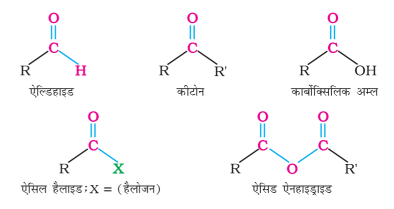
# एकक

# ऐल्डिहाइड', कीटोन' एवं कार्बोक्सिलक' अम्ल

कार्बनिक रसायन में कार्बोनिल यौगिकों का अत्यधिक महत्व है। यह वस्त्रों, सुगन्धों, प्लास्टिकों तथा औषधों के संघटक होते हैं।

पिछले एकक में आपने ऐसे कार्बनिक यौगिकों का अध्ययन किया है, जिनमें प्रकार्यात्मक समूह में कार्बन तथा ऑक्सीजन परमाणु के मध्य एकल आबंध पाया जाता है। इस एकक में आप ऐसे कार्बनिक यौगिकों के बारे में अध्ययन करेंगे जिनमें प्रकार्यात्मक समूह में कार्बन तथा ऑक्सीजन के मध्य द्विआबंध (>C=O) होता है जिसे कार्बोनिल समूह कहते हैं। यह कार्बनिक रसायन का एक महत्वपूर्ण प्रकार्यात्मक समूह है।

ऐल्डिहाइडों में कार्बोनिल समूह कार्बन व हाइड्रोजन से, जबिक कीटोनों में यह दो कार्बन परमाणुओं से आबंधित रहता है। कार्बोनिल यौगिक जिनमें कार्बोनिल समूह ऑक्सीजन से आबंधित रहते हैं, कार्बोक्सिलक अम्ल और उसके व्युत्पन्न कहलाते हैं (उदाहरणार्थ, एस्टर एवं एनहाइड्राइड), जबिक वे यौगिक जिनमें कार्बोनिल समूह का कार्बन नाइट्रोजन या हैलोजन से जुड़ा रहता है, क्रमश: एमाइड व ऐसिल हैलाइड कहलाते हैं। इन वर्गों के यौगिकों के सामान्य सूत्र नीचे दिए गए हैं—



# उद्देश्य

इस एकक के अध्ययन के पश्चात् आप -

- ऐल्डिहाइडों, कीटोनों एवं कार्बोक्सिलिक अम्लों के साधारण व IUPAC नाम लिख सकेंगे।
- कार्बोनिल व कार्बोक्सिलिक समूह युक्त यौगिकों की संरचना लिख सकेंगे।
- उपरोक्त वर्गों के यौगिकों के विरचन की महत्वपूर्ण विधियों एवं अभिक्रियाओं का वर्णन कर सकेंगे।
- ऐल्डिहाइडों, कीटोनों एवं कार्बोक्सिलक अम्लों के भौतिक गुणधर्मों, रासायनिक अभिक्रियाशीलता और संरचनाओं के मध्य परस्पर संबंध स्थिपित कर सकेंगे।
- ऐल्डिहाइडों व कीटोनों की कुछ चयनित अभिक्रियाओं की क्रियाविधि को समझा सकेंगे।
- कार्बोक्सिलिक अम्लों की अम्लता को प्रभावित करने वाले कारकों तथा उनकी अभिक्रियाओं को समझ सकेंगे।
- ऐल्डिहाइडों, कीटोनों एवं कार्बोक्सिलिक अम्लों के उपयोगों का वर्णन कर सकेंगे।



ऐल्डिहाइड, कीटोन एवं कार्बोक्सिलिक अम्ल पौधों और जीवों में विस्तृत रूप से पाए जाते हैं। ये जीवों की जैव रासायनिक प्रक्रिया में महत्वपूर्ण योगदान देते हैं। ये प्रकृति में सुगंध व स्वाद प्रदान करते हैं। उदाहरणार्थ, वेनेलिन (बेनीला सेम से प्राप्त) सौलिसिल ऐल्डिहाइड (मेडोस्वीट से प्राप्त) तथा सिनेमैल्डिहाइड (दाल चीनी से प्राप्त) रुचिकर सुगंध देते हैं।

ये अनेक खाद्य उत्पादों व औषधों में सुगंध प्रदान करने के लिए प्रयुक्त होते हैं। इस वर्ग के कुछ यौगिकों का उत्पादन विलायक (ऐसीटोन) और आसंजी (चिपकने वाले) पदार्थ, पेंट, रेज़िन, सुगंध, प्लास्टिक, वस्त्र आदि बनाने के लिए किया जाता है।

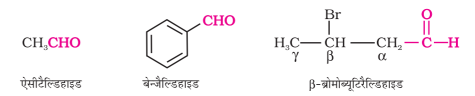
# 12.1 कार्नोनिल यौशिकों का नामकरण प्रवं शंरचना

### 12.1.1 नामपद्धति

### (1) ऐल्डिहाइड एवं कीटोन

ऐल्डिहाइड एवं कीटोन सरलतम और अत्यंत महत्वपूर्ण कार्बोनिल यौगिक हैं। ऐल्डिहाइडों एवं कीटोनों के नामकरण की दो पद्धतियाँ हैं—

(क) सामान्य नाम - ऐल्डिहाइड एवं कीटोन प्राय: IUPAC नामपद्धित की अपेक्षा अपने सामान्य नामों से जाने जाते हैं। ऐल्डिहाइड के सामान्य नाम संगत कार्बोक्सिलिक अम्लों (खंड 12.6.1) के अंग्रेज़ी में लिखे सामान्य नामों के अंत में स्थित अनुलग्न इक के स्थान पर ऐल्डिहाइड अनुलग्न लगाकर प्राप्त करते हैं। साथ ही कार्बोक्सिलिक अम्ल या ऐल्डिहाइड के नाम में वास्तिवक स्रोत का नाम लेटिन या ग्रीक में प्रतिबिंबित होता है। कार्बन शृंखला में प्रतिस्थापियों की स्थित को ग्रीक अक्षरों á, â, ã, ä, आदि से प्रदर्शित करते हैं। á उस कार्बन परमाणु को कहते हैं जो सीधे ऐल्डिहाइड समूह के कार्बन परमाणु से संलग्न होता है। तत्पश्चात् â कार्बन तथा अन्य इसी क्रम में आगे चलते हैं। उदाहरणार्थ—



ऐल्डिहाइड, कीटोन एवं कार्बोक्सिलिक अम्ल 365

कीटोनों के सामान्य नाम व्युत्पन्न करने के लिए कार्बोनिल समूह से जुड़े दो ऐिल्कल या ऐरिल समूहों का नामकरण किया जाता है। प्रतिस्थापियों की स्थिति को ग्रीक अक्षरों  $\acute{a}\acute{a}$ ,  $\acute{a}\acute{a}$  आदि द्वारा प्रदर्शित करते हैं।  $\acute{a}\acute{a}$  कार्बन परमाणु वे होते हैं जो सीधे कार्बोनिल समूह (>C=O) से संलग्न होते हैं। कुछ कीटोनों के ऐतिहासिक सामान्य नाम होते हैं जैसे सरलतम डाइमेथिल कीटोन को ऐसीटोन कहते हैं। ऐिल्कल फ़ेनिल कीटोन का नाम लिखने के लिए ऐसिल समूह को फ़ीनॉन के साथ पूर्वलग्न की तरह जोड़कर लिखा जाता है; उदाहरणार्थ—

(ख) आईयपीएसी (IUPAC) नाम— खुली शृंखला वाले एलिफैटिक ऐल्डिहाइडों एवं कीटोनों के IUPAC नाम प्राप्त करने के लिए संगत ऐल्केन के अंग्रेज़ी में लिखे नाम के अंत में स्थित इ (-e) के स्थान पर क्रमश: अल (-al) एवं ओन (-one) अनुलग्न लगाते हैं। ऐल्डिहाइडों में कार्बन की सबसे लंबी शृंखला का अंकन उस सिरे से शुरू किया जाता है जहाँ ऐल्डिहाइड समूह स्थित होता है जबकि कीटोनों में उस सिरे से अंकन करते हैं, जो कार्बोनिल समृह के निकट होता है। प्रतिस्थापियों को पूर्वलग्न के रूप में अंग्रेज़ी वर्णमाला के क्रमानुसार, कार्बन शृंखला में अंकों द्वारा स्थिति प्रदर्शित करते हुए लिखते हैं। चक्रीय कीटोनों पर भी यही नियम लागू होता है, जिनमें कार्बोनिल के कार्बन परमाणु की स्थिति की संख्या एक (1) होती है। जब ऐल्डिहाइड समृह वलय से संयुक्त होता है तो साइक्लोऐल्केन (चक्रीय ऐल्केन) का नाम लिखने के पश्चात् अनुलग्न कार्बैल्डिहाइड (Carbaldehyde) जोड् देते हैं। वलय के कार्बन परमाणुओं का संख्यांकन उस कार्बन परमाणु से आरंभ करते हैं, जिससे ऐल्डिहाइड समृह संयुक्त होता है। सरलतम ऐरोमेटिक ऐल्डिहाइड, जिसमें ऐल्डिहाइड समृह बेन्जीन वलय पर स्थित होता है, का नाम बेन्ज़ीनकार्बेल्डिहाइड है। यद्यपि, IUPAC पद्धति द्वारा सामान्य नाम बेन्जैल्डिहाइड भी स्वीकृत है। अन्य प्रतिस्थापित ऐरोमैटिक ऐल्डिहाइडों के नाम बेन्जैल्डिहाइड के व्युत्पन्न के रूप में दिए जाते हैं।

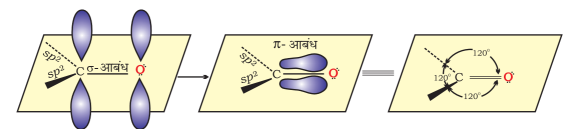
$$H_3C-CH_2$$
—  $C-CH_2$ —  $C-CH_3$ —  $CH_3$ —  $CH_3$ —  $CH_3$ —  $CH-C-CH$ —  $CH_3$ —  $CH-C-CH$ —  $CH_3$ —  $CH-C-CH$ —  $CH_3$ —  $CH-CH$ —

# ऐल्डिहाइडों एवं कीटोनों के कुछ सामान्य एवं आईयूपीएसी (IUPAC) नामों को सारणी 12.1 में दिया गया है— सारणी 12.1— ऐल्डिहाइडों व कीटोनों के सामान्य और IUPAC नाम

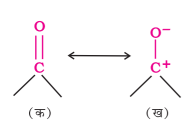
संरचना	सामान्य नाम	आई.यू.पी.ए.सी. नाम
ऐल्डिहाइड	70	114
НСНО	फार्मेल्डिहाइड 	मेथेनैल
CH <sub>3</sub> CHO	ऐसीटैल्डिहाइड	ऐथेनैल
(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> CHCHO	आइसोब्यूटिरऐल्डिहाइड	2-मेथिलप्रोपेनैल
H <sub>3</sub> C CHO CH <sub>3</sub> CH(OCH <sub>3</sub> )CHO	$\gamma$ –मेथिलसाइक्लोहेक्सेनकार्बैल्डिहाइड $lpha$ मेथॉक्सीप्रोपिऑनैल्डिहाइड	3-मेथिलसाइक्लोहेक्सेनकाबौंल्डिहाइड 2-मेथॉक्सीप्रोपेनैल
Cn <sub>3</sub> Cn(OCn <sub>3</sub> )CnO	<b>छ</b> मथाक्सात्राापआगाल्डहाइड	2-मया <del>पसा</del> प्रापगल
CH <sub>3</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> CHO	वैलेरेल्डिहाइड	पेन्टेनैल
CH <sub>2</sub> =CHCHO	ऐक्रोलीन	प्रोप-2-इनैल
CHO	थैलैल्डिहाइड	बेन्जीन-1, 2-डाइकार्वेल्डिहाइड
CHO	m-ब्रोमोबेन्जैल्डिहाइड	3-ब्रोमोबेन्जैल्डिहाइड अथवा 3-ब्रोमोबेन्जीनकार्बैल्डिहाइड
कीटोन CH <sub>3</sub> COCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> (CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> CHCOCH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	मेथिल- <i>n-</i> प्रोपिल कीटोन डाईआइसोप्रोपिल कीटोन	पेन्टेन-2-ऑन 2,4-डाइमेथिलपेन्टेन-3-ऑन
$CH_3$	lphaमेथिलसाइक्लोहेक्सेनोन	2-मेथिलसाइक्लोहेक्सेनोन
(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> C=CHCOCH <sub>3</sub>	मेसिटिल ऑक्साइड	4-मेथिलपेन्ट-3-ईन-2-ऑन

# 12.1.2 कार्बोनिल समृह की संरचना

कार्बोनिल समूह में कार्बन परमाणु  $sp^2$  संकरित अवस्था में होता है तथा तीन सिग्मा  $(\sigma)$ आबंध निर्मित करता है। कार्बन का चौथा संयोजकता इलेक्ट्रॉन कार्बन के असंकरित p-कक्षक में होता है तथा ऑक्सीजन के p-कक्षक के साथ अतिव्यापन करके एक  $\pi$  आबंध बनाता है। इसके अतिरिक्त ऑक्सीजन परमाण पर दो अनाबंधी इलेक्ट्रॉन युगल उपस्थित होते हैं। इस प्रकार कार्बोनिल समृह का कार्बन तथा इससे आर्बोधत तीन परमाणु एक ही तल में होते हैं एवं  $\pi$  इलेक्ट्रॉन अभ्र इस तल के ऊपर एवं नीचे होता है। बंधक कोण लगभग 120 का होता है जैसा कि समतलीय त्रिकोणीय संरचना में अपेक्षित है (चित्र 12.1)।



चित्र 12.1— कार्बोनिल समूह निर्माण का कक्षीय आरेख



कार्बन की अपेक्षा ऑक्सीजन की विद्युतऋणात्मकता उच्च होने के कारण कार्बन-ऑक्सीजन द्विक् आबंध ध्रुवित हो जाता है। अत: कार्बोनिल समूह का कार्बन एक इलेक्ट्रॉनरागी (लूइस अम्ल) केंद्र और कार्बोनिल ऑक्सीजन एक नाभिकरागी (लुइस क्षारक) केंद्र होता है। कार्बोनिल यौगिकों में पर्याप्त द्विध्रुव आघूर्ण होता है और ये ईथर से अधिक ध्रुवीय होते हैं। कार्बोनिल समूह की उच्च ध्रुवता, अनुनाद के आधार पर समझाई जा सकती है, जिसमें एक उदासीन संरचना (क) एवं एक द्विध्रव संरचना (ख) है जैसा कि चित्र में प्रदर्शित किया गया है।

# पाठ्यनिहित प्रश्न

- 12.1 निम्न यौगिकों की संरचना लिखिए-
  - (i) α-मेथॉक्सीप्रोपिऑनऐल्डिहाइड
- (ii) 3-हाइड्रॉक्सीब्यूटेनैल
- 2-हाइड्रॉक्सीसाइक्लोपेन्टेन कार्बैल्डिहाइड (iv) 4-ऑक्सोपेन्टेनैल
- डाइ-द्वितीयकब्युटिल कीटोन
- (vi) 4-क्लोरोऐसीटोफीनॉन

### डेल्डिहाइडों डवं 12.2 कीटोनों का विश्चन

ऐल्डिहाइडों एवं कीटोनों के विरचन की कुछ महत्वपूर्ण विधियाँ इस प्रकार हैं-

### ऐल्डिहाइडों 12,2,1 एवं कीटोनों का विरचन

# 1. ऐल्कोहॉलों के ऑक्सीकरण से

सामान्यत: ऐल्डिहाइड एवं कीटोन क्रमश: प्राथमिक व द्वितीयक ऐल्कोहॉलों के ऑक्सीकरण से बनाए जाते हैं (एकक 11, कक्षा XII)।

# 2. ऐल्कोहॉलों के विहाइड्रोजनन से

यह विधि वाष्पशील ऐल्कोहॉलों के लिए उचित होती है तथा यह एक औद्योगिक अनुप्रयोग की विधि है। इस विधि में ऐल्कोहॉल के वाष्प को तप्त भारी-धातु उत्प्रेरक (सिल्वर अथवा कॉपर) के ऊपर से प्रवाहित करते हैं, जिसके फलस्वरूप प्राथमिक व द्वितीयक ऐल्कोहॉल क्रमश: ऐल्डिहाइड व कीटोन देते हैं (एकक 11 कक्षा XII)।

# 3. हाइड्रोकार्बन से

- (i) ऐल्कीनों के ओज़ोनी अपघटन से- जैसा कि हम जानते हैं ऐल्कीनों के ओज़ोनी अपघटन के पश्चात् प्राप्त उत्पाद की ज़िंक धूल व जल के साथ अभिक्रिया के द्वारा ऐल्डिहाइड या कीटोन अथवा दोनों का मिश्रण प्राप्त होता है, जो ऐल्कीन में उपस्थित प्रतिस्थापन के प्रकार पर निर्भर करता है। (एकक 13, कक्षा XI)
- (ii) ऐल्काइनों के जलयोजन से-  $H_2SO_4$  एवं  $HgSO_4$  की उपस्थिति में एथाइन में जलयोजन द्वारा ऐसीटैल्डिहाइड प्राप्त होता है। अन्य सभी ऐल्काइनें इस अभिक्रिया द्वारा कीटोन प्रदान करती हैं (एकक 13, कक्षा XI)।

# 12.2.2 ऐल्डिहाइडों का विरचन

### 1. ऐसिल क्लोराइड से (अम्ल क्लोराइड)

ऐसिल क्लोराइड (अम्ल क्लोराइड) के बेरियम सल्फेट पर अवलंबित पैलेडियम उत्प्रेरक पर हाइड्रोजनन से ऐल्डिहाइड प्राप्त होते हैं। इस अभिक्रिया को **रोज़ेनमुंड** अपचयन (Rosenmund Reduction) कहते हैं।

$$CHO$$
  $CHO$   $CHO$   $CHO$   $CHO$  बेन्जॉयल क्लोराइड बेन्जैल्डहाइड

# 2. नाइट्राइल एवं एस्टर से

हाइड्रोक्लोरिक अम्ल की उपस्थिति में नाइट्राइल स्टैनस क्लोराइड द्वारा संगत इमीन में अपचित हो जाते हैं। जो जलअपघटन करने पर संगत ऐल्डिहाइड देते हैं।

$$RCN + SnCl_2 + HCl \longrightarrow RCH = NH \xrightarrow{H_3O} RCHO$$

यह अभिक्रिया स्टीफैन अभिक्रिया (Stephen Reaction) कहलाती है। वैकल्पिक अभिक्रिया में नाइट्राइल को डाइआइसोब्यूटिलऐलुमिनियम हाइड्राइड (DIBAL-H) द्वारा चयनित अपचयन से इमीन में बदल लेते हैं एवं तत्पश्चात् इसके जलअपघटन से ऐल्डिहाइड प्राप्त हो जाता है।

$$RCN \xrightarrow{1. AlH(i-Bu)_2} R-CHO$$

$$CH_3-CH=CH-CH_2CH_2-\frac{1. \text{ AlH(i-Bu)}_2}{2. \text{ H}_2O} + CH_3-CH=CH-CH_2CH_2-\frac{CHO}{2}$$

इसी प्रकार से एस्टर भी DIBAL-H द्वारा ऐल्डिहाइड में अपचित हो जाते हैं।

$$CH_{3}(CH_{2})_{9} - \overset{\mathbf{O}}{\mathbf{C}} - \overset{\mathbf{O}}{\mathbf{OC_{2}H_{5}}} \xrightarrow{1. \text{ DIBAL-H}} CH_{3}(CH_{2})_{9} - \overset{\mathbf{O}}{\mathbf{C}} - \overset{\mathbf{O}}{\mathbf{H}}$$

# 3. हाइड्रोकार्बन से

ऐरोमैटिक ऐल्डिहाइड (बेन्जैल्डिहाइड व इसके व्युत्पन्न) ऐरोमैटिक हाइड्रोकार्बन द्वारा निम्न प्रकार से बनाए जाते हैं—

(i) मेथिल बेन्जीन के ऑक्सीकरण द्वारा – प्रबल ऑक्सीकरण कर्मक टॉलुईन व इसके व्युत्पन्नों को बेन्जोइक अम्ल में ऑक्सीकृत कर देते हैं। इस ऑक्सीकरण को उपयुक्त अभिकर्मकों द्वारा ऐल्डिहाइड चरण में ही रोकना संभव है। यह मेथिल समूह को एक मध्यवर्ती में परिवर्तित कर देते हैं जिसे पुन: ऑक्सीकृत करना कठिन होता है। इसके लिए निम्न विधियों का उपयोग किया जाता है-

(क) क्रोमिल क्लोराइड के उपयोग से— क्रोमिल क्लोराइड (CrO<sub>o</sub>Cl<sub>o</sub>) मेथिल समूह को एक क्रोमियम संकुल में ऑक्सीकृत कर देता है जो जल अपघटन द्वारा संगत बेन्जैल्डिहाइड बनाता है।

यह अभिक्रिया **ईटार्ड अभिक्रिया** (Etard Reaction) कहलाती है।

(ख) क्रोमिक ऑक्साइड के उपयोग से (CrO<sub>3</sub>)— टॉलुईन या प्रतिस्थापित टॉलुईन को ऐसीटिक एनहाइड्राइड में क्रोमिक ऑक्साइड के साथ अभिकृत कराने पर बेन्जिलिडीन डाइऐसीटेट प्राप्त होता है। बेन्जिलडीन डाइऐसीटेट जलीय अम्ल के साथ जल अपघटित होकर संगत बेन्जैल्डिहाइड बनाता है।

(ii) पार्श्व शृंखला के क्लोरीनन के पश्चात् जल अपघटन— टॉलुईन पार्श्व शृंखला क्लोरीनन द्वारा बेन्जल क्लोराइड देती है, जो जल अपघटन द्वारा बेन्जैल्डिहाइड बनाता है। यह बेन्जैल्डिहाइड के औद्योगिक उत्पादन की विधि है।

$$\begin{array}{c|c} CH_3 & CHCl_2 & H_2O \\ \hline Z \c{model{eq:chocker}} & \dot{a}$$
 चंन्जल क्लोराइड  $\dot{a}$  केन्जैल्डहाइड

(iii)गाटरमान-कोख अभिक्रिया से— जब बेन्जीन या इसके व्युत्पन्न निर्जल ऐलुमिनियम क्लोराइड या क्युप्रस क्लोराइड की उपस्थिति में कार्बन मोनोऑक्साइड और हाइड्रोजन क्लोराइड के साथ क्रिया करते हैं, तो बेन्जैल्डिहाइड या प्रतिस्थापित बेन्जैल्डिहाइड प्राप्त होते हैं।

यह अभिक्रिया गाटरमान-कोख अभिक्रिया (Gatterman-Koch Reaction) कहलाती हैं।

# 12,2,3 कीटोनों का विरचन

1. ऐसिल क्लोराइड से

ग्रीन्यार अभिकर्मक तथा कैडमियम क्लोराइड की अभिक्रिया से प्राप्त डाइऐल्किलकैडमियम की ऐसिल क्लोराइड से अभिक्रिया कराने पर कीटोन प्राप्त होते हैं।

$$2 R - Mg - X + CdCl_{2} \longrightarrow R_{2}Cd + 2Mg(X)Cl$$

$$2 R' - \begin{matrix} \mathbf{C} - \mathbf{C} \\ \mathbf{I} \end{matrix} + R_{2}Cd \longrightarrow 2 R' - \begin{matrix} \mathbf{C} - \mathbf{R} + CdCl_{2} \\ \mathbf{O} \end{matrix}$$

2. नाइट्राइल से

नाइट्राइल व ग्रीन्यार अभिकर्मक की क्रिया से प्राप्त उत्पाद का जल अपघटन कराने से कीटोन प्राप्त होते हैं।

$$CH_{3}-CH_{2}-\textbf{C} \equiv \textbf{N}+C_{6}H_{5}MgBr \xrightarrow{\frac{1}{2}Q\textbf{N}}CH_{3}CH_{2}-\textbf{C} \xrightarrow{\textbf{N}MgBr} \xrightarrow{\textbf{N}MgBr} C_{2}H_{5}-\textbf{C} \xrightarrow{\textbf{N}}C_{6}H_{5}$$

$$C_{6}H_{5} \xrightarrow{\textbf{N}}C_{6}H_{5}$$

$$\overrightarrow{\textbf{N}}$$

3. बेन्जीन या प्रतिस्थापित बेन्जीन से- निर्जल ऐलुमिनियम क्लोराइड की उपस्थिति में बेन्जीन या प्रतिस्थापित बेन्जीन, अम्ल क्लोराइड के साथ अभिक्रिया कर संगत कीटोन देते हैं। यह अभिक्रिया फ्रीडेल-क्राफ्ट्स ऐसीटिलन अभिक्रिया (Friedal-Craft's Acylation reaction) कहलाती हैं।

$$igcup_{i}}}}}}}}}}}}}}}}
\igcorborb \igcop_{igcup_{igcup_{igcup_{i}}}}}}}}} \igcop_{igcup_{igcup_{i}}}}}}} \igcop_{igcup_{i}}}}}} \igcop_{igcup_{i}}}}}} \igcop_{ii}} \igcop_{ii}} \igcop_{ii}}} \igcop_{ii}}} \igcop_{ii}} \igcop_{ii}}} \igcop_{ii}} \igcop_{ii}}} \igcop_{ii}} \igcop_{ii}} \igcop_{ii}} \igcop_{ii}} \igcop_{ii}} \igcop_{ii}} \igcop_{ii}}} \igcop_{ii}} \igcop_{ii}} \igcop_{ii}} \igcop_{ii}} \igcop_{ii}} \igcop_{ii}} \igcop_{ii}} \igcop_{ii}} \i$$

### उदाहरण 12.1

निम्नलिखित रूपांतरणों को करने के लिए अभिकिर्मकों के नाम बताइए-

- (i) हेक्सेन-1-ऑल से हेक्सेनैल
- (iv) ऐथेन नाइटाइल से ऐथेनैल
- (ii) साइक्लोहेक्सेनॉल से साइक्लोहेक्सेनोन
- (v) ऐलिल ऐल्कोहॉल से प्रोपिनैल
- (iii) p-फ्लुओरोटॉलुईन से p-फ्लुओरोबेन्जैल्डिहाइड (vi) ब्यूट-2-ईन से ऐथेनैल

हल

- (v) पीसीसी
- (i)  $C_5H_5NH^+CrO_3Cl^-(PCC)$  (v) पीसीसी (ii)  $K_2Cr_2O_7$  अम्लीय माध्यम में (vi)  $O_3/H_2O$ -जिंक धूल
- (iii) CrO<sub>3</sub> (CH<sub>3</sub> CO)<sub>2</sub> की उपस्थिति में / 1. CrO<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> 2. HOH
- (iv) डाईआइसोब्युटिलऐलुमिनियमहाइड्राइड (DIBAL-H)

# पाव्यनिहित प्रश्न

12.2 निम्न अभिक्रियाओं के उत्पादों की संरचना लिखिए-

(iii) 
$$H_3C - C \equiv C - H \xrightarrow{Hg^{2+}, H_2SO_4}$$
 (iv)  $\stackrel{1. \text{CrO}_2Cl}{2. H_3O^+}$ 

# 12.3 भौतिक भूणधर्म

कक्ष ताप पर मेथेनैल गैस के रूप में होती है, एथेनैल एक वाष्पशील द्रव है। अन्य ऐिल्डिहाइड एवं कीटोन कक्ष तापक्रम पर द्रव या ठोस होते हैं। ऐिल्डिहाइडों व कीटोनों के क्वथनांक समतुल्य आण्विक द्रव्यमान वाले हाइड्रोकार्बनों और ईथरों से अधिक होते हैं। यह ऐिल्डिहाइडों एवं कीटोनों में द्विध्रुव – द्विध्रुव आकर्षण के फलस्वरूप उत्पन्न दुर्बल आण्विक संगुणन के कारण होते हैं। इनके क्वथनांक भी समतुल्य आण्विक द्रव्यमान वाले ऐल्कोहॉलों से अंतराआण्विक हाइड्रोजन आबंध अनुपस्थित होने के कारण कम होते हैं। निम्न यौगिकों को, जिनका आण्विक द्रव्यमान 58 और 60 है, क्वथनांकों के बढ़ते क्रम में रखा गया है।

	क्वथनांक (K)	आण्विक द्रव्यमान
n-ब्यूटेन	273	58
मेथॉक्सीएथेन	281	60
प्रोपेनैल	322	58
ऐसीटोन	329	58
प्रोपेन-1-ऑल	370	60

ऐल्डिहाइडों व कीटोनों के निम्नतर सदस्य जैसे मेथेनैल, एथेनैल एवं प्रोपेनोन जल के साथ हाइड्रोजन आबंध बनाने के कारण प्रत्येक अनुपात में जल में मिश्रणीय होते हैं।

परंतु जैसे-जैसे ऐिल्कल शृंखला की लंबाई बढ़ती है, इनकी घुलनशीलता तेज़ी से घटती जाती है। सभी ऐिल्डहाइड व कीटोन सभी कार्बनिक विलायकों जैसे— बेन्जीन, ईथर, मेथेनॉल, क्लोरोफॉर्म इत्यादि में सुगमतापूर्वक घुलनशील होते हैं। निम्नतर ऐिल्डहाइड में तीक्ष्ण गंध होती हैं। जैसे-जैसे अणुओं का आकार बढ़ता जाता है गंध कम तीक्ष्ण होती जाती है तथा सुगंध बढ़ती जाती है। वास्तव में प्रकृति में पाए जाने वाले अनेक ऐिल्डहाइडों व कीटोनों का उपयोग सुगंध व सुरुचि कर्मकों के सम्मिश्रण में किया जाता है।

उदाहरण 12.2 निम्नलिखित यौगिकों को क्वथनांकों के बढ़ते क्रम में व्यवस्थित कीजिए—  ${
m CH_3CH_2CH_2CH_2CH_2CH_2CH_2OH}, {
m H_5C_2-O-C_2H_5}, {
m CH_3CH_2CH_2CH_2CH_3}$ 

चैंगिकों के आण्विक द्रव्यमान 72 से 74 के परास में हैं। क्योंकि केवल ब्यूटेन-1-ऑल ही अत्यधिक अंतराआण्विक हाइड्रोजन आबंधन के कारण संगुणित द्रव है, इसलिए इसका क्वथनांक सबसे अधिक होगा। ब्यूटेनैल, एथॉक्सीएथेन से अधिक ध्रुवीय है अत: ब्यूटेनैल में अंतराआण्विक द्विध्रुव आकर्षण प्रबल होता है। n-पेन्टेन में केवल दुर्बल वांडरवाल्स बल होते हैं, अत: दिए गए यौगिकों के क्वथनांक बढ़ते क्रम में इस प्रकार होंगे—

 $\mathsf{CH}_{\mathtt{3}}\mathsf{CH}_{\mathtt{3}}\mathsf{CH}_{\mathtt{3}}\mathsf{CH}_{\mathtt{3}}\mathsf{CH}_{\mathtt{3}}\mathsf{CH}_{\mathtt{3}}\mathsf{CH}_{\mathtt{5}}\mathsf{CH$ 

# पाठ्यनिहित प्रश्न

**12.3** निम्नलिखित यौगिकों को उनके क्वथनांकों के बढ़ते क्रम में व्यवस्थित कीजिए।  $\mathrm{CH_3CHO}$ ,  $\mathrm{CH_3CH_2OH}$ ,  $\mathrm{CH_3OCH_3}$ ,  $\mathrm{CH_3CH_2CH_3}$ 

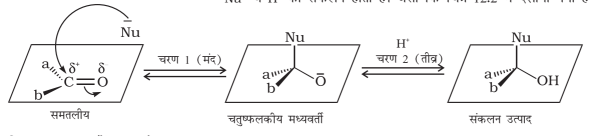
# 12.4 शसायनिक अभिक्रियाएं

ऐल्डिहाइड एवं कीटोन, दोनों में कार्बोनिल क्रियात्मक समूह विद्यमान हैं अत: ये एक समान रासायनिक अभिक्रियाएं प्रदर्शित करते हैं।

### 1. नाभिकरागी योगज अभिक्रिया

ऐल्कीनों में जैसी इलेक्ट्रॉनरागी योगज अभिक्रियाएं देखी जाती हैं (देखें एकक 13, कक्षा XI), उसके विपरीत ऐल्डिहाइड व कीटोन नाभिकरागी योगज अभिक्रियाएं प्रदर्शित करते हैं।

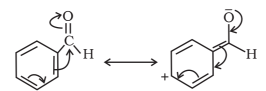
(i) नाभिकरागी योगज अभिक्रियाओं की क्रियाविधि— नाभिकरागी ध्रुवीय कार्बोनिल समूह के इलेक्ट्रॉनरागी कार्बन पर उस दिशा से आक्रमण करता है जो कार्बोनिल कार्बन के  $sp^2$  संकरित कक्षकों के तल के लगभग लंब पर होती है (चित्र 12.2)। इस प्रक्रिया में कार्बन की संकरण अवस्था  $sp^2$  से  $sp^3$  हो जाती है तथा चतुष्फलकीय ऐल्कॉक्साइड मध्यवर्ती बनता है। यह मध्यवर्ती अभिक्रिया माध्यम से एक प्रोटॉन प्राप्त करके विद्युत् उदासीन उत्पाद देता है। कुल परिणाम कार्बन-ऑक्सीजन द्विक आबंध पर  $Nu^-$  व  $H^+$  का संकलन होता है। जैसा कि चित्र 12.2 में दर्शाया गया है।



चित्र 12.2— कार्बोनिल कार्बन पर नाभिकरागी आक्रमण

(ii) अभिक्रियाशीलता— इलेक्ट्रॉनिक व त्रिविम प्रभावों के कारण नाभिकरागी योगज अभिक्रियाओं में ऐल्डिहाइड कीटोनों की अपेक्षा अधिक अभिक्रियाशील होते हैं। त्रिविम रूप से नाभिकरागी के कार्बोनिल कार्बन तक पहुँचने में कीटोनों में उपस्थित दो सापेक्षिक बड़े प्रतिस्थापी समूह ऐल्डिहाइडों की अपेक्षा अधिक बाधा उत्पन्न करते हैं, जिनमें केवल एक ही ऐसा प्रतिस्थापी उपस्थित होता है। इलेक्ट्रॉनिक रूप से ऐल्डिहाइड कीटोन से ज्यादा क्रियाशील होते हैं, क्योंकि कीटोन में उपस्थित दो ऐल्किल समूह कार्बोनिल की इलेक्ट्रॉनरागी प्रकृति को ऐल्डिहाइड की तुलना में कम कर देते हैं। उदाहरण 12.3 नाभिकरागी योगज अभिक्रिया में बेन्जैल्डिहाइड प्रोपेनैल से कम अभिक्रियाशील होगा अथवा अधिक, आप क्या अपेक्षा करेंगे? अपने उत्तर की व्याख्या कीजिए।

हुल बेन्जैल्डिहाइड में कार्बोनिल समूह का कार्बन परमाणु प्रोपेनैल के कार्बोनिल समूह के कार्बन की



तुलना में कम इलेक्ट्रॉनरागी होता है। बेन्जैल्डिहाइड में अनुनाद के कारण कार्बोनिल समूह की ध्रुवता कम हो जाती है, जैसा कि चित्र में दिखाया गया है अत: यह प्रोपेनल से कम अभिक्रियाशील होता है।

- (iii) नाभिकरागी योगज और नाभिकरागी योगज-विलोपन अभिक्रियाओं के कुछ महत्वपूर्ण उदाहरण-
  - (क) हाइड्रोजन सायनाइड (HCN) का संयोजन— ऐल्डिहाइड व कीटोन हाइड्रोजन सायनाइड से (HCN) अभिकृत होकर संगत सायनोहाइड्रिन देते हैं। शुद्ध HCN के साथ यह अभिक्रिया बहुत धीमी होती है; अत: यह क्षार द्वारा उत्प्रेरित की जाती है और जिनत सायनाइड आयन प्रबल नाभिकस्नेही (CN-) कार्बोनिल यौगिकों पर संयोजित होकर संगत सायनोहाइड्रिन देते हैं। सायनोहाइडिन उपयोगी संश्लेषित मध्यवर्ती होते हैं।

$$HCN + OH$$
  $:CN + H_2O$   $:CN$ 

(ख) सोडियम बाइसल्फाइड का संयोजन— ऐल्डिहाइड एवं कीटोन सोडियम हाइड्रोजन सल्फाइट के साथ संयुक्त होकर योगज उत्पाद देते हैं। त्रिविमीय प्रभाव के कारण साम्यावस्था की स्थिति अधिकांश ऐल्डिहाइडों के लिए दाईं ओर तथा अधिकतर कीटोनों के लिए बाईं ओर होती है। हाइड्रोजन सल्फाइट योगज उत्पाद जल में अविलेय होता है, जो तनु खनिज अम्लों अथवा क्षार के साथ अभिक्रिया कर पुन: मूल कार्बोनिल यौगिकों में परिवर्तित किया जा सकता है। इसलिए यह ऐल्डिहाइडों के पृथक्करण व परिष्करण के लिए उपयोगी होते हैं।

यौगिक (क्रिस्टलीय)

- (ग) ग्रिन्यार अभिकर्मकों का संयोजन (देखिए एकक 11, कक्षा XII)
- (घ) ऐल्कोहॉलों का संयोजन— ऐल्डिहाइड, मोनोहाइड्कि ऐल्कोहॉल की एक तुल्यांक मात्रा के साथ शुष्क हाइड्रोजन क्लोराइड की उपस्थिति में अभिक्रिया कर

R-CHO 
$$\stackrel{R'OH}{\longleftarrow}$$
  $\stackrel{R'OH}{\longleftarrow}$   $\stackrel{R'OH}{\longrightarrow$ 

एथिलीन ग्लाइकॉल कीटेल

ऐल्कॉक्सी ऐल्कोहॉल मध्यवर्ती बनाते हैं, जिन्हें बनाते हैं, जिन्हें ऐसीटैल कहते हैं, जैसा कि नीचे दर्शाया गया है।

कीटोन इन्हीं अभिक्रिया परिस्थितियों में एथिलीन ग्लाइकॉल के साथ अभिक्रिया करके चक्रीय उत्पाद बनाते हैं, जिसे एथिलीन ग्लाइकॉल कीटेल कहते हैं। शुष्क हाइड्रोजन क्लोराइड कार्बोनिल समूह की

ऑक्सीजन को प्रोटॉनीकृत करती है, जिससे कार्बोनिल समूह की इलेक्ट्रॉनरागी प्रवृत्ति बढ़ती है जो एथिलीन ग्लाइकॉल पर नाभिकरागी आक्रमण को सरल बनाती है। ऐसीटैल व कीटेल जलीय खनिज अम्लों के साथ जलअपघटित होकर क्रमश: संगत ऐल्डिहाइड व कीटोन देते हैं।

(च) अमोनिया व इसके व्युत्पन्नों का संयोजन- अमोनिया व इसके व्युत्पन्न H<sub>2</sub>N-Z

 $C=O+H_2N-Z$   $\longrightarrow$   $C=N-Z+H_2O$  कार्बोनिल समूह पर जुड़ते हैं। यह अभिक्रिया उत्क्रमणीय होती है तथा अम्ल से उत्प्रेरित होती है। मध्यवर्ती के द्रुत निर्जलीकरण द्वारा Z= ऐल्किल, ऐरिल, OH, NH<sub>9</sub>, C<sub>e</sub>H<sub>s</sub>NH, NHCONH<sub>a</sub>, आदि।

जैसे नाभिकरागी ऐल्डिहाइड व कीटोन के > C = N-Z बनने के कारण साम्यावस्था उत्पाद को बनाने में सहायक होती है।

सारणी 12.2- ऐल्डिहाइडों व कीटोनों (>C=N-Z)- के कुछ N- प्रतिस्थापित व्युत्पन

Z	अभिकर्मक का नाम	कार्बोनिल व्युत्पन	उत्पाद
—н	अमोनिया	C=NH	इमीन
—R	ऐमीन	C=NR	प्रस्थिापित इमीन (शिफ क्षारक)
—он	हाइड्रॉक्सिल एमीन	C=N-OH	ऑक्सिम
─NH <sub>2</sub>	हाइड्रैज़ीन	C=N-NH <sub>2</sub>	हाइड्रैजोन
—HN—	फ़ेनिल हाइड्रेज़ीन	C=N-NH—	फेनिलहाइड्रैज़ोन
$O_2N$ $NO_2$	2,4-डाईनाइट्रोफ़ेनिल हाइड्रैज़ीन (2,4-DNP)*	$\sim$ C=N-NH $\sim$ NO <sub>2</sub>	2,4 डाईनाइट्रो– फ़ेनिलहाइड्रैजोन
O II —NH—C—NH <sub>2</sub>	सेमीकार्बेजाइड	$\searrow_{\text{C=N-NH}} \stackrel{\text{O}}{-}_{\text{NH}_2}$	सेमीकार्बेजोन

<sup>\* 2,4-</sup>DNP व्युत्पन्न पीले, नारंगी या लाल ठोस होते हैं, जो ऐल्डिहाइड व कीटोन के अभिलक्षणन में उपयोगी हैं।

### 2. अपचयन

- (i) ऐक्लोहॉलों में अपचयन— सोडियम बोरोहाइड्राइड (NaBH<sub>4</sub>) अथवा लीथियम ऐलुमिनियम हाइड्राइड (LiAlH<sub>4</sub>) या उत्प्रेरकी हाइड्रोजनन द्वारा ऐल्डिहाइड व कीटोन अपचित होकर क्रमश: प्राथमिक तथा द्वितीयक ऐल्कोहॉल देते हैं (एकक II. कक्षा XII)।
- (ii) हाइड्रोकार्बनों में अपचयन— ऐल्डिहाइड एवं कीटोनों का कार्बोनिल समूह अमलगमित जिंक एवं सांद्र हाइड्रॉक्लोरिक अम्ल द्वारा अभिक्रिया से, (क्लीमेन्सन अपचयन) या हाइड्रैजीन के साथ अभिक्रिया करने के बाद, ऐथिलीन ग्लाइकॉल जैसे उच्च क्वथनांक वाले विलायक में सोडियम या पोटैशियम हाइड्रॉक्साइड के साथ गरम करने पर-CH<sub>2</sub> समृह में परिवर्तित हो जाता है (वोल्फ-किश्नर अपचयन)।

$$C=O$$
  $\xrightarrow{Zn-Hg}$   $CH_2$  +  $H_2O$  (क्लीमेंसन अपचयन)  $C=O$   $\xrightarrow{NH_2NH_2}$   $C=NNH_2$   $\xrightarrow{KOH/एिथलीन \ vertex}$   $CH_2$  +  $N_2$  (а) $CH_2$   $CH_3$   $CH_4$   $CH_4$   $CH_5$   $C$ 

बर्नार्ड टॉलेन्स (1841-1918) गौटिन्गेन विश्वविद्यालय, जर्मनी में रसायन विज्ञान के प्रोफ़ेसर थे।

### 3. ऑक्सीकरण

ऑक्सीकरण अभिक्रिया में ऐल्डिहाइड कीटोन से भिन्न व्यवहार करते हैं। ऐल्डिहाइड सामान्य ऑक्सीकारकों— जैसे, नाइट्रिक अम्ल, पोटैशियम परमैंगनेट, पोटैशियम डाइक्रोमेट आदि के द्वारा ऑक्सीकृत होकर कार्बोक्सिलिक अम्ल देते हैं। यहाँ तक की मृदु ऑक्सीकरण कर्मक मुख्यतया टॉलेन अभिकर्मक और फेलिंग विलयन भी ऐल्डिहाइडों को ऑक्सीकृत कर देते हैं।

$$R-\text{CHO} \xrightarrow{[O]} R-\text{COOH}$$

कीटोनों का ऑक्सीकरण सामान्यत: प्रबल परिस्थितियों, जैसे— प्रबल ऑक्सीकरण कर्मकों और उच्च ताप पर होता है। इनके ऑक्सीकरण में कार्बन-कार्बन आबंध का विदलन होता है, जिससे अनेक कार्बोक्सिलिक अम्लों का मिश्रण प्राप्त होता है। जिनमें कार्बन परमाणुओं की संख्या, मूल कार्बोनिल यौगिक के कार्बन परमाणुओं से कम होती है।

$$R-CH_{2}-CH_{2}-R'-CH_{2}-R'-COOH + R'-CH_{2}COOH + R'-CH_{2}COOH + R'-CH_{2}COOH + R'-COOH +$$

नीचे दिए गए मृदु ऑक्सीकरण कर्मक ऐल्डिहाइडों और कीटोनों में विभेद करने के लिए प्रयुक्त होते हैं-

(i) टॉलेन-परीक्षण- ऐल्डिहाइड को ताजा बने अमोनियामय सिल्वर नाइट्रेट विलयन (टॉलेन अभिकर्मक) के साथ गर्म करने पर सिल्वर धातु बनने के कारण चमकदार सिल्वर दर्पण बन जाता है। ऐल्डिहाइड संगत कार्बोक्सिलेट ऋणायन में ऑक्सीकृत हो जाते हैं। यह अभिक्रिया क्षारीय माध्यम में संपन्न होती है।

RCHO +  $2[Ag(NH_3)_2]^+$  +  $3\bar{O}H \longrightarrow R$ CO $\bar{O}$  + 2Ag +  $2H_2O$  +  $4NH_3$ 

(ii) फेलिंग-परीक्षण— फेलिंग अभिकर्मक में दो विलयन फेलिंग विलयन A व फेलिंग विलयन B होते हैं। फेलिंग विलयन A जलीय कॉपर सल्फेट तथा फेलिंग विलयन B सोडियम पोटैशियम टार्ट्रेट (रोशेल लवण) होता है। परीक्षण से पूर्व दोनों विलयन समान मात्रा में मिलाए जाते हैं। ऐल्डिहाइड को फेलिंग विलयन के साथ गर्म करने पर लाल- भूरा अवक्षेप प्राप्त होता है। ऐल्डिहाइड संगत कार्बोक्सिलेट ऋणायन में ऑक्सीकृत हो जाते हैं। ऐरोमैटिक ऐल्डिहाइड इस परीक्षण के प्रति प्रतिक्रिया नहीं दर्शाते।

R-CHO + 
$$2Cu^{2+}$$
 +  $5\overline{O}H$   $\longrightarrow$  RCO $\overline{O}$  +  $Cu_2O$  +  $3H_2O$  लाल-भूरा अवक्षेप

(iii) मेथिल कीटोन का हैलोफॉर्म अभिक्रिया द्वारा ऑक्सीकरण— ऐसे कीटोन जिसमें कम से कम एक मेथिल समूह कार्बोनिल कार्बन परमाणु से आर्बोधत होता है (मेथिल कीटोन), सोडियम हाइपोहैलाइट द्वारा संगत कार्बोक्सिलक अम्ल के सोडियम लवण में आक्सीकृत हो जाते हैं, जिसमें कार्बोनिल यौगिक की अपेक्षा एक कार्बन परमाणु कम होता है। मेथिल समूह हैलाफार्म में परिवर्तित हो जाता है। यदि अणु में कार्बन-कार्बन द्विकआबंध उपस्थित हो तो वह इस ऑक्सीकरण द्वारा अप्रभावित रहता है।

$$R \longrightarrow C \longrightarrow CH_3 \xrightarrow{NaOX} R \longrightarrow C \longrightarrow ONa + CHX_3 \quad (X=Cl, Br, l)$$

$$H \longrightarrow CH_3 \longrightarrow C \longrightarrow CH_3 \longrightarrow H_3C \longrightarrow ONa + CHCl_3$$

$$H_3C \longrightarrow CH_3 \longrightarrow C \longrightarrow ONa + CHCl_3$$

सोडियम हाइपोआयोडॉइट द्वारा आयोडोफॉर्म अभिक्रिया, भी  $CH_3CO$  या  $CH_3CH(OH)$  समूह की पहचान करने के लिए प्रयुक्त होती है, जो ऑक्सीकरण द्वारा  $CH_3CO$  समूह बनाती हैं।

उदाहरण 12.4 एक कार्बनिक यौगिक (A) जिसका आण्विक सूत्र  $C_{\rm g}H_{\rm g}O$  है, 2, 4-डाईनाइट्रोफ़ेनिल हाइड्रैज़ीन (2, 4 डी.एन.पी.) अभिकर्मक के साथ नारंगी-लाल अवक्षेप प्रदान करता है और सोडियम हाइड्रॉक्साइड की उपस्थिति में आयोडीन के साथ गर्म करने पर एक पीले रंग का अवक्षेप बनाता है। यह यौगिक टॉलेन-अभिकर्मक अथवा फेलिंग-विलयन को अपचित नहीं करता और न ही यह ब्रोमीन जल अथवा बेयर-अभिकर्मक को वर्णविहीन करता है। यह क्रोमिक अम्ल द्वारा प्रबल ऑक्सीकरण से एक कार्बोक्सिलिक अम्ल (B) बनाता है जिसका आण्विक सूत्र  $C_{\rm z}H_{\rm g}O_{\rm z}$  है। यौगिक (A) व (B) को पहचानिए एवं प्रयुक्त अभिक्रियाओं को समझाइए।

हुल यौगिक (A) 2, 4-डी.एन.पी. व्युत्पन्न निर्मित करता है। अत: यह यौगिक कोई ऐल्डिहाइड अथवा कीटोन है। चूँकि यह टॉलेन अभिकर्मक अथवा फेलिंग विलयन को अपचित नहीं करता, इसलिए यौगिक A एक कीटोन ही होना चाहिए। यौगिक A आयोडोफॉर्म परीक्षण देता है। अत: यह मेथिल कीटोन ही होना चाहिए। यौगिक (A) का आण्विक सूत्र संकेत देता है कि यह अत्यधिक असंतृप्त है। परंतु फिर भी यह ब्रोमीन जल अथवा बेयर अभिकर्मक को वर्णविहीन नहीं करता। इससे प्रदर्शित होता है कि असंतृप्तता ऐरोमेटिक वलय के कारण है।

यौगिक B एक कीटोन का ऑक्सीकरण उत्पाद है, अत: यह कार्बोक्सिलिक अम्ल होना चाहिए। यौगिक B का आण्विक सूत्र यह दर्शाता है कि यह बेन्ज़ोइक अम्ल होना चाहिए। अत: यौगिक (A) एक मोनोप्रतिस्थापित ऐरोमैटिक मेथिल कीटोन होना चाहिए। यौगिक (A) का आण्विक सूत्र यह दर्शाता है कि यह फेनिलमेथिलकीटोन (ऐसीटोफीनोन) होना चाहिए। अभिक्रियाएं निम्नप्रकार से होंगी-

$$C_{2}$$
  $C_{2}$   $C_{3}$   $C_{2}$   $C_{3}$   $C_{2}$   $C_{3}$   $C_{3}$   $C_{4}$   $C_{2}$   $C_{3}$   $C_{2}$   $C_{3}$   $C_{3}$   $C_{4}$   $C_{5}$   $C_{$ 

# 4. ०८-हाइड्रोजन के कारण होने वाली अभिक्रियाएं

ऐल्डिहाइड व कीटोन के ० हाइड्रोजन परमाणुओं की अम्लता−ऐल्डिहाइड व कीटोन ०८-हाइड्रोजन की अम्लता के कारण कई अभिक्रियाएं देते हैं।

कार्बोनिल यौगिकों के α-हाइड्रोजन परमाणुओं की अम्लता कार्बोनिल समूह के इलेक्ट्रॉन अपनयन कर लेने (खींच लेने) के प्रबल प्रभाव तथा संयुग्मी क्षार के अनुनाद द्वारा स्थायित्व प्राप्त कर लेने के कारण होती है।

(i) **ऐल्डोल संघनन**- जिन ऐल्डिहाइडों व कीटोनों में कम से कम एक  $\alpha$ -हाइड्रोजन विद्यमान होती है, वे तन क्षार के उत्प्रेरक की तरह उपस्थिति में एक अभिक्रिया द्वारा क्रमशः eta-हाइड्रॉक्सी ऐल्डिहाइड (एल्डोल) अथवा eta-हाइड्रॉक्सी कीटोन (कीटोल) प्रदान करते हैं। इस अभिक्रिया को ऐल्डोल अभिक्रिया कहते हैं।

$$2 \text{ CH}_{3}$$
—**CHO**  $\longleftrightarrow$   $CH_{3}$ —CH—CH $_{2}$ —CHO  $\xrightarrow{\Delta}$   $\longleftrightarrow$   $CH_{3}$ —CH=CH—CHO  $\longleftrightarrow$   $\longleftrightarrow$   $OH$   $\longleftrightarrow$   $OH$ 

(कीटोल) 4-हाइडॉक्सी-4-मेथिलपेन्टेन-2-ओन

उत्पाद में विद्यमान दो प्रकार्यात्मक समूहों, ऐल्डिहाइड व ऐल्कोहॉल के नामों से ऐल्डोल का नाम व्युत्पन्न होता है। ऐल्डोल व कीटोल आसानी से जल निष्कासित करके  $\alpha$ ,  $\beta$  -असंतृप्त कार्बोनिल यौगिक देते हैं, जो ऐल्डोल संघनन उत्पाद हैं और यह अभिक्रिया **ऐल्डोल संघनन** कहलाती है। यद्यपि कीटोन, कीटोल (कीटो व ऐल्कोहॉल समूह युक्त यौगिक) निर्मित करते हैं फिर भी उनकी ऐल्डिहाइडों के साथ समानता होने के कारण उनकी अभिक्रिया के लिए भी सामान्य नाम ऐल्डोल संघनन ही प्रयोग किया जाता है—

(ऐल्डोल संघनन उत्पाद)

(ii) क्रॉस ऐल्डोल संघनन— जब दो भिन्न-भिन्न ऐल्डिहाइड और/या कीटोन के मध्य ऐल्डोल संघनन होता है तो उसे क्रॉस ऐल्डोल संघनन कहते हैं। यदि प्रत्येक में α-हाइड्रोजन हो तो ये चार उत्पादों का मिश्रण देते हैं। इसे नीचे एथेनैल व प्रोपेनैल के मिश्रण की ऐल्डोल संघनन अभिक्रिया द्वारा समझाया गया है।

क्रॉस ऐल्डोल संघनन में कीटोन भी एक घटक के रूप में प्रयुक्त हो सकते हैं।

CHO + 
$$CH_3 \xrightarrow{OH^-} CH=CH-C$$

1, 3-डाईफ़ेनिलप्रोप-2-ईन-1-ओन (बेन्जैलएसीटोफीनॉन), मुख्य उत्पाद

- 5. अन्य अभिक्रियाएं
- (i) कैनिजारो अभिक्रिया—ऐल्डिहाइड, जिनमें α-हाइड्रोजन परमाणु नहीं होते सांद्र क्षार की उपस्थिति में स्वऑक्सीकरण व अपचयन (असमानुपातन) की अभिक्रियाएं प्रदर्शित करते हैं। इस अभिक्रिया में ऐल्डिहाइड का एक अणु ऐल्कोहॉल में अपचित होता है जबकि दूसरा अणु कार्बोक्सिलिक अम्ल के लवण में आक्सीकृत हो जाता है।

ऐल्डिहाइड, कीटोन एवं कार्बोक्सिलिक अम्ल 379

(ii) इलेक्ट्रॉनरागी प्रतिस्थापन अभिक्रिया— ऐरोमेटिक ऐल्डिहाइड व कीटोन उस बेन्जीन वलय पर इलेक्ट्रॉनरागी प्रतिस्थापन अभिक्रिया प्रदर्शित करते हैं, जिसमें कार्बोनिल समूह निष्क्रियक तथा *मेटा*-निर्देशक होता है।

$$\sim$$
 CHO  $\xrightarrow{HNO_3/H_2SO_4}$   $\xrightarrow{O_2N}$  CHO  $\xrightarrow{\hat{a}$ -ज़ैल्डिहाइड  $m$ -नाइट्रो $\hat{a}$ -ज़ैल्डिहाइड

# पाठ्यनिहित प्रश्न

- 12.4 निम्नलिखित यौगिकों को नाभिकरागी योगज अभिक्रियाओं में उनकी बढ़ती हुई अभिक्रियाशीलता के क्रम में व्यवस्थित कीजिए-
  - (क) एथेनैल, प्रोपेनैल, प्रोपेनोन, ब्यूटेनोन
  - (ख) बेन्जैल्डिहाइड, p-टॉलूऐल्डिहाइड, p-नाइट्रोबेन्जैल्डिहाइड, ऐसीटोफीनोन संकेत-त्रिविम प्रभाव व इलेक्ट्रॉनिक प्रभाव को ध्यान में रखें।
- 12.5 निम्नलिखित अभिक्रियाओं के उत्पादों को पहचानिए-

$$(i) \qquad \qquad + \quad HO - NH_2 \xrightarrow{H^+}$$

(ii) 
$$O + NH_2-NH \longrightarrow NO_2 \longrightarrow$$

(iii) R-CH=CH-CHO + 
$$NH_2$$
-C-NH- $NH_2$  $\xrightarrow{H^+}$ 

(iv) 
$$CH_3 + CH_3CH_2NH_2 \xrightarrow{H^+}$$

# 12.5 ऐल्डिहाइडों पुर्व कीटोनों के उपयोग

रासायनिक उद्योग में ऐल्डिहाइड एवं कीटोन अन्य उत्पादों के संश्लेषण के लिए विलायक, प्रारंभिक पदार्थ और अभिकर्मकों के रूप में प्रयोग किए जाते हैं। फार्मेल्डिहाइड का 40% जलीय विलयन फार्मोलिन के नाम से सुप्रसिद्ध है जो जैविक प्रतिदर्शों के परिरक्षण में तथा बैकालाइट के विरचन में (फ़ीनॉलफार्मेल्डिहाइड रेजिन), यूरिया फार्मेल्डिहाइड सरेस तथा अनेक बहुलक उत्पादों में उपयोग होता है। ऐसीटैल्डिहाइड मुख्यत: ऐसीटिक अम्ल, एथिल ऐसीटेट, वाइनिल एसीटेट बहुलकों एवं औषधों के उत्पादन में प्रारंभिक पदार्थ के रूप में उपयोग किया जाता है। बेन्जैल्डिहाइड का उपयोग सुगंध तथा रंजक उद्योग में किया जाता है। ऐसीटोन और एथिलमेथिल कीटोन सामान्य औद्योगिक विलायक हैं। कई ऐल्डिहाइड एवं कीटोन, जैसे— ब्यूटैरिल्डिहाइड, वेनेलिन, ऐसीटोफ़ीनोन, कपूर आदि अपनी सुगंध और सुरुचिकर प्रभाव के लिए सुप्रसिद्ध हैं।

### कार्बोक्सिलिक अम्ल

ऐसे कार्बनिक यौगिक जिनमें कार्बोक्सिलिक, -COOH प्रकार्यात्मक समूह उपस्थित होता है कार्बोक्सिलिक अम्ल कहलाते हैं। कार्बोक्सिलिक समूह में कार्बोनिल समूह एक हाइड्रॉक्सिल समूह के साथ जुड़ा रहता है, अत: इसका नाम कार्बोक्सिल है। कार्बोक्सिलिक समूह से संयुक्त ऐलिकल या ऐरिल समूह के आधार पर कार्बोक्सिलिक अम्ल ऐलिफैटिक (RCOOH) अथवा ऐरोमैटिक अम्ल (ArCOOH) होते हैं। प्रकृति में कार्बोक्सिलिक अम्ल अत्यधिक संख्या में पाए जाते हैं। कुछ ऐलिफैटिक कार्बोक्सिलिक अम्लों के उच्च सदस्य ( $C_{12}-C_{18}$ ), जिन्हें क्सा अम्ल कहते हैं। प्राकृतिक वसाओं में ग्लिसरॉल के एस्टर के रूप में पाए जाते हैं; अत: कार्बोक्सिलिक अम्ल अन्य महत्वपूर्ण यौगिकों, जैसे— एनहाइड्राइड, एस्टर, एसिड क्लोराइड और ऐमाइडों के संश्लेषण में प्रारंभिक पदार्थ के रूप में प्रयुक्त होते हैं।

# 12.6 कार्बोक्सिलिक समूह की नामपद्धित व संरचना

### 12.6.1 नामपद्धति

कार्बोक्सिलिक अम्ल प्रकृति से प्रारंभिक दौर में विलगित किए गए यौगिकों में से हैं, अतः इनमें से बहुत से सामान्य नामों से जाने जाते हैं। सामान्य नाम प्राकृतिक स्रोतों के लेटिन अथवा ग्रीक नामों से व्युत्पन्न होते हैं। और अंग्रेज़ी में लिखे नाम के अंत में अनुलग्न (ic) इक ऐसिड लगाते हैं, उदाहरणार्थ— फार्मिक ऐसिड या अम्ल, (HCOOH) सर्वप्रथम लाल चीटियों से (लेटिन-फार्मिका का अर्थ चीटियाँ), ऐसीटिक अम्ल सिरके से (लेटिन-ऐसीटम का अर्थ सिरका), ब्यूटेरिक अम्ल (CH<sub>3</sub>-CH<sub>2</sub>-COOH) विकृतगंधी मक्खन से (लेटिन-ब्यूटिरम का अर्थ मक्खन) प्राप्त किया गया।

आईयूपीएसी (IUPAC) पद्धित में ऐलिफैटिक कार्बोक्सिलिक अम्लों का नामकरण करने के लिए संगत ऐल्केन के अंग्रेज़ी में लिखे नाम के अंत में स्थित (-e) के स्थान पर ओइक (-oic) अनुलग्न लगाया जाता है। कार्बन शृंखला का अंकन करते समय कार्बोक्सिलिक समूह के कार्बन परमाणु को प्रथम संख्या (संख्या1) प्रदान की जाती है। एक से अधिक कार्बोक्सिलिक समूह युक्त यौगिकों का नाम लिखने के लिए संगत ऐल्केन के अंग्रेज़ी में लिखे नाम के अंत में (e) वैसा ही रहता है। कार्बोक्सिल समूहों की संख्या गुणात्मक

पूर्वलग्न डाइ, ट्राइ इत्यादि को ओइक शब्द से पहले लिख कर इंगित की जाती है। -COOH समूह की स्थिति गुणात्मक पहले लिखी अरेबिक संख्या में दर्शाई जाती है। कुछ कार्बोक्सिलिक अम्लों के सामान्य और आईयूपीएसी नाम सारणी 12.3 में दर्शाए गए हैं।

सारणी 12.3- कुछ कार्बोक्सिलिक अम्लों के नाम एवं संरचना

संरचना	सामान्य नाम	आईयूपीएसी नाम
НСООН	फ़ार्मिक अम्ल	मेथेनॉइक अम्ल
CH <sub>3</sub> COOH	ऐसीटिक अम्ल	एथेनॉइक अम्ल
CH <sub>3</sub> CH <sub>2</sub> COOH	प्रोपिओनिक अम्ल	प्रोपेनॉइक अम्ल
CH <sub>3</sub> -CH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -COOH	ब्यूटाइरिक अम्ल	ब्यूटेनॉइक अम्ल
(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> CHCOOH	आइसोब्यूटाइरिक अम्ल	2-मेथिलप्रोपेनॉइक अम्ल
HOOC-COOH	ऑक्सैलिक अम्ल	एथेनडाईओइक अम्ल
HOOC -CH <sub>2</sub> -COOH	मेलोनिक अम्ल	प्रोपेनडाईओइक अम्ल
HOOC -(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> -COOH	सक्सीनिक अम्ल	ब्यूटेनडाइओइक अम्ल
HOOC -(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> -COOH	ग्लूटेरिक अम्ल	पेन्टेनडाईओइक अम्ल
HOOC -(CH <sub>2</sub> ) <sub>4</sub> -COOH	एडिपिक अम्ल	हेक्सेनडाईओइक अम्ल
HOOC -CH <sub>2</sub> -CH(COOH)-CH <sub>2</sub> -COOH		प्रोपेन-1,2,3-ट्राइकार्बोक्सिलक अम्ल
СООН	बेन्जोइक अम्ल	बेन्ज्ञीनकार्बोक्सिलिक अम्ल (बेन्ज्ञोइक अम्ल)
CH₂COOH	फ़ेनिलऐसीटिक अम्ल	2-फ़ेनिलएथेनोइक अम्ल
СООН	थैलिक अम्ल	बेन्जीन-1, 2-डाइकार्बोक्सिलक अम्ल

# 12.6.2 कार्बोक्सिल समूह की संरचना

कार्बोक्सिलक समूह में कार्बोक्सिल कार्बन से संयुक्त सभी आबंध एक ही तल में होते हैं तथा एक-दूसरे से 120 के कोण द्वारा विलगित रहते हैं। कार्बोक्सिल कार्बन, कार्बोनिल कार्बन से निम्नलिखित अनुनादी संरचनाओं के कारण कम इलेक्ट्रानरागी होता है—

$$-\overset{\bar{C}}{\overset{\bar{O}}{\longrightarrow}} \overset{H}{\longleftrightarrow} -\overset{\bar{C}}{\overset{\bar{O}}{\longleftrightarrow}} \overset{\bar{O}}{\longleftrightarrow} \overset{\bar{O}}{\longleftrightarrow} -\overset{\bar{O}}{\overset{\bar{O}}{\longleftrightarrow}} \overset{\bar{O}}{\longleftrightarrow} \overset{\bar{O}{\longleftrightarrow} \overset{\bar{O}}{\longleftrightarrow} \overset{\bar{O}}{\longleftrightarrow} \overset{\bar{O}}{\longleftrightarrow} \overset{\bar{O}}{\longleftrightarrow} \overset{\bar{O}}{\longleftrightarrow} \overset{\bar{O}{\longleftrightarrow} \overset{\bar{O}}{\longleftrightarrow} \overset{\bar{O}$$

# पाठ्यनिहित प्रश्न

12.6 निम्नलिखित यौगिकों के आईयूपीएसी नाम दीजिए-

- (i) Ph CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>COOH
- (ii)  $(CH_3)_2C=CHCOOH$

# 12.7 कार्बेक्सिलक अम्ल बनाने की विधियाँ

कार्बोक्सिलिक अम्ल बनाने की कुछ महत्वपूर्ण विधियाँ निम्नलिखित हैं-

### 1. प्राथमिक ऐल्कोहॉल व ऐल्डिहाइड से

प्राथमिक ऐल्कोहल सामान्य ऑक्सीकरण कर्मकों, जैसे- उदासीन, अम्लीय या क्षारीय माध्यम में पोटैशियम परमैंगनेट अथवा अम्लीय माध्यम में पोटैशियम डाइक्रोमेट और क्रोमियम ट्राइऑक्साइड द्वारा आसानी से कार्बोक्सिल्क अम्लों में ऑक्सीकृत हो जाते हैं।

$$RCH_2OH \xrightarrow{1. & (H1)^2 IIII} RCOOH \xrightarrow{2. H_3O} RCOOH$$
 $CH_3(CH_2)_8CH_2OH \xrightarrow{CrO_3-H_2SO_4} CH_3(CH_2)_8COOH$ 
1-डेकेनॉल डेकेनॉडक अम्ल

मृदु आक्सीकरण कर्मकों के उपयोग से ऐल्डिहाइड द्वारा भी कार्बोक्सिलिक अम्ल प्राप्त किए जाते हैं (खंड 12.4)।

### 2. ऐल्किल बेन्जीनों से

ऐरोमैंटिक कार्बोक्सिलिक अम्ल ऐल्किल बेन्ज़ीनों के क्रोमिक अम्ल अथवा क्षारीय  ${\rm KMnO_4}$  द्वारा प्रबल ऑक्सीकरण से विरचित किए जा सकते हैं। संपूर्ण पार्श्व शृंखला चाहें किसी भी लंबाई की हो, ऑक्सीकृत होकर कार्बोक्सिल समूह निर्मित करती है। प्राथमिक व द्वितीयक ऐल्किल समूह भी इसी प्रकार से ऑक्सीकृत होते हैं जबिक तृतीयक समूह प्रभावित नहीं होता। उपयुक्त रूप से प्रतिस्थापित ऐल्कीन भी इन ऑक्सीकारकों द्वारा ऑक्सीकृत होकर कार्बोक्सिलिक अम्ल उत्पन्न करती हैं। (देखें एकक 13 कक्षा  ${\rm XI}$ )

## 3. नाइटाइल और ऐमाइड से

उत्प्रेरक के रूप में  $H^+$  या  $OH^-$  आयनों की उपस्थिति में नाइट्राइल पहले ऐमाइड और फिर अम्लों में जल अपघटित हो जाते हैं। अभिक्रिया को ऐमाइड पद पर रोकने के लिए मृदु अभिक्रिया परिस्थितियाँ प्रयुक्त की जाती है।

ऐल्डिहाइड, कीटोन एवं कार्बोक्सिलिक अम्ल 383

### 4. ग्रीन्यार अभिकर्मक से

ग्रीन्यार अभिकर्मक कार्बन डाइऑक्साइड (शुष्क बर्फ़) के साथ अभिक्रिया से कार्बोक्सिलिक अम्ल के लवण निर्मित करते हैं, जो खनिज अम्ल द्वारा अम्लन से संगत कार्बोक्सिलिक अम्ल देते हैं।

$$R-Mg-X + O=C=O \xrightarrow{\overline{y_1}ex_1 \ \xi^2 V \overline{Y}} R - C \xrightarrow{O^- MgX^+} RCOOH$$

जैसा कि हम जानते हैं; ग्रीन्यार अभिकर्मक एवं ऐल्किल नाइट्राइल ऐल्किल हैलाएडों से विरचित किए जा सकते हैं। (देखिए एकक 10, कक्षा XII)। उपरोक्त विधियाँ (3 तथा 4) ऐल्किल हैलाइडों को संगत कार्बोक्सिलिक अम्लों में परिवर्तित करने में उपयोगी हैं जिसमें ऐल्किल हैलाइड में उपस्थित कार्बन परमाणुओं से एक कार्बन परमाणु अधिक विद्यमान होता है (श्रेणी का अवरोहण)।

### 5. ऐसिल हैलाइड और एनहाइडाइड से

ऐसिड क्लोराइड जल द्वारा जलअपघटित होकर कार्बोक्सिलिक अम्ल या जलीय क्षारीय माध्यम में अधिक आसानी से जलअपघटित होकर कार्बोक्सिलेट आयन देते हैं, जो अम्लन द्वारा संगत कार्बोक्सिलिक अम्ल देते हैं। दूसरी ओर ऐसिल एनहाइड्राइड जल द्वारा जलअपघटित होकर संगत अम्ल देते हैं।

$$\begin{array}{c} H_2O \\ \hline RCOOH + CI \\ \hline \hline OH/H_2O \\ \hline RCOO^- + CI \\ \hline \hline OH/H_2O \\ \hline RCOO^- + CI \\ \hline \hline OH/H_2O \\ \hline RCOOH \\ \hline (C_6H_5CO)_2O \\ \hline \hline A_2O \\ \hline A_2O \\ \hline A_3O^+ \\ \hline A_3O^+ \\ \hline RCOOH \\ \hline A_3O^+ \\ \hline A_3O^+ \\ \hline RCOOH \\ \hline A_3O^+ \\ \hline RCOOH \\ \hline A_3O^+ \\ \hline A_3O^+ \\ \hline A_3O^+ \\ \hline RCOOH \\ \hline A_3O^+ \\ \hline A$$

### 6. एस्टर से

एस्टरों के अम्लीय जल अपघटन से सीधे ही कार्बोक्सिलिक अम्ल प्राप्त होते हैं। जबिक क्षारीय जल अपघटन द्वारा कार्बोक्सिलेट प्राप्त होते हैं, जो अम्लन द्वारा संगत कार्बोक्सिलिक अम्ल देते हैं।

निम्नलिखित रूपांतरणों को करने के लिए रासायनिक अभिक्रियाएं लिखिए। उदाहरण 12.5 (i) ब्यूटेन-1-ऑल से ब्यूटेनॉइक अम्ल (ii) बेन्जाइल एल्कोहॉल से फ़ेनिल एथेनॉइक अम्ल (iii) 3-नाइट्रोब्रोमोबेन्जीन से 3-नाइट्रोबेन्जोइक अम्ल (iv) 4-मेथिलऐसीटोफ़ीनोन से बेन्जीन-1,4-डाइकार्बोक्सिलिक अम्ल (v) साइक्लोहेक्सीन से हैक्सेन-1,6-डाईओइक अम्ल (vi) ब्यूटेनैल से ब्यूटेनॉइक अम्ल (i)  $CH_3CH_2CH_2CH_2OH \xrightarrow{CrO_3-H_2SO_4} CH_3CH_2CH_2COOH$  जोंस अभिकर्मक हल ब्युटेन-1-ऑल ब्युटेनॉइक अम्ल  $\xrightarrow{\text{HBr}} C_6 H_5 C H_2 B r C_6H_5CH_2CN$ C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>CH<sub>2</sub>OH · (ii) बेन्ज़िल ऐल्कोहॉल बेन्ज़िल ब्रोमाइड बेन्ज़िल सायनाइड C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>CH<sub>2</sub>COOH फ़ेनिल एथेनॉइक अम्ल (iii) 3-नाइट्रोब्रोमोबेन्ज़ीन  $O_2N$ 3-नाइट्रोबेन्ज़ोइक अम्ल COOH COOK (iv) KMnO<sub>4</sub>/KOH  $H_3C$ **KOOC** HOOC 4-मेथिलएसीटोफीनॉन डाइपोटैशियम बेन्ज़ीन-1, 4-डाईकार्बोक्सिलेट बेन्ज़ीन-1, 4-डाइकार्बोक्सिलक अम्ल (टेरेफ्थैलिक अम्ल) (v) COOH COOH साइक्लोहेक्सीन हैक्सेन-1.6-डाइओइक अम्ल (एडिपिक अम्ल) अमोनियामय AgNO3 (vi) CH<sub>3</sub>CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>CHO → CH<sub>3</sub>CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>COOH (टॉलेन अभिकर्मक) ब्यूटेनैल ब्यूटेनॉइक अम्ल

# पाव्यनिहित प्रश्न

12.7 निम्नलिखित यौगिकों को बेन्ज़ोइक अम्ल में कैसे परिवर्तित किया जा सकता है?

(i) एथिलबेन्जीन

(ii) ऐसीटोफ़ीनोन

ब्रोमोबेन्ज़ीन (iii)

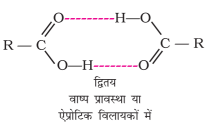
फ़ेनिलएथीन (स्टाइरीन) (iv)

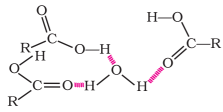
# 12.8 भौतिक भूण

ऐलिफैटिक कार्बोक्सिलिक अम्ल की श्रेणी में नौ कार्बन परमाणुओं तक की शृंखला वाले सदस्य सामान्य ताप पर अरुचिकर गंध वाले रंगहीन द्रव होते हैं। इस श्रेणी के उच्च सदस्य मोम जैसे ठोस होते हैं तथा अल्प वाष्पशील एवं व्यावहारिक रूप से गंधहीन होते हैं।

कार्बोक्सिलिक अम्लों के क्वथनांक समतुल्य आण्विक द्रव्यमानों वाले ऐल्डिहाइडों, कीटोनों यहाँ तक कि ऐल्कोहाँलों से भी उच्च होते हैं। कार्बोक्सिलिक अम्लों का यह गुणधर्म उनके अणुओं में परस्पर अधिक व्यापक अंतराआण्विक हाइड्रोजन आबंधन द्वारा संगुणन के कारण उत्पन्न होता है। ये हाइड्रोजन आबंध वाष्प अवस्था द्वितय में भी पूर्ण रूप से नहीं टूटते। वास्तव में अधिकांश कार्बोक्सिलक अम्ल वाष्प वाष्प प्रावस्था या प्रावस्था एवं ऐप्रोटिक विलायकों में हाइड्रोजन आबंधित द्वितय के रूप में उपस्थित ऐप्रोटिक विलायकों में

> चार कार्बन परमाणु तक सरल ऐलिफैटिक कार्बोक्सिलिक अम्ल हाइड्रोजन आबंध निर्मित कर सकने के कारण जल में मिश्रणीय होते हैं। कार्बन परमाणुओं की संख्या बढने के साथ विलेयता घटती जाती है। उच्चतर कार्बोक्सिलिक अम्ल हाइड्रोकार्बन शृंखला की जलविरागी अन्योन्यक्रिया बढने के कारण विशेषकर जल में अविलेय होते हैं। बेन्ज़ोइक अम्ल, जो कि सरलतम ऐरोमैटिक कार्बोक्सलिक अम्ल है; ठंडे जल में लगभग अविलेय होता है। कार्बोक्सिलिक अम्ल बेन्ज़ीन, ईथर, ऐल्कोहॉल, इत्यादि, जैसे क्रम ध्रुवीय विलायकों में भी विलेय होते हैं।





RCOOH व H<sub>2</sub>O में हाइड्रोजन आबंधन

### 12.9 शशायनिक अभिक्रियाए

अम्लता

12.9.1 अभिक्रियाएं जिनमें **O-H** आबंध का विदलन होता है धातु व क्षारों के साथ अभिक्रिया- ऐल्कोहॉलों की तरह कार्बोक्सिलिक अम्ल विद्युत धनी धातुओं के साथ क्रिया करके हाइड्रोजन मुक्त करते हैं तथा फ़ीनॉलों की तरह क्षारों के साथ लवण बनाते हैं। यह दुर्बल क्षारक जैसे कार्बोनेट, हाइड्रोजनकार्बोनेट के साथ अभिक्रिया करके कार्बन डाइऑक्साइड उत्पन्न करते हैं। यह अभिक्रियाएं यौगिक में उपस्थित कार्बोक्सिलिक समूह को पहचानने के लिए प्रयुक्त की जाती हैं।

$$2R$$
-COOH +  $2Na \longrightarrow 2R$ -COŌNa +  $H_2$  सोडियम कार्बोक्सिलेट  $R$ -COOH +  $NaOH \longrightarrow R$ -COŌNa +  $H_2O$   $R$ -COOH +  $NaHCO_3 \longrightarrow R$ -COŌNa +  $H_2O$  +  $CO_2$ 

कार्बोक्सिलिक अम्लों की रासायनिक अभिक्रियाएं निम्न प्रकार से वर्गीकृत हैं-

कार्बोक्सिलिक अम्ल जल में वियोजित होकर कार्बोक्सिलेट ऋणायन तथा हाइड्रोनियम आयन देते हैं जो अनुनाद द्वारा स्थायित्व प्राप्त करते हैं।

उपरोक्त अभिक्रिया के लिए-

$$K_{eq} = \frac{\text{[H}_3O^{\dagger}] \text{[RCOOT]}}{\text{[H}_2O] \text{[RCOOH]}}$$
  $K_a = K_{eq} \text{[H}_2O] = \frac{\text{[H}_3O^{\dagger}] \text{[RCOOT]}}{\text{[RCOOH]}}$ 

यहाँ  $K_{eq}$  साम्यावस्था स्थिरांक तथा  $K_a$  अम्ल वियोजन स्थिरांक है। सुविधा के लिए अम्लों की सामर्थ्य सामान्यत:  $K_a$  मान की बजाय  $pK_a$  के मान से इंगित करते हैं।  $pK_a = -\log K_a$ 

हाइड्रोक्लोरिक अम्ल के  $pK_a$  का मान -7.0 है, जबिक ट्राइफ्लुओरोऐसीटिक अम्ल (प्रबलतम कार्बिनिक अम्ल), बेन्जोइक अम्ल तथा ऐसीटिक अम्ल के  $pK_a$  के मान क्रमश: 0.23, 4.19 एवं 4.76 होते हैं।

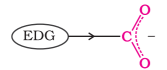
अम्ल का  $\mathbf{p}K_a$  मान जितना कम होगा अम्ल उतना ही प्रबल होगा (एक उत्तम प्रोटॉन दाता)। प्रबल अम्लों का  $\mathbf{p}K_a$  मान 1 से कम होता है। मध्यम प्रबल अम्लों के  $\mathbf{p}K_a$  मान 1 से 5 के मध्य होते हैं। दुर्बल अम्लों के  $\mathbf{p}K_a$  के मान 5 से 15 के मध्य तथा अधिक दुर्बल अम्लों के  $\mathbf{p}K_a$  मान 15 से अधिक होते हैं।

कार्बोक्सिलिक अम्ल खनिज अम्लों से दुर्बल होते हैं परंतु ऐल्कोहॉलों एवं अनेक सरल फ़ीनॉलों से (एथेनॉल के  $pK_a$  का मान  $\sim 16$  है तथा फ़ीनॉल का  $pK_a$  मान 10 होता है।) प्रबल होते हैं। वास्तव में आपने अब तक जिन कार्बनिक यौगिकों का अध्ययन किया है उनमें कार्बोक्सिलिक अम्ल सर्वाधिक अम्लीय हैं। आपको पहले से ही ज्ञात है कि फ़ीनॉल ऐल्कोहॉल की अपेक्षा क्यों अधिक अम्लीय होते हैं। इसी प्रकार से कार्बोक्सिलिक अम्लों की फ़ीनॉलों की अपेक्षा उच्च अम्लता को समझा जा सकता है। कार्बोक्सिलिक अम्ल का संयुग्मी क्षारक, कार्बोक्सिलेट आयन, दो समान अनुनादी संरचनाओं द्वारा स्थायित्व प्राप्त करता है एवं इसमें ऋणावेश अधिक विद्युत ऋणी ऑक्सीजन परमाणु पर स्थित होते हैं। फ़ीनॉल का संयुग्मी क्षारक एक फीनॉक्साइड आयन होता है, जिसकी अनुनादी संरचनाएं असमान होती हैं तथा इनमें ऋणावेश अल्प विद्युतनऋणी कार्बन परमाणु पर स्थित होता है। इसलिए फीनॉक्साइड आयन में अनुनाद उतना महत्वपूर्ण नहीं है जितना कार्बोक्सिलेट आयन में। कार्बोक्सिलेट आयन का ऋणावेश दो विद्युतऋणी ऑक्सीजन परमाणुओं पर विस्थानित होता है, जबिक फीनॉक्साइड आयन में यह ऋणावेश एक ऑक्सीजन परमाणु तथा कम विद्युतऋणी कार्बन परमाणु पर कम प्रभावशाली ढंग से विस्थानित होता है (एकक 11, कक्षा XII)। फलस्वरूप कार्बोक्सिलेट आयन, फ़ीनॉक्साइड आयन की तुलना में अधिक स्थायित्व प्राप्त होता है। अत: कार्बोक्सिलिक अम्ल फ़ीनॉलों की अपेक्षा अधिक अम्लीय होते हैं।

कार्बोक्सिलिक अम्लों की अम्लता पर प्रतिस्थापियों का प्रभाव—प्रतिस्थापी संयुग्मी क्षारक के स्थायित्व को प्रभावित कर सकते हैं, अत: कार्बोक्सिलिक अम्लों की अम्लता को भी प्रभावित करते हैं। इलेक्ट्रॉन अपनयन करने वाले समूह प्रेरिणक और/या अनुनादी प्रभाव द्वारा ऋणावेश को विस्थानित करके संयुग्मी क्षारक को स्थायित्व प्रदान करते हैं और कार्बोक्सिलिक अम्ल की अम्लता बढ़ा देते हैं। इसके विपरीत इलेक्ट्रॉन दाता समूह संयुग्मी क्षारक को अस्थायित्व प्रदान करके अम्लता घटा देते हैं।

EWG — C —

इलेक्ट्रॉन अपनयन करने वाले समूह (EWG) कार्बोक्सिलिक आयन को स्थायीकृत करते हैं जिससे अम्ल की सामर्थ्य बढ जाती है।



इलेक्ट्रॉन दाता समूह (EDG) कार्बोक्सिलेट आयन को अस्थायी बना देते हैं। और अम्ल को दुर्बल कर देते हैं। निम्नलिखित समूहों का प्रभाव अम्लता बढ़ाने के क्रम में हैं।

 $Ph < I < Br < Cl < F < CN < NO_2 < CF_3$ 

अत: निम्नलिखित अम्लों को उनकी घटती हुई अम्लता के आधार पर व्यवस्थित किया गया है ( $pK_2$  मान क्रम पर आधारित)—

$$\label{eq:cooh} \begin{split} & \text{CF}_3\text{COOH} > \text{CCI}_3\text{COOH} > \text{CHCI}_2\text{COOH} > \text{NO}_2\text{CH}_2\text{COOH} > \text{N-C-CH}_2\text{COOH} > } \\ & \longleftarrow \\ & \text{FCH}_2\text{COOH} > \text{CICH}_2\text{COOH} > \text{BrCH}_2\text{COOH} > \text{HCOOH} > \text{CICH}_2\text{CH}_2\text{COOH} > } \\ & \overline{\text{फ्रमश:}} & \longleftarrow \\ & \text{C}_6\text{H}_5\text{COOH} > \text{C}_6\text{H}_5\text{CH}_2\text{COOH} > \text{CH}_3\text{COOH} > \text{CH}_3\text{CH}_2\text{COOH}} \\ & \overline{\text{फ}\text{HSI:}} & \longleftarrow \\ \end{split}$$

कार्बोक्सिल समूह पर फ्रेनिल अथवा वाइनिल समूह के सीधे संयुक्त होने से संगत कार्बोक्सिलिक अम्लों की अम्लता बढ़ जाती है, जो नीचे दर्शाए गए अनुनाद प्रभाव के कारण अपेक्षित कमी के विपरीत है।

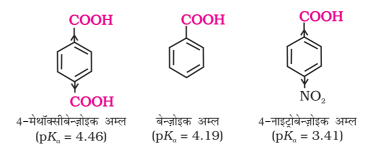
$$H_2C = CH = COH$$

OH

 $H_2C = CH = COH$ 

OH

ऐसा कार्बोनिल समूह से संलिग्नित  $sp^2$  संकरित कार्बन की उच्च विद्युतऋणात्मकता के कारण होता है। ऐरोमैटिक कार्बोक्सिलिक अम्ल की फ्रेनिल वलय पर इलेक्ट्रॉन अपनयन करने वाले समूह की उपस्थिति अम्लता को बढ़ाती है जबिक इलेक्ट्रॉन दाता समूह की उपस्थिति अम्लता को घटाती है।



# 12.9.2 **C-OH** आबंध विदलन संबंधी अभिक्रियाएं

### 1. एनहाइड्राइड का विरचन

कार्बोक्सिलिक अम्लों खिनज अम्लों जैसे  ${
m H_2SO_4}$  अथवा  ${
m P_2O_5}$  के साथ गर्म करने पर संगत एनहाइड्राइड बनते हैं।

### 2. एस्टरीकरण

कार्बोक्सिलिक अम्ल ऐल्कोहॉलों अथवा फीनॉलों द्वारा सांद्र सल्फ्यूरिक अम्ल अथवा हाइड्रोजन क्लोराइड गैस जैसे खनिज अम्ल उत्प्रेरकों की उपस्थिति में एस्टर बनाते हैं।

RCOOH + R'OH 
$$\stackrel{\text{H}^+}{\longleftarrow}$$
 RCOOR' +  $\text{H}_2\text{O}$ 

# कार्बोक्सिलिक अम्लों के एस्टरीकरण की क्रियाविधि

कार्बोक्सिलिक अम्लों का ऐल्कोहॉलों के साथ एस्टरीकरण एक प्रकार की नाभिकरागी ऐसिल प्रतिस्थापन अभिक्रिया है। कार्बोनिल की ऑक्सीजन का प्रोटॉनन कार्बोनिल समूह को ऐलकोहॉल के नाभिकरागी योगज के लिए सिक्रय कर देता है। चतुष्फलकीय मध्यवर्ती में एक प्रोटॉन का स्थानांतरण हाइड्राक्सिल समूह को  $-\dot{O}H_2$  समूह में परिवर्तित कर देता है जो एक अधिक अच्छा अविशष्ट समूह होने के कारण, उदासीन जल अणु के रूप में विलोपित हो जाता है। अंतत: इस प्रकार निर्मित प्रोटॉनित एस्टर प्रोटॉन को त्यागकर एक एस्टर दे देती है।

# 3. PCl, PCl, एवं SOCl, के साथ अभिक्रिया

कार्बोक्सिलंक अम्लों का हाइड्रॉक्सिल समूह, ऐल्कोहॉलों के हाइड्रॉक्सिल समूह की भाँति व्यवहार करता है और फॉस्फोरस पेन्टाक्लोराइड ( $PCl_3$ ), फॉस्फोरस ट्राइक्लोराइड ( $PCl_3$ ) अथवा थायोनिल क्लोराइड ( $SOCl_2$ ) के साथ अभिक्रिया द्वारा क्लोरीन परमाणु से प्रतिस्थापित हो जाता है। थायोनिल क्लोराइड को वरीयता दी जाती है, क्योंकि इस अभिक्रिया के दो अन्य उत्पाद गैसीय होते हैं, जो अभिक्रिया मिश्रण से बाहर निकल जाते हैं। इसलिए प्राप्त उत्पाद का परिशोधन सुगम हो जाता है।

RCOOH + PCl<sub>5</sub> 
$$\longrightarrow$$
 RCOCl + PCl<sub>3</sub> + HCl  
3RCOOH + PCl<sub>3</sub>  $\longrightarrow$  3RCOCl + H<sub>3</sub>PO<sub>3</sub>  
RCOOH + SOCl<sub>2</sub>  $\longrightarrow$  RCOCl + SO<sub>2</sub> + HCl

### 4. अमोनिया के साथ अभिक्रिया

कार्बोक्सिलिक अम्ल अमोनिया के साथ अभिक्रिया द्वारा अमोनियम लवण बनते हैं जो अधिक उच्च ताप पर गर्म करने से ऐमाइड बनाते हैं। उदाहरणार्थ–

$$\begin{array}{c} \text{CH}_3\textbf{COOH} + \text{NH}_3 & \longrightarrow \text{CH}_3\textbf{COONH}_4 & \xrightarrow{\Delta} \text{CH}_3\textbf{CONH}_2 \\ \text{अमोनियम ऐसीटेट} & \xrightarrow{-\textbf{H}_2\textbf{O}} \text{CH}_3\textbf{CONH}_2 \\ & & \text{V}(\text{सिटेमाइड}) \end{array}$$

ऐल्डिहाइड, कीटोन एवं कार्बोक्सिलिक अम्ल 389

СООН 
$$+ NH_3 \iff$$
 СООЙН $_4$   $+ NH_3 \iff$  СООЙН $_4$   $+ NH_4 \iff$  СООЙН $_4$   $+$ 

# 12.9.3 कार्बोक्सिलक समूह (-COOH) संबंधी अभिक्रियाएं

### 1. अपचयन

कार्बोक्सिलिक अम्ल लीथियम ऐलुमिनियम हाइड्राइड अथवा डाइबोरेन द्वारा प्राथिमक ऐल्कोहॉलों में अपचित हो जाते हैं। डाइबोरेन, एस्टर, नाइट्रो, हैलो इत्यादि जैसे प्रकार्यात्मक समूहों को सरलतापूर्वक अपचित नहीं करता। सोडियम बोरोहाइड्राइड कार्बोक्सिल समूह को अपचित नहीं करता।

$$R$$
-COOH  $\xrightarrow{\text{(i) LiAlH}_4/ईथर}$  अथवा  $B_2H_6$   $\to$   $R$ -CH $_2$ OH

### 2. विकार्बोक्सिलन

कार्बोक्सिलिक अम्लों के सोडियम लवणों को सोडालाइम (NaOH तथा CaO, 3:1 के अनुपात में) के साथ गरम करने पर कार्बन डाइऑक्साइड निकल जाती है एवं हाइड्रोकार्बन प्राप्त होते हैं। यह अभिक्रिया विकार्बोक्सिलन (Decarboxylation) कहलाती है।

$$R$$
-COONa  $\xrightarrow{\text{NaOH & CaO}}$  R-H +  $\text{Na}_2\text{CO}_3$ 

कार्बोक्सिलिक अम्लों के क्षार धातु लवणों के जलीय विलयन का वैद्युतअपघटन द्वारा विकार्बोक्सिलन हो जाता है तथा ऐसे हाइड्रोकार्बन निर्मित होते हैं जिसमें कार्बन परमाणुओं की संख्या, अम्ल के ऐल्किल समूह में उपस्थित कार्बन परमाणुओं की संख्या से दुगुनी होती है। इस अभिक्रिया को कोल्बे वैद्युत्-अपघटन (Kolbe Electrolysis) कहते हैं (एकक 13, कक्षा XI)।

# 12.9.4 हाइड्रोकार्बन भाग में प्रतिस्थापन अभिक्रियाएं

# 1. हैलोजनन

ऐसे कार्बोक्सिलिक अम्ल जिनमें  $\alpha$ -हाइड्रोजन विद्यमान होता है, लाल फ़ॉस्फ़ोरस की अल्प मात्रा की उपस्थित में क्लोरीन अथवा ब्रोमीन के साथ अभिक्रिया द्वारा  $\alpha$ -हैलोकार्बोक्सिलिक अम्ल देते हैं। इस अभिक्रिया को **हेलफोलार्ड जेलिंस्की** अभिक्रिया (Hell-Volhard-Zelinsky Reaction) कहते हैं।

R-CH<sub>2</sub>-COOH 
$$(i)$$
  $X_2$ /लाल फ़ॉस्फ़ारस  $(i)$   $H_2$ O  $(ii)$   $H_2$ O  $(iii)$   $H_2$ O  $($ 

### 2. वलय प्रतिस्थापन

ऐरोमेटिक कार्बोक्सिलिक अम्ल इलेक्ट्रॉनरागी प्रतिस्थापन अभिक्रियाएं प्रदर्शित करते हैं, जिनमें कार्बोक्सिल समूह एक निष्क्रियक एवं मेटा-निर्देशी समूह की भाँति व्यवहार करता है। ऐरोमेटिक कार्बोक्सिलिक अम्ल फ्रीडेल-क्राफ्ट्स (Friedel Crafts) अभिक्रिया प्रदर्शित नहीं करते। (चूँिक कार्बोक्सिल समूह निष्क्रियक समूह है एवं उत्प्रेरक ऐलुमिनियम क्लोराइड (लूईस अम्ल) कार्बोक्सिल समूह से आर्बोधत हो जाता है।

COOH
 COOH

 सांद्र HNO3 +
 NO2

 
$$m$$
-नाइट्रोबेन्ज़ोइक अम्ल

  $m$ -जोमोबेन्ज़ोइक अम्ल

# पाठ्यनिहित प्रश्न

12.8 नीचे प्रदर्शित अम्लों के प्रत्येक युग्म में कौन सा अम्ल अधिक प्रबल है?

- (i) CH3CO2H अथवा CH2FCO2H
- (ii) CH<sub>2</sub>FCO<sub>2</sub>H अथवा CH<sub>2</sub>ClCO<sub>2</sub>H
- (iii) CH,FCH,CH,CO,H अथवा CH,CHFCH,CO,H

# 12.10 कार्बोक्सिलक अम्लों के उपयोग

मेथेनॉइक अम्ल रबर, वस्त्र, रॅंगाई, चमड़ा एवं इलेक्ट्रोप्लेटिंग उद्योगों में उपयोग में आता है। एथेनॉइक अम्ल विलायक के रूप में तथा खाद्य उद्योगों में सिरके के रूप में उपयोग किया जाता है। हैक्सेनडाइओइक अम्ल का उपयोग नाइलोन-6,6 के निर्माण में होता है। बेन्ज़ोइक अम्ल की एस्टरों का उपयोग सुगंध द्रव्यों में होता है। सोडियम बेन्ज़ोएट का उपयोग खाद्य परिरक्षण में होता है। उच्चतर वसीय अम्लों का उपयोग साबुन एवं अपमार्जकों के उत्पादन में किया जाता है।

# **સારાં**શ

ऐल्डिहाइड, कीटोन एवं कार्बोक्सिलिक अम्ल, कार्बिनिक यौगिकों के कुछ महत्वपूर्ण वर्ग हैं जिनमें कार्बोनिल समूह उपस्थित हैं। ये अत्यधिक ध्रुवीय अणु होते हैं। अत: ये हाइड्रोकार्बनों एवं तुलनीय आण्विक द्रव्यमानों वाले ईथरों जैसे कम ध्रुवीय यौगिकों की तुलना में अधिक ताप पर उबलते हैं। इनके निम्नतर सदस्य जल में अत्यधिक विलेय होते हैं, क्योंकि ये जल के साथ हाइड्रोजन आबंध बना सकते हैं। उच्चतर सदस्य अत्यधिक लंबी जल विरागी कार्बन शृंखला की उपस्थित के कारण जल में अविलेय होते हैं किंतु सामान्य कार्बिनिक विलायकों में विलेय होते हैं। ऐल्डिहाइडों को प्राथमिक ऐल्कोहॉलों के विहाइड्रोजनन या नियंत्रित ऑक्सीकरण अथवा ऐसिल हैलाइडों के नियंत्रित अपचयन द्वारा विरचित किया जा सकता है। ऐरोमेटिक ऐल्डीहाइड भी ऑक्सीकरण द्वारा निम्न प्रकार से बनाए जा सकते हैं।

- 1. ऐसीटिक ऐनहाइड्राइड की उपस्थिति में मेथिल बेन्ज़ीनों के क्रोमिलक्लोराइड अथवा  ${
  m CrO_3}$  द्वारा ऑक्सीकरण से।
- निर्जल ऐलुमिनियम क्लोराइड या क्यूप्रस क्लोराइड की उपस्थिति में ऐरीनो के कार्बनमोनोक्साइड एवं हाइड्रोक्लोरिक अम्ल द्वारा फार्मिलन।
- 3. बैन्जल क्लोराइड के जलअपघटन द्वारा।

कीटोनों को द्वितीयक ऐल्कोहॉलों के ऑक्सीकरण और ऐल्काइनों के जलयोजन (Hydration) से विरचित किया जाता है। कीटोनों को ऐसिल क्लोराइड की डाइऐल्किल कैडिमयम के साथ अभिक्रिया द्वारा भी बनाया जा सकता है। ऐरोमैटिक कीटोनों को विरचित करने की एक अच्छी विधि ऐरोमैटिक हाइड्रोकार्बनों का ऐसिल क्लोराइडों तथा ऐनहाइड्राइडों द्वारा फीडेल क्राफ्ट्स ऐसिलीनन है। ऐल्डिहाइड एवं कीटोन दोनों ही ऐल्कीनों के ओजोनन द्वारा विरचित किए जा सकते हैं। ऐल्डिहाइड एवं कीटोन HCN, NaHSO, ऐल्कोहालों (या डाइऑलों), अमोनिया व्युत्पन्नों और ग्रीन्यार अभिकर्मकों जैसे अनेक नाभिकरागियों (Nucleophiles) के साथ कार्बोनिल समूह पर नाभिकरागी योगज अभिक्रियाएं देते हैं। ऐल्डिहाइड एवं कीटोनों में उपस्थित  $\alpha$ -हाइड्रोजन अम्लीय होते हैं। अत: कम से कम एक  $\alpha$ -हाइड्रोजन युक्त ऐल्डिहाइड एवं कीटोन क्षार की उपस्थिति में **ऐल्डोल संघनन** द्वारा क्रमशः;  $\alpha$ -हाइड्रॉक्सीऐल्डिहाइड (ऐल्डोल) एवं  $\beta$ -हाइड्रॉक्सीकीटोन (कीटोल) बनाते हैं। ऐसे ऐल्डिहाइड जिनमें α-हाइड्रोजन नहीं होता है सांद्र क्षार की उपस्थिति में **कैनिज़ारो अभिक्रिया** देते हैं। LiAlH, NaBH, या उत्प्रेरित हाइड्रोजनन से ऐल्डिहाइड एवं कीटोन अपिचत होकर ऐल्कोहॉल बनाते हैं। ऐल्डिहाइडों एवं कीटोनों का कार्बोनिल समूह क्लीमेन्सन अपचयन या वोल्फ किश्नर अपचयन द्वारा मेथेलीन समूह में अपचयित हो जाता है। टॉलेन अभिकर्मक एवं फेलिंग विलयन के समान मृदु ऑक्सीकरण अभिकर्मक ऐल्डिहाइडों को आसानी से कार्बोक्सिलिक अम्लों में ऑक्सीकृत कर देते हैं। इन ऑक्सीकरण अभिक्रियाओं का उपयोग ऐल्डिहाइडों एवं कीटोनों में विभेद करने में किया जाता है। कार्बोक्सिलिक अम्लों का विरचन प्राथमिक ऐल्कोहॉलों, ऐल्डिहाइडों एवं ऐल्कीनों के ऑक्सीकरण, नाइट्राइलों के जलअपघटन और ग्रीन्यार अभिकर्मकों की कार्बन डाइऑक्साइड द्वारा किया जाता है। ऐरोमैटिक कार्बोक्सिलक अम्लों को भी पार्श्व शृंखला वाले ऐल्किलबेन्ज़ीन के ऑक्सीकरण से विरचित किया जा सकता है। यद्यपि कार्बोक्सिलिक अम्ल खनिज अम्लों की तुलना में बहुत दुर्बल होते हैं, किंतु ऐल्कोहॉलों एवं अधिकतर अतिसरल फीनॉलों से काफी अधिक अम्लीय होते हैं। कार्बोक्सिलिक अम्लों को LiAlH, या इससे बेहतर ईथर विलयन में डाइबोरेन द्वारा प्राथमिक ऐल्कोहॉलों में अपचित किया जा सकता है। कार्बोक्सिलिक अम्लों का लाल फॉस्फोरस की उपस्थित में  $Cl_2$  या  $Br_2$  के साथ  $\alpha$ -हैलोजनन होता है (हेलफोलार्ड जेलिंसकी अभिक्रिया)। मेथेनैल, ऐथेनैल, प्रोपेनोन, बेन्जैल्डिहाइड, फॉर्मिक अम्ल, ऐसीटिक अम्ल, बेन्जोइक अम्ल आदि अनेक कार्बोनिल यौगिक उद्योगों में महत्वपूर्ण हैं।

# अभ्यास

12.1 निम्नलिखित पदों (शब्दों) से आप क्या समझते हैं? प्रत्येक का एक उदाहरण दीजिए।

- (i) सायनोहाइड्रिन
- (v) हेमीऐसीटेल
- (viii) इमीन

(ii) ऐसीटल

(iv) ऐल्डोल

- (vi) ऑक्सिम
- (ix) 2, 4 DNP व्युत्पन

- (iii) सेमीकार्बेजोन
- (vii) कीटैल
- (x) शिफ-क्षारक

12.2	निम्नलिखित यौगिकों के आईयूपीएसी (IUPAC) नामपद्धित में नाम लिखिए - (i) CH <sub>3</sub> CH(CH <sub>3</sub> )CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CHO (v) CH <sub>3</sub> CH(CH <sub>3</sub> )CH <sub>2</sub> C(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> COCH <sub>3</sub>
	(ii) $CH_3CH(CH_3/CH_2CH_2CH_3)$ (vi) $(CH_3)_3CH_3CH_3CH_3$ (vi) $(CH_3)_3CH_3CH_3CCH_3COCH_3$
	(iii) CH <sub>3</sub> CH=CHCHO (vii) OHCC <sub>6</sub> H <sub>4</sub> CHO-p
	(iv) CH <sub>3</sub> COCH <sub>2</sub> COCH <sub>3</sub>
12.3	निम्नलिखित यौगिकों की संरचना बनाइए।
	(i) 3-मेथिलब्यूटेनैल (v) 4-क्लोरोपेन्टेन-2-ऑन
	(ii) p-नाइट्रोप्रोपिओफीनोन (vi) 3-ब्रोमो-4-फेनिल पेन्टेनॉइक अम्ल
	(iii) p-मेथिलबेन्जौल्डहाइड (vii) p,p'—डाईहाइड्रॉक्सीबेन्जोफीनोन
	(iv) 4-मेथिलपेन्ट-3-ईन-2-ओन (viii) हेक्स-2-ईन-4-आइनोइक अम्ल
12.4	निम्नलिखित ऐल्डिहाइडों एवं कीटोनों के आईयूपीएसी (IUPAC) नाम लिखिए और जहाँ संभव हो सके साधारण नाम र्भ दीजिए।
	(i) $CH_3CO(CH_2)_4CH_3$ (iv) Ph-CH=CH-CHO
	CHO
	(ii) $CH_3CH_2CHBrCH_2CH(CH_3)CHO$ (v)
	$ {\rm (iii)}  {\rm CH_3(CH_2)_5CHO} \qquad \qquad {\rm (vi)} \ \ {\rm PhCOPh} $
12.5	निम्नलिखित व्युत्पन्नों की संरचना बनाइए—
	<ul><li>(i) बेन्जेल्डिहाइड का 2,4-डाइनाइट्रोफेनिलहाइड्रेजोन (iv) साइक्लोब्यूटेनोन का सेमीकार्बेजोन</li></ul>
	(ii) साइक्लोप्रोपेनोन ऑक्सिम (v) हेक्सेन-3-ओन का एथिलीन कीटेल
	(iii) ऐसीटैल्डिहाइडडाइमेथिलऐसीटैल (vi) फॉर्मेल्डिहाइड का मेथिल हेमीऐसीटेल
12.6	साइक्लोहेक्सेनकार्बेल्डिहाइड की निम्नलिखित अभिकर्मकों के साथ अभिक्रिया से बनने वाले उत्पादों को पहचानिए-
	(i) PhMgBr एवं तत्पश्चात् H <sub>3</sub> O+ (iv) एथेनॉल का आधिक्य तथा अम्ल
	(ii) टॉलेन अभिकर्मक (v) ज़िंक अमलगम एवं तनु हाइड्रोक्लोरिक अम्ल
	(iii) सेमीकार्बेजाइड एवं दुर्बल अम्ल
12.7	निम्नलिखित में से कौन से यौगिकों में ऐल्डोल संघनन होगा, किनमें कैनिजारो अभिक्रिया होगी और किनमें उपरोक्त
	में से कोई क्रिया नहीं होगी? ऐल्डोल संघनन तथा कैनिजारो अभिक्रिया में संभावित उत्पादों की संरचना लिखिए।
	(i) मेथेनैल (iv) बेन्जोफीनॉन (vii) फेनिलऐसीटैल्डिहाइड
	(ii) 2-मेथिलपेन्टेनैल (v) साइक्लोहेक्सेनोन (viii) ब्यूटेन-1-ऑल
	(iii) बेन्ज़ैल्डिहाइड (vi) 1-फेनिलप्रोपेनोन (ix) 2,2-डाइमेथिलब्यूटेनैल
12.8	एथेनैल को निम्नलिखित यौगिकों में कैसे परिवर्तित करेंगे?
	(i) ब्यूटेन-1,3-डाईऑल (ii) ब्यूट-2-ईनैल (iii) ब्यूट-2-इनॉइक अम्ल
12.9	प्रोपेनैल एवं ब्यूटेनैल के एल्डोल संघनन से बनने वाले चार संभावित उत्पादों के नाम एवं संरचना सूत्र लिखिए। प्रत्येक में बताइए कि कौन सा ऐल्डिहाइड नाभिकरागी और कौन सा इलेक्ट्रॉनरागी होगा?
12.10	एक कार्बनिक यौगिक जिसका अणुसूत्र CaHnO है 2,4 DNP व्युत्पन्न बनाता है, टॉलेन अभिकर्मक को अपचित करत
	है तथा कैनिजारो अभिक्रिया देता है। प्रबल ऑक्सीकरण पर वह 1,2-बेन्जीनडाईकार्बोक्सिलिक अम्ल बनाता है। यौगिक
	को पहचानिए।
12.11	एक कार्बनिक यौगिक 'क' (आण्विक सूत्र, $C_8H_{16}O_2$ ) को तनु सल्फ्यूरिक अम्ल के साथ जलअपघटित करने वे उपरांत एक कार्बोक्सिलिक अम्ल 'ख' एवं एक ऐल्कोहॉल 'ग' प्राप्त हुई। 'ग' को क्रोमिक अम्ल के साथ ऑक्सीकृत करने पर 'ख' उत्पन्न होता है। 'ग' निर्जलीकरण पर ब्यूट-1-ईन देता है। अभिक्रियाओं में प्रयुक्त होने वाली सर्भ रासायनिक समीकरणों को लिखिए।
	ऐल्डिहाइड, कीटोन एवं कार्बोक्सिलिक अम्ल <mark>393</mark>

- 12.12 निम्नलिखित यौगिकों को उनसे संबंधित (कोष्ठकों में दिए गए) गुणधर्मों के बढते क्रम में व्यवस्थित कीजिए-
  - (i) ऐसीटैल्डिहाइड, ऐसीटोन, डाइ-*वृतीयक-*ब्यूटिलकीटोन, मेथिल*वृतीयक-*ब्यूटिलकीटोन (HCN के प्रति अभिक्रियाशीलता)
  - (ii)  $CH_3CH_2CH(Br)COOH$ ,  $CH_3CH(Br)CH_2COOH$ ,  $(CH_3)_2CHCOOH$ ,  $CH_3CH_2CH_2COOH$  (अम्लता के क्रम में)
  - (iii) बेन्जोइक अम्ल; 4-नाइट्रोबेन्जोइक अम्ल; 3,4-डाईनाइट्रोबेन्जोइक अम्ल; 4-मेथॉक्सी बेन्जोइक अम्ल (अम्लता की सामर्थ्य के क्रम में)
- 12.13 निम्नलिखित यौगिक युगलों में विभेद करने के लिए सरल रासायनिक परीक्षणों को दीजिए-
  - (i) प्रोपेनैल एवं प्रोपेनोन

- (v) पेन्टेन-2-ऑन एवं पेन्टेन-3-ऑन
- (ii) एसीटोफीनॉन एवं बेन्ज़ोफ़ीनोन
- (vi) बेन्जैल्डिहाइड एवं एसीटोफ़ीनोन
- (iii) फ्रीनॉल एवं बेन्ज़ोइक अम्ल
- (vii) एथेनैल एवं प्रोपेनैल
- (iv) बेन्जोइक अम्ल एवं एथिनबेन्जोएट
- 12.14 बेन्ज़ीन से निम्नलिखित यौगिकों का विरचन आप किस प्रकार करेंगे? आप कोई भी अकार्बनिक अभिकर्मक एवं कोई भी कार्बनिक अभिकर्मक, जिसमें एक से अधिक कार्बन न हो, का उपयोग कर सकते हैं।
  - (i) मेथिल बेन्जोएट

(ii) *m*-नाइट्रोबेन्जोइक अम्ल

(iii) p-नाइट्रोबेन्जोइक अम्ल

(iv) फ़ेनिलऐसीटिक अम्ल

- (v) *p*-नाइट्रोबेन्जैल्डिहाइड
- 12.15 आप निम्नलिखित रूपांतरणों को अधिकतम दो चरणों में किस प्रकार से संपन्न करेंगे?
  - (i) प्रोपेनोन से प्रोपीन

- (vi) ब्रोमोबेन्जीन से 1-फ़ेनिलएथेनॉल
- (ii) बेन्जोइक अम्ल से बेन्जैल्डिहाइड
- (vii) बेन्जैल्डिहाइड से 3-फ़ेनिलप्रोपेन-1-ऑल
- (iii) ऐथेनॉल से 3-हाइड्रॉक्सीब्यूटेनैल
- (viii) बेन्जैल्डिहाइड से α-हाइड्रॉक्सीफ़ेनिलऐसीटिक अम्ल
- (iv) बेन्जीन से m-नाइट्रोऐसीटोफीनोन
- (ix) बेन्जोइक अम्ल से m- नाइट्रोबेन्ज्रिल ऐल्कोहॉल
- (v) बेन्ज़ैल्डिहाइड से बेन्ज़ोफ़ीनॉन
- 12.16 निम्नलिखित पदों (शब्दों) का वर्णन करो-
  - (i) ऐसीटिलिनन

(iii) क्रॉस ऐल्डोल संघनन

(ii) कैनिजारो अभिक्रिया

- (iv) विकार्बोक्सिलन
- 12.17 निम्नलिखित प्रत्येक संश्लेषण में छुटे हुए प्रारंभिक पदार्थ, अभिकर्मक अथवा उत्पादों को लिखकर पुर्ण कीजिए–

(i) 
$$CH_2CH_3 \atop KOH, \overline{dlq}$$

$$(i) \qquad \underbrace{COOH} \qquad \underbrace{SOCl_2} \qquad \underbrace{\mathsf{TIP}}$$

(iii) 
$$C_6H_5CHO$$
  $-\frac{H_2NCONHNH_2}{2}$ 

$$(iv)$$
  $\longrightarrow$   $\stackrel{\circ}{\bigcirc}$ 

$$(v) \xrightarrow{O} \underbrace{-\frac{[Ag(NH_3)_2]^+}{CHO}}^+$$

$$(vi) \quad \overbrace{COOH}^{CHO} \xrightarrow{NaCN / HCl}$$

(viii) 
$$CH_3COCH_2COOC_2H_5 \xrightarrow{\text{(ii) NaBH}_4}$$

$$(ix) \quad \bigcirc \longrightarrow OH \xrightarrow{CrO_3} \longrightarrow$$

$$(x)$$
  $CH_2$   $CHO$ 

(xi) 
$$(i) O_3$$
  $(ii) Zn-H_2O$   $(iii) Zn-H_2O$ 

- 12.18 निम्नलिखित के संभावित कारण दीजिए-
  - (i) साइक्लोहेक्सेनोन अच्छी लब्धि में सायनोहाइड्रिन बनाता है। परंतु 2, 2, 6-ट्राइमेथिलसाइक्लोहेक्सेनोन ऐसा नहीं करता।
  - (ii) सेमीकार्बोजाइड में दो -NH2 समूह होते हैं, परंतु केवल एक -NH2 समूह ही सेमीकार्बेज़ोन विरचन में प्रयुक्त होता है।
  - (iii) कार्बोक्सिलिक अम्ल एवं ऐल्कोहॉल से, अम्ल उत्प्रेरक की उपस्थिति में एस्टर के विरचन के समय जल अथवा एस्टर जैसे ही निर्मित होता है उसको निकाल दिया जाना चाहिए।
- 12.19 एक कार्बनिक यौगिक में 69.77% कार्बन 11.63% हाइड्रोजन तथा शेष ऑक्सीजन है। यौगिक का आण्विक द्रव्यमान 86 है। यह टॉलेन अभिकर्मक को अपचित नहीं करता परंतु सोडियम हाइड्रोजनसल्फाइट के साथ योगज यौगिक देता है तथा आयोडोफार्म परीक्षण देता है। प्रबल ऑक्सीकरण पर एथेनॉइक तथा प्रोपेनॉइक अम्ल देता है। यौगिक की संभावित संरचना लिखिए।
- 12.20 यद्यपि फीनॉक्साइड आयन की अनुनादी संरचनाएं कार्बोक्सिलेट आयन की तुलना में अधिक है परंतु कार्बोक्सिलिक अम्ल फीनॉल की अपेक्षा प्रबल अम्ल है। क्यों?

# कुछ पाद्यनिहित प्रश्नों के उत्तर

(iii) 
$$H_3C$$
 CH

- $\begin{array}{ccc} & \text{OH} & \text{O} \\ & \parallel & \parallel \\ \text{(ii)} & \text{H}_{3}\text{C--CH--CH}_{2}\text{--C--H} \end{array}$
- (iv) CH<sub>3</sub>—C—CH<sub>2</sub>—CH<sub>2</sub>—CHO

$$(vi)$$
 F  $\subset$   $C - CH_3$ 

$$\begin{array}{c} O \\ \parallel \\ CH_2-C-CH_3 \end{array}$$

- 12.3 CH<sub>3</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>3</sub>-CH<sub>3</sub>-CH<sub>3</sub>-CH<sub>0</sub>-CH<sub>0</sub>-CH<sub>2</sub>OH
- 12.4 (i) ब्यूटेनोन < प्रोपेनोन < प्रोपेनैल < एथेनैल
  - (ii) ऐसीटोफ़ीनोन < p-टॉलूऐल्डिहाइड < बेन्जैल्डिहाइड < p-नाइट्रोबेन्जैल्डिहाइड

12.5 (i) 
$$N-OH$$
 (ii)  $NNH-NO$ 

ऐल्डिहाइड, कीटोन एवं कार्बोक्सिलिक अम्ल 395

$$(iv) \qquad \begin{array}{c} H_3C \\ C=N-CH_2CH_3 \end{array}$$

- (i) 3-फ़ेनिलप्रोपेनॉइक अम्ल 12.6
  - (iii) 2-मेथिलसाइक्लोपेन्टेनकार्बोक्सिलिक अम्ल
- (ii) 3-मेथिलब्यूट-2-इनोइक अम्ल
- (iv) 2,4,6-ंट्राईनाइट्रोबेन्ज्रोइक अम्ल

12.7 (i) 
$$\xrightarrow{\text{CH}_2\text{CH}_3}$$
  $\xrightarrow{\text{COOK}}$   $\xrightarrow{\text{COOK}}$   $\xrightarrow{\text{COOK}}$ 

(ii) 
$$\xrightarrow{\text{KMnO}_4-\text{KOH}}$$
  $\xrightarrow{\text{COOK}}$   $\xrightarrow{\text{COOH}}$ 

$$(iii) \qquad \qquad \stackrel{\text{Br}}{\underset{\text{ether}}{\text{Mg}}} \qquad \stackrel{\text{MgBr}}{\underset{\text{ether}}{\longrightarrow}} \qquad \stackrel{\text{COOH}}{\underset{\text{C}}{\text{OMgBr}}} \qquad \stackrel{\text{COOH}}{\underset{\text{C}}{\text{OMgBr}}}$$

(iv) 
$$CH=CH_2$$
  $KMnO_4-KOH$  + HCOOK  $H_3$ O COOH

(i) CH<sub>3</sub>COOH 12.8

(ii) CH<sub>2</sub>FCOOH

(iii) CH<sub>3</sub>CHFCH<sub>2</sub>COOH

СООН