

تعريف بعض المركبات العضوية الأوكسجينية: (1) الكحولات :

(أ) تعريف:

تضم جزيئة الكحول المجموعة الوظيفية $-OH$ - (المسمة بمجموعة الهيدروكسيل) مترتبة بمجموعة الأكيلية .
الكربون المرتبط بالمجموعة الوظيفية يسمى بالكربون الوظيفي.

الصيغة الإجمالية العامة للكحولات تكتب كما يلي $C_nH_{2n+1}-OH$ (حيث n جدر أكيلي)

ملحوظة: تشقق أسماء الجذور الأكيلية من أسماء الألkanات الموافقة بتعويض اللاحقة (ان) باللاحقة (يل)
أمثلة:

اسمه	صيغة الجذر الأكيلي الموافق	صيغته	اسم الألkan
الميثيل	CH_3-	CH_4	الميثان
الإيثيل	C_2H_5-	C_2H_6	الإيثان
البر وبيل	C_3H_7-	C_3H_8	البر ويان
البوتيل	C_4H_9-	C_4H_{10}	البوتان
البينتيل	$C_5H_{11}-$	C_5H_{12}	البنتان
الهيكسيل	$C_6H_{13}-$	C_6H_{14}	الهكسان

(ب) تسمية الكحولات :

يشتق أسم الكحول من أسم الألkan الموافق مع إضافة اللاحقة (ول) إلى نهاية اسم الألkan.
أمثلة:

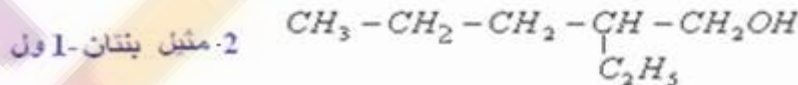
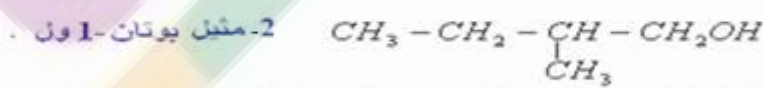
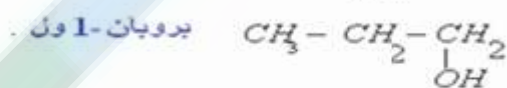
ميثانول CH_3OH > ميثانول

إيثانول C_2H_5OH > إيثانول

بروبانول C_3H_7OH > بروبانول

بوتانول C_4H_9OH > بوتانول

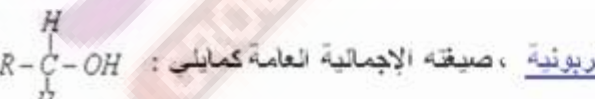
دائماً نسبق اللاحقة (ول) بأصغر رقم ممكن يدل على موضع الكربون الوظيفي في السلسلة الكربونية الأساسية.
أمثلة:



(ج) أصناف الكحولات:

تصنف الكحولات إلى ثلاثة أصناف: الأولية، الثانوية والثالثية.

◀ الكحول الأولي : يكون فيه لкарbon الوظيفي في طرف السلسلة لكربون ، صيغة الإجمالية العامة كما يلي :



◀ الكحول الثانوى : يكون فيه لكرbon الوظيفي مرتبطا بذرتن من كربون، صيغة الإجمالية العامة كما يلي :



◀ الكحول الثالثي : يكون فيه لكرbon الوظيفي مرتبطا بذراث كربون، صيغة الإجمالية العامة كما يلي :

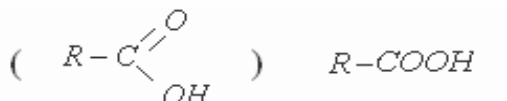




(2) الأحماض الكربوكسيلية :

أ) تعريف:

تضم جزيئه الحمض الكربوكسيلي المجموعة الوظيفية COOH (مجموعة الكربوكسيل) وهي توجد دائمًا في طرف السلسلة الكربونية للحمض. ويرمز إليها كذلك بـ -COOH أو $\text{-CO}_2\text{H}$.



ب) تسمية الحمض الكربوكسيلي :

يشتق اسم الحمض الكربوكسيلي من اسم الألkan المواافق مع إضافة اللاحقة (ويك) إلى نهاية اسم الألkan وتبسيط كلمة حمض في المقدمة :

أمثلة:

ميثان ----- > حمض الميثانويك HCOOH

إيثان ----- > حمض الإيثانويك CH_3COOH

بربان ----- > حمض البربانويك $\text{CH}_3 - \text{CH}_2 - \text{COOH}$

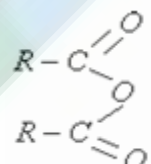
ملحوظة: بالنسبة للأحماض الكربوكسيلية ترقم السلسلة الكربونية دائمًا انطلاقاً من الكربون الوظيفي.



(3) أندريد الحمض الكربوكسيلي:

أ) تعريف:

تشتمل جزيئه أندريد الحمض الكربوكسيلي على المجموعة الوظيفية : -CO-O-CO- أو -CO-O-CO-CO-

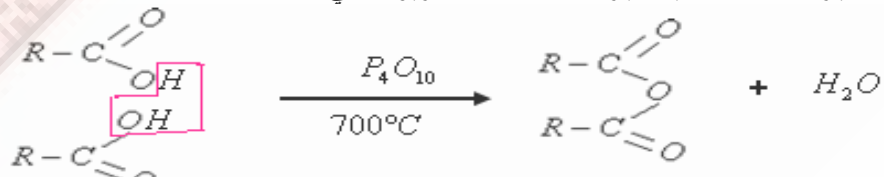


الصيغة الإجمالية العامة لأندريد الحمض الكربوكسيلي:

ب) تحضير أندريد الحمض الكربوكسيلي:

يتم تحضير أندريد الحمض الكربوكسيلي انطلاقاً من الحمض الكربوكسيلي ، بالتسخين عند درجة الحرارة 700°C ، وبوجود مزيل قوي للماء. (أوكسيد الفوسفور P_4O_{10})

ويتم خلال هذا التفاعل إزالة جزيئه من الماء بين جزيئتين للحمض الكربوكسيلي.



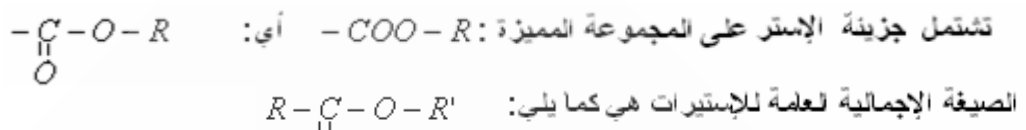
يسمي الأندريد باسم الحمض الكربوكسيلي المواافق ، مع تعويض كلمة حمض بكلمة أندريد.

مثلا: انطلاقاً من حمض الإيثانويك $\text{CH}_3 - \text{CO} - \text{O} - \text{CO} - \text{OH}$ نحصل على أندريد الإيثانويك $\text{CH}_3 - \text{CO} - \text{O-CO-CO-CH}_3$

وانطلاقاً من حمض الميثانويك $\text{HCO} - \text{O} - \text{OCH}$ نحصل على أندريد الميثانويك

(4) الإستيرات:

أ) تعريف:



ب) التسمية:

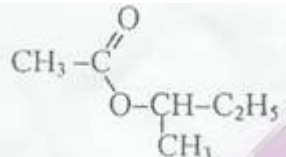
يتربّب اسم الإستر من جزئين:

- الجزء الأول ، يشتق من اسم الحمض الكربوكسيلي الموافق بتعويض اللحقة: (ويك) ب: (وات).

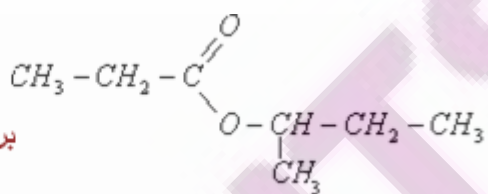
- الجزء الثاني : يوافق اسم المجموعة الألكيلية المرتبطة بذرة الأوكسجين.

أمثلة:

أيّاثنوات 1-مثيل الإيثيل



بروبانوات 1-مثيل البروبيل



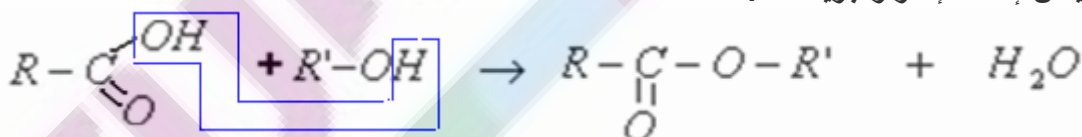
ج) تفاعل الأسترة: (تصنيع الإستيرات)

تفاعل الأسترة تفاعل يحدث بين حمض كربوكسيلي وكحول لإعطاء إستر والماء.

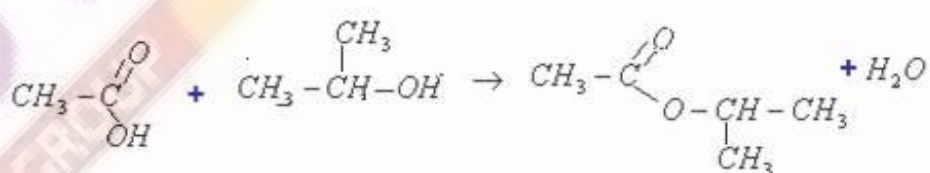
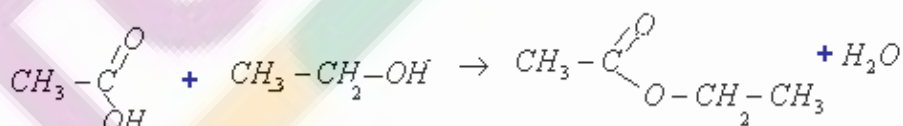
معادلة تفاعل الأسترة يكتب كما يلي :



ملحوظة: خلال تفاعل الأسترة جزئية الحمض تفقد مجموعة الهيدروكسيل OH - وجزئية الكحول تفقد المجموعة H وبذلك تتحد الجزيئتان لإعطاء إستر وجزئية ماء.



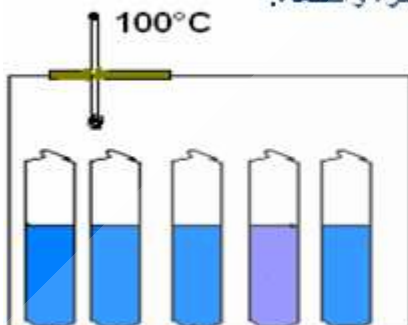
أمثلة:



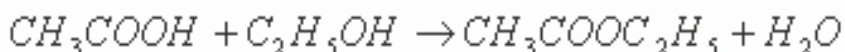
II الدراسة التجريبية لتفاعل الأسترة:

العلم الفرنسي Berthelot هو أول من قام بالدراسة التجريبية لتفاعل الأسترة والحلمة.
مجموعة من الأليب ملحة الماء والماء في وعاء حرارة ثابتة.

كل أنبوب يحتوي على خليط متساوي المولات:
أي 1 المول من CH_3COOH .
أي 1 المول من C_2H_5OH .



إذن يحدث في كل أنبوب تفاعل الأسترة التالي:

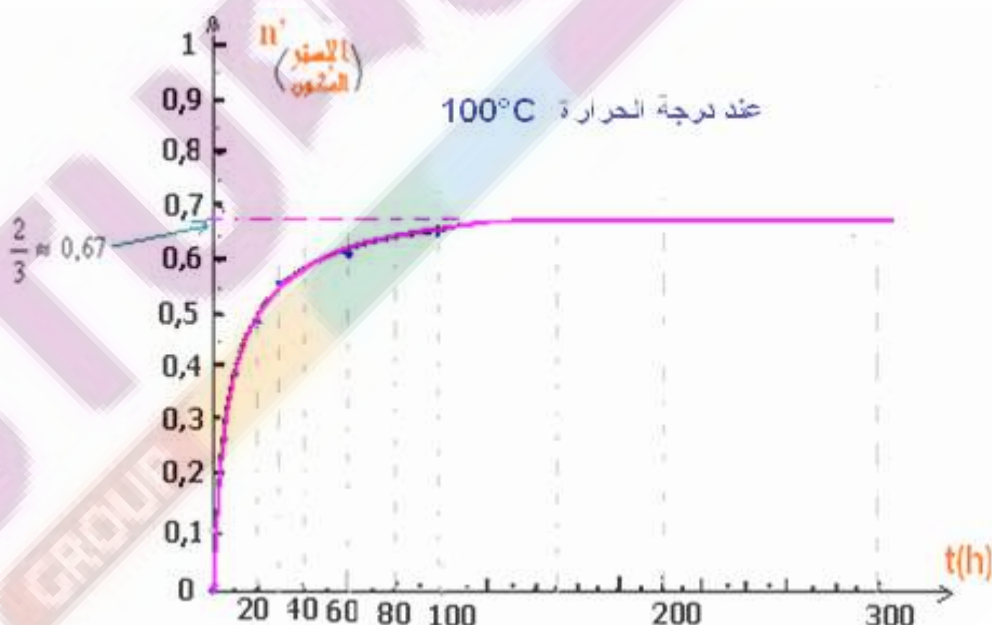


وللتعرف على كمية مادة الإستر $n_{(ester)}$ المكون في لحظة معينة ، نخرج أنبوباً من الوعاء ونغمي بسرعة في الماء البارد لإيقاف التفاعل نم نعير حمض الإيثانويك المتبقى بقاعدة ذات تركيز معروف (الصودا مثلاً) وبذلك يتم تحديد كمية مادة الحمض المتبقى.
إذا انطلقنا من خليط مكون من 1 mol من CH_3COOH و 1 mol من C_2H_5OH وإذا كانت n هي كمية مادة حمض الإيثانويك المتبقى في لحظة t فإن: $n' = 1 - n$ تمثل كمية مادة حمض الإيثانويك CH_3COOH المتفاعل يعني كمية مادة الإستر المكون في هذه اللحظة.

$CH_3COOH + C_2H_5OH \rightarrow CH_3COOC_2H_5 + H_2O$				معاملة الأسترة
1	1	0	0	كميات المادة في اللحظة $t=0$
$1-n'$	$1-n'$	n'	n'	كميات المادة في اللحظة t

جدول نتائج التجربة:

$t(h)$	0	2	4	10	20	30	40	60	80	100	150	200	300
n (حمض)	1	0,82	0,74	0,62	0,51	0,44	0,42	0,39	0,38	0,38	0,34	0,34	0,34
n' (استر)	0	0,18	0,26	0,38	0,49	0,56	0,58	0,61	0,62	0,64	0,66	0,66	0,66



- الحصول على خليط ذي تركيب ثابت يتطلب حوالي 150 ساعة عند درجة الحرارة $100^\circ C$ إذن تفاعل الأسترة تفاعل بطيء.
- تفاعل الأسترة ليس بم acidic ولا ناشر للحرارة ، نقول أن تفاعل الأسترة لا حراري.

2 (استنتاج)

تستنتج من هذه الدراسة أن تفاعل الأسترة تفاعل محدود (لا يستمر حتى اختفاء أحد المتفاعلين).

انطلقنا في البداية من 1 المول من حمض الإيثانويك و 1 المول من الكحول ولاحظنا أن التفاعل يتوقف عند تكون $\frac{2}{3}$ مول من الأستر

ويتبقي عند نهاية التفاعل $\frac{1}{3}$ مول من الكحول و $\frac{1}{3}$ مول من الحمض.

$CH_3COOH + C_2H_5OH \rightarrow CH_3COOC_2H_5 + H_2O$				معادلة الأسترة
كميات المادة في اللحظة $t=0$	كميات المادة في اللحظة $t=0$	كميات المادة في اللحظة $t=0$	كميات المادة في اللحظة $t=0$	كميات المادة في اللحظة $t=0$
1	1	0	0	عند نهاية التفاعل
$\frac{1}{3}$	$\frac{1}{3}$	$\frac{2}{3}$	$\frac{2}{3}$	عند النهاية

وبصفة عامة إذا انطلقا من n مول حمض الإيثانول و n مول حمض الإيثانوك يكون تركيب الخليط عند النهاية كما يلي:

$CH_3COOH + C_2H_5OH \rightarrow CH_3COOC_2H_5 + H_2O$				معادلة الأسترة
كميات المادة في اللحظة $t=0$	كميات المادة في اللحظة $t=0$	كميات المادة في اللحظة $t=0$	كميات المادة في اللحظة $t=0$	كميات المادة في اللحظة $t=0$
$\frac{n}{2}$	$\frac{n}{2}$	0	0	عند النهاية
$\frac{n}{3}$	$\frac{n}{3}$	$\frac{2n}{3}$	$\frac{2n}{3}$	عند النهاية

ملحوظة: الإيثانول كحول أولي.

3) مميزات تفاعل الأسترة:

- **تفاعل لا حراري** (أي المجموعة المتفاعلة لا تتبادل الحرارة مع الوسط الخارجي).
- **تفاعل الأسترة ، تفاعل بطيء** (يستلزم عشرات الساعات للوصول إلى حده).
- **تفاعل محدود** (وهذا الحد لا يتعلق لا بدرجة الحرارة ولا بالضغط ولا بالحفاز ولا بنوعية الحمض المستعمل) بل يتعلق **بصنف الكحول المستعمل**.

يتميز تفاعل الأسترة بكونه:

الحد	صنف الكحول
(67% أي) $\frac{2}{3} \approx 0,67$	كحول أولي
(60% أي) 0,60	كحول ثانوي
(5% أي) 0,05	كحول ثالثي

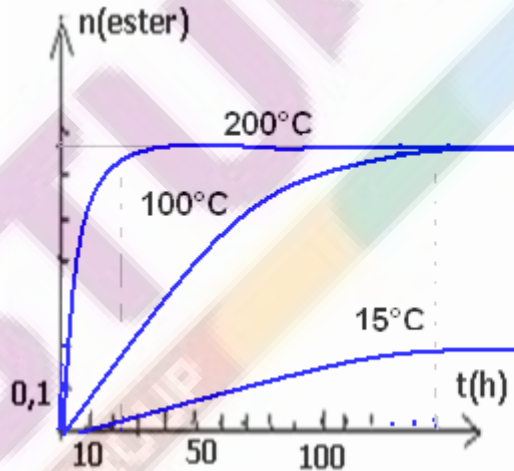
عمليا يمكن جعل تفاعل الأسترة كلية وذلك باستعمال كمية وافرة من أحد المتفاعلين (الحمض أو الكحول).

$CH_3COOH + C_2H_5OH \rightarrow CH_3COOC_2H_5 + H_2O$				معادلة الأسترة
كميات المادة في اللحظة $t=0$	كميات المادة في اللحظة $t=0$	كميات المادة في اللحظة $t=0$	كميات المادة في اللحظة $t=0$	كميات المادة في اللحظة $t=0$
5	1	0	0	عند النهاية
4	0	1	1	عند النهاية

ملحوظة: العوامل المؤثرة على سرعة تفاعل الأسترة :

أ) تأثير درجة الحرارة.

نعطي نتائج تتبع تطور مجموعة متساوية المولات من حمض الإيثانويك والإيثانول عند درجات حرارة مختلفة:



الزمن اللازم للحصول على حد الأسترة	درجة الحرارة
15 سنة	15°C
150 ساعة	100°C
24 ساعة	200°C

نلاحظ أن المدة اللازمة للحصول على حد تفاعل الأسترة يتلاقص كلما رفعنا درجة حرارة الخليط المتفاعل. (دون التأثير على الحد)

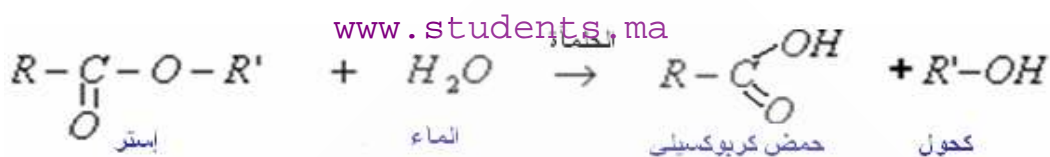
ب) تأثير الحفاز:

تستعمل الأيونات H_3O^+ كحفاز (ويتم ذلك بإضافة قطرات من حمض الكبريتيك) (فيتم رفع سرعة التفاعل (دون تغير حد الأسترة)).

الدراسة التجريبية لتفاعل الحلمة:

1) تعريف:

تفاعل الحلمة هو التفاعل المعكوس لتفاعل الأسترة بحيث يتفاعل الماء مع الإستر لإعطاء الحمض الكبوسيلي والكحول . معادلة تفاعل الحلمة تكتب كما يلي:



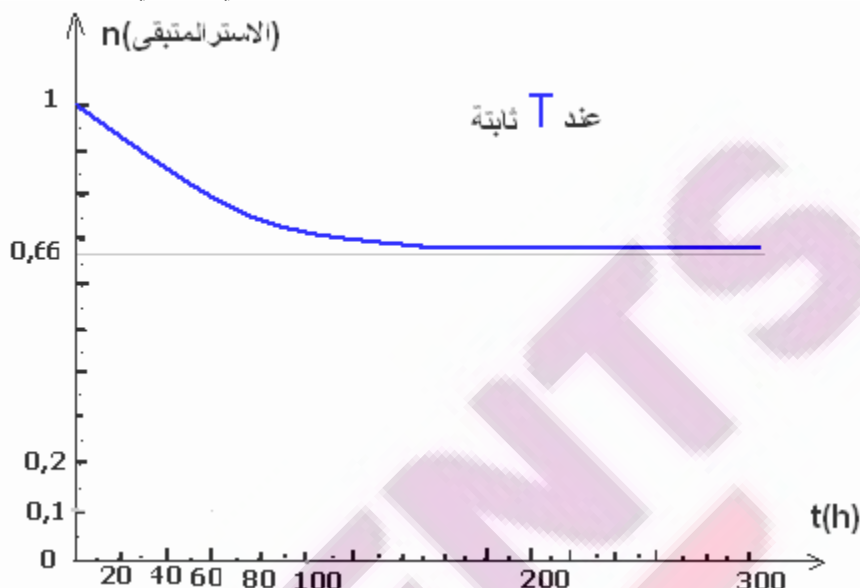
مثال:



(2) الدراسة التجريبية:

يمكن تتبع تطور تفاعل الحمأة بنفس الكيفية المستعملة أثناء دراسة الأسترة وذلك بمعايرة الحمض المكون بقاعدة ذات تركيز معروف الشيء الذي يمكن من معرفة كمية مادة الإستر المتبقى في لحظة معينة.

وتمثل كمية مادة الإستر المتبقى بدالة الزمن هي كما يلي:



$CH_3COOC_2H_5 + H_2O \rightarrow CH_3COOH + C_2H_5OH$				معاملة الحمأة
كميات المادة في اللحظة $t=0$				عند نهاية التفاعل
1 1 0 0				$\frac{2}{3}$ $\frac{2}{3}$ $\frac{1}{3}$ $\frac{1}{3}$

نحصل على نفس التركيب عند نهاية التفاعل.

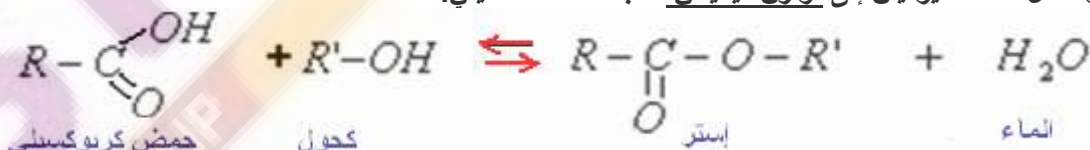
ملحوظة: مميزات تفاعل الحمأة هي نفس مميزات تفاعل الحمأة (أي بطيء، محدود ولا حراري)

III التوازن الكيميائي :

(1) مفهوم التوازن: أسترة - حمأة:

تفاعل الأسترة وتفاعل الحمأة تفاعلاً عكساً ومحدوداً يطرأ في آن واحد ويؤديان إلى توازن كيميائي. (عندما تنطلق من خليط متساوي المولalts (من الحمض والكحول) أو (من الإستر والماء) نحصل على نفس حالة التوازن.

تفاعل الأسترة وتفاعل الحمأة يؤديان إلى توازن كيميائي تكتب معادلته كما يلي:



ويتميز هذا التوازن بثباته التوازن :

$$K = \frac{[RCOOR']_{eq} \cdot [H_2O]_{eq}}{[RCOOH]_{eq} \cdot [R'OH]_{eq}}$$

يؤدي استعمال أحد المتفاعلات بوفرة (الحمض أو الكحول) إلى تناقص خارج التفاعل ($Q_r < K$) ، مما يجعل المجموعة تتتطور في المنحى المباشر (منحى تكون الإستر).

وتؤدي إزالة أحد النواتج (الإستر أو الماء) كذلك إلى تناقص خارج ($Q_r < K$) ، مما يجعل المجموعة تتتطور في المنحى التفاعل المباشر (منحى تكون الإستر).

ملحوظة: إزالة الإستر: إذا كانت درجة حرارة غليان الإستر أصغر من درجة حرارة المكونات الأخرى للمجموعة: يمكن إزالة الإستر من المجموعة بالقطير المجزأ.

2) التحكم في الحالة النهائية لمجموعة الكيميائية:

أ) التحكم في مردود تفاعل الأسترة.

تفاعل الأسترة وتفاعل الحلماة غير كلين ويديان إلى حالة توازن تكون فيها نسبة التقدم النهائي x_f أصغر من نسبة التقدم الأقصى x_{max} ، لذلك ، إن تقييم فعالية التحول يتطلب تعريف مردوده .

المردود r ، لتفاعل كيميائي يساوي خارج كمية المادة n_{exp} المحصلة تجريبياً على كمية المادة n_{max} القصوى المنتظر الحصول عليها .

$$r = \frac{n_{exp}}{n_{max}}$$

◀ يكون مردود الأسترة مرتفعاً كلما كان أحد المتفاعلين مستعمل بوفرة.

				معادلة الأسترة	مثال:
				كميات المادة في اللحظة $t=0$	
CH_3COOH	+	C_2H_5OH	$\rightarrow CH_3COOC_2H_5 + H_2O$	0	عند نهاية التفاعل
5	1	0	0	4	عند نهاية التفاعل

في هذه الحالة المردود يساوي 100%.

◀ يتعلق مردود تفاعل الأسترة بصنف الكحول المستعمل .

بالنسبة للكحول الأولي يكون مردود التفاعل : $r = 67\%$ والثانوي $r = 60\%$ والثالثي : $r = 5\%$.

التحكم في الحالة النهائية		التحكم في سرعة التفاعل	
لإزاحة توازن الأسترة – حلماة في منحى الأسترة وتحسين مردود تصنيع الإستر يمكن: <ul style="list-style-type: none"> • استعمال أحد المتفاعلين (الحمض أو الكحول) بوفرة. • إزالة أحد النواتج (الماء أو الإستر المتكون). بحيث يصبح خارج $K < Q$ فتتطور المجموعة في منحى الأسترة التفاعل		تصل المجموعة الكيميائية إلى حالة توازن بسرعة أكبر دون تغيير تركيبها في حالة التوازن إما: <ul style="list-style-type: none"> • برفع درجة حرارة الوسط التفاعلي. • باستعمال حفاز (الأيونات H_3O^+ مثلا) 	

الله ولي التوفيق.

لا تنسى أخي بأن دعائك الصالح مكافحة لنا.