

# **الباب الأول**

# **مقدمة في الكيمياء العضوية**

obeikandl.com

# الباب الأول

## " مقدمة في الكيمياء العضوية "

### التركيب الإلكتروني للأيونات :-

تحتوي المركبات العضوية على الكربون والهيدروجين والأكسجين بصورة رئيسية بالإضافة إلى بعض العناصر الأخرى كالنتروجين - والهالوجين - والكبريت - والفسفور . وهناك مجموعة من المركبات العضوية الخاصة تسمى بالمركبات العضوية الفلزية التي تحتوي إضافة إلى ما ذكر من عناصر مع أحد الفلزات المتوفرة في الطبيعة . ولتوسيع طبيعة تركيب المركبات العضوية سوف نحاول توضيح أولاً التركيب الإلكتروني لمعظم الذرات الداخلة في تكوين المركبات العضوية التي سنطرق إليها في هذا الكتاب . وفي الجدول الدوري المصغر التالي ندرج بعض الذرات المهمة حيث يظهر لنا أيضاً موقع الكربون في الجدول .

موقع الكربون في الجدول الدوري والعناصر المهمة الداخلة في تكوين المركبات العضوية

I	II	VII	IV	V	VI	VIII	العناصر النبيلة
H							He
Li	Be	B	C	N	O	F	Ne
Na	Mg	Al	Si	P	S	Cl	Ar
K	Ca				Se	Br	Kr
Rb						I	Xe
CS							
		العناصر الانتقالية					

إذا ابتدأنا بالهيدروجين فإنه يمكن اعتبار أي عنصر آخر ناتج من إضافة إلكترون واحد وبروتون واحد إلى العنصر الذي يليه .

وإلكترونات أي عنصر من العناصر توجد في أغلفة ترقم أبتدأ من النواة بـ 1 ، 2 ، 3 ، .... الخ ويحتوي كل من هذه الأغلفة على عدد من مدارات يساوي مربع رقم الغلاف / تعرف بـ  $f, d, p, s$  وعلى الرغم من أن كلا من هذه المدارات يستوعب إلكترونين متراكبي البرم إلا أنها تختلف في شكلها . فشكل المدار  $S$  كروي متماض حول النواة ويتتألف كل مدارات  $p$  الثلاث من فصين تقع النواة بينهما ، مدارات  $p$  الثلاث متعمدة . وتنتمي على طول المحاور ( $x, y, z$ ) أما مدارات  $f, d$  فسوف لا تتطرق لها . يحتوي الغلاف الأول ( $K$ ) على مدار واحد من نوع  $S$  يعرف بـ  $1S$  . ويحتوي الغلاف الثاني ( $L$ ) على نوعين من المدارات  $S, p$  ويعرفان بـ  $2S, 2p$  . وهكذا فإن كل غلاف يحتوي على نوع من مدار واحد أكثر من الغلاف الذي قبله فالأغلفة التالية تحتوي على مدارات من نوع  $f, d, p, s$  ..... الخ .

ويوجد في أي غلاف مدار واحد من نوع  $S$  وثلاثة مدارات من نوع  $p$  ( $p_x, p_y, p_z$ ) وخمسة مدارات من نوع  $d$  وسبعة مدارات من نوع  $f$  ، إذا كان الغلاف يحتوي على هذه الأنواع من المدارات .

وعند وصفنا توزيع الإلكترونات في الذرة فإننا نضع رقم الغلاف إلى يسار رمز المدار ورقمًا فوق رمز المدار يشير إلى عدد الإلكترونات فيه . ذرة الهيدروجين تحتوي على إلكترون واحد ترتيبها الإلكتروني هو  $1S^1$  لاحتمال تواجده في المدار  $1S$  وبدل الرقم فوق الرمز  $1S$  على أن المدار  $1S$  يحتوي على إلكترون واحد . وتحتوي ذرة الهليوم على إلكترونين ويصبح ترتيبها الإلكتروني  $1S^2 2S^1$  وهذا نجد أن الذرة التالية الليثيوم التي تحتوي على ثلاثة إلكترونات يكون ترتيبها الإلكتروني  $1S^2 2S^1$  . وبابناء هذا الأسلوب يصبح الترتيب الإلكتروني في النزرات كما معين في الجدول التالي :

التوزيع الإلكتروني لذرات العناصر الثمانيّة عشر الأولى من الجدول الدوري :

العنصر	الرمز	العدد الفري	توزيع الإلكترونات
الهيدروجين	H	1	1S <sup>1</sup>
الهيليوم	He	2	1S <sup>2</sup>
اللثيوم	Li	3	1S <sup>2</sup> 2S <sup>1</sup>
البريليوم	Be	4	1S <sup>2</sup> 2S <sup>2</sup>
اليورون	B	5	1S <sup>2</sup> 2S <sup>2</sup> 2P <sup>1</sup>
الكاربون	C	6	1S <sup>2</sup> 2S <sup>2</sup> 2P <sup>2</sup>
النتروجين	N	7	1S <sup>2</sup> 2S <sup>2</sup> 2P <sup>3</sup>
الأكسجين	O	8	1S <sup>2</sup> 2S <sup>2</sup> 2P <sup>4</sup>
الفلور	F	9	1S <sup>2</sup> 2S <sup>2</sup> 2P <sup>5</sup>
النيون	Ne	10	1S <sup>2</sup> 2S <sup>2</sup> 2P <sup>6</sup>
الصوديوم	Na	11	1S <sup>2</sup> 2S <sup>2</sup> 2P <sup>6</sup> 3S <sup>1</sup>
المغسيوم	Mg	12	1S <sup>2</sup> 2S <sup>2</sup> 2P <sup>6</sup>
الألومنيوم	Al	13	1S <sup>2</sup> 2S <sup>2</sup> 2P <sup>6</sup> 3S <sup>2</sup> 3P <sup>1</sup>
السليكون	Si	14	1S <sup>2</sup> 2S <sup>2</sup> 2P <sup>6</sup> 3S <sup>2</sup> 3P <sup>2</sup>
الفسفور	P	15	1S <sup>2</sup> 2S <sup>2</sup> 2P <sup>6</sup> 3S <sup>2</sup> 3P <sup>3</sup>
الكبريت	S	16	1S <sup>2</sup> 2S <sup>2</sup> 2P <sup>6</sup> 3S <sup>2</sup> 3P <sup>4</sup>
الكلور	Cl	17	1S <sup>2</sup> 2S <sup>2</sup> 2P <sup>6</sup> 3S <sup>2</sup> 3P <sup>6</sup>
الأركون	Ar	18	1S <sup>2</sup> 2S <sup>2</sup> 2P <sup>6</sup> 3S <sup>2</sup> 3P <sup>6</sup>

وتدل النظريات والتجارب العملية في هذا الصدد أن الإلكترونات في مدارات p الثلاثة لا تزدوج بل تتوزع بصورة منفردة إلا إذا توفر عدد الإلكترونات يكفي للزواج في أي مدار منها أو أكثر احدها فارغاً . لذا فإن توزيع الإلكترونات لذرة النتروجين الذي يكتب عادة  $1s^2 2s^2 2p^3$  للسهولة ( لاحظ الجدول السابق ) يجب أن يكون كما يلي :  $1s^2 2s^2 2p^1_x, 2p^1_y, 2p^1_z$

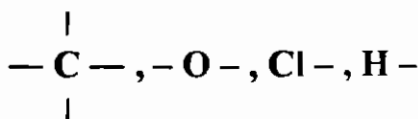
ويمكن توضيح ترتيب الإلكترونات بشكل أدق باستعمال سهم يشير اتجاه برم الإلكترون . فالسهم ↑ تشير إلى وجود إلكترون غير مزدوج والسهمن المتعاكسان ↓ يشير إلى وجود إلكترونين في نفس المدار متعاكسي البرم .  
ولو نظرنا إلى توزيع الإلكترونات في ذرة الكربون مثلاً فيصبح بالشكل التالي :

$2P_x^1, \uparrow 2P_y^1, \uparrow 2P_z^1, (N)$	النتروجين
$2S^1 \downarrow \uparrow$	
$1S^1 \downarrow \uparrow$	
$2P_x^1 \downarrow 2P_y^1 \downarrow 2P_z^1 (C)$	الكربون
$2S^1 \downarrow \uparrow$	
$1S^1 \downarrow \uparrow$	

### النظرية التركيبية للمركبات العضوية :-

لقد وضع كل من كيكولي ( Kekule ) وكوبر ( Couper ) وبرتيلروف ( Butlerov ) القواعد لأحدى أهم النظريات الأساسية في الكيمياء العضوية : النظرية التركيبية ( Structural theory ) معتمدين على فكريتين هما :

1 - أن العناصر المكونة للمركبات العضوية يمكنها أن ترتبط بعدد ثابت من الروابط يسمى بالتكافؤ . فالكربون مثلاً ، رباعي التكافؤ : أي أن ذرة الكربون قادرة على تكوين أربع روابط . والأوكسجين ثالثي التكافؤ ، ذرة الأوكسجين تستطيع تكوين رابطتين . أما الهيدروجين والهالوجينات فهي أحادية التكافؤ فذراتها ترتبط برابطة واحدة :



2 - أن آلة ذرة الكربون مثلاً يمكن أن ترتبط مع ذرات أخرى من الكربون بواسطة واحد أو أكثر من روابط التكافؤ . وتنظر أهمية هذه النظرية من خلال المثال البسيط التالي :

عند النظر إلى أصيغة الجزيئية  $C_2H_6O$  نجد أنها يمكن كتابة صيغتين بنائيتين لمركيبين لهما نفس الصيغة الجزيئية إلا أنهما يختلفان في صفاتهما : أحد المركيبين يعرف بثنائي مثيل أثير له درجة غليان منخفضة (24.9 °) - غاز في درجة حرارة الغرفة - ، أما المركب الآخر ويسمي بالكحول الإثيلي وهو سائل درجة غليانه (78 °) م . وعند مفاعلته هذين المركيبين مع فلز الصوديوم نجد أن الكحول يتفاعل بشدة محرراً غاز الهيدروجين . أما الأثير فلا يتفاعل ز وتوضح لنا الصيغة التركيبية للمركيبين هذا الاختلاف بوضوح . فالذرات في الكحول مرتبطة بشكل مختلف كما هو الأثير . ففي الكحول ترتبط احدى ذرات الهيدروجين بالأكسجين لكن في الأثير ترتبط جميع ذرات الهيدروجين بذرتي الكربون . فعند تفاعل الكحول مع الصوديوم تزاح ذرة الهيدروجين المرتبطة بالأكسجين من قبل الصوديوم .



### المدارات الذرية للعناصر الأساسية في المركبات العضوية :-

سوف نحاول توضيح المدارات الذرية لكل من الهيدروجين والكربون والنتروجين والأكسجين والهالوجينات حيث تعتبر هذه العناصر الأكثر تواجداً في الجزيئات العضوية . وأن كل إلكترون في الذرة يوجد في حيز حول النواة يعرف بالمدار ولا يمكن للمدار أن يستوعب أكثر من إلكترونين كحد أقصى وهناك أنواع مختلفة من المدارات تعرف بـ  $s$  ,  $p$  ,  $d$  ,  $f$  : يهمنا في كل المركبات العضوية هنا مدارات  $s$  ,  $p$  . ولقد وجد أن المدار  $s$  كروي والمدار  $p$  أشبه بفصين متlapping على طول المحور . والمدارات  $P$  الثلاث الموجودة في أي من مستويات الطاقة متعدمة فيما بينهما . وعلى الرغم من أن الحسابات تصنف لنا الحيز المحدد لكل إلكترون إلا أنها لا تستطيع تحديد موقع الإلكترون بالضبط في أي لحظة لأن الإلكترون يتحرك بسرعة كبيرة جداً (تساوي سرعة الضوء تقريباً) . لذلك فإن المدار غالباً ما يوصف بـ " السحابة الإلكترونية " .

ولننعرف إلى المدارات الذرية وترتيبها في العناصر الذرية الأساسية في المركبات العضوية .

### الهيدروجين (H) :-

للهيدروجين عدد ذري واحد وزرة الهيدروجين تحتوي على إلكترون واحد يمثل الغلاف ذو الطاقة الأقل (K) ويتوارد في المدار  $1s$  الكروي . وللسهولة فإن مثل هذا المدار يرسم بشكل دائرة نصف قطرها يمثل احتمال وجود الإلكترون في ذلك الحيز في الفراغ .

### الكريون (C) :-

إن التوزيع الإلكتروني للكربون يوضح أن الإلكترونات الأربع في الغلاف الثاني (الخارجي) موزعة بشكل  $2s^2$   $2p^2$  ولكن بسبب التناقض بين إلكتروني المستوى  $p$  فإن كلا منها يحتل مدار  $p$  مستقل وبذلك يكون التوزيع الإلكتروني في الغلاف الثاني لذرة الكربون هو  $2s^2$   $2p_1^1$ ,  $2p_2^1$

### النتروجين (N) :-

إن التوزيع الإلكتروني لذرة النتروجين هو  $2s^2$   $2p_1^1$ ,  $2p_2^1$ ,  $2p_3^1$  ويظهر وجود ثلاثة إلكترونات منفردة في مدارات  $p$  الثلاث . وبما أن مدارات  $p$  الثلاث متعدمة يتوقع من التوزيع الإلكتروني أعلى أن تكون زوايا الروابط في جزيئ الأمونيا ( $90^\circ$ ) . ولكن قياسات الزوايا في الواقع تختلف في الجزيئات عن قيمتها هذه لأن المدارات الذرية البسيطة تتغير عند تكوينها للروابط الكيميائية .

### الأكسجين (O) :-

وتتبع نفس الطريقة في توزيع الإلكترونات على مدارات الغلاف الخارجي للأكسجين الذي يحتوي على ستة إلكترونات ( $2s^2$   $2p^4$ ) . إن أحد مدارات  $p$  يحتوي على إلكترونين مزدوجا البرم .

## الهالوجينات (X) :-

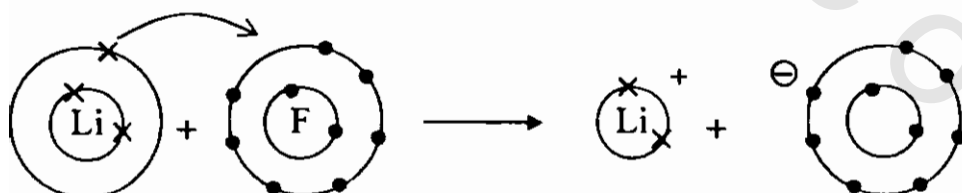
تحتوي الهالوجينات في غلافها الخارجي على خمسة إلكترونات في مدارات P موزعة بحيث يحتوي مدار p على مزدوج إلكتروني أما مدار p الثالث فيحتوي على إلكترون منفرد لذلك فإن الهالوجينات تكون أحادية التكافؤ .

## الروابط الكيميائية :-

عند النظر إلى الجدول الدوري نجد أن عناصر المجموعات الأولى والثانية والثالثة بسبب طبيعتها الإلكترونية تميل لفقدان الإلكترونات مكونة أيونات لها الترتيب الإلكتروني لأقرب غاز نبيل وعلى العكس تميل عناصر المجموعات الخامسة والسادسة والسابعة إلى اكتساب الإلكترونات وتكون أيونات سالبة لها الترتيب الإلكتروني لأقرب غاز نبيل . أما العناصر في وسط الجدول الدوري فلا تميل لاكتساب أو فقدان إلكترونات مثل الكربون ولذلك لا يعطي أيونات موجبة أو سالبة . لقد وضعت أولى الأفكار عن طبيعة الرابط الكيميائي من قبل لويس Lewis وكوسال Kossal حيث اقترحوا نوعين رئيسيين للروابط الكيميائية هما : ( الرابطة الأيونية ) و ( الرابطة التساهمية ) .

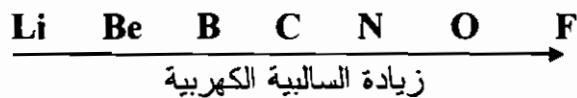
## أولاً : الرابطة الأيونية :-

لأخذ التفاعل التالي بين فلز الليثيوم وعنصر الفلور



إن انتقال إلكترون من ذرة الليثيوم إلى ذرة الفلور يؤدي إلى تكون أيونين متعاكسي الشحنة تربطهما معاً قوة التجاذب . ويمكن علي هذا الأساس تعريف الروابط الأيونية بأنها :

"فُوَّة التجانب بين شحتنَيْن متعاكسيَّيْن". ويحدث هذا بسبب اختلاف السالبيَّة الكهربائيَّة للذرتين المُتحدتين (الليثيوم والفلور في هذا المثال). والسالبيَّة الكهربائيَّة هي قابلية الذرة في الجزيئَة على جذب الإلكترونات نحوها. إن السالبيَّة الكهربائيَّة تزداد بالذهب من اليسار إلى اليمين في أي صُف أفقِي في الجدول الدوري.



ونقل من الأعلى إلى الأسفل في عناصر آية طائفة من طوائف الجدول الدوري

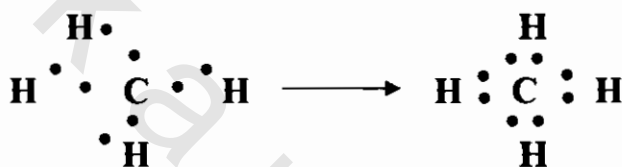
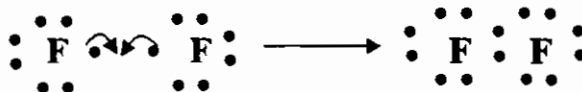
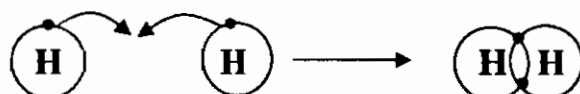


يحيط أيون الفلوريد السالب بعده من أيونات الليثيوم الموجبة في فلوريد الليثيوم كما يحيط أيون الليثيوم الموجب بعده من أيونات الفلوريد السالبة. لذلك لا يمكن أن كل أيونين متعاكسيَّين ( $\text{Li}^+$ ,  $\text{F}^-$ ) ترتبان مع بعضهما لتكوين جزيئَة  $\text{LiF}$  كما هو موضح أعلاه بصورة مستقلة عن بقية الأيونات. أن هذا الترتيب المنظم لأيونات المركب معاكسة الشحنة يعطيه الخاصية البلورية.

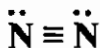
## ثانياً : الروابط التساهمية :-

عند اتحاد ذرتين متشابهتين في السالبيَّة الكهربائيَّة فإننا لا نتوقع أن تستقبل الإلكترونات أحدي الذرتين إلى الأخرى كما في حالة فلوريد الليثيوم. ففي هذه الحالات تصل كلتا الذرتين إلى الترتيب الإلكتروني لغاز نبيل عن طريق مشاركة كل منها باليكترون لتكوين الرابطة التساهمية بينهما. تحتوي ذرة الهيدروجين على إلكترون واحد وعند تكوين جزيء هيدروجين شارك الذرتان كل باليكترون في تكوين الرابطة

بينهما بالحصول على الترتيب الإلكتروني المستقر " ونفس الطريقة ، يمكننا تصور كيفية تكوين جزيئات  $\text{CH}_4$  ,  $\text{HF}$  ,  $\text{F}_2$



وفي بعض الحالات قد تكون بين ذرتين تساهمية مضاعفة كما في حالة جزيئه التتروجين



### السالبية الكهربائية وقطبية الرابطة :-

عرفنا السالبية الكهربائية بقابلية الذرة في الجزيئه على جذب إلكترونات الرابطة نحوها . فإذا بدأنا بالفلور كقاعدة فإن الذرات على يساره في الجدول الدوري تكون أقل كهروسالبية فيه . لذا فإن هذه الذرات تحتاج إلى طاقة أقل للبلوغ حالة الغاز النبيل عند إعطائهما إلكتروناتها . أما العناصر تحت الفلور في نفس طائفته فإنهما الأخرى تكون أقل سالبية كهربائية مع زيادة العدد الذري لأن حجم الذرة يصبح أكبر

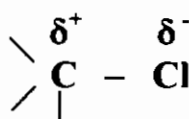
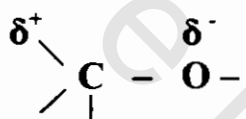
ويزداد عدد الإلكترونات حول النواة مما يؤدي إلى حجب جذب النواة للإلكترونات . فلنواة كل ذرة قدرة معينة على جذب الإلكترونات لذلك فإن الذرات المرتبطة بروابط تساهمية تتفاوت درجة جذبها للإلكترونات . ولمعظم الذرات في الجزيئات العضوية ( عدا الهيدروجين ) سالبية كهربائية أكبر مما للكربون . لذا نتوقع أن يكون زوج إلكترونات الرابطة بين ذرة الكربون وألية ذرة ( عدا الهيدروجين ) لها سالبية كهربائية أعلى من الكربون في جزيئة المركب العضوي . ولذلك تزاح الإلكترونات نحو الذرة الأعلى سالبية كهربائية . ويطلق على مثل هذه الروابط التساهمية بـ " الرابطة القطبية " أما عندما تكون ذرة الكربون مرتبطة مع ذرة كربون آخر أو مع الهيدروجين فإن كل من الذرتين تجذب زوج إلكترونات الرابطة بنفس القوة تقريباً وتسمى مثل هذه الرابطة التساهمية بـ " الرابطة غير القطبية " ويوضح الجدول التالي السالبية الكهربائية لبعض العناصر التي لها أهمية كبيرة في بنية المركبات العضوية .

#### السالبية الكهربائية لبعض العناصر

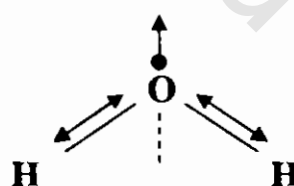
<u>H</u>		<u>B</u>	<u>C</u>	<u>N</u>	<u>O</u>	<u>F</u>
<u>2.1</u>		<u>2.0</u>	<u>2.5</u>	<u>3.1</u>	<u>3.5</u>	<u>4.1</u>
<u>Li</u>	<u>Be</u>					
<u>1.0</u>	<u>1.5</u>	<u>2.0</u>	<u>2.5</u>	<u>3.1</u>	<u>3.5</u>	<u>4.1</u>
<u>Na</u>	<u>Mg</u>	<u>Al</u>	<u>Si</u>	<u>P</u>	<u>S</u>	<u>Cl</u>
<u>1.0</u>	<u>1.2</u>	<u>1.5</u>	<u>1.7</u>	<u>2.1</u>	<u>2.4</u>	<u>2.8</u>
<u>K</u>		<u>Zn</u>				
<u>0.9</u>		<u>1.7</u>				
		<u>Cd</u>				
		<u>1.5</u>				
		<u>Hg</u>				
		<u>1.4</u>				

## ثانيات الأقطاب وعزم ثانوي القطب :-

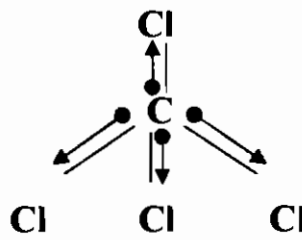
علمنا أن الكثافة الإلكترونية للرابطة التساهمية بين ذرتين مختلفتين في السالبية الكهربائية تزاح نحو الذرة الأعلى منها في سالبيتها الكهربائية مما يولد شحنة جزئية سالبة عليها وشحنة جزئية موجبة على الطرف الآخر للرابطة التساهمية ويشار إلى ذلك بـ  $\delta^-$ ,  $\delta^+$  وتسمى مثل هذه الرابطة برابطة ثنائية القطب . ويوضح اتجاه حركة الإلكترونات بسهم يشير رأسه إلى الطرف السالب من الرابطة التساهمية القطبية .



وقد تحتوي الجزيئه العضوية على أكثر من رابطة قطبية واحدة وتكون محصلة عزوم هذه الروابط هي عزم ثانوي القطب للجزيئه ككل ويعبر عنه بوحدات الديبياى ( Debye ) . ففي جزيئات الماء مثلاً تكون الكثافة الإلكترونية أقرب إلى الأكسجين منها إلى الهيدروجين بسبب السالبية الكهربائية الأعلى للأكسجين . وتحتوي جزيئه الماء على رابطتين قطبيتين محصلتهما هي عزم ثانوي القطب للجزيئه .

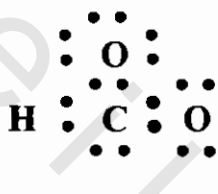


وقد تكون الجزيئه غير القطبية رغم احتواها على عدد من الروابط القطبية وذلك لأن محصلة عزوم الروابط للجزيئه تساوى صفرأ كما هي الحال في رباع كلوريد الكربون :

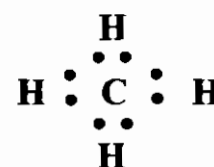


## صيغ لويس :

تتضمن التفاعلات الكيميائية إعادة توزيع الإلكترونات ضمن أو بين الجزيئات لتكوين روابط جديدة . لذلك يتطلب منا فهم الكثافة الإلكترونية حول الذرات في الجزيئة لكي نفهم هذه التفاعلات بصورة أعمق . ولكي نتصور التوزيع الإلكتروني للذرات في الجزيئة يمكننا كتابة صيغ لويس التي تمثل فيها الإلكترونات التكافؤ في الجزيئة بنقاط كما في الأمثلة التالية :



حامض الفورميك

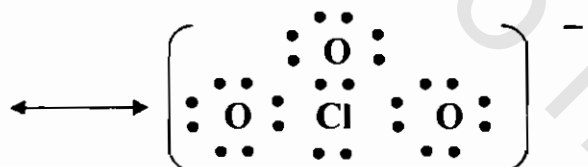


جزيء ميثان



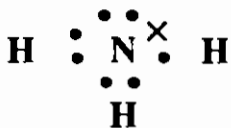
جزيء كلور

أما إذا كان التركيب أيونياً فيمكن الحصول على الأيون الملازم في هذه الحالة بإضافة أو سلب إلكترون واحد أو أكثر من تركيب الجزيئة . لنتصور أيون الكلورات (  $\text{ClO}_3^-$  ) كمثال . ان للكلور سبعة إلكترونات في غلافه الخارجي ( : Cl : ) وللأكسجين ستة إلكترونات ( : O : ) . فعند اتحاد ذرة كلور واحدة وثلاث ذرات أكسجين نجد أن التركيب بحاجة إلى إلكترون واحد لكي يصبح فيه لجميع الذرات التركيب الإلكتروني لأقرب غاز نبيل . ولكي تحمل مجموعة  $\text{ClO}_3$  شحنة سالبة .

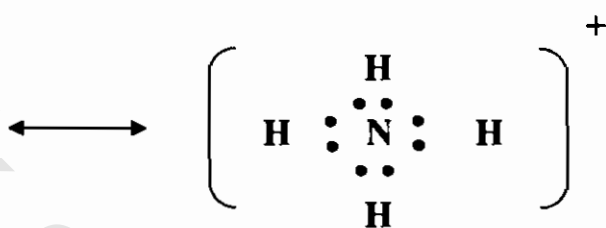


أيون الكلورات

مثال آخر لـ  $\text{NH}_4^+$  أيون الأمونيوم  
لذرة النتروجين خمسة إلكترونات في غلافها الخارجي وباتحادها مع ثلاثة  
ذرات هيدروجين يتكون الأمونيوم .

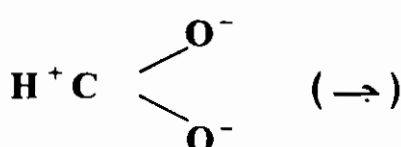
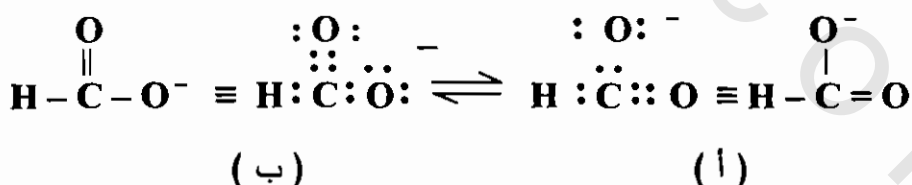


وعندما تشارك جزيئه أمونيا مزدوجها الإلكتروني مع بروتون يتكون أيون الأمونيوم .

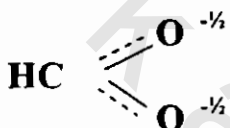


### -: Resonance :

يمكن أن تكتب لكثير من الجزيئات وخاصة العضوية أكثر من صيغة لويس واحدة . فيمكن كتابة أيون الفورمات بصيغتين متكافئتين في التوزيع الإلكتروني (أ ، ب ) . وإضافة إلى هاتين الصيغتين يمكن كتابة صيغة ثالثة ( ج ) ولكنها غير مهمة بالمقارنة مع (أ) و (ب) بسبب انفصال الشحنات الذي يحتاج إلى طاقة عالية .



يطلق على مثل هذه التراكيب بالتراكيب الرزوناتية أو التراكيب الواهبة لا يمثل أي من هذين التركيبتين التركيب الحقيقي لأيون الفورمات . ولذلك يعتبر التركيب الفعلي هجينًا يهب إليه التركيبات (أ) و (ب) . ان التركيب الرزوناتية لا تمثل تراكيب حقيقة للجزئيات أو الأيونات وإنما هي تراكيب فرضية ليس لها معنى فيزيائي . بالإضافة إلى أن الهجين يكون اثبات من أي من التراكيب الواهبة إليه . كيف نكتب إذن الصيغة التركيبية لأيون الفورمات بحيث إنها توضح لنا تركيبه الفعلي ؟ أمامنا احتمالين : أما أن نكتب جميع الصيغ الرزوناتية ونضع سهماً ذا رأسين (↔) كما فعلنا في حالة التركيبتين أ ، ب أو أن نكتب صيغة - لا تطابق قاعدة لويس ولكنها محاولة لتمثيل الهجين كما مبين في أدناه .



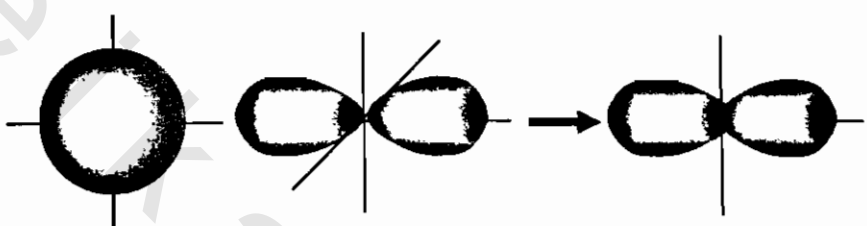
حيث تمثل الرابطة بين الكربون والأكسجين فيها خط متصل وأخر منقطع للدلالة على أنها وسط بين الأربطة المزدوجة الصرفه والأربطة المنفردة الصرفه . وتحمل كل من ذرتى الأكسجين فيها نصف الشحنة السالبة الكلية لأيون الفورمات .

### تكوين الرابطة التساهمية :-

الرابط التساهمي يحدث عندما يتداخل مدار ذري له إلكترون منفرد من ذرة ما مع مدار ذري له إلكترون منفرد من ذرة أخرى . والتدخل هذا يولد مداراً جديداً يحتوى على كلا الإلكترونين المشتركين يعرف ب "مدار جزئي" . ومثال على ذلك هو تداخل المدار  $1s$  لكل من ذرتى هيدروجين لتكوين جزئية  $\text{H}_2$  . وأن السحابة الإلكترونية حول النواتين قادرة على ربطهما في مدار جزئي . وإذا أخذنا مقطع عرضي لهذه السحابة الإلكترونية نجد أن شكل المدار الجزئي هذا اسطواني مع تخصيص في الوسط . ويطلق على هذه الرابطة الجزيئية "برابطة سيجما (σ)" . نستنتج مما ذكر أن التداخل الملائم لمداري  $1s$  الذرية لذرتى هيدروجين يؤدي إلى تكوين

مدار جزيئي . وإن هذا المدار لا يستوعب لأكثر من إلكترونين متعاكسي البرم (↑↓) .

ويمكن أيضاً لنوعين مختلفين من المدارات الذرية أن تتدخل معاً لتكوين مدار جزيئي – رابطة سيجما (σ) ففي حالة تكوين فلوريد الهيدروجين (HF) يتدخل مدار  $1s$  من ذرة الهيدروجين مع مدار  $2p_z$  من ذرة الفلور ويؤدي ذلك إلى تكوين مدار جزيئي – رابطة سيجما بينهما . وهذه الرابطة الناتجة من تداخل مدار  $s$  و مدار  $p$  تختلف تماماً من حيث الشكل عن الرابطة المكونة من تداخل مداري  $1s$  .



أوريبيتال جزيئي رابطة σ      أوريبيتال  $1s$  للهيدروجين      أوريبيتال  $2p_z$  للفلور

### المدارات المهجنة في الكربون :-

والآن لنطبق مبادئ تكوين الرابطة التساهمية التي ذكرناها في الفقرة السابقة على تكوين الروابط في مركبات الكربون . لتأخذ العيثان ( $CH_4$ ) مثلاً على ذلك أن الكربون يقع في الدورة الثانية من الجدول الدوري . يحتوي الغلاف الأول على إلكترونين ويحتوي في غلافه الخارجي على أربع إلكترونات (إلكترونات التكافؤ) موزعة كما يلي :

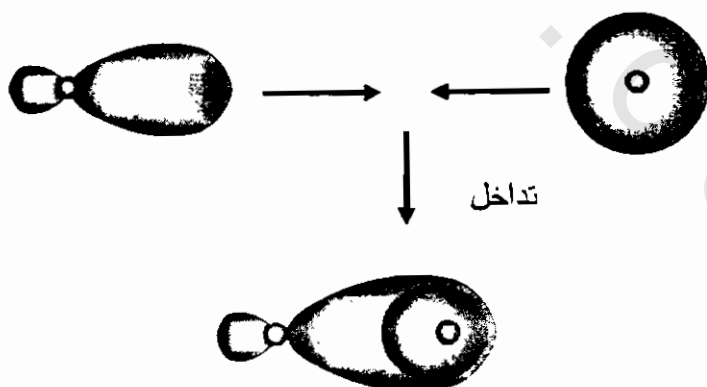
$1s$	$2s$	$2p_x$	$2p_y$	$2p_z$
↑↓	↑	↑	↑	

ويظهر من أن إلكتروني المدار الذري  $2s$  مزدوجان ولا يستطيعان الاشتراك في تكوين روابط . ويحتوي كل من المدار  $2p_x$  و  $2p_y$  على إلكترون واحد مما يدل على أن الكربون ثنائي التكافؤ في حالته الأساسية . إذا كيف يمكن لنظرية المدار الجزيئي أن تفسر لنا تكوين أربع روابط منكافئة في العيثان ؟

ان إبعاد أحد إلكتروني المدار  $2s$  إلى المدار  $2p_z$  الفارغ يؤدي إلى حصول أربع إلكترونات غير مزدوجة (أربع إلكترونات تكافؤ) إلا أن هذا يفسر تكوين الأربع روابط جزيئية متكافئة في الميثان وذلك لاختلاف هذه المدارات في الشكل والحجم والطاقة . فالرابطة الجزيئية الناتجة من تداخل  $2s$  للكربون مع مدار  $1s$  للهيدروجين تختلف بالتأكيد من تلك الناتجة عن تداخل مدار  $2p$  للكربون مع  $1s$  للهيدروجين ويعني هذا سوف تكون في جزيئة الميثان ثلث روابط جزيئية متكافئة ( $p-s$ ) ورابطة جزيئية مختلفة ( $s-s$ ) .

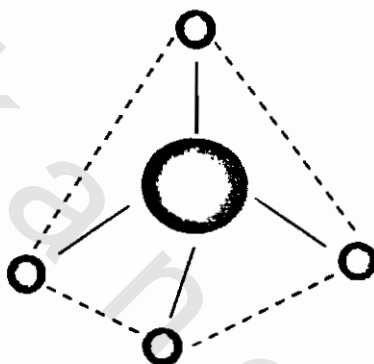
ونقدم لنا نظرية تهجين المدار حلًّا لهذه المشكلة : فالمدارات الأربع نتهجن مولدة أربع مدارات جديدة متكافئة من حيث الشكل والطاقة تسمى مدارات  $sp^3$  المهجنة تعمل فيما بينها زاوية  $109.5^\circ$  وتشير إلى رؤوس هرم رباعي منتظم . وكل مدار  $sp^3$  محور ينصف المدار مارًأ بالنواة يحدث عليه تداخل المدار في الغالب .

فعند ترابط الكربون مع ذرة أخرى كذرة الهيدروجين فإن الفصل الكبير للمدار  $sp^3$  يسهل تداخلاً أفضل وبالتالي ينتج رابطة قوية . والشكل التالي يوضح تكوين المدار الجزيئي بين الكربون - الهيدروجين (C-H) حيث يمثل احدى روابط سيجما الكربون - الهيدروجين الأربع في الميثان .



## الترتيب الرياعي السطوح المدارات الجزيئية للكربون :

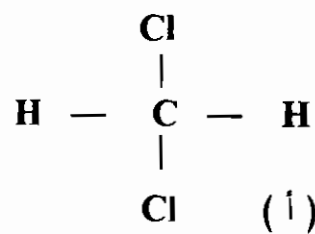
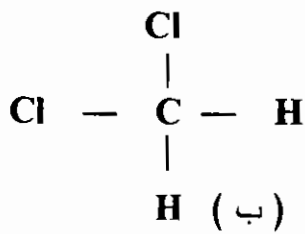
ان الإلكترونات الأربع في مدارات الكربون تتنافر مع بعضها لذاك فإن الفصوص الكبيرة لروابط سيجما (σ) في الميثان مثلًا تنتشر في حيز الجزيئية لكي يكون الواحد أبعد ما يمكن من الآخر . والتنافر هذا يحدد شكل الجزيئه . وعند تحديد المحور ( أي الخط الرابط بين نواة الكربون ونواة الهيدروجين ) لكل من روابط سيجما فإن الزاوية بين أي اثنين من هذه الروابط تكون  $109.5^{\circ}$  ويمكن توضيح ذلك بالنموذج التالي :-



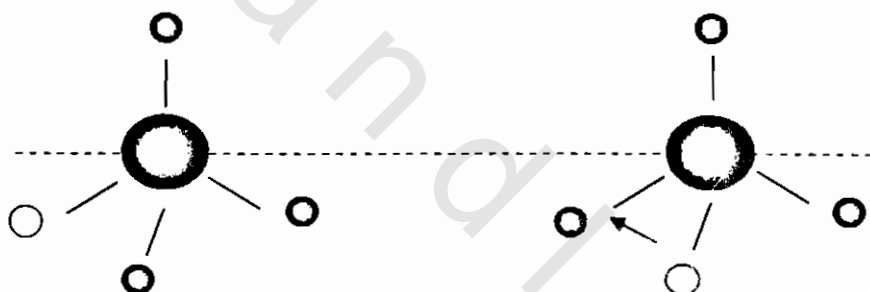
وإذا رسمنا خطأً وهياً منقطعاً بين ذرات الهيدروجين يحصل شكل هرم رباعي السطوح (تحتل نواة الكربون مركز الهرم وتنتجه الروابط الأربع نحو الزوايا الأربع للهرم) . لهذا السبب نسمى ذرة الكربون المحتوية على أربعة روابط سيجما بـ ذرة كربون رباعي السطوح . وبصورة أدق نعني : أن الذرات الأربع المرتبطة بالكربون موزعة في حيز الجزيئية بحيث تعدل زوايا تقدر بـ  $109.5^{\circ}$  .

## الصيغة التركيبية والمركبات الحقيقية :

من الممكن كتابة أكثر من صيغة مسقط واحد لثنائي كلور وميثان  $\text{CH}_2\text{Cl}_2$  كما يتضح فيما يلي :



ففي (أ) نجد أن ذرتى الكلور متقابلتين . لكن في (ب) نجد هما متجلتان ومتقابلتين ان الشكلين المستويين الجزيئية  $\text{CH}_2\text{Cl}_2$  لا يظهر أن التركيب الحقيقي للذرات في حيز الجزيئية . ففي الترتيب الرباعي السطوح للروابط تكون الزاوية بين الرابطتين اللتين تربطان ذرتى الكلور  $109.5^\circ$  وليس  $108^\circ$  أو  $90^\circ$  دائماً فالتركيب المجسم (الهرم الرباعي ) يوضح أنه لا يمكن كتابة أكثر من صيغة تركيبية واحدة لـ  $\text{CH}_2\text{Cl}_2$  كما في الشكل التالي :



### الدوران حول محور الرابطة :

لقد ذكرنا سابقاً أن معظم المركبات العضوية تحتوى على أكثر من ذرة كربون واحدة . وان الكربون في هذه الجزيئات ترتبط مع بعضها بروابط تساهمية تتكون من تداخل مدار  $\text{sp}^3$  لذرة كربون مع مدار  $\text{sp}^3$  لذرة كربون آخر (  $\text{sp}^3\text{-sp}^3$  ) كما لجزيئة الإيثان . يمكن لإحدى ذرتى الكربون وذرات الهيدروجين الثلاث المرتبطة بها أن تدور بحرية حول محور الرابطة بالنسبة لذرة الكربون الأخرى . ان الدوران حول محور الرابطة لا يؤثر في قوة (  $\text{C}_2 - \text{C}_1$  ) فإن تداخل مداري  $\text{sp}^3$  الذي نتجت عنه

الرابطة سيجما هو نفسه في أي من وضعيات الدوران لأن شكل المدار الجزيئي هذا أسطواني وإن إمكانية الدوران حول الرابطة سيجما (C-C) خاصية مهمة جداً لكل مركبات الكربون .

### تصنيف المركبات العضوية :-

تصنف المركبات العضوية إلى ثلاثة مجاميع رئيسية :-

#### 1- الأليفاتية :

أ- غير الحلقة : سلسلة الكربون مفتوحة .

ب- الحلقة : سلسلة كربون مغلقة . وتشابه المجموعة الأولى (أ) في معظم خواصها .

2- المركبات الأروماتية : هي مركبات حلقة تحتوي على حلقة بنزين على الأقل وتدخل أيضاً تحت هذه المجموعة من المركبات ، مركبات أرماتية لابنزينية .

3- الحلقة (غير المتاجسة) : هذه المركبات حلقة الشكل تحتوي في الحلقة ذرات عناصر أخرى بجانب الكربون وفي بعض الحالات قد لا تحتوي الحلقة على أي ذرة كربون .

### ميكانيكية التفاعلات العضوية :-

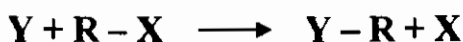
لقد أجريت دراسات عديدة حول ميكانيكيات التفاعلات الكيميائية العضوية . والميكانيكية خطوط فعلية أو فرضية يتبعها التفاعل الكيميائي . ان المعادلة الكيميائية تبين المواد المتفاعلة والنتائج للتفاعل ولكنها لا تعطي فكرة عن كيفية حدوث التفاعل . ويحدث كثير من التفاعلات عن طريق نواتج وسطية يمكن أو لا يمكن عزلها . وعندما يتكون ناتج من جراء تصدام المواد المتفاعلة ولا تكون النواتج النهائية عن طريق نواتج وسطية تعرف مثل هذه التفاعلات بأنها ذات خطوة واحدة . الا ان معظم التفاعلات معقدة حيث يتم خلال عدة خطوات تفاعل .

والميكانيكيات عموماً هي نظريات وضعت لفسير الحقائق التي يتم الحصول عليها عن طريق التجارب . والدراسات الميكانيكية تتضمن أيضاً طبيعة "الحالة الانتقالية" التي تؤدي إلى تكوين نواتج وسطية ومن ثم إلى النواتج النهائية . ويمكن فسیر المعلومات العملية المستقة من التجارب بأكثر من ميكانيكية واحدة قد تبدو جميعها مقبولة . وعلى أي حال فإن قبول أية واحدة منها يعتمد على مدى اتفاق النتائج من الناحيتين النظرية والعملية . وتوجد في الوقت الحاضر عدة طرق عملية يمكن من خلالها تشخيص الميكانيكية المقبولة . وتتضمن هذه :

- 1-الحركات : الدراسات الحركية تهتم بسرعة التفاعلات وتعتبر من أكثر الطرق العامة في تشخيص ميكانيكية التفاعل .
- 2-تشخيص جميع نواتج التفاعل .
- 3-الكشف عن أو فصل النواتج الوسيطة ومن الطرق الخاصة في الكشف عن النواتج الوسيطة تجارب كمش "تصيد النواتج الوسيطة" .
- 4-تأثير تغيير تركيب المواد المتفاعلة على سرعة التفاعل .
- 5-تأثير تغيير المذيب على سرعة التفاعل .
- 6-الأدلة من الكيمياء الفراغية .
- 7-استعمال النظائر . هذه الطرق مفيدة جداً خاصة في تتبع الدور الذي تلعبه ذرة معينة في التفاعل .
- 8-استعمال تجارب العبور .

لنفحص بصورة مفصلة ما يحدث لمركب يحتوي على روابط تساهمية عندما يعاني تفاعلاً كيميائياً :

نأخذ التفاعل التالي :-



حيث كل من  $YR$  ،  $RX$  جزئية تساهمية . ويتبين من هذا التفاعل أن الرابطة  $(R - X)$  قد انكسرت وتكونت محلها الرابطة الجديدة  $(Y - R)$  . إن ميكانيكية

التفاعل هذه تعتمد على الطريقة التي يتم فيها انكسار الرابطة . وهناك ثلاثة احتمالات لحدوث الانكسار . ونتيجة للدراسات العديدة فقد ظهر أن الطريقة التي يتم خلالها انكسار الرابطة تعتمد على طبيعة (R) ، (X) ، (Y) وكذلك على ظروف التجربة :-

أولاً : احتفاظ كل من الذرتين بأحد الكتروني الرابطة التساهمية R :



ولتوضيح هذا النوع من انكسار الرابطة يمكن استعمال سهم مقوس بنصف رأس للدلالة على انتقال إلكترون واحد ( ~ )



ان هذه الطريقة في انكسار الروابط تؤدي إلى ما يسمى " بالجذر الحر " والانكسار من هذا النوع يسمى " بالإنشطار المتجانس " Homolytic cleavage . والجذور الحرة هي ذرات أو جزيئات تحتوي على إلكترون منفرد مثل الميثيل (CH<sub>3</sub><sup>·</sup>) . ان معظم هذه الجذور تكون متعادلة كهربائياً وتسلك كعواطف باحثة عن الإلكترونات وهي فعالة جداً . وعندما تكون هذه الجذور الحرة مستقرة فإن استقرارها يرجع إلى الرزونانس . أن الجذور الحرة تكون بارا مغناطيسياً أي أنها تمتلك عزوماً مغناطيسية دائمة صغيرة ، وذلك بسبب وجود الإلكترون المنفرد . ويستفاد من هذه الصفة في الكشف عن الجذور الحرة . والجذور ثنائية الإلكترون معروفة أيضاً . وهذه الأنواع من الجذور تحتوي على زوج من الإلكترونات المنفردة (غير المزدوجة) مثل جذر المثيلين (CH<sub>2</sub><sup>·</sup>) .

وبصورة عامة : ان تفاعلات الجذر الحر تحدث بمساعدة مركبات من شأنها توليد جنور حرارة ، او بواسطة الضوء او بالحرارة . علاوة على ذلك فان التفاعلات التي تتبع ميكانيكية الجذر - الحر تتثبط بوجود مركبات تعرف بقابليتها على الاتحاد السريع مع الجنور الحر .

**ثانياً : ذرة أو مجموعة (R) تحتفظ بالمزدوج الإلكتروني :**

هذه التفاعلات يمكن وصفها بالشكل التالي :



ويعرف مثل هذا التفاعل "بالانتشار غير المتجانس " ويطلق على Y كاشفاً (باحثاً عن الإلكترونات ) أو كاشف كاتويد حيث يحاول تقبل الإلكترونين من R ومشاركتها معه . كذلك فإن الكاشف الباحث عن الإلكترونات يهاجم الجزيئة في النقطة التي تكون فيها الكثافة الإلكترونية في أعلىهما فعندما يثار تفاعل الإحلال لكاشف باحث عن الإلكترونات يعرف التفاعل بتفاعل إزاحة باحث عن الإلكترونات SE ( Substitution = S ) = إحلال . E = Electrophilic = إلكتروفيلي ) وعندما تحمل - R شحنة سالبة على ذرة كربون أي أن يكون له مزدوج إلكتروني غير مشترك ، فإن هذه المجموعة تدعى بـ "كاربانيون " Carbanion . إن المعلومات العملية الكثيرة تؤكد أن الكاربانيون هو رباعي السطوح يحتل زوج الإلكترونات أحد أوربيتالات  $SP^3$  الأربعة فيه .

والمتميز بين هذا النوع من انكسار الرابطة يستعمل سهم برأس كامل ( ↗ ) للدلالة على انتقال مزدوج إلكتروني .



ثالثاً : ذرة أو مجموعة R تفقد المزدوج الإلكتروني المشترك :-

ويمكن توضيح ذلك بالمثال الثاني :-



أي أن المزدوج الإلكتروني يبقى مع X يعكس ما يحدث في تفاعلات من النوع .

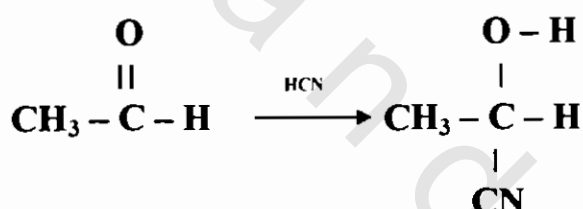
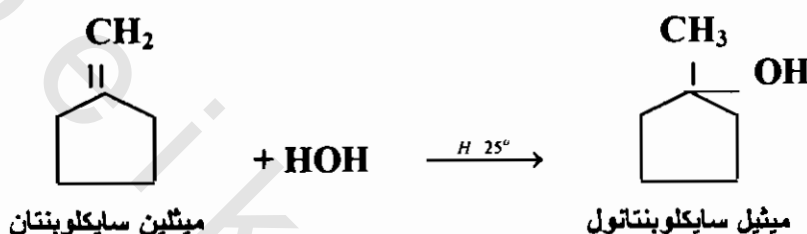
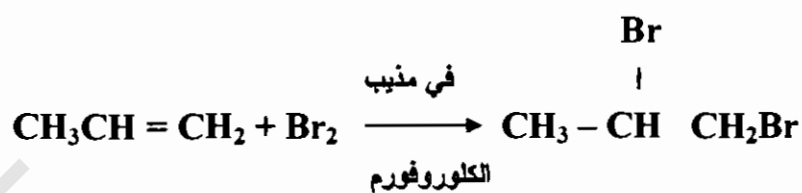
ثانياً : أن هذا النوع من انكسار الرابطة يعرف أيضاً " بالإنتشار غير المتجانس " ويسمي Y كاشفاً باحثاً عن النواة أو كاشف " أنيونويد " Anioniod قادرًا على تجهيز المزدوج الإلكتروني .

والكاشف الباحث عن النواة يهاجم عادة نقطة ذات كثافة منخفضة في الجزيئة . تعرف الفاعلات التي تثار بكاشف باحث عن النواة بتفاعلات إزاحة باحثة عن النواة ( SN ) ( Substitution = s ) = إحلال ، Nucleophilic = باحث عن النواة ) وتسمي المجموعة  $R^+$  أيون كاربونيوم Carboniumion . وأيون الكاربونيوم مثل مستوى تحصر المدارات الثلاث فيما بينها زاوية  $120^\circ$  . وبسبب الشحنة التي يحملها الكاربونيونات (  $R^-$  ) وأيونات الكاربونيوم (  $R^+$  ) تكون عادة فعالة جداً وغير مستقرة . واعتماداً على طبيعة الكاشف الذي يثير التفاعل وعلى طبيعة المادة المتفاعلة معه . يمكن تمييز ثلاثة أنواع رئيسية من التفاعلات الكيميائية العضوية هي : تفاعلات إضافة وإزاحة وحذف وندرج أدناه بعض الأمثلة المبسطة لكل نوع من أنواع التفاعلات .

### - تفاعلات الإضافة :-

تم تفاعلات الإضافة مع المركبات غير المشبعة . فالجزيئات غير المشبعة تكون قادرة على تقبل إلكترونات ( أي ذرات أومجموعات لها شحنة سالبة - كما في  $(R^-, Y^-)$  ) دون أن تؤثر على إعداد مدارات غلاف التكافؤ أو التوزيع الإلكتروني

ويتوضّح مثل هذه التفاعلات في المركبات العضوية المحتوية على روابط مزدوجة أو ثلاثة.



### **بـ- تفاعلات الاحلال ( الاستبدال ) :**

يحدث تفاعل الإحلال عندما تحل نتراء أو مجموعة (كاشف) محل نتراء أو مجموعة في جزئية المادة المتفاعلة.

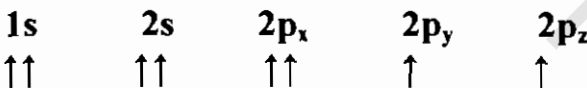
## الأسئلة

- 1- ما هي الخاصيتين الأساسيةتين للمجموعة الفعالة ؟
- 2- ارسم تراكيب لويس للجزيئات التالية :  $\text{F}_2$ ,  $\text{H}_2\text{S}$ ,  $\text{H}_2$ ,  $\text{HCl}$ ,  $\text{HCCH}$  موضحاً الروابط القطبية واتجاه الاستقطاب وذلك بوضع  $\delta^-$ ,  $\delta^+$  على الذرتين المناسبتين .
- 3- اشرح سبب الاختلاف الكبير بين درجة غليان كحول الاثيلي ( $78^\circ \text{C}$ ) وثنائي مثيل الأثير ( $-24^\circ \text{C}$ ) على الرغم من أن لهما نفس الصيغة الجزيئية .  $\text{C}_2\text{H}_6\text{O}$

- 4- لأي من المركبين في كل من أزواج المركبات التالية أصرة هيدروجينية أقوى :
- أ -  $\text{HF}$ ,  $\text{H}_2\text{O}$       ب -  $\text{HCl}$ ,  $\text{HF}$       ج -  $\text{H}_2\text{O}$ ,  $\text{H}_2\text{S}$
- 5- ما هو عدد المدارات المهجنة المكونة من تهجين المدارات الذرية التالية . ثم ارسم الشكل الهندسي لهذه المدارات .

- أ - واحد s وثلاثة p  
ب - واحد s واثنان p  
ج - واحد s وواحد p

- 6- للأكسجين التوزيع الإلكتروني التالي :-

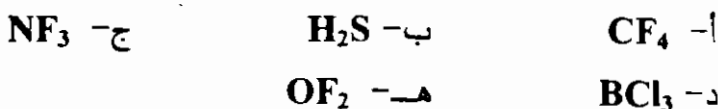


استنتج زوايا الروابط في  $\text{HOH}$  مفترضاً أن المدارات الذرية غير مهجنة .  
ان زوايا الروابط الحقيقية في  $\text{HOH}$  هي  $105^\circ$  وهي مقاربة لزوايا هرم رباعي السطوح المنتظم  $109^\circ$  ووضح ذلك .

- 7- عرف المصطلحات التالية :

- أ- المدار الذري  
ب- مزدوج إلكتروني غير مشترك  
ج- مدار هجيني .

- 8- بين تهجين وشكل مدار الذرة التي تحتها خط في كل من المركبات التالية :



9- وضع بصيغ المفاهيم المتوفرة لديك ، كيف تعلم ان المدارات  $sp^3$  شكلاً ( ذات ابعاد ثلاثة ) و  $sp^2$  مسطحاً و  $sp$  خطياً .

10- تحتوي المركبات العضوية التالية على مجاميع فعالة ، عين كل من المجاميع وأنكر اسم المجموعة .

