

الفصل الخامس

إسтратيجية التعرف على المركبات العضوية وتحضير بعض مشتقاتها

- تعين الصفات الطبيعية.
- مخطط الكشف عن التجمعات C, H, O.
- كيفية كتابة تقرير عن مركب عضوي مجهول.

obeikandl.com

الفصل الخامس

إستراتيجية التعرف على المركبات العضوية

وتحضير بعض مشتقاتها

التعرف على المركبات العضوية المجهولة علم وفن. فهو يحتاج إلى جمع معلومات عن طريق تسجيل الملاحظات للصفات الفيزيائية وإجراء التجارب والقياسات للمركب المجهول، بعد ذلك يلزم على الباحث أو الطالب تصنيف هذا المركب إلى مجموعات عضوية حسب هذه الملاحظات والمعلومات. ويمكن تحضير مشتقات لهذا المركب المجهول تكون لها درجات انصهار معروفة وذلك للتأكد من هوية هذا المركب المجهول. وفي البداية تجري تجارب عامة تكون خلفية لا بأس بها حتى لا يتعرض الباحث بعد ذلك لأخطاء وعوائق يترتب عليها البعد عن الاتجاه الصحيح للبحث، وهذه التجارب هي:

1. تعين الخواص الطبيعية مثل: الحالة، اللون، الرائحة.
2. تعين درجة انصهار المركب الصلب أو درجة غليان المركب السائل.
3. اختبار الاشتعال.
4. الإذابة.
5. اختبار النيترة.
6. الكشف عن خاصية عدم التشبع.
7. التحليل الوصفي للعناصر.
8. تشخيص المجاميع الوظيفية في المركب.

تعيين الصفات الطبيعية:

الحالة، اللون، الرائحة.

الحالة: يمكن أن تكون المادة العضوية المعطاة مادة صلبة أو سائلة. إذا كانت صلبة يجب فحصها ما إذا كانت متب浊ة أو غير متب浊ة. فإذا كانت متب浊ة فهل بدوراتها ذات شكل منتظم معين أو إبرية أو على هيئة قشور أو منشورات...إلخ، وإن كان من الصعب تحديد شكلها في حالة المادة السائلة يجب أن يختبر امتصاص المادة بالماء من عدمه، فإذا لم تمتزج بالماء فالمادة نقية (ليست محلولاً) أما إذا امتصس السائل بالماء فهناك احتمالان أحدهما أن السائل عبارة عن محلول مائي للمادة العضوية، والثاني أن المادة العضوية نقية، يمكن التأكد من وجود الماء في محلول باستعمال كبريتات النحاس اللامائية (حيث يتغير لون كبريتات النحاس على الأزرق في حالة وجود الماء).

اللون: يجب التفريق بين اللون الحقيقي للمادة واللون الناتج عن وجود شوائب بها. واللون الحقيقي يكون ناتجاً عن وجود بعض المجاميع المعروفة المسيبة لللون (chromophore group) مثل مجموعة النيترو (NO₂)، والأزو (-N=O) والنتروز (NO). أما المجاميع المساعدة لللون مثل (OH) والأمين (NH) ومشتقاتها الإلکيلية، هذه المجاميع المساعدة ليس لها لون ولكنها تزيد اللون الموجود أصلًا في المركب، ممثلاً الأنيلين النقى عديم اللون ولكنه إذا احتوى شوائب فإنه يتخذ لوناً بنياً محمراً.

الرائحة: لبعض المركبات العضوية رائحة خاصة مثل رائحة الفاكهة للاسترات، رائحة فينولية للفينولات أحادية الهيدروكسيل، وتكون هذه الرائحة ضعيفة في الفينولات عديدة الهيدروكسيل، رائحة تفاحة للأحماض والألدهيدات الأليفاتية الأولى، رائحة اللوز المر للبنز ألدヒيد، رائحة اللبن لحمض اللاكتيك، رائحة السمك للأنيلين، رائحة ذات طعم حلو للكلوروفورم...إلخ.

تعين درجة الانصهار أو الغليان للمركب: تسجل درجة انصهار المركب الصلب أو درجة غليان المركب السائل. وعندما تكون درجة الانصهار أعلى من 300°C فمن المحتمل أن تكون المادة عبارة عن ملح، ويمكن أن تكسر المادة وتعطي لوناً معتماً قبل أن تظهر في بعض الحالات خاصة في المواد ذات الوزن الجزيئي العالي، وتساعد درجة الغليان والانصهار للتعرف على المركب المجهول، وذلك بالرجوع إلى هذه الدرجات الموجودة في جداول الثوابت الفيزيائية.

اختبار الاشتعال: عند حرق جزء صغير من المادة العضوية على قطعة من الخزف يمكن ملاحظة الآتي:

1. إذا كانت المادة تحترق بلهب أزرق (غير مضيء) دل ذلك على أن التركب يحتوي على نسبة مئوية صغيرة من الكربون كما في حالة المركبات الأليفاتية.
 2. إذا كانت المادة تحترق بلهب مضيء ومدخن دل ذلك على وجود نسبة عالية من الكربون، وفي هذه الحالة يكون التركب اليفاتي غير مشبع أو مادة أروماتية.
- وإذا أعطيت المادة رائحة السكر المحروق في أشاء الاحتراق تكون عديدة الهيدروكسيل.

بعد ذلك يلاحظ بقايا الاحتراق، فإذا لم تترك المادة أي أثر أو رماد توصف المادة بأنها مركب عضوي نقى (ليس به عناصر فلزية)، أما إذا تبقى رماد فيجب التأكد من أن الرماد المتكون ناتج من كربون لم يحترق بعد أو نتيجة لوجود فلز في المركب العضوي، للتفرقة بين هذين يبلل الرماد المتبقى بقطرة من حمض النيتريك المركزة ثم يسخن ثانية، في حالة الكربون غير تمام الاحتراق يتآكسد ويتحول إلى ثاني أكسيد الكربون ويتشتي الرماد تماماً، أما إذا كان الرماد فلزياً فيصبح على هيئة مادة صلبة رمادية اللون، ويكشف عن هذه الفلزات الموجودة في هذا الرماد كما في التحليل الكيفي للمركبات غير العضوية. ويلاحظ أن

المركبات العضوية البسيطة التي تحتوي على فلز تعطي لوناً معيناً للهب بنزن نتيجة لوجود هذا الفلز فمثلاً يعطي الصوديوم لهباً ذا لون ذهبي، ويعطي الكالسيوم لوناً أحمر طوبياً وهكذا...

الإذابة: تذاب المادة أولاً في الماء، وبما أن الماء ذو خاصية قطبية فهو يذيب المركبات التي تحتوي على مجاميع قطبية، ومن ثم يختبر تأثير هذا محلول على ورقة دوار الشمس فإذا كان التأثير حمضيّاً فيمكن أن تكون المجموعة الوظيفية كربوكسيليّة أو أحماض سلفونيّة أو أملاح الأمينات أو الفينولات أو بعض مشتقات الأحماض الكربوكسيليّة التي تتحلل مائياً كهاليّات الأحماض، الأنيدريّات أو الإسترات. أما إذا كان للمحلول تأثير قاعدي على ورقة دوار الشمس فيمكن أن تكون أملاح معادن فلورية وشقها الحمضي ضعيف، أو أمينات أليفاتية أو أميدات... إلخ.

إذا كان تأثير محلول متعادل على ورقة دوار الشمس فهناك الكثير من الطوائف العضوية المحتملة مثل: الكحولات، الألدهيدات، الكيتونات ذات الأوزان الجزيئية الصغيرة، إسترات الأحماض الأليفاتية، الأحماض الأمينية المتعادلة، السكريات والأملاح المتعادلة. ولما كانت بعض الشوائب قد تؤدي إلى أخطاء نتيجة للتأثير الحمضي أو القاعدي الذي تضifie على المادة لذا فمن المفضل إجراء الذوبانية في قاعدة أو حمض، يستخدم في هذه الحالة محلول هيدروكسيد صوديوم (10%) الذي يذيب المركبات ذات التأثير الحمضي القوي والضعيف مثل الأحماض الكربوكسيليّة والسلفونيّة وأملاح الأمينات (ويتم فحص هذه المجموعات بمحلول بيكريونات الصوديوم حيث تعطي فوراً) وتذوب فيه كذلك الفينولات والثيوفينولات والألدهيدات الأروماتية والأميدات الثانوية والإيميدات والنتريلات وأملاح الأمونيوم (هنا يلاحظ رائحة الأمونيا)، أما في حالة الثانية (الذوبان في الحمض) فيستخدم حمض هيدروكلوريك (5%) وفيه تذوب الأمينات (عدا العطرية

الثالثية) وتعطي أملاحاً والجدول الآتي يوضح تصنيف المركبات العضوية إلى سبع مجاميع حسب الذوبانية.

جدول (5-1): تصنيف المركبات العضوية حسب ذويانيتها

<p>وهذه تشمل السلسل الصغيرة من:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. الكحولات. 2. الألدهيدات. 3. الكيتونات. 4. الأحماض. 5. الإسترات. 6. الفينولات. 7. الأمينات. 8. الأنثيريدات. 9. النتريلات. 10. الفينولات عديدة الهيدروكسيل. 	<p>مجموعة (1) تدوب في الماء والإيثر</p>
<p>الأحماض عديدة القاعدية والأحماض الهيدروكسيلية. الجليكولات، الكحولات عديدة الهيدروكسيل والألدهيدات والكيتونات عديدة الهيدروكسيل (السكريات). بعض الأميدات والأحماض الأمينية وبعض مركبات عديدة الأمين والكحولات الأمينية.</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. الألدهيدات. 2. الكيتونات. 3. أميدات السلفونيك. 4. أميدات السلفونيك. 5. الأملاح. 	<p>مجموعة (2) تدوب في الماء ولا تذوب في الإيثر.</p>
<p>الأحماض. الفينولات. الإيميدات. بعض مركبات النترو الأولية والثانوية والأكسيمات. الثيوولات والثيوفينولات.</p>	<p>مجموعة (3) تدوب في 5% من محلول NaOH</p>

الشامل في الكيمياء العضوية العملية

<p>6. أحماض السلفونيک، أحماض السلفينيک وأحماض أمینوسلفونيک والسلفوناميد.</p> <p>1. الأمینات الأولیة.</p> <p>2. الأمینات الألیفاتیة والأریل الکیل الثانیویة.</p> <p>3. الأمینات الألیفاتیة وبعضاً الریل الکیل الثالثیة.</p> <p>4. الھیدرازینات.</p>	<p>مجموعة (4)</p> <p>تدوب في HCl 5%.</p>
<p>1. الھیدروکربونات غير المشبعة.</p> <p>2. بعض الھیدروکربونات الأروماتیة عدیدة الألکیل.</p> <p>3. الكھولات.</p> <p>4. الألدهیدات.</p> <p>5. الکیتونات.</p> <p>6. الإسترات.</p> <p>7. الانھیدریدات.</p> <p>8. الإیثرات والأسیتال.</p> <p>9. اللاکتونات.</p> <p>10. هالیدات الأسیل.</p>	<p>مجموعة (5)</p> <p>لاتحتوي N أو S.</p> <p>تدوب في SO_2H_4.</p> <p>مركز</p>
<p>1. الھیدروکربونات الألیفاتیة المشبعة.</p> <p>2. الألکانات الحلقيّة.</p> <p>3. الھیدروکربونات الأروماتیة.</p> <p>4. مشتقات الھالوجین لـ 2.1 و 3.</p> <p>5. الإیثرات ثنائية الأریل.</p>	<p>مجموعة (6)</p> <p>لاتحتوي N أو S لا</p> <p>تدوب في SO_2H_4.</p> <p>مركز</p>
<p>1. مرکبات النترو (الثالثیة).</p> <p>2. الأمیدات ومشتقات الألدهیدات والکیتونات.</p> <p>3. النتریلات.</p> <p>4. الأمینات مستبدلة بمجموعات سالیة.</p> <p>5. نواتج اختزال متوسطة للنترو والنتروز والأزو والھیدارزو.</p> <p>6. السلفونات، وسلفونامیدات للأمینات الثانیویة والسلفیدات ومرکبات الكبریت الأخرى.</p>	<p>مجموعة (7)</p> <p>تحتوي N أو S ليست من (1) و (4).</p>

اختبار النيترة: يجرى هذا الاختبار للتمييز بين المادة الأروماتية والأليفاتية. تتم هذه التجربة بخلط كميتين متساوين من حمض النيتريك والكبريتيك المركزين مع ملاحظة إضافة حمض الكبريتيك إلى حمض النيتريك وليس العكس، يبرد الخليط ويضاف بالتدريج إلى المادة على البارد، إذا أعطت المادة بعد الإضافة راسباً أصفر أو لوناً أصفر أو قطرات زيتية صفراء فهذا – يدل على أن المادة أروماتية.

خاصية عدم التشبع: المقصود بعدم التشبع وجود روابط مزدوجة في المركب أو يحتوي على مجاميع وظيفية سهلة الأكسدة كالألدهيدات والكيتونات للكشف:

1. يذاب 0.2 gm من المادة الصلبة أو 2 ml من المادة السائلة في 2 ml من الماء أو الأسيتون ويضاف إليه قطرات من محلول KMn_4 (2%) مع الرج، يتلون محلول بلون وردي باهت فإذا زال اللون بعد مدة ومع الرج فالنتيجة إيجابية أي أن المادة بها روابط ثنائية (كما في الفصل الرابع).

2. يذاب 0.2 gm من المادة الصلبة أو 2 ml من المادة السائلة في رابع كلوريد الكربون، يضاف إليه بعد ذلك محلول 2% بروم في رابع كلوريد الكربون على قطرات حتى يظهر لون البروم ويرج، فإذا اختفى لون البرومين دل على أن النتيجة إيجابية (كما سبق في الفصل الرابع).

التحليل الوصفي للعناصر: وفيها يتم الكشف عن العناصر التي تحتويها المادة العضوية كما سبق في تجربة لasan (الفصل الرابع) ومنها تصنف المركبات إلى أربع تجمعات رئيسية وهي:

أ) تجمعات (O, H, C)

ب) تجمعات (O, N, H, C)

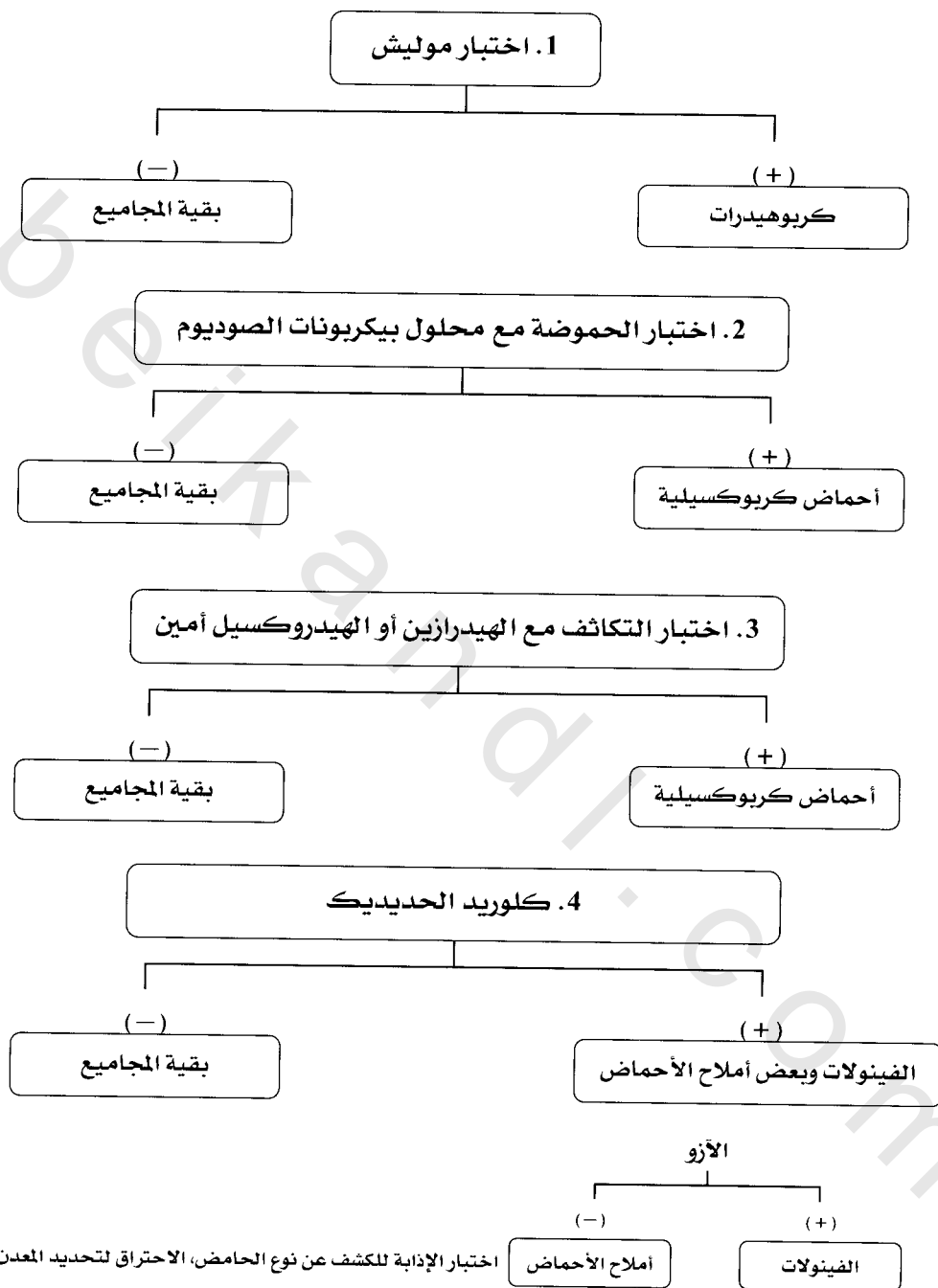
ج) تجمعات (N, O, S, H, C)

د) تجمعات C , H , X (N,S,O)

تشخيص المجاميع الوظيفية: قد تم سرد ذلك في الفصل السابق، وهذا مخطط مبسط للتجارب الرئيسة التي تحدد المجموعة الوظيفية مع ضرورة التأكيد من التجارب المميزة التي سبق وصفها، كما يفضل تحضير مشتقات المركب وقياس درجة انصهاره.

مخطط الكشف عن تجمعات O : C, H, O

تحضير الهيدروكربونات الاليفاتية والميدروكربونات الأرomaticية والكحولات والفينولات الألدهيدات والكيتونات والأحماض الكربوكسيلية وأملاحها والإسترات والانهيدrides والإثرات والكريوهيدرات.



5. اختبار معدن Na

(-)

بقية المجاميع

(+)

كحولات

6. اختبار الهيدروكساميك

(-)

إيثرات أو هيدركربونات أليفاتية أو أروماتية

(+)

استرات أو انهيدريدات

يميز بينهما بتفاعلها مع
الفينولات وتكون استرات

استرات

انهيدريدات

تفاعلها مع الأمين
وتكون الأنييليد

7. إضافة HCl وتكوين أملاح أوكسونيوم

(-)

هيدركربونات أليفاتية أو أروماتية

(+)

إيثرات

8. تفاعل فريدل كرافتس

(-)

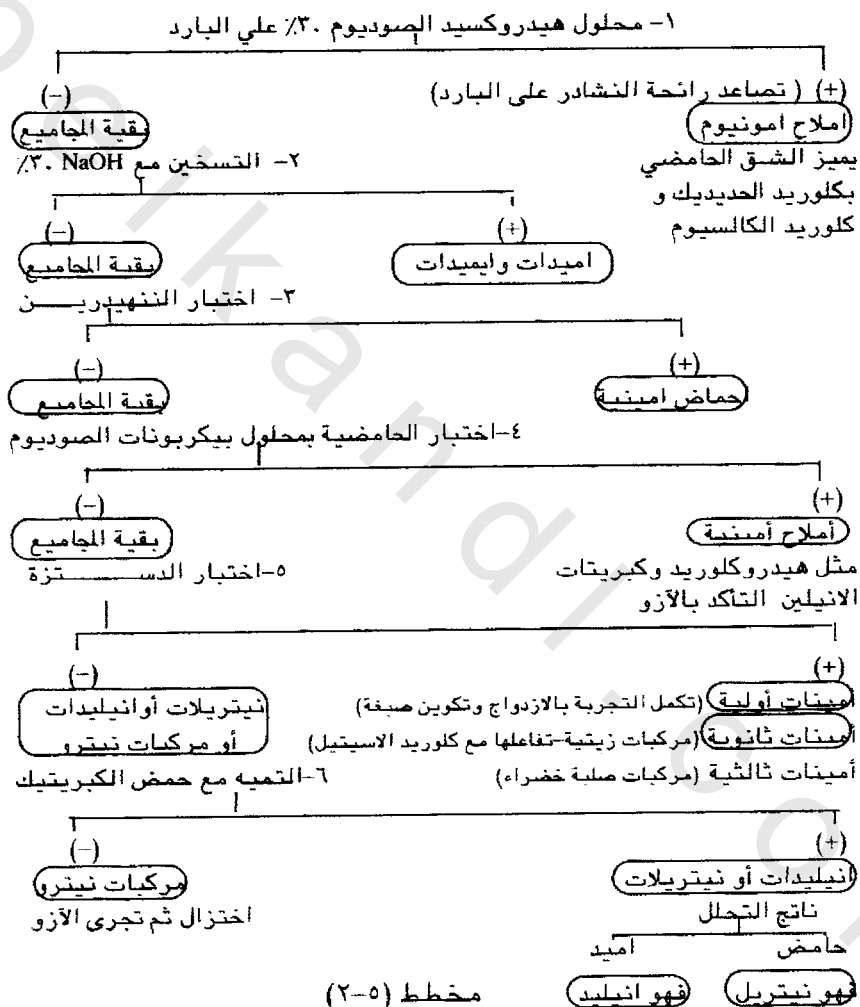
أليفاتية

(+)

أروماتية

C , H , N (O) مخطط الكشف عن تجمعات

تضم أملاح الأمونيوم والأميدات والإيميدات والنترييلات والأحماض الأمينية والأمينات (الأولية الثانوية والثالثية) والأملاح الأمينية والأنيليدات ومركبات النيترو.



مخطط الكشف عن تجمعات (C, H, S (N, O)

يجري اختبار التحلل العنصري



1- تجربة الحموضة

(-)

(+)

كبريت- ذات

الثيوولات

تفاعلها 1-chloro-2,4-dinitrobenzoin ذات رائحة
والتي تتلاكسد في برمجنتات كريهة وتتلاكسد
بوتاسيوم في حمض الخليك إلى سلفوكسید
الثلجي لتكون السلفون. بواسطة فوق
أكسيد الهيدروجين،
والي سلفون
بحمض نتريل
أو برمجنتات
بوتاسيوم في
حمض الخليك.

أحماض السلفونيك

أحماض السلفانيليك

إذا كانت N موجودة
يكون أمينوسلفونيك
والأ يتم التأكيد من حزم
الإمتصاص(str. OH) عند
عند 2200-2400 (S=O).

عند 1050 و 1150 أو 1090

تكون أحماض سلفونيك

أحماض سلفانيليك

تجري تجارب تأكيدية ويتم
التأكيد من وجود حلقة ارomaticية.

السلفونات

صلبة وتتلاكسد ببرمنجنتات البوتاسيوم
في حمض الخليك إلى السلفونات وتتحول
إلى الكبريتيدات بغليانها مع Zn في HCl

السلفونات

صلبة، ثابتة اتجاه الكواشف
المؤكسدة والختلة.

استرات أحماض الكبريت

تدوب في الماء وتتصبن بغليانها في محلول
قلوي مخفف وتكون كحول H_2SO_4 كبريتيك

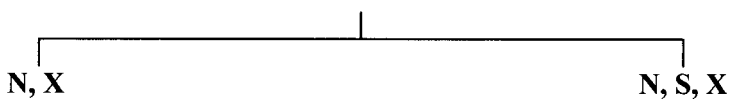
ايزوثيوسيانات

عبارة عن زيوت ذات درجات
منخفضة وتحلل إلى أمين أولي H_2S

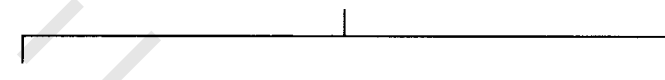
مخطط (3-5)

مخطط الكشف عن تجمعات (C, H, X (N, S, O)

اختبار التحليل العنصري



1. نترات الفضة على البارد



3. نترات فضة على الساخن

(-) مركبات أромاتية تتصل بهادةة هالوجين مباشرة.

- مركبات أروماتية تحتوي على ذرة هالوجين في السلسلة الجانبية.
- مركبات أروماتية تحتوي بالإضافة على هالوجين مجموعة نترو في الوضع أورثو أو بارا.

- هاليدرات قابلة للتأين.
- هاليدات الأسيل.
- كلوريدات الألكيل.
- هاليدات السلفونيل.
- إيثرات - أثفا - هالوجين.
- يوبيد الألكيل.

2. نترات فضة على الساخن



تتميز هذه الأصناف بوجود الكبريت من التحليل العنصري السابق. كذلك من لون راسب هاليد الفضة.

- هاليدات قابلة للتأين
- هاليدات الأسيل
- هاليدات السلفونيل

كيفية كتابة تقرير عن مركب عضوي مجهول:

(أ) نسجل الخواص الطبيعية.

الحالة: صلبة (مسحوق أو متبلور)، سائلة (متحرك، زيتى لزج)... إلخ

اللون: يسجل اللون.

الرائحة: فينولية أو مستساغة أو نفاذة... إلخ.

الذوبان في الماء: تذوب، شحيحة الذوبان أو لا تذوب تماماً.

درجة الانصهار أو الغليان.

(ب) تجربة الاشتعال والإذابة:

من تجربة الإذابة يحدد ما إذا كانت المادة معتدلة أو حمضية أو قاعدية بتأثيرها على ورقة دوار الشمس إذا كانت تذوب في الماء كما يختبر إذابتها في الإيثر، تحديد صنف المادة ما إذا كانت حامضية أو قاعدية حسب الجدول (5 – 1) وتجربة الاشتعال حيث يحدد احتواء المادة على معادن أو عدمه.

الذوبان في H_2SO_4	الذوبان في $HCl\ 5\%$	الذوبان في $NaOH\ 5\%$	الذوبان في الإيثر	الذوبان في الماء	الاشتعال
يذوب	يذوب	يذوب	يذوب	يذوب ويحمر ورقة دوار الشمس	لا يحتوى على معدن
لا يذوب	لا يذوب	لا يذوب	لا يذوب	يذوب ويزرق ورقة دوار الشمس	يحتوى على معدن

أي إن ما نستتتجه من هاتين التجاريتين هو معرفة ما إذا كانت المادة العضوية بها معادن أم لا، وهل تأثير المادة متعادل أو حامضي أو قاعدي؟

ج) اختبار النيترة وعدم التشبع.

عدم التشبع	النيترة
يحتوي على روابط مضاعفة	يعطي مشتقات نيترو
لا يحتوي على روابط مضاعفة	لا يعطي مشتقات نيترو

ومن هاتين التجربتين يستنتج أن المادة أروماتية أو أليفاتية مشبعة أو غير مشبعة (أي تحتوي على روابط مضاعفة أو لا تحتوي).

د) اختبار التحليل العنصري.

X	S	N
+	+	+
-	-	-

ومنها تنسّب المادة إلى إحدى التجمعات.

أ) C , H (O)

ب) C , H , N (O)

ج) C , H , S (N ,O)

د) C , H , X (N ,O ,S)

ه) تشخيص المجموعة الوظيفية.

بعد تحديد المجموعة التي ينتمي إليها المركب تستخدم المخططات الخاصة بكل مجموعة وتجرى التجارب المميزة لها.

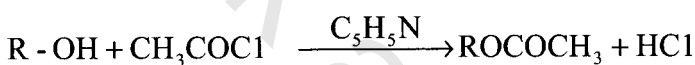
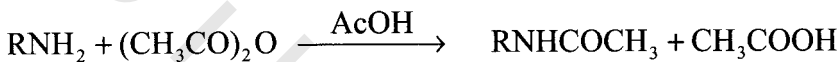
و) يحضر مشتق للمركب للتأكد من تركيبه، حيث تفاص درجة انصهار المشتق والرجوع للجداول المحتوية على درجات الانصهار.

وهذه بعض طرق تحضير مشتقات:

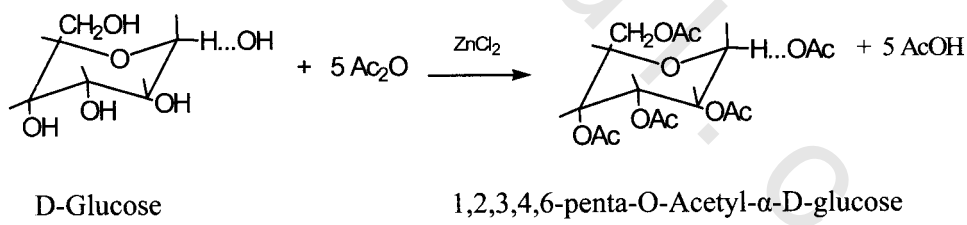
الإحلال النيكوفيلي Nucleophilic Substitution

(أ) الأستلة Acetylation

يمكن أستلة الأمينات الأولية والثانوية والكحولات والفينولات مباشرة بواسطة مخلوط من أنهيدريد حمض الخليك وحمض الخليك، أو بواسطة كلوريد الأسيتييل في وجود البيريدين، ويكون الناتج O-acetyl أو N-acetyl



1. تحضير 1, 2, 3, 4, 5, 6-أستيل - O - خماسي - O - أستيل - D - جلوكوز.
1, 2, 3, 4, 5, 6-penta-O-Acetyl- α -D-glucose



الكميات:

D-جلوكوز 1 gm

أنهيدريد حمض الخليك 6 ml

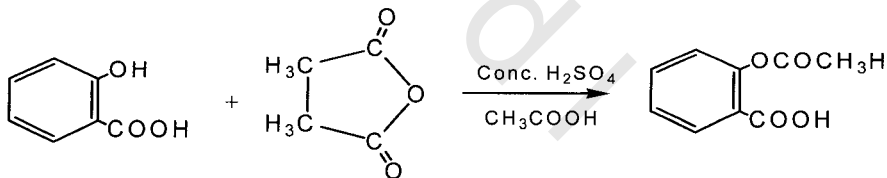
كلوريد زنك لا مائي 0.25 gm

الطريقة:

يوضع (0.25 gm) من مسحوق الزنك اللامائي و(6 ml) أنهيدريد حمض خليك في دورق مستدير القاع، يثبت عليه مكثف مائي ويُسخن على حمام مائي مدة 5-10 دقائق، يضاف بعد ذلك 1 gm من مسحوق الجلوكوز بحرص ويرج ثم يُسخن الخليط مدة ساعة على حمام مائي ثم يصب عليه 100 ml ماء مثلج مع التقليب المستمر حتى تتحول المادة الزيتية المتكونة للخلاطلات إلى مادة صلبة وقد يحتاج الأمر إلى التبريد، يرشح الناتج ويفصل بقليل من الماء البارد، يبلور من الميثانول ثم تسجل درجة الانصهار والنسبة المئوية له.

2. تحضير أستيل حمض السالسيليك (الأسبرين): Acetyl Salicylic acid (Asperin)

يمكن أستلة حمض السالسيليك بمعاملته بواسطة أنهيدريد حمض الخليك في وجود قطرات من حمض الكبريتيك المركز كحافز، يطلق على الناتج أستيل حمض السالسيليك المعروف بالأسبرين والأستلة تتم على مجموعة الهيدروكسيل.



الكيماويات:

ـ حمض السالسيليك 5 gm (0.362 مول).

ـ أنهيدريد حمض الخليك 7.5 gm (0.74 مول) 7ml.

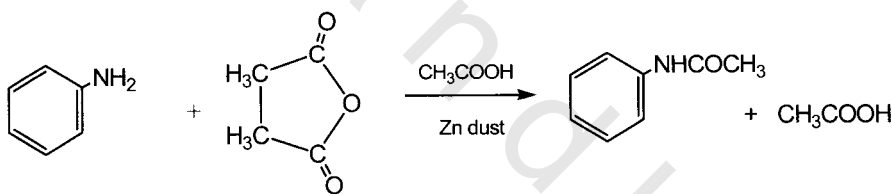
ـ قطرات من حمض الكبريتيك المركز.

الطريقة:

يوضع 5 gm (0.362 مول) من حمض السالسيليك و 7 ml (7.5 gm ، 0.74 مول) أنهيدريد حمض الخليك في دورق مخروطي صغير، تضاف 3 قطرات من حمض الكبريتิก المركز ويرج الدورق، يدفأ المخلوط على حمام مائي درجة حرارته 50-60°C ويحرك في أثناء التدفئة مدة 15 دقيقة، يترك الناتج ليبرد مع استمرار التحريك، يضاف 75 ml ماء ويقلب جيداً ويمكن تبريدة في الثلاج إذا لم يتكون راسب يرشح الناتج. يبلور من إيثanol 50%.

3. تحضير الأسيتаниليد : Preparation of Acetanilide

تم أستلة الأمينات الأروماتية الأولية أو الثانية بواسطة كلوريدات الأحماض في وجود قاعدة، وتعد الأنهيدrides أكثر فاعلية في الأستلة من الكلوريدات.



أنيلين

أسيتانيليد

الكيمويات:

أنيلين 10.3 gm (0.1 مول ، 10 ml).

أنهيدريد حمض الخليك 10.7 gm (0.15 مول ، 10 ml).

حمض خليك ثلجي 10.5 gm (0.175 مول ، 10 ml).

مسحوق الزنك 0.5 gm.

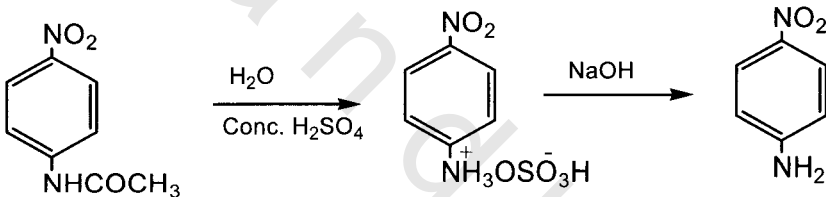
الطريقة:

في دورق مستدير القاع سعته 500 ml ومثبت عليه مكثف مائي يوضع 10 ml آنヒيدريد حمض الخليك، 10 ml حمض الخليك الثلجي و 0.5 gm مسحوق الزنك، يغلى الخليط جيداً مدة 30 دقيقة ثم يصب وهو حار في كأس سعة 500 ml يحتوي على 250 ml ماء ثم يوضع في الثلج، يرشح الناتج الخام ويغسل بقليل من الماء البارد بواسطة 200 ml ماء يحتوي على 10 ml كحول إيثيلي ويجفف في الهواء.

ب) التحلل : Hydrolysis

تحضير بارا - نيترو أنيلين من بارا - نيترو أسيتانيليد.

Preparation of p-nitroaniline from p-Nitroacetanilide



الكميات:

بارا - نيتروأسيتانيليد 7.5 gm (0.41 مول).

حامض كبريتيك 40 ml 70%.

محلول هيدروكسيد صوديوم (10%) و محلول أمونيوم مرکز.

الطريقة:

يوضع في دورق مستدير القاع سعة 250 ml يثبت عليه مكثف 7.5 gm بار - نيترو أسيتانيليد و 40 ml حامض كبريتيك (70%)، يقلب الخليط ثم يغلى مدة 30

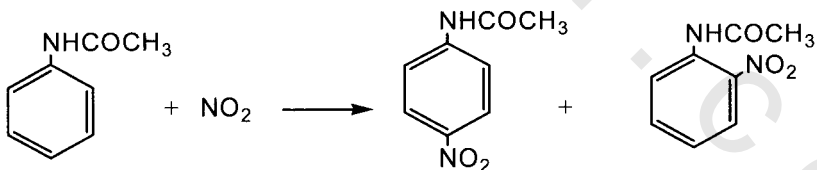
دقيقة أو أكثر قليلاً (تؤخذ عينة منه ويضاف عليها ضعفان إلى ثلاثة أضعاف مقدراها ماء، فإذا كان الناتج محلولاً رائقاً يوقف الغليان)، تصب المحتويات في كأس ويضاف إليها ثلج مجروش ثم يقلب، فيترسب بارا- نيتروأسيتيلين بإضافة محلول هيدروكسيد صوديوم (10%) أو محلول مركز من الأمونيا، ويترك قليلاً في الثلج، ثم يرشح ويفسخ بالماء البارد ثم يبلور من الإيثانول مع الماء بنسبة (1:1) أو بواسطة ماء ساخن. تحسب النسبة المئوية للناتج وتسجل درجة الانصهار.

الإحلال الإلكتروني (Electrophilic Substitution)

تفاعلات الإحلال الإلكتروني الأليفاتي يشمل مهاجمة مجموعة شحيبة الإلكترونات (الكتروفيل) على ذرة كربون مشبعة وعموماً تكون ذرة هيدروجين هي المستبدلة (كبروتون).

- النيترة Nitration المجموعة المهاجمة هو أيون التترونيوم ion (NO₂)، ويحضر هذا من مخلوط حمض النتريك المركز وحمض الكبرتيك المركز الذي يسمى بكاشف النيترة.

تحضير بارا- نيترو استانيليد Preparation of p-Nitroacetanilid



الكميات:

12 gm أسيتаниليد.

12 ml حمض خليك ثلجي.

28 ml حمض كبريتيك مركز.

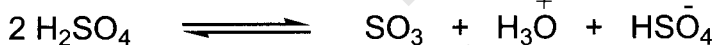
6 ml حمض نيتريك مركز.

الطريقة:

يوضع 12 ml حمض خليك ثلاثي في كاس ويضاف إليه أسيتаниيليد ناعم وجاف (12 gm)، يقلب ثم يضاف بالتدريج مع استمرار التقليل 24 ml حمض كبريتيك فينتح خليط دافئ ورائق يبرد الخليط حتى درجة 0-2° م في حمام ثلجي، وعندما يبرد يضاف إليه مخلوط مكون من 6 ml حمض نيتريك مركز و 4 ml حمض كبريتيك قطرة قطرة مع التقليل، عند انتهاء إضافة كاشف النيترة، يترك الكأس عند درجة حرارة الغرفة مدة تتراوح من 30-40 دقيقة، يصب الخليط بعد ذلك على ثلج مجروش ويقلب، فيتكون أورثو-نيترو أسيتانييليد الذائب في المحلول وترسب بارا-نيتروأسيتانييليد غير الذائب في المحلول، يرشح ويفسخ بالماء البارد يبلور من الكحول.

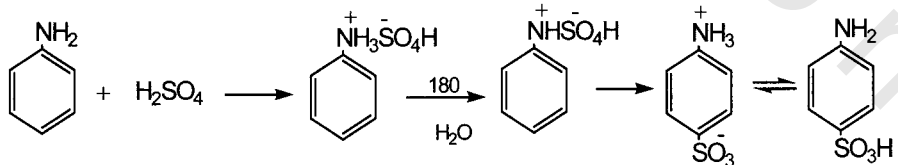
ب) السلفنة Sulfonation

في الظروف العادية يكون الإلكتروفيل هو ثالث أكسيد الكبريت.



تحضير حمض السلفانيليك

Preparation of Sulfanilic Acid



الكيماويات:

15 أنيلين.

30 ml حمض كبريتيك مركز.

الطريقة:

في دورق مستدير القاع يوضع 15 ml أنيلين، يضاف إليه وبحدار 30 ml حمض كبريتيك مركز على أجزاء مع التقليل وذلك في حمام ثلجي، عند الانتهاء من إضافة الحامض يسخن الخليط على حمام زيت عند 180 ° م مع تثبيت مكثف هوائي على الدورق حتى المرحلة التي لو أخذ من الخليط قطرة وأضيف إليها محلول مخفف من هيدروكسيد الصوديوم يعطي محلولاً متجانساً ولا ينفصل الأنيلين (تستغرق مدة التسخين تقريباً 5 ساعات)، يبرد المخلوط بعد ذلك ويصب على ماء مثلج ثم يرشح الناتج ويفسل بالماء، يبلور من الماء المغلي، تحسب النسبة المئوية للناتج وتسجل درجة الانصهار.

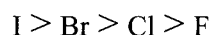
ب) تفاعل فريدل كرافتس Friedl-Crafts Reaction

(الألكلة Alkylation)

تعرف الألكلة الحلقات الأروماتية في وجود أحماض لويس Lewis ـ كحوافر بـألكلة فريدل كرافتس، يستخدم للألكلة الانهريات، كما أن أكثر عوامل الألكلة استخداماً هي هاليدات الألكيل، وتفاعل هاليدات الألكيل ثنائية أو ثلاثية الهايد (تحمل نوع الهاوجين نفسه) عادة مع أكثر من جزء من المركبات العضوية ولا يقف التفاعل مبكراً، فمثلاً عند معاملة البنزين بالكلوروفورم يكون الناتج ثلاثي فنل ميثان. ويمكن ترتيب درجة نشاط هاليد الألكيل على النحو التالي بالنسبة لمجموعة الألكيل:

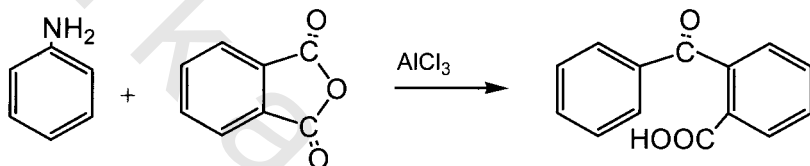
الثالثي > الثنوي > الأولي

بالنسبة للهالوجين:



والحافز المستخدم بصورة عامة هو أحماض لويس مثل $AlCl_3$ أو BF_3 أو H_3PO_4 , H_2SO_4 , HF . أحماض بروتونية مثل

تحضير أورثو - بنزويل حمض البنزويك Preparation of o-Benzoylbenzoic acid



أورثو - بنزويل حمض بنزويك
o-Benzoylbenzoic acid

الكيماويات:

12.5 ml بنزين جاف.

2.5 gm انهيدريد حمض الفيثاليك.

5 gm كلوريد الألومينيوم اللامائي

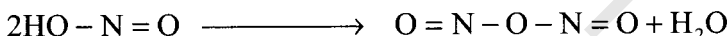
الطريقة:

يوضع 12.5 ml بنزين في دوري مستدير القاع ومثبت عليه مكثف، يضاف إليه 2.5 gm انهيدريد الفيثاليك بعد ذلك يضاف مع التقليل 5 gm كلوريد الألومينيوم اللامائي، إذا لم يبدأ التفاعل يمكن تدفئة الخليط حتى يبدأ التفاعل ويتصاعد غاز كلوريد الهيدروجين على أن يلاحظ التفاعل إما بتبريده إذا سخن الدورق

وكان التفاعل شديد أو بتدفقة الدورق إن كان بطيئاً وذلك على مدى 10-15 دقيقة، بعد أن يهدأ تصاعد غاز كلوريد الهيدروجين تسخن المحتويات على حمام مائي مدة ساعة مع التقليب، تبرد المحتويات في حمام ثلجي ثم يضاف الماء قطرة قطرة إلى الخليط مع التقليب (لتفكك مترافق الألومنيوم) وبعد ذلك تضاف كمية كافية من الماء (15 ml)، عندما يهدأ التفاعل يضاف 15 ml حمض هيدروكلوريك مرکز وينزع البنزين الزائد بال萃یر البخاري ويبعد المتبقى ثم يرشح ويغسل الناتج بالماء البارد. يبلور بواسطة 1.3 gm كربونات صوديوم في 25 ml ماء يغلي مدة دقيقة، يبرد ويرشح لإزالة الشوائب، يرسب مرة أخرى بإضافة حمض هيدروكلوريك مرکز مع التقليب والتبريد ثم يرشح ويغسل بماء بارد ويجفف، تحسب النسبة المئوية للناتج وتسجل درجة الانصهار.

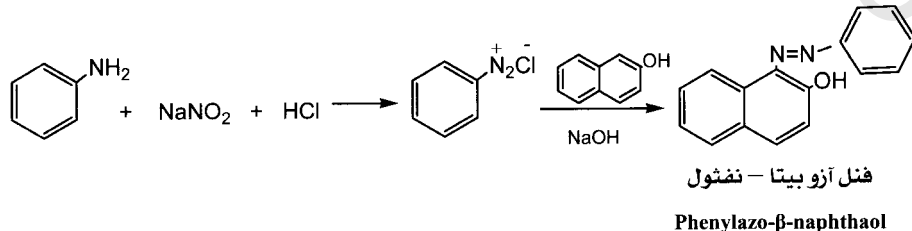
د) diazotization

الإلكتروفيلي الفعال في هذه الحالة هو كاتيون الديازونيوم ، وهذا ينتج من معاملة أمين أولي أرomatic بحمض النيتروز (NaNO₂ / HCl) في وجود بروتون حمضي عند 0-5 ° م.



وهذا الأيون إلكتروفيلي ضعيف؛ ولذا يزدوج مع الأمينات أو الفينولات، غالباً يكون الإحلال في الوضع بارا- إلا إذا كان مشغولاً فيكون الوضع أورثو.

تحضير فنل آزو-بيتا-نفثالون Preparation of Phenylazo-β-naphthol



الكيماويات:

5 أنيلين ml

16 ml حمض هيدروكلوريك مركز.

4 gm نتريت صوديوم.

8 gm بيتا-نافثول.

50 ml محلول هيدروكسيد صوديوم 10%.

الطريقة:

يذاب 5 ml من الانيلين في مخلوط مكون من 16 ml حمض هيدروكلوريك و 16 ml ماء في كأس، يبرد هذا الخليط في حمام ثلجي عند درجة الصفر المئوية ويضاف إليه محلول مكون من 4 gm نتريت صوديوم مذاب في 20 ml ماء وذلك قطرة قطرة مع التقليب والاحتفاظ بدرجة الحرارة عند أقل من 5 °م، يذاب في كأس آخر 8 gm بيتا - نافثول في 50 ml محلول دافئ من هيدروكسيد الصوديوم 10% ويبعد عن درجة حرارة 5 °م ويضاف إليه محلول ملح الديازونيوم المحضر سابقاً قطرة قطرة مع التقليب والتبريد ويمكن إضافة ثلج مجروش لمحتويات التفاعل، بعد انتهاء الإضافة يترك الخليط 30 دقيقة عند درجة أقل من 10 °م مع التقليب ثم يرشح ويفسخ بالماء ويلور من الإيثانول، تحسب النسبة المئوية للناتج وتسجل درجة الانصهار.

تفاعلات التكافث (تكوين الأوكسيمات والهيدرازونات).

تكوين الأوكسيم والهيدرازون نوع من الإضافة النيوكليفيلية. ففي الأوكسيم يضاف الهيدروكسيل أمين إلى مجموعة الكربونييل $\text{C}=\text{O}$

للأldهيدات أو الكيتونات، وفي الهيدرازون يضاف الهيدرازين أو أحد مشتقاته إلى مجموعة الكربونيل في الألدهيدات والكيتونات.

تحضير اسيتوفينون أوكسيم Preparation of Acetophenone oxime



الكميات:

4 ml اسيتوفينون.

4 gm هيدروكسيل أمين هيدروكلوريد.

4 gm خلات صوديوم (ثنائي الهيدرات).

40 ml محلول كحول ميثيلي (كحول: ماء، 3: 1)

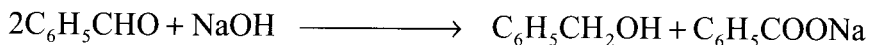
الطريقة:

يذاب 4 ml اسيتوفينون في 40 ml محلول الكحول في دورق مخروطي، يضاف إليه خلات الصوديوم وكذلك 4 gm هيدروكسيل أمين هيدروكلوريد، يسخن المخلوط على حمام مائي عند درجة الغليان مدة 10 دقائق، ثم يبرد في حمام ثلجي حتى يتم ترسيب الأوكسيم ويرشح، يبلور من الماء (قد يحتاج الترسيب حك جدار الدورق من الداخل). تحسب النسبة المئوية للناتج وتسجل درجة الانصهار.

تكاثف بنزوين Benzoin Condensation

لا يتكاثف البنز الدهيد ذاتياً لعدم احتوائه على ذرة هيدروجين في الموضع ألفا. ويمكن لهذا المركب وفي وجود محلول قوي القاعدية أن يعطي تفاعل كانيزارو

ويكون كحول البنزيل وبنزوات الصوديوم مماثلاً للألدهيدات Cannizzaroreaction التي لا تحتوي على ذرة هيدروجين ألفا.



وبالرغم من ذلك فإن البنزالدهيد يمكن أن يتعرض لنوع خاص من التكافاف في وجود أيون السيانيد ويدعى هذا التكافاف تكافاف بنزوين، حيث ينتج من التفاعل ألفا كيتون - هيدروكسيلي (بنزوين).



الكيماويات:

بنزالدهيد. 15 ml

سيانيد الصوديوم. 1.5 gm

إيثanol.

الطريقة: (تجري في دولاب سحب الغازات ويلاحظ عدم تناول سيانيد الصوديوم باليد مباشرة، لابد من استعمال القفازات).

يوضع 20 ml إيثانول (95%) في دورق مستدير القاع سعته 100 ml، يضاف إليه 15 ml بنزالدهيد نقي ومحلول مكون من 1.5 gm سيانيد الصوديوم في 15 ml ماء، يسخن الخليط تحت مكثف مدة نصف ساعة، يبرد بعد ذلك في حمام ثلجي مع ترك المكثف على الدورق فيلاحظ ترسب الناتج حيث يجمع في قمع بوخر بالترشيح، يغسل الناتج بعد ذلك بالماء البارد عدة مرات لإزالة سيانيد الصوديوم نهائياً ثم يترك البنزوين جانياً حتى يجف، ويمكن الحصول على ناتج إضافي من البنزوين عن طريق تركيز الرشيح داخل ساحة الغازات، يكون شكل الناتج

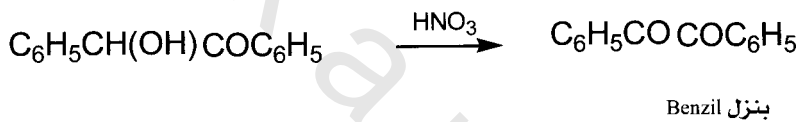
عبارة عن بلورات عديمة اللون إلى صفراء فاتحة. تبلور من كحول ايثيلي 95% (حوالي 8ml لكل جرام من البنزوين)، تحسب النسبة المئوية للناتج وتسجل درجة الانصهار.

تفاعلات الأكسدة والاختزال :Oxidation and Reduction Reactions

تحضير البنزيل

Preparation of Benzil

يمكن الحصول ألفا-ثائي الكيتون (البنزيل) عن طريق الأكسدة ألفا-هيدروكسي كيتون (بنزوين) الذي سبق تحضيره في تفاعلات التكافث.



وتتم عملية الأكسدة باستخدام عامل مؤكسد معندي مثل محلول فهانج (متراكب قلوي لترترات النحاسيك)، أو كبريتات النحاس في البيريدين، أو حمض النيتريك كما في هذه التجربة.

الكيماويات:

بنزوين 10 gm.

حمض نيتريك مركز 50 ml

هيدروكسيد صوديوم.

إيثanol.

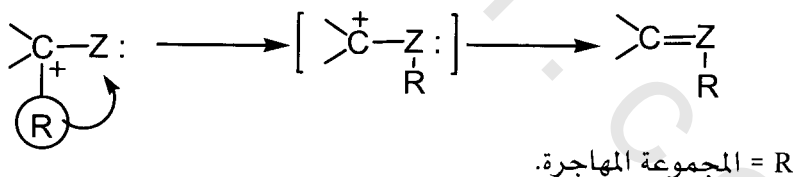
الطريقة:

(يجرى التفاعل في غرفة سحب الغازات)

يوضع ml 50 حمض نيتريك مركز في دورق سعته ml 250، يضاف gm 10 بنزوين ويُسخن الخليط على حمام بخاري ويُرج الدورق بين الحين والآخر حتى ينقطع خروج غاز أكسيد النيتروجين (غاز أحمر اللون)، ويتم التخلص من هذا الغاز بتوصيله بمستقبل يحتوي على هيدروكسيد الصوديوم حيث يتفاعل معه، بعد حوالي ساعة يصب الخليط المتفاعله في ml 150 ماءً بارداً، ويقلب بشدة حتى يتحول الزيت المتكون جميه إلى مادة صلبة صفراء، يرشح بالمضخة ويغسل جيداً بالماء البارد للتخلص من حمض النيتريك. يبلور الناتج باستخدام 95% إيثanol (ml 4 / 1)، يحك جدار الدورق الذي يحتوي على محلول المبلور بساقي زجاجية بعد أن يبرد فت تكون بلورات إبرية صفراء ويوضع في حمام ثلجي لإتمام عملية البلورة ثم ترشح وتوزن وتتقاس درجة الانصهار.

التعديل الجزيئي:

تشمل تفاعلات التعديل هجرة مجموعة من ذرة إلى أخرى في الجزيء نفسه.



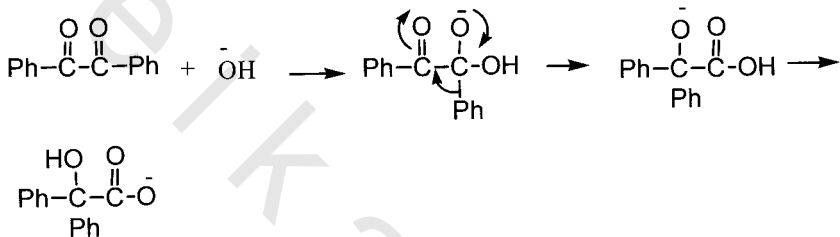
Z = ذرة B أكثر سالبية من الكربون (أكسجين أو نيتروجين.....الخ)

عموماً في معظم هذه التفاعلات تتم فيها هجرة المجموعة من ذرة إلى ذرة مجاورة (1,2-shift) ولكن في بعض الحالات تأخذ الهجرة مسافة طويلة (1,3- and 1,4-shift) ولكنها نادرة، المجموعة المهاجرة (R) يمكن أن تكون كربوناً،

نيتروجينياً، أكسجينياً، كبريتاً، هالوجيناً أو هيدروجينياً ولكن أكثرها هو الكربون.

تحضير حمض البنزيليك Preparation of Benzilic acid

يحضر حمض البنزيليك في هذه التجربة عن طريق إعادة ترتيب البنزل (حضر في تفاعلات الأكسدة والاختزال).



وتحميس الملح الكربوكسيلي لبنزيلات البوتاسيوم benzilate potassium ينتج حمض البنزيليك.

الكميات:

بنزل 5.5 gm

فح نباتي.

هيدروكسيد بوتاسيوم 5.5 gm

حمض هيدروكلوريك.

إيثانول.

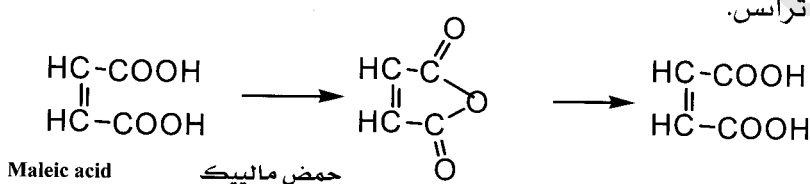
الطريقة: يذاب 5.5 gm هيدروكسيد بوتاسيوم في 12 ml ماء في دورق مخروطي وفي دورق آخر مستدير القاع يذاب 5.5 gm من البنزيل في 17 ml إيثانول (95%) وقد يلزم الأمر استخدام التسخين في عملية الإذابة. يضاف محلول

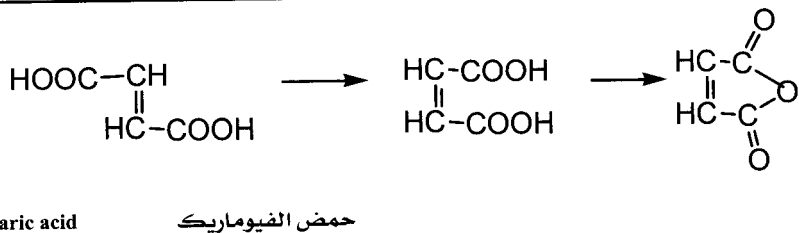
هيدروكسيد البوتاسيوم السابق إلى محلول البنزيل مع رج محتويات الدورق، يثبت مكثف على الدورق المستدير القاع ويُسخن على حمام بخار مدة 15 دقيقة، يلاحظ خلال هذه المدة تحول اللون الأزرق المسود الأول إلى اللون البني، تُقلل بعد ذلك محتويات الدورق إلى كأس ويُغطى بزجاجة ساعة ويترك فترة طويلة حيث تتكون بلورات حمض البنزيليك البوتاسيمية، ترشح بواسطة المضخة المائية وتُغسل بواسطة 2 ml كحول مثلج (95%) تذاب بلورات ملح البنزيليك في أقل كمية من الماء في دورة سعته 250 ml (قد يلزم للإذابة أكثر من 100 ml ماء ساخن)، يضاف كمية قليلة من الفحم ويُرج محلول عدة دقائق ثم يرشح محلول وهو (ترشيح عادي) بعد ذلك يُحضر الرشيح بواسطة HCl مركز حتى يصل الرقم الميدوجيني 2، يترك المخلوط ليبرد ببطء في حمام ثلجي ثم تجمع بلورات حمض البنزيليك بترشيح المخلوط في قمع بوخر ثم تُغسل البلورات بالماء للتخلص من الأملاح وتتجفف تسجيل النسبة المئوية للناتج وتقاس درجة الانصهار.

الايزومرزم الفراغي الكيميائي (ايوزمر سيس-ترانس)

: Stereochemical Isomerization (cis-trans isomers)

حمض المالييك Maleic acid وحمض الفيوماريك Fumaric acid من الأحماض ثنائية الكربوكسيل ولهمما هيكل الكربوني نفسه، كما أنهما يعطيان الحامض (الصكسينيك) نفسه باختزالهما، يعطيان نفس الأنهايدريد عند تسخينهما ولكن حمض المالييك أكثر استعداداً لتفاعل لأنه ذو التركيب سيس بينما الفيوماريك ذو التركيب ترانس.





Fumaric acid

حمض الفيوماريك

وتحول الأيزومر cis-trans يمكن أن يحدث تحت ظروف كيميائية أو ضوئية كيميائية حيث يتحول حمض المالييك إلى حمض الفيوماريك الاكثر ثباتاً بواسطة حمض الهيدروكلوريك وعندما يشع محلول مائي لكتلا الأيزومرين بواسطة الأشعة فوق البنفسجية يتكون مخلوط متوازن يحتوي على 75% حمض مالييك.

$h\nu$

Maleic acid

Fumaric acid

75%

25%

الكيماويات:

حمض هيدروكلوريك مرکز.

10 gm حمض مالييك.

الطريقة:

في دورق صغير مستدير القاع يذاب 10 gm حمض مالييك في 10 ml ماء ويركب مكثف على الدورق ويُسخن المخلوط جيداً مدة 30 دقيقة، تتكون بلورات الفيوماريك وهو ساخن، تبرد المحتويات حتى درجة حرارة الغرفة وتفصل المادة الصلبة بالترشيح، وتبلور بواسطة 1 مول حمض هيدروكلوريك (1:1 حمض هيدروكلوريك، ماء)، درجة انصهار حمض الفيوماريك 286-287°C ولكن من الصعوبة قياسها حيث يتسامي الحامض بسرعة عند درجة أعلى من 200°C، ولذلك

يمكن قياسها في أنبوبة شعرية مغلقة، كما تسجل درجة انصهارها حمض المالييك المستخدم كمادة أولية في التحضير وكذلك درجة مخلوط المادة الأولية والناتج.

كيفية كتابة تقرير عن نواتج التحضيرات:

بعد تجفيف الناتج وقياس الخواص الفизيائية وتحديد النسبة المئوية للناتج والتأكد من تركيبه عن طريق دراسة الأطيف المختلفة يسجل الآتي:

1. الشكل: هل هو مسحوق أو بلوري (توضيح شكل البلورات).
2. اللون: هل هو عديم اللون، أبيض، أصفر، (يحدد لونه).
3. درجة الغليان أو درجة الانصهار.

.4

وزن الناتج المحسوب نظرياً	وزن الناتج اعملياً	النسبة المئوية للناتج

5. تحديد الطول الموجي في الأشعة تحت الحمراء للمجاميع الوظيفية الموجودة.

المجموعة	الطول الموجي

6. تحديد البروتونات في المركب والإزاحة الكيميائية لها من أشعة الطنين النووي المغناطيسي ^1H NMR.

الإزاحة δ	انقساماتها	عدد البروتونات	المجموعة المتصلة بها

7. دراسة التكسيرات الجزيئية في طيف الكتلة.

إعداد تقرير عن التحضيرات العضوية:

قبل إعداد تقرير عن نواتج التحضيرات أو التفاعلات العضوية هناك ملاحظات لابد من اتباعها قبل التحضير وفي أثناء التحضير وهي:

1. التجارب التي تجرى في المعمل ما هي إلا مثال يمكن أن تتبع نفس طريقة التحضير لسلسلة متشابهة من المركبات الأخرى.

2. لابد من تنقية نواتج التفاعلات أو التحضيرات

3. حفظ النواتج في زجاجات ذات عنق واسع للنواتج الصلبة وذات عنق ضيق للنواتج السائلة، وتكون مقاساتها مناسبة، مع وضع ملصق يشتمل على المعلومات التالية:

4. رقم التجربة واسم الناتج، درجة الانصهار أو الغليان، اسم الطالب، وزن الناتج وزن الزجاجة مع الناتج (tare of bottle)، النسبة المئوية للناتج.

كما في المثال التالي:

تجربة (1)

Bp 190

محمد عبدالله

وزن الناتج 23 وزن الزجاج مع الناتج 89

Tare 23.5 Yield 89

4. لا يتم التحضير في دوارة مخروطية أو أنابيب اختبار... إلخ، ولكن في دورق مستدير نظيف أو أنابيب خاصة للتحضير (للكميات الصغيرة) ذات قياس مناسب أي لا تتمد المكونات لأكثر من ثلث إلى نصف عنق الدورق. ولا نستخدم السداد، المطاط حتى لا يحدث تلوث مع الناتج.

5. حساب الناتج:

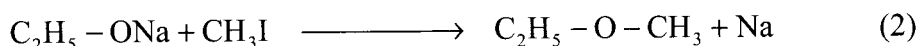
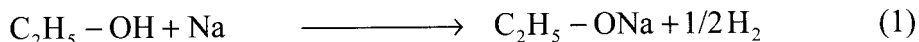
وزن الناتج هو كمية الناتج النقي المحضر ويسمى actual yield، أما الناتج النظري theoretical yield ويسمى في بعض الأحيان Calculated yield فهو الكمية التي يحصل عليها بناءً على حسابات نظرية، وفيها لا يؤخذ في الحسبان أي تفاعلات جانبية قد تحدث في أثناء التحضير، من هذين الوزنين يمكن حساب النسبة المئوية للناتج على النحو التالي:

$$\text{نسبة الناتج} = \frac{\text{وزن الناتج الفعلي}}{\text{وزن الناتج المحسوب}} \times 100\%$$

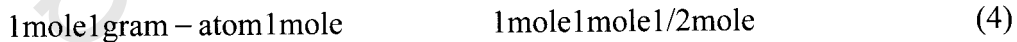
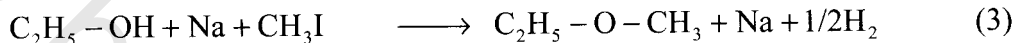
وهي نسبة الناتج الفعلي بسبب عدد من العوامل مثل: عدم اكتمال التفاعل، التفاعلات الجانبية، والفقد الميكانيكي الذي يؤثر على وزن الناتج الفعلي.

6. يستخدم المول (للتمثيل ككميات المواد المتفاعلة وهو جرام جزيئي، (عدد المولات يساوي وزن المادة مقسوماً على الوزن الجزيئي).

وهذا مثال على احتساب ذلك: عند تحضير $\text{CH}_3\text{-O-}$ methyl ethyl ether، باستخدام يوديد الميثيل (methyl iodide)، وايثوكسيد الصوديوم Sodium C₂H₅ (تحضير Williamson للإثيرات). فإن هذه الطريقة تتم بتفاعل معدن الصوديوم مع الإيثanol واستخدام الناتج وهو ايثوكسيد الصوديوم للتفاعل مع يوديد الألكيل الميثيل.



ويمكن اختصار معادلة (1) أو (2) كالتالي:



ويفهم من المعادلة أن نسبة المواد المتفاعلة:

1 مول كحول إيثيلي: 1 جرام - ذرة من الصوديوم: 1 مول من يوديد الميثيل
والناتج يكون 1 مول من الإثير: 1 مول من الصوديوم: 1/2 مول من الهيدروجين.

والآن لنفترض أننا استخدمنا الكميات التالية في التحضير.

$$92.0 \text{g absolute ethanol} = 92/46 \text{ mole} = 2.0 \text{ moles C}_2\text{H}_5\text{OH}$$

$$5.5 \text{g of methallic Sodium} = 5.5 / 23 \text{ mole} = 0.24 \text{ gram atom Na}$$

$$28.4 \text{ g of methyl iodide} = 28.4 / 142 \text{ mole} = 0.20 \text{ mole CH}_3\text{I}$$

فإن الكميات تحول من جرام إلى مول وذلك بقسمة الوزن على الوزن الجزيئي.
وبمقارنة ذلك مع المعادلات السابقة تكون نسبة المواد المتفاعلة:

$$10 \text{ C}_2\text{H}_5\text{OH}: 1.2 \text{ Na}: 1.0 \text{ CH}_3\text{I}$$

وبالنظر للمعادلات (2) و(3) يلاحظ أن الميثيل يوديد هي المادة المتحكمة في التفاعل؛ ولذا فإن 1 مول من الميثيل أيديد يعطي مولاً واحداً من methyl ethyl ether، وحيث إن الكمية النظرية المستخدمة من الميثيل أيديد هي 0.2 مول فإنه بضرب هذه القيمة في وزن المول للميثيل إيثيل (60 g)، فإن الناتج بالграмм نظرياً يكون كالتالي:

$$\text{Theoretical gialal} = 0.2 * 60 \text{ g} = 12.0 \text{ g}$$

ولذلك فإذا كان وزن الناتج الفعلي 82 جراماً فإن نسبة الناتج

$$\text{Yield \%} = 8.2 / 12.0 * 100 = 68.3$$

7. تسجل القياسات الطيفية المؤكدة.

8. تعبأ بيانات الناتج جميعها في الجدول وتستكمل البيانات:

اسم الطالبة	وزن الناتج	اسم الناتج	رقم التجربة

أ) الخواص الطبيعية:

الشكل:

اللون:

درجة الغليان أو الانصهار:

الذوبان:

ب) معادلة التفاعل وتحديد المتفاعلات الأساسي:

ج) حساب النسبة المئوية للناتج:

عدد المولات للمتفاعل:

عدد المولات للناتج:

وزن الناتج نظرياً:

وزن الناتج عملياً:

= النسبة المئوية للناتج

د) تأكد من تركيب الناتج بواسطة التقنيات الطيفية مثل: IR، H'MNR وسجل النتائج في الجدول الآتي:

التعليق	نوع وموقع المجموعة التي اختفت من التفاعل	نوع وموقع المجموعة التي ظهرت في الناتج	التحليل الطيفي المستخدم
			طيف الأشعة تحت IR الحمراء
			طيف الرنين النووي المغناطيسي H'MNR

تقرير عملی (5)

استراتيجية التعرف على المركبات العضوية وتحضير بعض مشتقاتها

تمرين (1):

حدد مسمى المواد المجهولة التالية باستخدام المخططات الواردة في الفصل

الخامس: المادة (1)، المادة (2)، المادة (3)، المادة (4)

وسجل البيانات كالتالي:

رقم المادة:

الاستنتاج	المشاهدة	التجربة
		1. الحالة
		2. اللون
		3. الرائحة
		4. درجة الغليان أو الانصهار
		5. اختبار الاشتعال
		6. الإذابة
		7. النيترة
		8. خاصية عدم التشبع
		9. محتواه من العناصر
		10. المجاميع الوظيفية الموجودة.

تمرين (2):

حضر مركب باراميثيل اسيتانييلid باستخدام بارا أمينو تولويين وانهدرید حمض خلیک. وسجل البيانات كما هو موضح في تقرير تحضیر الماده نهایة الفصل.