www.Achamel.info

Cours pratiques en ligne

ا تعريف بعض المركبات العضوية الأوكسجينية: 1) الكحولات: أ

أ $\frac{}{}$  تعريف:  $\frac{}{}$  تعريف:  $\frac{}{}$  تضم جزيئة الكحول المجموعة الوظيفية  $\frac{}{}$   $\frac{}{}$  ( المسماة بمجموعة الهيدروكسيل ) مرتبطة بمجموعة الكيلية . - الكربون المربط بالمجموعة الوظيفية يسمى بالكربون الوظيفي.

(بحيث -  $C_n H_{2n+1} - C_n H_{2n+1}$  ( بحيث -  $C_n H_{2n+1} - OH$  جدر ألكيلي )

ملحوظة: تشتق أسماء الجذور الالكيلية من أسماء الألكانات الموافقة بتعويض اللاحقة (آن) بالآحقة (يل). أمثلة:

اسمه	صيغة الجدر الألكيلي الموافق	صيغته	اسم الألكان
الميثيل	CH <sub>3</sub> -	$CH_4$	الميثان
الإيثيل	$C_2H_5$ –	$C_2H_6$	الإيثان
البر وبيل	$C_3H_7$ –	$C_3H_8$	البر وبان
البوتيل	$C_4H_9$ -	$C_4H_{10}$	البوتان
البينتيل	$C_5H_{11}$ -	$C_5H_{12}$	البنتان
الهيكسيل	$C_6H_{13}$ -	$C_{6}H_{14}$	الهكسان

ب) تسمية الكحولات: يشتق أسم الكحول من أسم الألكان الموافق مع إضافة اللاحقة (ول)إلى نهاية اسم الألكان.

ميثان----- > ميثانول CH<sub>3</sub>OH  $C_2H_5OH$  إيثان <

 $C_3H_7OH$  بروبان  $\sim$  + بروبانول

بوتان----- > بوتانول C<sub>4</sub>H<sub>9</sub>OH

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

ول . ويان 
$$-1$$
 ول .  $2$   $CH_3-CH_2-CH-CH_2OH$   $CH_3$   $CH_3$   $CH_3-CH_2-CH_2-CH-CH_2OH$   $C_2H_5$   $C_2H_5$   $C_3$  أصناف الكحولات إلى ثلاثة أصناف: الأولية، الثانوية والثالثية.

$$R = \int_{0}^{1} - OH$$
 : يكون فيه الكربون الوظيفي في طرف السلسلة الكربونية ، صيغته الإجمالية العامة كمايلي :  $R = \int_{0}^{1} - OH$ 

$$R = C = OH$$
: يكون فيه الكربون الوظيفي مرتبطا بذرتن من كربون، صيغته الإجمالية العامة كمايلي  $H$ 

$$R - C - OH$$
: يكون فيه الكربون الوظيفي مرتبطا بثلاث ثرات كربون، صيغته الإجمالية العامة كمايلي  $\blacksquare$ 

$$CH_3 - CH - CH_2 - OH$$
 وهو کحول اُولی. (الکربون الوظیفی بوجد فی طرف السلسلة)  $CH_3 - CH - CH_2 - OH$  وهو کحول اُولی. (الکربون الوظیفی بوجد فی طرف السلسلة)  $CH_3 - CH - OH$   $CH_3 - CH - OH$   $CH_3 - CH_3$   $CH_3 - CH_3 - CH_3$ 

2) الأحماض الكربوكسييلية :

أ) تعريف: تضم جزيئة الحمض الكربوكسيلي المجموعة الوظيفية (مجموعة الكربووكسيل) وهي توجد دائما في طرف السلسلة  $-CO_2H$  أو -COOH الكربونية للحمض .ويرمز إليها كذلك ب

 $\left( \begin{array}{c} O \\ C \end{array} \right)$  R-COOH : والصيغة الإجمالية العلمة للحمض الكربوكسيلي تكتب كما يلي CH

ب) تسمية الحمض الكربوكسيلي : يشتق اسم الحمض الكربوكسيلي من أسم الألكان الموافق مع إضافة اللاحقة (ويك)إلى نهاية اسم الألكان وتسبيق كلمة حمض في المقدمة

إيثان----- >حمض الإيثانوك CH3COOH

بربان----- > حمض البربانويك CH3 - CH2 - COOH

ملحوظة: بالنسبة للأحماض الكربوكسيلية ترقم السلسلة الكربونية دائما انطلاقا من الكربون الوظيفي.

3 CH<sub>3</sub> - CH - COOH СН<sub>3</sub> - СООН حمض-2 مثيل بروباتويك  ${}^{ extcoloredright{C}H_3}$ CH حمض 2-2 ثنائي مثيل برويانويك

# سس بروبري. 3) <u>أندريد الحمض الكربوكسيلى:</u> أ<u>) تعريف</u>:

R-Cالصيغة الإجمالية العامة الأندر يد الحمض الكبوكسيلي: R-C

# بً) تحضير أندريد الحمض الكربوكس

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

ويتم خلال هذا التفاعل إزالة جزيئة من الماء بين جزئيتين للحمض الكربوكم

$$R-C$$
 الله جزينه من الماء بين جزئيتين للحمض الكربوكسيلي.  $R-C$   $H$   $OH$   $R-C$   $R-C$   $R-C$   $R-C$   $R-C$   $R-C$ 

يسمى الأندريد باسم الحمض الكربوكسيلي الموافق ، مع تعويض كلمة حمض بكلمة أندريد.  $CH_3 - CO - O - CO - CH_3$  نحصل على أندريد الإيثانويك  $CH_3 - CO - OH_3$  نحصل على أندريد الإيثانويك HCO-O-OCH نحصل على أندريد الميثانويك HCO-OH نحصل على أندريد الميثانويك

أ) <u>تعريف:</u>

الإستيرات مركبات عضوية تتميز برائحة معطرة وقابلة للتطاير، وتستعمل في العطور وفي الأغذية ، ويمكن استخراجها من المواد

$$-C-O-R$$
 :  $-COO-R$  :  $-COO-R$ 

يتركب اسم الإستر من جزئين:

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

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

$$CH_3-CH_2-C \overset{O}{/}$$
 بروباتوات 1-مثیل البروبیل 
$$CH_3-CH_2-CH_3$$

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

معادلة تفاعل الأسترة يكتب كما يلى:

$$R-COH$$
 +  $R'-OH$   $\rightarrow$   $R-C-O-R'$  +  $H_2O$ 

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

$$R - COH + R' - OH \rightarrow R - C - O - R' + H_{2}O$$

$$CH_{3} - COH + CH_{3} - CH_{2} - OH \rightarrow CH_{3} - COH_{2} - CH_{3}$$

$$CH_{3} - COH + CH_{3} - CH_{2} - OH \rightarrow CH_{3} - COH_{2} - CH_{3}$$

$$CH_{3} - COH_{2} - CH_{3} - CH_{2} - OH \rightarrow CH_{3} - COH_{2} - CH_{3}$$

# الدراسة التجريبية لتفاعل الأسترة:

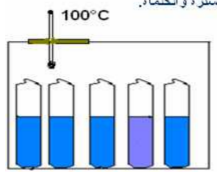
#### 1) وصف تجربة Berthelot

العلم الفرنسي Berthelot هو أول من قام بالدراسة التجريبية لتفاعل الاسترة والحلماة.

مجموعة من الكابيب محكمة السد وموضوعة في وعاء حرارته ثابتة . كل أنبوب يحتوي على خليط متساوي المولات :

60g أي 1 المول من *CH<sub>3</sub>COOH* .

 $.C_2H_5OH$  أي 1 المول من 46g



إذن يحدث في كل أنبوب تفاعل الأسترة التالي:

$$CH_3COOH + C_2H_5OH \rightarrow CH_3COOC_2H_5 + H_2O$$

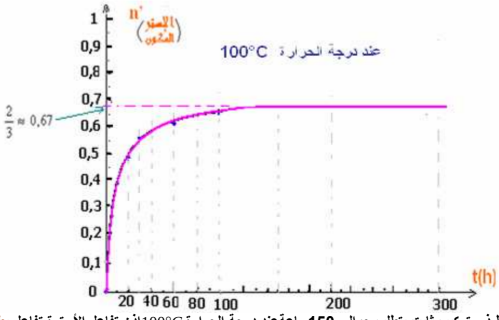
وللتعرف على كمية مادة الإستر  $n_{(ester)}$  المكون في لحظة معينة ، نخرج أنبوبا من الوعاء ونغمره بسرعة في الماء البارد لإيقاف التفاعل نم نعاير حمض الإيثانويك المتبقى بقاعدة ذات تركيز معروف (الصودا مثلا) وبذلك يتم تحديد كمية مادة الحمض المتبقى.  $CH_3COOH$  من  $CH_3COOH$  من خليط مكون من  $CH_3COOH$  من  $CH_3COOH$  من  $CH_3COOH$  من خليط مكون من  $CH_3COOH$  من الإيثانويك  $CH_3COOH$  و

المتبقى في لحظة t فإن n'=1-n تمثل كمية مادة حمض الإيثانويك  $CH_3COOH$  المتفاعل يعني كمية مادة الاستر المكون في هذه اللحظة.

CH <sub>3</sub> COOH	معادلة الأسترة			
1	1	0	0	كميات المادة في اللحظةt=0
1-n'	1-n'	n'	n'	كميات المادة في اللحظة t

#### جدول تنائج التجربة:

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



الحصول على خليط ذي تركيب ثابت يتطلب حوالي 150ساعة عند درجة الحرارة  $^{\circ}C$ الذن تفاعل الأسترة تفاعل بطيء.

تفاعل الأسترة ليس بماص ولا ناشر للحرارة ، نقول أن تفاعل الاسترة لا حراري.

### 2)استنتاج:

تسنتج من هذه الدراسة أن تفاعل الأسترة تفاعل محدود (الايستمر حتى اختفاء أحد المتفاعلين).

انطلقنا في البداية من 1 المول من حمض الإيثانويك و1 المول من الكحول ولاحظنا أن التفاعل يتوقف عند تكون  $\frac{2}{3}$  مول من الأستر

ويتبقى عند نهائة التفاعل  $\frac{1}{3}$  مول من الكحول و  $\frac{1}{3}$  مول من الحمض.

CH₃COOH	$I + C_2H_5OH -$	$\rightarrow CH_3COOC$	${}_{2}H_{5} + H_{2}C$	عائلة الأسترة
1	1 1	0	0	كميات المادة في اللحظة t=0
1/3	1/3	2/3	2 3	عند نهاية التفاعل

وبصفة عامة إذا انطلقنا منn من الإيثانول وn مول حمض الإيثانوك يكون تركيب الخليط عند النهاية كما يلى:

$CH_3COOH$	$+C_2H_5OH$	$\rightarrow CH_3COOC_3$	$_2H_5 + H_2O$	عائلة الأسترة
n	72	0	0	ئميات المادة في اللحظة t=0
<u>n</u>	22	2.n	2.n	عند نهاية التفاعل

مُلحوظة: الإيثانول كحول أولى.

يتميز تفاعل الأسترة بكونه:

### 3)مميزات تفاعل الأسترة:

• تفاعل لا حراري (أي المجموعة المتفاعلة لا تتبادل الحرارة مع الوسط الخارجي).

• تفاعل الأسترة ، تفاعل بطيء (يستلزم عشرات الساعات لللوصول إلى حده)

 تفاعل محدود (وهذا الحد لا يتعلق لا بدرجة الحرارة ولا بالضغط ولا بالحفار ولا بنوعية الحمض المستعمل) بل يتعلق بصنف الكحول المستعمل.

			9 * 07 10
	الحد		صنف الكحول
(أي %67)		$\frac{2}{3} \approx 0,67$	كحول أولي
(أي %60)		0,60	كحول ثانوي
(أي %5)		0,05	كحول ثالثي

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

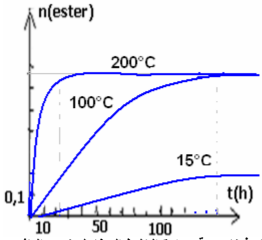
معائلة الأسترة	$H_5 + H_2O$	CH3COOC	+ C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> OH -	CH <sub>3</sub> COOH
كميات المادة في اللحظة t=0	0	0	1	5
عند نهاية التفاعل	1	1	0	4

ملحوظة: العوامل المؤثرة على سرعة تفاعل الأسترة:

مثالد:

#### أ) تأثير درجة الحرارة.

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



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

نلاحظ أن المدة اللازمة للحصول على حد تفاعل الأسترة يتناقص كلما رفعنا درجة حرارة الخليط المتفاعل. (دون التاثير على الحد ) ب) تأثير الحفاز:

تستعمل الأيونات  $H_3O^+$  كحفاز (ويتم ذلك بإضافة قطرات من حمض الكبريتيك )فيتم رفع سرعة التفاعل (دون تغير حد الأسترة).  $\|$  الدراسة التجريبية لتفاعل الحلمأة:

## 1) تعریف:

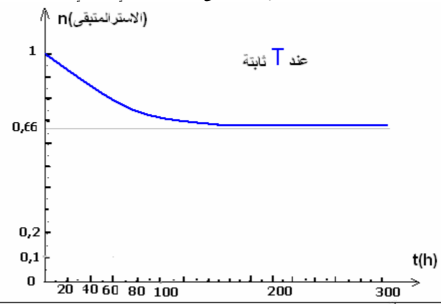
تفاعل الحلمأة هو التفاعل المعاكس لتفاعل الأسترة بحيث يتفاعل الماء مع الإستر لإعطاء الحمض الكبوكسيلي والكحول . معادلة تفاعل الحلمأة تكتب كما يلي:

مثال:

$$CH_3COOH + C_2H_5OH \rightarrow CH_3COOC_2H_5 + H_2O$$

2) الدراسة التجريبية: يمكن تتبع تطور تفاعل الحلمأة بنفس الكيفية المستعملة أثناء دراسة الاسترة وذلك بمعايرة الحمض المكون بقاعدة ذات تركيز معروف الشيء الذي يمكن من معرفة كمية مادة الإستر المتبقى في لحظة معينة.

وتمثيل كمية مادة الإستر المتبقى بدلالة الزمن هي كما يلي:



نحصل على نفس التركيب عند نهاية التفاعل.

ملحوظة: مميزات تفاعل الحلماة هي نقس مميزات تفاعل الحلمأة (أي بطئء ، محدود ولا حراري)

## ||التوازن الكيميائي:

## 1) مفهوم التوازن:أسترة حطمأة:

تفاعل الاسترة وتفاعل الحلمأة تفاعلان عكوسان ومحدودان يطرآن في آن واحد ويؤديان إلى توازن كيميائي (عندما ننطلق من خليط متساوي المولات (من الحمض والكحول) او (من الإستر والماء) نحصل على نفس حالة التوازن. تفاعل الأسترة وتفاعل الحلمأة يؤديان إلى توازن كيميائي تكتب معادلته كما يلى:

ويتميز هذا التوازن بثابتة التوازن:

$$K = \frac{\left[RCOOR'\right]_{\acute{e}q} \left[H_2O\right]_{\acute{e}q}}{\left[RCOOH\right]_{\acute{e}q} \left[R'OH\right]_{\acute{e}q}}$$

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

وَتَوْدِي إِزَّالَةَ أَحَد النَّواتَجَ (الإسْتر أَو المَاء) كذلك إلى تناقص خارج  $Q_r$  ) ، مما يجعل المجموعة تتطور في المنحى

المباشر (منحى تكون الإستر).

ملحوظة: إزالة الإستر: إذا كانت درجة حرارة غليان الإستر أصغر من درجة حرارة المكونات الأخرى للمجموعة: يمكن إزالة الإستر من المجموعة بالتقطير المجزأ إزالة الماء: يكمن إزالة الماء تدريجيا أثناء تكونه وذلك بإضافة مادة متعطشة للماء إلى الوسط التفاعلي: وغير قابلة للفاعل مع المكونات الأخرى ( مثل : كربونات الكالسيوم اللآمائي)

# 2) التحكم في الحالة النهائية لمجوعة الكيميائية: أ)التحكم في مردودتفاعل الأسترة.

تفاعل الأسترة وتفاعل الحلمأة غير كليين ويؤديان إلى حالة توازُن تكون فيها نسبة التقدم النهائي  $x_f$  أصغر من نسبة التقدم الاقصى  $x_f$  ، لذلك ،إن تقييم فعاليةالتحول يتطلب تعريف مردوده .  $x_{max}$ 

المربود r ، لتفاعل كيمياني يساوي خارج كمية المادة  $n_{\exp}$  المحصلة تجريبيا على كمية المادة  $n_{\max}$  القصوى المنتظر  $r = \frac{n_{\exp}}{n_{\max}}$ 

#### ◄ يكون مردود الأسترة مرتفعا كلما كان احد المتفاعلين مستعمل بوفرة.

<u>بثالد:</u>	معائلة الأسترة	$_{2}H_{5} + H_{2}O$	CH <sub>3</sub> COOC	+C2H5OH -	CH <sub>3</sub> COOH
	كميات المادة في اللحظة t=0	0	0	1	5
	عدد نهاية التفاعل	1	1	0	4

في هذه الحالة المردود يساوي 100%.

◄ يتعلق مردود تفاعل الأسترة بصنف الكحول المستعمل.

r=5% . والثانوي r=60% والثانوي r=67% والثاني : r=5%

التحكم في الحالة النهائية	التحكم في سرعة التفاعل
لإزاحة توازن الأسترة - حلمأة في منحى الأسترة وتحسين مردود	تصل المجموعة الكيميائية: إلى حالة توازن بسرعة أكبر
تصنيع الإستر يمكن:	دون تغيير تركيبها في حالة التوازن إما:
<ul> <li>استعمال أحد المتفاعلين (الحمض أو الكحول) بوفرة.</li> </ul>	<ul> <li>برفع درجة حرارة الوسط التفاعلي.</li> </ul>
<ul> <li>إزالة أحد النواتج (الماء أو الإستر المتكون).</li> </ul>	باستعمال حفاز ( الأيونات $H_3O^+$ مثلا) $ullet$
بحيث يصبح خارج $Q_r < K$ فتتطور المجموعة في منحى الأسترة	,
التفاعل	

SBIRO ABDELKRIM