

تفسير أطياف الأشعة تحت الحمراء Infrared Spectra Interpretation

Group Frequencies

1.3 ترددات المجموعة

ترددات المجموعة يقصد بها ترددات الذبذبات المرتبطة بمجموعة صغيرة من الذرات داخل الجزيء. معظم ترددات الجزيء تنسب لمجموعات صغيرة جداً من الذرات داخل الجزيء. ترددات أي مجموعة ذرية تميزها عن غيرها بغض النظر عن موضعها في الجزيء. تستخدم ترددات المجموعات الذرية في تحديد صنف ونوع المركب بالإضافة إلى التعرف على مكونات المخلوط. تنقسم منطقة الأشعة تحت الحمراء الوسطى إلى أربع مناطق ويمكن تحديد طبيعة ترددات المجموعة من المنطقة التي تقع فيها.

2: ترددات ذبذبات المد الهيدروجينية X-H stretching Region

تصنف جميع الذذبات الأساسية التي تظهر بعد العدد الموجي cm^{-1} 2500 إلى حد كبير من التأكيد " إلى الرابطة بين ذرة الهيدروجين وأي ذرة أخرى. تعتبر ذرة الهيدروجين أخف الذرات إذا تذبذب بأقصى قوة ولا يرجع ذلك إلى صغر كتلتها فقط بل وأيضاً لتناقضها الأحادي.

O - H Stretching Vibration

ذبذبة المد O-H

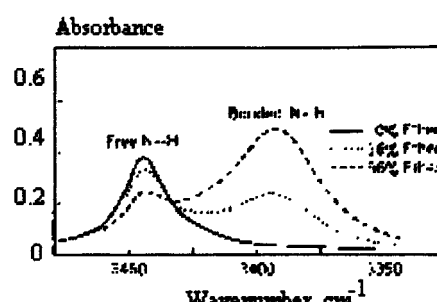
تظهر هذه الذذبة في المنطقة بين cm^{-1} 3000 و $3700 cm^{-1}$ مع بعض الاستثناءات. ومجموعة OH الحرجة، أي مجموعة الهيدروكسيل التي لا تتضمن ترابط هيدروجيني، تظهر في المنطقة cm^{-1} 3500 إلى $3700 cm^{-1}$ وأشرطة هذه المجموعة

تتميز بضيق عرضها على عكس مجموعة الهيدروكسيل ذات الرابطة الهيدروجينية القوية التي تتميز بأشرطة امتصاص عريضة وقوية في المنطقة cm^{-1} 3100 إلى cm^{-1} 3500. كلما زادت قوة الرابطة الهيدروجينية كلما قل العدد الموجي وزاد عرض وشدة شريط الامتصاص. هنا يلعب تخفيف المحاليل بالمذيبات العضوية دوراً كبيراً، فكلما حدى تفك في الرابطة الهيدروجينية كلما زادت إزاحة شريط الامتصاص إلى العدد الموجي الأعلى وقل عرض الشريط وأصبح حداً. الرابطة الهيدروجينية تقلل العدد الموجي وتزيد من شدة شريط الامتصاص وتزيد من عرض الشريط. ومن معرفة تردد مجموعة الهيدروكسيل يمكن حساب شدة الرابطة الهيدروجينية للجزيء. وتغير العدد الموجي بسبب استخدام المذيبات العضوية يعطي فكرة عن تأثير الوسط مما يساعد على معرفة التركيب الكيميائي للجزيء في محلول.

N-H Stretching Vibration

N-H Nondissociation

تظهر أشرطة امتصاص هذه المجموعة في منطقة مجموعة الهيدروكسيل حيث أنها تحتوى على ذرة الهيدروجين ذات الكتلة الذيرية الخفيفة والتكافؤ الأحادي بالإضافة إلى أن كتلة ذرة النيتروجين تقترب من كتلة ذرة الأكسجين. شريط امتصاص نبذة المد N-H يكون عادة أضيق من شريط نبذة المد لمجموعة O-H وهذا يساعد على التفريق بينهما (شكل 46). عند وجود الشرطين معًا يطمس شريط H-O-H شريط N-H، وهنا يجب الرجوع إلى منطقة نبذات الانحناء لمجموعة N-H في المنطقة من cm^{-1} 1650 إلى cm^{-1} 1490 مما يساعد على التأكد من وجود أو عدم وجود هذه المجموعة. المركبات التي تحتوى على مجموعة NH_2 يظهر لها غالباً شريطاً امتصاص بينما يظهر للأمين الثانوي شريط إمتصاص واحد حد.



شكل (46): تأثير تركيز محلول على تردد المجموعة N-H.

C-H Stretching Vibration

ذبذبة المد C-H

تظهر أشرطة امتصاص هذه المجموعة عند الترددات بين 2700 cm^{-1} و 3300 cm^{-1} . ويظهر للمجاميع CH_2 و CH_3 شريطان أو ثلاثة أشرطة امتصاص في المنطقة من 2850 cm^{-1} إلى 950 cm^{-1} . وكل من هاتين المجموعتين ترددات مد تماضية ولا تماضية. نستطيع أن نشير إلى قاعدة هامة تساعد على تصنيف ذبذبات C-H وهي:

1. تظهر أشرطة امتصاص C-H بعد 3000 cm^{-1} إذا كانت C-H غير مشبعة، أي أن تكون ذرة الهيدروجين متصلة بذرة الكربون في حلقة عطرية، أو في الأليفينات Olefine أو الأستيلين Acetylene.
2. تظهر أشرطة امتصاص C-H قبل 3000 cm^{-1} إذا كانت C-H مشبعة، مثل مركبات الأليفات Aliphatic Compounds، أي أن تكون ذرة الكربون ذات روابط أحادية مع الذرات الأخرى. عند ظهور أشرطة امتصاص فوق 3000 cm^{-1} وأقل من 3000 cm^{-1} فإن ذلك يدل على وجود C-H مشبعة وأخرى غير مشبعة.

التأثير الإلكتروني للمجاميع المجاورة يمكن أن يؤثر على ترددات أشرطة امتصاص هذه المنطقة. فمثلاً تردد المد C-H في مجموعة الألدهايد (H-C=O) في الغالب يتوجأ إلى ترددان عند 2750 cm^{-1} و 2850 cm^{-1} . بالإضافة إلى ذلك، إذا كانت الرابطة الأحادية C-H مجاورة لرابطة ثنائية أو حلقة عطرية Aromatic ring فإن تردد المد C-H يزداد ويمتص في المنطقة من 3000 cm^{-1} إلى 3100 cm^{-1} . هذا مهم جداً في تعريف أشرطة امتصاص مركبات الأليفات، ويجب استخدام ذلك بعناية حيث أنه في العديد من المركبات التي تحتوى على عدد صغير من الهيدروجين العطري Aromatic Hydrogen وعلى الكثير من الرابطة C-H الأليفاتية Aliphatic C-H bonds قد تظهر أشرطة المنطقة بعد 3000 cm^{-1} على صورة كتف فقط لأن أشرطة القوية الخاصة بامتصاص جميع الأليفات أو من الممكن أن لا يكون لها وجود حيث تطمسها أشرطة القوية. الهيدروجين المتصل بالكربون المحمي بالكلور يمتص بعد 3000 cm^{-1} وهذا يؤدي بالطبع إلى بعض الالتباس Confusion. على أية حال وجود الحلقات العطرية يمكن التحقق منه بالبحث عن أشرطة امتصاص هذه المجموعات في المناطق الأخرى.

3:3 منطقة الرابطة الثلاثية Triple Bond Region

ذكرنا فيما سبق أنه كلما زاد عدد الروابط بين ذرات المجموعة المهترزة زاد ثابت القوة وزاد تبعاً لذلك تردد نبذية هذه المجموعة، معنى ذلك أن أعلى الترددات تنشأ عن تذبذبات المجموعات ذات الروابط الثلاثية باستثناء ترددات نبذات المجموعات الذرية التي تشمل ذرة الهيدروجين أي $X-H$ بسبب صغر كتلتها الذرية وتكافؤها الأحادي. ونعم أيضاً أن ثابت القوة في حالة نبذة المد أكبر منه في حالة نبذة الانحناء وهذا هو السبب في ظهور أشرطة امتصاص نبذات المد عند ترددات أعلى من ترددات أشرطة امتصاص نبذات الانحناء لنفس المجموعة المهترزة.

تظهر أشرطة امتصاص نبذات المد للروابط الثلاثية ($C \equiv C$) في المنطقة من 2000cm^{-1} إلى 2500cm^{-1} وتشير أشرطة امتصاص نبذات المد للمجموعة $-C \equiv N$ من 2200cm^{-1} إلى 2300cm^{-1} .

تمتص مجموعة $C \equiv C$ في المنطقة من 2050cm^{-1} إلى 2300cm^{-1} . يمكن التمييز بين أشرطة امتصاص المجموعتين السابقتين حيث أن شريط امتصاص المجموعة الأولى يكون متوسط الشدة بينما يظهر شريط امتصاص المجموعة الثانية ضعيف الشدة. يرجع ذلك لأن المجموعة ($C \equiv N$) لديها ثانوي قطب قوى ينشأ عنه تغير كبير في عزم ثانوي القطب عندما يتغير طول الرابطة. أما في حالة مجموعة ($C \equiv C$) يكون التغير في عزم ثانوي القطب صغيراً إلا إذا كانت هذه المجموعة متصلة بمجموعة قطبية. يمكن ظهور أشرطة امتصاص أخرى غير السابقتين ذكرها في هذه المنطقة تنتهي للمجموعة $-X-H$ عندما تكون كتلة ذرة X كبيرة مثل السيليكون أو الفسفر.

4:3 الرابطة المزدوجة Double Bond Region

ترددات نبذات المد للمجموعات ذات الروابط الثنائية ($C=X$) توجد في المنطقة من 1500cm^{-1} إلى 2000cm^{-1} .



تشير أشرطة امتصاص المد للمجموعة $C=O$ في المدى بين 1640cm^{-1} و 1830cm^{-1} ، ويمكن تمييز أشرطة هذه المجموعة بسهولة لأنها تتميز بامتصاص قوى في

هذه المنطقة، كما أن ترددات ذبذباتها تعتمد على نوع المجموعات الذرية المتصلة بذرة الكربون. وعليه يمكن تمييز ترددات ذذبذبات الأسترات Esters والكيتونات Ketones والألدهايدات...الخ. فمثلاً تظهر أشرطة امتصاص الكربونيل استر في المدى بين 1710cm^{-1} و 1750cm^{-1} ، والأحماض في المدى من 1660cm^{-1} إلى 1730cm^{-1} ، والكيتونات والألدهايدات في المدى من 1645cm^{-1} إلى 1740cm^{-1} ، والأمید من 1630cm^{-1} إلى 1710cm^{-1} .

$\text{C} = \text{C}$

تمتص ترددات المد لهذه المجموعة في المنطقة من 1575cm^{-1} إلى 1700cm^{-1} . فمعظم الأليفينات Olifins، $\text{C} = \text{C}'s$ توجد بين 1625cm^{-1} و 1680cm^{-1} عندما لا تكون مقترنة Non-Conjugated وتتخفص هذه الترددات بمقدار 30cm^{-1} عندما تكون مقترنة Conjugated . ويلاحظ أحياناً اختفاء امتصاص هذه المجموعة أو ظهور امتصاص ضعيف وذلك بسبب الخواص التماضية أو عزم ثانوي القطب.

امتصاص المجموعة $\text{C} = \text{C}$ في المركبات العطرية توجد في المدى من 1550 cm^{-1} إلى 1650cm^{-1} .

يلاحظ ظهور سلسلة من الأشرطة الضعيفة في المنطقة من 1650cm^{-1} إلى 2000cm^{-1} الناتجة عن امتصاص ترددات مضاعفات الذبذبات الألسسية لمركبات مشتقات البنزين (overtones).

$\text{C} = \text{N}$

توجد ترددات ذذبذبات المد للمجموعة $(\text{C} = \text{N})$ في المدى من 1580cm^{-1} و 1700cm^{-1} . المركبات غير المقترنة Non - Conjugated التي تحتوى على التركيب $\text{R}-\text{CH} = \text{N}-\text{R}$ تمتص في المدى من 1665cm^{-1} إلى 1675cm^{-1} . مركبات Imines تعطى عادة امتصاصاً بين متوسط و قوى الشدة في المدى من 1690cm^{-1} و 1630cm^{-1} بينما تعطى مركبات Imines التي تحتوى المجموعات $\text{C} = \text{N}-$ امتصاصاً بين 1600cm^{-1} و 1670cm^{-1} . عموماً تصنف أشرطة امتصاص مجموعة $\text{C} = \text{N}$ ليس من السهل كما أن شدة أشرطة الامتصاص تتغير من قوى إلى ضعيف.

5:3 الرابطة الأحادية Single Bond Region [Finger Print Region]

1- ترددات ذبذبات المد

C - O

تقع ترددات هذه المجموعة في المدى من cm^{-1} 900 إلى 1300 .

C - N

يوجد تردد هذه المجموعة في نفس المدى السابق للمجموعة C-O .

C - C

نشاهد أشرطة امتصاص هذه المجموعة في مدى الترددات بين cm^{-1} 800 إلى 1200 .

يلاحظ أن المدى التي تقع فيه ترددات ذذبذبات المد للروابط الأحادية أوسع بكثير من المدى الذي تشاهد فيه ترددات ذذبذبات المد للروابط الثلاثية. ومن المعروف أن قوة الترابط بين الذرات في الرابطة الثلاثية تساوى مرة ونصف قوة الترابط في الرابطة الثانية وتتساوى ثلاثة أمثال قوة الترابط في الرابطة الأحادية. هذا يؤدي إلى أن طول الرابطة الثلاثية يكون أصغر من طول الرابطة الثانية الذي يكون دوره أصغر من طول الرابطة الأحادية معنى ذلك أن تأثير المجموعة المجاورة القريبة من هذه الروابط يكون ضعيفاً أو متوسطاً أو قوياً على ترددات الروابط الثلاثية والثانية والأحادية على التوالي. على هذا الأساس تكون منطقة ترددات ذذبذبات المد للمجموعات ذات الروابط الأحادية أوسع من منطقة ترددات ذذبذبات المد للمجموعات ذات الروابط الثلاثية التي تكون وبالتالي أوسع من منطقة ترددات ذذبذبات مجموعات الروابط الثلاثية.

2 - ترددات ذذبذبة الانحناء للروابط الأحادية

N - H

نشاهد ترددات هذه المجموعة بين cm^{-1} 1490 و 1650 . ظهور شريط امتصاص بالقرب من cm^{-1} 1490 يدل مباشرة على وجود مجموعة -NH- للمركب غير

المعروف في مركبات Non Substituted أو Secondary amine أو Imine .amide

C - H

توجد ترددات ذبذبات الإناء لهذه المجموعة في المدى من 1300 cm^{-1} إلى 1475 cm^{-1} . وجود أو عدم وجود مجموعات CH_2 أو CH_3 يدل عليه وجود أو عدم وجود شريط امتصاص عند حوالي 1460 cm^{-1} . بالمثل وجود أو عدم وجود $\text{C}-\text{CH}_3$ يستدل عليه من وجود أو عدم وجود شريط امتصاص بالقرب من 1375 cm^{-1} .

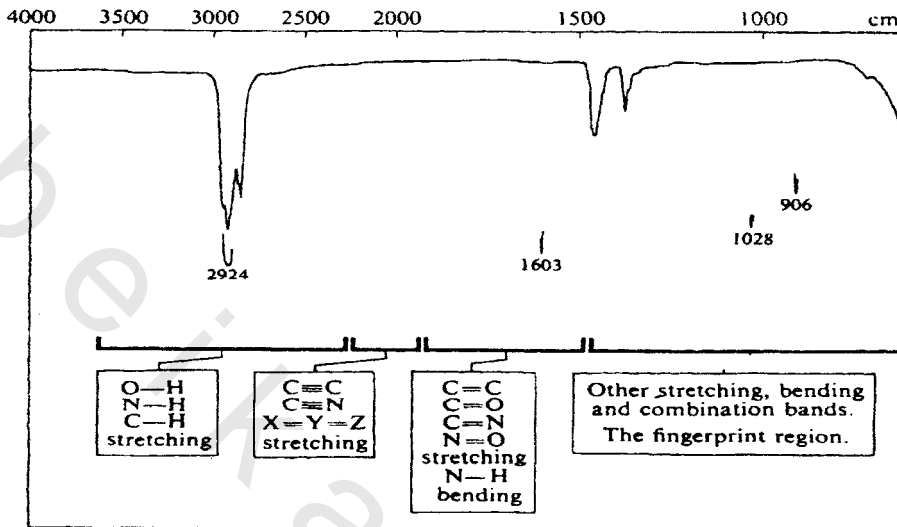
O- H

توجد ترددات ذذبات الإناء لهذه المجموعة في المنطقة من 1200 cm^{-1} إلى 1450 cm^{-1} وب مجرد مشاهدة ترددات ذذبات المد لمجموعة الهيدروكسيل عند حوالي 3300 cm^{-1} فإن التعرف على وجود ترددات ذذبات الإناء لهذه المجموعة وترددات ذذبات المد للمجموعتين $\text{C}-\text{C}$ ، $\text{C}-\text{O}$ يساعد على معرفة نوع الكحول الموجود.

1040 cm^{-1}	يختص بالقرب من	الكحول الأولى Primary Alcohol
1110 cm^{-1}	يختص بالقرب من	الكحول الثنائي Secondary Alcohol
1160 cm^{-1}	يختص بالقرب من	الكحول الثلاثي Tertiary Alcohol
1230 cm^{-1}	يختص بالقرب من	الكحولات العطرية Aromatic Alcohols

Rocking Frequencies ترددات التمرجح

تشاهد ترددات التمرجح لمجموعة $\text{H}-\text{C}$ في المنطقة من 600 cm^{-1} إلى 900 cm^{-1} بينما تظهر ترددات التمايل لمجموعة $\text{H}-\text{C}$ في المنطقة من 700 cm^{-1} إلى 900 cm^{-1} . ومن أهم ترددات التمرجح التي تظهر في هذه المنطقة تردد المجموعة $\text{H}-\text{C}$ الذي يشاهد بالقرب من 725 cm^{-1} فهو ذو أهمية كبيرة في الاستدلال عن وجود CH_2 - وهذا الامتصاص ينشأ عن وجود سلسلة مفتوحة متغيرة تتكون من عدد أربعة أو أكثر من مجموعة الميثيل CH_3 . وشكل (47) يبين مناطق ترددات المجموعات الوظيفية الهامة.



شكل(47): مناطق ترددات المجموعات الوظيفية الهمة.

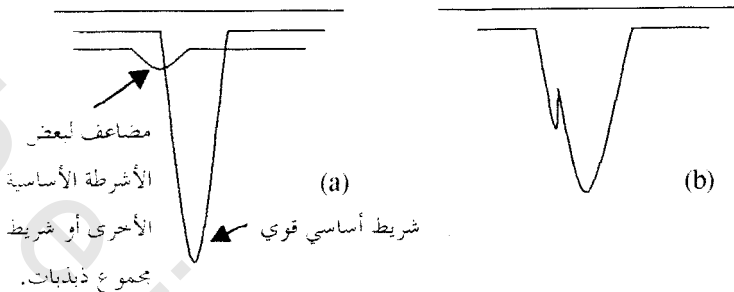
6:3 مضاعفات ومتراكبات الترددات Overtones and Combinations

سيق أن بينما أنه ينشأ عن اللتوافق ظهور أشرطة إمتصاص غير الأشرطة الناتجة عن الذبذبات الأساسية وذلك بسبب تضاعف تردد إحدى الذبذبات أو لتركيب تردد ذبذبة مع تردد أخرى [$v_1 + v_2$ أو $2v_1$] وشدة إمتصاص هذه الأشرطة تكون دائمًا أضعف من شدة الأشرطة الأساسية الأصلية.

Fermi Resonance : رنين فيرمي :

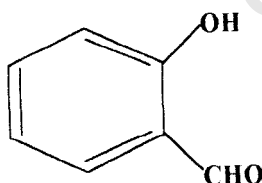
بالرغم من أن أشرطة مضاعفات ومجموع متراكبات الترددات تظهر أحياناً ضعيفة جداً إلا أنها في بعض الأحيان لأخرى تظهر قوية مقارنة بالأشرطة الأساسية ضعيفة الشدة. هذا يحدث بسبب ظاهرة تسمى رنين فيرمي Fermi resonance. والظاهرة تحدث عندما

عندما يتتساوى تقريباً تردد المضاعف أو المترافق مع تردد ذبذبة أساسية أخرى. يكون رنين فيرمي أقوى ما يمكن عندما تتتساوى الترددات تماماً شكل (48).



شكل (48): (a) حالة رنين فيرمي، (b) نتيجة رنين فيرمي.

في هذه الحالة يلاحظ شريطين متتساوين الشدة وقريبين من بعضهما وعلى جانبي تردد الرنين ويطلق على هذين الشريطين مزدوج فيرمي. يوجد مثال على رنين فيرمي في طيف ساليسيل الدهايد Salicyl aldehyde. في هذا المركب لا يوجد غير رابطة C-H واحدة غير عطرية (أروماتية) في مجموعة CHO.



في المنطقة التي يظهر فيها شريط لذذبة مد هذه الرابطة يظهر شريطان متتساوياً الشدة تقريباً عند 2732 cm^{-1} و 2732 cm^{-1} يفسر ذلك على أساس رنين فيرمي بين تردد المد C - H للمجموعة CHO - ومضاعف ذذبة الإناء C - H عند 1390 cm^{-1} أي $1390 = 2780 \times 2$ ، ومثال آخر على ذلك رابع كلوريد الكربون الذي له أربع ترددات أساسية توجد ثلاثة منها عند 217، 313، 459 أما التردد الرابع يتوقف وجوده في المنطقة $800 - 700 \text{ cm}^{-1}$. يظهر في طيف الأشعة تحت الحمراء في هذه المنطقة مزدوج متتساوي الشدة تقريباً عند 791 cm^{-1} ، 762 cm^{-1} . والسبب في ذلك رنين فيرمي بين تردد الذذبة الأساسية الرابعة و $459 + 313 = 772 \text{ cm}^{-1}$.

7: العوامل التي تؤثر على تردد إهتزازات الجزيء Factors Affecting Vibrational Modes

نعلم أن تردد إهتزازات ذرتين أو مجموعة صغيرة من الذرات يعتمد أساساً على شدة الرابطة بين الذرات أي على ثابت القوة وكتلة الذرات وتوزيعها في الفراغ ولكن توجد بعض العوامل الأخرى التي تؤثر على تردد الإهتزازات ويمكن تقسيم هذه العوامل إلى نوعين هما:

- العوامل الخارجية (External Factors): هي التي ترتبط بالظروف الخارجية وتشمل: تغير حالة المادة من صلبة إلى سائلة أو غازية أو العكس، تغير التركيب البلوري (أو تعدد الشكل البلوري لمركب كيميائي واحد)، وجود أو عدم وجود رابطة هيدروجينية ثم تأثير المذيبات.

- عوامل داخلية (Internal Factors): هي التي تؤثر على الرابطة بين الذرات وتشمل التغير في موضع أو كتلة الذرات، الازدوج الميكانيكي بين إهتزازة وأخرى، والتأثير الفراغي والتأثير الكهربائي.

1- العوامل الخارجية

تغيير الحالة Change of Phase

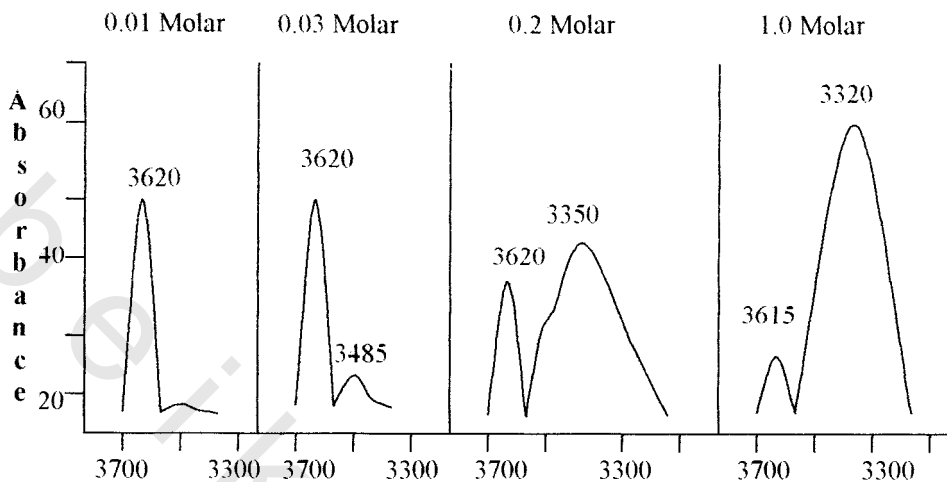
يتغير تردد المجموعة المهترزة بعدها لحالة المادة، وذلك لأن الجزيئات في الحالة الغازية توجد على مسافات بعيدة عن بعضها مما يجعل القوى المتبادلة بينها عند أقل قيمة لها. لكن في السوائل وال محليلين يتاثر الجزيء بالجزيئات المتشابهة المحيطة به وبجزيئات المذيب وهذا يؤثر على تردد المجموعات المهترزة سواء كان خلال التجمع الجزيئي أو ثابت العزل للوسط. مثل على ذلك يظهر شريط إمتصاص إهتزازة المدى لمجموعة الكربونيل للأسيتون في الحالة الغازية عند التردد 1742 cm^{-1} بينما يظهر عند 1718 cm^{-1} في الحالة السائلة. ويتغير تردد المجموعة المهترزة كذلك تغيراً صغيراً (اماذا في حالة وجود ترابط هيدروجيني) في حالة تحول المادة من الحالة السائلة إلى الحالة الصلبة وذلك لزيادة القوى المتبادلة بين الجزيئات. قد يتغير

شكل الطيف بتغير بنية المادة من الحالة البلورية إلى الحالة الأمورفية فيمكن بسبب هذا التحول أن تظهر أو تخفي بعض أشرطة الإمتصاص. وإذا تعدد الأشكال البلورية للمركب الواحد ظهر لكل شكل من هذه الأشكال البلورية طيف إمتصاص مميزا له، مثل على ذلك يختلف طيف إمتصاص Ca CO_3 إذا وجد على صورة calcite عنه إذا وجد على صورة aragonite وكذلك الأشكال البلورية المختلفة لثاني أكسيد السيليكون يظهر لها أطيفات إمتصاص للأشعة تحت الحمراء مختلفة.

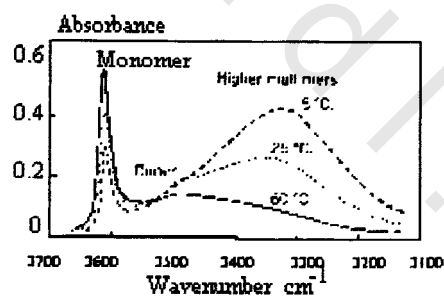
الترابط الهيدروجيني X-HO

يعتبر طيف إمتصاص الأشعة تحت الحمراء من أهم الطرق المستخدمة في قياس الترابط الهيدروجيني سواء كان داخل أو بين الجزيئات. وجود الترابط الهيدروجيني وخصوصاً في الجزيئات $\text{H} - \text{O} - \text{H}$ ، $\text{N} - \text{H}$ يحدث تغيراً واضحاً في تردد وشدة امتصاص واتساع شريط امتصاص هذه المجموعات فالترابط يقلل من قيمة التردد ويزيد من شدة واتساع شريط الامتصاص. تستخدم قيمة الإزاحة في التردد $v_1 - v_2 = \Delta v$ لقياس ثابت القوة للرابطة الهيدروجينية. وينشأ عن الرابطة الهيدروجينية لمجموعة الهيدروكسيل O-H أكبر إزاحة في تردد المد في بينما يوجد شريط المد للمجموعة OH الحرجة عند 3600 cm^{-1} - 3700 cm^{-1} وهو شريط حاد، يوجد شريط المد للمجموعة المترابطة عند 2500 cm^{-1} - 3500 cm^{-1} . يفسر ذلك على أساس أن وجود الترابط الهيدروجيني يزيد من طول الرابطة O-H الأصلية مما يقلل من ثابت القوة وقيمة التردد. وما يذكر أن تردد إتحانه هذه المجموعات يكون أقل تأثيراً بوجود الترابط الهيدروجيني الذي يزيد من قيمة تردد الإتحانة.

بصرف النظر عن تأثير المذيبات فإن تركيز المذيل وأيضاً درجة حرارتها يؤثران على شدة الرابطة الهيدروجينية للمركبات، فكلما قل التركيز قلت فرصة أي جزيئين على التصادم وتقل بذلك درجة الرابطة الهيدروجينية مع زيادة تخفيف المحلول. الشكل (49) يبيّن تأثير التركيز على الترابط الهيدروجيني. وزيادة درجة الحرارة يعني أن طاقة كل جزيء تزداد وعندئذ يمكن أن تنكسر قوى الترابط الضعيفة وهذا يؤدي إلى تقليل درجة الترابط الهيدروجيني وإزاحة تردد المجموعة التي تحتوي على رابطة هيدروجينية إلى قيمة أعلى (شكل 50).

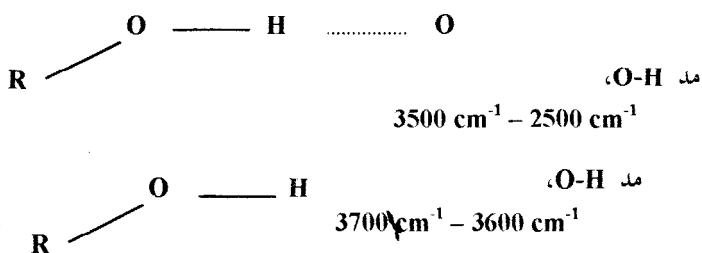


شكل (49): تأثير التركيز على أشرتة إمتصاص مجموعة .OH

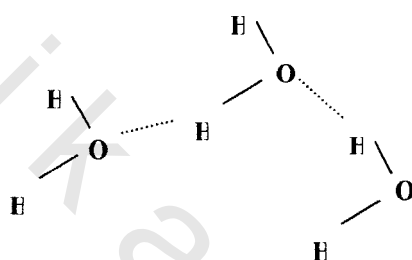


شكل (50): تأثير الحرارة على أشرتة إمتصاص مجموعة .OH

يعرف الترابط الهيدروجيني بأنه التجاذب الذي يوجد بين ذرة ذات سالبية كهربائية عالية تحمل زوج إلكترونات غير مرتبطة مثل [النتروجين N والأكسجين O والفلور F] وذرة الهيدروجين التي تكون مرتبطة أيضاً بذرة صغيرة لها سالبية كهربائية عالية شكل (51). والشكل (52) يوضح الترابط بين جزيئات الماء وهذا يمثل الترابط بين الجزيئات.

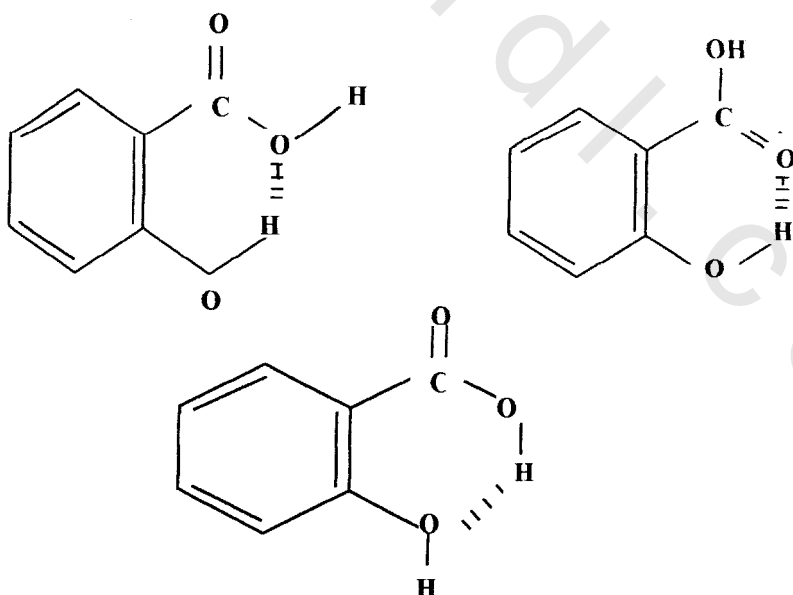


شكل (51): الترابط الهيدروجيني.



شكل (52): الترابط بين جزيئات الماء.

Intermolecular hydrogen bonding



شكل (53): الترابط داخل الجزيء
Intramolecular hydrogen bonding.

يمكن كذلك تكون رابطة هيدروجينية بين OH , COOH داخل نفس الجزيء وهذا يعرف بالترابط داخل الجزيء Intramolecular . ويمكن تمثيله كما بالشكل (53).
كثير من المذيبات يكون رابطة هيدروجينية مع المذيب. وينزم لتكوين رابطة هيدروجينية وجود مجموعة مانحة للبروتونات وأخرى مانحة للإلكترونات.

Solvent Effects

تأثير المذيبات

من الأفضل أن تسجل جميع أطياف المواد في الحالة الغازية عند ضغط منخفض حيث يكون التأثير المتبادل بين الجزيئات عند أدنى قيمة له. أما في حالة المواد المذابة فيجب أن تسجل الأطياف في مذيبات غير قطبية وبتركيز مخفف. لكن من الناحية العملية، نظراً لعدم ذوبان المادة في مذيبات لا قطبية، تحتاج أحياناً إلى مذيبات قطبية. تجد أنه كلما زاد تركيز المادة وزادت قطبية المذيب زاد التفاعل المتبادل بين المذيب والمذاب. ويكون هذا التفاعل عادة ضعيفاً إلا إذا شمل وجود ترابط هيدروجيني. عادة يقل تردد اهتزازات الماء بينما يزيد تردد إهتزازات الإناء لنفس المجموعة المهاصرة في المحاليل إذا قورنت بمثيلتها في الحالة الغازية. إزاحة التردد نتيجة لتغير المذيبات يتبعه عادة تغير في شدة الامتصاص بسبب تغير نسبة الأيزومرات Isomers . مثال على ذلك الأيزومرات الـ دـ وـ رـانية كما في الرسم.



من الممكن ربط الإزاحة في التردد بثابت العزل أو معامل انكسار الوسط وقد وضع كرك وود Kirk Wood أول علاقة بين الإزاحة في التردد وثابت عزل المذيب وهذه العلاقة هي:

$$\frac{v'_D - v'_S}{v'_D} = \frac{K(D-1)}{2D+1} \quad (3.1)$$

حيث ν_{H} تمثل تردد البخار والسائل على التوالي، D و K ثابت العزل للمذيب و ثابت النسب على التوالي.

توجد ثلاثة أنواع من المذيبات ينشأ عنها بعض المشاكل عند استخدامها بالنسبة لتكوين ترابط الهيدروجيني وهذه هي:

1- المركبات التي تحتوى على مجموعات مانحة للهيدروجين مثل الـ halojines التي تحتوى على عدد كافى من الـ halojines لتشطيل هيدروجين موجود ويمثل ذلك الكلوروفورم.

2- المركبات التي تحتوى على زوج إلكترونات غير مرتبطة مثل الأثير، الأدبيهيدات والأمينات *amines*.

3- المركبات التي تحتوى على الماء أو الكحوليات.

من أهم المذيبات التي ليس لها الخصائص السابقة رابع كلوريد الكربون CCl_4 وكبريتيد الكربون CS_2 . وبالرغم من أنهما يحتويان على Cl و S فإن تأثيرهما على تكوين رابطة هيدروجينية ضعيف.

2- العوامل الداخلية

تأثير كتلة الذرة Mass Effect

إحلال عنصر مكان آخر في أي مجموعة كيميائية وظيفية يغير تردد هذه المجموعة. هذا التغير ليس فقط بسبب كتلة العنصر بل أيضاً بسبب خاصيته الكهربائية، ومن الصعب فصل تأثير كل منهم فمثلاً إحلال ذرة ما في المجموعة C-H محل أخرى لا يغير فقط في قيمة الكتلة بل من المحتمل أن يتسبب في وجود إزدجاج ميكانيكي بين الإهتزازات مما يتسبب عنه إزاحة في التردد أكبر مما هو متوقع من تأثير التغير في الكتلة فقط.

يساعد تأثير الكتلة في تصنيف أشرطة الإمتصاص لمجموعاتها الجزيئية وذلك باستخدام النظائر، فمثلاً عندما يحل الديوتيريوم محل الهيدروجين يقل تردد المد X-H. فقد وجد أن تردد X-D يظهر عند قيمة أقل من تردد المد H-X بسبب نقل كتلة الديوتيريوم عن كتلة الهيدروجين ويحدد ذلك العلاقة التالية:

$$\frac{v'(X - D)}{v'(X - H)} = \sqrt{\frac{2 + 2M_X}{2 + M_X}} \quad (3.2)$$

حيث M_X تساوى الوزن الذرى للذرة X. عندما تكون X=كربون، نيتروجين أو أكسجين تكون $\frac{v}{v'}(1,86)^{\frac{1}{2}}$ ، $\frac{v}{v'}(1,87)^{\frac{1}{2}}$ ، $\frac{v}{v'}(1,89)^{\frac{1}{2}}$ على الترتيب. يمكن أيضاً إحلال التريتيوم محل الهيدروجين لنفس الغرض.

Bond Angle Effect

تأثير زاوية الرابطة

عندما تتغير زوايا الرابطة الطبيعية للمجموعات حول ذرة كربون نتيجة لتأثيرها بحلقة أو باتفاق فراغي للجزئيات Steric Strain يتغير تبعاً لذلك ترددات الإهتزاز نتيجة للتغير الحادث في طول الرابطة. فمثلاً تظهر ترددات المد C-H في الكانات Alkanes في المدى 2965 cm⁻¹ إلى 2850 cm⁻¹ بينما تظهر ترددات المد C-H في السكلوبوروبان Cycloporpane بالقرب من 3030 cm⁻¹. تفسير ذلك هو أن إنفعال الحلقة Ring Strain قلل قيمة الزوايا، رباعية الجوانب، الطبيعية حول ذرة الكربون المشبعة، و إزداد جزء المدار P للرابطة C-C ومن ثم زالت الخاصية S للرابط C-H، أي أن الروابط قلت وزادت قوتها، وبالتالي زاد التردد وهذه الزيادة أزاحت تردد المد C - H إلى 3030 cm⁻¹.

إذا فحصنا أطيف الكيتونات نجد أن أعلى تردد للمجموعة C=O تظهر في طيف السكلوبوروتونات Strained Cyclobutanones الواقع عليها إنفعال والسبب في ذلك إنفعال الرابطة الزاوية Bond – Angular Strain، فزاوية الرابطة C-CO-C تقل عن الزاوية 120° الطبيعية مما يؤدي إلى زيادة الصفة S في الرابطة C=O، وبناء عليه تنصر الرابطة وتزداد قوتها وبالتالي يزداد تردد المجموعة C=O.

Electrical Effect

تأثير الكهربائي

أي تغير في التوزيع الإلكتروني للرابطة يؤثر على ثابت القوة وبالتالي يغير من تردد الإهتزازة. يتاثر هذا التوزيع الإلكتروني للرابطة بالسالبية الكهربائية للمجموعات المجاورة في الجزيء سواء كانت هذه المجموعات ماتحة أو جانبية للشحنات، ويتغير تبعاً لذلك موضع وشدة

شريط إمتصاص. فمثلاً قابلية الأكسجين في مجموعة الكربونيل لجذب إلكترونات $\text{C}=\text{O}$ يضعف ثابت القوة $\text{C}=\text{O}$ ويقلل تردد هذه المجموعة، وأي مجموعة تزاحم الأكسجين في الإلكترونات وينتج عنها زيادة ثابت القوة سوف تزيد قيمة تردد المجموعة $\text{C}=\text{O}$. مثال على ذلك، يظهر تردد المد للمجموعة $\text{C}=\text{O}$ في الكيتونات Ketones عند 1700cm^{-1} بينما يظهر هذا التردد في أطيف الكلوريدات الحمضية Acid Chlorids عند 1800cm^{-1} .

يمكن ذكر مثال آخر للمقارنة بين تردد $\text{C}=\text{O}$ في كل من الكيتونات والأميد حيث يظهر شريط هذه المجموعة في طيف المركب الأول عند 1700cm^{-1} وفي طيف المركب الثاني عند 1650cm^{-1} . معلوم أن التتروجين له سالبية كهربائية Electro-negativity أعلى من الكربون وعليه يقل تردد الأميد عندما يجذب الأكسجين إلكترونات ويمنع التتروجين إلكترونات يؤدي هذا إلى ضعف رابطة $\text{C}=\text{O}$ وتقوى الرابطة $\text{N}-\text{C}$.

8:3 طريقة عامة لتفسير طيف الأشعة تحت الحمراء

General Procedure for Infrared Spectra Interpretation

قبل أن نتطرق للتحليل الوصفي لطيف إمتصاص الأشعة تحت الحمراء يجب أن نذكر حقيقة أساسية وهامة وهي أنه لا توجد مادتان تمتصان الأشعة تحت الحمراء عند نفس الترددات وبنفس الشدة، ولكن يميز كل مادة طيف إمتصاص وحيد تنفرد به ويكون بمثابة بصمة تميزها عن غيرها من المواد تماماً كبصمة الإنسان.

نبدأ طريقة التفسير بتقسيم منطقة طيف إمتصاص المادة في المدى من 400cm^{-1} إلى 5000cm^{-1} إلى منطقتين. المنطقة الأولى من 1330cm^{-1} إلى 5000cm^{-1} والثانية من 400cm^{-1} إلى 1330cm^{-1} . وجاء هذا التقسيم على أساس أن معظم أشرطة إمتصاص المجامولات الوظيفية المميزة تظهر في المنطقة الأولى. أما المنطقة الثانية (منطقة البصمة) فتحتوي على معظم الإمتصاصات الفريدة المحددة لأي مادة. ثم نركز أولاً على المنطقة الأولى، ونأخذ في الاعتبار أقوى الأشرطة. فمثلاً إذا وجدنا أن أقوى الأشرطة يقع عند العدد الموجي 1740cm^{-1} وأكثر الإحتمالات لهذا الشريط أنه ينتمي لمجموعة أستركربونيل Novocet الناظر في إتجاه تناقص العدد الموجي لنبحث عن أشرطة أخرى. وبفرض ظهور شريط ذو شدة إمتصاص متوسطة عند العدد الموجي 725cm^{-1} ، على أساس أن المادة سائلة، فيكون الإحتمال أن المادة المجهولة تحتوى على إستر ألفي مشبع يحتوى على سلسلة مفتوحة من أربعة

مجموعات مثيلين متجاورة أو أكثر. ثم نقارن بعد ذلك طيف المادة التي نفحصها (الفير معروفة) مع الطيف المعروف للإستيرات. نفحص بعد ذلك شريط الإمتصاص الأقل شدة في المنطقة الأولى أيضاً. وبفرض وجود شريط عند 1667 cm^{-1} ، هذا يعني احتمال وجود أميدكربونيل. ونواصل البحث عن وجود أو عدم وجود أشرطة ذات شدة إمتصاص في إتجاه تنافص الطول الموجي في المنطقة من 1150 cm^{-1} إلى 1600 cm^{-1} لكي يمكن تحديد ما إذا كان هذا الأميد أولي (Primary) أو ثانوي (Secondary). وبينفس الطريقة نفحص جميع الأشرطة القوية ثم أشرطة الإمتصاص ذات الشدة المتوسطة في المنطقة الأولى، بعد ذلك نصف هذه الأشرطة حسب المجموعات الكيميائية. وفي هذه المرحلة لا نأخذ في الاعتبار أشرطة الإمتصاص ضعيفة الشدة.

في تصنيف أشرطة الإمتصاص في المنطقة الأولى أو الثانية على السواء توجد أكثر من مجموعة كيميائية من الممكن أن تكون السبب في ظهور شريط ما. بفرض ظهور شريط إمتصاص قوي عند 1695 cm^{-1} ، هذا الشريط يمكن أن يكون نتيجة حمض الكربوكسيل أو الألدهايد العطري أو الأليفي، أو الكيتون العطري أو الأليفي، أو نتيجة للأميد. ويجب التفريق بين هذه الإحتمالات بالبحث عن أشرطة الإمتصاص الأخرى المميزة لهذه المجموعات. يأتي بعد ذلك التركيز على تحديد وجود أو عدم وجود ذبذبات C-H. ذكرنا فيما سبق أن ذبذبة المد C-H تقع في المدى بين 2700 cm^{-1} و 3200 cm^{-1} . وظهور شريط الإمتصاص بعد 3000 cm^{-1} يدل على أن ذرة الكربون غير مشبعة أو وجود الهالوجينات العالية. وعدم تشبع ذرة الكربون يعني أن ذرة الهيدروجين تتصل بذرة كربون في الأوليفينات أو العطريات أو الأستيلينات.

في حالة ظهور هذا الشريط قبل 3000 cm^{-1} يدل هذا على تشبع ذرة الكربون وهذا يعني إتصال روابط الكربون الأربعية بأربعة ذرات أخرى. وظهور أشرطة إمتصاص قبل وبعد 3000 cm^{-1} يدل ذلك على وجود ذرات كربون مشبعة وغير مشبعة. ويجب ألا نتوقع أنه في استطاعتنا تصنيف جميع الأشرطة.

الخطوة التالية بعد ملاحظة وجود شريط ذبذبة المد C-H هي البحث عن وجود شريط إمتصاص أقل شدة عند الطول الموجي 1460 cm^{-1} ، وجود هذا الشريط يدل على احتمال وجود مجموعات الميثيل أو المثيلين. ومن الممكن معرفة الكثير عن طبيعة C-H من وجود أو عدم وجود شريط إمتصاص عند الطول الموجي 1375 cm^{-1} . وظهور شريط بالقرب من هذا العدد الموجي يدل على وجود C-CH₃. وظهور شريط إمتصاص ضعيف عند العدد الموجي

يدل على وجود C-H المشبعة والتي تحتوي على ذرة هيدروجين واحدة متصلة بذرة الكربون. ولا توجد أشرطة ذات أهمية في المدى من 1370 cm^{-1} إلى 1400 cm^{-1} . ثم نبحث عن وجود أو عدم وجود شريط إمتصاص ذي شدة متوسطة عند 725 cm^{-1} . وجود شريط أو شريط مزدوج بالقرب من هذا العدد الموجي يدل على وجود سلسلة مفتوحة من أربعة مجموعات متجاورة من الميثيلين أو أكثر. ويكون الشريط مزدوج في حالة تسجيل طيف المادة في الحالة الصلبة، ويكون شريط مفرد في حالة تسجيل الطيف في الحالة السائلة أو في محلول.

الخطوة التالية في التقسيم - وما زلنا في المنطقة الأولى - هو تحديد الرتبة العامة للمركب العضوي إذا أمكن. و يدل وجود أو عدم وجود شريط إمتصاص متوسط الشدة بالقرب من 1500 cm^{-1} إلى 1600 cm^{-1} على وجود أو عدم وجود العربكلات الطيرية. و يدل وجود إمتصاص متوسط الشدة في المدى من 1610 cm^{-1} إلى 1650 cm^{-1} على وجود الأوليفين. لابد أن نتذكر أن عدم وجود شريط إمتصاص في هذه المنطقة لا ينفي وجود الأوليفين. ففي حالة وجود $\text{C}=\text{C}$ في مركز تركيب تماهلي لا يظهر أي إمتصاص في هذه المنطقة.

ظهور شريط إمتصاص ضعيف عند 2210 cm^{-1} أو شريطين متوسطي القوة عند 3250 cm^{-1} و 2115 cm^{-1} قد يدل على وجود مشتقات الأستيلين، لكن غياب هذه الأشرطة لا ينفي وجود مشتقات الأستيلين لنفس السبب الذي ذكرناه سابقاً في حالة الأوليفين.