एकक

उद्देश्य

इस एकक के अध्ययन के पश्चात् आप -

- ऐमीनों की अमोनिया के व्युत्पन्न के रूप में व्याख्या कर सकेंगे, जिसकी संरचना पिरैमिडी होती है;
- ऐमीनों का प्राथमिक, द्वितीयक एवं तृतीयक ऐमीनों में वर्गीकरण कर सकेंगे:
- ऐमीनों का सामान्य एवं IUPAC पद्धित से नामकरण कर सकेंगे;
- ऐमीनों के विरचन की कुछ महत्वपूर्ण विधियों का वर्णन कर सकेंगे;
- ऐमीनों के गुणों की व्याख्या कर सकेंगे;
- प्राथमिक, द्वितीयक एवं तृतीयक ऐमीनों में विभेद कर सकेंगे;
- डाइऐजोनियम लवणों के विरचन की विधियों तथा ऐरोमैटिक श्रेणी के यौगिकों के संश्लेषण में, जिनमें ऐजोरंजक भी हैं, इनके महत्व का वर्णन कर सकेंगे।

ऐमीनों का मुख्य व्यावसायिक उपयोग औषधियों और तंतुओं के संश्लेषण में मध्यवर्तियों के रूप में होता है।

ऐमीन, अमोनिया अणु से एक अथवा अधिक हाइड्रोजन परमाणुओं के ऐल्किल अथवा ऐरिल समूहों द्वारा विस्थापन से प्राप्त कार्बिनक यौगिकों का एक महत्वपूर्ण वर्ग बनाती हैं। प्रकृति में ये प्रोटीन, विटामिन, ऐल्केलॉइड तथा हॉर्मोनों में पाए जाती हैं। संश्लेषित उदाहरणों में बहुलक, रंजक और औषध सिम्मिलित हैं। दो जैव-सिक्रिय यौगिक, मुख्यतया — ऐड्रीनिलन और इफेड्रिन, का उपयोग रक्त-चाप बढ़ाने के लिए किया जाता है दोनों में ही द्वितीयक ऐमीनों समूह होता है। एक संश्लेषित यौगिक 'नोवोकेन' का उपयोग दंतिचिकत्सा में निश्चेतक के रूप में किया जाता है। प्रसिद्ध प्रतिहिस्टैमिन 'बैनैड्रिल' में भी तृतीयक ऐमीनों समूह उपस्थित है। चतुष्क अमोनियम लवणों का प्रयोग पृष्ठसिक्रियक के रूप में होता है। डाइऐज्ञोनियम लवण, रंजकों सिहत विभिन्न ऐरोमैटिक यौगिकों को बनाने में मध्यवर्ती होते हैं। इस एकक में आप ऐमीन एवं डाइऐज्ञोनियम लवणों के विषय में विस्तृत जानकारी प्राप्त करेंगे।

I. ऐमीन

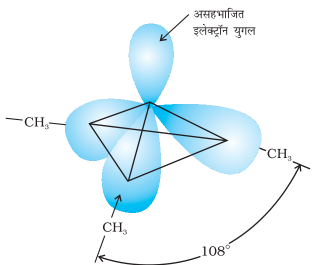
ऐमीन को अमोनिया के एक, दो अथवा तीनों हाइड्रोजन परमाणुओं को ऐिल्किल और/अथवा ऐरिल समूहों द्वारा विस्थापित कर प्राप्त हुए व्युत्पन्न के रूप में माना जा सकता है। उदाहरणार्थ–

$$CH_3-NH_2$$
, $C_6H_5-NH_2$, $CH_3-NH-CH_3$, CH_3-N
 CH_3

अमोनिया की भाँति, ऐमीन का नाइट्रोजन परमाणु त्रिसंयोजी है एवं इस पर एक असहभाजित इलेक्ट्रॉन युगल है। ऐमीन में नाइट्रोजन के कक्षक sp^3 संकरित होते हैं तथा ऐमीन की आकृति पिरैमिडी होती है। नाइट्रोजन के तीनों sp^3 संकरित कक्षकों में से प्रत्येक ऐमीन के संगठन के अनुसार हाइड्रोजन अथवा कार्बन के कक्षकों से अतिव्यापन करता है। सभी ऐमीनों में नाइट्रोजन के चौथे कक्षक में एक असहभाजित इलेक्ट्रॉन युगल स्थित रहता है। असहभाजित इलेक्ट्रॉन युगल

13.1 ड्रेमीनों की शंश्चना

की उपस्थिति के कारण C-N-E कोण (जहाँ E = C अथवा H है), 109.5° से कम होता है। उदाहरण के लिए यह कोण ट्राईमेथिलऐमीन में 108° होता है जैसा कि चित्र 13.1 में दर्शाया गया है।



चित्र 13.1-ट्राईमेथिलऐमीन की पिरैमिडी आकृति

13.2 वर्गीकश्ण

अमोनिया अणु में ऐल्किल अथवा ऐरिल समूहों द्वारा प्रतिस्थापित हाइड्रोजन परमाणुओं की संख्या के आधार पर ऐमीनों का वर्गीकरण, प्राथमिक (1°), द्वितीयक (2°) तथा तृतीयक (3°) में किया जाता है। यदि अमोनिया में एक हाइड्रोजन परमाणु R अथवा Ar से प्रतिस्थापित हो तो हमें प्राथमिक (1°) एमीन R-NH $_2$ अथवा Ar-NH $_2$ प्राप्त होती है। यदि अमोनिया के दो हाइड्रोजन परमाणु अथवा R-NH $_2$ के एक हाइड्रोजन का प्रतिस्थापन अन्य ऐल्किल/ऐरिल (R') समूह से होता है तब आप क्या प्राप्त करेंगे? आपको द्वितीयक एमीन, R-NH-R' प्राप्त होगी। दूसरा एल्किल/ऐरिल समूह समान अथवा भिन्न हो सकता है। एक और हाइड्रोजन परमाणु का विस्थापन ऐल्किल/ऐरिल समूह से होने पर तृतीयक ऐमीन बनती है। यदि सभी ऐल्किल अथवा ऐरिल समूह समान हों तो ऐमीन को 'सरल' तथा भिन्न होने पर 'मिश्रित' कहते हैं।

13.3 नामपन्द्रति

ऐरिल ऐमीनों में $-\mathrm{NH}_2$ समूह बेन्जीन वलय से सीधे जुड़ा रहता है। ऐरिल ऐमीन का सबसे सरल उदाहरण $\mathrm{C_6H_5NH}_2$ है। सामान्य पद्धित में इसे ऐनिलीन कहते हैं। यह आइयूपीएसी पद्धित में भी स्वीकार्य नाम है। ऐरिल एमीन का नामकरण करते समय ऐरीन के अंग्रेज़ी में लिखे नाम के अंत में से 'e' अनुलग्न का प्रतिस्थापन एमीन ('amine') शब्द से करते हैं। अतः आइयूपीएसी पद्धित में $\mathrm{C_6H_5-NH}_2$ का नाम बेन्जीनेमीन होगा। सारणी 13.1 में कुछ एल्किल एवं ऐरिल ऐमीनों के सामान्य एवं आइयूपीएसी नाम में दिए गए हैं।

सारणी 13.1-कुछ ऐल्किल एवं ऐरिल ऐमीनों की नामपद्धति

प्रारणी 13.1–कुछ एल्किल एवं एरिल एमानी को नामपद्धात				
ऐमीन	सामान्य नाम	आइयूपीएसी नाम		
CH _{3.} -CH ₂ -NH ₂	एथिलऐमीन	ऐथेनेमीन		
CH ₃ -CH ₂ -CH ₂ -NH ₂	<i>n-</i> प्रोपिलऐमीन	प्रोपेन-1-ऐमीन		
CH ₃ -CH-CH ₃	<i>iso</i> - प्रोपिलऐमीन	प्रोपेन-2-ऐमीन		
$ m NH_2$				
CH ₃ -N-CH ₂ -CH ₃ H	ऐथिलमेथिलऐमीन	N-मेथिलएथेनेमीन		
$CH_3 - N - CH_3$	ट्राईमेथिलऐमीन	N,N-डाइमेथिलमेथेनेमीन		
$ m CH_3$				
$C_2H_5 - N - CH_2 - CH_2 - CH_2 - CH_3$	N,N-डाईएथिलब्यूटिलऐमीन	N,N-डाइएथिलब्यूटेन-1-ऐमीन		
${f C_2H_5}$				
$NH_2 - CH_2 - CH = CH_2$	ऐलिलऐमीन	प्रोप-2-ईन-1-ऐमीन		
$NH_2 - (CH_2)_6 - NH_2$	हेक्सामेथिलीन डाइऐमीन	हेक्सेन-1, 6-डाइऐमीन		
$_{L}^{NH_2}$				
	ऐनिलीन	ऐनिलीन अथवा बेन्जीनेमीन		
NH ₂ CH ₃				
CII3	<i>o</i> -टॉलूडीन	2-ऐमीनोटॉलूईन		
NH ₂				
	p-ब्रोमोऐनिलीन	4-ब्रोमोबेन्जीनेमीन		
) Br	_	अथवा -ब्रोमोऐनीलीन		
Ņ(CH ₃) ₂				
	N,N-डाइमेथिलऐनिलीन	N,N-डाइमेथिलबेन्जीनेमीन		
	11311 OIG II 10171 1011 1	11911 Sign of the Printer of the Printer		

पाठ्यनिहित प्रश्न

13.1 निम्नलिखित ऐमीनों को प्राथिमक, द्वितीयक अथवा तृतीयक ऐमीनों में वर्गीकृत कीजिए-

- **13.2** (i) अणु सूत्र $C_4H_{11}N$ से प्राप्त विभिन्न समावयवी ऐमीनों की संरचना लिखिए।
 - (ii) सभी समावयवों के आईयूपीएसी नाम लिखिए।
 - (iii) विभिन्न युग्मों द्वारा कौन से प्रकार की समावयवता प्रदर्शित होती है?

13.4 ऐमीनों का विश्चन

ऐमीनों का विरचन निम्नलिखित विधियों से किया जाता है।

1. नाइट्रो यौगिकों का अपचयन

नाइट्रो यौगिक सूक्ष्म विभाजित निकैल, पैलेडियम अथवा प्लैटिनम की उपस्थिति में हाइड्रोजन गैस प्रवाहित करने से ऐमीनों में अपचित हो जाते हैं। अम्लीय माध्यम में धातुओं द्वारा भी इनका अपचयन हो सकता है। इसी प्रकार से नाइट्रोऐल्कीन भी संगत ऐल्केनेमीनों में अपचित की जा सकती हैं।

रद्दी लोहे एवं हाइड्रोक्लोरिक अम्ल द्वारा अपचयन को वरीयता दी जाती है, क्योंकि अभिक्रिया में जिनत ${\rm FeCl}_2$ जलअपघटित होकर हाइड्रोक्लोरिक अम्ल देता है। अतः केवल अभिक्रिया प्रारंभ करने के लिए हाइड्रोक्लोरिक अम्ल की बहुत कम मात्रा में आवश्यकता होती है।

2. ऐल्किल हैलाइडों का ऐमोनीअपघटन

आपने एकक 10 में पढ़ा है कि ऐल्किल अथवा बेन्जिल हैलाइडों में कार्बन-हैलोजन आबंध नाभिकरागी द्वारा सरलता से विदिलत हो जाता है। अतः ऐल्किल अथवा बेन्जिल हैलाइड अमोनिया के ऐथेनॉलिक विलयन से नाभिकरागी प्रतिस्थापन अभिक्रिया करते हैं जिसमें हैलोजन परमाणु ऐमीनो $(-NH_2)$ समूह से प्रतिस्थापित हो जाता है। अमोनिया अणु द्वारा C-X आबंध के विदलन की प्रक्रिया को **अमोनीअपघटन** (ammonolysis) कहते हैं। यह अभिक्रिया 373 K ताप पर सील बंद नालिका में कराते हैं। इस प्रकार से प्राप्त प्राथमिक ऐमीन नाभिकरागी की तरह व्यवहार करती है और पुनः ऐल्किल हैलाइड से अभिक्रिया करके द्वितीयक एवं तृतीयक एमीन तथा अंततः चतुष्क अमोनियम लवण बना सकती है।

$$NH_s + R - X \longrightarrow R - NH_s X$$
नाभिकरागी प्रतिस्थापित अमोनियम लवण

$$RNH_2 \xrightarrow{RX} R_2NH \xrightarrow{RX} R_3N \xrightarrow{RX} R_4^{+-}$$
(1°) (2°) (3°) $\xrightarrow{RX} R_4^{+-}$
अमोनियम लवण

इस अभिक्रिया में हैलाइडों की ऐमीनों से अभिक्रियाशीलता का क्रम RI > RBr > RCl होता है। अमोनियम लवण से मुक्त ऐमीन प्रबल क्षार द्वारा अभिक्रिया से प्राप्त की जा सकती है।

$$R-NH_{3}X + NaOH \rightarrow R-NH_{2} + H_{2}O + NaX$$

अमोनीअपघटन में यह असुविधा है कि इससे प्राथमिक, द्वितीयक एवं तृतीयक ऐमीन तथा चतुष्क अमोनियम लवण का मिश्रण प्राप्त होता है। यद्यपि अमोनिया आधिक्य में लेने पर प्राप्त मुख्य उत्पाद प्राथमिक ऐमीन हो सकता है।

उदाहरण 13.1 निम्नलिखित अभिक्रियाओं के लिए रासायनिक समीकरण लिखिए-

- (i) एथेनॉलिक NH₃ की C₂H₂Cl के साथ अभिक्रिया।
- (ii) बेन्जिल क्लोराइड का अमोनीअपघटन तथा प्राप्त ऐमीन की दो मोल CH3Cl से अभिक्रिया।

हल

(i)
$$C_2H_5$$
 C_1 $\xrightarrow{NH_3}$ C_2H_5 $\xrightarrow{NH_2}$ $\xrightarrow{C_2H_5-C1}$ $C_2H_5-N-C_2H_5$ $\xrightarrow{C_2H_5-C1}$ $C_2H_5-N-C_2H_5$ $\xrightarrow{C_2H_5-C1}$ C_2H_5 C_2H_5 $\xrightarrow{C_2H_5-C1}$ C_2H_5 C_2H_5

3. नाइट्राइलों का अपचयन

नाइट्राइल लीथियम ऐलुमिनियम हाइड्राइड ($LiAlH_4$) अथवा उत्प्रेरकी हाइड्रोजनन द्वारा अपिचत होकर प्राथमिक ऐमीन बनाते हैं। इस अभिक्रिया का उपयोग ऐमीन श्रेणी के आरोहण (ascent) में, अर्थात् प्रारंभिक ऐमीन से एक अधिक कार्बन वाले ऐमीन के विरचन में किया जाता है।

$$R-C\equiv N$$
 $\xrightarrow{H_2/Ni}$ $R-CH_2-NH_2$

4. ऐमाइडों का अपचयन

ऐमाइड लीथियम ऐलुमिनियम हाइड्राइड द्वारा अपचित होकर ऐमीन देते हैं।

$$R-C-NH_{2} \xrightarrow{\text{(i) LiA1H}_{2}} R-CH_{2}-NH_{2}$$

5. गैब्रिएल थैलिमाइड संश्लेषण

गैब्रिएल संश्लेषण का प्रयोग प्राथमिक ऐमीनों के विरचन के लिए किया जाता है। थैलिमाइड ऐथेनॉलिक पोटैशियम हाइड्रॉक्साइड से अभिक्रिया द्वारा थैलिमाइड का पोटैशियम लवण बनाता है जो ऐल्किल हैलाइड के साथ गरम करने के पश्चात् क्षारीय जलअपघटन द्वारा संगत प्राथमिक ऐमीन उत्पन्न करता है। ऐरोमैटिक प्राथमिक ऐमीन इस विधि से नहीं बनाई जा सकतीं क्योंकि ऐरिल हैलाइड थैलिमाइड से प्राप्त ऋणायन के साथ नाभिकरागी प्रतिस्थापन; अभिक्रिया नहीं कर सकते।

6. हॉफमान ब्रोमामाइड निम्नीकरण अभिक्रिया

हॉफमान ने प्राथमिक ऐमीनों के विरचन के लिए एक विधि विकसित की जिसमें किसी ऐमाइड की NaOH के जलीय अथवा ऐथेनॉलिक विलयन में ब्रोमीन से अभिक्रिया करते हैं। इस निम्नीकरण अभिक्रिया में ऐल्किल अथवा ऐरिल समूह का स्थानांतरण ऐमाइड के कार्बोनिल कार्बन से ऐमीन के कार्बोनिल परमाणु पर होता है। इस प्रकार प्राप्त ऐमीन में ऐमाइड से एक कार्बन कम होता है।

O
$$| |$$
 $R - C - NH_2 + Br_2 + 4NaOH \longrightarrow R - NH_2 + Na_2CO_3 + 2NaBr + 2H_2O$

(बेन्जिल सायनाइड)

उदाहरण 13.2 निम्निलिखित परिवर्तनों के लिए रासायिनक समीकरण लिखिए—
 (i)
$$CH_3-CH_2-C1$$
 से $CH_3-CH_2-CH_2-NH_2$ में
 (ii) $C_6H_5-CH_2-C1$ से $C_6H_5-CH_2-CH_2-NH_2$ में
 हल
 (i) CH_3-CH_2-C1 $\frac{v \dot{v} \dot{v} \dot{r} \dot{r} \dot{r} \dot{r} \dot{r}}{\dot{v} \dot{r} \dot{r} \dot{r} \dot{r}}$ $\frac{3 \dot{v} \dot{v} \dot{r} \dot{r} \dot{r}}{\dot{v} \dot{r} \dot{r} \dot{r}}$ $\frac{3 \dot{v} \dot{v} \dot{r} \dot{r} \dot{r}}{\dot{v} \dot{r} \dot{r} \dot{r} \dot{r}}$ $\frac{3 \dot{v} \dot{v} \dot{r} \dot{r} \dot{r} \dot{r}}{\dot{v} \dot{r} \dot{r} \dot{r} \dot{r}}$ $\frac{3 \dot{v} \dot{v} \dot{r} \dot{r} \dot{r}}{\dot{v} \dot{r} \dot{r} \dot{r}}$ $\frac{3 \dot{v} \dot{v} \dot{r} \dot{r} \dot{r}}{\dot{v} \dot{r} \dot{r} \dot{r}}$ $\frac{3 \dot{v} \dot{v} \dot{r} \dot{r} \dot{r}}{\dot{v} \dot{r} \dot{r} \dot{r}}$ $\frac{3 \dot{v} \dot{v} \dot{r} \dot{r}}{\dot{v} \dot{r} \dot{r}}$ $\frac{3 \dot{v} \dot{v} \dot{r} \dot{r}}{\dot{v} \dot{r}}$ $\frac{3 \dot{v} \dot{v} \dot{r} \dot{r}}{\dot{v} \dot{r}}$ $\frac{3 \dot{v} \dot{v} \dot{r} \dot{r}}{\dot{v} \dot{r}}$ $\frac{3 \dot{v} \dot{v} \dot{v} \dot{r}}{\dot{v} \dot{r}}$ $\frac{3 \dot{v} \dot{v} \dot{v} \dot{v}}{\dot{v} \dot{r}}$ $\frac{3 \dot{v} \dot{v} \dot{v} \dot{v} \dot{v}}{\dot{v} \dot{r}}$ $\frac{3 \dot{v} \dot{v} \dot{v} \dot{v}}{\dot{v} \dot{r}}$ $\frac{3 \dot{v} \dot{v} \dot{v} \dot{v}}{\dot{v} \dot{v}}$ $\frac{3 \dot{v} \dot{v} \dot{v} \dot{v}}{\dot{v}}$ $\frac{3 \dot{v} \dot{v} \dot{v}}{\dot{v} \dot{v}}$ $\frac{3 \dot{v} \dot{v} \dot{v}}{\dot{v}}$ $\frac{3 \dot{v} \dot{v}}{\dot{v}}$

(बेन्जिल क्लोराइड)

उदाहरण 13.3 निम्नलिखित की संरचनाएं एवं आइयुपीएसी नाम लिखिए

- (i) ऐमाइड जो हॉफमान ब्रोमेमाइड अभिक्रिया द्वारा प्रोपेनेमीन देता है।
- (ii) बेन्ज़ऐमाइड के हॉफमान ब्रोमेमाइड निम्नीकरण से प्राप्त ऐमीन।

हल (i) प्रोपेनेमीन में तीन कार्बन हैं। अत: ऐमाइड अणु में चार कार्बन परमाणु होने चाहिए। चार कार्बन परमाणु युक्त प्रारंभिक ऐमाइड की संरचना एवं आईयूपीएसी नाम निम्नलिखित हैं—

$$\mathrm{CH_3-CH_2-CH_2-C-NH_2}_{\mathrm{O}}$$
 ब्यूटेनेमाइड

(ii) बेन्ज़ऐमाइड सात कार्बन परमाणु युक्त एक ऐरोमैटिक ऐमाइड है अत: बेन्ज़ऐमाइड से छ: कार्बन युक्त प्राथमिक ऐरोमैटिक ऐमीन प्राप्त होगी।

$$\mathrm{NH}_2$$
 ऐनिलीन अथवा बेन्ज़ीनेमीन

पाठ्यनिहित प्रश्न

13.3 आप निम्नलिखित परिवर्तन कैसे करेंगे?

- (i) बेन्जीन से ऐनिलीन
- (ii) बेन्जीन से N, N-डाइमेथिलऐनिलीन
- (iii) $Cl-(CH_2)_4-Cl$ से हेक्सेन-1, 6-डाइऐमीन

13.5 भौतिक भूणधर्म

निम्नतर ऐलिफैटिक ऐमीन मत्स्य गंध वाली गैसें हैं। तीन अथवा अधिक कार्बन परमाणु वाली प्राथमिक ऐमीन द्रव तथा इससे उच्चतर ऐमीन ठोस हैं। ऐनिलीन तथा अन्य ऐरिलऐमीन प्राय: रंगहीन होती हैं। परंतु भंडारण के दौरान वातावरण द्वारा ऑक्सीकरण होने से रंगीन हो जाती हैं।

निम्नतर ऐलिफैटिक ऐमीन जल में विलेय होती हैं, क्योंकि यह जल के अणुओं के साथ हाइड्रोजन आबंध बना सकती हैं। हालाँकि, अणुभार में वृद्धि के साथ जलविरागी (Hydrophlic) ऐल्किल भाग बढ़ जाता है अत: जल में विलेयता घटती है। उच्चतर ऐमीन जल में आवश्यक रूप से अविलेय होती हैं। ऐमीन की नाइट्रोजन एवं ऐल्कोहॉल की ऑक्सीजन की विद्युतऋणात्मकता क्रमश: 3.0 एवं 3.5 मानने पर आप ऐमीनों एवं ऐल्कोहलों की जल में विलेयता के पैटर्न की प्रागुक्ति कर सकते हैं। ब्यूटेन-1-ऑल एवं ब्यूटेन-1-ऐमीन में से कौन जल में अधिक विलेय होगा और क्यों? ऐमीन कार्बनिक विलायकों जैसे ऐल्कोहॉल, ईथर एवं बेन्जीन में विलेय होती है। आपको याद होगा कि एल्कोहॉल ऐमीन की तुलना में अधिक ध्रुवित होती हैं तथा ऐमीन की तुलना में प्रबल अंतराआण्विक हाइड्रोजन आबंध बनाती हैं।

प्राथमिक एवं द्वितीयक ऐमीनों में एक अणु का नाइट्रोजन परमाणु दूसरे अणु के हाइड्रोजन परमाणु से आबंधित होने के कारण इनमें अंतराआण्विक संघटन होता है। यह अंतराआण्विक संघटन प्राथमिक ऐमीनों में द्वितीयक एमीनों की तुलना में हाइड्रोजन आबंधन के लिए दो हाइड्रोजन परमाणुओं की उपलब्धता के कारण अधिक होता है। तृतीयक ऐमीन में नाइट्रोजन

पर हाइड्रोजन अणुओं के अभाव के कारण अंतराआण्विक संघटन नहीं होता। अत: समावयवी ऐमीनों के क्वथनांकों का क्रम निम्नलिखित होगा—

प्राथमिक > द्वितीयक > तृतीयक

प्राथमिक ऐमीन में उपस्थित अंतराआण्विक हाइड्रोजन आबंधन को चित्र 13.2 में दर्शाया गया है।

चित्र 13.2 – प्राथमिक ऐमीन में अंतराआण्विक हाइड्रोजन आबंधन

लगभग समान आण्विक द्रव्यमान वाली ऐमीनों, ऐल्कोहॉलों एवं एल्केनों के क्वथनांक सारणी 13.2 में दर्शाए गए हैं।

सारणी 13.2-लगभग समान आण्विक द्रव्यमान वाली ऐमीनों, ऐल्कोहॉलों एवं एल्केनों के क्वथनांकों की तुलना

क्र. सं.	यौगिक	अणु द्रव्यमान	क्वथनांक (K)
1.	$\mathrm{n\text{-}C}_4\mathrm{H}_9\mathrm{NH}_2$	73	350.8
2.	$(C_2H_5)_2NH$	73	329.3
3.	$C_2^{}H_5^{}N(CH_3^{})_2^{}$	73	310.5
4.	$\mathrm{C_2H_5CH(CH_3)_2}$	72	300.8
5.	$n-C_4H_9OH$	74	390.3

13.6 शसायनिक अभिक्रियाएं

नाइट्रोजन एवं हाइड्रोजन परमाणुओं की विद्युतऋणात्मकता में अंतर तथा नाइट्रोजन परमाणु पर असहभाजित इलेक्ट्रॉन युगल की उपस्थिति ऐमीन को सिक्रय बना देती है। नाइट्रोजन परमाणुओं से जुड़ी हाइड्रोजन परमाणुओं की संख्या भी ऐमीन की अभिक्रिया का पथ निर्धारित करती है। इसिलए प्राथिमक $(-NH_2)$, द्वितीयक $(-NH_2)$ एवं तृतीयक ऐमीनों $(-NH_2)$ की बहुत सी अभिक्रियाओं में भिन्नता होती है। इसके अतिरिक्त, असहभाजित इलेक्ट्रॉन युगल की उपस्थित के कारण ऐमीन नाभिकरागी की तरह व्यवहार करती हैं। ऐमीनों की कुछ अभिक्रियाओं की व्याख्या नीचे दी गई है—

1. ऐमीनों का क्षारकीय गुण

क्षारकीय प्रकृति होने के कारण ऐमीन अम्लों से अभिक्रिया कर लवण बनाती हैं।

$$R - \stackrel{\overset{}{N}H_2}{N} + \stackrel{\overset{}{H}}{X} \stackrel{\overset{}}{\Longleftrightarrow} R - \stackrel{\overset{}{N}H_3}{N} \stackrel{\overset{}{X}}{X}$$

$$\stackrel{\overset{}{N}H_2}{\longleftrightarrow} + HC1 \stackrel{\overset{}{\longleftrightarrow} HC1}{\longleftrightarrow} \stackrel{\overset{}{N}H_3C1}{\longleftrightarrow}$$

$$\stackrel{\overset{}{(Vertical Primer of New York of New Yo$$

ऐमीन लवण NaOH जैसे क्षार से अभिक्रिया करके पितृ ऐमीन पुनर्जनित करती हैं।

$$\overrightarrow{RNH}_3 \overset{-}{X} + \overset{-}{O}H \longrightarrow \overrightarrow{RNH}_2 + H_2O + \overset{-}{X}$$

ऐमीन लवण जल में विलेय किंतु ईथर जैसे कार्बनिक विलायकों में अविलेय होते हैं। यह अभिक्रिया जल में अविलेय अक्षारकीय कार्बनिक यौगिकों को ऐमीन से पृथक् करने का आधार है।

ऐमीन की खनिज अम्लों से अभिक्रिया द्वारा लवणों का बनना इनकी क्षारकीय प्रकृति को दर्शाता है। ऐमीनों में एक असहभाजित इलेक्ट्रॉन युगल उपस्थित होने के कारण यह **लूईस क्षारक** की भाँति व्यवहार करती है। ऐमीनों के क्षारकीय गुण को उनके $K_{_{\! b}}$ एवं $pK_{_{\! b}}$ के मान पर विचार करके भलीभाँति व्याख्या की जा सकती है।

R — NH₂ + H₂O
$$\rightleftharpoons$$
 R — NH₃ + \overline{O} H
$$K = \frac{\left[R - \overset{\dagger}{N} H_3\right] \left[O \overset{\dagger}{H}\right]}{\left[R - N H_2\right] \left[H_2 O\right]}$$
अथवा $K[H_2 O] = \frac{\left[R - \overset{\dagger}{N} H_3\right] \left[\overline{O} H\right]}{\left[R - N H_2\right]}$
अथवा $K_b = \frac{\left[R - \overset{\dagger}{N} H_3\right] \left[\overline{O} H\right]}{\left[R - N H_2\right]}$

$$pK_b = -\log K_b$$

 $K_{\!_{b}}$ का मान जितना अधिक होता है अथवा ${
m p}K_{\!_{b}}$ का मान जितना कम होता है, क्षारक उतना ही प्रबल होता है। कुछ ऐमीनों के ${
m p}K_{\!_{b}}$ मान सारणी 13.3 में दिए गए हैं।

अमोनिया का pK_b मान 4.75 होता है। ऐलिफैटिक ऐमीन, नाइट्रोजन परमाणु पर ऐल्किल समूहों के +I प्रभाव के कारण अधिक इलेक्ट्रॉन घनत्व होने से अमोनिया से प्रबल क्षारक होते हैं। इनके pK_b मान 3 से 4.22 के मध्य होते हैं। दूसरी ओर ऐरोमैटिक ऐमीन ऐरिल समूह की इलेक्ट्रॉन खींचने (इलेक्ट्रॉन अपनयन) की प्रकृति के कारण अमोनिया से दुर्बल क्षारक होते हैं।

सारणी 13.3-जलीय प्रावस्था में कुछ ऐमीनों के pK_p मान

ऐमीन का नाम	$\mathbf{p}\mathbf{K}_{_{b}}$
मेथेनेमीन	3.38
N-मेथिलमेथेनेमीन	3.27
N,N-डाइमेथिलमेथेनेमीन	4.22
एथेनेमीन	3.29
N-एथिलऐथेनेमीन	3.00
N,N-डाइएथिलऐथेनेमीन	3.25
बेन्जीनऐमीन	9.38
फ़ेनिलमेथेनेमीन	4.70
N-मेथिलऐनिलीन	9.30
N,N-डाइमेथिलऐनिलीन	8.92

प्रतिस्थापियों के +I अथवा -I प्रभाव के आधार पर ऐमीनों के $K_{\rm p}$ मान के प्रतिपादन में आपको कुछ विसंगतियाँ मिल सकती हैं। प्रेरिणक प्रभाव के अतिरिक्त कुछ अन्य प्रभाव, जैसे— विलायकयोजन प्रभाव, त्रिविम अवरोधन आदि भी ऐमीन की क्षारकीय सामर्थ्य को प्रभावित करते हैं। इस पर विचार कीजिए। आपको इसका उत्तर निम्नलिखित अनुच्छेदों में मिल जाएगा।

ऐमीनों की संरचना तथा क्षारकता में संबंध

ऐमीनों की क्षारकता इनकी संरचना से संबंधित होती है। ऐमीनों का क्षारकीय गुण अम्ल से प्रोटॉन ग्रहण कर धनायन बनाने की सहजता पर निर्भर करता है, ऐमीन की तुलना में धनायन जितना अधिक स्थायी होता है ऐमीन उतनी ही अधिक क्षारकीय होती है।

(क) ऐल्केनेमीन बनाम अमोनिया

आइए हम ऐल्केनेमीन और अमोनिया की क्षारकता की तुलना करने के लिए इनकी प्रोटॉन से अभिक्रिया की तुलना करें।

$$R = N : + H^{+} \iff R = N^{+} - H$$

$$H = N : + H^{+} \iff H = N^{+} - H$$

$$H = N : + H^{+} \iff H = N^{+} - H$$

इलेक्ट्रॉन मुक्त करने की प्रकृति के कारण ऐल्किल (R) समूह इलेक्ट्रॉन को नाइट्रोजन की ओर धकेलते हैं और इस प्रकार से नाइट्रोजन के असहभाजित इलेक्ट्रॉन युगल की प्रोटॉन से साझेदारी के लिए उपलब्धता को बढ़ा देते हैं। इसके अलावा ऐमीन से प्राप्त हुआ प्रतिस्थापित अमोनियम आयन, एिल्किल समूह के +I प्रभाव के कारण आवेश के वितरण द्वारा स्थायित्व प्राप्त करता है। अत: ऐिल्किल-ऐमीन अमोनिया से प्रबल क्षारक होते हैं। इसलिए ऐिलिफैटिक ऐमीन की क्षारकता इनमें उपस्थित ऐिल्किल समूह की संख्या बढ़ने के साथ बढ़नी चाहिए। गैसीय प्रावस्था में यह क्रम बना रहता है। गैसीय प्रावस्था में ऐमीनों की क्षारकता का क्रम अपेक्षित क्रम में होता है जो इस प्रकार है— तृतीयक ऐमीन > द्वितीयक ऐमीन > प्राथमिक ऐमीन > अमोनिया (NH $_3$)। सारणी 13.3 में दिए गए pK_b के मानों से स्पष्ट होता है कि यह क्रम जलीय प्रावस्था में क्रमानुसार नहीं होता। जलीय प्रावस्था में प्रतिस्थापित अमोनियम धनायनों का स्थायित्व केवल ऐिल्किल समूह के इलेक्ट्रॉन मुक्त करने के प्रभाव (+I) पर ही निर्भर नहीं होता, अपितु जल अणुओं द्वारा विलायक योजन पर भी निर्भर करता है। धनायन का आकार जितना बड़ा होता है उसका विलायक योजन उतना ही कम होता है, आयनों के स्थायित्व का क्रम इस प्रकार है—

जल में हाइड्रोजन आबंधन तथा विलायकन द्वारा स्थायित्व के कम होने का क्रम

$$\begin{array}{c} \text{OH}_{2} \\ \overset{!}{H} \\ \text{R-N^{+}-H-OH}_{2} \\ \overset{!}{H} \\ \text{OH}_{2} \\ \text{OH}_{2} \\ \\ 1^{\circ} \end{array} \qquad \begin{array}{c} \text{R} \\ \overset{!}{H^{--}OH}_{2} \\ \text{R} \\ \end{array} \qquad \begin{array}{c} \text{R} \\ \overset{!}{N} - \text{H--OH}_{2} \\ \text{R} \\ \end{array} \qquad \begin{array}{c} \text{R} \\ \overset{!}{N} - \text{H--OH}_{2} \\ \text{R} \\ \end{array}$$

प्रतिस्थापित अमोनियम धनायन का स्थायित्व जितना अधिक होता है, संगत ऐमीन का क्षारकीय प्राबल्य उतना ही अधिक होना चाहिए। अतः ऐलिफैटिक एमीनों की क्षारकता का क्रम, प्राथमिक > द्वितीयक > तृतीयक होना चाहिए जो कि प्रेरिणक प्रभाव के विपरीत क्रम है। पुनश्चः जब ऐल्किल समूह $-CH_3$ की तरह छोटा होता है तो हाइड्रोजन आबंधन में कोई त्रिविम बाधा नहीं होती। यदि ऐल्किल समूह $-CH_3$ समूह से बड़ा होगा तो हाइड्रोजन आबंधन में त्रिविम बाधा आएगी। इसिलए ऐल्किल समूह की प्रकृति में परिवर्तन, जैसे $-CH_3$ से $-C_2H_5$ होने पर क्षारकता सामर्थ्य के क्रम में परिवर्तन हो जाता है। अतः जलीय प्रावस्था में प्रेरिणक प्रभाव, विलायक योजन प्रभाव तथा त्रिविम बाधा का जिल्ल पारस्परिक प्रभाव क्षारकीय प्राबल्य का निर्धारण करता है। जलीय विलयन में मेथिल और ऐथिल प्रतिस्थापित एमीनों के क्षारकीय प्राबल्य का क्रम इस प्रकार है—

$$(C_2H_5)_2NH > (C_2H_5)_3N > C_2H_5NH_2 > NH_3$$

 $(CH_3)_2NH > CH_3NH_2 > (CH_3)_3N > NH_3$

(ख) ऐरिलऐमीन बनाम अमोनिया

ऐनिलीन के pK_b का मान काफ़ी अधिक है। ऐसा क्यों है? ऐसा इसिलए है कि बेन्जीन तथा अन्य ऐरिल ऐमीनों में $-NH_2$ समूह सीधे बेन्जीन वलय से जुड़ा होता है। इससे नाइट्रोजन परमाणु पर उपस्थित असहभाजित इलेक्ट्रॉन युगल, बेन्जीन वलय के साथ संयुग्मन के कारण प्रोटॉनन के लिए कम उपलब्ध होता है। यदि आप ऐनिलीन की विभिन्न संरचनाएं लिखें, तो आप पाएंगे कि ऐनिलीन निम्नलिखित पाँच संरचनाओं का संकर है। दूसरी ओर प्रोटॉन ग्रहण से परिणित ऐनिलीनियम आयन की केवल दो अनुनाद संरचनाएं (केकुले) होती हैं।

ऐनिलीनियम धनायन की अनुनादी संरचनाएं

$$\begin{array}{cccc}
 & & & \downarrow \\
 & & & \downarrow \\
 & & & \downarrow \\
 & & \downarrow \\$$

हम जानते हैं कि जितनी अधिक अनुनादी संरचनाएं होती हैं स्थायित्व उतना ही अधिक होता है। अत: आप निष्कर्ष निकाल सकते हैं कि ऐनिलीन (पाँच अनुनादी संरचनाएं) ऐनिलीनियम आयन से अधिक स्थायी होती हैं। अत: एनिलीन अथवा अन्य ऐरोमैटिक ऐमीनों की प्रोटोन स्वीकार्यता अथवा क्षारक गुण कम होगा। प्रतिस्थापित ऐनिलीन में यह देखा गया है कि इलेक्ट्रॉन मुक्त करने वाले समूह जैसे $-OCH_3$, $-CH_3$, क्षारकीय प्राबल्य में वृद्धि करते हैं जबिक इलेक्ट्रॉन खींचने वाले समूह जैसे $-NO_2$, $-SO_3H$, -COOH, -X, इसे कम करते हैं।

उढ़ाहरण 13.4 निम्नलिखित को क्षारकीय प्राबल्य के घटते क्रम में लिखिए— $C_6H_5NH_2$, $C_2H_5NH_2$, $(C_2H_5)_2NH$, NH_3

उपरोक्त ऐमीनों एवं अमोनिया के क्षारकीय प्राबल्य में कमी का क्रम इस प्रकार है— (C₂H_g)₂NH > C₂H₅NH₂ > NH₃ > C₆H₅NH₂

2. ऐल्किलन

ऐमीन ऐल्किल हैलाइडों के साथ ऐल्किलन अभिक्रिया देती हैं। (देखें कक्षा XII, एकक 10)

3. ऐसिलन

ऐलीफैटिक तथा ऐरोमैटिक प्राथिमक एवं द्वितीयक ऐमीन ऐसिड क्लोराइड, ऐनहाइड्राइड और ऐस्टर से नाभिकरागी प्रतिस्थापन अभिक्रिया करते हैं। यह अभिक्रिया ऐसिलन कहलाती है। आप इस अभिक्रिया को $-NH_2$ अथवा > N-H समूह में उपस्थित हाइड्रोजन परमाणु का ऐसिल समूह द्वारा प्रतिस्थापन समझ सकते हैं।

ऐसिलन अभिक्रिया से प्राप्त उत्पादों को ऐमाइड कहते हैं। यह अभिक्रिया ऐमीन से अधिक प्रबल क्षारक, जैसे पिरीडीन की उपस्थिति में कराई जाती है जो अभिक्रिया में बने HCl को निकालकर साम्य को दाईं ओर विस्थापित कर देता है।

ऐमीन बेन्जॉयल क्लोराइड (C_6H_5COCI) से भी अभिक्रिया करती हैं। इस अभिक्रिया को बेन्जाइलन कहते हैं।

 $CH_3NH_2 + C_6H_5COCl \rightarrow CH_3NHCOC_6H_5 + HCl$ मेथेनेमीन बेन्जॉयल क्लोराइड N - मेथिलबेन्ज्रऐमाइड

क्या आप जानते हैं कि ऐमीन तथा कार्बोक्सिलिक अम्ल की अभिक्रिया से प्राप्त उत्पाद क्या होगा? ये कमरे के ताप पर ऐमीन से अभिक्रिया द्वारा लवण बनाते हैं।

4. कार्बिलऐमीन अभिक्रिया

ऐलिफैटिक तथा ऐरोमैटिक प्राथिमक ऐमीन, क्लोरोफ़्रर्म और एथेनॉलिक पोटैशियम हाइड्रॉक्साइड के साथ गर्म करने पर दुर्गंधयुक्त पदार्थ आइसोसायनाइड अथवा किर्बिलऐमीन का विरचन करती हैं। द्वितीयक एवं तृतीयक ऐमीन यह अभिक्रिया नहीं दर्शातीं। इस अभिक्रिया को किर्बिलऐमीन अभिक्रिया अथवा आइसोसायनाइड परीक्षण कहते हैं तथा यह प्राथिमक ऐमीनों के परीक्षण में प्रयुक्त होती है।

$$R-NH_2 + CHCl_3 + 3KOH \xrightarrow{\pi l q} R-NC + 3KCl + 3H_2O$$

5. नाइट्स अम्ल से अभिक्रिया

खनिज अम्ल एवं सोडियम नाइट्राइट की अभिक्रिया से स्वस्थान (in situ) बनायी गई तीनों वर्गों की ऐमीन नाइट्रस अम्ल से अलग-अलग तरह से अभिक्रिया करती हैं।

(क) प्राथमिक ऐलीफैटिक ऐमीन नाइट्रस अम्ल से अभिक्रिया द्वारा ऐलीफैटिक डाइऐजोनीयम लवण बनाती हैं जो अस्थायी होने के कारण मात्रात्मकत: नाइट्रोजन निर्मुक्त करती हैं और एल्कोहॉल बनाती हैं। नाइट्रोजन की मात्रात्मकत: निकासी का उपयोग ऐमीनो अम्लों एवं प्रोटीनों के आकलन में किया जाता है।

$$R-NH_2 + HNO_2 \xrightarrow{NaNO_2 + HCl} [R-N_2Cl] \xrightarrow{H_2O} ROH + N_2 + HCl$$

(ख) ऐरोमैटिक ऐमीन नाइट्रस अम्ल से कम ताप (273–268 K) पर अभिक्रिया कर डाइऐज्ञोनियम लवण बनाती हैं। यह यौगिकों का एक महत्वपूर्ण वर्ग है जिसका उपयोग विभिन्न प्रकार के ऐरोमैटिक यौगिकों के संश्लेषण में होता है। जिनका वर्णन खंड 13.7 में किया गया है।

$$C_6H_5 - NH_2 \xrightarrow{NaNO_2 + 2HCl} C_6H_5 - \frac{1}{N_2Cl} + NaCl + 2H_2O$$

ऐनिलीन बेन्जीनडाइऐज़ोनियम क्लोराइड

द्वितीयक और तृतीयक ऐमीन नाइट्स अम्ल से भिन्न प्रकार से अभिक्रिया करती हैं।

6. ऐरिलसल्फोनिल क्लोराइड से अभिक्रिया

बेन्जीन सल्फोनिल क्लोराइड ($C_6H_5SO_2Cl$) जिसे **हिन्सबर्ग अभिकर्मक** भी कहते हैं, प्राथमिक और द्वितीयक ऐमीनों से अभिक्रिया करके सल्फोनैमाइड बनाता है।

(क) बेन्जीनसल्फोनिल क्लोराइड और प्राथमिक ऐमीन की अभिक्रिया से N- एथिलबेन्जीन-सल्फोनिल ऐमाइड प्राप्त होते हैं।

$$\begin{array}{c|cccc}
\bullet & \bullet & \bullet & \bullet \\
\bullet & -\mathbf{S} - \mathbf{C1} & + & \mathbf{H} - \mathbf{N} - \mathbf{C}_2 \mathbf{H}_5 & \longrightarrow & \bullet & \bullet \\
\bullet & & \mathbf{S} - \mathbf{N} - \mathbf{C}_2 \mathbf{H}_5 & + & \mathbf{HC1} \\
\bullet & & \mathbf{H} & \bullet & \bullet & \bullet \\
\bullet & & \mathbf{H} & \bullet & \bullet & \bullet \\
\bullet & & & \mathbf{H} & \bullet & \bullet & \bullet \\
\bullet & & & & \mathbf{H} & \bullet & \bullet & \bullet \\
\bullet & & & & & \mathbf{H} & \bullet & \bullet & \bullet \\
\bullet & & & & & & & & & & & & \\
\bullet & & & & & & & & & & & \\
\bullet & & & & & & & & & & & \\
\bullet & & & & & & & & & & & \\
\bullet & & & & & & & & & & \\
\bullet & & & & & & & & & & \\
\bullet & & & & & & & & & \\
\bullet & & & & & & & & & \\
\bullet & & & & & & & & & \\
\bullet & & & & & & & & & \\
\bullet & & & & & & & & & \\
\bullet & & & & & & & & \\
\bullet & & & & & & & & \\
\bullet & & & & & & & & \\
\bullet & & & & & & & \\
\bullet & & & & & & & & \\
\bullet & & & & & & & \\
\bullet & & & & & & & \\
\bullet & & & & & & & \\
\bullet & & & & & & & \\
\bullet & & & & & & & \\
\bullet & & & & & & & \\
\bullet & & & & & & & \\
\bullet & & & & & & & \\
\bullet & & & & & & & \\
\bullet & & & & & & & \\
\bullet & & & & \\
\bullet & & & & & \\
\bullet & & & \\
\bullet & & & & \\
\bullet & & &$$

N-एथिलबेन्जीनसल्फोनैमाइड (क्षार में विलेय)

सल्फोनैमाइड की नाइट्रोजन से जुड़ी हाइड्रोजन प्रबल इलेक्ट्रॉन खीचने वाले सल्फोनिल समूह की उपस्थिति के कारण प्रबल अम्लीय होती है। अत: यह क्षार में विलेय होते हैं। (ख) द्वितीयक ऐमीन की अभिक्रिया से N,N- डाइएथिलबेन्जीनसल्फोनैमाइड बनता है।

N,N-डाइएथिलबेन्जीनसल्फोनैमाइड में कोई भी हाइड्रोजन परमाणु, नाइट्रोजन परमाणु से नहीं जुड़ा है अत: यह अम्लीय नहीं होता तथा क्षार में अविलेय होता है।

(ग) तृतीयक ऐमीन बेन्जीनसल्फोनिल क्लोराइड से अभिक्रिया नहीं करतीं। विभिन्न वर्गों के ऐमीनों का यह गुण जिसमें वे बेन्जीनसल्फोनिल क्लोराइड से भिन्न-भिन्न प्रकार से अभिक्रिया करती हैं, प्राथमिक, द्वितीयक एवं तृतीयक ऐमीनों में विभेद करने एवं इन्हें मिश्रण से पृथक करने में प्रयुक्त होता है। यद्यपि आजकल बेन्जीनसल्फोनिल क्लोराइड के स्थान पर p- टॉलूईनसल्फोनिल क्लोराइड का प्रयोग होता है।

7. इलेक्ट्रॉनरागी प्रतिस्थापन

आपने पहले पढ़ा है कि ऐनिलीन पाँच अनुनादी संरचनाओं का संकर होती है। आप इन संरचनाओं में कौन से स्थान पर सर्वाधिक इलेक्ट्रॉन घनत्व पाते हैं? $-NH_2$ समूह के संदर्भ से आर्थों तथा *पैरा* स्थानों पर अधिक इलेक्ट्रॉन घनत्व के केंद्र बन जाते हैं। अतः $-NH_2$ समूह आर्थों तथा *पैरा* निर्देशक एवं शक्तिशाली सिक्रयक समूह है।

(क) ब्रोमीनन

ऐनिलीन कक्ष ताप पर ब्रोमीन जल से अभिक्रिया करके 2, 4, 6 — ट्राईब्रोमोऐनिलीन का सफेद अवक्षेप देती है।

ऐरोमैटिक ऐमीन की इलेक्ट्रॉनरागी प्रतिस्थापन अभिक्रियाओं में मुख्य समस्या इनकी उच्च अभिक्रियाशीलता है। प्रतिस्थापन आर्थो तथा \dot{V} रा दोनों स्थानों पर हो सकता है। यदि हमें ऐनिलिन का एकल प्रतिस्थापी व्युत्पन्न बनाना हो तो $-NH_2$ समूह के सिक्रयण प्रभाव को कैसे नियंत्रित करेंगे? यह $-NH_2$ समूह को ऐसीटिक ऐनहाइड्राइड ऐसीटिलन द्वारा पिरिक्षित करने के बाद वांछित प्रतिस्थापन करके और फिर अंत में प्रतिस्थापित ऐमाइड को प्रतिस्थापित ऐमीन में जलअपघटित करके किया जा सकता है।

NH2 H-N-C-CH3 H-N-C-CH3 NH2
$$\frac{(CH_3CO)_2O}{\text{futीडीन}}$$
 $\frac{Br_2}{CH_3COOH}$ $\frac{OH \text{ or } H^+}{3}$ $\frac{2}{3}$ N-फेनिल एथेनेमाइड Br Br ऐनिलीन (ऐसीटेनिलाइड) (मुख्य) 4 -ब्रोमोऐनिलीन

ऐसिटेनिलाइड की नाइट्रोजन पर उपस्थित एकाकी इलेक्ट्रॉन युगल ऑक्सीजन परमाणु से अनुनाद द्वारा अन्योन्यक्रिया करता है। इसे नीचे दर्शाया गया है—

अतः नाइट्रोजन पर उपस्थित एकाकी इलेक्ट्रॉन युगल अनुनाद द्वारा बेन्जीन वलय को प्रदान करने के लिए कम उपलब्ध होता है। इसिलए - $NHCOCH_3$ समूह का सिक्रयण प्रभाव ऐमीनो समृह से कम होता है।

(ख) नाइट्रोकरण

ऐनिलीन के सीधे नाइट्रोकरण से नाइट्रो व्युत्पन्नों के अतिरिक्त अन्य कोलतारी ऑक्सीकरण उत्पाद भी बनते हैं। इसके अलावा प्रबल अम्लीय माध्यम में ऐनिलीन प्रोटॉन ग्रहण कर ऐनिलीनियम आयन बनाती है जो मेटा निर्देशक है। इसी कारण आर्थों एवं *पैरा* व्युत्पन्न के अलावा मेटा व्युत्पन्न की भी महत्वपूर्ण मात्रा बनती है।

ऐसीटिलन अभिक्रिया द्वारा - NH_2 समूह का परिरक्षण करके नाइट्रोकरण अभिक्रिया को नियंत्रित किया जा सकता है और \mathcal{V} रा-नाइट्रो व्युत्पन्न को मुख्य उत्पाद के रूप में प्राप्त किया जा सकता है।

(ग) सल्फोनेशन

ऐनिलीन सांद्र सल्फ्युरिक अम्ल से अभिक्रिया द्वारा ऐनिलीनियम हाइड्रोजनसल्फेट बनाती है जो सल्फ्युरिक अम्ल के साथ 453-473K तक गरम करने पर p-ऐमीनोबेन्जीन सल्फोनिक अम्ल जिसे सामान्यत: सल्फैनिलिक अम्ल भी कहते हैं, मुख्य उत्पाद के रूप में बनाता है।

ऐमीन 411

ऐलुमिनियम क्लोराइड के साथ लवण बनाने के कारण ऐनीलीन फ़्रीडेल-क्राफ्ट्स अभिक्रिया (ऐल्किलन एवं ऐसीटिलन) नहीं करती। ऐलुमिनियम क्लोराइड एक लूईस अम्ल है जो इस अभिक्रिया में उत्प्रेरक का कार्य करता है। लवण बनने से एनिलीन की नाइट्रोजन धन आवेश प्राप्त कर लेती है और फिर आगे की अभिक्रिया में प्रबल निष्क्रियक समृह की तरह व्यवहार करती है।

पात्यनिहित प्रश्न

- 13.4 निम्नलिखित को उनके बढ़ते हुए क्षारकीय प्रबलता के क्रम में लिखिए-
 - (i) $C_2H_5NH_2$, $C_6H_5NH_2$, NH_3 , $C_6H_5CH_2NH_2$ तथा (C_2H_5) $_2$ NH
 - (ii) $C_2H_5NH_2$, $(C_2H_5)_2NH$, $(C_2H_5)_3N$, $C_6H_5NH_2$
 - (iii) CH_3NH_2 , $(CH_3)_2NH$, $(CH_3)_3N$, $C_6H_5NH_2$, $C_6H_5CH_2NH_2$
- 13.5 निम्नलिखित अम्ल-धारक अभिक्रिया को पूर्ण कीर्जिए तथा उत्पादों के नाम लिखिए-
 - (i) $CH_3CH_2CH_2NH_2 + HCl \rightarrow$ (ii) $(C_2H_5)_3N + HCl \rightarrow$
- 13.6 सोडियम कार्बोनेट विलयन की उपस्थिति में मेथिल आयोडाइड के आधिक्य द्वारा ऐनिलीन के ऐल्किलन में उत्पन्न होने वाले उत्पादों के लिए अभिक्रिया लिखिए।
- 13.7 ऐनिलीन की बेन्जॉयल क्लोराइड के साथ रासायनिक अभिक्रिया द्वारा उत्पन्न उत्पादों के नाम लिखिए।
- 13.8 अणुसूत्र C_3H_9N से प्राप्त विभिन्न समावयवों की संरचना लिखिए। उन समावयवों के आईयूपीएसी नाम लिखिए जो नाइट्स अम्ल के साथ नाइट्रोजन गैस मुक्त करते हैं।

II. डाइऐज़ोनियम लवण

डाइऐज़ोनियम लवणों का सामान्य सूत्र $R\stackrel{\uparrow}{N_2}\bar{X}$ होता है। यहाँ R एक ऐरिल समूह है तथा \bar{X} आयन Cl^- , $Br,^ HSO_4^-$, BF_4^- आदि में से कोई भी हो सकता है। इनका नामकरण करने के लिए जनक हाईड्राकार्बन के नाम में डाइऐज़ोनियम अनुलग्न लगाने के पश्चात् ऋणायन का नाम जैसे क्लोराइड, हाइड्रोजन सल्फेट आदि लिखते हैं। \bar{N}_2 समूह को डाइऐज़ोनियम समूह कहते हैं। उदाहरण के लिए $C_6H_5\bar{N}_2$ $\bar{C}l$ को बेन्जीनडाइऐज़ोनियम क्लोराइड तथा $C_6H_5N_2^+$ से बेन्जीन डाइऐज़ोनियम हाइड्रोजनसल्फेट कहते हैं।

ऐलिफैटिक प्राथमिक ऐमीन अति अस्थायी ऐल्किल डाइऐजोनयम लवण बनाती हैं (खंड 13.6)। ऐरोमैटिक प्राथमिक ऐमीन ऐरीनडाइऐजोनियम लवण बनाती हैं जो विलयन में निम्न ताप पर (273-278 K) अल्प समय के लिए स्थायी होते हैं। ऐरीनडाइऐजोनियम आयन के स्थायितत्व को अनुनाद के आधार पर समझा जा सकता है।

13.7 विश्चन की विधि

13.8 भौतिक शुण

13.9 शसायनिक अभिक्रियाएं

बेन्जीनडाइऐज़ोनियम क्लोराइड को ऐनिलीन एवं नाइट्रस अम्ल की अभिक्रिया द्वारा 273-278K ताप पर बनाया जाता है। नाइट्रस अम्ल को अभिक्रिया मिश्रण में ही सोडियम नाइट्राइट तथा हाइड्रोक्लोरिक अम्ल की अभिक्रिया से उत्पन्न करते हैं। प्राथमिक ऐरोमैटिक ऐमीन के डाइऐज़ोनियम में परिवर्तन को **डाइऐज़ोकरण** कहते हैं। अस्थायी प्रकृति के कारण डाइऐज़ोनियम लवण का भंडारण नहीं करते और बनते ही तुरंत प्रयोग कर लेते हैं।

$$C_6H_5\textcolor{red}{NH_2} + \textcolor{blue}{NanO_2} + 2\textcolor{blue}{HCl} \xrightarrow{273-278\textcolor{blue}{K}} C_6H_5\textcolor{blue}{N^+_2}\textcolor{blue}{Cl^-} + \textcolor{blue}{NaCl} + 2\textcolor{blue}{H_2O}$$

बेन्जीनडाइऐज़ोनियम क्लोराइड एक रंगहीन क्रिस्टलीय ठोस है। यह जल में विलेय तथा ठंडे में स्थायी है किंतु गरम करने पर जल से अभिक्रिया करता है यह ठोस अवस्था में आसानी से विघटित हो जाता है। बेन्जीन डाइऐज़ोनियमफ्लुओबोरेट जल में अविलेय तथा कक्ष ताप पर स्थायी होता है।

डाइऐज़ोनियम लवणों की अभिक्रियाओं को मुख्य रूप से दो संवर्गों में बाँटा जा सकता है।

(क) नाइट्रोजन प्रतिस्थायन अभिक्रियाएं तथा (ख) अभिक्रियाएं जिनमें डाइऐज़ोसमूह सुरिक्षत (Retention) रहता है।

(क) नाइट्रोजन प्रतिस्थापन अभिक्रियाएं

डाइऐजोनियम समूह एक उत्तम अविशष्ट समूह (Leaving group) होने के कारण CI^- , $Br^-I^ CN^-$ एवं OH^- आदि समूहों द्वारा सरलता से प्रतिस्थापित हो जाता है। ये समूह ऐरोमैटिक वलय से नाइट्रोजन मुक्त करते हैं। बनी हुई नाइट्रोजन अभिक्रिया मिश्रण से गैस के रूप में निकल जाती है।

1. हैलाइड अथवा सायनाइड आयन द्वारा प्रतिस्थापन बेन्जीन वलय में Cl̄, Br̄ तथा CN̄ नाभिकरागियों को Cu(I) की

बेन्जीन वलय में CI^- , Br^- तथा CN^- नाभिकरागियों को Cu(I) की उपस्थिति में सरलता से प्रवेश करया जा सकता है। इस अभिक्रिया को **सैन्डमायर अभिक्रिया** कहते हैं।

$$ArN_{2}^{+}X \xrightarrow{C} Cu_{2}Cl_{2}/HCl \rightarrow ArCl + N_{2}$$

$$Cu_{2}Br_{2}/HBr \rightarrow ArBr + N_{2}$$

$$CuCN /KCN \rightarrow ArCN + N_{2}$$

दूसरी ओर ताम्रचूर्ण की उपस्थिति में डाइऐजोनियम लवण के विलयन की संगत हैलोजन अम्ल से अभिक्रिया द्वारा क्लोरीन अथवा ब्रोमीन को भी बेन्जीन वलय में जोड़ा जा सकता है। इस अभिक्रिया को **गाटरमान अभिक्रिया** कहते हैं।

$$ArN_2X$$
 $\xrightarrow{Cu/HCl}$ $ArCl + N_2 + CuX$
 Cu/HBr $ArBr + N_2 + CuX$

गाटरमान अभिक्रिया की तुलना में सैन्डमायर अभिक्रिया की लिब्ध अधिक होती है।

2. आयोडाइड आयन द्वारा प्रतिस्थापन

आयोडीन को सीधे बेन्जीन वलय में सरलता से नहीं जोड़ा जा सकता; किंतु जब डाइऐज़ोनियम लवण के विलयन की अभिक्रिया पोटैशियम आयोडाइड से कराते हैं तो आयोडोबेन्जीन बनती है।

$$Ar_{0}^{+}Cl + KI \longrightarrow ArI + KCl + N_{2}$$

3. फ्लुओराइड आयन द्वारा प्रतिस्थापन

जब ऐरीनडाइऐज़ोनियम क्लोराइड की अभिक्रिया फ्लुओरोबोरिक अम्ल से कराते हैं तो ऐरीन डाइऐज़ोनियम फ्लुओरोबोरेट अवक्षेपित हो जाता है, जो गरम करने पर विघटित होकर ऐरिल फ्लुओराइड देता है।

$$Ar_{N_2}^+ \bar{Cl} + HBF_4 \longrightarrow Ar - \bar{N_2}B\bar{F_4} \xrightarrow{\Delta} Ar - F + BF_3 + N_2$$

4. H द्वारा प्रतिस्थापन

हाइपोफ़ास्फ़ोरस अम्ल (फ़ॉस्फ़िनिक अम्ल) अथवा एथेनॉल जैसे दुर्बल अपचयन कर्मक डाइऐज़ोनियम लवणों को ऐरीनों में अपचित कर देते हैं और स्वयं क्रमश: फ़ोस्फ़ोरस अम्ल अथवा एथेनैल में ऑक्सीकृत हो जाते हैं।

$$ArN_2Cl$$
 + H_3PO_2 + H_2O \longrightarrow ArH + N_2 + H_3PO_3 + HCl ArN_2Cl + CH_3CH_2OH \longrightarrow ArH + N_2 + CH_3CHO + HCl

5. हाइड्रॉक्सिल समूह द्वारा प्रतिस्थापन

यदि डाइऐज़ोनियम लवण विलयन का ताप 283K तक बढ़ने दिया जाए तो लवण जलअपघटित होकर फीनॉल देते हैं।

$$ArN_{0}^{\dagger}\bar{C1} + H_{2}O \longrightarrow ArOH + N_{2} + HCl$$

6. -NO2 समूह द्वारा प्रतिस्थापन

जब डाइऐज़ोनियम फलुओरोबोरेट को कॉपर की उपस्थिति में सोडियम नाइट्राइट के जलीय विलयन में गरम किया जाता है, तब डाइऐज़ोनियम समूह, $-NO_2$ समूह द्वारा प्रतिस्थापित हो जाता है।

$$N_2Cl$$
 N_2BF_4
 NO_2
 $NaNO_2$
 Na

(ख) अभिक्रियाएं जिनमें डाइएज़ो समूह सुरक्षित रहता है

युग्मन अभिक्रियाएं

युग्मन अभिक्रिया से प्राप्त ऐज़ो उत्पादों में दोनों ऐरोमैटिक वलयों एवं इन्हें जोड़ने वाले -N=N- आबंध के बीच विस्तारित संयुग्मन होता है। ये यौगिक प्राय: रंगीन होते हैं तथा रंजकों की तरह प्रयोग में आते हैं। बेन्जीन डाइएज़ोनियम क्लोराइड फ़ीनॉल से अभिक्रिया करने पर इसके पैरा स्थान पर युग्मित होकर पैरा हाइड्रोक्सीऐज़ोबेन्जीन बनाता है। इसी प्रकार की अभिक्रिया को युग्मन अभिक्रिया कहते हैं। इसी प्रकार से डाइऐज़ोनियम लवण की एनीलीन से अभिक्रिया द्वारा पेराऐमीनोऐज़ोबेन्जीन बनती है। यह एक इलेक्ट्रॉनरागी अभिक्रिया का उदाहरण है।

p-हाइड्रोक्सीऐज़ोबेन्जीन (नारंगी रंजक)

p-ऐमीनोऐज़ोबेन्जीन (पीला रॅजक)

13.10 ऐरोमैटिक यौभिकों के शंश्लेषण में डाइऐज़ोलवणों का महत्व

उपरोक्त अभिक्रियाओं से यह स्पष्ट है कि डाइऐज़ोनियम लवण बेन्जीन वलय में -F, -Cl, -Br, -I, -CN, -OH, $-NO_2$ आदि समूहों के प्रवेश के लिए उत्तम माध्यमिक हैं।

ऐरिल फ्लुओराइड एवं आयोडाइड को सीधे हैलोजनन द्वारा नहीं बनाया जा सकता। क्लोरोबेन्जीन में क्लोरीन के नाभिकरागी प्रतिस्थापन द्वारा सायनाइड समूह का प्रवेश नहीं कराया जा सकता, किंतु डाइऐजोनियम लवण से सायनोबेन्जीन को सरलता से बनाया जा सकता है।

अतः डाइऐजो समूह का अन्य समूहों द्वारा प्रतिस्थापन ऐसे ऐरोमैटिक प्रतिस्थापित यौगिकों को बनाने में सहायक है, जो सीधे बेन्जीन अथवा प्रतिस्थापित बेन्जीन से नहीं बनते।

पात्यनिहित प्रश्न

- 13.9 निम्नलिखित परिवर्तन कीजिए। (i) 3-मेथिलऐनिलीन से 3-नाइट्रोटॉलूईन
- (ii) ऐनिलीन से 1,3,5-ट्राइब्रोमोबेन्जीन

સારાંશ

ऐमीनों को अमोनिया के हाइड्रोजन परमाणुओं का ऐल्किल अथवा ऐरिल समूहों से प्रतिस्थापित व्युत्पन्न मान सकते हैं। अमोनिया में एक हाइड्रोजन परमाणु के प्रतिस्थापन से प्राप्त संरचना R-NH, को प्राथमिक ऐमीन कहते हैं। द्वितीयक ऐमीन को R-NHR' अथवा R,NH संरचना से तथा तृतीयक ऐमीनों को R,N, RNR'R" अथवा R,NR' संरचना द्वारा प्रदर्शित करते हैं। द्वितीयक एवं तृतीयक ऐमीन को सभी एल्किल समृह समान होने पर सरल ऐमीन तथा भिन्न होने पर मिश्रित ऐमीन कहते हैं। अमोनिया की भाँति तीनों तरह की ऐमीनों में नाइट्रोजन पर एक असहभाजित इलेक्ट्रॉन युगल होता है जिसके कारण ये लुईस क्षारक की तरह व्यवहार करती हैं।

ऐमीन प्राय: नाइट्रो, हैलाइड, ऐमाइड, इमाइड इत्यादि यौगिकों से बनती हैं। ये हाइड्रोजन आबंधन प्रदर्शित करती हैं जिससे इनके भौतिक गुण प्रभावित होते हैं। **ऐल्किल ऐमीन** में इलेक्ट्रॉन त्यागने, त्रिविम, तथा H-आबंधन कारक प्रोटिक विलायक में प्रतिस्थापित अमोनियम धनायन के स्थायित्व अर्थात् क्षारकता को प्रभावित करते हैं। ऐल्किल ऐमीन अमोनिया से प्रबल क्षारक होते हैं। ऐरोमैटिक अमीन में इलेक्ट्रॉन विमोचक व अपनयक समूह क्रमश: क्षारकता में वृद्धि एवं ह्रास करते हैं। ऐनिलीन अमोनिया से दुर्बल क्षारक है। ऐमीनों की अभिक्रियाएं नाइट्रोजन पर उपस्थित असहभाजित इलेक्ट्रॉन युगल की उपलब्धता द्वारा निर्धारित होती हैं। नाइट्रोजन परमाणु पर उपस्थित हाइड्रोजन परमाणुओं की संख्या का अभिक्रिया के प्रकार तथा प्राप्त उत्पाद की प्रकृति पर प्रभाव प्राथमिक, द्वितीयक एवं तृतीयक ऐमीनों की पहचान तथा विभेद के लिए उत्तरदायी है। पेराटॉलूईनसल्फोनिल क्लोराइड प्राथमिक, द्वितीयक एवं तृतीयक एमीनों की पहचान के लिए प्रयोग में लाया जाता है। बेन्जीन वलय में ऐमीनो समूह की उपस्थिति ऐरोमैटिक ऐमीन की अभिक्रियाशीलता को बढ़ा देती है। ऐरोमैटिक ऐमीनों की अभिक्रियाशीलता को ऐसिलन द्वारा नियंत्रित किया जा सकता है। **ऐसिलन** में एमीन की ऐसिल क्लोराइड अथवा ऐसीटिक एनहाइडाइड से अभिक्रिया कराते हैं। टाडमेथिलएमीन जैसी ततीयक ऐमीन का प्रयोग कीट आकर्षणकर्मक के रूप में किया जाता है।

प्राय: ऐरिलऐमीन से प्राप्त किए जाने वाले **ऐरिलडाइएजोनियम** लवण; विभिन्न प्रकार के नाभिकरागियों द्वारा प्रतिस्थापित किए जा सकते हैं जिससे डाइएज़ो समूह के अपचायक निष्कासन द्वारा ऐरिल हैलाइड, सायनाइड, फ्रीनॉल तथा ऐरीन प्राप्त करने की लाभप्रद विधि उपलब्ध होती है। डाइऐज़ोनियम लवण की फ़ीनॉल अथवा ऐरिल ऐमीन के साथ युग्मन अभिक्रिया से ऐज़ो रंजक प्राप्त होते हैं।

अभ्यास

- 13.1 निम्नलिखित यौगिकों को प्राथमिक द्वितीयक एवं तृतीयक ऐमीनों में वर्गीकृत कीजिए तथा इनके आइयूपीएसी नाम लिखिए।
 - (i) (CH₃)₂CHNH₂
- $CH_3(CH_2)_2NH_2$ (ii)
- (iii) CH₃NHCH(CH₃)₉

- (iv) $(CH_3)_3CNH_9$
- (v) C₆H₅NHCH₃
- (vi) (CH₃CH₂)₂NCH₃

- (vii) m-BrC₆H₄NH₉
- 13.2 निम्नलिखित युगलों के यौगिकों में विभेद के लिए एक रासायनिक परीक्षण दीजिए-
 - (i) मेथिलऐमीन एवं डाइमेथिलऐमीन
 - (ii) द्वितीयक एवं तृतीयक ऐमीन
 - (iii) ऐथलऐमीन एवं ऐनिलीन
 - (iv) ऐनिलीन एवं बेन्जिलऐमीन
 - (v) ऐनिलीन एवं N मेथिलऐनिलीन।
- 13.3 निम्नलिखित के कारण बताइए-
 - (i) ऐनिलीन का pKू मेथिलऐमीन की तुलना में अधिक होता है।

- (ii) ऐथिलऐमीन जल में विलेय है जबिक ऐनिलीन नहीं।
- (iii) मेथिलऐमीन फेरिक क्लोराइड के साथ जल में अभिक्रिया करने पर जलयोजित फेरिक आक्साइड का अवक्षेप देता है।
- (iv) यद्यपि ऐमीनों समूह इलेक्ट्रॉनरागी प्रतिस्थापन अभिक्रियाओं में आर्थो एव पैरा निर्देशक होता है फिर भी ऐनिलीन नाइट्रोकरण द्वारा यथेष्ट मात्रा में मेटानाइट्रोऐनीलीन देती है।
- (v) ऐनिलीन फ्रिडेल क्राफ्ट्स अभिक्रिया प्रदर्शित नहीं करती।
- (vi) ऐरोमैटिक ऐमीनों के डाइऐज़ोनियम लवण ऐलीफैटिक ऐमीनों से प्राप्त लवण से अधिक स्थायी होते हैं।
- (vii) प्राथमिक ऐमीन के संश्लेषण में गैब्रिएल थैलिमाइड संश्लेषण को प्राथमिकता दी जाती है।
- 13.4 निम्नलिखित को क्रम में लिखिए-
 - (i) pK_b मान के घटते क्रम में— $C_2H_5NH_2$, $C_6H_5NHCH_3$, $(C_2H_5)_2NH$ एवं $C_6H_5NH_2$
 - (ii) क्षारकीय प्राबल्य के घटते क्रम में– $C_6H_5NH_2$, $C_6H_5N(CH_3)_2$, $(C_9H_5)_9NH$ एवं CH_3NH_2
 - (iii) क्षारकीय प्राबल्य के बढ़ते क्रम में-
 - (क) ऐनिलीन, पैरा-नाइट्रोऐनिलीन, एवं पैरा-टॉलूडीन
 - (평) $C_6H_5NH_2$, $C_6H_5NHCH_3$, $C_6H_5CH_2NH_2$
 - (iv) गैस अवस्था में घटते हुए क्षारकीय प्राबल्य के क्रम में– $C_2H_5NH_2$, $(C_2H_5)_2NH$, $(C_2H_5)_3N$ एवं NH_3
 - (v) क्वथनांक के बढ़ते क्रम में– $C_2H_5OH, (CH_3)_2NH, C_2H_5NH_2$
 - (vi) जल में विलेयता के बढ़ते क्रम में– $C_6H_5NH_2$, $(C_2H_5)_2NH$, $C_2H_5NH_2$
- 13.5 इन्हें आप कैसे परिवर्तित करेंगे-
 - (i) एथेनॉइक अम्ल को मेथेनेमीन में
- (ii) हैक्सेननाइट्राइल को 1-ऐमीनोपेन्टेन में
- (iii) मेथेनॉल को एथेनॉइक अम्ल में
- (iv) एथेनेमीन को मेथेनेमीन में
- (v) एथेनॉइक अम्ल को प्रोपेनॉइक अम्ल में
- (vi) मेथेनेमीन को ऐथेनेमीन में
- (vii) नाइटोमेथेन को डाइमेथिलऐमीन में
- (viii) प्रोपेनॉइक अम्ल को ऐथेनॉइक अम्ल में?
- 13.6 प्राथमिक, द्वितीयक एवं तृतीयक ऐमीनों की पहचान की विधि का वर्णन कीजिए। इन अभिक्रियाओं के रासायनिक समीकरण भी लिखिए।
- 13.7 निम्न पर लघु टिप्पणी लिखिए-
 - (i) कार्बिलऐमीन अभिक्रिया

- (ii) डाइऐज़ोकरण
- (iii) हॉफमान ब्रोमेमाइड अभिक्रिया
- (iv) युग्मन अभिक्रिया

(v) अमोनीअपघटन

- (vi) ऐसीटिलन
- (vii) गैब्रिएल थैलिमाइड संश्लेषण
- 13.8 निम्न परिवर्तन निष्पादित कीजिए-
 - निमा परिपति निष्यादित कार्रिस्
- (ii) बेन्जीन से m-ब्रोमोफीनॉल
- (i) नाइट्रोबेन्जीन सें बेन्ज़ोइक अम्ल
- (iv) ऐनिलीन से 2, 4, 6-ट्राइब्रोमोफ्लुओरोबेन्ज्ञीन
- (iii) बेन्ज़ोइक अम्ल से ऐनिलीन
- (vi) क्लोरोबेन्ज़ीन से p-क्लोरोऐनिलीन
- (v) बेन्ज़िल क्लोराइड से 2-फ़्रेनिलएथेनेमीन
- (viii) बेन्ज़एमाइड से टॉलूईन
- (vii) ऐनिलीन से p-ब्रोमोऐनिलीन
- (ix) ऐनीलीन से बेन्ज़ाइल ऐल्कोहॉल।

- 13.9 निम्न अभिक्रियाओं में A, B, तथा C की संरचना दीजिए-
 - $(i) \quad CH_3CH_2I \xrightarrow{\quad NaCN \quad} A \xrightarrow{\quad OH^- \quad} B \xrightarrow{\quad NaOH+Br_2 \quad} C$
 - $\text{(ii)} \quad C_6H_5N_2Cl \xrightarrow{\quad CuCN\quad} A \xrightarrow{\quad H_2O/H^+\quad} B \xrightarrow{\quad NH_3\quad} C$
 - $(iii) \quad CH_3CH_2Br \xrightarrow{\quad KCN \quad} A \xrightarrow{\quad LiAlH_4 \quad} B \xrightarrow{\quad HNO_2 \quad} C$
 - $\text{(iv)} \quad \text{$C_6$H}_5\text{NO}_2 \xrightarrow{\quad \text{Fe/HCl} \quad} \text{$A \xrightarrow{\quad NaNO_2 + HCl} \quad} \text{$B \xrightarrow{\quad H_2O/H^+} \quad} \text{C}$
 - $(v) \quad CH_3COOH \xrightarrow{\quad NH_3\quad \quad } A \xrightarrow{\quad NaOBr\quad \quad } B \xrightarrow{\quad NaNO_2 \ /HCI \quad } C$
 - $(_{V1}) \quad C_{6}H_{5}NO_{2} \xrightarrow{\quad Fe/HC1 \quad} A \xrightarrow{\quad HNO_{2} \quad} B \xrightarrow{\quad C_{6}H_{5}OH \quad} C$
- 13.10 एक ऐरोमैटिक यौगिक 'A' जलीय अमोनिया के साथ गरम करने पर यौगिक 'B' बनाता है जो Br_2 एवं KOH के साथ गरम करने पर अणु सूत्र C_6H_7N वाला यौगिक 'C' बनाता है। A, B एवं C यौगिकों की संरचना एवं इनके आइ्यूपीएसी नाम लिखिए।
- 13.11 निम्नलिखित अभिक्रियाओं को पूर्ण कीजिए-
 - (i) $C_6H_5NH_2 + CHCl_3 + (ऐल्कोहॉली) KOH \rightarrow$
 - (ii) $C_6H_5N_2Cl + H_3PO_2 + H_2O \rightarrow$
 - (iii) $C_6H_5NH_2+H_2SO_4$ (सांद्र) ightarrow
 - (iv) $C_6H_5N_2Cl + C_2H_5OH \rightarrow$
 - $\text{(v)} \ \ \text{$C_6$H}_5\text{NH}_2 + \text{Br}_2\left(\text{aq}\right) \rightarrow$
 - (vi) $C_6H_5NH_2 + (CH_3CO)_2O \rightarrow$
 - $(vii) \quad C_6H_5N_2Cl \xrightarrow{\quad (_{ii})\text{MaNO}_2\,/\text{Cu},\Delta} \rightarrow$
- 13.12 ऐरोमैटिक प्राथमिक ऐमीन को गैब्रिएल थैलिमाइड संश्लेषण से क्यों नहीं बनाया जा सकता?
- 13.13 ऐलीफैटिक एवं ऐरोमैटिक प्राथिमक ऐमीनों की नाइट्रस अम्ल से अभिक्रिया लिखिए।
- 13.14 निम्नलिखित में प्रत्येक का संभावित कारण बताइए-
 - (i) समतुल्य अणु द्रव्यमान वाले ऐमीनों की अम्लता ऐल्कोहॉलों से कम होती है।
 - (ii) प्राथमिक ऐमीनों का क्वथनांक तृतीयक एमीनों से अधिक होता है।
 - (iii) ऐरोमैटिक ऐमीनों की तुलना में ऐलीफैटिक ऐमीनों प्रबल क्षारक होते हैं।

कुछ पाठ्यनिहित प्रश्नों के उत्तर

- **13.4** (i) $C_6H_5NH_2 < NH_3 < C_6H_5CH_2NH_2 < C_2H_5NH_2 < (C_2H_5)_2NH$
 - (ii) $C_{6}H_{5}NH_{2} < C_{2}H_{5}NH_{2} < (C_{2}H_{5})_{3}N < (C_{2}H_{5})_{2}NH$
 - $(\,iii)\,\,C_6H_5NH_2 < C_6H_5CH_2NH_2 < (\,CH_3\,)_3N < CH_3NH_2 < (\,CH_3\,)_2NH_2 < (\,CH_3\,)_2NH_3$