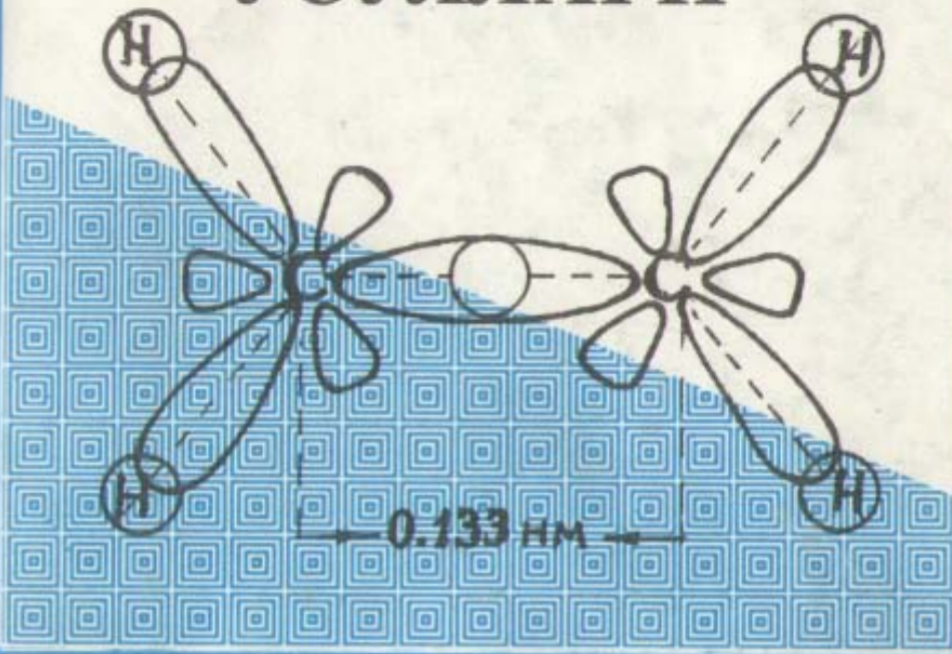




К.Н Ахмедов **Х.Й Йўлдошев**



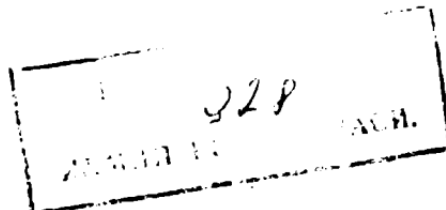
ОРГАНИК КИМЁ УСУЛЛАРИ



К. Н. АХМЕДОВ, Х. Й. ЙУЛДОШЕВ

ОРГАНИК КИМЁ УСУЛЛАРИ

(Қайта ишланган 2 нашр)
Үқув қўлланма
Биринчи қисм



Тошкент
«УНИВЕРСИТЕТ»
1998

Бу қўлланмада органик кимё реакцияларининг механизмлари хисобга олиниб, қайта ишланиб, университетнинг бакалавриат дастурига мөсравиша ёзилган.

Кўлланманинг биринчи қисми 7 бобдан иборат бўлиб, ҳар бир боб материаллари реакцияларнинг механизмлари асосида синфлаштирилган ва таҳлил қилиб берилган.

Кўлланмадан университетларнинг бакалаврларидан ташкари муҳақассислар, аспирантлар ва ўқитувчилар фойдаланишлари мумкин.

Қудрат Нигматович Ахмедов,

Ходжимурод Йўлдошевич Йўлдошев

Органик кимё усуллари
(ўқув қўлланма)

Мухаррир А. Бердиқулов
Бадий мухаррир О. Муинов
Техник мухаррир А. Кайшишева

Теришга берилди 03.03.1998 й. Босишига руҳсат этилди 05.06.1998 й.
Офсет босма усулида босилди. Бичими $84 \times 108^{1/32}$. Нашриёт хисоб табаги 11,37. Шартли босма табаги 12,7. Адади 1500 нусха. Баҳоси келишилган нархда. Буюртма № 13.

«Университет» нашриёти. Тошкент — 700095. Талабалар шаҳарчаси,
ТошДУ Маъмурий бино.

Ўзбекистон Давлат Матбуот қўмитасининг Янгиёл ижара пурратидаги
китоб фабрикасида босилди. Янгиёл, Самарқанд кўчаси, 44. 1998 йил.

© «Университет» нашриёти 1998.

I БОБ. АЛИФАТИК ҚАТОРДАГИ РАДИКАЛ АЛМАШНИШ РЕАКЦИЯЛАРИ

Ковалент бөгнинг гомолитик узилиши натижасида кимёвий жиҳатдан реакцияга киришиш қобилияти кучли бўлган заррачалар ҳосил бўлади. Улар битта жуфтлашмаган электронга эга бўлган, атомлар ёки молекулалар бўлиб, эркин радикаллар деб аталади. Радикаллар ҳосил қилиш билан борадиган реакцияларга радикал алмашниш реакциялар (S_k) дейилади.

Радикал реакциялар газ ёки суюқ фазада боради. Реакция суюқ фазада олиб борилса, кутбсиз эритувчилар ҳамда осон радикал ҳосил қилиб, реакцияни бошлаб берувчи моддалар ишлатилади. Даставвал ҳосил бўлган радикал нейтрал молекулага таъсир этиб, янги радикални ҳосил қиласи, бу радикал ўз навбатида яна бошқа радикални беради. Шунинг учун радикал механизмда борадиган реакциялар занжири давом этади.

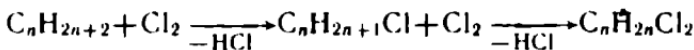
Эркин радикалларнинг ташкии валент орбитали битта жуфтлашмаган электрон тутади. Масалан, $(CH_3)_3C^+$, $(C_6H_5)_3C^+$. Шундай жуфтлашмаган электроннинг бўлиши эркин радикалларнинг парамагнитлилиги, реакцияга киришиш қобилиятининг юқорилигининг сабабчиси ҳисобланади. Одатда эркин радикаллар реакцияларда ҳосил бўлади ва жуда тез реакцияга киришиб кетади. Аммо айрим пайтларда барқарор эркин радикаллар ҳосил бўлади. Агар жуфтлашмаган электрон эркин радикалнинг бошқа боғ электронлари билан таъсирилашган бўлса, у қарорли бўлади. Эркин радикалнинг занжири тармоқланган бўлса, унинг димерланиши ва бошқа заррачалар билан реакцияга киришиши нисбатан қийинлашади. Умуман, эркин радикаллар электронейтрал заррачалар бўлиб, бошқа заррачалар билан борадиган реакцияларда кутбланиш омилларининг таъсири катта аҳамиятга эга эмас.

Алифатик қатор углеводородлари учун характерли бўлган радикал- алмашниш реакцияларига тўйинган углеводородларни галогенлаш мисол бўлади. Реакцияни умумий ҳолда куйидагича ёзиш мумкин:

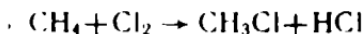


Алканларни галогенлаш нур, температура ёки катализатор таъсирида боради. Алканларнинг тузилиши ва алканларнинг табиати реакциянинг боришига таъсир этади.

Хлор алканлар билар нур ёки температура таъсирида реакцияга киришади ва хлоралканларни беради:



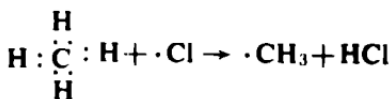
Метанга хлор таъсир эттирилганда бир атом хлор мештандан бир атом водородни тортиб олади, хлорнинг бошқа атоми эса водород ўрнига ўтиради ва реакция натижасида хлорметан билан водород хлорид ҳосил бўлади:



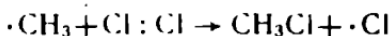
Хлорлаш реакцияси натижасида CH_2Cl_2 , $CHCl_3$, CCl_4 аралашмаси ҳосил бўлади. Реакциянинг дастлабки босқичида хлор молекуласи нур ёки қиздириш таъсирида гомолитик равишда хлор радикалларига парчаланади:



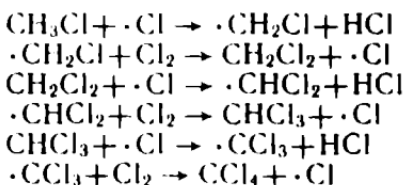
Хлор атомининг электронга мойиллиги юқори бўлганилиги сабабли метандан водород атомини тортиб олади ва метил радикалини ҳосил қиласади:



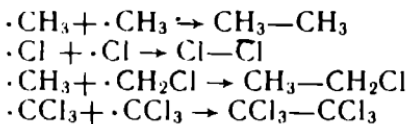
Метил радикали ўз навбатида хлор молекуласидан хлор атомини тортиб олади ва хлорметанга ўтади:



Шундай қилиб, реакцияда ажralиб чиқсан хлор радикали реакцияни занжири равишда давом этишини таъминлайди (Семёнов Н. Н.).



Радикаллар кимёвий жиҳатдан жуда фаол бўлганилиги учун ўзаро реакцияларга киришади ёки уларни идиш деворига урилиши натижасида занжир узилади ва реакция тўхтайди. Бунда қуйидаги реакциялар боради:

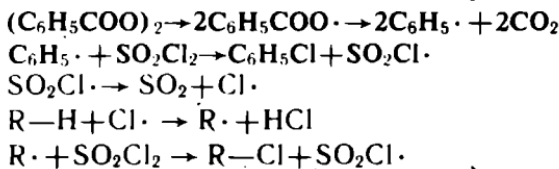


Кислород күпгина радикал реакцияларнинг боришини секинлаштиради, чунки радикал билан таъсирашиб, реакция қобилияти ёмонроқ бўлган пероксид радикалини ҳосил қиласди. Шунинг учун кислород радикал жараёнларни ингибитори (тўхтатгичи) ҳисобланади:



Метанга ўхшаб, этан, пропан, бутан, пентан ва умуман бошка алканларни ҳам хлорлаш мумкин. Реакция натижасида хлоралканлар аралашмаси ҳосил бўлади.

Хлорлаш реакцияси сульфурилхлорид ёрдамида бензоил пероксид иштирокида олиб борилса, фақат монохлоралканларни олиш мумкин:



Бир неча углерод атоми тутган алканларда C—H нинг σ -боғларидан ташқари' C—C нинг σ -боғлари мавжуд. Бу боғларнинг бир-бирига таъсири кам бўлса ҳам валент электронлари маълум боғларда лакаллашган. Аммо алкан молекуласида σ -боғлар сонини ортиши унинг таъсирини ўзгартиради.

Шунинг учун н-алканлар занжирида углерод атомининг сони ортган сари уларнинг галогенлаш реакциясига фаоллиги ортади. Бу эса углеводородларнинг ионланиш энергиясини камайишига мос келади. Шуни айтиш лозимки, молекула электрон системасининг энг асосий мезонларидан бири ионланиш энергияси ҳисобланади. Ионланиш энергиясининг камайиши куйидагича:

Алкан	Ионланиш энергияси, ИЭ, эВ
Метан	12,5
Этан	11,6
Бутан	10,5
Гексан	10,3

- Алканлардан тармоқланган занжирли алканларга ўтган сари уларнинг реакцияга киришиш қобилияти ортади. Бунинг қуидаги сабаблари бор:

1. Алканларда σ -боғларнинг сони ортса, уларнинг электродонорлик хусусияти ортади;

2. Алкан занжирининг узунлиги ва тармоқланиши ортган сари C—H ва C—C σ -боғларнинг диссоциаланиш энергияси камайди.

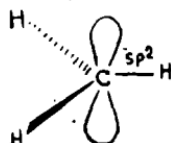
Радикал алмашиниш ва термик парчаланиш реакцияларида оралиқ махсулотлар сифатида эркин радикаллар ҳосил бўлади. Радикалларни осон ёки қийин ҳосил бўлиши, боғларнинг диссоциаланиш энергияси қийматига ва радикалнинг барқарорлигига боғлиқ.

Қуидаги жадвалда айрим углеводородларнинг C—H боғларининг диссоциаланиш энергияси қийматлари келтирилган.

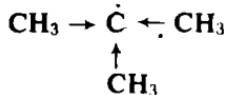
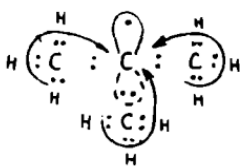
Диссоциалланиш реакцияси	Диссоциалланиш энергияси (ΔH) кж/моль	Диссоциалланиш энергияси (ΔH) кал/моль
$\text{CH}_3—\text{H} \rightarrow \text{CH}_3\cdot + \text{H}$	425	102
$\text{CH}_3\text{CH}_2—\text{H} \rightarrow \text{CH}_3—\text{CH}_2\cdot + \text{H}$	406	97
$(\text{CH}_3)_2\text{CH—H} \rightarrow (\text{CH}_3)_2\text{CH}\cdot + \text{H}$	395	94
$(\text{CH}_3)_3\text{C—H} \rightarrow (\text{CH}_3)_3\text{C}\cdot + \text{H}$	375	90
$\text{CH}_2=\text{CHCH}_2—\text{H} \rightarrow \text{CH}_2=\text{CH—CH}_2\cdot + \text{H}$	321	77
$\text{C}_6\text{H}_5\text{CH}_2—\text{H} \rightarrow \text{C}_6\text{H}_5\text{CH}_2\cdot + \text{H}$	313	75

Демак, C—H боғларининг диссоциаланиш энергияси қиймати қанча кичик бўлса, радикал шунча осон ҳосил бўлади ва у барқарордир. $\text{CH}_3\cdot$ ва $\text{CH}_3\text{CH}_2\cdot$ радикаллар энг бекарор бўлиб, уларнинг ўртача мавжудлик вақти секундинг 0.001..0.1 улушларига тенг.

Метил радикали деярли текис тузилишга эга бўлиб, реакцияга киришиш қобилияти эса кучли. Метил радикалдаги углерод атоми sp^2 -гибридланиш ҳолатида бўлиб, унинг жуфтлашмаган электрони гибридланмаган p-орбиталда локаллашган:



Тармоқланган занжир тутган радикаллар энг барқарордир, чунки улардаги жуфтлашмаган электрон бошқа атом ва гурухларнинг индукцион ҳамда фазовий эффектлари таъсирида делокаллашган:



Радикалларнинг қарорлилиги қўйидаги тартибда ортиб боради:

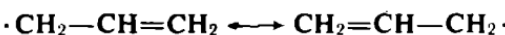


Бунинг сабаби, радикалларнинг жуфтлашмаган электрони қўшни углерод атомларининг C—H боғларининг тақсимланмаган электрон жуфтлари билан таъсирилашган. Бирламчидан иккиласми радикалга ва ундан учламчи радикалга ўтган сари тақсимланмаган электрон жуфтлашрининг сони ортиб боради, бу эса радикалларнинг амалда кузатиладиган қарорлиги қаторига жуда мос келади.

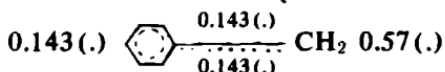
Демак, радикалнинг қарорлиги уни жуфтлашмаган электронини молекуланинг қолган қисми билан қанчалик таъсирида эканлигига боғлиқ.

Аллил ва бензил радикаллари осон ҳосил бўлади ва турли реакцияларга яхши киришади. Улар оддий эркин алкил радикалларга қараганда ҳам қарорли, улар узокроқ вақт давомида мавжуд.

Аллил ва бензил радикалларнинг қарорлигига сабаб, уларнинг жуфтлашмаген электронлари қўш боғнинг π-электронлари билан таъсирилашган. Аллил ва бензил радикалларнинг резонанс (мезомер) формуалалари қўйидагича ёзилади:

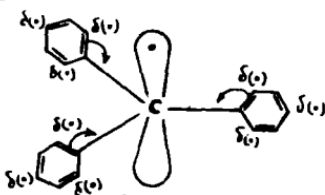


Бу радикалларнинг электрон булути зичлиги тақсими-тини эса қўйидагича таъсирлаш мумкин:



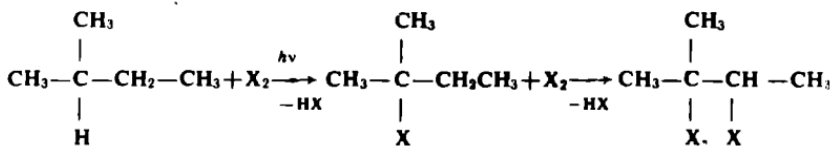
Трифенилметил-радикал аллил- ва бензил-радикалларга нисбатан ҳам барқарордир. Агар жуфтлашмаган электрон тутган углерод атомида бензол ҳалқасини сони қанча

кўп бўлса радикал шунча барқарордир. Трифенилметилрадикалининг жуфтлашмаган электрони учта бензол ҳалқасининг π -электронлари билан таъсирилашиши хисобига делокаллашган:

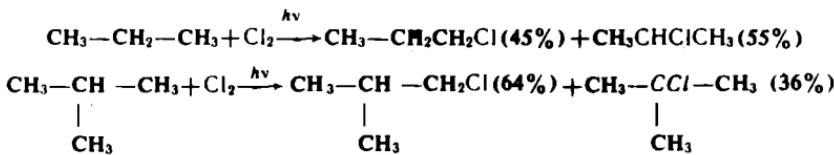


Умуман, эркин радикаллар қанча кўп барқарор бўлса, улар шунча осонроқ ҳосил бўлади. Аммо радикалнинг барқарорлиги ошган сари, унинг реакция қобилияти пасайди. Кўпинча, ўринбосарларнинг М-эффекти таъсирида радикалларнинг барқарорлиги ошади.

Эркин радикал механизмда борадиган реакцияларда, дастлаб алканларнинг учламчи ёки иккиласмачи углерод атомларидағи водородлар галогенга алмашади. Бундай реакцияларга селектив реакциялар деб аталади. Селектив реакциялар деб, органик молекуланинг реакция бориши эҳтимол қилинган бир неча ҳолатларидан, фақат битта ҳолатида кимёвий ўзгаришлар боришига айтилади. Селектив реакцияларда ўрин алмашиниш маълум кетма-кетлик асосида бориши лозим. Масалан,



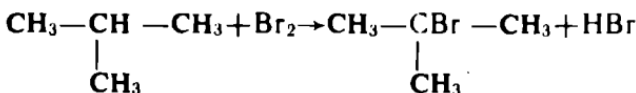
Аммо алканларнинг реакциясида бу кетма-кетлик деярли бузилади. Масалан,



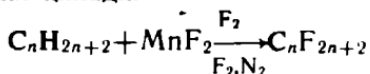
Селективликка алканнинг тузилишидан ташкари реагентнинг фаоллиги ва реакциянинг тезлиги таъсири кўрсатади. Реагент қанча фаол бўлса, реакциянинг тезлиги шунча каттароқ, селективлик эса шунча кичикроқ бўй

лади. Галоген радикалларининг селективлиги куйидаги қаторда ортади: F.<Cl.<Br.

Бромлаш хлорлашга нисбатан селектив жараёндир:

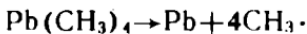


Алканларга түгридан-түгри фтор таъсир эттирилса, реакция жуда тез бориб, натижада алкан кўмирга айланади. Реакцияда кўп микдорда иссиқлик чиққанлиги сабабли, реакция портлаш билан тутгайди. Шунинг учун алканларни фторлашда алкан буғининг фтор ёки унинг азот билан аралашмаси 200—300°C да металл фторидлар — CoF₂, AgF, MnF₂ юзасидан ўтказилади. Алканнинг ҳамма водород атоми фторга алмашади ва перфторалканларни ҳосил қиласди:

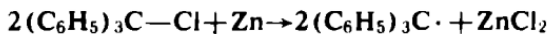


Иод пассив галоген бўлғанлиги учун алканларни иодлаш реакцияси бормайди.

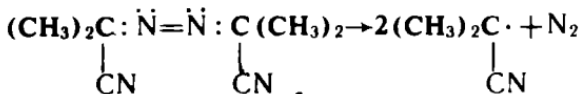
Эркин радикалларни бир неча усууллар билан ҳосил қилиш мумкин. Биринчи марта 1929 йили Панет радикалларни ҳосил қилиш ва ўрганиш мумкинлигини аниқлаган. У металлорганик бирикма Pb(CH₃)₄, ни юқори ҳароратда парчалаб, метил радикалини ҳосил қилган:



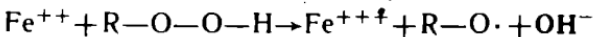
Трифенилхлорметандан натрий ва рух метали иштироқида қиздириб трифенилметил радикали олинади:



Фотокимёвий парчалаш билан радикал ҳосил қилиш мумкинлигини юкорида айтиб ўтдик. Органик пероксидлар, азобирикмалар, азодизобутиронитрил (АИБН) паст ҳароратда парчаланади. Шунинг учун, улар эркин радикал ҳосил қилувчи моддалар — бошлаб юборувчилар сифатида ишлатилади. Масалан,



Оксидланиш-қайтарилиш реакциялари ёрдамида ҳам радикаллар ҳосил қилиш мүмкін:



Бундан ташқари карбон кислоталарнинг тузлари электролиз қилинса радикаллар ҳосил бўлади:



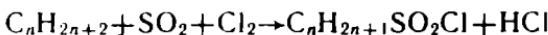
Механик энергия ёрдамида боғларни узиш мүмкін. Ультратовуш ёрдамида тебранишлар, жуда тез аралаштириш, тебранма тегирмонларда майдалаш органик модда молекула боғларини радикал парчалашга олиб келади. Боғларни механик энергия ёрдамида радикал ҳосил қилиб парчалашга механокимё деб юритилади.

Алканларни сульфохлорлаш ва сульфооксидлаш ҳам мүмкін. Сульфат кислота одатдаги ҳароратда алканларга таъсир этмайди. Алканларга тутовчи сульфат кислота таъсир этиб бир оз киздирилса, сульфокислоталар ҳосил қилиш мүмкін. Бундай реакция изоалканларда анча осон боради.

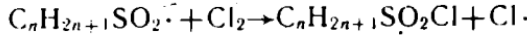
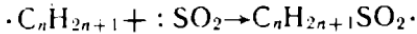
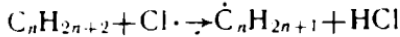
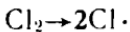
Юкори ҳароратда сульфат кислота алканларни оксидлайди ва CO_2 ҳамда сув ҳосил қиласи.

Сульфобирикмалар олиш учун кўпинча сульфохлорлаш (Рид, 1936 й) ва сульфооксидлаш (Ортнер, 1940 й) реакциясидан фойдаланилади.

- Алканларни сульфохлорлаш хлорлаш каби олиб борилади. Алканнинг сульфит ангидрид ва хлор билан аралашмасига нур таъсир эттирилади. Реакция умумий ҳолда куйидагича боради:



Сульфохлорлаш радикал занжирли механизмда боради. Нур таъсирида хлор молекуласидан ҳосил бўлган хлор радикали реакцияни бошлаб беради:

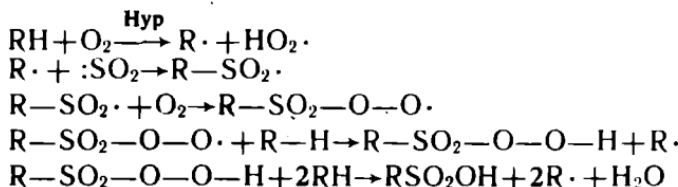


Реакция натижасида техник жиҳатдан жуда аҳамияти катта бўлган алкансульфохлоридлар олинади. Айниқса, узун занжирли алканлардан олинган алкансульфохлоридлар тери ошлашда ишлатилади. Уларни ишқор таъсирида гидролизга учратилса алкилсульфонатлар олинади. Алкан

занжирида углерод атомларининг сони ўнтадан ортик бўлса, бундай алкилсульфонатлар ювиш воситалари сифатида ишлатилади.

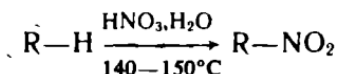
Узун занжирили алканлар нур ёки, бошлаб бефувчи моддалар иштирокида сульфит ангидрид ва кислород билан реакцияга киришиб, алкансульфокислоталарнинг аралашмасини беради.

Алкандан ва кислороддан нур таъсирида эркин радикал ҳосил бўлади, у сульфит ангидрид ва кислород билан реакцияга киришади:



Реакциянинг охирги маҳсулоти алкансульфокислота — ювиш ва юмшатиш воситалари олиш учун ишлатилади.

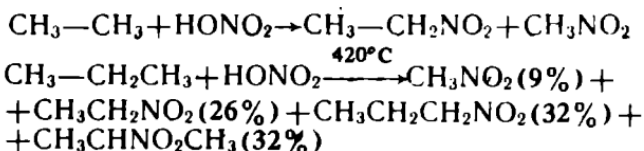
Алканларга нитрат кислотанинг суюлтирилган эритмаси ёки азот оксидлари юқори ҳароратда таъсир этилса, нитролаш реакцияси боради. 1889 йилда М. И. Коновалов алканларни суюқ фазада нитролаш реакциясини амалга оширди. У реакцияни 140—150°C да 10—25% нитрат кислота билан оғзи ёпик найларда олиб борган:



Газ фазада нитролаш реакциясини 1930 йилда Х. Гесс амалга оширган. Алкан ва нитрат кислотанинг буғлари маҳсус реакторда бир неча дақиқа (0.2—2 секунд) ичida, 420—480°C ҳароратда қиздирилади ва тез совутилади. Бунда метан деярли нитрометанга ўтади:



Реакция шароити қаттик бўлғанлиги учун, этан, пропан, бутанлар нитроланса, углерод-углерод боғларининг узилиши содир бўлади ва шу сабабли нитробирикмаларнинг аралашмаси ҳосил бўлади. Масалан,



Нитролаш реакциясида құшимча маңсулотлар сифатида спиртлар, альдегидлар, кетонлар ва карбон кислоталар ҳамда алкенлар ҳосил бўлади.

Нитролаш реакцияси радикал механизмда боради. Нитролаш реакцияси учун таклиф этилган механизмларда, алкандан водород атомини тортиб олишда ҳар хил радикаллар қатнашади. Нитрат кислота юқори ҳароратда қиздирилганда қуйидаги радикалларни ҳосил қилиб парчаланади:

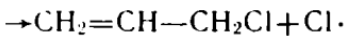
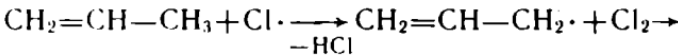
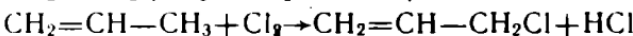
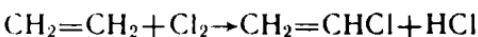
1. $\text{HONO}_2 \rightarrow \cdot\text{OH} + \cdot\text{NO}_2$
2. $2\text{HONO}_2 \rightarrow \cdot\text{ONO}_2 + \cdot\text{NO}_2 + \text{H}_2\text{O}$
3. $2\text{HONO}_2 \rightarrow 2\dot{\text{N}}\text{O}_2 + \text{H}_2\text{O}$
4. $\text{HONO}_2 + \text{HONO} \rightarrow 2\dot{\text{N}}\text{O}_2 + \text{H}_2\text{O}$

Биринчи ҳолатда реакцияни бошлаб берувчи радикал $\cdot\text{OH}$ ҳосил бўлади. Иккинчи, учинчи ва тўртинчи ҳолатларда бу вазифани $\cdot\text{ONO}_2$ ёки $\cdot\text{NO}_2$ радикаллар бажаради.

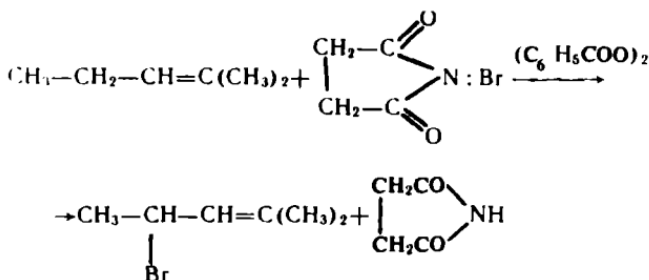
Реакция натижасида вужудга келган R· радикал $\cdot\text{NO}_2$ билан таъсирилашиб нитробирикмани беради.

Шундай қилиб, хулоса қилиш мумкинки, ҳамма радикал механизмда борадиган реакциялар нур таъсирида, юқори ҳароратда ёки бошлаб берувчи моддалар иштирокида амалга ошади.

Юқори ҳароратда ҳатто тўйинмаган углеводородларни ҳам радикал алмашиниш реакциясига киритиш мумкин. Масалан, этен, пропен 400—600°C ҳароратда хлор билан бирикиш реакциясига эмас, балки ўрин алмашиниш реакциясига киришади:



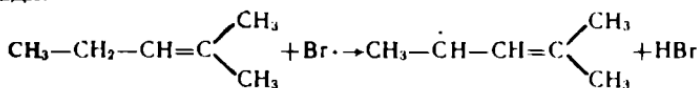
Шунингдек, аллил ҳолатига галоген киритишда маҳсус галогенлаш реагенти $-\text{N}-$ бромсукцинимид кўп қўлланилади. Бу усулни 1942 йилда Вол-Циглер таклиф этган бўлиб, реакция паст ҳароратда ва бензил пероксид иштирокида боради:



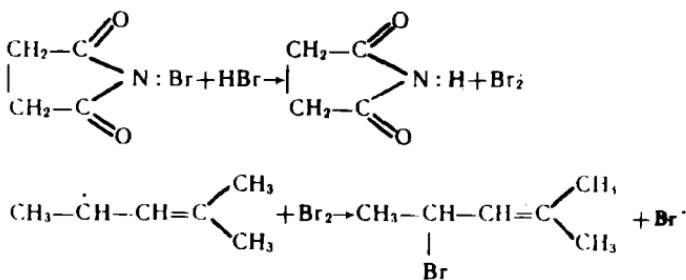
Бромлаш реакцияси күйидаги механизм бўйича боради. N-Бромсукцинимиднинг аста-секин парчаланиши натижасида жуда оз миқдорда бўлса ҳам бром молекуласи ҳосил бўлади. Бром эса бошлаб берувчи билан реакцияга киришади ва эркин бром радикалига айланади:



Бром радикали эса аллил ҳолатидаги водородни тортиб олади:



Реакция натижасида ҳосил бўлган $\text{HB}\ddot{\text{r}}$ жараённи боришини таъминлайди:



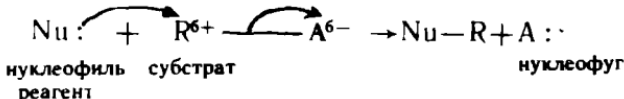
Ацетилен углеводородлар бундай реакцияга киришмайди.

2 Б О Б. ТҮЙИНГАН УГЛЕРОД АТОМИДА БОРАДИГАН НУКЛЕОФИЛЬ АЛМАШНИШ РЕАКЦИЯЛАРИ

Нуклеофиль алмашниш реакцияси органик кимёда жуда кенг тарқалған реакция тури бўлиб, органик моддалар синтезида кўп ишлатилади. Айниқса, тўйинган углерод атомида борадиган нуклеофиль алмашниш реакцияси ҳозирги даврда батафсил ўрганилган. Тўйинган углерод атомида борадиган нуклеофиль алмашниш реакция механизми ҳақидаги асосий тушунча инглиз олимлари К. Ингольд ва Р. Хьюз томонидан таърифлаб берилган.

Нуклеофиль алмашниш реакциясида нуклеофиль реагент — Nu: ўзининг тақсимланмаган электрон жуфти билан субстрат ($R^6+ : A^{6-}$) молекуласининг электрон булути зичлиги нисоатан камайган марказига хужум қилиб, σ -богні гетеролитик узади ва углерод билан боғланган A: электрон жуфти билан сиқиб чиқаради.

Умумий ҳолда, реакцияни қуидагича ёзиш мумкин:



Нуклеофиль реагентлар деб, тақсимланмаган электрон жуфтини ёки қутбли боғнинг иккита боғловчи электронини реакцияларда осон бериб, электрофиль билан боғ ҳосил киладиган электронодонор ҳоссага эга бўлган заррачаларга айтилади. Буларга тақсимланмаган электрон жуфти тутган анионлар, ион жуфтлари ва қучли ионланишига мойил бўлган қутбли нейтраль молекулалар киради. Атомлари тақсимланмаган электрон жуфтлари тутган ёки нисбатан кичик ионланиш энергиясига эга бўлган барча нейтраль бирикмалар ҳам нуклеофиль реагентларга киради.

Нуклеофиль атомининг турига қараб, нуклеофиль реагентлар классификация қилинади:

H — нуклеофиллар — H:— (гидрид ион), $\text{Li}^+\text{AlH}_4^-$, Na^+BH_4^-

N — нуклеофиллар — $\text{R}_2\ddot{\text{N}}:^- \text{M}^+$ (металл амидлари ва уларнинг ҳосилалари), $\text{R}_3\ddot{\text{N}}$, $\text{R}_2\ddot{\text{N}}\text{H}$, $\text{R}\ddot{\text{N}}\text{H}_2$, $: \text{NH}_3$

C — нуклеофиллар — $\text{R}:^- \text{M}^+$ (карбанионлар), $\text{R}^6- = \text{M}^6+$ (металлорганик бирикмалар), алкенлар, алкадиенлар, аренлар

S — нуклеофиллар — $\text{H}: \ddot{\text{S}}:^- \text{M}^+$, $\text{R}: \ddot{\text{S}}:^- \text{M}^+$, $\text{H}-\ddot{\text{S}}-\text{H}$, $\text{R}-\ddot{\text{S}}-\text{R}$

$R - \text{нуклеофиллар} - R_3P$

Галогенид-ионлар — $\ddot{\text{F}}^- M^+$, $\ddot{\text{Cl}}^- M^+$, $\ddot{\text{Br}}^- M^+$.

Субстратлар күтбланган молекулалар бўлиб, таркибида мусбат зарядланган реакция марказига эга бўлган алкил-галогенидлар,monoалкилсульфатлар, толуолсульфокислоталар ва бошқа бирикмалар киради.

Нуклеофиль алмашиниш реакциялари S_N белги билан белгиланади. S — инглизча алмашиниш, N — нуклеофиль сўзларининг бош ҳарфларидан олинган.

Нуклеофиль реакцияларнинг механизми бир неча ўн йиллар давомида жуда мукаммал ўрганилган. Текширишлар шуни кўрсатдики, айрим нуклеофиль реакцияларнинг тезлиги факат субстратнинг концентрациясига боғлик бўлса (биринчи тартибли реакциялар), бошқа тур реакцияларнинг тезлиги субстрат ва нуклеофиль реагентнинг концентрациясига боғлик бўлади (иккинчи тартибли реакциялар).

Шундай қилиб айтиш мумкинки, нуклеофиль алмашиниш реакциясининг икки тур механизми мавжуддир:

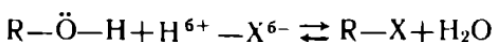
1. Мономолекуляр нуклеофиль алмашиниш реакциялари, белгиси, S_N1

2. Бимолекуляр нуклеофиль алмашиниш реакциялари, белгиси, S_N2

1 сони мономолекуляр реакция, 2 сони эса бимолекуляр реакция эканлигини билдиради.

Нуклеофиль алмашиниш реакцияларига спиртлардан галогеналканларни олиш ва уларнинг турли хил реакциялари мисол бўлаолади. Спиртлардаги гидроксил гурухни галоген атомига алмаштириш учун HX , PCl_3 , PCl_5 , PI_3 (P+I_2), PBr_3 (P+Br_2) ва SOCl_2 лардан фойдаланиш мумкин.

Энг оддий нуклеофиль алмашиниш бу спирт ва водород галогенидларнинг ўзаро таъсири натижасида спирт гидроксил гурухининг галогенга алмашиниш реакциясидир. Реакцияни умумий ҳолда қўйидагича ёзиш мумкин:



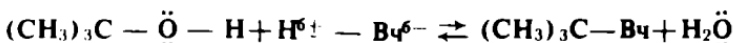
Бу реакцияда галогенид кислоталарнинг реакцияга киришиш қобилияти галоген анионнинг нуклеофиллигига боғлик. Иод-, броманионлари хлор — ва айниқса фтор — анионларига қараганда кучли реагентлар бўлганлиги учун иодид ҳамда бромид кислоталарнинг спиртлар билан реакцияси хлорид кислотага нисбатан енгилроқ боради. Фторид

кислота жуда күчсиз кислота бўлғанлиги учун фторли бирикмаларни олиб бўлмайди. Шунинг учун амалиётда кўпроқ бромид ва хлорид кислоталар қўлланилади. Н—Х ларнинг фаоллиги қўйидаги каторда пасайиб боради:

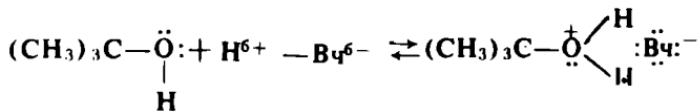


Реакция спирт радикалининг тузилишига қараб, $S_N 1$ ёки $S_N 2$ механизмда боради. Реакция бирламчи спиртларда кийинрек, иккиласми спиртларда осонроқ ва учламчи спиртларда жуда тез боради.

1. Учламчи бутил спирт концентрангган бромид кислота билан реакцияга киришиб, учламчи бутил бромидни ҳосил қиласди:



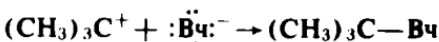
Реакциянинг биринчи босқичида спирт кислородининг тақсимланмаган электронлари кислота протони ҳисобига протонлашади. Бу кислота — асос реакцияси бўлиб, спирт асос сифатида реакцияга киришади. Бромид кислота протонининг учламчи бутил спиртига ўтиши жуда тез ва камроқ энергия сарф этиш билан амалга ошади:



Кейинги босқичда протонлашган бутил спиртда углерод-кислород бөғининг ионланиши ҳисобига узилиш содир бўлади ва баркарор учламчи бутилкарбокатион ҳосил бўлади:



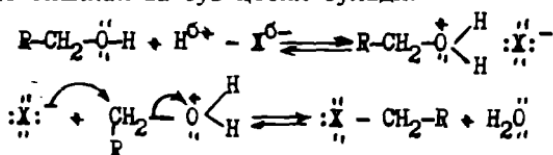
Реакциянинг охирги босқичида бром аниони учламчи бутилкарбокатион билан таъсирилашиб, реакция маҳсулотини беради:



Демак, бром аниони нуклеофиль сифатида ўзининг боғловчи электрон жуфтини углерод атомига беради. Бу реакцияларнинг ҳар бир босқичида фақатгина спиртдаги углерод атомининг валент боғлари ўзгармоқда. Шунинг учун реакциянинг тезлиги фақат карбокатионнинг ҳосил

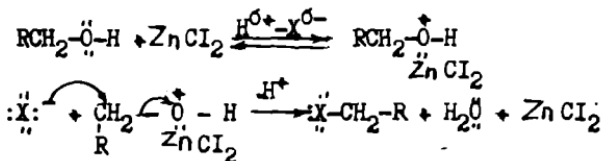
бўлиш тезлигига боғлик бўлиб, қўйидаги тенглама $v=k [(\text{CH}_3)_3\text{COH}_2]$ билан ифодаланади. Бу мономолекуляр нуклеофиль алмашиниш реакциясиdir (S_N1).

Бирламчи спиртлар $\text{H}-\text{X}$ билан бошқачароқ реакцияга киришади. Дастреб, спирт гидроксили протоилашиш ҳисобига оксоний бирикмани ҳосил қиласди. Галоген аниони ўзининг боғловчи электрон жуфтлари билан оксоний бирикманинг углерод атомига қарши томондан ҳужум қилиб, углерод-кислород бөгини узади. Реакция натижасида галогеналкан ва сув ҳосил бўлади:

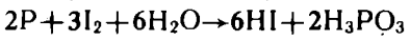
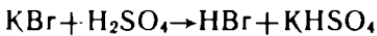


Бу реакцияда бир вактнинг ўзида икки молекуланинг валент боғлари ўзгаради. Реакциянинг тезлиги спирт ва HX концентрациясига тўғри пропорционалдир. Реакция иккинчи тартибли ва қўйидаги тенглама билан ифодаланади: $v=k [\text{RCH}_2\text{OH}] [\text{HX}]$. Бу бимолекуляр нуклеофиль алмашиниш реакцияидir (S_N2).

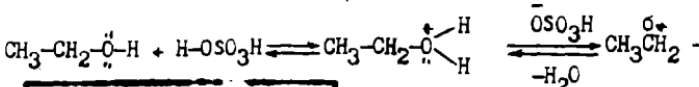
Бирламчи спиртлар $\text{H}-\text{X}$ билан реакцияга секин киришгани учун жараённи тезлатиш мақсадида катализатор руҳ хлорид ишлатилади, у спиртдаги $\text{C}-\text{OH}$ боғнинг ўзилишини қўйидагича енгиллаштиради:

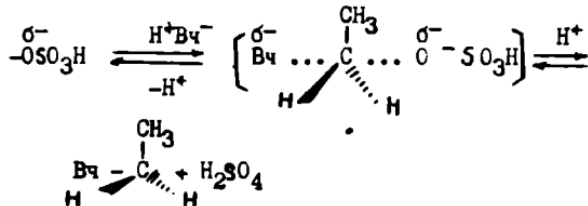


Реакцияларда, кўпинча галоид кислота ёки водород галогенидлар эмас, балки уларни ҳосил қиласдиган реагентлардан фойдаланилади:



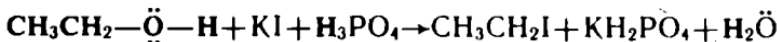
Бу реакцияларда масалан, этил бромид ҳосил бўлиш реакция механизмини қўйидагича ёзиш мумкин;



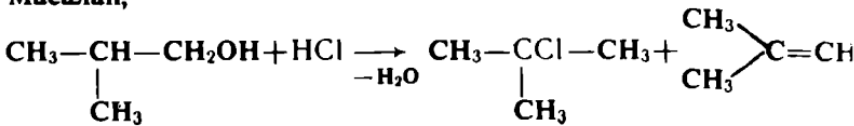


Иодалканларни олиш учун иодид кислотадан фойдаланиш мумкин. Аммо шуни айтиш лозимки, иодид кислота қўллашнинг куйидаги камчилиги бор. Биринчидан, унинг нархи қиммат, иккинчидан ҳосил бўлган иодалкан алкангача қайтарилиб кетиши мумкин. Бу камчиликлар уни кенг қўллашни чеклаб қўяди.

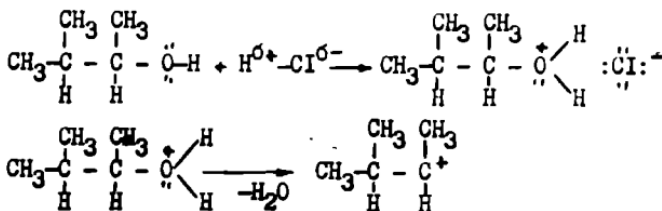
Аммо иодалканларни спиртлардан олишини натрий иодид ёки калий иодид билан 95% ортофосфат кислотада олиб борилса, бирламчи, иккиламчи ва учламчи иодалканлар юқори унум (90%) билан ҳосил бўлади:



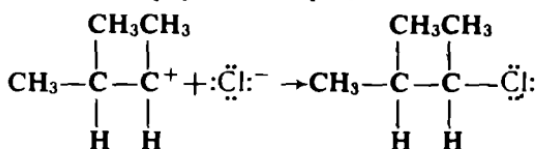
Спирт гидроксил гурӯхини галогенга алмаштириш реакциясида изомерланиш боради ва алken ҳосил бўлади. Масалан,



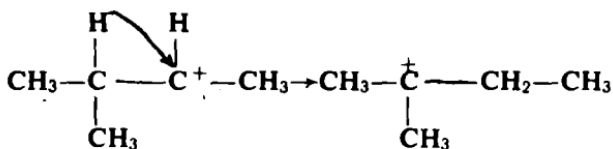
Спиртлар H—X билан таъсирлашганда нуклеофиль алмашиш маҳсулотларидан ташқари оддий эфирлар, алkenлар ва қайта гурӯхланиш жараёнлари боради. Бундай жараёнлар мономолекуляр механизмда борадиган реакцияларда кўпроқ кузатилади. Масалан, 3-метилбутанол-2 ва HCl реакциясида сув ҳамда иккиламчи 3-метилбутил-2-карбокатион ҳосил бўлади.



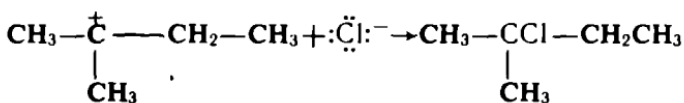
Бу карбокатион хлор аниони билан реакцияга киришиб, 2-метил-3-хлорбутанни беради:



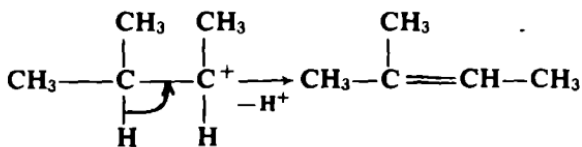
Аммо иккиламчи 3- метилбутил-2-карбокатионда, 1,2- гидрид сиљиш рўй берса, у барқарор учламчи 2- метилбутил-2- карбокатионга айланади:



Бу учламчи карбокатион хлор аниони билан ўзаро реакцияга киришиб 2-метил-2-хлорбутанни ҳосил қиласди:

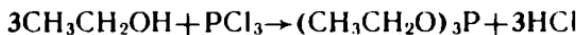


Агар иккиламчи 3-метилбутил-2-карбокатиондан протон ажralиб чиқса 2-метилбутен-2 ҳосил бўлади:

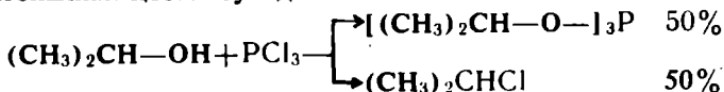


Этил спиртдан этил бромид олиш реакциясида ҳам кўшимча маҳсулотлар — этилен ва диэтил эфир ҳосил бўлади.

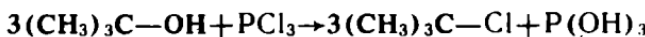
Спиртлардаги гидроксил гурӯхни галогенга алмаштиришда фосфорнинг галогени бирикмаларидан ва тионил хлориддан фойдаланилади. Реакцияда PB_3 ва PI_3 ўрнида фосфор ва галогенлар кўлланилилади. Бирламчи спирт PCl_3 билан галогеналкан ҳосил қиласди, балки фосфор кислотанинг эфирини ва HCl беради:



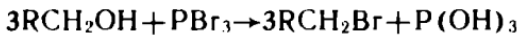
Агар спирт иккиламчи бўлса, тёнг миқдорда эфир ва галогеналкан ҳосил бўлади:



Учламчи спирт эса фосфор хлорид билан реакцияга киришади ва галогеналкан ҳосил бўлади:

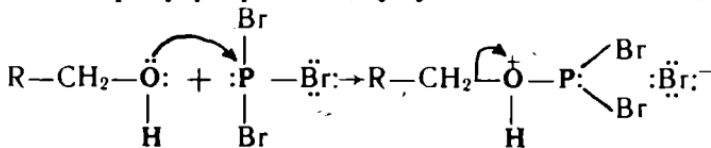


Бромалканларни олиш учун спиртлар ва PBrg_3 реакциясидан фойдаланилади:



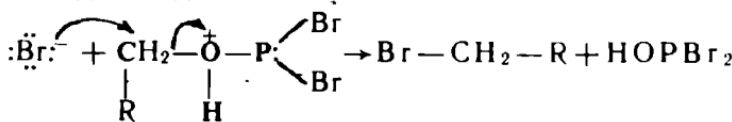
Бу реакция айрим камчиликларга эга бўлишига қарамай бромалканлар олишнинг энг яхши усулидир.

Реакция спирт кислороди тақсимланмаган электрон жуфтининг фосфор бромидга ҳужуми билан бошланади:

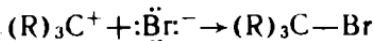
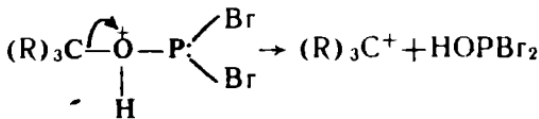


Кейин эса, бром аниони фосфор туттган молекула билан SnI ёки Sn2 механизмда реакцияга киришади.

Бирламчи спирт ва фосфор бромид реакцияси Sn2 механизмда кетади:



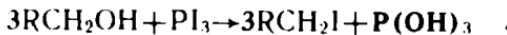
Учламчи спирт билан фосфор бромид реакцияси эса SnI механизмда боради:



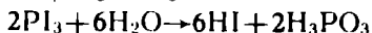
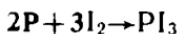
Фосфор иодид фосфор бромид ва хлоридга нисбатан реакцияга яхши киришади. Реакция механизми эса фосфор бромид реакциясига ўхшаш.

Бирламчи спиртлар фосфор иодид билан ўзаро реакцияга киришиб, юкори унум (90%) билан иодалканларни

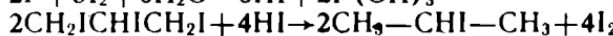
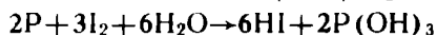
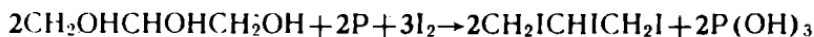
хосил қиласи:



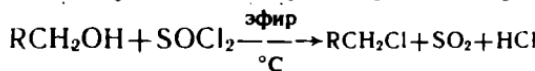
Реакция сув иштирокида борса, бошқачароқ кетади. Намланган кизил фосфорни аста-секин спирт ва иод аралашмасига қўшилса фосфор иодид, водород иодид ва фосфор кислота ҳосил бўлади:



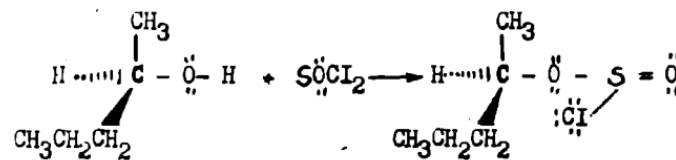
Фосфор иодид, водород иодид аралашмадаги спирт билан таъсирилашади ва бир вақтнинг ўзида нуклеофиль алмашинишдан ташқари қайтарилиш реакциялари ҳам боради. Бундай реакциялардан фойдаланиб, глицерин, сув, иод ва кизил фосфердан 2-иодпропан синтез қилинади. Реакция умумий ҳолда қуйидагича боради:



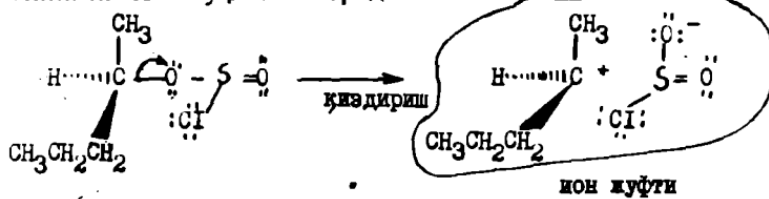
Алкилхлоридларни спиртлардан олишнинг энг яхши усули тионил хлориддан фойдаланиш бўлиб, реакция тез боради ва қўшимча маҳсулотлар ҳосил бўлмайди:



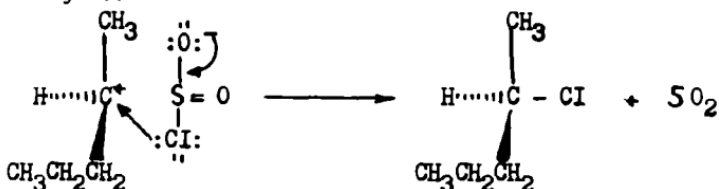
Бу реакция S_N1 механизимда боради. S_N1 — ички молекуляр нуклеофиль алмашиниш реакциясидир. Бу реакциянинг афзалиги шундаки, углерод атомининг конфигурацияси сакланаб қолади. Масалан,



Алкилхлорсульфит қиздирилганда қарама-қарши ионларга парчаланади ва эритувчи молекулалари билан ўраб олинган ион жуфтини беради:



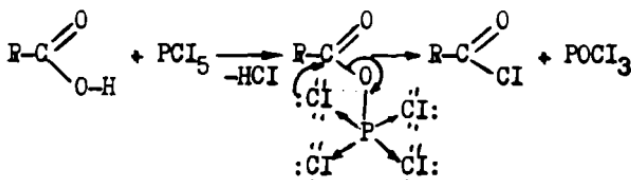
Кейин эса ион жуфти парчаланиб хлоралканни беради. Шуны айтиш керакки, анион ClSO_2^- карбокатионга фақат бир томондан хужум килади ва хлоралканнинг конфигурацияси алкилхлорсульфиттинг конфигурацияга ўхшаш бўлади:



Карбон кислоталардаги гидроксил гурухни ҳам галогенга алмаштириш мумкин. Бунинг учун карбон кислоталарга ёки уларнинг тузларига PCl_5 , PCl_5 , PBr_3 , SOCl_2 , SO_2Cl_2 ёки фосген COCl_2 таъсир эттирилади. Масалан,



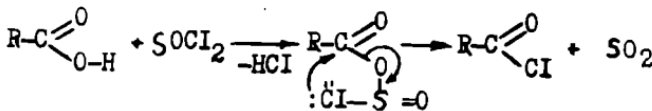
Реакция карбон кислота карбоксил гурухи водородининг алмашини билан бошланади:



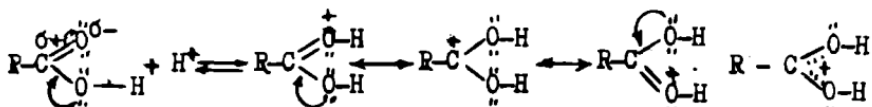
Тионил хлорид иштироқидаги реакцияларда тоза ҳолдаги хлорангидрид ҳосил бўлади, чунки реакциянинг бошқа маҳсулотлари — HCl ва SO_2 газ бўлиб, осон учуб кетади:



Реакция механизми қўйидагича:



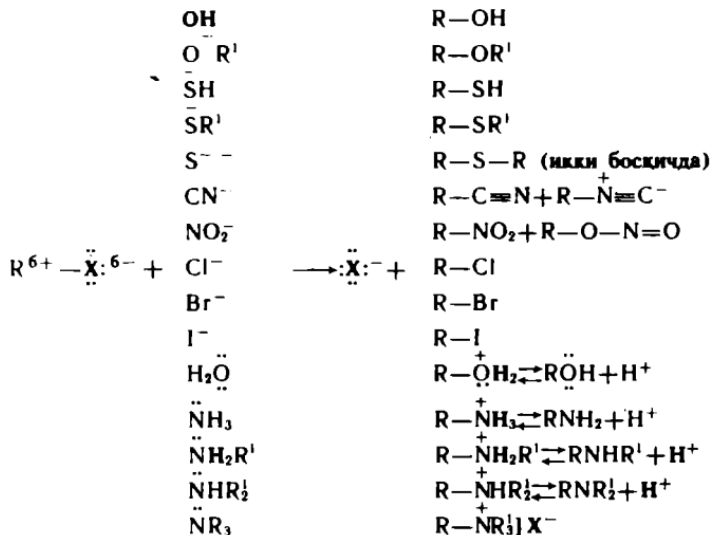
Карбон кислота карбоксил гурухи гидроксилини галоид кислоталар таъсирида галоген атомига алмаштириш мумкин эмас. Кислота протони карбонил гурухнинг кислородига бирикади ва натижада иккала кислород атомининг қиймати бир хил бўлиб қолади:



Юқорида биз галогенбирикмаларни олиш усуллари ва уларнинг механизмлари ҳакида кисқача маълумот бердик.

Галогенбирикмалардан спиртлар, оддий ва мурәккаб эфирлар, нитробирикмалар, нитриллар, тиоспиртлар, тиоэфирлар ва умуман улардан турли органик класс бирикмаларни синтез қилишда фойдаланилади.

Галогеналканлардан турли моддалар олиш қаторини умумий ҳолда қуидагича ёзиш мумкин:



R — алкил радикал

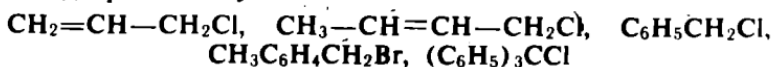
X — галоген

Органик синтез учун галогенбирикмаларнинг аҳамияти катта эканлигини ҳисобга олиб, биз уларнинг кимёвий хоссалари ва реакциянинг механизмлари билан танишиб чиқамиз. Галогенбирикмаларнинг реакцияга киришиш қобилияти хлорли бирикмалардан бромли бирикмаларга ва иодли бирикмаларга ўтган сари ортиб боради.

Галоген атомларининг реакцияга киришиш қобилияти у билан боғланган органик радикалнинг характеристига боғликли ҳолда ўзгариб боради. Галогенбирикмалар реакцияга киришиш қобилияти жиҳатдан учта турга бўлинади:

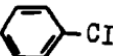
1. Нормаль реакцияга киришиш қобилиятига эга бўлган галогенбирикмалар. Бу тур галогенбирикмаларга таркибида $\text{C}_{(sp^3)}-\text{X}$ боғи тутган галогеналканлар киради. Масалан, CH_3I , $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{Br}$, $(\text{CH}_3)_2\text{CHCl}$, $(\text{CH}_3)_3\text{CBr}$, $\text{C}_5\text{H}_{11}\text{Br}$.

2. Юқори реакцияга киришиш қобилиятига эга бўлган галогенбирикмалар. Бундай тур галогенбирикмалар таркибида $C_{(sp^3)}-X$ боғта эга бўлган аллил- ва бензилгалогенидлар мисол бўлади:



Бу турдаги галогенбирикмалар нуклеофиль алмашиниш реакцияларига яхши киришади. Реакция жараёнида аллил- ва бензилкарбокатионлари осон ҳосил бўлади, чунки улар барқарор катионлардир.

3. Реакцияга киришиш қобилияти ёмон бўлган галогенбирикмалар. Бу галогенбирикмалар $C_{(sp^3)}-X$ боғи тутган бўлиб, галогеналкен ва галогенаренеларни мисол тариқасида айтиш мумкин. Бу галогенбирикмаларнинг нуклеофиль алмашиниш реакцияларига ёмон киришишига сабаб, улардаги углерод-галоген боғини узиш учун нисбатан кўпроқ энергия талаб этилади. Бундай галогеналкен ва галогенаренеларнинг диполь моменти галогеналканларга нисбатан кичик. Бу эса $C_{(sp^2)}-X$ боғнинг камроқ кутбланганигидан дарак беради. Масалан, куйидаги хлор тутган бирикмаларнинг диполь моментлари кийматларини тақкосланса, улар орасидаги фарқ кўринади:

Галогенбирикма	Диполь моменти, μ, D
CH_3CH_2Cl	2,0
$CH_2=CHCl$	1,44
	1,58

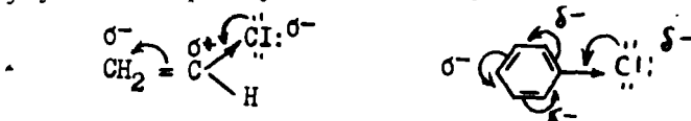
Углерод атоми гибридланишини sp^3 ҳолатдан sp^2 га ўзгариши $C-X$ боғнинг кутбланишининг камайишига олиб келади. Бунинг натижасида углерод атомининг электроманфийлиги ортади ва хлор атомининг тақсимланмаган электрон жуфтлари алкен кўш боғининг ёки ароматик ҳалқанинг л-электронлари билан таъсиrlашади.

Галогеннинг тақсимланмаган электрон жуфти кўш боғнинг боғловчи электронлари билан ўзаро таъсиrlаша бошлайди ва бу эса л-электрон зичлигини хлор атомидан углерод атомлари томон силжитади. Демак, хлор атомининг $+M$ эффекти ҳам намоён бўлади:

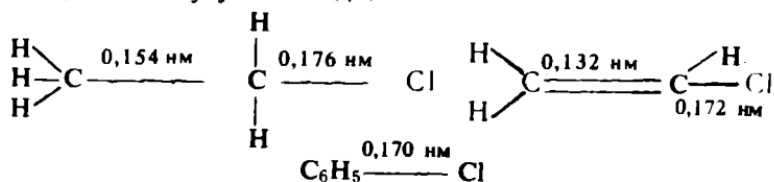


Бундай таъсирилиши оқибатида π-электронлар зичлиги нинг таҳсиланиши ва C—Cl боғнинг характеристи ўзгаради.

Бир вактнинг ўзида σ-боғлар бўйлаб, кучли электроно-акцептор индуктив эффект ($-I$) таъсири кўрсатади ва бу умумий таъсири қўйидагича тасвирилаш мумкин:



Хисоблашлар заряднинг шундай таҳсиланишини тасдиқлади. Шундай қилиб, кўш боғнинг узунлиги ва $C_{(sp^2)}—Cl$ боғнинг узунлиги $C_{(sp^3)}—Cl$ боғга нисбатан қисқарган.



Винил галогенидларнинг ионланиш энергиясини текшириш шуни кўрсатдики, улар этенга нисбатан кўпроқ электронодонор характеристерга эга экан. Этеннинг ионланиш энергияси 10,5 эВ бўлса, винил фторидники 10,4 эВ ва винил хлоридники 10 эВ тенг.

Галогенбензоллар ҳам ўзларининг электронодонорлик хусусияти билан бензолга яқин. Бензолнинг ионланиш энергияси 9,24 эВ, фторбензолники 9,2 эВ ва хлорбензолники эса 9,08 эВ тенг.

Шундай қилиб айтиш мумкинки, галогеналкенлар ва галогенаренларнинг нуклеофиль реагентлар билан реакцияси ҳар доим қийин боради, реакцияларни бориши учун оғир шароит талаб этилади.

Галогеналкенларнинг нуклеофиль алмашиниш реакцияси нуклеофиль реагентлар билан кўп ҳолларда бормайди. Масалан, винил галогенидларнинг ишкорлар, алcoxидлар ва амиак билан реакцияси оддий шароитда бормайди: $\text{CH}_2=\text{CH}-\text{X} + \text{NaOH}$, $\text{R}-\ddot{\text{O}}^-$, NH_3 , $\text{AgNO}_2 \rightarrow$ реакция кетмайди.

Галогеналканлар галогеналкен ва галогенаренларга қараганда нуклеофиль алмашиниш реакцияларига осонроқ киришади. Галогеналканлардаги углерод-галоген боғини узиш учун нисбатан камроқ энергия сарф этилади. Углерод-галоген боғнинг энергияси галоген атомининг табиатига боғлиқ. C—F боғ жуда мустаҳкам бўлса, C—I боғ кучсиз боғ хисобланади.

Моногалогеналканлар катта диполь моментга эга. Бу эса углерод-галоген бөгнини күтбланганлигини билдиради. Күйидаги жадвалда $C_{(sp^3)} \rightarrow X$ бөгнинг айрим тавсифий маълумотлари келтирилган:

Боғ	Боғ энергияси, кж/моль	Диполь моменти, мД	Бөгнинг узунилиги, нм
C—F	443	1,81	1,41
C—Cl	328	1,83	0,176
C—Br	279	1,79	0,191
C—I	240	1,60	0,210

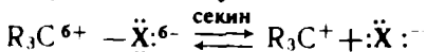
Галоген атомининг электроманфийлиги углерод атомининг электроманфийлигидан катта бўлганлиги учун, C—X боғ электронларининг зичлиги галогенга қараб силжиган. Шунинг натижасида углерод ва галоген кисман зарядланган:



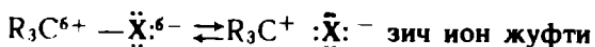
Диполь моментлари билан галоген атомларининг электроманфийлиги ўртасида мутаносиблик йўқ. Углерод-фтор бөгнинг диполь моменти катта қийматга эга бўлиши керак эди. Аммо диполь моментига галогенларнинг электроманфийлигидан ташқари, уларнинг тақсимланмаган электрон жуфтлари ва ковалент радиуслари ҳам таъсир қилади. Кутбланиш сабабли углерод атоми бирмунча электрофиль характеристерга эга бўлади. Галоген атомидаги тақсимланмаган электрон жуфтлари молекулага кучсиз электронодонор хоссасини беради. R— $\ddot{\text{I}}$: ионланиш энергияси 9,5 эВ ва R— $\ddot{\text{Br}}$: эса 10,5 эВ тенг.

Гидролиз галогеналканлар учун энг характерли реакция ҳисобланади. Реакция радикалнинг тузилишига қараб, биринчи тартибли мономолекуляр нуклеофиль алмашиниш (S_N1) ёки иккинчи тартибли бимолекуляр алмашиниш (S_N2) механизм бўйича боради.

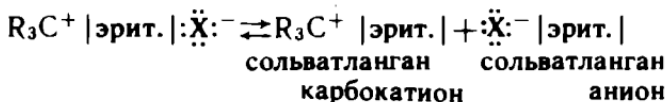
Галогеналкан учламчи радикал туттган бўлса, реакция S_N1 механизmdа боради. Бундай реакция икки босқичда амалга ошади. Реакциянинг биринчи секин борадиган босқичида учламчи галогеналкандан карбокатион ҳосил бўлади. Буни содда шаклда куйидагича ёзиш мумкин:



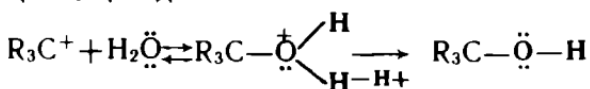
Ҳақиқатда эса карбокатион ҳосил қилиб ионланиш куйидаги босқичлар орқали амалга ошади:



$R_3C^+ : \ddot{X}^- \xrightleftharpoons{\text{эрит.}} R_3C^+ | \text{эр.т.} | : \ddot{X}^-$ эритувчи ажратган ион жуфти (сольватланиб ажралган ион жуфти)



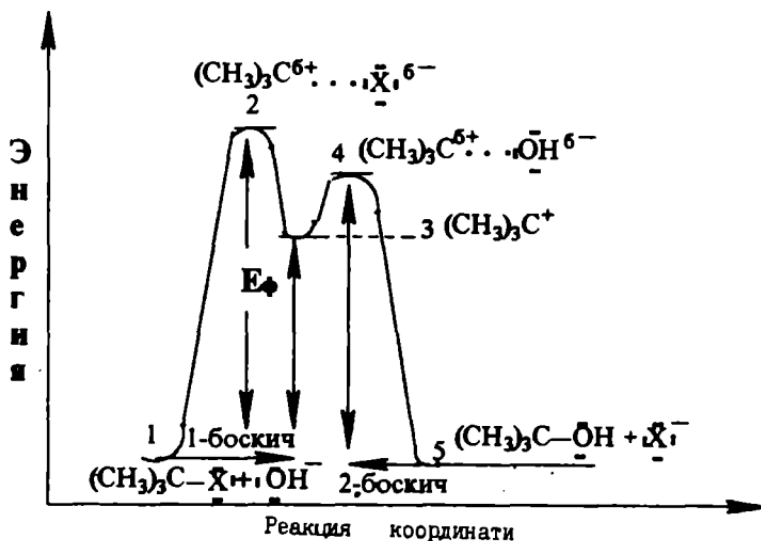
Реакциянинг иккинчи босқичида карбокатион нуклеофиль реагент H_2O билан тез таъсирлашади ва спирт ҳосил қиласди:



Реакциянинг умумий тезлиги секин борадиган биринчи босқич билан ўлчанади ва қуидаги тенглама билан ифоданади:

$$v = k [R_3CX]$$

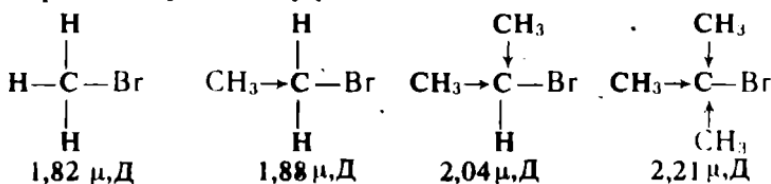
Реакциянинг умумий тезлиги фақат учламчи галогеналканнинг концентрациясига боғлиқ бўлиб, гидроксил ионларнинг концентрациясига боғлиқ эмаслиги реакциянинг энергетик диаграммасидан кўриниб турилти:



S_N1 Реакциянинг энергетик диаграммаси

1. Бошланғич ҳолат энергияси — $(\text{CH}_3)_3\text{CCl} + :\ddot{\text{O}}-\text{H}$
2. Үтиш ҳолат энергияси — $(\text{CH}_3)_3\text{C}^{6+} \dots :\ddot{\text{X}}^{6-}$
3. Карбокатион ҳосил бўлиш энергияси — $(\text{CH}_3)_3\text{C}^+$
4. Үтиш ҳолат энергияси — $(\text{CH}_3)_3\text{C}^+ \dots :\ddot{\text{O}}^6-\text{H}$
5. Охирги ҳолат энергияси — $(\text{CH}_3)\text{C}-\text{OH} + :\ddot{\text{X}}^-$
6. E_φ — фаоллаштириш энергияси.

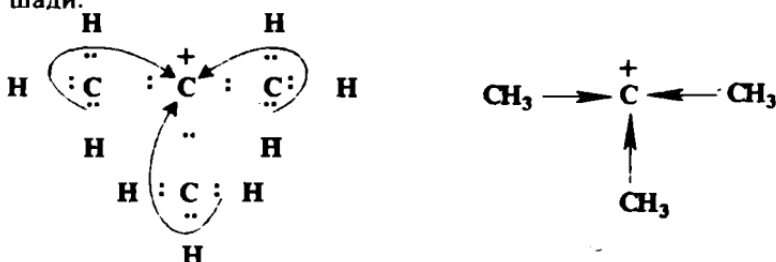
Алкил гурухлар электронодонор ҳоссани намоён қиласди, чунки улардаги водород атоми углерод атомига нисбатан бироз камроқ бўлса ҳам электротрансферликка эга. Шунинг натижасида алкилгалогенидларнинг марказий углерод атомидаги мусбат зарядини метил гурухларнинг водород атомлари қисман ўзига қабул қиласди. Марказий углерод атоми қанча кўпроқ метил гурухлар билан боғланган бўлса, мусбат заряд четдаги водород атомларига шунча кўпроқ тақсимланади ва марказий углерод атомидаги заряд миқдори шунча камаяди. Бунинг натижасида галоген атомининг углерод атомига электростатик тортилиши шунча камроқ бўлади. Шундай килиб, метил гурухлар C—X бөглиниг сусайишига олиб келади ва галоген атомини анион сифатида ажралиб чиқишини осонлаштиради. Учламчи алкилгалогенидлар молекуласидан карбокатион ва галоген ионини ҳосил қилиш учун кўп энергия талаб этилмайди. Буларни ҳаммасини алкилгалогенидларнинг марказий углерод атомида метил гурухлар сонини кўпайиши билан уларнинг диполь моментларини ортиб боришида кузатиш мумкин:



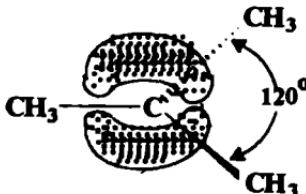
Алкилгалогенид молекуласининг диссоциаланиши натижасида барқарор карбокатион ҳосил бўлиш эҳтимоллиги маълум даражада, ундаги углерод атомида вужудга келадиган тўла мусбат зарядни қандай даражада тақсимланашига боғлик.

Метил бромидни CH_3^+ ва Br^- ионларига айлантириш энергетик жиҳатдан ноқуладай, чунки бунинг натижасида энергияга ниҳоятда бой карбокатион ҳосил бўлади, ва ундаги мусбат заряднинг тақсимланиш эҳтимоллиги минималь даражада бўлади.

Учламчи бутилкарбокатионни ҳосил бўлиши энергетик жиҳатдан жуда қулай, чунки ундаги заряд +1- эфектга эга бўлган учта метил гурӯхларнинг 9 та водород атомларида ва уларни боғлаган 18 та электрон жуфтларида тақсимланиш эҳтимоли бор. Демак, учламчи бутилкарбокатиондан электрон жуфтлари гиперконьюгацияда катнашади:



Учламчи бутилкарбокатион ҳосил бўлганда мусбат зарядланган марказий углерод атоми тетраэдрик sp^3 -гибридланиш ҳолатидан текис sp^2 -гибридланиш ҳолатига ўтади. Бу эса минималь энергияга мос келади. sp^2 -гибридланиш ҳолатга ўтганда валент бурчак 109 дан 120° га ўзгаради:



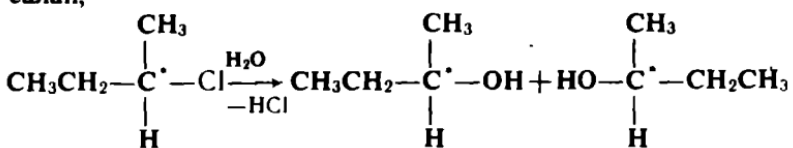
Бўш 2р-орбиталь текисликка нисбатан перпендикуляр жойлашган бўлади.

Карбокатионни текис конфигурацияга ўтишга катта ҳажмли алкил радикалларнинг ўзаро итарилиши уларни кисман силжишига сабаб бўлади.

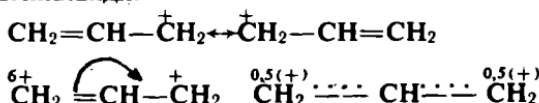
Агар учламчи карбокатионлар учта катта ҳажмли ўринбосарлар тутса, уларнинг барқарорлигига фазовий омил ҳам маълум даражада таъсир кўрсатади.

Агар реакция марказида ҳажми катта турли ўринбосарлар бўлса, реакция S_N1 механизмда боради. Бундай карбокатионнинг нуклеофиль реакцияга киришиш тезлиги текисликнинг қайси томонидан ҳужум қилишига боғлик

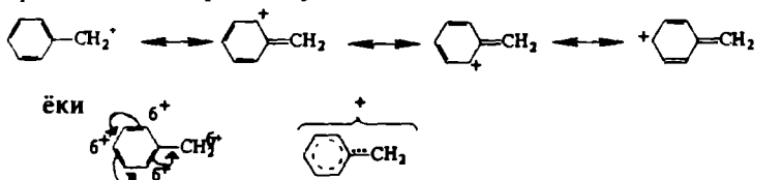
эмас. Реакция натижасида энантиомерларнинг (антисимметрический) тенг міндердагы бирикмаси-рацемат ҳосил болады. Шундай килиб, дастлабки оптик фаол бирикма S_N1 реакцияга киришиб, рацемик мақсулот беради. Масалан,



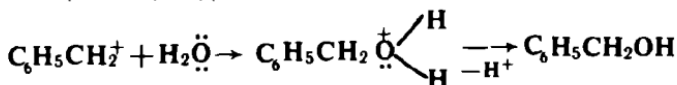
Мономолекуляр нуклеофиль алмашиниш реакцияларыда учламчи карбокатионларға қараганда аллил-катион ва а-холатида ароматик ҳалқа туттан карбокатионлар осонрек ҳосил болады. Бундай карбокатионларнинг барқарор бўлишига сабаб, улардаги мусбат заряд кийматини тақсимланишида π -боғларнинг электронлари иштироқ этади. Масалан, аллил-катионда 2- π -электрон, бўлиб, мусбат зарядни 1 ва 3 углерод атомларида баравар тақсимланишини таъминлайди:



Бензил-катион аллил-катионга қараганда ҳам барқарор заррача. Бунинг барқарорлигини резонанс формулалар ёрдамида тасвирилаш мумкин:

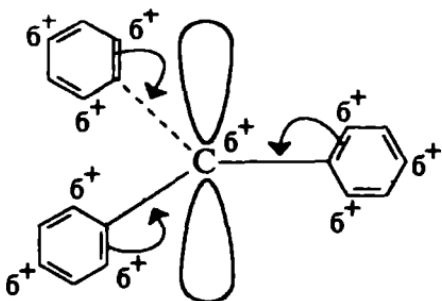


Фенил ядросининг π -электронлари бензил-катионнинг мусбат заряд кийматини камайтиришда қатнашади ва унинг барқарорлигини оширади. Аммо факат бензил-катион нуклеофиль — сув билан таъсирилашиб бензил спиртини ҳосил киласди:

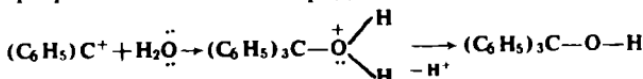


Аллил- ва бензил-катионларга нисбатан ҳам жуда барқарор карбокатион мавжуд. Бу трифенилметил-катион

бўлиб, ундаги марказий углерод атомининг мусбат заряди учта бензол ядросининг π -электронлари бўйлаб тақсимланган:

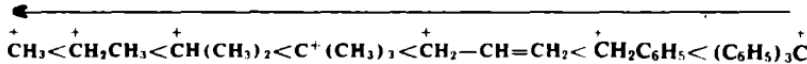


Трифенилметил-катион сув билан реакцияга киришиб трифенилметанолни беради:



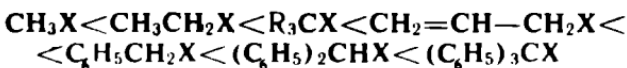
Шундай қилиб, карбокатионларнинг барқарорлиги ва уларни ҳосил бўлиш тезлиги куйидаги каторда ортиб боради:

S_N2 турдаги реакция тезлиги ортади



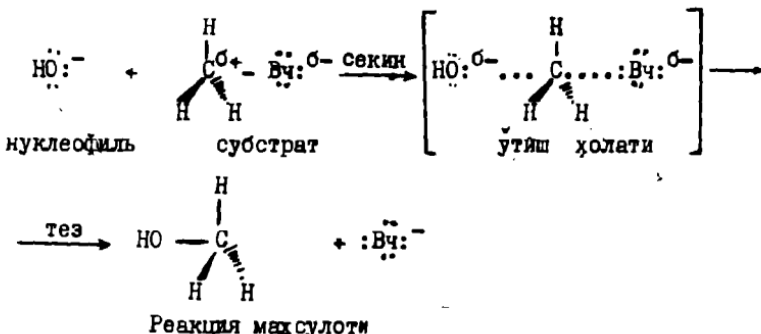
S_N1 турдаги реакция тезлиги ортади

Хулоса қилиб айтиш мумкинки, метилгалогенидан — учламчи галогеналканларга ҳамда улардан бензилгалогенидларга ўтган сари мономолекуляр реакцияларнинг тезлиги куйидаги каторда ортиб боради:



Бу эса ҳосил бўладиган карбокатионларнинг юқорида келтирилган барқарорлигига мос келади. Карбокатионнинг барқарорлигининг ошиши мусбат зарядланган марказий углерод атоми зарядини қанчалик тақсимлашишига боғлиқ. Метилкарбокатиондан учламчи трифенилметил-катионга ўтганда, уларнинг барқарорлигини ошиши, алкил гурухларнинг $+I$ -эффектининг ошиши, гиперконъюгация ва мезомер эффект ҳамда фазовий омиллар хисобига содир бўлади.

Бирламчи галогеналканларнинг нуклеофиль алмашиниш реакцияси S_N2 механизимда боради. Бунга метилбромидни ишқорнинг сувли эритмаси билан реакцияси типик мисол бўлади:

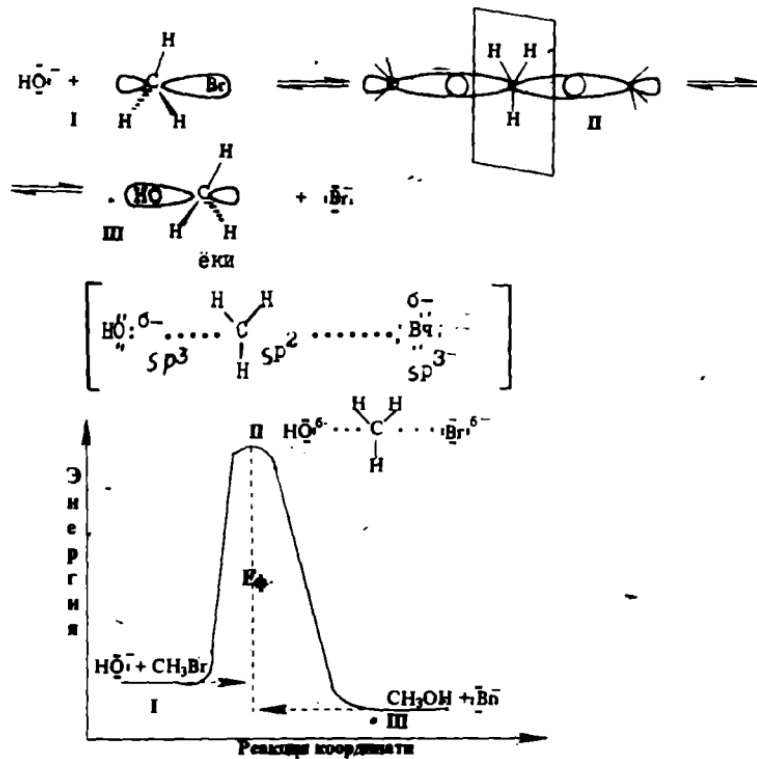


Реакциянинг умумий тезлиги метилбромид ва ишқор-нинг концентрациясига тўғри пропорционалдир:

$$v = k [\text{CH}_3\text{Br}] [\text{OH}^-]$$

Реакция икки хил заррачаларнинг ўзаро тўқнашуви натижасида боради. Нуклеофиль реагент-гидроксил анион субстрат метилбромид молекуласининг мусбат зарядланган марказига электростатик жиҳатдан жуда қулай бўлган ва чикиб кетадиган бром анионига қарши томондан ҳужум қиласди. Агар гидроксил анион углерод ва бром атомларини боғлайдиган марказага тўғри чизик бўйича яқинлашиб келса, энг кам энергия талаб этилади. Гидроксил анион маълум бир масофадан бошлаб, субстрат молекуласининг мусбат зарядланган маркази билан таъсирилаша бошлияди. Бир вақтнинг ўзида углерод ва бром атомлари орасидаги масофа ўзая боради. Эски боғ бутунлай узил-масдан янгиси тўлиқ ҳосил бўлмасдан вужудга келган ҳолатга «ўтиш ҳолати» дейилади. Ўтиш ҳолатида гидроксил гурух, углерод ва бром битта тўғри чизикда жойлашади. Бундай ҳолатга ўтиш учун энергия сарф этиш лозим бўлади. Ўтиш ҳолатига реакцияга киришаётган системанинг максималь энергияси тўғри келади (фаоллаштириш энергияси). Янги модда — CH_3OH ҳосил бўлиш жараёнидаги системанинг энергияси, реагент — гидроксил анион ва субстрат CH_3Br бир-биридан йирокда бўлгандаги дастлабки энергия кийматидан кичик бўлади. $\text{C}-\text{Br}$ боғни узиш учун сарф бўладиган энергиянинг бир қисми, янги $\text{C}-\text{OH}$ боғни ҳосил қилганда ажralиб чиқадиган энергия ҳисобига тўлдирилади. S_N2 реакция синхрон жараён, чунки реакциянинг боришида эски σ -боғнинг узилиши ва янги σ -боғнинг ҳосил бўлиши бир вақтнинг ўзида содир бўлади.

Бошлангич модда — метил бромид тетраэдрик конфигурацияга эга, ундағы C—Br орбитали носимметрик сакқиз күрнишига үшшайди. C—H орбиталынг қарши томонида шу орбиталнинг кичкина кисми жойлашган. Үтиш ҳолати ҳосил бұлғанда углерод атомининг тетраэдрик гибридланиш (sp^3) ҳолати текис-тригонал ҳолатта (sp^2) үзәради. Учта C—H σ-боғлар sp^2 -гибридлантан орбиталлар хисобига ҳосил бўлади ва бир текисликда ётади. Углерод атомининг гибридламаган p -орбитали бу текисликка нисбатан перпендикуляр жойлашган бўлиб, унинг бир ҳалкасига ҳужум қилаёттган нуклеофиль реагент-гидроксил анион боғланган бўлса, иккинчи ҳалқасига чиқиб кетаётган бром анион ажралиб чиқиб кетабошлайди, нуклеофиль реагент-гидроксил анион эса бир вақтнинг ўзида p -орбиталга кириб боради. Бу жараён углерод атомининг тетраэдрик (sp^3 -гибридланиш) ҳолатга қайтиши билан содир бўлади ва уни куйидаги тасвирлаш мумкин:



S_N2 тур реакциянинг знергетик диаграммаси

I — Бошлангич ҳолат знергияси

II — Ўтиш ҳолат знергияси

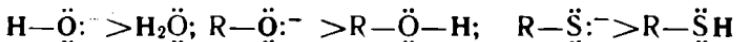
III — Охирги ҳолат знергияси

E_ϕ — фаоллаштириш знергияси

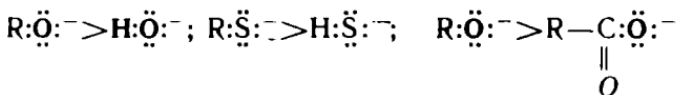
Реакция натижасида молекула конфигурацияси ўзгарди. Бундай конфигурация ўзгаришига Вальден айланиши деб юритилади.

Нуклеофиль механизмда борадиган алмашиниш реакцияларига турли омиллар таъсир қиласи: реагентнинг нуклеофиллиги, эритувчи ва реагентнинг сольватланиши, эритувчининг ионлаштирувчи таъсири, чиқиб кетаётган гурухнинг (нуклеофуг) табиати ва биримканинг фазовий тузилиши (карбокатионнинг барқарорлиги, реакциянинг фазовий қаршиликлари).

1. Нуклеофиль алмашиниш реакциясининг тез ёки секин бориши нуклеофиль реагентнинг табиатига боғлик. Нуклеофиль реагентларнинг классификациясини кўрганимизда, нуклеофиллик атомнинг кутбланишига ва электроманфийлигига боғлик эди. Анионларнинг нуклеофиль реакцияга киришиш қобилияти молекулаларнидан юкоридир. Масалан, $R\ddot{O}^-$, $H\ddot{O}^-$, $R\ddot{S}^-$ анионлар $R\ddot{O}H$, $H\ddot{O}H$, $R\ddot{S}H$ ларга нисбатан жуда кучли нуклеофиль реагентлардир:



Реакция марказида электрон зичлигининг ортиши нуклеофиллигини оширади:



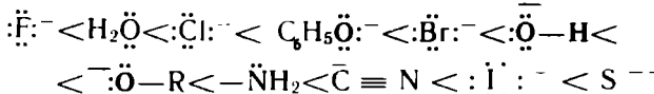
Агар нуклеофиль реагент таркибида электрон зичлигини оширадиган электронодонор ўринбосарлар бўлса, реагент реакция марказининг нуклеофиллиги ошади. $R-\ddot{O}^-$ ва $R-\ddot{N}H_2$ реакцияга киришиш қобилияти жиҳатдан $H-\ddot{O}^-$ ва $:NH_3$ га қараганда кучли нуклеофиль реагентлар ҳисобланади, чунки алкил радикалларнинг + I- эффекти таъсир қиласи. Масалан, $R-\ddot{O}^-$, $R-\ddot{N}H_2$. Умумий қонун сифатида шуңи айтиш мумкин, элементларнинг даврий системаси группасида, юкоридан пастга тушган сари атомларнинг

ҳажми ортиб боради. Масалан, галогенларда галоген атомининг ҳажми қанча катта бўлса, унинг нуклеофиллиги шунча ортади: $\text{:F}^- > \text{:Br}^- > \text{:Cl}^- > \text{:I}^-$

Галоген атомининг ҳажми ортган сари ядро ва ташки қобикдаги электронлар орасидаги таъсир сусаяди ва бунинг натижасида атом орбиталининг кутбланиши ортади. Шунинг учун ҳажми катта иод анионнинг нуклеофиль кучи фтор анионидан катта.

Умуман, атом ҳажми ортган сари ташки электрон қобикда жойлашган электронлар мусбат зарядланган ядродан узоқлашади ва уларнинг ядро билан боғланиш мустаҳкамлиги сусаяди. Шунга мувофиқ орбиталлар осон кутбланиди ва донор-акцептор турдаги ковалент боғларни ҳосил қилишда қатнашиши ёнгиллашади.

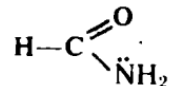
Асосий нуклеофиль реагентларни нуклеофиллик фаоллиги бўйича қуйидаги қаторда жойлаштириш мумкин:



2. Реакциянинг боришига эритувчининг табиати ва реагентнинг сольватланиши таъсир қиласи. Эритувчиларни протонли ва апротонли эритувчиларга бўлиш мумкин:

1. Протонли қутбли эритувчилар.
2. Апротон эритувчилар.

1. Протонли қутбли эритувчиларга нуклеофиль ва бир вактнинг ўзида электрофиль ҳоссасини намоён қиласиган эритувчилар киради. Масалан, сув — $\text{H}-\ddot{\text{O}}-\text{H}$, спиртлар — $\text{R}-\ddot{\text{O}}-\text{H}$, этиленгликоль — $\text{HO}-\text{CH}_2-\text{CH}_2-\ddot{\text{O}}-\text{H}$, кислоталар — HCOOH , H_2SO_4 , :NH_3 , формамид —

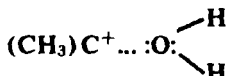


Бу бирикмаларнинг таркибида тақсимланмаган электрон жуфтларини тутган атомлар бўлиб, нуклеофиль ҳоссасини намоён қиласи. Уларнинг водород боғ ҳосил қилиши электрофиль ҳоссасидан дарак беради. Бундай эритувчилар S_N1 механизмда борадиган реакцияларнинг боришини ёнгиллаштиради. Протонли эритувчилар эркин электронлар жуфти билан катионларни ва водород боғлари ҳосил қилиш қобилияти ҳисобига анионларни сольватлайди.

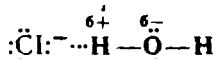
Нуклеофиль реагент $\ddot{\text{O}}\text{H}$ сувда ёки $\text{R}-\ddot{\text{O}}^-$ спиртда водород боғларини ҳосил қиласы: $\text{H}-\ddot{\text{O}}^- \cdots \overset{6+}{\text{H}}-\overset{6-}{\text{O}}^-\text{H}$ ёки $\text{R}-\ddot{\text{O}}^- \cdots \overset{6+}{\text{H}}-\overset{6-}{\text{O}}^-\text{R}$.

Табиийки, реагентларнинг нуклеофиллик фаолияти пасаиди.

Агар сув эритувчи сифатида ишлатылса, карбокатионни



ва галоген анионини сольватлайди:



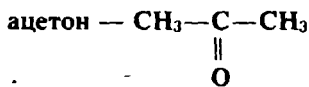
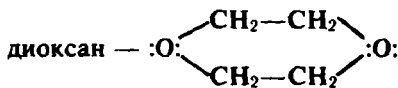
Мономолекуляр нуклеофиль алмашиниш реакциясининг тезлиги эритувчиларнинг хоссасига боғлық бўлади. Эритувчи қанча кутбли бўлса ва унинг сольватлаш қобилияти шунча кучли бўлади, реакциянинг тезлиги эса шунча юқори бўлади. Кучли сольватлаш қобилиятига эга бўлган протонли эритувчиларга сульфат кислота, чумоли кислота, сув, метанол, формамид мисол бўлади.

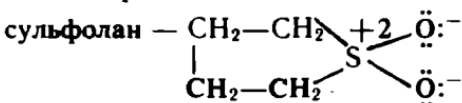
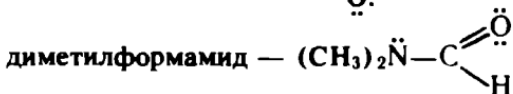
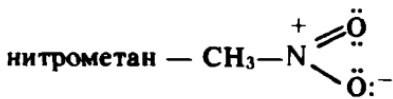
II. Апротон эритувчиларга нуклеофиль хоссани намоён киладиган эритувчилар киради. Бу апротон эритувчилар юқори диэлектрик ўтказувчанликка эга. Айрим эритувчиларнинг диэлектрик ўтказувчанлиги куйидагича: H_2O — 80, чумоли кислота — 59, диметилсульфоксид — 45, N, N-диметилформамид — 38, ацетон — 25, этанол — 24, амиак — 17, сирка кислота — 6, диэтил эфир — 4, бензол — 3, гексан — 2, диоксан — 2.

Эритувчининг диэлектрик ўтказувчанлик қиймати қанча катта бўлса, у шунча кутбландандир.

Апротон эритувчиларга:

оддий эфирлар — $\text{R}-\ddot{\text{O}}-\text{R}$



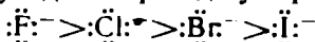


Бу күш кутбланган эритувчилар тақсимланмаган электрон жуфтларига зга бўлиб, фақат катионларни сольватлади. Аммо бундай эритувчилар анионларни сольватламайди, натижада күш кутбланган эритувчилар S_N2 реакция тезлигини оширади. Эритувчилар таъсирида реагентларнинг нуклеофиллигини, реакция тезлигини ва ҳатто реакция механизмини ўзгартириш мумкин. Куйидаги жадвал эритувчилар таъсирида реакция механизмининг ўзаришини кўрсатади.

Реакция тенгламиаси	Эритувчи	Реакция механизми
$(\text{CH}_3)_3\text{CCl} \xrightarrow[-\text{HCl}]{+\text{H}_2\text{O}} (\text{CH}_3)_3\text{COH}$	$\text{C}_2\text{H}_5\text{OH} + \text{H}_2\text{O}$ аралашмаси	S_N1
$\text{RCH}_2\text{Cl} \xrightarrow[-\text{HCl}]{+\text{H}_2\text{O}} \text{RCH}_2\text{OH}$	Ацетон $\text{C}_2\text{H}_5\text{OH} + \text{H}_2\text{O}$ аралашмаси HCOOH	S_N2 S_N2 S_N1

Агар учламчи бутил хлориднинг гидролизи этил спирти ва сув аралашмасида олиб борилса S_N1 , ацетонда эса реакция S_N2 механизмда боради. Бирламчи галогеналканларнинг гидролизи этил спирти ва сувда борса S_N2 , кучли кутбланган HCOOH да эса S_N1 механизмда боради.

N,N -Диметилформамидда галоген атомларининг нуклеофиллиги куйидаги тартибда ўзараади:

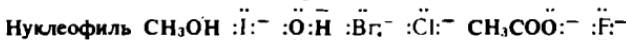


Диметилформамид галоген атомларини сольватламайди, натижада ҳажми кичик хлор анионнинг энергияси ҳажми катта бром ва иод анионларининг энергиясидан катта бўлади. Шунинг учун хлбр анион бром ва иод анионларига қараганда кучли нуклеофиль бўлиб қолади.

Нуклеофиллик қаторининг абсолют шкаласини тузиш мумкин эмас, чунки битта зарачанинг ҳар хил реакциялардаги нуклеофиллиги бир хил эмас. Аммо, стандарт субстратнинг турли нуклеофиллар билан нисбий реакция тезлигини тақосялаш орқали реагентларнинг маълум бир нуклеофиллик қаторини келтириб ҷикариш мумкин. Шундай нуклеофиллик шкаласини π_{CH_3} , тузиш учун метил иодиддан субстрат сифатида, эритувчи ва стандарт нуклеофиль сифатида метанолдан фойдаланиш мумкин (25°C).

$$\pi_{CH_3} = \lg \left(\frac{\text{нуклеофиль}}{\text{CH}_3\text{OH}} \right) \text{метил спиртда } (25^{\circ}) \text{ да}$$

π_{CH_3} айрим қийматлари:

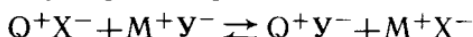


п.....	0	7,4	6,5	5,8	4,4	4,3	2,7
--------	---	-----	-----	-----	-----	-----	-----

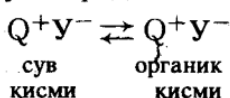
III. Нуклеофиль алмашиуниш реакциясининг боришига катализатор таъсир қиласди. Льюис кислоталари — бор, алюминий, темир, рух, сурьма, симоб, мис ва кумушнинг галогенли тузлари ҳамда кумуш катиони катализаторлик вазифасини ўтайди. Льюис кислоталари электрофиль хусусиятга эга бўлиб, анионларнинг барқарорлигини оширади. Катализатор реакцияларни мономолекуляр механизмда боришини таъминлайди.

Умуман, нуклеофиль реакциялар учун Эритувчилар ва катализаторлар танлаш катта аҳамиятга эга. Агар нуклеофиль реагентлар тариқасида анорганик бирикмалар ишлатилса реакцияларнинг бориши қийинлашади. Улар сувда яхши, органик эритувчиларда ёмон эрийди. Галогеналканлар ва бошқалар сувда деярли эримайди, реакциялар олиб бориш учун эритувчилар аралашмаси ишлатилади. Бундай реакцияларни олиб бориш учун фазалараро катализ усулидан фойдаланиш мумкин. Ўзаро аралашмайдиган эритувчиларда нуклеофиль алмашиуниш реакцияларини ўтказиш учун фазалараро катализатор сифатида тўртламчи аммоний ва фосфоний тузларидан фойдаланилади. Бунинг учун нуклеофиль U^- тутгай $\text{M}^+ \text{U}^-$ туз сувда, галогеналкан эса органик эритувчидаги эритилади. Фазалараро ташувчи катализатор аммоний ёки фосфоний тузлари $\text{Q}^+ \text{X}^-$ (бензилтриэтиламмоний хлорид $\text{C}_6\text{H}_5\text{CH}_2(\text{C}_2\text{H}_5)_3\text{Cl}$)

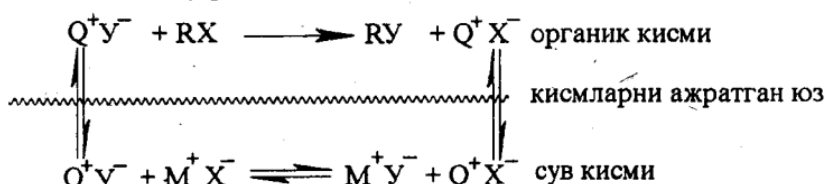
N^+Cl^-) липофиль катион тутади ва сувда ҳамда органик эритувчидан яхши эрийди. Реакция аралашмасига озгира микдордаги катализатор күшилса, Q^+X^- туз билан сувда эриган M^+Y^- туз орасида реакция кетади:



Q^+Y^- тузи ион жуфти ҳолида сувдан органик қисмга ўтади ва мувозанат руй беради:



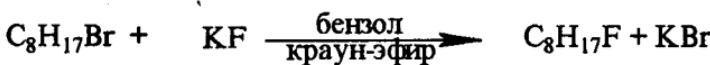
Органик қисмда нуклеофиль ва субстрат RX орасида реакция боради ҳамда чиқиб кетаётган X^- гурух Q^+ катион билан ион жуфтини ҳосил қилади.



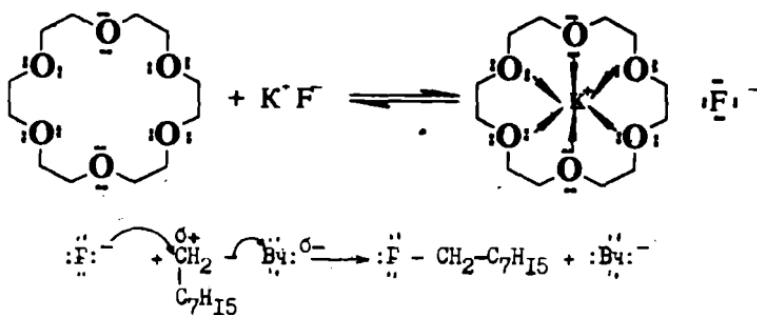
Фазалараро катализ шароитида галогеналканларнинг гидролиз реакциясининг тезлиги $10^4 - 10^8$ баробар ошади. Галогеналканларнинг реакцияга киришиш қобилияти эса қўйидаги тартибда камаяди:



Бу қатор эса катализаторсиз олиб борилган гидролиз реакциясида топилган қаторга тессари. Агар макроҳалқали полиэфирлар, крептандлар озгира микдорда реакция аралашмасига күшилса, S_N2 механизмда борадиган реакцияларнинг тезлиги кескин ошади. Краун-эфирлар тузларнинг қутбланмаган органик эритувчилардаги эрувчанлигини оширади. Масалан, бромоктан билан калий фторид реакцияси бензолда ва 18-краун-6 эфир иштирокида олиб борилса, юкори унум билан фтороктан олинади:



Калий фторид краун-эфир иштирокида бензолда эрийди, чунки у K^+ катионни сольватлайди, фтор анионни сольватламайди. Фтор анион жуда фаол нуклеофиль бўлиб қолади ва бром анионини сиқиб чиқаради:

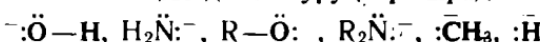


Фазалараро катализ шароитида нуклеофиль алмашиниш реакциялари осон боради ва қўшимча маҳсулотлар деярли ҳосил бўлмайди.

4. Нуклеофиль алмашиниш реакцияларида чиқиб кетаётган гурухларнинг роли катта.

Алмашиниш реакцияларида чиқиб кетадиган гурухларнинг осон ёки қийин чиқиб кетишига қараб, уларни иккι турга бўлиш мумкин:

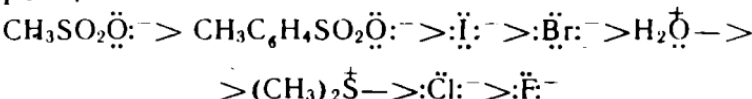
1. Қийин чиқиб кетадиган гурухларга кучли асос хоссасини намоён қиласидиган гурухлар киради:



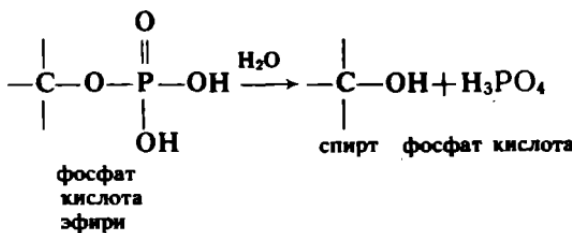
Бу гурухлар бирикма молекуласидан чиқиб кетишида қарорсиз ионлар ёки молекулалар ҳосил қиласи.

2. Энг яхши чиқиб кетадиган гурухларга, одатда кучсиз асослик хоссасини намоён қиласидиган сульфонатлар, фосфат гурухи — $(\text{OH})\text{OP}-\ddot{\text{O}}^-$ ва бошқалар киради.

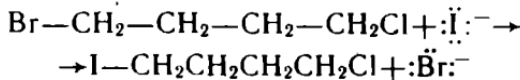
Умуман, яхши чиқиб кетадиган гурухлар молекуладан чиқиб кетиши жараёнида қарорли ионлар ёки молекулалар ҳосил қиласи. Сульфонатлар сульфат кислотанинг ҳосилалари бўлиб, уларнинг ва айрим бошқа гурухларнинг чиқиб кетиши қобилиятининг пасайиши қуйидаги қаторда келтирилган:



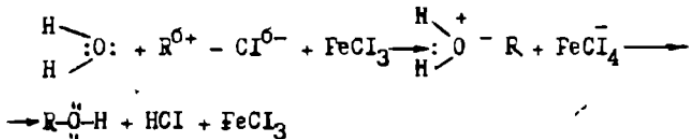
Тирик организмларда ҳам кўпгина алмашиниш жараёнилари боради. Тирик системаларда кўп учрайдиган чиқиб кетадиган гурух фосфат кислота қолдиги ҳисобланади, у мураккаб эфир таркибида бўлади ва гидролизга учраб осон чиқиб кетади:



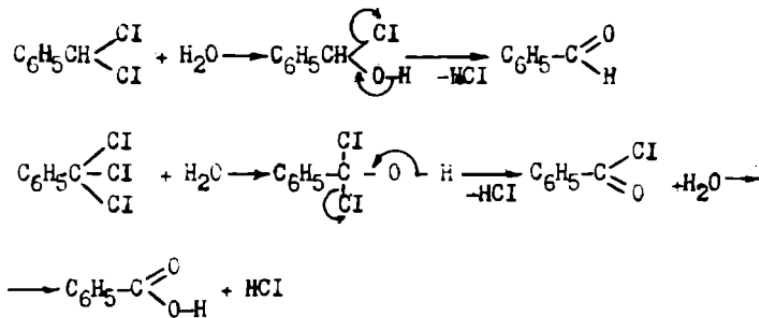
Агар 1- бром- 4- хлорбутан иод иони билан реакцияга киритилса, осон чиқадиган бром алмашади:



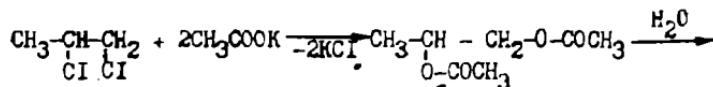
Айрим реакцияларда галогеннинг чиқиб кетишини осонлаштириш учун катализатор құлланилади:

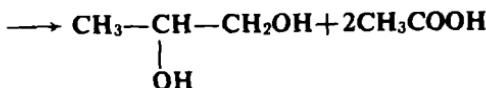


Битта углерод атоми иккита ёки учта галоген атоми туттаган бўлса, гидролиз реакцияси осон кетади:

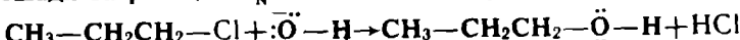


Галоген атомлари ҳар хил углерод атомида жойлашган бўлса, улар нисбатан қийинроқ гидролизланади. Бундай дигалогеналканларни ацетатларга айлантирилса, гидролиз яхши кетади:

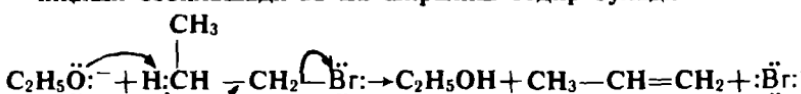




Түйнгандын углерод атомида нуклеофиль алмашинин реақцияси билан бир қаторда ажралиш ва қайта гурухланиш жараёнлари боради. Реакциянинг йўналиши реагенттнинг нуклеофиллиги ёки асослигига боғлиқ. Агар реагенттнинг нуклеофиллиги юқори бўлса, асосан гидролиз амалга ошади ва реация S_N2 механизмда боради:



Аксинча, реагенттнинг асослиги катта бўлса $\text{H}-\text{X}$ ажралиб чиқиши осонлашади ва $E2$ ажралиш содир бўлади:

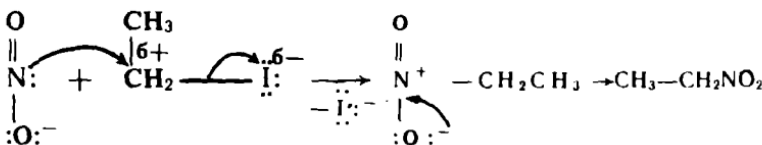


Биз нуклеофиль механизмда борадиган алмашинин реақциялар билан батафсил танишиб чиқдик. Энди нуклеофиль алмашинин реақциялари асосидаги айрим синтезлар билан танишиб чиқамиз.

Галогеналканлардан В. Мейер (1872 й) усули бўйича нитробирикмалар олинади:

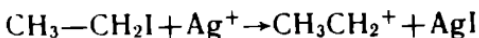


Реақция натижасида нитробирикма ва нитрит кислота-нинг эфири ҳосил бўлади. Бу реақцияни Корнблум такомиллаштирган ва эритувчи сифатида диметилформамид (ДМФА) ҳамда NaNO_2 тузини ишлатган. ДМФА ишлатилса, реақция S_N2 механизмда боради ва нуклеофиль фаоллиги юқори бўлган азот атомининг тақсимланмаган электрон жуфтининг хужуми билан бошланади:

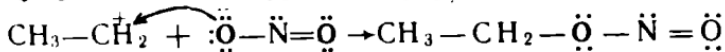


ДМФА натрий катионни сольватлайди. Диметилформамид иод анионни сольватламайди, чунки иккита метил гурухлар фазовий қаршилик кўрсатади ва натижада реақция S_N2 механизмда боради.

Реақция S_N1 механизмда борса, нитрит кислотанинг эфири ҳосил бўлади. Бунда электрофиль Ag^+ ион галогеналканни ионланишини осонлаштиради:



Реакциянинг кейинги босқичида нитрит анионнинг электрон зичлиги юқори бўлган кислород атоми этилкарбокатионга ҳужум килади ва мураккаб эфирни ҳосил қиласди:



Нитрит анион амбидент ион бўлганлиги учун икки хил реакцияга кириши мумкин:



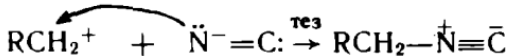
Нитрил анион ҳам амбидент ион:



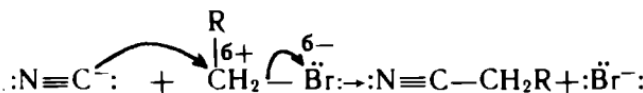
Галогеналканларнинг цианид кислота тузлари билан реакцияси ҳам икки йўналишда боради. Масалан, бирламчи галогеналканларнинг реакцияси AgCN билан олиб борилса, факат изонитрил бирикмани беради. Кумуш катиони бирламчи галогеналкандан галогенини тортиб олиб, карбокатион ҳосил бўлишини тезлаштиради ва реакция S_N1 механизимда боради:



Иккинчи босқичда азот ўзининг электрон жуфти билан карбокатионга ҳужум килади ва изонитрил бирикмани ҳосил қиласди:



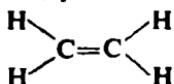
Реагент сифатида $\text{Na}^+[\text{CN}]^-$ тузи олинса, реакция S_N2 механизимда боради ва углерод атомининг боғловчи электрон жуфтлари субстратга ҳужум қиласди ва нитрил бирикмани беради:



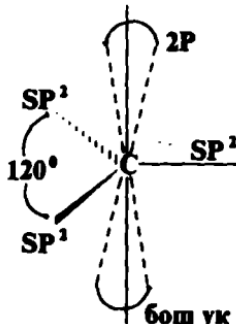
Галогеналканларга турли хил нуклеофиль реагентлар таъсир этиб, оддий ва мураккаб эфирлар, тиоэфирлар, тибллар, аминобирикмалар олиш мумкин. Бу ва бошқа реакциялар тўғрисида кейинги бобларда фикр юритамиз.

III БОБ. ЭЛЕКТРОФИЛЬ БИРИКИШ РЕАКЦИЯЛАРИ

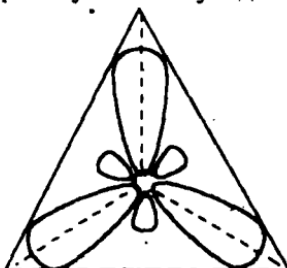
Молекула таркибида күш бөг тутувчи, умумий формуласи C_nH_{2n} бўлган углеводородларга алкенлар дейилади. Углерод атоми бошқа углерод атоми билан бөг ҳосил қилиш учун ўзининг иккитадан валентлигини сарф қиласди, қолган валентликлари водород атомлари билан боғланади:



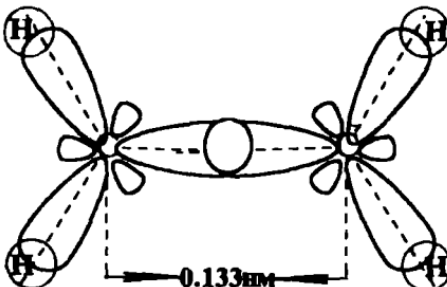
Углерод атомлари бир-бiri билан күш бөг орқали боғланган бўлиб, sp^2 -гириданниш ҳолатида бўлади. sp^2 -гириданниш ҳолатида углерод атомининг битта $2s$ - ва иккита $2p$ - орбиталлари гириданниш ҳолатида бўлади. Бу гириданниш орбиталлар боз ўқса нисбатан бир тикисликда ётади ва бир-бираидан максималь узоклашган, орасидаги бурчак 120° ни ташкил қиласди:



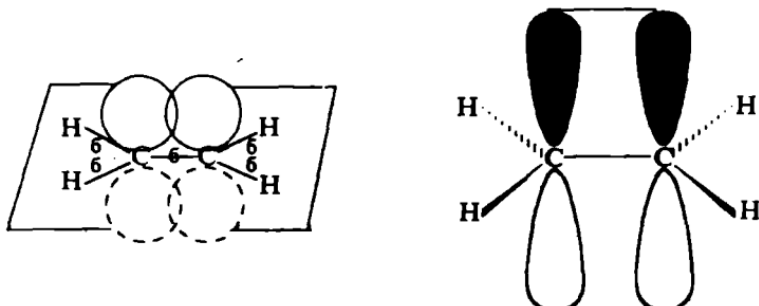
Углерод атомининг гириданмаган $2p$ -орбитали симметрик гантель кўринишга эга бўлиб, унта sp^2 -гириданниш орбиталлар ётган тикисликка нисбатан перпендикуляр ҳолда жойлашган. Углерод атоми тенг ёнли учбуручакнинг марказида ётади ва гириданниш орбиталлар учбуручакнинг учларига караб йўналган бўлади:



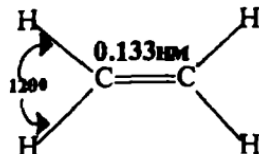
Этилен молекуласи ҳосил бўлганда углерод атомининг sp^2 -гибридланган орбитали иккичи углерод атомининг гибридланган орбиталини максималь қоплайди ва σ -богни ҳосил қиласди. Углерод атомларининг $1s$ -орбиталлари вордород атомларининг $1s$ -орбиталлари билан қопланади ва C—H σ -богларни ҳосил қилиб, бир текисликда ётади.



Ҳар бир углерод атомининг гибридланмаган $2p$ -орбиталининг гантель кўринишдаги шаклининг бир қисми молекула ётган текисликка нисбатан устида ва иккичи қисми остида ётган бўлиб, бир-бирини қоплайди ва π -богни ҳосил қиласди:



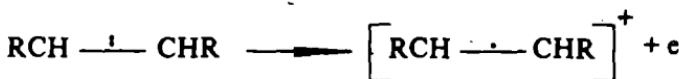
Кўш боғнинг узунлиги 0,133 нм ва C—H боғ узунлиги эса 0,108 нм тенг:



Этилен молекуласида π -богнинг бўлиши унинг молекуляр рефракциясининг юқорилигига, битта боғ энергиясининг камлигига, осон қутбланишга сабабчи бўлади. $2p$ -орбиталнинг электронлари углерод атомлари ядроларидан узокроқда жойлашган бўлганлиги учун, улар ҳаракатчан, $2p$ -орбиталнинг энергияси σ -орбиталь энергиясига

нисбатан камроқ. Шунинг учун 2р- орбиталдаги электронни тортиб олиш учун кеттган энергия σ- орбиталдаги электронни тортиб олишга қараганда камроқ миқдорда бўлади.

Алкен молекуласидан электронни тортиб олиш учун кеттган энергияга ионланиш энергияси дейилади. Масалан,



Алкен молекуласида метил гурухларнинг ортиши ионланиш энергиясини камайтиради:

Алкенларнинг ионланиш энергияси

Алкен	$\text{CH}_2=\text{CH}_2$	$\text{CH}_3-\text{CH}=\text{CH}_2$	$(\text{CH}_3)_2\text{C}=\text{CH}_2$	$\text{CH}_3-\underset{\text{CH}_3}{\text{C}}=\text{C}-\text{CH}_3$
Ионлаш энергияси, зВ	10,5	9,7	9,2	8,3

Алкен молекуласининг π- боғи осон қутбланади ва электрофиль реагентлар ҳужуми учун қулай.

Умуман, алкенларда борадиган реакцияларни уларнинг механизмига қараб уч турга бўлиш мумкин:

1. Электрофиль реакциялар;
2. Радикал реакциялар;
3. Нуклеофиль реакциялар:

Биз электрофиль механизмда борадиган бирикиш реакцияларни батафсил кўриб чиқамиз.

Электрофиль бирикиш деб, мусбат зарядланган заррачанинг алкен молекуласига ҳужуми билан борадиган реакцияларга айтилади. Реакцияга киришгаётган мусбат заррача билан алкенлардаги углерод атоми орасидаги янги боғ, кўш боғнинг π-электронлари ҳисобига ҳосил бўлади.

Электрофиль реагентлар деб, ўзининг шериги билан унинг электрон жуфтиси ҳисобига боғ ҳосил қиласидиган, электроноакцептор хоссасига эга бўлган мусбат зарядланган заррачаларга айтилади.

Электрофиль реагентларга бўш орбиталга эга бўлган эркин катионлар, ион жуфтлари, кучли қутбланган ва осон ионланиши мумкин бўлган нейтраль бирикмалар киради. Электрофиль реагентларга тўлмаган орбиталга эга бўлган атомлар ёки электронга мойиллиги кучли бўлган ҳамма нейтраль бирикмалар киради:

H- электрофиллар — H^+X^- (H^+I^- , H^+Br^- , H^+Cl^- ,

H_2SO_4 — кучли кислоталар)

C- электрофиллар — $R_3C^+X^-$ (карбокатионлар), кучли қутбланмаган бөр тутган бирикмалар $R_3C^{6+} - X^{6-}$, $R_2C^{6+} =$

$= Y^{6-}$, $R-C \overset{6+}{=} N^{6-}$, хинонлар (электронга мойиллиги кучли)

B- электрофиллар — BF_3 , BCl_3 , BR_3

O- электрофиллар — $R-O^{6+} - X^{6-}$, $R-O-O-R$ (пероксидлар)

N- электрофиллар — NO^+X^- (нитрозоний тузлари), $NO_2^+X^-$ (нитроний тузлари), $RN_2^+X^-$ (диазоний тузлари), $R_2N^{6+} - X^{6-}$

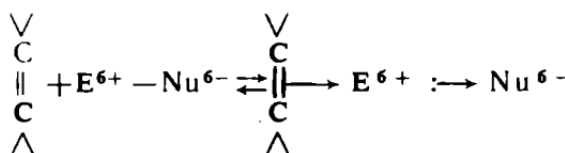
S- электрофиллар — $R-S^{6+} - X^{6-}$, $HSO_3^+X^-$, SO_3^-

Галогенлар — F_2 , Cl_2 , Br_2 , I_2

Me- электрофиллар — $AlCl_3$, $AlBr_3$, $FeBr_3$, $FeCl_3$

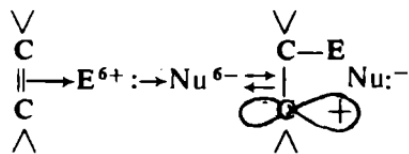
Алкенлар электронодонор ёки нуклеофиль хоссага эга бўлган бирикмалардир. Алкенларни электрофиль реагентлар билан реакцияси қуидаги босқичлар орқали боради:

1. Алкен қўш боғининг π -электронлари билан электрофиль реагентнинг бўш 2p- орбитали орасида ўзаро таъсирлашишидан π -комплекс (ёки заряд кўчган комплекс ЗКК) ҳосил бўлади:



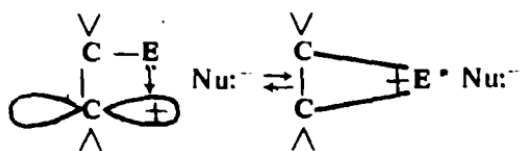
π - комплекс ёки ЗКК

2. Электрофиль π -боғнинг иккита электронини тортиб олиб, σ - комплексга (зич ион жуфти — ЗИЖ) ўтади:

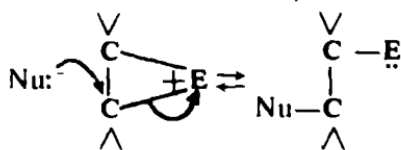


σ - комплекс ёки ЗИЖ

3. σ - Комплексдаги (ЗИЖ) sp^2 - гибридланган углерод атомининг бўш 2p- орбитали электрофилнинг тақсимланмаган электрон жуфтлари билан таъсирлашади ва ҳалқали оний ионни ҳосил қиласди:

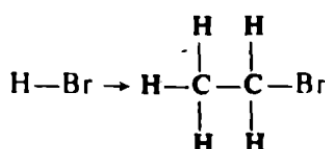
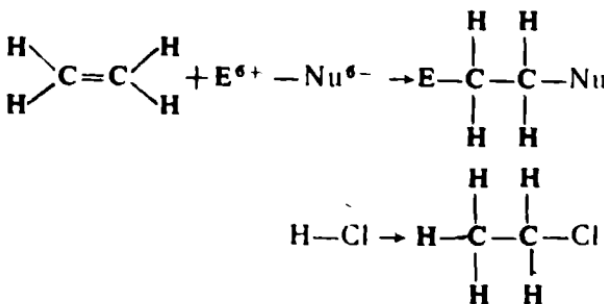


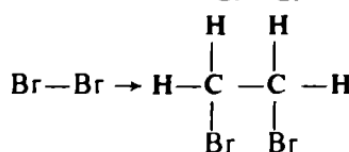
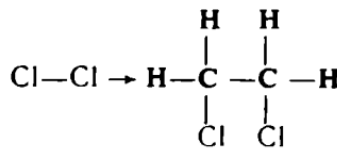
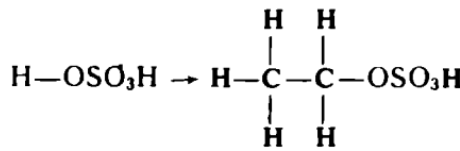
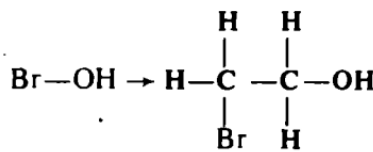
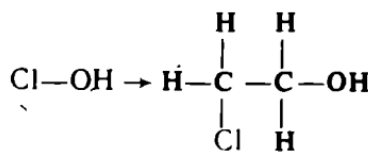
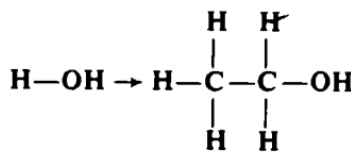
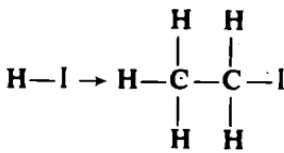
4. Нуклеофиль (Nu^-) σ -комплексга ёки ҳалқали оний ионга қарши томондан құжум қылади ва натижада стереоселектив бирикиш содир бўлади:



Аммо шуни айтиш лозимки, бу умумий ҳол бўлиб, аниқ бир шароитда σ -комплексдаги заряднинг кўчиши даражаси, ионларнинг ажралиш даражаси (ионлар, ион жуфтлари, зич ион жуфтлари), σ -комплекснинг тузилиши (карбокатионлар, эритувчи, билан ажратилган ион жуфтлари, оний ионлар) билан фарқ қиласидиган механизmlар орқали амалга ошади.

Куйидаги реакциялар электрофиль бирикиш орқали боради:



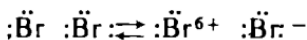


Алкенлар галогенларни — F₂, Cl₂, Br₂, I₂ осон бириктіради. Фтор реакцияға шиддатлы киришади, ҳатто портлаш рүй беради, аммо иод эса.реакцияға нисбатан секин киришади. Бу галоген молекулаларнинг электронга мойиллигига мос келади:

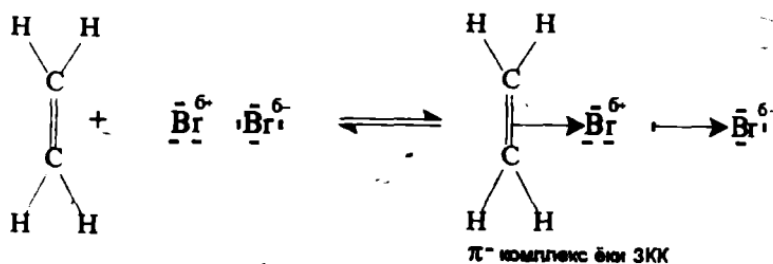
Галоген	F_2	Cl_2	Br_2	I_2
Электронга мойиллиги, эВ	3,1	2,5	2,5	1,6

Бромлаш реакцияси органик молекула таркибидә қүш бөг борлигини исботлаш учун ишлатылады. Алкенларга бромлы сув ёки бромнинг тетрахлорметандаги эритмаси қүшилса, бромнинг ранги ўзгаради ва дубромалканлар ҳосил болады.

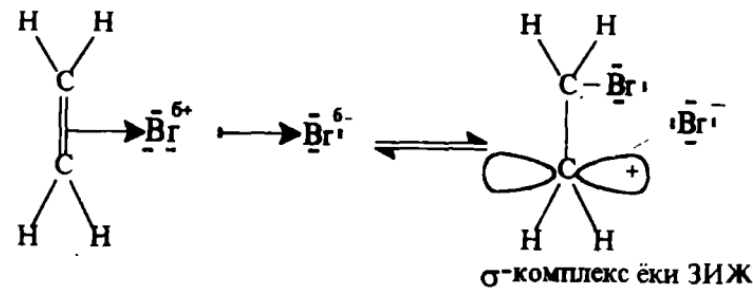
1. Бром молекуласи электронга бой углерод-углерод л- бөгнинг таъсирида күтбланади:



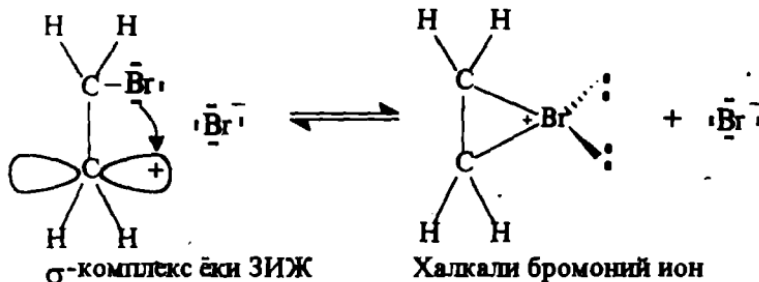
Бром молекуласининг кисман мусбат зарядланган кисми алкеннинг л- бөги билан таъсирашып, л- комплекс ёки заряд күчган комплекс — ЗКК ҳосил қиласы:



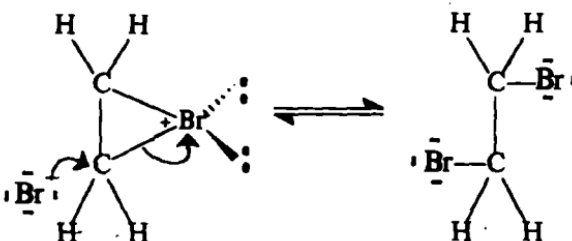
2. Электрофиль — \ddot{Br}^+ л- бөгнинг электрон жуфтини тортиб олиб, σ - комплекс ёки зич ион жуфти (ЗИЖ) га ўтади:



3. σ - Комплекс (ЗИЖ) бром атомининг тақсимланмаган электрон жуфти sp^2 -гибридланган углерод атомининг бүш орбитали билан таъсирашади ва халқали бромний ионни ҳосил қиласы:



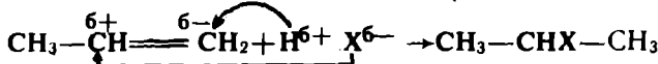
4. Нуклеофиль бром анион халқали бромоний ионга қарши томондан ҳужум қилади ва транс бирикиш кетади:



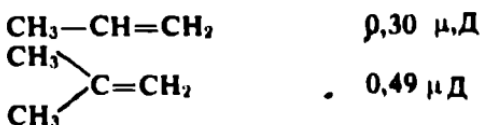
Агар реакция аралашмасида бошқа нуклеофиль анионлар —

:Cl^- , :I^- , NO_2^- , $\text{CH}_3-\ddot{\text{O}}^-$ бўлса, 1,2-дибромэтан билан бирга озигина миқдорда бўлса ҳам $\text{ClCH}_2-\text{CH}_2\text{Br}$, $\text{NO}_2\text{CH}_2-\text{CH}_2\text{Br}$, $\text{I}-\text{CH}_2\text{CH}_2\text{Br}$, $\text{CH}_3\text{O}-\text{CH}_2-\text{CH}_2\text{Br}$ бирикмаларнинг аралашмаси ҳосил бўлади. Бу эса реакция икки босқичда боришини тасдиқлайди.

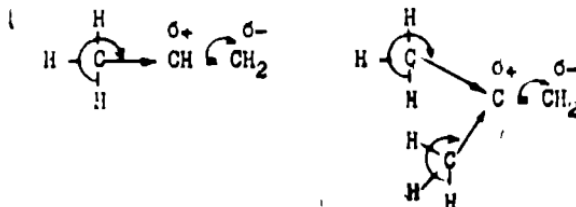
Алкенларнинг H-электрофиллар билан реакцияси яхши ўрганилган. Айниқса, водород галогенидларнинг ва сульфат кислотанинг кўш ботга бирикиши осон боради. Но-симметрик алкенларнинг кўш ботига водород галогенидларнинг ва кислоталарнинг бирикиши Марковников В. В. (1870 й.) қоидаси бўйича боради. Но-симметрик алкенларга водород галогенидлар бирикканда водород водороди кўп углерод атомига, галоген эса водород кам углерод атомига бирикади:



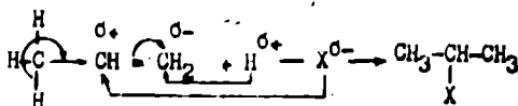
Но-симметрик алкенлар диполь моментга эга бўлиб, уларнинг молекуласи кутбланған. Масалан,



Демак, метил гурух электронодонор хусусияти ҳисобига ўзининг донор +I эффициенти намоён қилиб, қўш боғнинг электрон зичлигини қайта таҳсилайди:



Натижада, H-электрофиль — водород галогенид Марковниковов қоидаси бўйича бирикади. Табиийки, водород атоми электрон зичлиги катта бўлган углерод атомига галоген атоми эса кисман мусбат зарядланган углерод атомига бирикади:



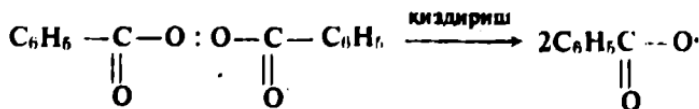
ХХ нинг фаоллиги қўйидаги қатор бўйича камаяди:



HCl, HBr ва сульфат кислота Марковниковов қоидаси бўйича бирикади. Аммо HBr пероксидлар иштирокида Марковниковов қоидасига тескари бирикади:

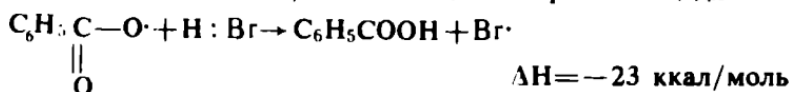


Реакция пероксидлар иштирокида олиб борилганда улардан радикал ҳосил бўлади ва бунинг учун маълум миқдорда энергия сарф бўлади.



$$\Delta H = +35 \text{ ккал/моль}$$

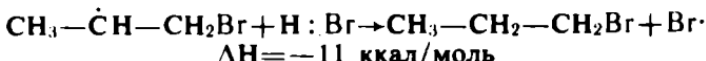
Бензоперокси радикал ҳосил бўлиши учун $+35$ ккал/моль иссиқлик ютилиши зарур. Бу радикал HBr молекуласидан водородни тортиб олади ва бром радикали ҳосил бўлади. Реакцияда -23 ккал/моль иссиқлик ажралиб чиқади:



Бром радикали пропенга хужум килиб, қўш боғни гомолитик узади:



Углерод-брони боғи ҳосил бўлганда эса -5 ккал/моль иссиқлик ажралиб чиқади. Кейинги босқичда 1-бронпропил-2 радикал HBr молекуласидан водородни тортиб олади ва натижада 1-бронпропан ҳосил бўлади. Реакциянинг бу босқичида $\Delta H = -11$ ккал/моль иссиқлик ажралади:



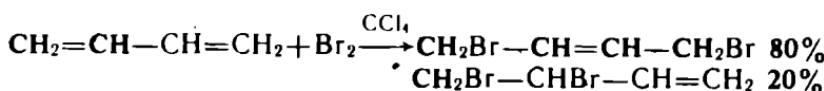
Реакция босқичларида ютиладиган ва ажралиб чиқадиган иссиқликларнинг умумий қийматини $\Delta H = +35 - 23 - 5 - -11 = -4$ ккал/моль ҳисобласак, -4 ккал/моль иссиқлик ажралиб чиқиши маълум бўлади. Бу экзотермик жараён бўлиб, реакция осон боради.

Демак, пероксидлар иштирокида HBr ни пропенга бирикиши радикал занжири мөхаллиф мөдданийдан бўлиб, уни 1933 йилда Карап ва Майо аниқлашган.

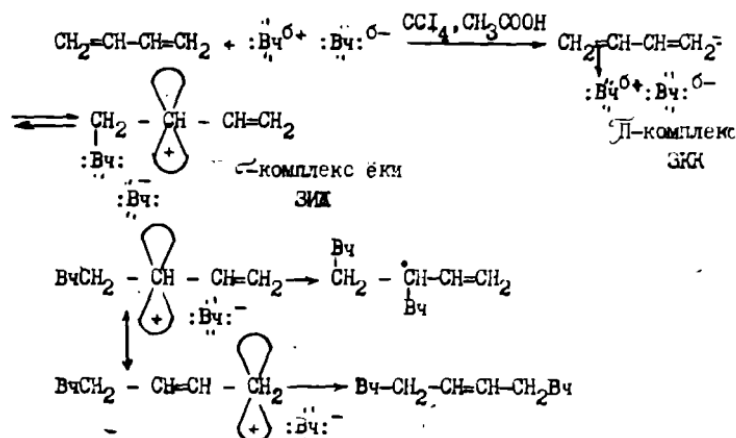
Алкадиенлар иккита қўш боғ тутган тўйинмаган бирималар бўлиб, турли бирикиш реакцияларига киришади. Айниқса, конъюгиранган боғта эга бўлган 1,3-алкадиенлар водород галогенидлар, галогенлар ва бошқа электрофиль реагентлар билан 1,2- ва 1,4- бирикиш реакциясига киришади. Реакциянинг бориши асосан температурага, эритувчининг табиятига ва реагентнинг характеристига боғлиқ. Бромлаш реакцияси -80°C да олиб борилса, асосан 1,2-бирикиш кетади ва қисман 1,4- бирикиш содир бўлади:



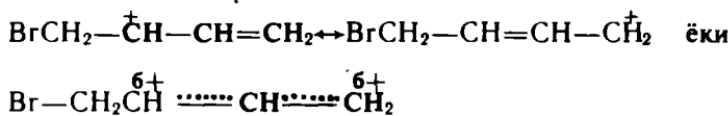
Агар шу реакция 40°C да ўтказилса, аксинча 1,4- бирикиш асосий бўлади ва қисман 1,2- бирикиш боради:



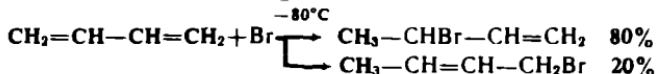
1,3- Диенларга бирикиш алкенлардаги каби турли оралиқ (π- комплекс ёки ЗКК) комплекслар ва барқарор карбокатионлар (σ- комплекс ёки ЗИЖ) ҳосил қилиш билан боради. Юқори температурада ва қутблы эритувчиларда карбокатионнинг ҳосил бўлиш эҳтимоллиги кўпроқ бўлади:



Оралиқ аллил типидаги барқарор карбокатионнинг тузилишини резонанс формулалар ёрдамида ифодалаш мумкин:

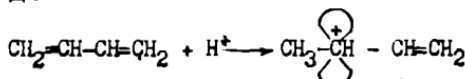


Бутадиен-1,3 нинг водород галогенидлар билан реакциясида ҳам 1,2- ва 1,4- бирикиш бориб, реакция маҳсулотларининг нисбати температурага боғлик бўлади. Масалан, бутадиен-1,3 ни НBr ге реакцияси — 80°C олиб борилса, кўпроқ микдорда 1,2- маҳсулот ҳосил бўлади:

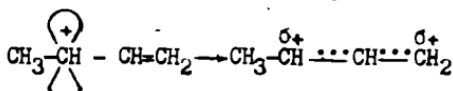


Агар реакция температураси 40°C га күтарилса маҳсулотларнинг нисбати тескари (20 : 80) бўлиб, асосан 1,4-бирикиш кетади.

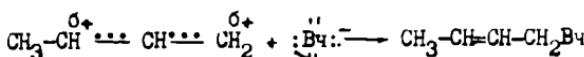
Реакциянинг биринчи боскичида кислота протони четдаги углерод атомларидан бирига бирикади ва карбокатион ҳосил бўлади:



Аммо мусбат заряд қолган учта углерод атомлари орасида таксимланади ва барқарор шаклга ўтади:



Бром аниони эса фазовий жиҳатдан қулай бўлган четдаги углерод атомига ҳужум қиласи ва 1-бромбутен-2 ни ҳосил қиласи:

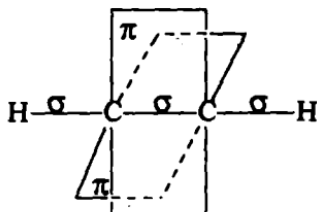


Диенларнинг бошка электрофиль реагентлар билан борадиган реакциялари ҳам худди шундай тартибда боради.

Молекуласида уч бўғ тутувчи, умумий формуласи $\text{C}_n\text{H}_{2n-2}$ бўлган углеводородларга алкинлар дейилади. Алкинларда иккита углерод атомлари sp- гибридланиш ҳолатида бўлади. sp- гибридланиш ҳолатида углерод атомининг битта 2s- ва битта 2p- орбиталлари гибридланади ва иккита эквивалент гибридланган чизикли sp- орбиталларни ҳосил қиласи.

Ацетилен молекуласи ҳосил бўлганда углерод атомининг sp- гибридланган орбитали иккинчи углерод атомининг sp- гибридланган орбиталини максималь даражада қоплайди ва углерод-углерод σ-богини ҳосил қиласи. Ҳар бир углерод атомининг иккинчи sp- орбитали водород атомларининг 1s- орбиталлари билан қопланади ва C—H σ-богларни ҳосил қиласи. Ацетилен молекуласидаги атомлар битта чизикда ётади ва sp- гибридланган орбиталлар орасидаги бурчак 180° га тенг.

Ҳар бир углерод атомининг иккитадан электронлари иккита гибридланмаган 2p- орбиталларда жойлашган бўлиб, бу орбиталлар симметрик ғантель кўринишга эга ва улар бир-бирларини қоплаб, иккита π-богни ҳосил қиласи. π-богларнинг текисликлари бир-бирига перпендикуляр ҳолда жойлашган:



sp-гибридланган орбиталларидаги электронлар углерод атомдарининг ядроларига яқинроқ жойлашган, чунки гибридланышда 2s- орбиталнинг хиссаси 2p- орбиталга нисбатан ортиқроқ. Шунинг учун ацетилен молекуласидаги углерод-углерод ва углерод-водород бөгларининг узунлиги этилендаги ва этандаги бөгларга нисбатан қискарод.



Ацетилен уч боғининг термокимёвий энергияси учта оддий боғлар энергиясининг йиғиндисидан кичик ва 812 кж/моль тенг.

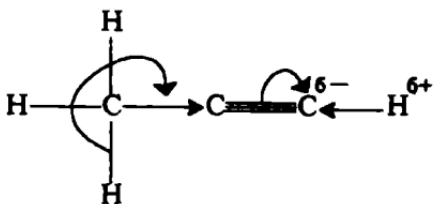
Термокимёвий маълумотларга асосан уч боғ қўш боғга нисбатан камроқ баркарор боғ ҳисобланади. Ацетилен термодинамик жиҳатдан бекарор бирикма бўлиб, суюқ ҳолатга ўтказилса кучли портлаш билан углерод ва водородга ажралади.

Ацетиленнинг ионланиш энергияси этиленга нисбатан катта бўлиб, бу ундаги электронни кучли боғланганлигини билдиради.

Ацетилен молекуласи қутбланмаган, аммо унга бирор алкил гурӯҳ киритилса, у қутбланади ва диполь моментга эга бўлади. Бу эса молекуланинг этиленга нисбатан кучли қутбланувчалигидан дарак беради:

Углеводород	$\text{CH}_3-\text{CH}=\text{CH}_2$	$\text{CH}=\text{CH}$	$\text{CH}_3\text{C}=\text{CH}$	$(\text{CH}_3)_2\text{C}-\text{C}\equiv\text{CH}$
$\mu\text{Д}$	0.35	0	0.75	0.65

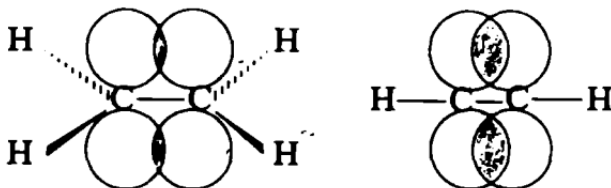
Электронодонор алкил гурӯҳлар таъсирида уч боғнинг қутбланиши ортади:



Шунинг учун ацетилен бирикмалари учун электрофиль реагентларнинг бирикиши характерли реакциялар хисобланади. Аммо ацетилен бирикмаларида борадиган электрофиль бирикиш реакциялари этилен бирикмаларига қараганда ёмонроқ боради, бу эса уларнинг реакцияга киришиш қобилияти паст эканлигини билдиради.

Бунинг бир қанча сабаблари бор:

1. Ацетилен бирикмаларида углерод-углерод бөгі орасындағы масофанинг қисқарғанлығы сабаблы, 2p- орбиталларининг бир-бірінің қолпашы ён томонидан ортади. Масалан,



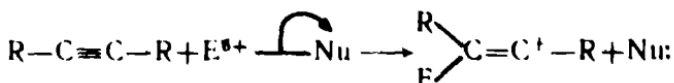
2. 2p- орбиталдагы иккі жуфт π -электронлар ўзаро таъсирашади ва натижада бир бутун симметрик цилиндр шаклиға ўхшаган π -электронлар системасы ҳосил бўлади.

3. Углерод атомлари sp-гибридланиш ҳолатида бўлганда sp^2 -гибридланиш ҳолатидаги углерод атомларига нисбатан электроманфий бўлиб қолади. Бу эса π -электронларнинг электрофиль реагентларга нисбатан реакцияга киришиш қобилиятини сусайтиради. Шунинг учун ацетилен бирикмаларида борадиган электрофиль реакциялар, асосан катализатор ишлатишни талаб этади.

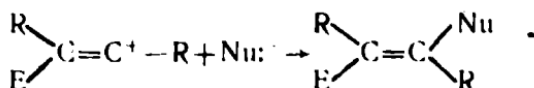
Умуман, алкинларнинг электрофиль реагентлар — кучли кислоталар, галогенлар, оғир ва оралиқ металларнинг ионлари билан реакциялардаги фаоллиги алкенларнинг шундай реакциялардаги фаоллигидан пастроқ. Ацетиленнинг реакцияга киришиш қобилияти камроқ бўлса ҳам унинг алкил ҳосилаларининг фаоллиги юқори бўлади. Бу эса ацетиленнинг ионланиш энергия кийматининг катталигига ва алкинлар ионланиш энергияси кийматининг кичиклигига мос келади.

Алкинлар Н-электрофиллар — HI, HBr, HCl, HF, H₂SO₄, галогенлар билан бирикиш реакциясига киришади.

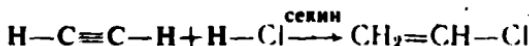
Алкинларнинг электрофиль рәгентлар билан реакция механизмини күйидагида ёзиш мүмкін:



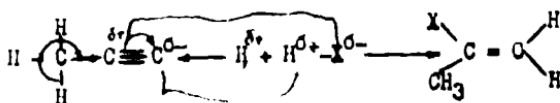
Электрофиль заррачанинг алкинга бирикиши натижасида жуда бекарор, энергияга бой винил-катион ҳосил бўлади. Винил-катионни ҳосил бўлиши учун фаоллаштириш энергияси кўпроқ зарур бўлади. Шундай қилиб, винил-катион секинроқ ҳосил бўлади ва бунинг оқибатида алкинга бирикиш ҳам секинлашади:



Ацетилен водород хлорид билан секин реакцияга киришади, буни уч боғнинг протонга мойиллигининг камайиши асосида тушунтириш мүмкін:

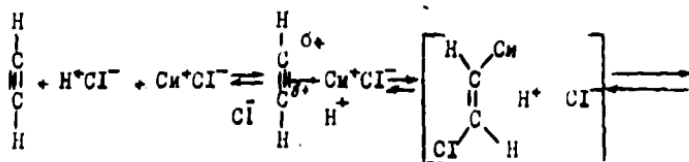


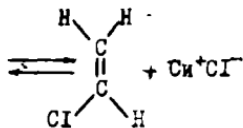
Аммо алкилацетиленлар реакцияга нисбатан яхшироқ ва тезроқ киришади. Бирикиш Марковников қоидасига биноан боради:



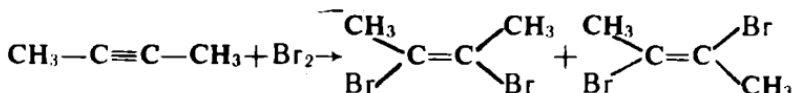
Одатда, транс-бирикиш содир бўлади.

Водород галогенидларнинг ацетиленга бирикиши бир валентли мис ва симоб тузлари иштирокида тезлашади. Уч боғ л-комплекс ҳосил қилиш ҳисобига фаоллашади:

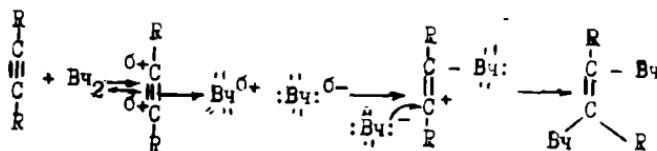




Галогенлар алкинларга жуда секин бирикади ҳамда транс- ва цис-дигалогеналкенларнинг аралашмасини ҳосил қиласди:

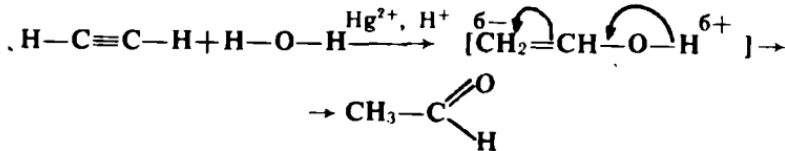


Галогенларнинг алкинларга бирикиш реакцияси ҳам алкенларга ўхшаб, π -комплекс ёки ЗКК ҳосил қилиш билан боради. Комплекс ҳосил бўлиши ҳисобига, уч боғнинг реакцияга кириш қобилияти ортади:



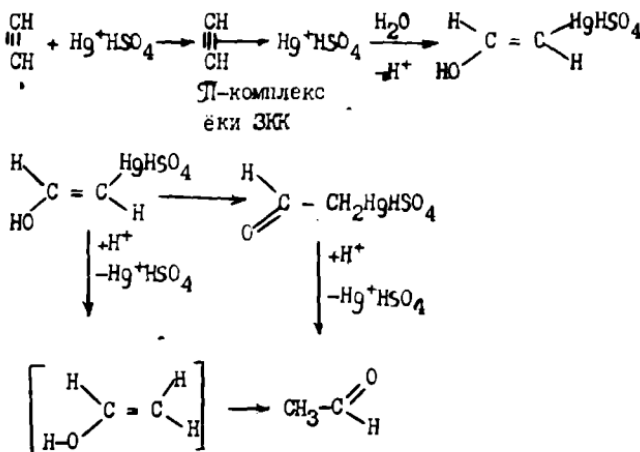
Ацетилен ва унинг гомологлари нуклеофиль реагентлар — сув, спиртлар, карбон кислоталарнинг анионлари билан бир валентли мис ва икки валентли симоб тузлари иштирокида реакцияга киришади.

Ацетиленга сувни бирикиши кислотали мухитда ва фақат симоб тузи таъсирида боради:

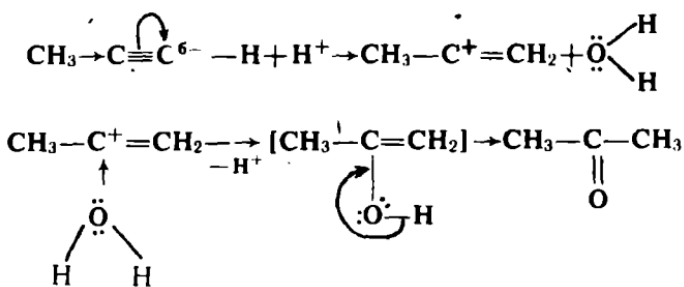


Бу реакция 1881 йилда рус олими М. Г. Кучеров томонидан очилган.

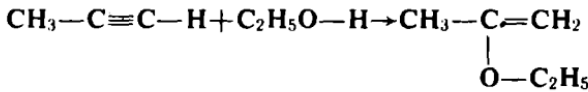
Симоб тузининг қаталитик таъсири шундан иборатки, у ацетилен билан реакцияга киришиб, оралиқ модда сифатида симоборганик бирикмани ҳосил қиласди:



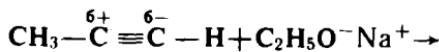
Ацетилен гомологларига сувнинг бирикиши эса симоб тузларисиз ҳам осон кетади. Электронодонор алкил гурух уч боғ լ-электрон булутини силжитганлиги сабабли, протоннинг бирикиши осонлашади ва реакция Марковников қоидасига биноан боради:

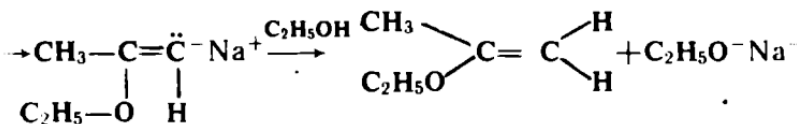


Алкинларга спиртларнинг бирикиши мис ва симоб тузлари таъсирида, алкоксидлар билан эса қиздирилганда боради:

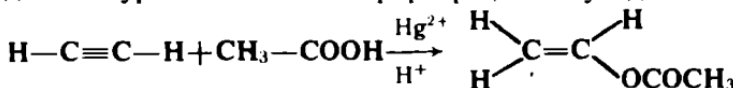


Алкоголятлар ёки ишқорлар иштироқида уч боғта нуклеофиль бирикиш кетади:

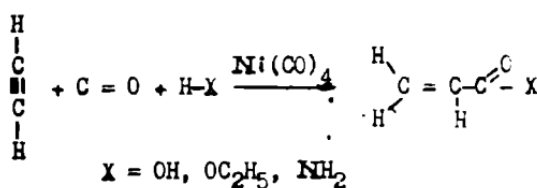




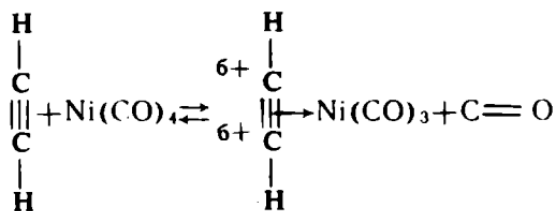
Карбон кислоталарнинг алкинларга бирикиши натижасида эса мураккаб алкенил эфирлар ҳосил бўлади:



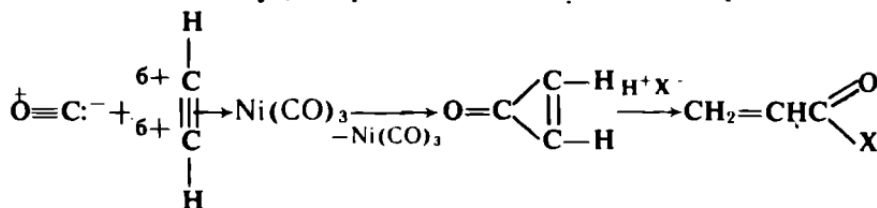
Ацетилен углерод оксида билан никель катализатори иштироқида реакцияга киришади ва акрил кислота ёки унинг ҳосилаларини беради. Бу реакция В. Реппе томонидан батафсил ўрганилган:



Реакцияда катализаторлиқ вазифасини никель тетракарбонил ўтайди, у эса ацетиленнинг уч боғи билан L -комплекс ҳосил қилиб, унинг реакцияга кириш қобилиятини оширади:



Углерод оксиди комплексга қарши томондан хужум қилиб, циклопропенонни ҳосил қиласди ва у реакция аралашмасидаги сув, спирт ёки аммиак билан таъсирлашади:



Алкинлар яна бошқа турли хил реакцияларга киришади.

1. АЛКИЛЛАШ РЕАКЦИЯЛАРИ

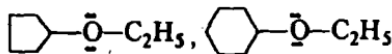
Биз галогеналканларнинг турли хил реакциялари билан танишиб чиқдик. Бу реакцияларға галогеналканларнинг гидролизи, тиоспиртлар, диалкилсульфидлар, аминлар олиш мисол бўлиб, алкиллаш реакцияларига киради.

Умуман, алкиллаш реакцияси деб, ҳар қандай органик молекула таркибига алкил груп қиритишга айтилади. Энг оддий алкиллаш реакциясига спиртлар, еноллар ва фенолларнинг молекуласидаги гидроксил грухни водородининг ўрнига углеводород радикалини қиритиш мисол бўлади. Оддий эфиirlарда иккита бир валентли углеводородлар радикали кислород атоми орқали боғланади.

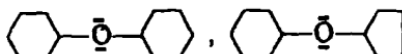
Эфиirlардаги C—O боғдаги углерод атомининг гибридланишига қараб, уларни қўйидаги катдрларга бўлиш мумкин:

1. $C_{(sp^3)}—O$ боғи тутган оддий эфиirlар:

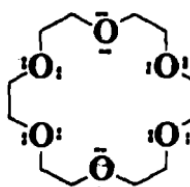
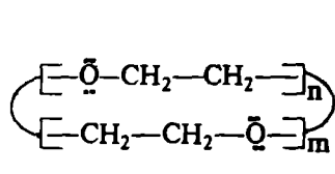
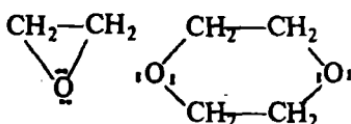
а) диалкил эфиirlар $-R_2\ddot{O}-R'$, $CH_3\ddot{O}-C_2H_5$, $CH_3CH_2\ddot{O}-CH_2CH_3$ алкилциклоалкил эфиirlар-



циклоалкил эфиirlар-



б) ҳалкали эфиirlар -



2. $C_{(sp^2)}—O$ боғи тутган оддий эфиirlар:

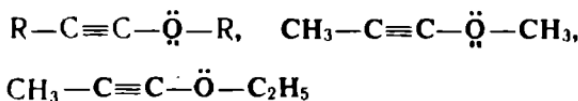
а) алкилалкенил эфиirlар — $R-\ddot{O}-CH=CH_2$,



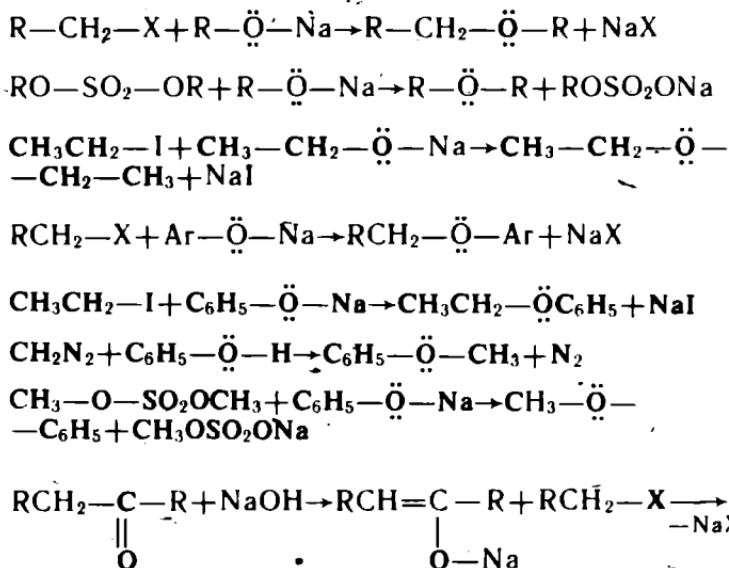
$\text{C}_4\text{H}_9-\ddot{\text{O}}-\text{CH}=\text{CH}_2$ ва диалкенил (дивинил) эфирлар —
 $\text{CH}_2=\text{CH}-\ddot{\text{O}}-\text{CH}=\text{CH}_2$, $\text{CH}_3-\text{CH}=\text{CH}-\ddot{\text{O}}-$
 $-\text{CH}=\text{CH}-\text{CH}_3$

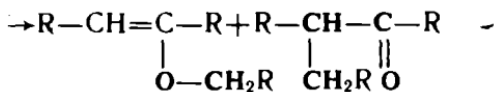
- б) алкиларил эфирлар — $\text{R}-\ddot{\text{O}}-\text{C}_6\text{H}_5$, $\text{C}_2\text{H}_5\ddot{\text{O}}-\text{C}_6\text{H}_5$,
 $\text{C}_3\text{H}_7-\ddot{\text{O}}-\text{C}_6\text{H}_5$, $\text{C}_4\text{H}_9-\ddot{\text{O}}-\text{C}_6\text{H}_5$
- в) диарил эфирлар — $\text{Ar}-\ddot{\text{O}}-\text{Ar}$, $\text{C}_6\text{H}_5-\ddot{\text{O}}-\text{C}_6\text{H}_5$,
 $\text{CH}_3-\text{C}_6\text{H}_4-\ddot{\text{O}}-\text{C}_6\text{H}_5$, $\text{CH}_3-\text{C}_6\text{H}_4-\ddot{\text{O}}\text{C}_6\text{H}_4-\text{CH}_3$

3. $\text{C}_{(sp)}-\text{O}$ бөғи туттган оддий эфирлар:

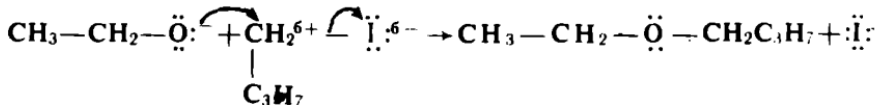


Оддий эфирлар турли усуллар билан синтез килинади. Бунинг учун галогеналканларга ва диалкилсульфатларга алкоголятлар, фенолятлар ва енолятлар таъсир эттирилади:





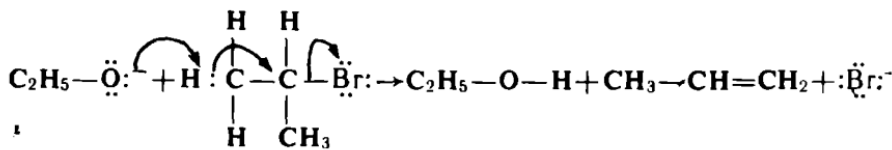
Алкоголятларга ёки фенолятларга галогеналканлар таъсир эттириб оддий эфирларни олиш усулига Вильямсон синтези деб аталади. Бу усул билан ҳар хил радикал туттан эфирларни синтез килиш мумкин. Масалан, этилпропил эфири, этилбутил эфири, этилфенил эфири. Оддий эфирларни олиш учун натрий метали этил спиртига таъсир эттирилиб натрий этилат синтез қилинади. Кўпинча 1 моль натрий металига 8—10 моль спирт олинади. Сўнгра натрий этилатга галогеналкан кўшиб, реакция аралашмаси қайнатилади ва ҳосил бўлган эфир ҳайдаб олинади. Мисол тариқасида этилбутил эфири синтезини келтириш мумкин:



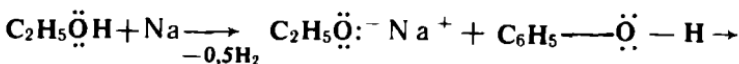
C_3H_7

Бирламчи галогеналканлардан оддий эфирлар олиш реакцияси S_N2 , учламчи галогеналканларнинг реакцияси эса S_N1 механизм бўйича боради.

Учламчи галогеналканлардан натрий этилат таъсирида $\text{H}-\text{X}$ инг ажралишиб осонлашади ва қўшимча маҳсулотлар сифатида алкенлар ҳосил бўлади:

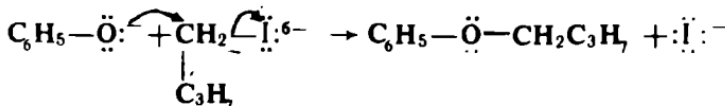


Вильямсон усулидан фойдаланиб алкилфенил эфирларни 40—80% унум билан синтез қилинади. Масалан, бутилфенил эфирини олиш керак бўладиган нуклеофиль реагент — натрий фенолят натрий этилатдан тайёрланади:

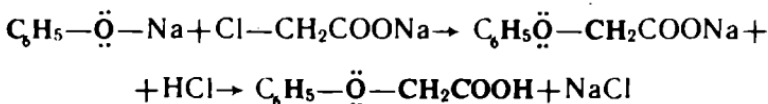




Сүнгра тайёрланган натрий фенолят устига галогеналкан қўшиб, реакция аралашмаси қайнатилади. Реакция қўйидаги механизм бўйича боради:

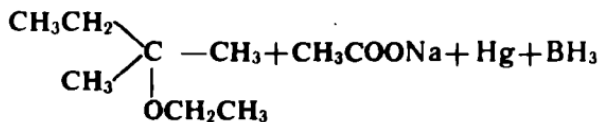
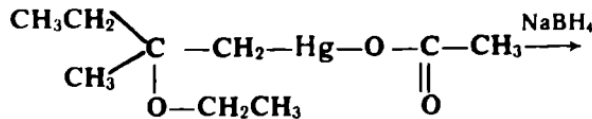


Монохлорсирка кислотанинг оддий эфири олиш учун натрий фенолята моноклорсирка кислотанинг натрийли тузи таъсир эттирилади:

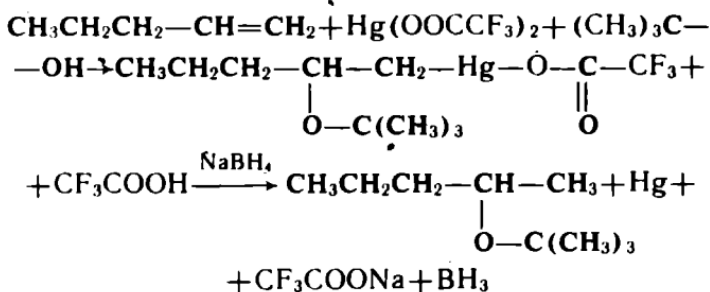


Юқорида биз учламчи радикал тутган оддий эфири олиш жараёнида алкен ҳосил бўлиши ҳакида фикр юритган эзик. Кўйида биз учламчи радикал тутган оддий эфири олиш усуслари билан таништирамиз:

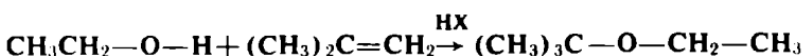
1. Учламчи радикал занжири тутган эфирилар олишнинг кенг тарқалтан усусларидан бири спиртларни алкенлар билан симоб ацетати иштироқида алкиллаш бўлиб, ҳосил бўлган симборганик биринчилар натрий боргидрид таъсирида қайтарилади:



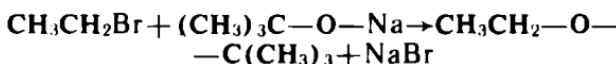
Агар реагент ва эритувчи қилиб учламчи спиртлар олинса ҳамда симоб трифторацетат тузи ишлатилса, юқори унум билан оддий эфири олиш мумкин:



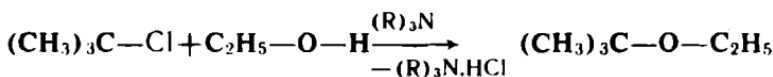
2. Спиртларни алкенлар билан алкиллашни минераль кислоталар иштирокида ҳам олиб бориш мумкин:



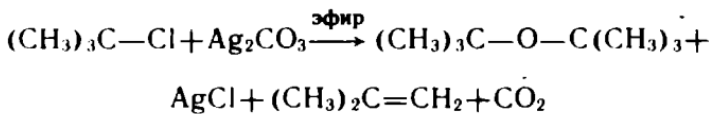
3. Учламчи спиртларнинг алкоголятларидан ва бирламчи галогеналканлардан қиздириш орқали оддий эфирлар синтез қилинади:



4. Учламчи галогеналканлардан ва спиртлардан учламчи аминлар таъсирида оддий эфирлар олиш мумкин:

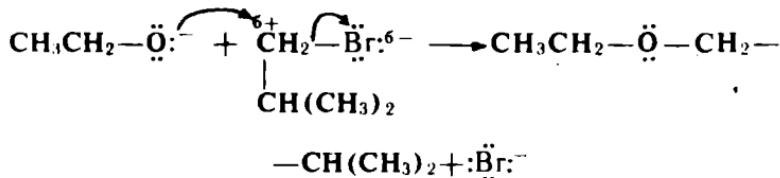


5. Учламчи галогеналканларнинг эфирдаги эритмасига Ag_2CO_3 таъсир эттириб олиш:

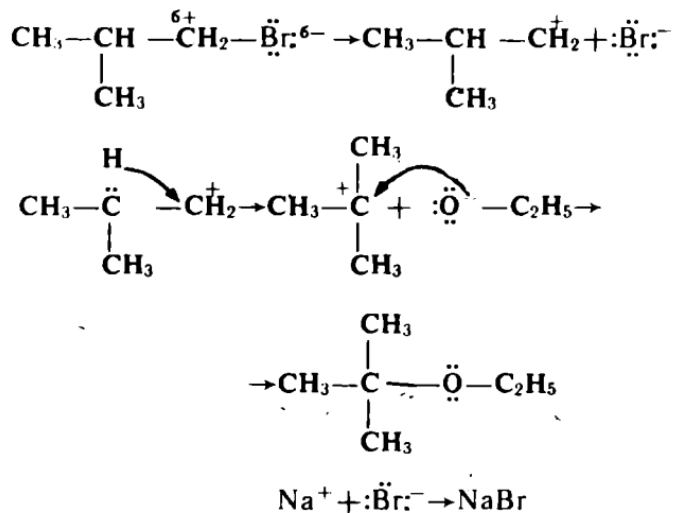


Бу усул билан олинган эфирнинг унуми 30—40% атрофида бўлади.

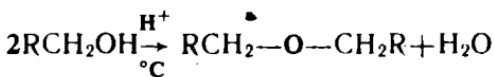
Галогеналканлардан алкоголятлар, фенолятлар ва енолятлар таъсирида оддий эфирлар олиш S_N2 механизмда боради. S_N1 механизмда борадиган реакцияларда кўп ҳолларда алкил радикалнинг изомерланиши кузатилади. Масалан, изобутил бромиднинг натрий этилат билан реакциясида, реакциянинг қайси механизмда боришига қараб, икки хил оддий эфирлар ҳосил бўлади. Реакция S_N2 механизм бўйича борса, этилизобутил эфир ҳосил бўлади:



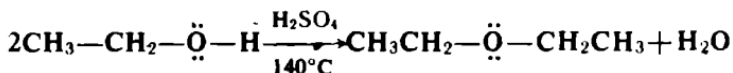
Агар реакция S_N1 механизм бўйича борса ҳосил бўлган оралиқ бирламчи карбокатион барқарор учламчи карбокатионга айланади ва этил учламчи бутил эфир ҳосил бўлади:

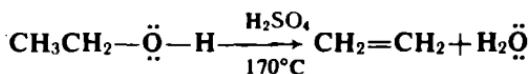


Оддий эфирларни тўғридан-тўғри спиртлардан олиш мумкин. Бунинг учун спиртларга юкори ҳароратда сув тортиб олувчи турли катализаторлар — H_2SO_4 , H_3PO_4 , Al_2O_3 таъсир эттирилади:

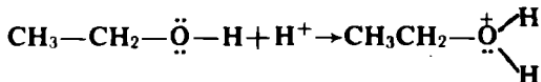


Бу усул бўйича симметрик тузилишга эга бўлган оддий эфирлар синтез қилинади. Аммо реакциянинг олиб бориш ҳароратига ва муҳитига қараб, асосий маҳсулотлар сифатида оддий эфирлар ёки алкенлар ҳосил бўлади. Масалан,

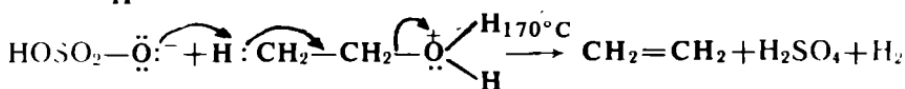
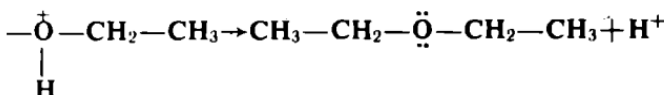
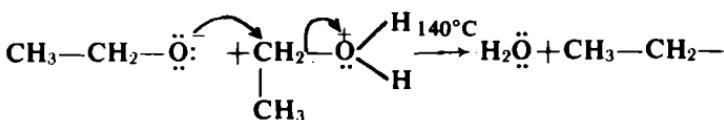




Дастлаб, этил спирти сульфат кислота протонини бириктириб олиб, этилоксоний ионини ҳосил қиласди:

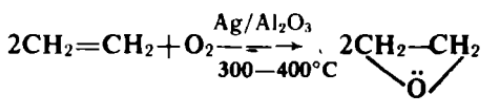


Кейинги босқичда оксоний иони ҳароратта қараб, спирт молекуласи ёки сульфат кислота қолдиги билан реакцияга киришади:

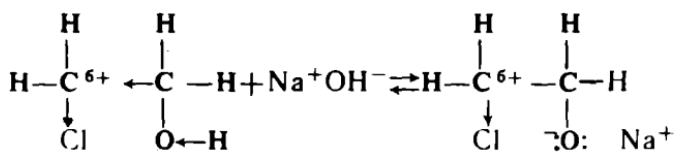


Халқали оддий эфирларни икки атөмли спиртларнинг ҳосиласи деб қараш мумкин. Улар ҳалқанинг катта ки-чилигига ва кислород атомларининг сонига қараб, оксидларга (эпоксидларга), диоксанларга, макроҳалқали эфирларга бўлинади.

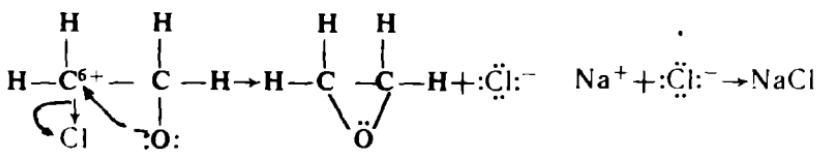
Этилен оксида эпоксидларга киради, уни саноатда жуда кўплаб синтез қилинади. Бунинг учун этилен кумуш катализатори иштирокида ҳаво кислороди билан оксидланади:



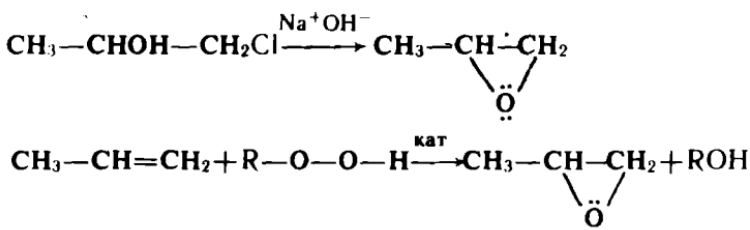
Хлоридрин усули ёрдамида этиленхлоридриндан ишкор таъсирида синтез қилинади. Реакциянинг биринчи босқичида ишкор этиленхлоридрин билан реакцияга киришади ва унинг алкоголятини ҳосил қиласди:



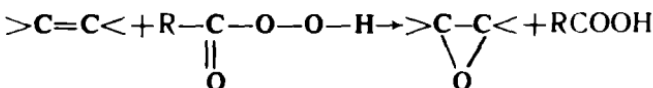
Реакциянинг иккинчи босқичида алкоголят ион нуклеофиль вазифасини бажариб, α -холатда жойлашган ва кисман мусбат зарядланган углерод атомига ҳужум қилиб, ундаги хлорни анион ҳолида сиқиб чиқаради. Реакция иттижасида этилен оксиди ҳосил бўлади:



Пропилен оксиди саноатда 1-хлорпропанол-2 дан ёки пропилендан гидропероксидлар билан маҳсус катализатор-мolibденнинг комплекси иштирокида оксидлаб олинади:

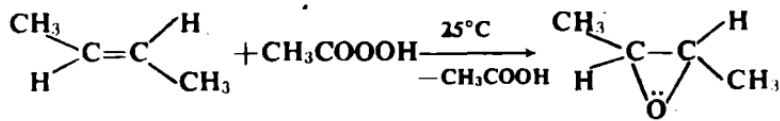
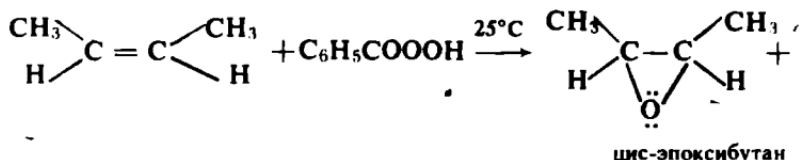


Алкенлар пероксикислоталар билан оксидланса ҳам оксидлар ҳосил бўлади:

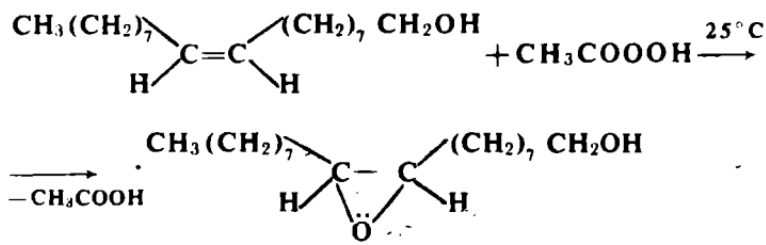


Бу реакцияни Н. Л. Прилежаев 1909 йилда қашф этган. Оксидловчи реагентлар вазифасини пербензой, персирка кислоталар бажаради.

Реакциянинг бориши алкен ва пероксикислотанинг табиятига боғлик. Масалан, цис-алкенлардан цис-оксидлар, транс-алкенлардан транс-оксидлар олинади. Демак, оксидлаш фазовий жиҳатдан ўзига ҳос селектив реакциядир:

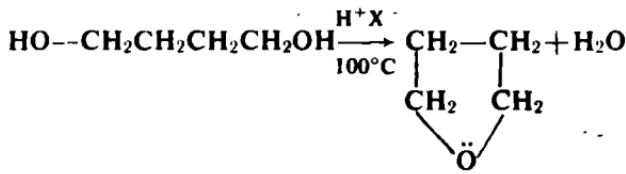


транс-эпоксибутан

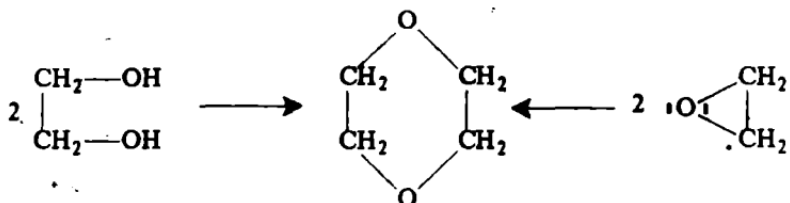


цис-9,10-эпокси-1-октадеканол

Түрт ва беш аъзоли ҳалқали эфирларни синтез қилиш учун икки атомли спиртлар галогенид кислоталар иштирокида юкори ҳароратда ($>100^\circ\text{C}$) қиздирилади:

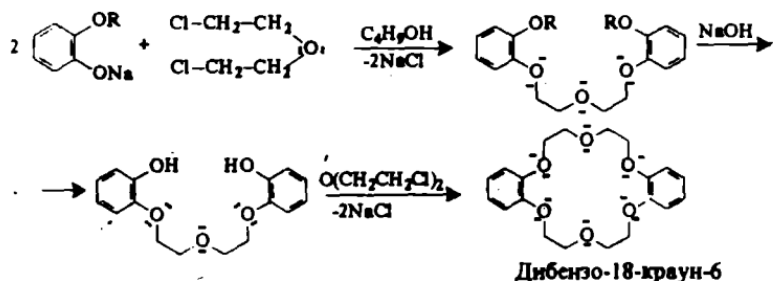


Диоксан эса этиленгликолдан ёки этилен оксидидан H^+X^- кислоталар катализаторлигига синтез қилинади:



Краун-эфирлар молекула ҳалқаси түрт ва ундан ортиқ кислород атоми тутган макрохалқали полиефирлардир. Краун-эфирларни синтез қилиш учун этиленгликоль, дизтиленгликоль ва триэтиленгликоль маълум бир шароитда 2,2'-дихлордиэтил эфири билан алкилланади.

Биринчи краун-эфир-дибензо-18-краун-6 1966 йилда Америка олими Ч. Дж. Педерсен томонидан синтез қилинган. У пирокатехиннинг моноэфири фенолятини 2,2'-дихлордиэтил эфир билан алкиллаб, краун-эфир синтез қилган:

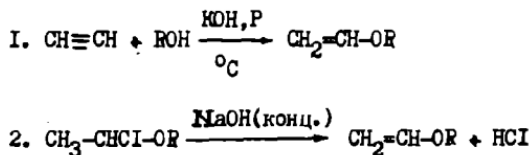


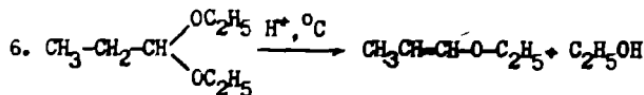
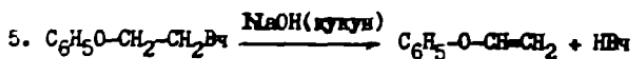
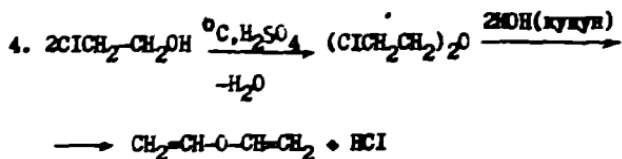
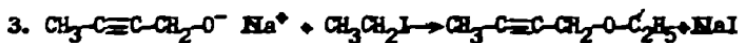
Краун-эфирлар анирганик бирикмаларнинг органик эритувчилардаги эрувчанигини оширади ва улар асосан фазалараро катализаторлар сифатида ишлатилади.

Краун-эфирлар металларнинг ионлари билан комплекслар беради. Металл иони макрохалқанинг бўшлиғига кириб жойлашган бўлиб, донор-акцептор боғ ҳисобига $R_2\ddot{O}^- \rightarrow Me^+$ махкам ушланиб қолади. Макрохалқа бўшлиғининг диаметри краун-эфирнинг тузилишига боғлиқ. Масалан, [15] краун-7 эфир бўшлигининг диаметри 0,17—0,43 нм, [18]-краун-6 0,26—0,32 нм, [21] краун-7 0,36—0,46 нм га тенг.

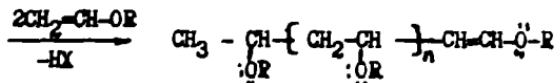
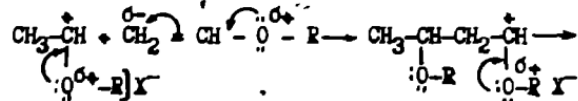
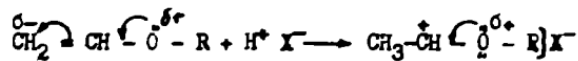
Краун-эфирлар биологик системаларда ҳам катта роль ўйнайди, улар биологик мембраналар орқали ионларни ташыйди.

Кўш боғ ва уч боғ тутган оддий эфирларни синтез қилишнинг турли усуллари маълум. Масалан,



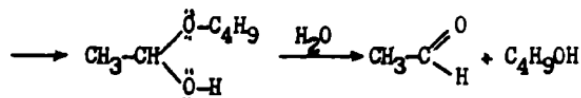
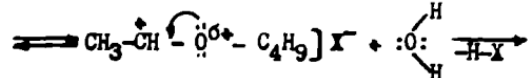
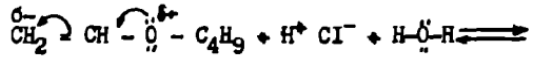


Винил эфирлари башка оддий эфирлардан фарқ қилиб, кислоталар ва Льюис кислоталари таъсирида полимерлашиш реакциясига киришади:

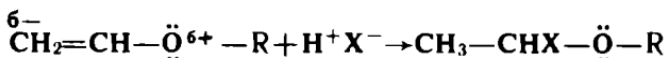
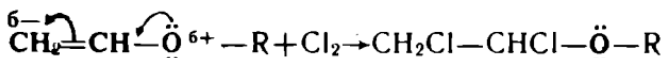


Саноатта винил эфирларидан полимер материаллар тайёрланади.

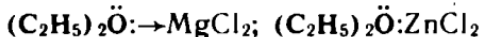
Винил эфирлари кислотали мұхитда сув билан реакцияга киришиб, альдегидларнинг ҳосиласи-полуацеталларни беради. Улар осон гидролизланади ва альдегидларга ўтади:



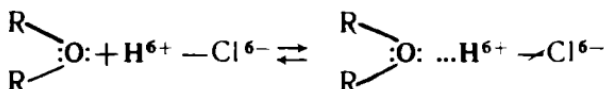
Винил эфирилари электрофиль бирикиш реакциясига осон киришади, чунки электронодонор алкокси гурух күш боғнинг реакцияга киришиш қобилиятини оширади:



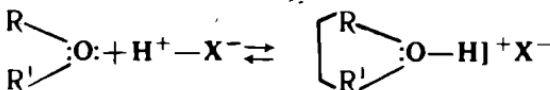
Оддий эфирилар кимёвий жиҳатдан жуда барқарор моддалардир. Эфирилар Льюис кислоталари билан жуда барқарор оксоний бирикмаларини ҳосил қиласди:



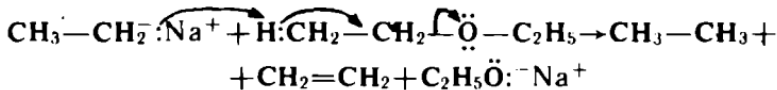
Оддий эфирилар кислоталарни водород боғи ҳосил қилиш ҳисобига бириктириади:



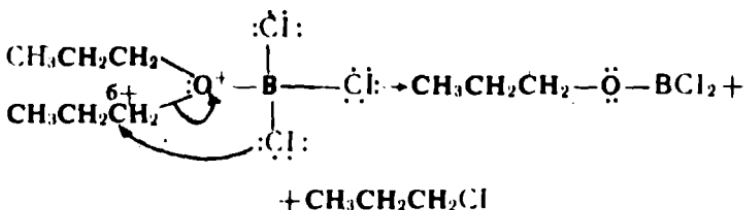
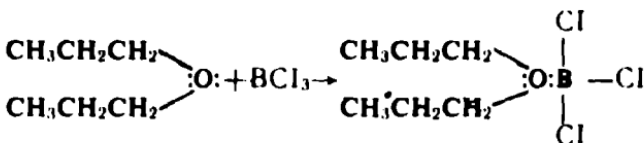
Кучли кислоталар билан таъсирлашиб, диалкилоксоний катионини ҳосил қиласди:



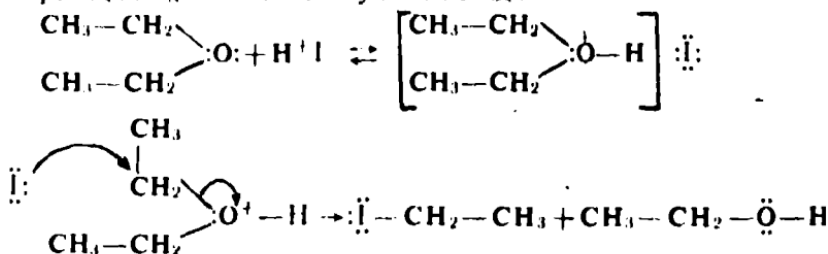
Оддий эфирилардаги C—O боғни узиш учун кучли асослар, кислоталар ёки натрийорганик бирикмалар иштирокида қиздириш керак. Масалан,



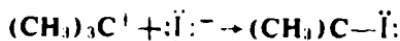
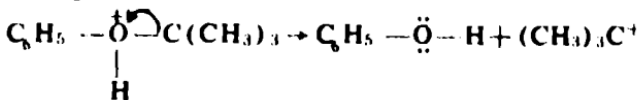
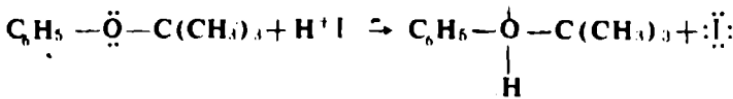
Амалиётта эса асосан HІ ва Льюис кислоталаридан AlCl_3 , AlBr_3 , BCl_3 , BBr_3 , SiCl_3I ҳамда $(\text{CH}_3)_2\text{SiI}$ ишлатилиди. Булардан BCl_3 ва SiCl_3I ($\text{SiCl}_4 + \text{NaI}$ аралашмаси) нисбатан кучли реагентлар ҳисобланади. BCl_3 ёки SiCl_3I ишлатылса оралық маңсулотлар — эфиратлар ҳосил бўлади ва улар ичкимолекуляр нуклеофиль алмашиниш орқали парчаланади:



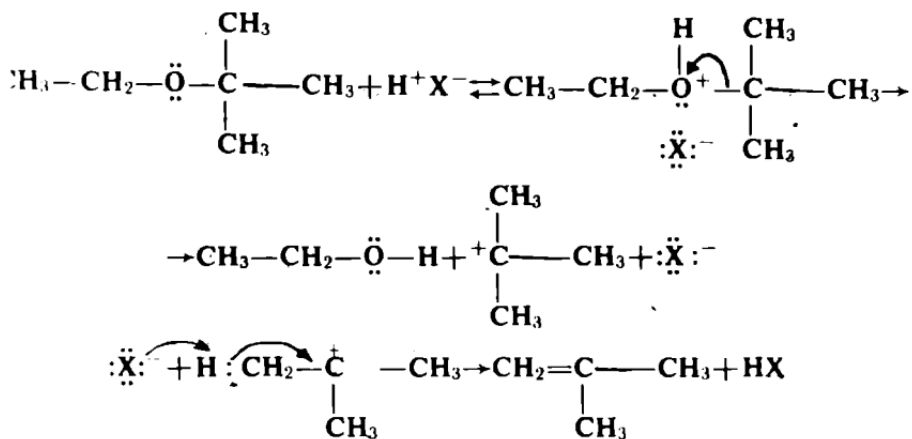
Парчаланиш реакцияси эфирнинг тузилишига қараб, реакция S_N1 ёки S_N2 механизм бўйича боради. Агар ди-этил эфирни парчалашни H^+ иштирокида олиб борилса реакция S_N2 механизм бўйича кетади.



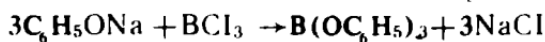
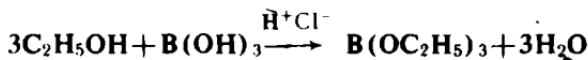
Эфирдаги радикаллардан бири тармоқланган занжир бўлса, реакция S_N1 механизм бўйича боради:



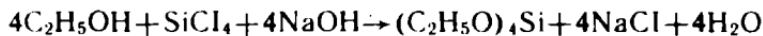
Ўта кучли кислоталар иштирокида оддий эфирлар парчаланишидан карбокатион ҳосил бўлади ва у алкенга айланаб кетади:



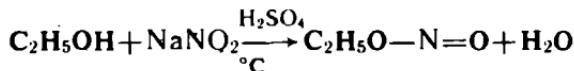
Анорганик ва элементорганик кислоталарнинг эфирларини ҳам спиртларнинг ва фенолларнинг ҳосиласи деб қараш мумкин. Улар спирт ва фенол гидроксил гурухи водородини анорганик ва элемент-органик кислоталарнинг қолдигига алмашинишидан ҳосил бўлади. Масалан, $\text{Ag}(\text{R})-\text{O}-\text{EX}_n$. Бунда EX_n кислота қолдиги бўлиб, X-галоген, олтингугурт, кислород, углеводороднинг радикаллари, Э эса бор, азот, кислород, кремний, фосфор, олтингугурт каби элементлардир. Бу эфирларни олиш учун спиртларга ва фенолятларга шу элементарнинг бириклилари таъсир эттирилади:



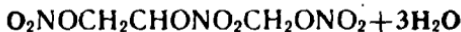
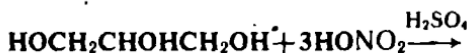
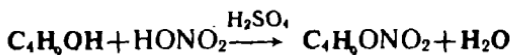
Силикат кислота эфирларини синтез қилиш учун кремний галогенид, спирт ва асос реакцияга киритилади:



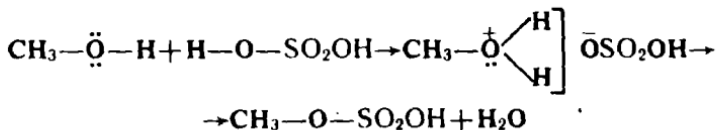
Спиртларга натрий нитрит ва сульфат кислота таъсир эттирилса, нитрозэфирлар ҳосил бўлади:



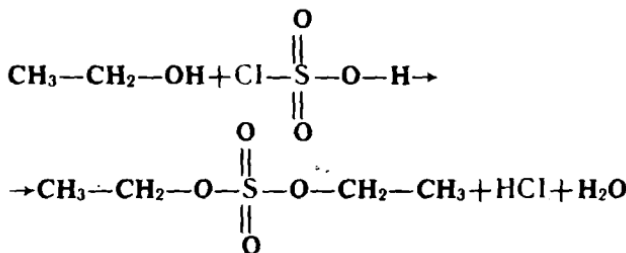
Спирт ва цитрат кислота сульфат кислота иштироқида нитрат эфирларини беради:



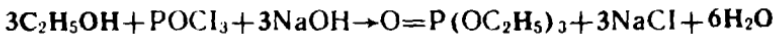
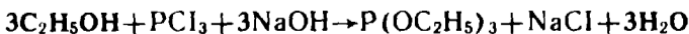
Сульфат кислота спиртлар билан реакцияга киришиб, гидросульфатлар ва сульфатларни ҳосил қилади:



Спиртлар хлорсульфон кислота ёки олеум билан таъсирилашиб диалкилсульфатларни беради:



Фосфор ва фосфорорганик кислоталарнинг фосфит ва фосфат эфирылари мавжуд. Бу эфирыларни синтез қилиш учун спиртлар, PCl_3 ва ишқор эритмасидан фойдаланилади:

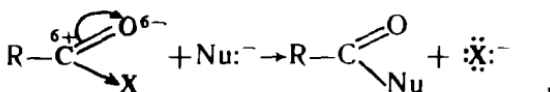


Шундай қилиб, бу қисмда биз турли эфирыларни олиш усуллари ва уларнинг кимёвий хоссалари билан танишиб чиқдик.

2. АЦИЛЛАШ РЕАКЦИЯЛАРИ

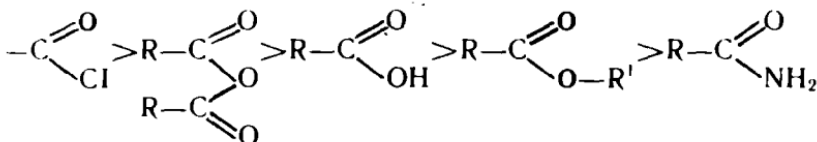
Органик молекула таркибиغا ацил гурухини киритиш билан борадиган реакциялар ациллаш реакциялари деб аталади. Одатда кислотанинг ацил гурухи спиртлар, феноллар, амиак, аминлар, гидразинлар, аминокислоталар, кислота тузлари, енолятлар каби нуклеофиль реагентлар молекуласи таркибиغا киритилади.

Умуман, карбонил гурухидаги углерод атомида борадиган нуклеофиль алмашиниш реакцияларига карбон кислоталар ва улар ҳосилаларининг турли нуклеофиль реагентлар билан борадиган реакциялари мисол бўлади. Масалан,



$\text{X}=\text{Cl}$, RCOO , OH , OR , NH_2

Реакциянинг осон бориши карбонил углерод атомидаги X ўринбосарнинг электроноакцепторлигининг қанчалик кучлироқ таъсир қилишига, яъни мусбат заряд қийматининг катталигига боғлик. Шундай қийматлар хисобга олинса ацилловчи реагентларнинг реакцияга киришиш қобилияти қуйидаги қатор бўйича камайиб боради:

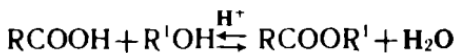


Ациллаш реакциясининг тезлигига катализаторлар кучли таъсир қиласди.

Катализаторлар вазифасини минераль кислоталар — H^+X^- , H_2SO_4 , HClO_4 , $\text{C}_6\text{H}_5\text{SO}_2\text{OH}$, апротон кислоталар, BF_3 , $\text{H}_3\text{PO}_4 \cdot \text{BF}_3$ ва бошқалар бажаради. Катализаторлар таъсирида ацилловчи реагентларнинг электрофиллик хоссаси, яъни карбонил углерод атомидаги мусбат заряднинг қиймати ортади.

Карбон кислота ва спиртдан мураккаб эфир ҳосил бўлиш реакциясига этерификация реакцияси дейилади. Реакция натижасида кислота молекуласининг гидроксил гурухи спиртнинг аллоксия гурухига алмашинади.

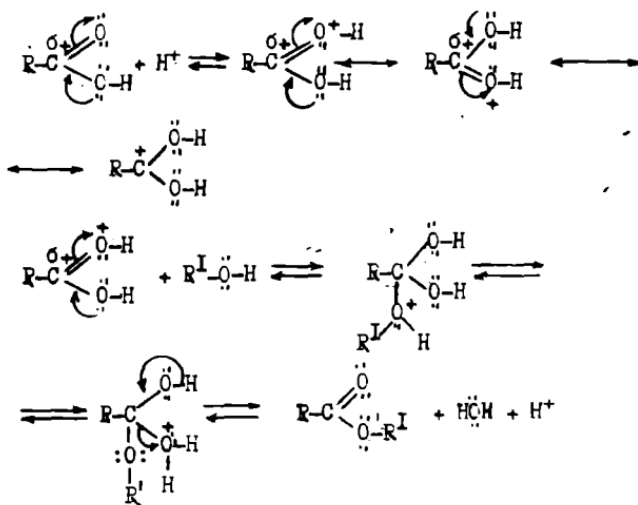
Умумий ҳолда этерификация реакция тенгламасини қуйидагича ёзиш мумкин:



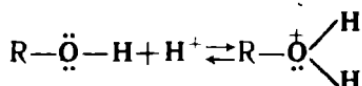
Бу реакция жуда секин боради, чунки спирт нейтраль О- нуклеофиль реагент бўлса, карбон кислота кучсиз электрофильдир. Кислота билан спирт орасидаги кимёвий реакция мувозанати 20°C да 18 йил ичидаги топади.

Этерификация реакциясида оз микдордаги сульфат кислота, водород галогенидлар, бензолсульфокислота, толуолсульфокислота ва BF_3 катализатор вазифасини баъжаради.

Минераль кислоталар иштирокида борадиган этерификация реакция механизмини умумий ҳолда қуидагича ёзиш мумкин:



Минераль кислотанинг протони карбон кислотанинг карбонил гурухи кислородига бирикади ва углерод атомидаги мусбат заряд қийматини кескин оширади. Бу эса спиртнинг О- нуклеофиль ҳужумини енгиллаштиради ва натижада оксоний бирикма ҳосил бўлади. Оксоний бирикманинг қайта гурухланиши ва сув молекуласининг чиқиб кетиши билан мураккаб эфир ҳосил бўлади. Минераль кислотани кўп микдорда ишлатиш мумкин эмас, чунки унинг протони спирт кислородининг таксимланмаган электрон жуфтига бирикади ва спиртнинг нуклеофиллик хосасини йўқ қиласди:



Эттирификация реакцияси қайтар реакция. Реакция мувозанатини ўнг томонга силжитиш учун турли усуллардан фойдаланиш мумкин:

1. Биринчидан, реакцияга киришаётган дастлабки моддалардан бирининг микдорини 3—10 баробар ортиқ олиш керак.

2. Реакция маҳсулотларидан бирини (кўпинча сувни) азеотроп аралашма қилиб ҳайдаб туриш лозим. Бунинг учун реакция аралашмасига бензол ёки толуол кўшиб, сув ҳайдалади.

3. Реакция аралашмасидан ҳосил бўлган мураккаб эфирни ҳайдаб туриш керак.

Умуман, этерификация реакциясининг тезлиги ва унуми карбон кислота ҳамда спиртнинг тузилишига, хоссасига, катализаторга ва ҳароратга боғлик.

Этерификация реакциясида спиртларнинг реакцияга киришиш қобилияти қуидаги тартибда пасайиб боради:

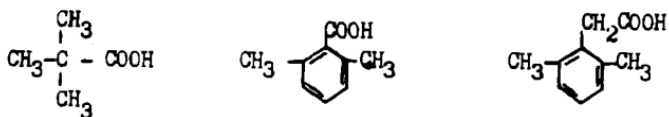


Кучли кислоталар этерификация реакциясига осон киришади. Чумоли ва оксалат кислотанинг мураккаб эфирларини минераль кислоталар қўшмасдан олиш мумкин. Аммо шуни айтиш лозимки, мураккаб эфир қанча осон ҳосил бўлса, у шунча тез гидролизга учрайди. Шунинг учун кучли кислоталарнинг мураккаб эфирларини олиш учун реакция аралашмасини совутиш лозим бўлади.

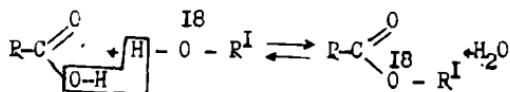
Этерификация реакциясида бир асосли карбон кислоталарнинг реакцияга киришиш қобилияти, углеводород радикали занжири узунлигининг ортиши ва тармоқлашиши билан камаяди:



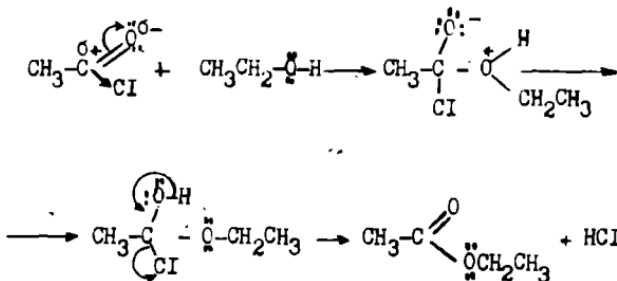
Этерификация реакциясининг боришига фазовий омиллар ҳам таъсир қиласи, чунки оралиқ оксоний бирикмада кислота карбоксил гуруҳининг углерод атоми текис тригональ тузилишдан тетраэдрик тузилишга ўтади. Шунинг учун учламчи спиртларнинг мураккаб эфирларини тўғридан-тўғри этерификация қилиб олиб бўлмайди. Тармоқланган занжир тутган алифатик кислоталар ва 2,6-диалкилароматик кислоталарнинг этерификация реакцияларида фазовий қаршилик реакциянинг боришига таъсир кўрсатади:



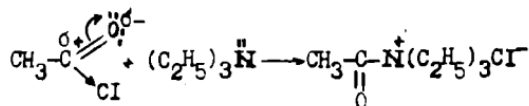
Этерификация реакциясида гидроксил түрүх карбон кислотадан, водород эса спиртдән ажралиши нишонланган спирт билан исботланган:



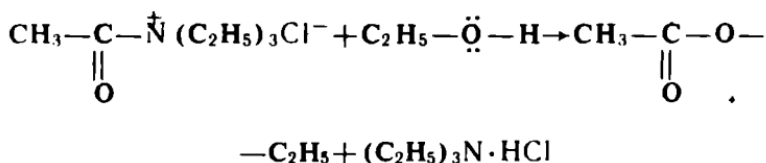
Спиртларни хлорангидридлар ва ангидриидлар билан ациллаш, карбон кислоталарга қарапанда осонроқ боради. Бу реакция бирикиш орқали боради:



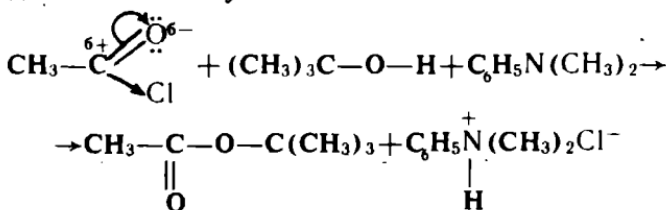
Реакция натижасида ажралиб чиқадиган HCl ни боғлаш учун натрий гидроксид ёки учламчи аминлардан диметиламилин, пиридин, триэтиламин ва магний метали ишлатылади. Дастлаб хлорангидрид учламчи амин билан реакцияга киришиб туз беради:



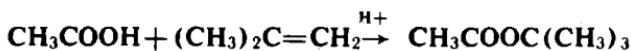
Хосил бўлган туз спирт билан осон реакцияга киришади:



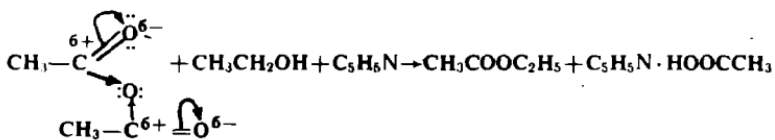
Учламчи спиртларнинг мураккаб эфирларини шу усулдан фойдаланиб олиш мумкин:



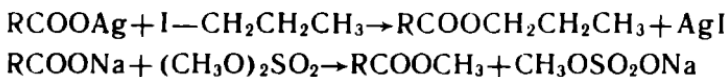
Хозирги даврда учламчи радикал тутган эфирларни карбон кислоталардан ва алкенлардан минераль кислоталар каталитаторлигига синтез қилинади:



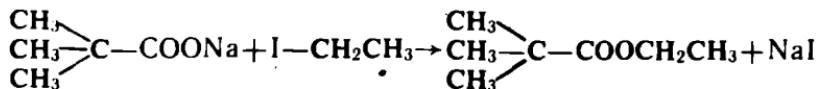
Кислота ангидриidlари билан спиртлар, феноллар ва аминларни ациллаш мумкин. Реакция каталитаторсиз ёки сульфат кислота, рух хлорид, пиридин иштирокида ўтказилади:



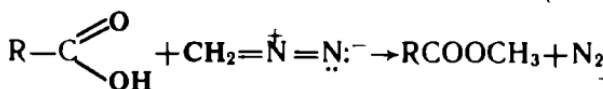
Мураккаб эфирларни олиш учун карбон кислоталарнинг тузларига иодалканлар ва диметилсульфат таъсир эттирилади:



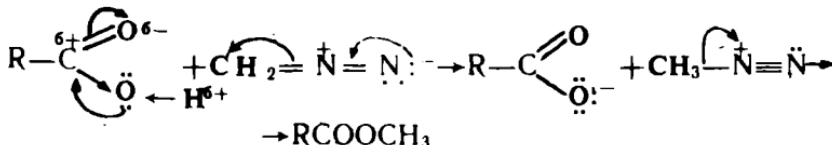
Шу усул билан фазовий жиҳатдан синтез қилиш кийин бўлган кислоталарнинг эфирлари олинади:



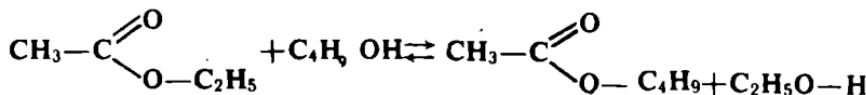
Кислоталарнинг метил эфирларини олишнинг умумий усули, бу кислотанинг диазометан билан реакцияси хисобланади:



Реакция уй ҳароратида қуйидагича боради:



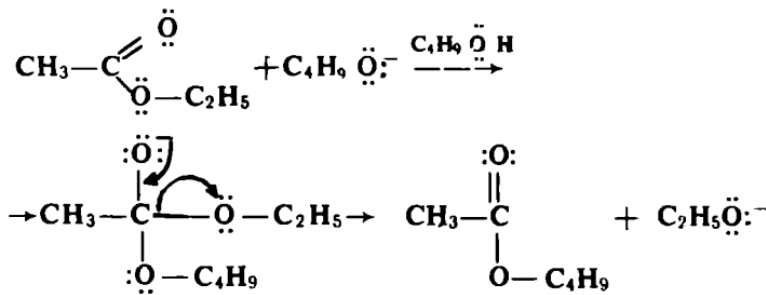
Переэтерификация реакцияси билан ҳам мураккаб эфирларни синтез қилинади. Бунинг учун мураккаб эфирга молекуляр массаси каттароқ бўлган спирт қўшиб қиздирлади:



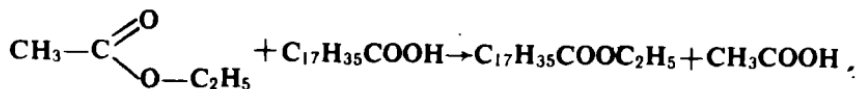
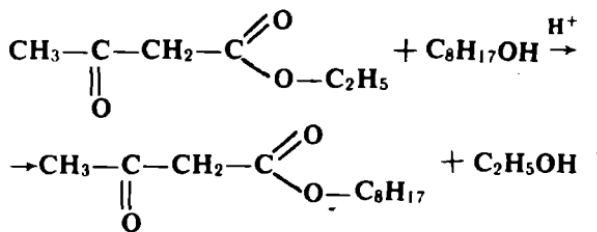
Переэтерификация реакцияси қайтар жараён бўлиб, мувозанатни янги эфир ҳосил бўлиш томонига силжитиш учун, реакция аралашмасидаги реагентлардан бирини ортиқча олинади ёки реакция маҳсулотларидан бири ҳайдаб турилади.

Катализаторлар вазифасини сульфат кислота, п-толуолсульфокислота, водород хлорид ёки асослар, алкоголятлар ўтайди.

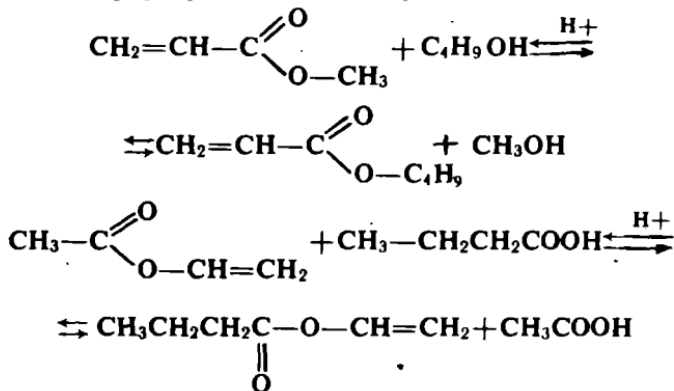
Реакция алкоголятлар иштирокида борса қуйидагича боради:



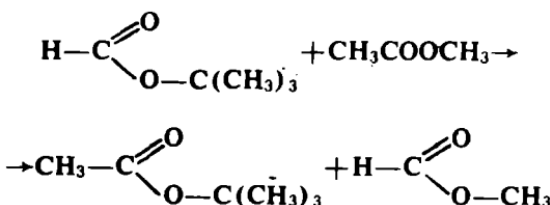
Переэтерификация реакцияси билан қарорсиз кислоталарнинг ва юқори молекулали карбон кислоталарнинг мураккаб эфирлари синтез қилинади:



Переэтерификация реакцияси ёрдамида қүш боғли мураккаб эфирларни ҳам олиш мумкин:

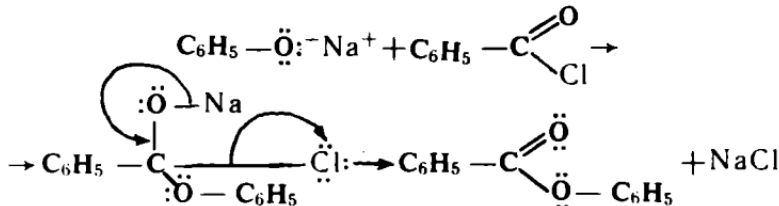
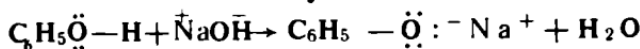


Переэтерификация реакциясидан фойдаланиб, учламчи спиртларнинг мураккаб эфирлари синтез қилинади. Бунинг учун иккита ҳар хил мураккаб эфирлар реакцияга кири-тилади.



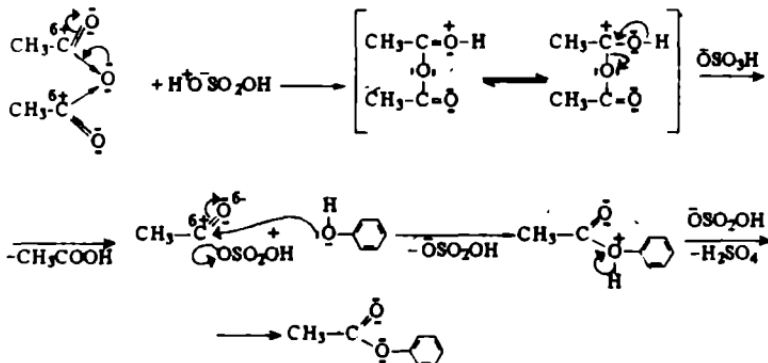
Спиртларга ўхшаш феноллар ҳам мураккаб эфирлар ҳосил қиласи. Аммо феноллар кислоталик хусусиятни намоён қылганлыги учун тұғридан-тұғри карбон кислоталар билан ациллаб бўлмайди. Феноллардан мураккаб эфирлар

олиш учун ишқорий мұхитда хлорангидридлар таъсир эттирилади (Шоттен-Бауман) реакцияси:

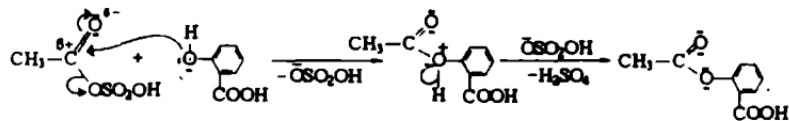


Ацетил хлорид билан реакция олиб бориб бўлмайди, чунки у сувда тезда гидролизга учрайди.

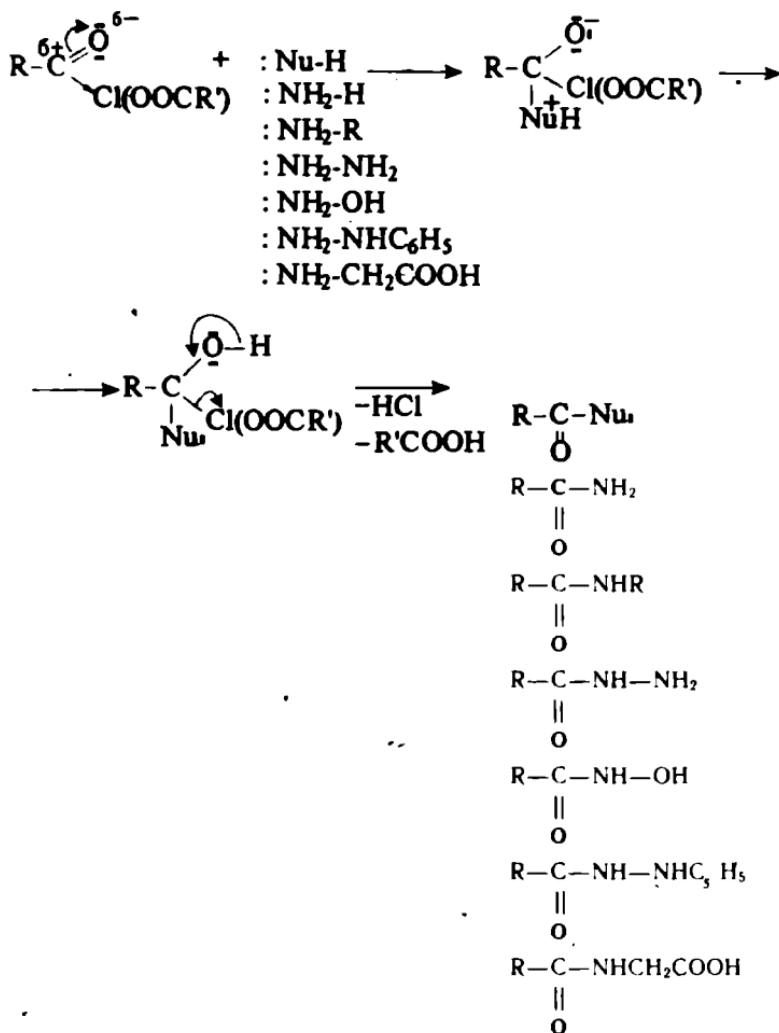
Фенолларни ациллашни ангидридлар билан олиб борилса, катализатор сифатида сульфат кислота ишлатилади. Сульфат кислота ангидридни фаоллаштириб беради ва уни ацетилсульфатга айлантиради. Масалан,



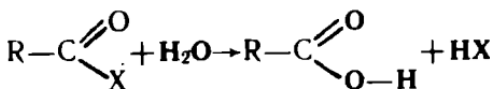
Агар нуклеофиль реагент сифатида салицил кислота олинса, ацетилсалицил кислота (аспирин) ҳосил бўлади:



Амиак, аминлар, гидразин, фенилгидразин, гидроксиламин, аминокислоталарни хлорангидридлар, ангидридлар билан ациллаб, кислоталарнинг ҳосилаларини олиш мумкин. Умумий ҳолда реакцияни қуидагича ёзиш мумкин:



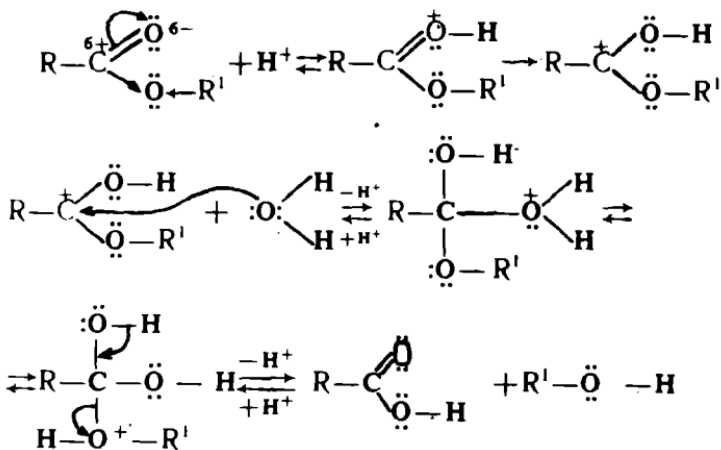
Карбон кислота ҳосилалари учун умумий реакция гидролиздир. Гидролиз реакциясига галогенангидрилдар, ангидрилдар, мураккаб эфирлар, гидразидлар киришади.



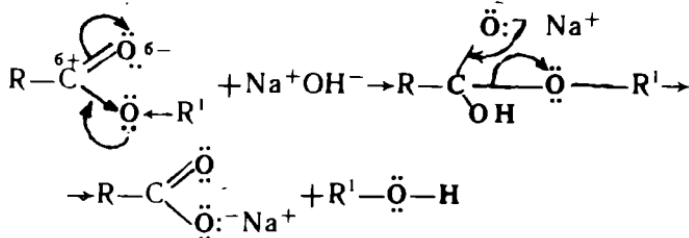
$\text{X}=\text{Cl}, \text{OCOR}, \text{NH}_2, \text{OR}', \text{NH}-\text{NH}_2, \text{NHOH}$

$\text{HX}=\text{HCl}, \text{R}'\text{COOH}, \text{NH}_3, \text{R}'\text{OH}, \text{NH}_2-\text{NH}_2, \text{NH}_2\text{OH}$

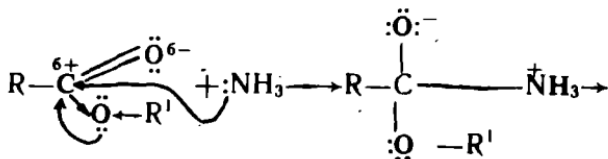
Галогенангидриллар, аигидриидлар нисбатан осонрок, мураккаб эфиirlар, амидлар, гидразидлар эса қийинрөк гидролизланади. Мураккаб эфиirlарнинг гидролизи яхши ўрганилган бўлиб, реакция кислотали ёки ишқорий мухитда боради. Кислотали мухитдаги гидролиз қуйидагича боради:

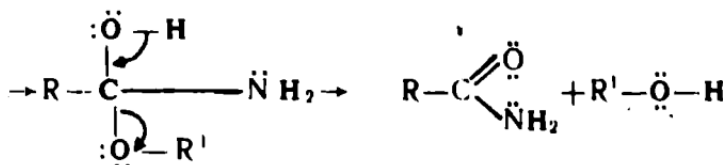


Кислотали мухитдаги гидролиз қайтар reactionдир. Ишқорий мухитда борадиган мураккаб эфиirl гидролизи қайтмас реакция бўлиб қуйидагича боради:

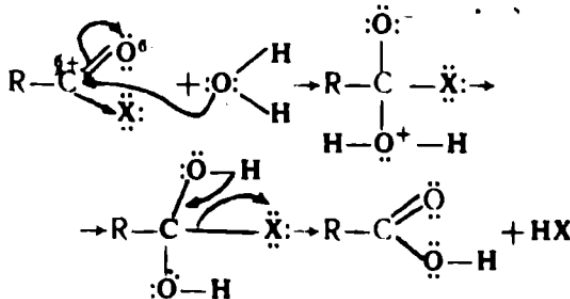


Мураккаб эфиirlарнинг N- нуклеофиллар — аммиак, гидразин, аминлар билан реакцияси нуклеофиль механизм бўйича боради. Масалан,



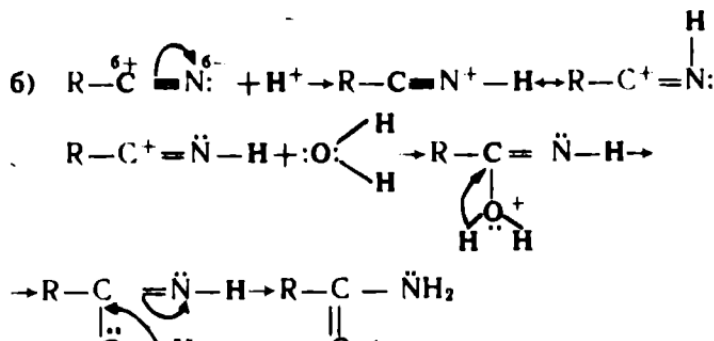
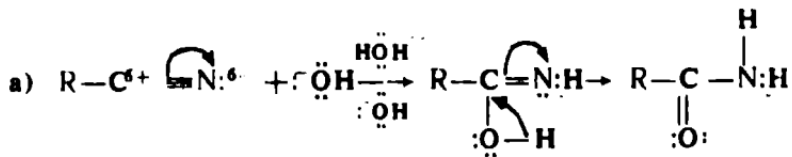


Кислота галогенандиидлари мураккаб эфирларга қаранды осон гидролизга учрайди:

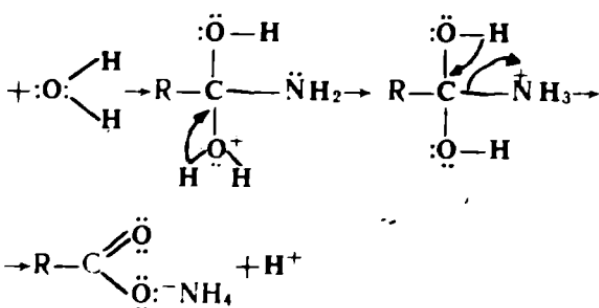
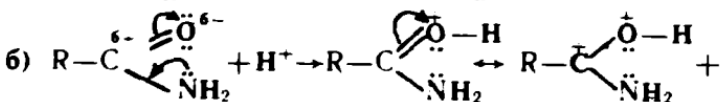
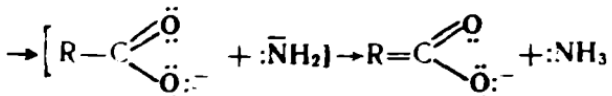
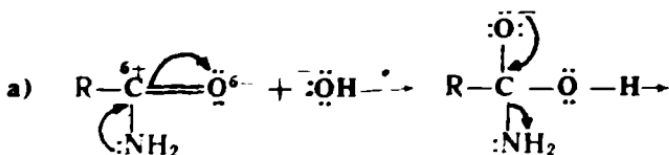


Аммо кислота нитриллари ва амидлари қийинроқ гидролизланади:

1. Нитрилларнинг гидролизи



2. Амидларнинг гидролизи



Карбон кислота ҳосилаларининг гидролиз жараёнидаги реакцияга киришиш қобилияти қуйидаги катор бўйича камайди:



3. АМИНЛАШ РЕАКЦИЯЛАРИ

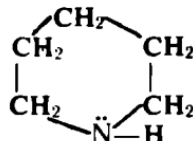
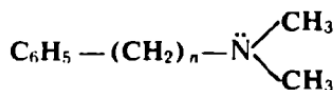
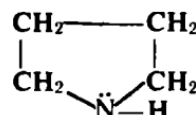
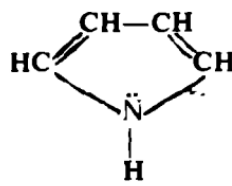
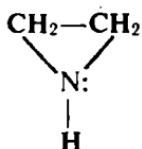
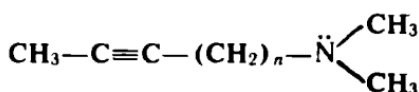
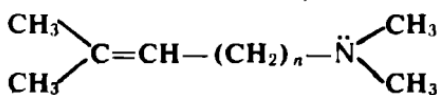
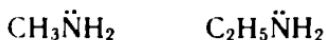
Аминлар деб, аммиак молекуласидаги бир ёки бир неча водород атомининг углеводород радикалига алмасиниш натижасида ҳосил бўладиган бирикмаларга айтилади.

Бу фикрни бошқачароқ айтадиган бўлсак, бирор органик молекула таркибига амино- ёки иминогурӯхларни киритиш ёки таркибида азот тутган ўринбосарларни шундай гурӯхларга айлантириш жараёнига аминлаш реакцияси дейилади.

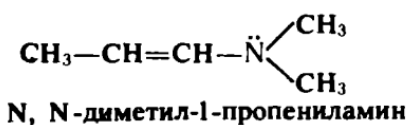
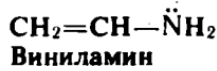
Аминларни углерод атомининг гибридланиш турига қараб, қуйидаги классификация қилиш мумкин:

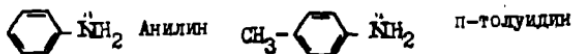
1. $C_{(sp)^3}-N$ боғи тутган аминобирикмалар.
Бу тур аминларга алкиламиналар ва циклоалкиламиналар ҳамда айрим молекуласыда азот атомидан узокроқда күш ёки уч боғ тутган алкениламиналар, алкиниламиналар ва арилалкиламиналар киради.

Гетероҳалқали бирикмаларни ҳам шу тур аминларига киритиш мүмкін:

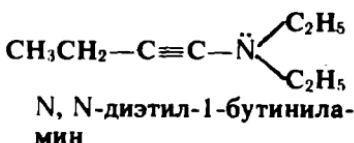
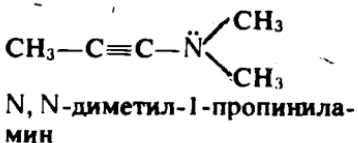


2. $C_{(sp)^2}-N$ боғи тутган аминобирикмалар. Бу қатор аминларда күш боғ тутган углерод атоми азот атоми билан бояланған бўлиб, уларга виниламиналар ва ариламиналар деб аталади:





3. $C_{(sp)}-N$ бөги тутган аминобириқмалар. Бу түр аминларининг молекуласыда уч бөг тутган углерод атоми азот атоми билан боғланган бўлиб, инаминлар дейилади:

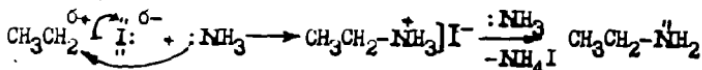


Ҳозир аминобириқмалар олишнинг турли усуслари маълум.

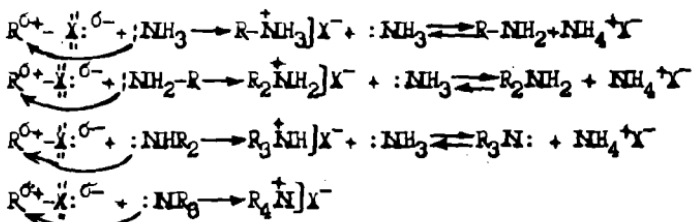
Алкиламиналар ва уларнинг аналогларини олиш учун аммиакни ва аминларни алкиллаш, азот тутган бириқмаларни қайтариш ва маҳсус усуслар кўлланилади.

1. Аминобириқмаларни галогеналканлардан олиш учун уларга аммиак, аминлар, калий фталимид, натрий амид ёки п-толуолсульфонамид таъсири эттирилади.

Галогеналканларга аммиак таъсири эттириб аминларни олиш реакциясини 1850 йилда А. Гофман очган:

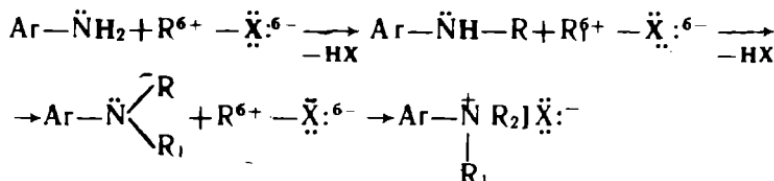


Бу аминобириқмалар олишнинг энг муҳим ва умумий усули ҳисобланади. Реакцияни олиб бориш учун аммиакнинг сувли (спиртли) эритмаси ёки суюқ аммиак ишлатилиади. Бирламчи ва иккиласми галогеналканлардаги галоген атомини аминогурухга алмашиниши тўйинган углерод атомида борадиган нуклеофиль алмашиниши реакцияси каби, S_N2 механизм бўйича боради. Учламчи галогеналканлар аммиак таъсирида алкенларга айланниб кетади. Галогеналканларнинг аммиак билан реакцияси натижасида, бирламчи, иккиласми, учламчи аминлар ҳамда тўртламчи аммоний тузларининг аралашмаси ҳосил бўлади:

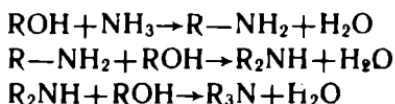


Бу реакцияда аммиак ортиқча міңдорда олинса, асосан бирламчи амин ҳосил бўлади. Агар галогеналкан ортиқча міңдорда олинса, учламчи амин ва тўртламчи аммоний тузларининг аралашмаси ҳосил бўлади.

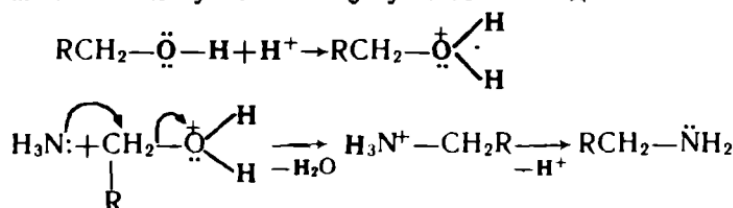
Бирламчи, иккиламчи ва учламчи аминларни галогеналканлар билан алкиллаб, ҳар хил радикаллар туттан аминларни олиш мумкин. Бу реакция Меншуткин реакцияси дейилади:



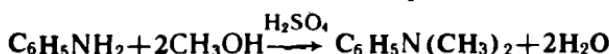
Галогеналканлар ўрнига спиртларни диалкил ёки халқали эфиirlарни ҳам алкилловчи реагентлар сифатида ишлатиш мумкин. Реакция 250—300°C да, 25 атм. босимда ва катализатор иштироқида боради. Катализаторлар вазифасини Al_2O_3 , ThO_2 , $\text{ZnCl}_2 \cdot 2\text{NH}_3$, H_2SO_4 ёки HCl бажаради. Бу реакция натижасида бирламчи, иккиламчи ва учламчи аминларнинг аралашмаси ҳосил бўлади:



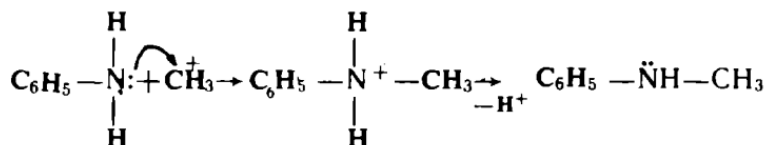
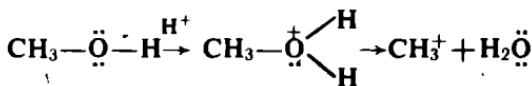
Дастлаб, кислота протони спирт гидроксили билан таъсирлашиб, оксоний бирикма ҳосил қиласида натижада аммиак молекуласининг ҳужуми осонлашади:



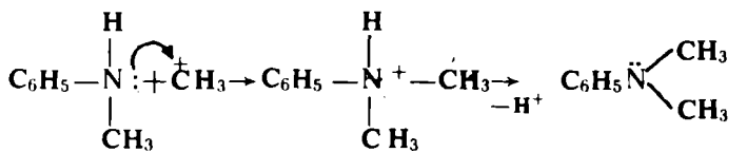
Саноатда учламчи диалкиламиналарни синтез қилишда катализатор вазифасини оз міңдордаги сульфат кислота бажаради. Бунинг учун анилин ва спирт аралашмаси сульфат кислота билан автоклавда қиздирилади:



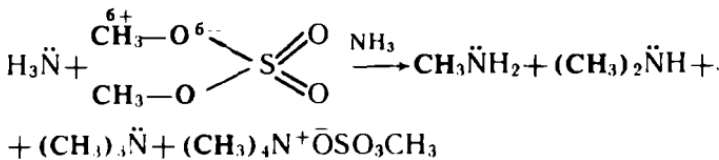
Метил спирти кислота протони билан оксоний бирикмани ҳосил қиласи у эса метилкарбокатион ва сувга ажралади. Метилкарбокатион анилин молекуласи азотининг тасимланмаган электрон жуфти ҳисобига бирикади. Ҳосил бўлган метилфениламмоний-катион водород ажратиб метиланилинга айланади:



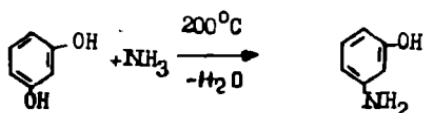
Метилкарбокатион метиланилин билан таъсиралишиб N, N-диметиланилинни беради:



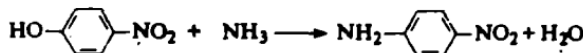
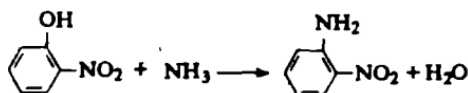
Аммиак ва аминларни диалкилсульфатлар таъсирида алкиллаб, бирламчи, иккиласида, учламчи ҳамда тўртламчи аммоний тузларини олиш мумкин:



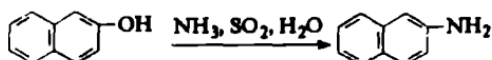
Фенол гидроксилини аминогурухга алмаштириш қийин боради. Аммо бензол ҳалқасида иккита гидроксил гурух бўлса реакция 200°C да аммиак билан автоклавда аммоний фосфат иштирокида боради ва битта гидроксил гурухи аминогурухга алмашади:



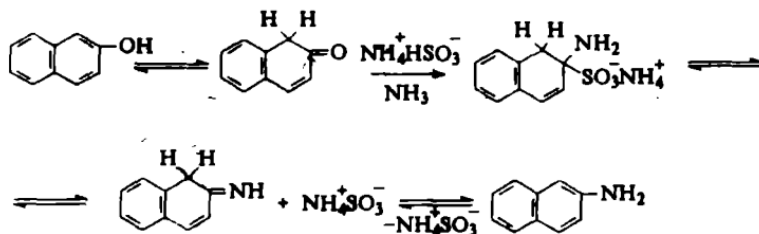
Худди шундай шароитда о- ва п- нитрофеноллардан о- нитроанилин ва п-нитроанилин синтез қилинади:



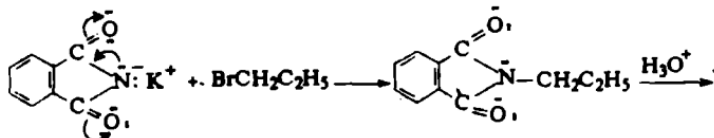
Нафтольдаги гидроксил гурухни амийогурухга алмаштириш учун β -нафтоль, аммиак, олтингугурт (IV) оксиdi ва сув аралашмаси $140-150^\circ\text{C}$ да ва 15 атм. босимда автоклавда киздирилади:

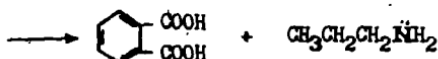


Реакция 1903—1904 йили X. Бухерер томонидан очилган бўлиб, β -нафтоль таутомер шаклида аммоний гидросульфит ($\text{NH}_3 + \text{H}_2\text{O} + \text{SO}_2 \rightleftharpoons \text{NH}_4^+ \text{HSO}_3^-$) билан таъсирилаши деб тахмин этилади:

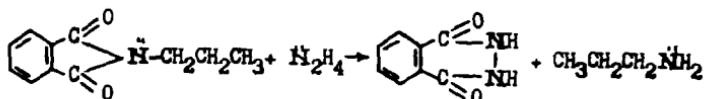


Алкиламиналар олишнинг кўпдан кўп махсус усуллари ишлаб чиқилган. Трза ҳолдаги бирламчи аминларни олишни асосий усули Габриэль (1887 й) томонидан таклиф этилган. Бу усулда калий фталимидга галогеналкан таъсири этилади ва ҳосил бўлган N-алкилфталимид гидролизга уратилилади:

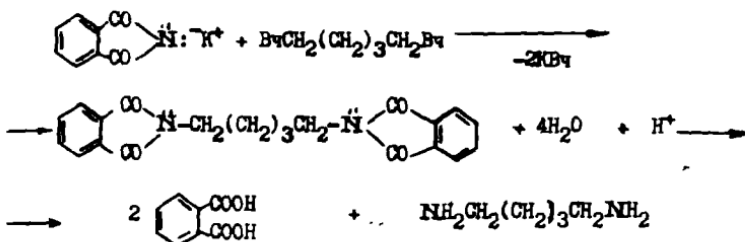




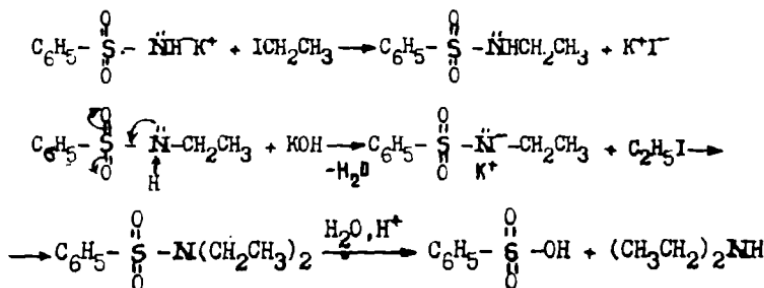
Агар N-пропилфталимидни тиадразингидрат билан реақцияга киритилса, реақция оддий шароитда боради ва ҳосил бўлган фталилгидразид пропиламиндан осон ажратилилади:



Габриэль усули умумий усул бўлиб, ундан фойдаланиб диаминлар, аминокислоталар синтез қилинади:

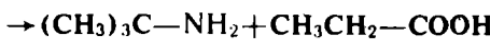


Габриэль реақциясига ўхшаш бензосульфонамид ва ацетамилдларнинг калийли ёки натрийли тузларидан бирламчи ва иккиласмчи аминлар синтез қилинади:

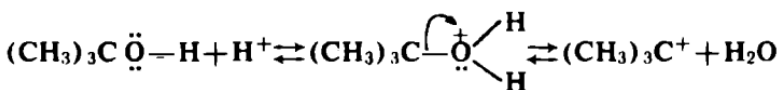


Учламчи радикал туттан аминларни олиш учун Риттер (1948 й) реақциясидан фойдаланилади. Бунинг учни спиртларга сульфат кислота ва кислота нитрили таъсир эттирилади:

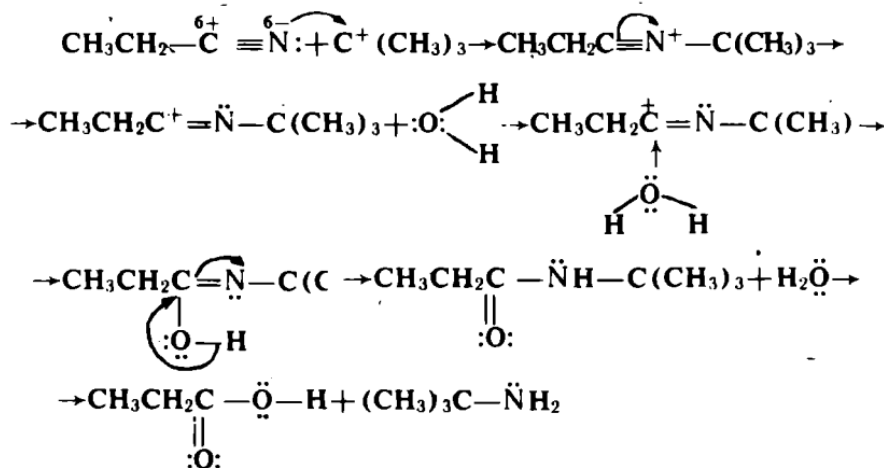




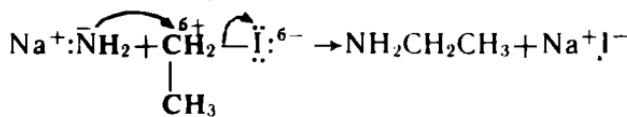
Реакциянинг биринчи босқичида спирт сульфат кислота билан таъсирлашиб, учламчи бутилкарбокатионни ҳосил қиласди:



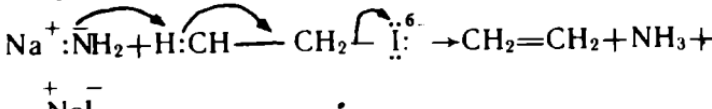
Реакцияни иккинчи босқичида кислотанинг нитрили карбокатионга хужум қиласди ва реакция қуйидагича давом этади:



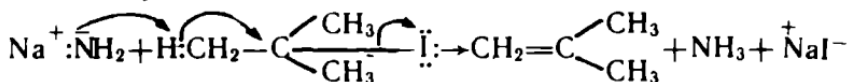
Галогеналканларнинг натрий амид билан таъсирлашуви S_N2 механизм бўйича боради ва аминобирикмаларни беради:



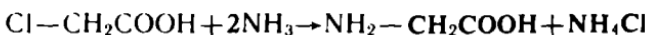
Аммо реакцияда $E2$ ажralиш ҳам кетади ва қўшимча маҳсулот сифатида этилен (6%) ҳосил бўлади:



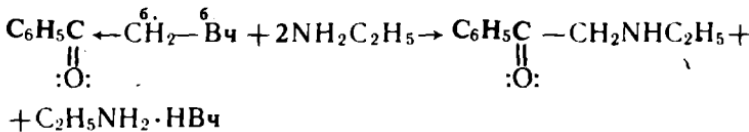
Агар галогеналкандаги углеводород радикали тармокланган бўлса асосан алкен ҳосил бўлади:



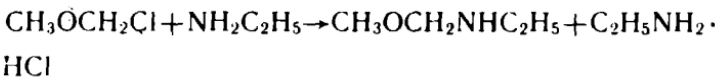
а — Галогенкислоталардаги галоген атоми галогенал-канлардагига нисбатан ҳаракатчан бўлганлиги учун аминогурухга осон алмашади. Реакция натижасида а — аминокислота ҳосил бўлади:



а — Галогенкетонлардаги электроноакцептор карбонил гурух галоген атомининг реакцияга киришиш қобилиятига кучли таъсир қиласи ва галогенкетоннинг аммиак, аминлар билан реакциясини осонлаштиради:

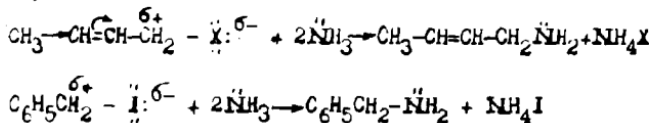


а — Галогенэфирдаги галоген атоми эса а — галогенкетонлардаги галогенга нисбатан нуклеофиль алманиниш реакциясига яна ҳам осонрок киришади:

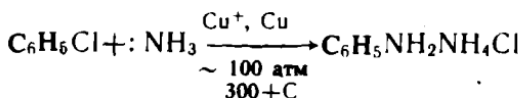


Галоген атомининг аминогурухга алманиниши фақат галогенларнинг табиатига боғлик бўлмасдан, галоген билан боғланган углерод атомининг қандай атомлар ва атомлар гурухи билан боғланганлигига ҳам боғлик.

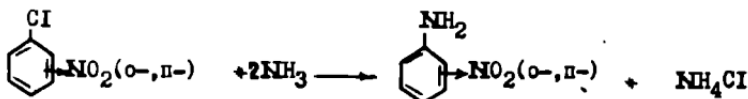
Биз олдинги қисмларда галоидбирикмалар орасида бензилгалогенидлар ва аллилгалогенидлар жуда ҳаракатчан галоген тутганлиги билан алоҳида ажралиб туриши ва осон карбокатион ҳосил қилиши ҳакида фикр юритган эдик. Шунинг учун уларнинг аммиак, аминлар билан реакциялари ҳам осон ва юқори унум билан боради:



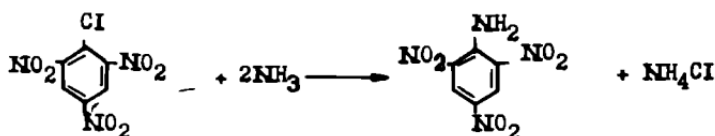
Галоген атоми ароматик ҳалқада жойлашган бўлса нуклеофиль алманиниш реакциясига ёмон киришади. Реакцияни олиб бориш учун катализатор, босим ва қиздириш талаб этилади:



Ароматик ҳалқада галоғен атомын нисбатан о- ва π-холатларда электроноакцептор—нитрогуруұх бўлса галоғен атоми аминогуруұхга осон алмашади:

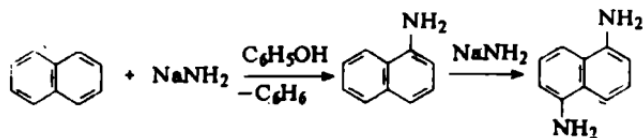


Масалан, 2,4,6 — тринитрохлорбензол аммиак билан оддий шароитда реакцияга киришиб, 2,4,6 — тринитроанилинни беради:

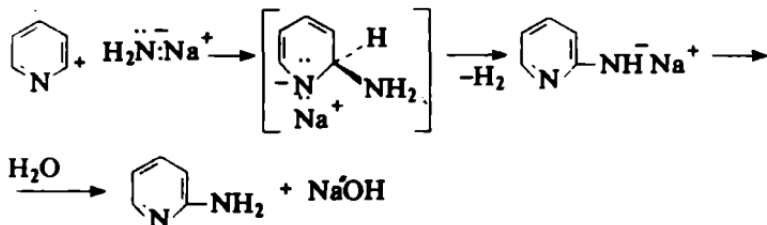


Алифатик ва ароматик углеводородларнинг водородини тўғридан-тўғри аминогуруұхга алмаштириш қийин борадиган жараён. Аммо шунга қарамасдан айрим конденсирланган ҳалқали ароматик бирикмалар—нафталин, антрахинон ва гетероҳалқали бирикмалар—пиридин ҳамда унинг гомологларнинг водородини натрий амиди таъсирида аминогуруұхга алмаштириш мумкин.

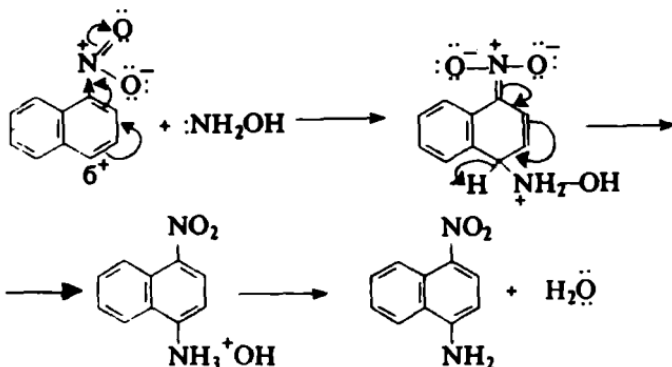
Нафталин ва натрий амид фенол иштирокида қиздирилса, нафталин ҳалқасиңинг битта ёки иккита водороди аминогуруұхга алмашади ва I — нафтиламин, 1,5-нафтилендиаминаларнинг аралашмаси ҳосил бўлади (фенол эса бензолгача қайтарилади):



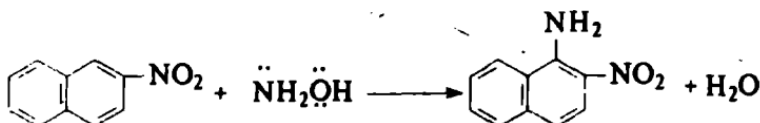
Пиридин ва унинг гомологлари натрий амиди билан кисилол эритмасида 110 — 150°C да қиздирилса, реакцияга киришиб аминобирикмаларни беради. Масалан,



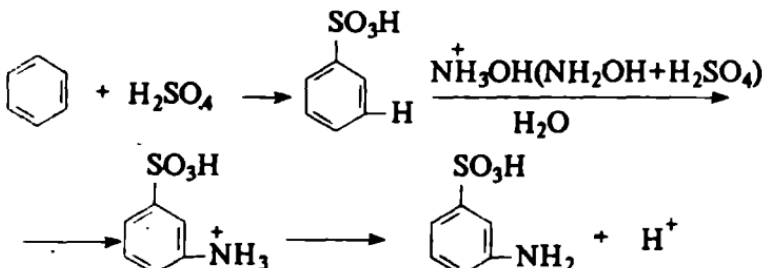
Бу реакцияни А. Е. Чичибабин 1914 йилда очган. Молекула таркибида электроноакцептор ўринбосар туттан айрим ароматик бирикмаларни гидроксидалимин таъсирида аминлаш мумкин. Масалан, молекуласи битта нитрогурух туттан α—нитронафталин ва гидроксиламиннинг ўзаро реакциясидан 1-нитро-4-нафтиламин ҳосил бўлади:



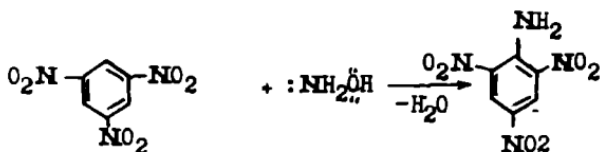
Агар реакция учун 2- нитронафталин олинса, 2- нитро-1- нафтиламин ҳосил бўлади:



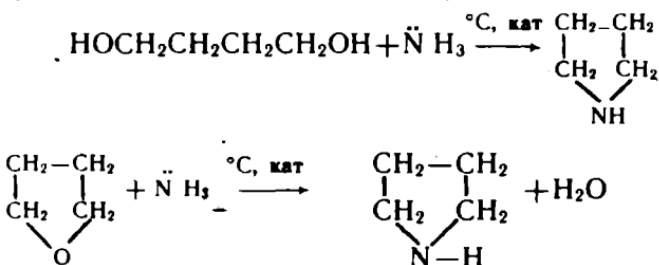
Нитрогурух тутмаган ароматик бирикмаларнинг гидроксиламин билан аминлаш реакцияси фақат кучли сульфат кислота эритмасида темир, титан, ванадий ва молибденнинг сульфат тузлари иштирокида боради. Даставвал бензол сульфат кислота билан реакцияга киришади ва бензол-сульфокислотага айланади. Унинг электрофиль реагент $\dot{N}H_3OH$ билан таъсирилашуви натижасида метанил кислота ҳосил бўлади:



Бензол ҳалқасида электроноакцептор — нитрогурухнинг сони учтага етса, бундай ароматик биримнинг гидроксиламиин билан реакцияси спирт эритмасида жуда бсон боради ва ҳатто реакция аралашмасини совутиш зарур бўлади:



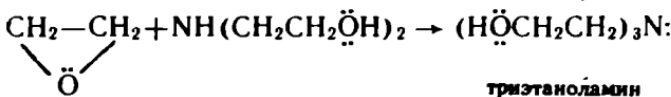
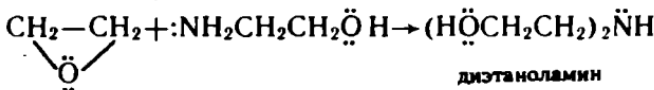
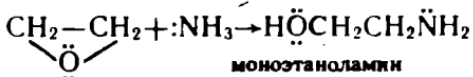
Ҳалқа тутган аминларни олиш учун икки атомли спиртларни амиак билан реакцияга киритиш керак:



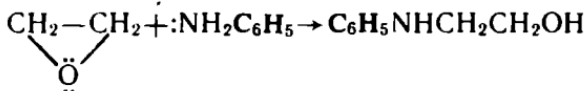
α — Оксидларга ва сульфидларга, амиак, аминлар таъсир эттирилса β — аминоспиртлар ва β — этантиоаминлар ҳосил бўлади.

Этилен оксиди амиак ёки аминлар билан реакцияга киришганда ҳалқанинг очилиши ва кислород—углерод бөғининг узилиши ҳисобига биринши содир бўлади.

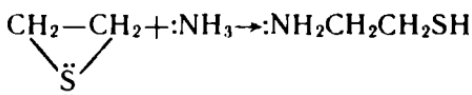
Реакция натижасида бирламчи, иккиламчи ва учламчи аминоспиртларнинг аралашмаси ҳосил бўлади. Реакцияни маълум бир ҳароратда ва реагентлар нисбатида ўтказилса, асосан битта модда ҳосил бўлади:



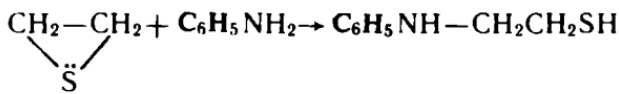
Этилен оксидига бирләмчى ароматик аминлар таъсир эттирилса, β — гидроксиэтиланилин юкори унум билан ҳосил бўлади:



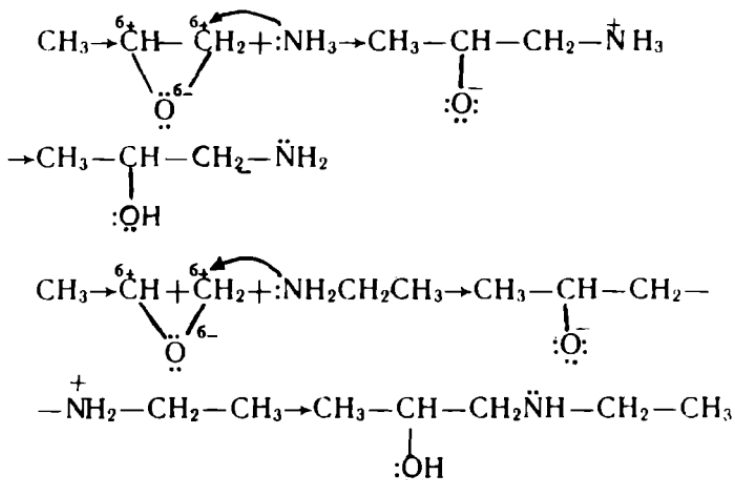
Аммо этиленсульфидни аммиак билан реакцияси маҳсус шароитда олиб боришни талаб этади ва факат битта маҳсулот — β — меркаптоэтиламин ҳосил бўлади:



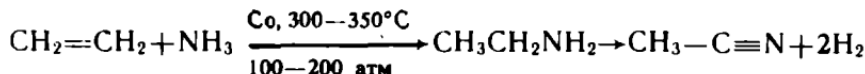
Этиленсульфиднинг кучсиз асос ҳоссасига эга бўлган анилин билан реакцияси нисбатан яхшироқ боради ва юкори унум билан $\text{N}-(\beta\text{-меркаптоэтил})$ ариламинни беради:



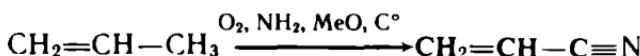
Симметрик бўлмаган оксидлар аммиак, аминлар билан реакцияга киришганда углерод-кислород бөгинининг узилиши ҳисобига халқанинг очилиши содир бўлади ва аминогуруҳ водороди кўп углерод атомига бирикади (Красуский қоидаси):



Аммиак оддий шароитда этен ва унинг гомологларига бирикмайди. Агар реакция юкори ҳароратда ва босим остида ҳамда кобалт катализатори иштирокида олиб борилса, оз микдорда аминобирикма ҳосил бўлади ва у дегидрогенлашга учраб, нитрилга айланиб кетади:

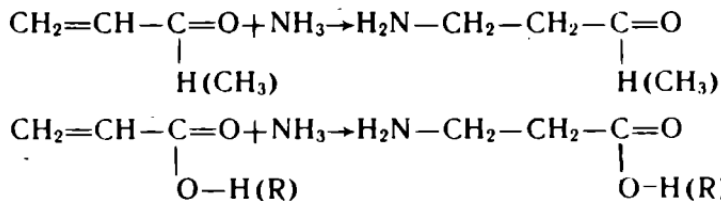


Пропен ва аммиак орасида борадиган реакциянинг органик саноат учун аҳамияти катта. Реакция сув буғи, кислород, Co, Sn, Sb оксидлари ёки Mo, Bi ва P оксидларнинг аралашмасида боради ва акрилнитрилни беради:

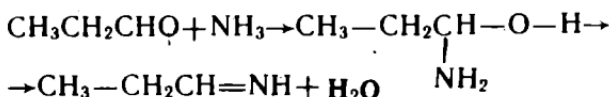


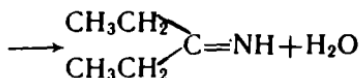
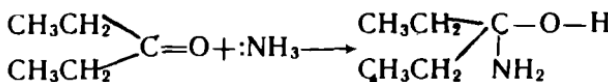
Реакция юкори унум билан боради (70%).

Агар молекуланинг кўш боғи турли электроноакцептор гурухлар таъсирида фаоллашган бўлса, бирикиш реакцияси осон боради. Шунинг учун тўйинмаган альдегид ва кетонлар, кислоталар, мураккаб эфирлар, нитрилларнинг аммиак билан реакцияси тез боради ва маҳсулотлар юкори унум билан ҳосил бўлади:

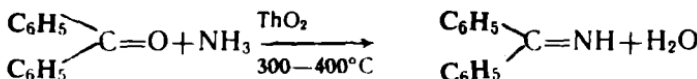


Альдегид ва кетонларни аммиак ва аминлар билан реакцияси орқали иминогуруҳ тутган бирикмалар олинади. Реакция углерод кислород кўш боғини узилиши ҳисобига боради ва гидроксиаминобирикмани ҳосил қиласи. Бу бирикмадан сувнинг ажралиши ҳисобига эса иминобирикма ҳосил бўлади:

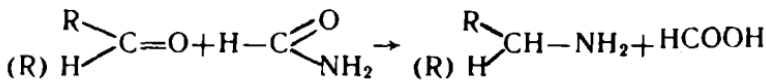




Аралаш ва айниқса ароматик кетонларнинг аммиак билан реакцияси юқори унум билан боради. Бензофенон ва аммиакдан дифенилкетимин ҳосил бўлади:



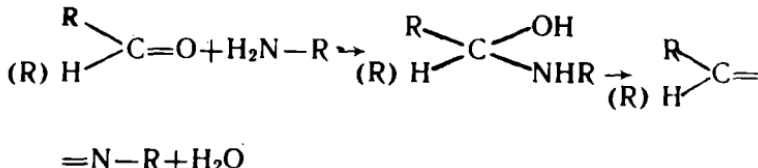
Аминобирикмалар олишнинг асосий усулларидан бири альдегид ва кетонларни қайтариш билан аминлаш ҳисобланади. Лейкарт (1885 й) — Валлах (1905 й) томонидан очилган бўлиб, альдегид ёки кетон аммоний формиат ёки формамид аралашмаси $160-180^\circ\text{C}$ да қиздирилади. Чумоли кислотанинг бирламчи ёки иккиласи аминлар билан тузи ҳам аминлаш учун ишлатилади:



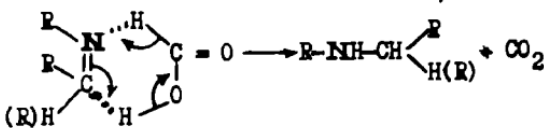
Лейкарт—Валлах реакциясининг механизми ҳозирги вақтда унчалик аниқ эмас. Аммо аммоний формиат ҳарорат таъсирида қуидагича парчаланади деб таҳмин қилинади:



Ҳосил бўлган аммиак ёки амин альдегид ёки кетон билан реакцияга киришади:

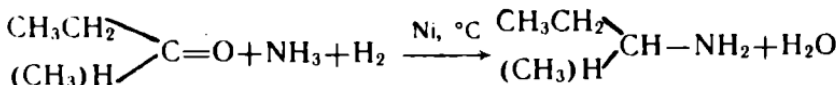


Сўнгра альдимин ёки кетимин чумоли кислота билан қуидагича таъсирилашиб аминобирикмагача қайтарилади:

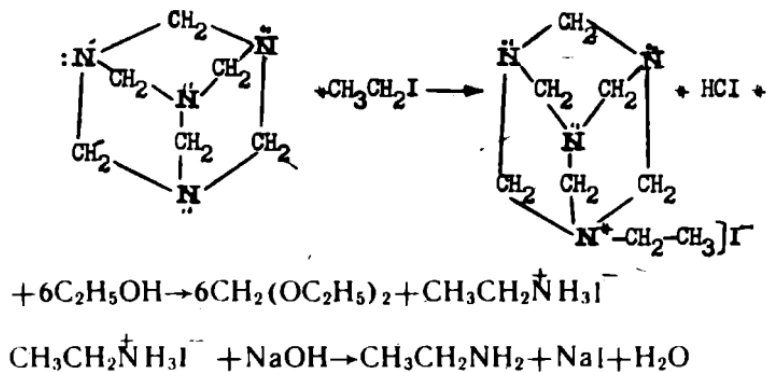


Лейкарт—Валлах реакцияси бүйича бирламчи, иккиламчи ва учламчи аминлар олинади.

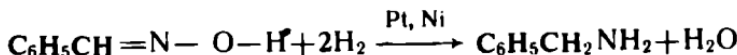
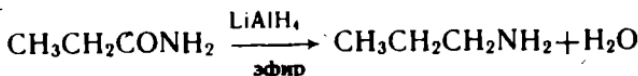
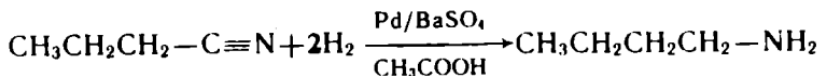
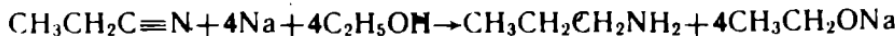
Альдегид һәм кетонлардан аммиак, водород һәм никель катализатори иштирокида қайтариб аминлар олиш мүмкін:

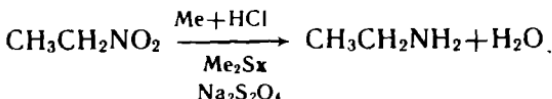
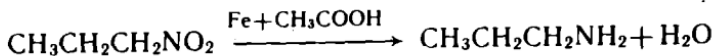
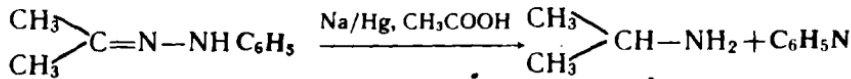


Галогеналканлар уротропин билан реакцияга киришиб, оралиқ маңсулот тузни ҳосил қиласы. Бу туз HCl , спирт билан құшиб қыздырылса парчаланади һәм аминобирикмага айланади. Масалан:

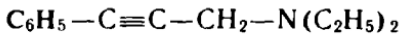
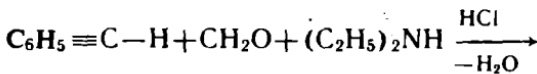
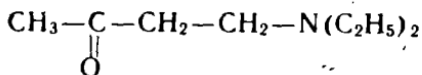
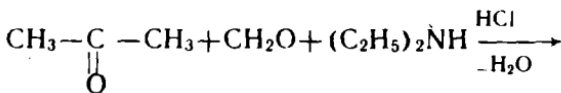


Молекуласи таркибида азот атоми туттан бирикмалар— нитриллар, изонитриллар, амидлар, иминлар, оксимлар, гидразонлар, нитро- һәм нитрозобирикмаларни турли усулдар билан қайтариб аминобирикмалар олиш мүмкін:

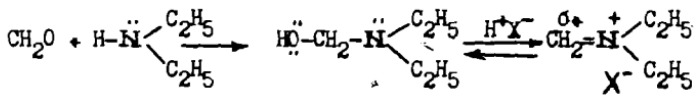




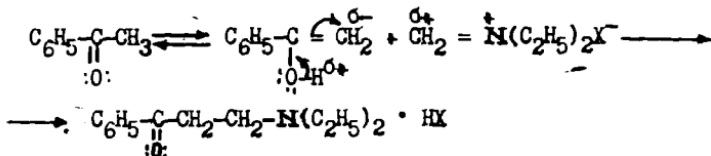
Аминларни аминометиллаш реакцияси (Манних К., 1912й) ёрдамида синтез қилиш мүмкін. Манних реакциясида аммиак, бирламчи ёки иккіламчи аминлар ҳамда формальдегид фаол водород атоми туттан органик моддалар билан реакцияга киритилади. Реакция кислота иштирокида яхши боради:



Таркибида фаол водород туттан моддаларға альдегидлар, кетонлар, нитроалканлар, кислоталар, ацетилен бирикмалари мисол бўлади. Аминометиллаш реакцияси қўйидагича механизимда боради, деб тахмин қилинади:

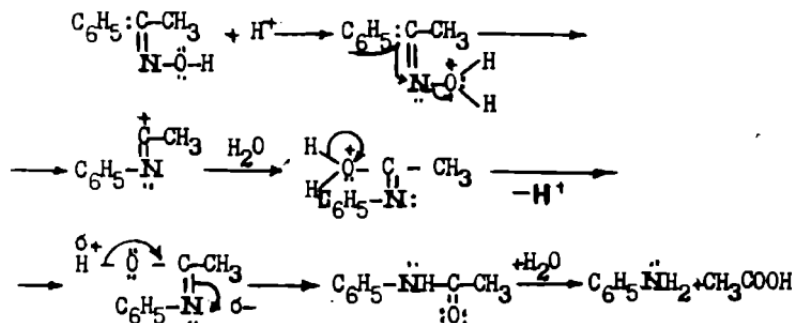


Карбонил бирикма эса енол шаклида реакцияга киришади:

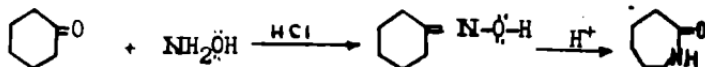


Аминобирикмалар турли хил қайта гурухланиш реакциялари ёрдамида ҳам олинади. Булардан Бекман, Гофман ва Курциус қайта гурухланишлари катта ажамиятта эгадир:

а) Кетон оксимларини кучли кислота таъсирида аминларга айланышини Э. Бекман аниқлаган (1886 й.):

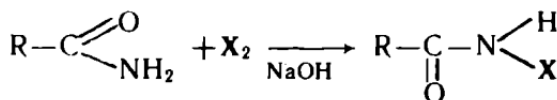


Бекман қайта гурухланиши ёрдамида саноатта циклогексанон оксимидан капролактам олинади:

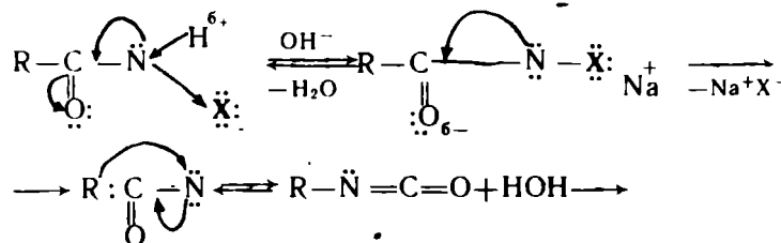


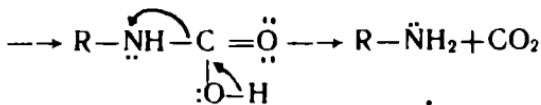
Маълумки, капролактам капрон толаси олиш учун хомашёдир.

б) Кислота амидларидан бирламчи амин олишни 1881 йилда Гофман топган. Бу реакция галоген ва ишқор иштироқида боради. Даставвал, амид N—галогенамидга ўтади:

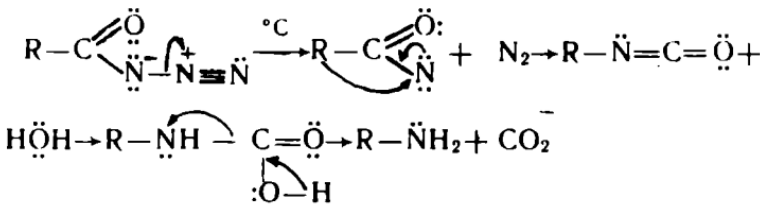


N—Галогенамид ишқорий шароитда N—H бояи ҳисобига осон туз ҳосил қиласи. Ўқиздирилса бирламчи аминга айланади:





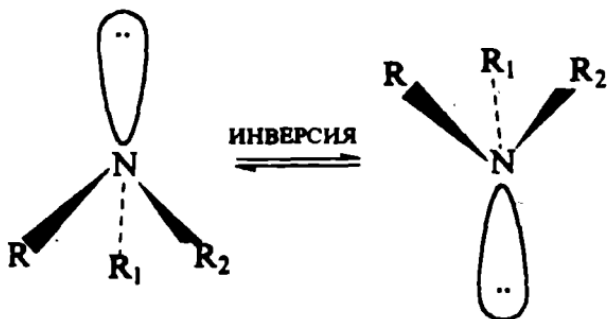
в) Кислота азидлари юқори ҳароратда парчаланиб, изоцианаттага ўтишини Т. Курциус (1890 йил) аниклаган. Бу қайта гурухланиш реакциясининг механизми Гофман реакциясига ўхшайди:



Аминлар аммиакка ўхшаш пирамидасимон молекула тутган бўлиб, пирамиданинг учидаги азот атоми жойлашган. Бөғлар орасидаги бурчак $106-108^\circ$ га тенг бўлиб, тетраэдрик бурчак кийматига якин.

Аминлар молекуласидаги азот атомининг электрон орбиталари sp^3 — гибридланиш ҳолатида бўлиб, унинг тасимланмаган электронлар жуфти фазовий жиҳатдан йўналтирилган sp^3 типдаги орбиталда жойлашган. C—N бөғнинг узунлиги 0.145 нм, N—Нники эса 0.1 нм га тенг.

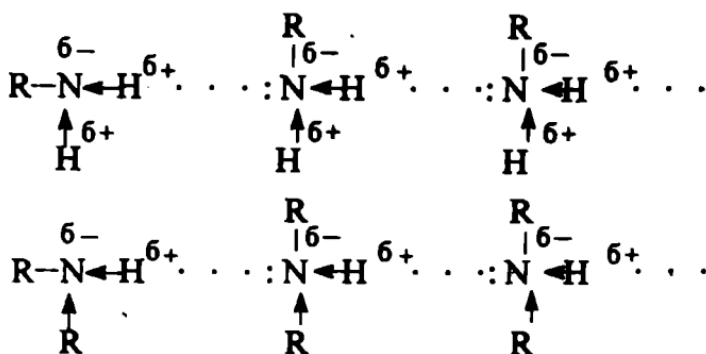
Азот атомида учта турли ўринбосарлар тутган аминлар асимметрик марказга эга бўлиб, иккита антиподи мавжуд:



Аммо жуда тез борадиган инверсия туфайли бир конфигурация иккинчисига оғон ўтиб туради. Шунинг учун оптик фаол антиподларни ажратиб олиш мумкин эмас.

Молекуляр массаси бир хил бўлган алифатик қатор аминобирикмаларда қуйидаги қонуният кузатилади. Учламчи аминларнинг суюкланиш ва қайнаш ҳарорати иккиламчи

ва бирламчи аминларга нисбатан паст. Бу ҳодисани бирламчи ва иккиласми аминларда молекулалараро водород боғларининг ҳосил бўлиши билан тушунтириш мумкин:

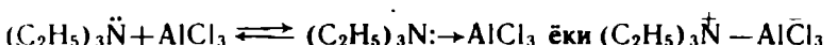
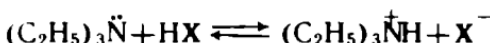
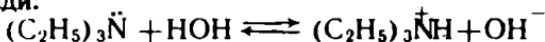


Учламчи аминларда бундай водород боғлар йўқ.

Аминлардаги азот атомининг электрон жуфти жуда характеристкан бўлиб, өлектронодонор ҳоссага эгадир. Аминларнинг электронодонор ҳоссасини ионланиш энергияси билан характерлаш мумкин. Масалан, этиламин, диэтиламин, триэтиламинларнинг ионланиш энергияси 8.9, 8.0 ва 7.5 эВ га тенг. Аминлар ва айниқса учламчи аминларнинг ионланиш энергияси энг кичик бўлганлиги учун улар өлектронларнинг донори ҳисобланади ва осон оксидланади:



$\text{C}(\text{sp}^3)$ — N боғи тутган алкиламиналар нисбатан кучли асослар бўлиб, протон ва Льюис кислоталарини бириктириб олади:



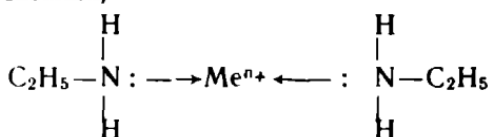
Аминларнинг асослик ҳоссасини характерлаш учун аммоний ионларининг кислоталик константасидан фойдаланиш мумкин:

Амин	pKBH ⁺ (H ₂ O)
NH ₃	9.25
C ₂ H ₅ NH ₂	10.5
(C ₂ H ₅) ₂ NH	11.0
(C ₂ H ₅) ₃ N	10.8

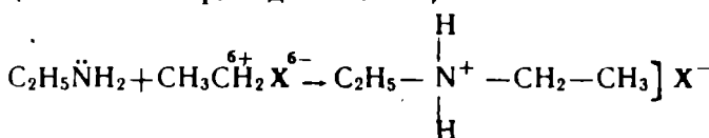
Бу қийматларни таққослаш, аминларінің асос хоссасига зәға эканлигидан ва айниқса, диалкиламинларни күчли асос эканлигидан дарак беради.

Аминлар күчли нуклеофиллар бўлиб, турли электрофиллар билан осон таъсирашади.

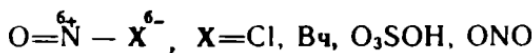
Аминлар металл ионлари билан реакцияга киришиб, донор—акцептор комплексларни беради. Аминлар донор, металл ионлари эса акцептор вазифасини бажаради. Масалан,



Аминлар ва С—электрофиллар орасидаги реакциялар катта аҳамиятта зәға. Аминлар галогеналканлар, анорганик ва элементорганик кислоталарнинг эфиirlари билан реакцияга яхши киришади: Масалан,

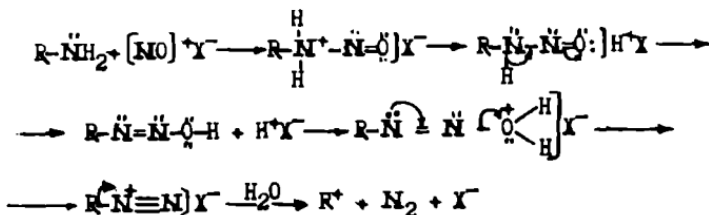


Аминларнинг N—электрофиллар билан реакцияси на-тижасида N—N боғи тутган органик бирикмалар ҳосил бўлади. Бу реакцияларни олиб бориш учун нитрозирловчи агентлар нитрит кислота ва нитрозил ҳосилаларидан фойдаланилади:

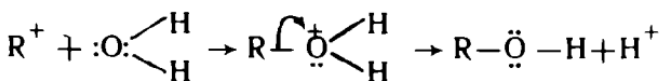


Реакция эркин нитрозоний катиони $[\text{NO}]^+ \text{X}^-$ ҳосил бўлиши билан боради деб тахмин қилинади.

Бирламчи аминлар куйидагича реакцияга киришади:

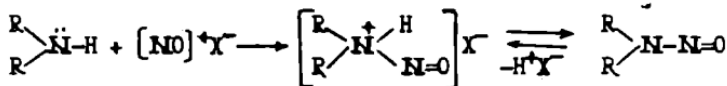


Карбокатион сув билан реакцияга киришиб спиртни беради:

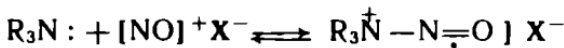


Аммо углерод занжирининг узунлиги қатталашган сари күшимча маҳсулот алкен ҳосил бўлиши осонлашади.

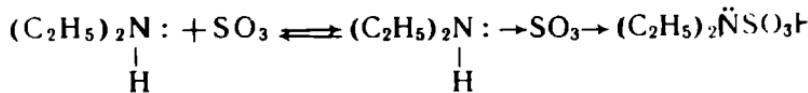
Иккиламчи аминлар нитрозирловчи агентлар билан реакцияга киришиб N- нитрозоаминларга айланади:



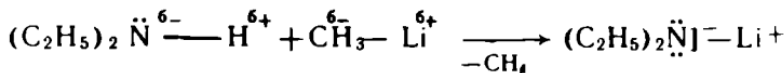
Нитрозоаминлар бирор эритувчидага эритилса ёки қиздирилса характерли кўк ранг беради. Учламчи аминлар эса юкоридаги реагентлар билан тузлар ҳосил қиласди:



Аминлар яна S-, O- электрофиллар билан реакцияга киришиб, турли бирикмаларни беради. Масалан,



Бирламчи ва иккиламчи аминлар металлорганик бирикмалар билан реакцияга киришиб, алкилдиалкиламидаларнинг металли ҳосиласини беради:



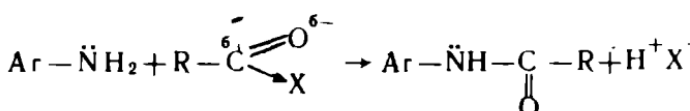
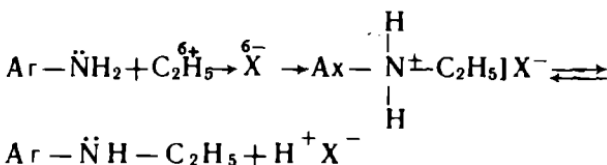
Ароматик аминлар алифатик аминларга қараганда кучсиз асослардир. Алифатик ва ароматик аминларнинг аммоний ионларнинг кислоталик константасини солиштирсан буни яқъол кўриш мумкин.

Аминлар	pKBH + (H ₂ O)
CH ₃ — NH ₂	10.6
C ₆ H ₅ — NH ₂	4.6
(C ₆ H ₅) ₂ NH	0.78
(C ₆ H ₅)N	0

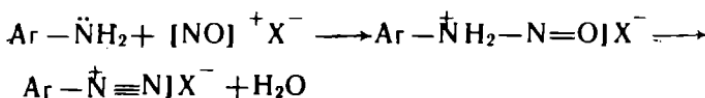
Демак, анилиннинг асослари хоссаси метиламинга нисбатан миллион марта кичик. Азотнинг тақсимланмаган электрон жуфти бензол ҳалқасининг π — электронлари билан таъсирилашгандырылганда сабабли делокаллашгандырылганда. Аминогурух кучли электронодонор бўлганлиги учун $+M$ — эффектга эга. Шуни айтиш лозимки, молекулада фенил радикали ва аминогурух сони ортса, азотнинг электронодонорлик хоссаси ортади. Агар турли ароматик аминларнинг ионланиш энергиясини солишиларсан буни кузатиш мумкин:

Амин	ЭИ, эВ
$C_6H_5NH_2$	7.7
$C_6H_5N(C_2H_5)_2$	7.1
$(C_6H_5)_3N$	6.9
$(CH_3)_2N-C_6H_4-N(CH_3)_2$	6.75

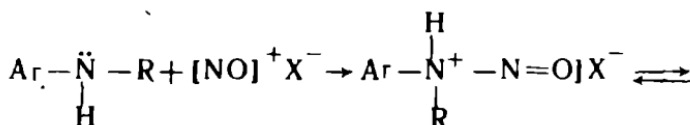
Алифатик аминларга ўхшаш, ароматик аминлар ҳам C — электрофиллар билан реакцияларга киришади ва $C-N$ боғли бириммаларни хосил қиласди. Бунга N — алкиллаш ва N — ациллаш реакциялари мисол бўлади:

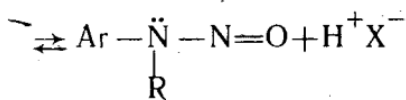


Ароматик бирламчи аминлар N — электрофиллар билан реакцияга киришиб, диазоний тузларини хосил қиласди. Умумий ҳолда,

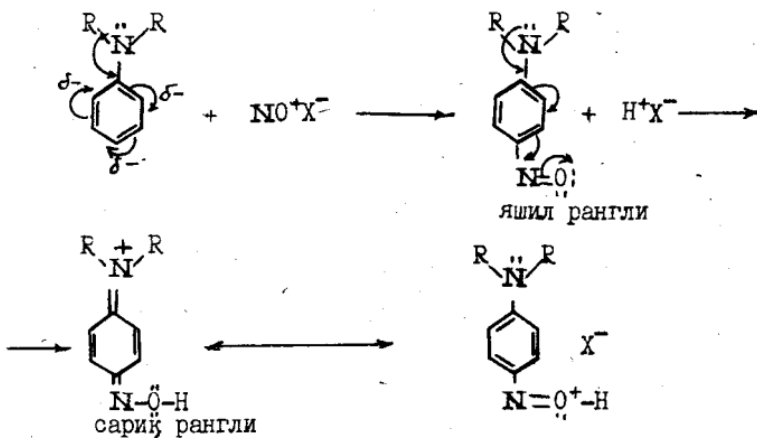


Иккиласмачи ароматик аминлар алифатик аминларга ўхшаб. N — нитрозоаминаларга ўтади:



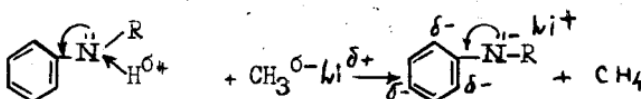


Учламчи ариламинлар эса С — нитрозобирикмалар ҳосил қиласы:



Аммо ариламинлар алифатик аминларга нисбатан кучли N—H кислота ҳисобланады, чунки N—H бөг күтбланган ва ҳосил бўладиган анион туташ бўлиб, манфий заряд делокаллашган.

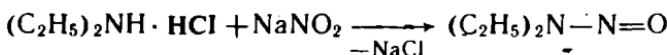
Аралаш аминларнинг ариламилдари қуидаги реакция билан олинади:



Бирламчи, иккиламчи ва учламчи аминларни бир-биридан ажратишнинг уч хил усули бор:

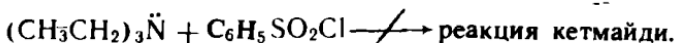
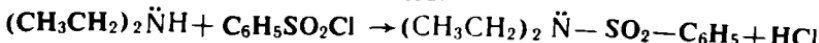
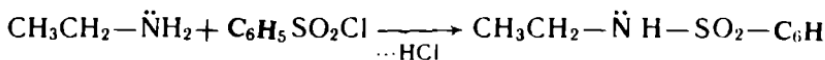
1. Бирламчи, иккиламчи, учламчи алифатик аминларнинг хлоргидратларини ва аммоний хлоридни бир-биридан ажратиш учун аралашмага абсолют спирт таъсир эттирилади. Бунда бирламчи, иккиламчи ва учламчи аминларнинг тузлари спиртда эрийди, аммоний хлорид эримайди, уни фильтрлаб ажратиб олинади. Бирламчи, иккиламчи ва учламчи аминларнинг тузи тўла куригунча буғлатилади. Сунгра чўкмага хлороформ таъсир этилса бирламчи аминнинг хлоргидрати эримайди, иккиламчи ва учламчи аминларнинг хлоргидратлари эрийди ва органик қисмга ўтади.

Иккиламчи ва учламчи аминларнинг хлоргидратларига натрий нитрит қўшилади ва иккиламчи аминдан ҳосил бўлган нитрозоамин эфирда эритиб ажратиб олинади:

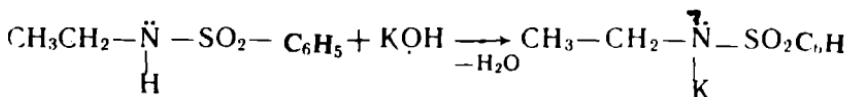


Учламчи аминнинг тузига ишқор қўшиб, тоза амин ажратиб олинади.

2. Аминлар аралашмасини ажратиш учун арилсульфохлорид таъсир эттирилади:

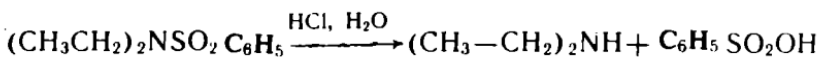
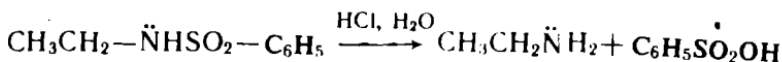


Аралашмага ишқор таъсир этилади, бунда бирламчи аминнинг амиди туз беради ва эрийди:

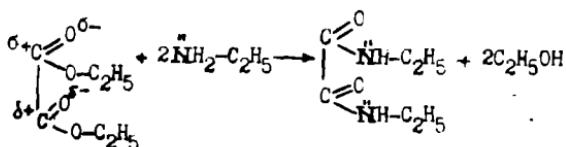


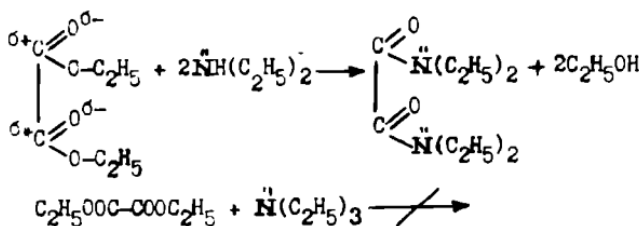
Иккиламчи аминдан ҳосил бўлган сульфонамид ва учламчи амин эса ишқорларда эrimайди. Агар шу аралашмани эфирда эритса, иккиламчи сульфонамид ва учламчи амин эрийди. Кейин эса эфирили эритмага суюлтирилган HCl қўшилса, учламчи амин туз беради ва сувда эрийди, иккиламчи аминнинг сульфонамиди эфирда қолади.

Бирламчи ва иккиламчи аминларнинг сульфонамидларидан гидролиз қилиб аминлар ажратиб олинади:

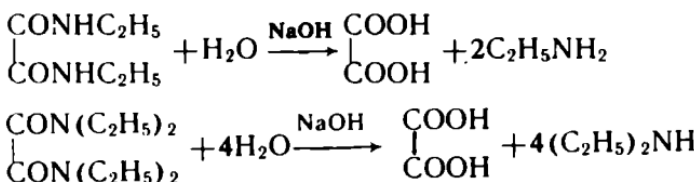


3. Диэтилоксалат бирламчи аминлар билан N, N—диалкилоксамидни, иккиламчи амин эса N, N, N', N' — тетраалкилоксамидни ҳосил қиласди. Учламчи амин диэтилоксалат билан реацияга киришмайди:





Учламчи амин эфирда эрийди. N,N — Диалкилоксамид ва N,N, N', N' — тетраалкилоксамид ҳар турли эрувчанликка эга бўлганлиги учун уларни иссик сувда эритилса, факат N,N — диалкилоксамид эрийди. Юқоридаги бирикмаларни гидролиз қилиб, тоза ҳолдаги бирламчи ва иккиласмилчи аминлар олинади:



IV 6 б. МЕТАЛЛОГРАНИК БИРИКМАЛАР ЁРДАМИДА СИНТЕЗЛАР

Элементорганик бирикмалар кимёси синтетик кимёнинг жуда тез ривожланаётган қисмларидан бири ҳисобланади. Элементорганик бирикмаларда углерод атоми башка турли элементлар билан кимёвий боғ хосил қиласи Элементорганик бирикмаларга металлорганик бирикмалар (C—Me), борорганик бирикмалар (C—B), кремнийорганик бирикмалар (C—Si), фосфорорганик ва мишъякорганик бирикмалар (C—P, C—As), селенорганик ҳамда теллурорганик бирикмалар (C—Se, C—Te) ва ҳ—золар мисол бўлади.

Хозирги вақтда баъзи металлорганик (магний—, алюминий— ва литийорганик) бирикмалар саноат миқёсида ишлаб чиқарилади.

Айниқса, металлорганик бирикмалардан тетраэтилкўргошин турли мамлакатларда кўплаб ишлаб чиқарилади ва у асосан бензинга кўшилади. У самарали антидетонатор бўлганлиги сабабли бензиннинг сифатини яхшилайди.

Айрим симборганик бирикмалар уруғларни дорилашда

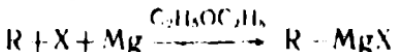
ишлатилади. Триэтилалюминий полимерлар синтезида күлланилади. Триэтилалюминий иштирокида олинган полизтиленнинг занжири нормаль тузилишга эга бўлади.

Металлорганик бирикмаларни органик синтезда кўп кўлланилишига сабаб шуки, улар кимёвий жуда фаол ва турли реакцияларга осон киришади. Металлорганик бирикмаларнинг айримлари селектив реагент ҳисобланади.

Металлорганик бирикмалардан алюминий, рух, натрий ва магнийорганик бирикмалар жуда яхши ўрганилган ва улар органик синтезда кўп кўлланилади.

1. Магнийорганик бирикмалар

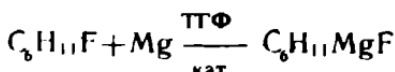
Магнийорганик бирикмаларда магний тўғридан тўғри углерод атоми билан боғланган бўлади. Ҳозирги даврда тўла R_2Mg ва аралаш $RMgX$ магнийорганик бирикмалар маълум. Аралаш магнийорганик бирикмаларни органик синтез учун аҳамияти катта бўлиб, Гринъяр 1900 йилда аралаш магнийорганик бирикмаларни олишининг оддий усулини таклиф этган. Бу усуlda галогеналканларнинг эфирдаги эритмаси эфир остидаиги магний метали кукуни ёки қириндисига таъсир эттирилади:



Алкилмагнийгалогенидларни олиш учун хлор--, бром--, иодалканлар ишлатилади. Аммо бир хил тузилишга эга бўлган алкилхлоридлар, --бромидлар ва -иодидлар магний метали билан турли хил тезликда реакцияга киришади, сабаби $C_{(sp^2)} - X$ боғларнинг энергия киймати турли-чадир:

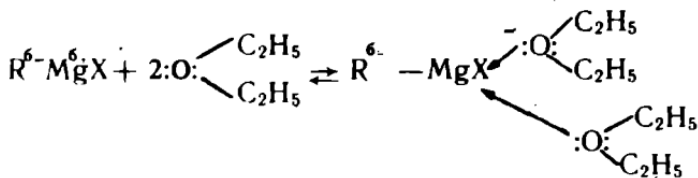
C - F	443	кж/моль	C - Br	270	кж/моль
C - Cl	328	кж/моль	C - I	240	кж/моль

Булардан иодалканлар реакцияга яхшироқ киришади. Арилмагнийгалогенидлар бром-ёки иодаренлардан синтез қилинади. Эфир иштирокисиз оддий шароитда магний метали галогеналкан ва галогенарен билан⁻ реакцияга киришмайди. Аммо реакцияни босим остида ва қиздириш билан олиб борилса магнийорганик бирикма ҳосил бўлади. Хлорбензол магний метали билан автоклавда қиздирилса фенилмагнийхлорид ҳосил бўлади (П. Н. Шоригин). Ҳозир фтороалканларни ҳам магний метали билан реакцияга киритиш мумкинлиги аникланган:



Реакция катализатор иштирокида ($CoCl_2$, I_2 , V_4O_7) ва ТГФ эритмасида жуда секин боради (20 кун). Гриньяр реактивларини олишда, асосан эритувчи сифатида абсолют диэтил эфири ишлатилади. Аммо эритувчи вазифасини дигидрофuran (ТГФ), N,N — диметиланилинлар ҳам бажариши мумкин. Бу эритувчилар — апротон эритувчилар турига кирди ва нуклеофиль хоссани намоён қиласи. Бундай эритувчиларни қўллаб, реакция аралашмасининг ҳароратини кўтариш мумкин бўлади.

Магнийорганик бирикмалар олишда диэтил эфири факат эритувчи вазифасини бажармай, балки у Гриньяр реактиви билан сольватланган комплексларни ҳосил қиласи:



Эфир магнийорганик бирикмалар билан шу қадар мустаҳкам боғланган бўлади, ҳатто уни паст босим остида қиздирилганда ҳам сикиб чиқариш кийин.

Ҳақиқатда, магнийорганик бирикмалар эритувчидаги мураккаб аралашмадан иборат бўлиб, сольватланган R_2MgX , R_2Mg ва уларнинг олигомерларидан (R_2MgX_n), (R_2Mg)_n ҳамда MgX_2 билан таъсирлашган моддалардан иборат бўлади:



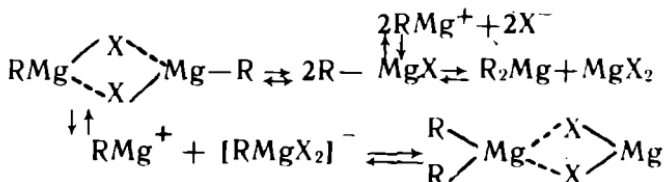
Шундай қилиб, магнийорганик бирикмаларда Шленк айтгандек мувозанат мавжуддир.

Углерод магнийга нисбатан электроманфий элемент бўлганлиги сабабли магнийорганик бирикмалардаги $C-Mg$ бояи қутбланган бўлади. Углерод атомида электронларнинг зичлиги каттароқ мужассамланган. Шунинг учун магнийорганик бирикмалардаги R—радикал анион характеристига эга бўлади. Магнийорганик бирикмаларда магний метали билан углерод бояининг ионланиши 35% ни ташкил этади. Галоген эса электроманфий элемент бўлганлиги сабабли $Mg-X$ бояи $C-Mg$ бояига нисбатан ионли бояга

яқин бўлади. Шундай қилиб, магний атомида электрон зичлигининг кичик бўлганлиги сабабли, бир томондан, магний метали Гринъяр реактиви молекулаларининг нуклеофиль хоссага эга бўлган эритувчи молекулалари билан таъсиралишишини ва иккинчидан, димерлар ҳосил бўлишини таъминлайди.

Эфир эритмасидан қаттиқ ҳолатда ажратиб олинган Гринъяр реактиви молекуласини рентгенографик усулда текшириш шуни кўрсатдики, у дизэфиратдан иборат бўлиб, номунтазам тетраэдр тузилишга эга ва унинг марказида магний атоми ётади. Масалан, этилмагнийбромуид дизэфират молекуласи чизикли бўлмаган тузилишга эга бўлиб, C_2H_5MgBr ва $MgBr_2$ боғлари орасидаги бурчак 124° га тенг. Қизиги шундаки, магний атоми ва эфир молекуласидаги кислород атомлари орасидаги масофа жуда кичик бўлиб, у донор—акцептор боғларнинг мустаҳкамлигидан дарак беради. Икки молекула магнийорганик бирикмалардаги магний ва галогенлар орасидаги масофа шунчалик каттаки, бу димер ҳосил қилиш эҳтимолини тўла йўққа чиқаради. Демак, Гринъяр реактиви қаттиқ ҳолатда факат мономер дизэфиратдан иборат. Л. П. Терентьев эбулиоскопик усул билан Гринъяр реактивининг эфирдаги эритмасининг молекуляр массасини аниклаб, уни икки марта ошиқ эканлигини топган. Кейинги текширишлар эса Гринъяр реактиви эфир эритмасида асосан димер шаклида бўлишини тасдиқлади. Эритманинг концентрацияси ортса ассоциация дараҷаси ортиб боради. $(C_2H_5)_2Mg$ ни тенг миқдордаги сувсиз $MgBr_2$ билан аралашмаси эфирда эритилса, ва реакцияга киришиш кобилияти C_2H_5MgBr билан солиштирилса уларнинг фаоллиги бир хил эканлиги маълум бўлади. $(C_2H_5)_2Mg$ ва нишонланган $*MgBr_2$ лар эквимолекуляр миқдорда аралаштирилса, вақтнинг ўтиши билан нишон $(C_2H_5)_2Mg$ ва $MgBr_2$ лар орасида баровар тақсимланади.

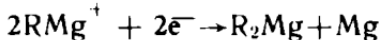
Демак, Гринъяр реактиви эритмада турли тузилишга эга бўлган мономерлар ва димерлар аралашмасининг мувозанатидан иборат:



Гринъяр реактиви эритмаси электролиз қилинса, магний

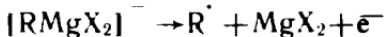
катион ва анион таркибидаги бўлганлиги сабабли у ҳам катодга ҳам анодга томон ҳаракат қиласди.

Катодда магний миқдорининг ярмиси ажралиб чиқади:



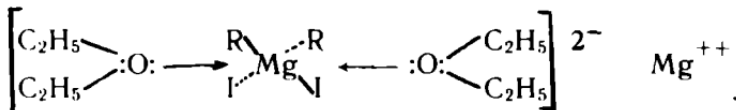
RMg^+ ионлари катодга томон ҳаракатланади ва ундан электронларни биректириб магнийгача қайтарилади.

$[RMgX_2]^-$ ион анодга томон ҳаракат қиласди ва электронларини беради:



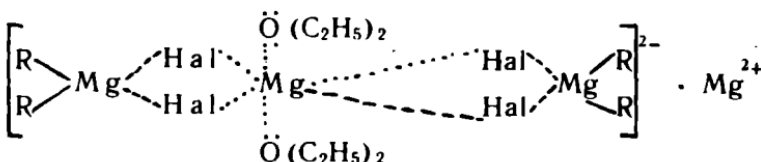
Юқорида келтирилган схемада эритувчи молекуласининг Гринъяр реактивидаги вазифаси кўрсатилмаган. Гринъяр реактивини тайёрлашда ва ундан фойдаланишда эритувчининг вазифаси катта. Магний атомини мусбат заряди кислород атомларининг электронларини қисман тортиши натижасида кислородлар оксоний ҳарактерини намоён қиласди. Апротон эритувчилар $C - Mg$ боғининг ионланиш даражасини орттиради ва шу билан бирга Гринъяр реактивининг асослик ва нуклеофиллик реакцион қобилиятини оширади.

Л. П. Терентьев магнийорганик биримларни электролиз қилиб, магний металининг фәқат тенг ярми катодда ажралиб чиқишига асосланыб, Гринъяр реактиви дизэфирати учун координацион формулани таклиф этган, унда магний атомларидан бирининг координацион сони олтига тенг:

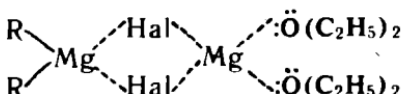


Умуман, мувозанатда иштирок этаётган турли молекулаларниң нисбий миқдори радикал ва галогененинг, эритувчининг табиятига, концентрацияга, ҳароратга ҳамда реакция аралашмасидаги қўшимчаларга боғлиқ бўлади. Агар алкилмагнийбромидлар ёки алкилмагнийиодидлар бўлса мономер молекулаларининг ҳосил бўлишини кичик концентрация ва кучли донер ҳоссага эга бўлган эритувчилар осонлаштиради. Алкилмагнийхлоридлар эса кучлироқ концентрацияга ва кучсиз донер ҳоссасига эга бўлган эритувчиларда асосан ассоциацияга учраган молекулалар ҳолида бўлади. Паст ҳароратда ва асосан кучли электронодонор эритувчиларда турли молекулалар орасидаги алмашиниш тезлиги кескин камаяди ва уларни ЯМР спектри ёрдамида айрим-айрим аниқлаш мумкин бўлади. Юқорида

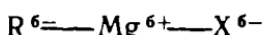
айтилганларни ҳисобга олиб, магнийорганик бирикмаларнинг эфир эритмасидаги тузилишларини қуидагича ёзиш мумкин:



ёки



Аммо эритувчиларда уларнинг қандай тузилишига эга бўлишидан қатий назар, кимёвий реакцияларда магнийорганик бирикмаларни иштироқ этишини оддий формула $R\text{MgX}$ орқали ифодалаш мумкин. Бу формулада кучли кутбланган боғлар ва углерод атомининг карбанион табиати мужассамлангандир:



Магнийорганик бирикмалар кучли асос ва кучли нуклеофиль хоссасига эга бўлган реагентлар бўлиб, турли органик ва анорганик бирикмалар билан реакцияга киришади.

$\text{C}(\text{sp}^2)-\text{X}$ боғи туттган винилгалогенидлардан магнийорганик бирикмалар олища тётрагидрофуран (ТГФ) ишлатилса, реакция юқори унум билан боради. ТГФ эфирга нисбатан кучли сольватлаш қобилиятига эга бўлган эритувчи.

ТГФ молекуласидаги эфир қолдиғи бўлган алкил гурухининг ҳалқа ҳолида бўлиши кислороднинг тақсимланмаган электрон жуфтлари билан таъсирилашишига кулагилик яратади ва тетрагидрофурандаги магнийнинг қарорлилигини оширади.

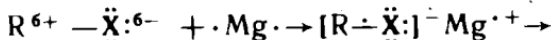
Хозирги даврда магнийорганик бирикмаларни учта катта турга — Гринъяр, Норман ва Иоич реактивларига бўлиш мумкин.

Гринъяр реагентарини олиш учун магний металига галогеналканлар ва галогенаренларнинг эфирли эритмаси таъсир эттирилади. Реакция уй ҳароратида олиб борилади:

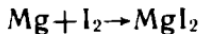


Реакция метал юзасида боради, у электронодонор, углерод-галоген боғи эса электроноакцептор вазифани ўтайди.

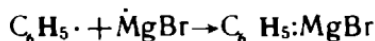
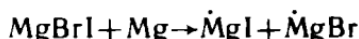
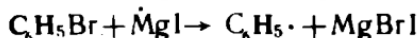
Оралик заррачалар сифатида эркин радикаллар ҳосил бўлади:



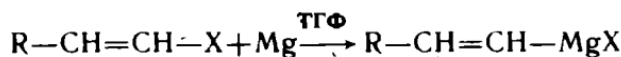
Кўпинча галогенаренлар билан реакция олиб борилганда магний металини фаолластириш зарур бўлади. Бунинг учун магний метали қириндиси устига 2—3 бўлак иод кўшилади ва аста-секин бинафша рангли буғ ҳосил бўлгунча киздирилади. Иоднинг буғлари магний метали билан таъсирилашиб, электрон ташувчи бир валентли радикал ҳосил киласди:



У эса галогенарен билан қуидагича реакцияга киришади:



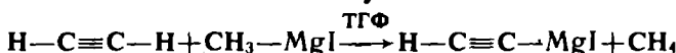
Норман реагенти 1954 йилда очилган бўлиб, $C(sp^2) - X$ боғи тутган тўйинмаган галогенбирақмалар ва магний металидан ТГФ эритмасида олинади:



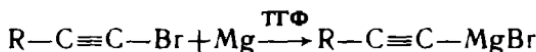
Иоич реагентини олиш учун Гринъяр реагентидан ва ацетилен углеводородлардан фойдаланиш мумкин:



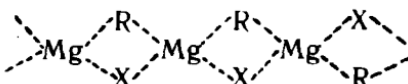
Агар эритувчи сифатида ТГФ ишлатилса, ацетилен молекуласидаги битта водород реакцияга киришади:



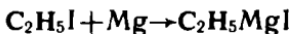
ТГФ дан фойдаланиб, ҳатто C(sp)–X боғи тутган α-бромацетилен бирикмаларидан ҳам Иоцич реактивлари-ни олиш мүмкін:



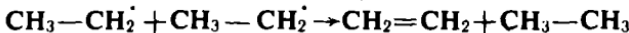
Умуман, эритувчи ишлатмасдан олинадиган магнийорганик бирикмалар рангсиз, аморф эримайдиган күкүн моддалар бўлиб, кислород билан осон реакцияга киришади. Улар қаттиқ ҳолда полиассоциатлардан иборат бўлади:



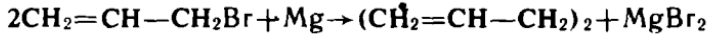
Магнийорганик бирикмалар ҳосил бўлиш жараёнида турли қўшимча реакциялар натижасида тўйинган ва тўйинмаган углеводородлар чиқади. Агар магний устига галогеналкан тезроқ қўшилса қўшимча маҳсулот сифатида тўйинган углеводородлар ҳосил бўлади. Демак, Вюрц реакциясига ўхшаш реакция кетади:



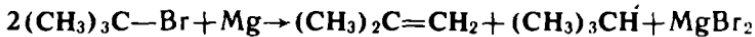
Шу реакция билан бир вақтда радикалларнинг қайта гурӯхланиши содир бўлади:



Аллил типидаги галогенбирикмаларда асосан қўшимча реакция боради:



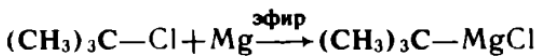
Иккиламчи ва айниқса, учламчи радикал тутган бромва иодалканлар магний таъсирида углеводородларга айланади:



Алкилмагнийгалогениднинг унуми галогенининг табиатига ва унинг занжирдаги ўрнига боғлиқ. Бирламчи галогеналканлардан магнийорганик бирикмалар энг юкори

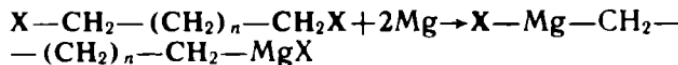
унум билан олинади. Масалан, пропилбромиддан 92%, изопропилбромиддан эса 83% унум билан магнийорганик бирикмалар олиш мүмкин. Изопропилиодиддан эса фактинга 60% унум билан изопропилмагнийиодид олинади.

Тармокланган занжирилган галогеналканлардан магнийорганик бирикмаларни юқори унум билан олиш учун реакцияга учламчи хлоралкан олиб, реакцияни совутиш ва аралаштириб туриш талаб этилади:

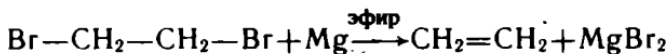


Дигалогеналканлар галоген атомларининг бир-бирига нисбатан қандай жойлашганлигига қараб, реакцияга ҳар хил тезлиқда киришади.

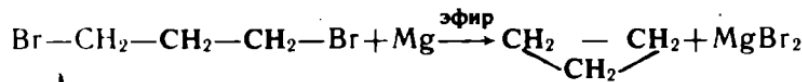
Агар-дигалогеналканларда $n \geq 2$ дан катта бўлса, бисмагнийорганик бирикмаларни ҳосил қиласди:



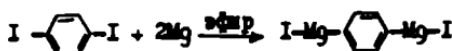
Иккала бром углерод атомларида ёнма-ён (вициналь) ҳолатда жойлашган бўлса, доимо тўйинмаган углеводород ҳосил бўлади:



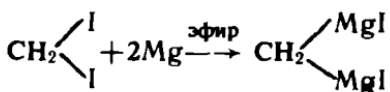
Агар реакцияга 1,3-дибромпропан олинса, магнийорганик бирикма ўрнига циклопропан ҳосил бўлади:



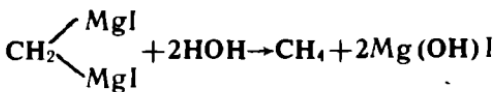
1,4-Дибромбензол ва 1,4-дибромнафталинларда фактаттабитта бром ҳисобига магнийорганик бирикмалар ҳосил бўладиган бўлса, 1,4-диодбензолда эса иккала иод ҳисобига реакция боради:



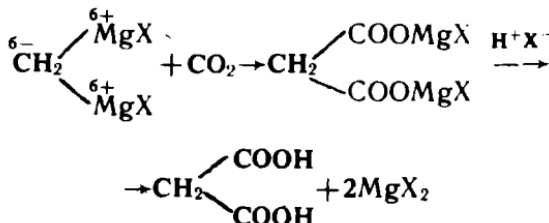
Галоген атомлари битта углерод атомида жойлашган бўлса биметаллорганик бирикма олиш мүмкин. Бунинг учун магнийга ёки унинг амалъгамасига дииодометаннинг эфирдаги эритмаси таъсир эттирилади:



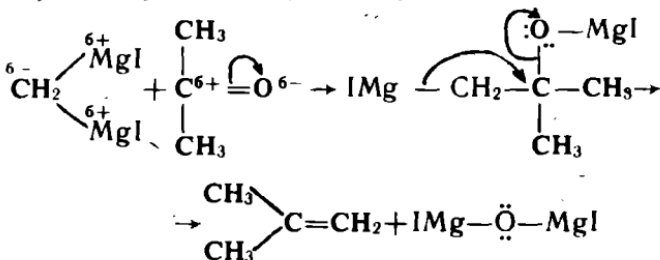
У сув билан реакцияга киришса метанин ҳосил қиласы:



Биметаллорганик бирикмата карбонат ангиридриди юборылса иккі асослы (малон) кислота ҳосил бўлади:



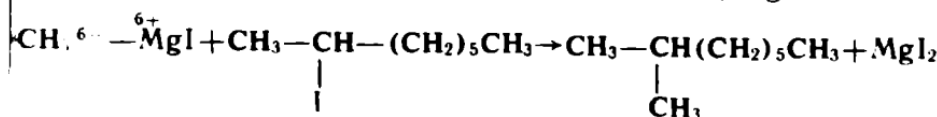
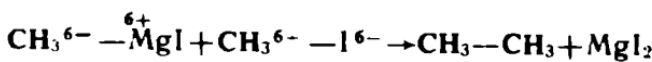
Биметаллорганик бирикма кетон билан реакцияга киришиб тўйинмаган углеводородга айланади:



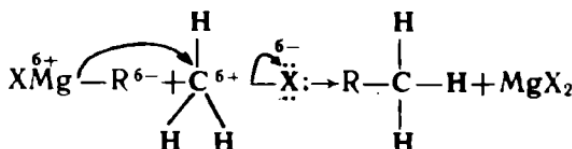
Демак, реакция натижасида кетоннинг кислород атоми метилен гурухга алмашади.

Магнийорганик бирикмаларда магний билан углерод бөгининг ионланиши 35% ташкил қиласы. Шунинг учун магнийорганик бирикмаларни карбанионлар манбаи ёки нуклеофиль алмашиниш ва бирикиш реакцияларида нуклеофиль реагентлар вазифасини бажарувчи ҳамда ҳар турли реакцияларга осон киришувчи деб қараш мумкин.

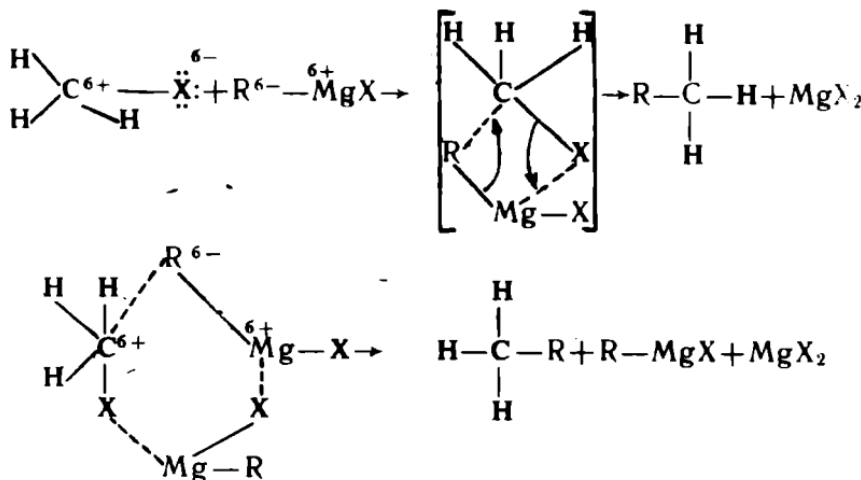
Магнийорганик бирикмалар нуклеофиль сифатида галогеналканлар билан таъсирлашиб углеводородларни ҳосил қиласы. Масалан, метилмагнийиодид ва метилиодиддан юкори унум билан этан олиш мумкин бўлса, унинг 2-иодоктан билан реакциясида эса 2-метилоктанинг унуми 37% дан ошмайди:



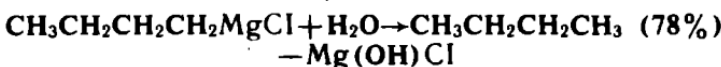
Бу реакцияларни қуйидаги умумий схема орқали боради деб караш мүмкін:

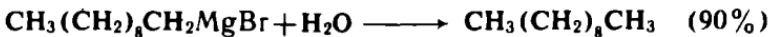


Аммо магнийорганик бирикмалар эфир эритмасида мономер, димер шаклида бўлади. Шунинг учун галоген атомининг нуклеофиль алмашиниш реакцияларида уларнинг қатнашиш эҳтимоли кўпроқ бўлади:

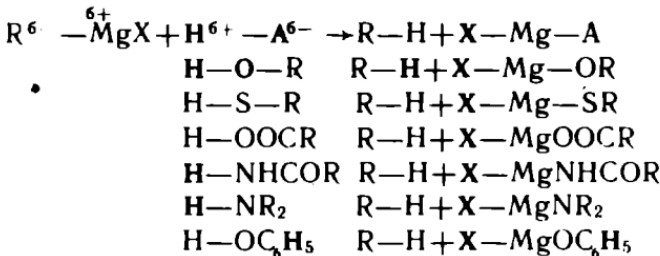


Магнийорганик бирикмалар асос хоссасини намоён килганлиги учун фаол водород атоми тутган бирикмалардан водородни тортиб олиб углеводородларни ҳосил қиласи. Масалан, улар кучсиз кислота сувдан водородни тортиб олиб углеводородга айланади. 1-Хлорбутан ва 1-бромдекандан магнийорганик бирикмалар орқали юкори-унум билан бутан ва декан синтез қилинади:



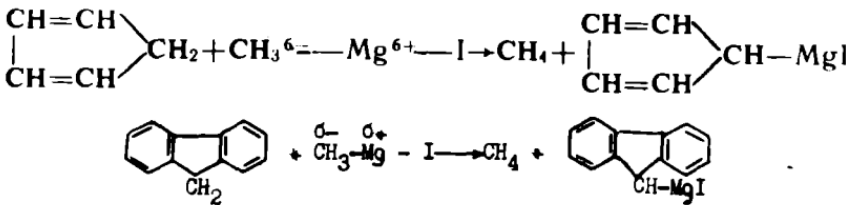
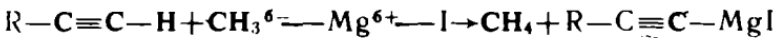


Умуман, магнийорганик бирикмалар ҳисобига турли-туман реакциялар олиб борилади. Улар таркибида фаол водород атоми тутган органик бирикмалар билән реакцияга киришиб, түйинган углеводородларни ва магний ҳосила-ларини беради:



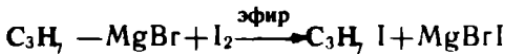
Агар реакцияга метилмагнийиодид олинса, у фаол водород атоми ҳисобига метанга айланади. Ҳосил бўлган метаннинг ҳажмини ўлчаб, фаол водород тутган моддаларни мидор жиҳатдан аниклаш мумкин. Бу Чугаев, Церевитинов, Терентьев усули деб аталади. Фаол водород тутган моддаларга сув, спирт, тиол, фенол, тиофенол, карбон кислоталар, аминлар, ацетилен бирикмалари ва циклопентадиен, флуоренлар мисол бўлади.

Ацетилен, циклопентадиен ва флуорен молекуласидаги водородлар ҳам магнийорганик бирикма билан осон ре-акцияга киришади ҳамда янги магнийорганик бирикма ва CH_4 ҳосил бўлади:

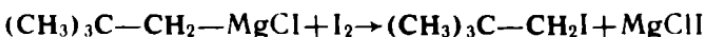


Гринъяр реактивлари кислород, галогенлар, олtingугурт билан реакцияга киришиб янги бирикмаларни ҳосил қиласди.

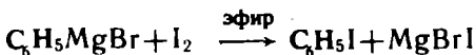
- Бундай реакция ёрдамида бромалканлардан иодалканлар синтез қилинади:



Айниңса, неопентилмагнийхлориддан неопентилиодид олиниш реакцияси юқори унум билан боради:



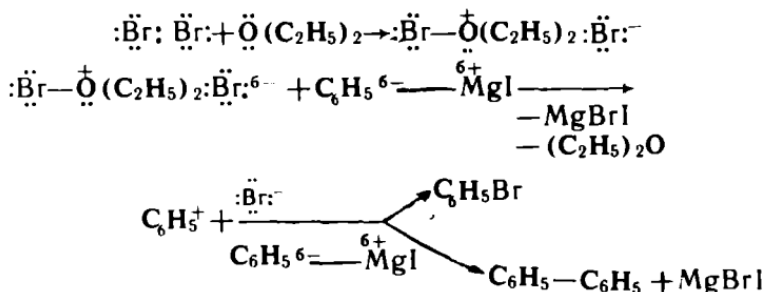
Фенилмагнийбромид ва иоддан 80% унум иодбензол олинади:



Аммо реакцияга фенилмагнийиодид ва бром олинса, бромбензолнинг унуми 40% ошмайди ва асосан дифенил ҳосил бўлади:

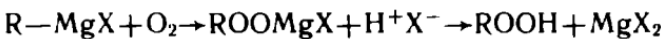


Дифенил ҳосил бўлишини қуидагида тушунтириш мумкин. Бром молекуласи эфир билан комплекс ҳосил қиласди, у фенилмагнийиодидга таъсир этиб фенилкарбокатионни беради. Фенилкарбокатион эса бром аниони ёки фенилмагнийиодид билан реакцияга киришади:



Натижада бромбензол билан дифенил ҳосил бўлади.

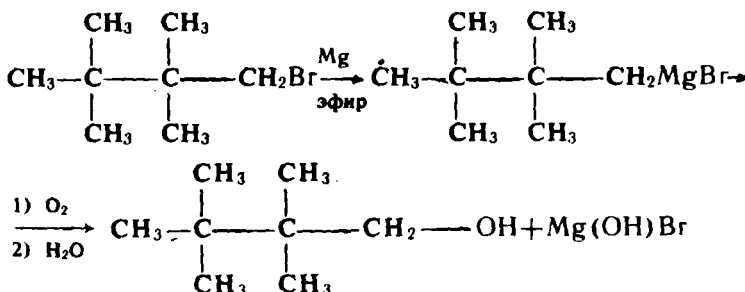
Паст ҳароратда Гринъяр реактивлари ҳаво кислородини ютади ва гидропероксидларни ҳосил қиласди:



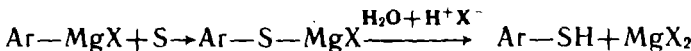
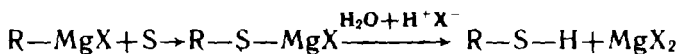
Агар магнийорганик бирикма ортиқча миқдорда олинса спирт ҳосил бўлади:



Шу усулдан фойдаланиб, 1-бром-2,2,3,3-тетраметилбутандан 70% унум билан 2,2,3,3-тетраметилбутанол-1 синтез килинади:



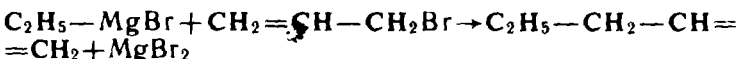
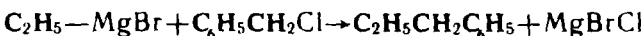
Олтингугурт ҳам магнийорганик бирикмалар билан реакцияга киришади ва меркаптанларни ҳамда тиофенолларни ҳосил қиласи:



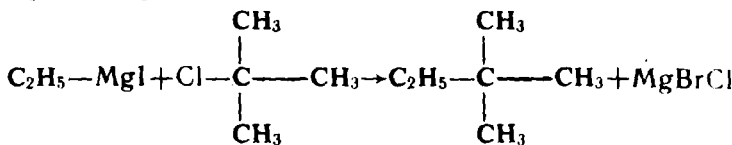
Аммо, бу реакциялар синтетик аҳамиятта эга эмес, чунки бирикмалар бошқа оддий ва арzon усууллар билан олинади.

Магнийорганик бирикмалардан түйинган ва түйинмаган углеводородлар, спиртлар, альдегид ва кетонлар ҳамда карбон кислоталар синтез қилинади.

Гринъяр реактивидан фойдаланиб, юқори унум билан углеводородлар олиш учун реакцияга фаол галоген атоми тутган бензилхлорид ва аллилгалогенидлар қўлланилади:

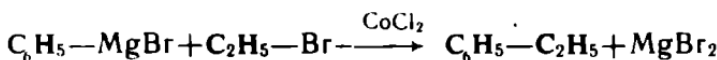


Бундай реакцияларга бирламчи ва иккиласи галогеналканлар олинса углеводородлар ҳосил бўлмайди. Аммо иккинчи реагент учламчи бутилхлорид бўлса реакция нормаль боради:

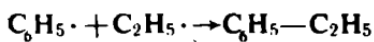
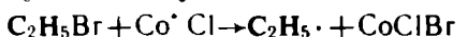
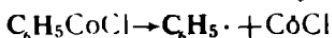
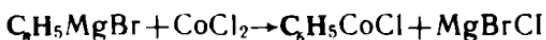


Бўрламчи ва иккиласи галогеналканларни магнийорганик бирикма билан реакцияга киритиш учун ката-

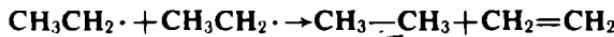
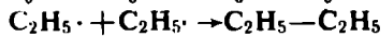
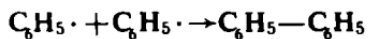
лизатор сифатида оз миқдордаги CoCl_2 ишлатилади. Бунда реакция яхши унум билан боради ва углеводородларни ҳосил қиласы:



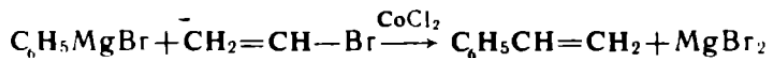
Реакция радикал механизмда боради деб тахмин қилинады:



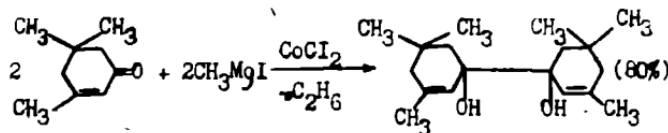
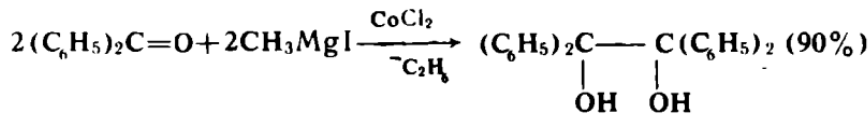
Реакция натижасыда яна қүшимча маҳсулотлар ҳосил бўлади:



1—5 мол % сувсиз кобальт хлорид тузи ишлатилса, ҳатто реакцияга ёмон киришадиган винилбромид ҳам фенилмагнийбромид билан таъсирилашиб, 50—70% унум билан спиртолар ҳосил қиласы:

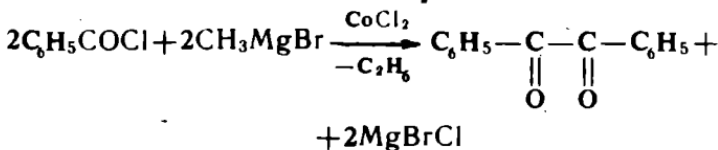


Магнийорганик бирикмаларнинг кетонлар билан реакцияси кобальт хлорид иштирокида олиб борилса, учламчи спиртлар ўрнига пинаконлар ҳосил бўлади:

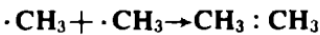
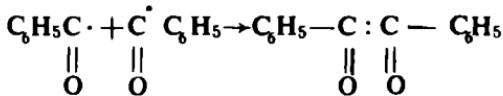
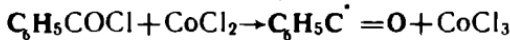


Бензоилхлориднинг метилмагнийбромид билан реакцияси шу катализатор иштирокида олиб борилганда ҳам

нуклеофиль бирикиш маңсулоти ҳосил бўлмасдан фақат дикетон-бензилни беради:

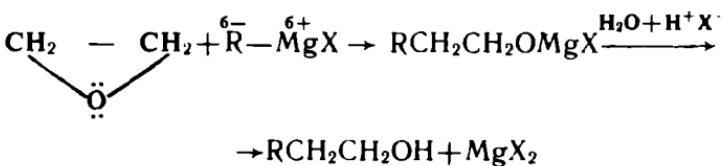


Бу реакцияни қуйидаги механизмда боради деб тахмин этилади:

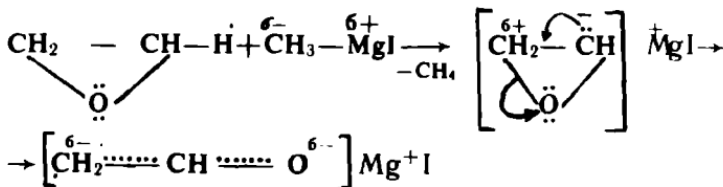


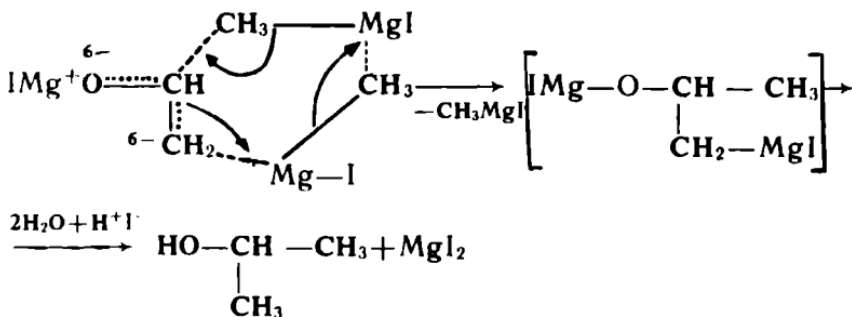
Магнийорганик бирикмалар чумоли альдегиди билан реакцияга киришиб бирламчи спиртларни ҳосил қиласди, кўпинча альдегид параформ шаклида ишлатилиди.

Уч ва тўрт аъзоли ҳалқа тутган оддий эфирлардан ҳам осонгина спиртлар олиш мумкин:

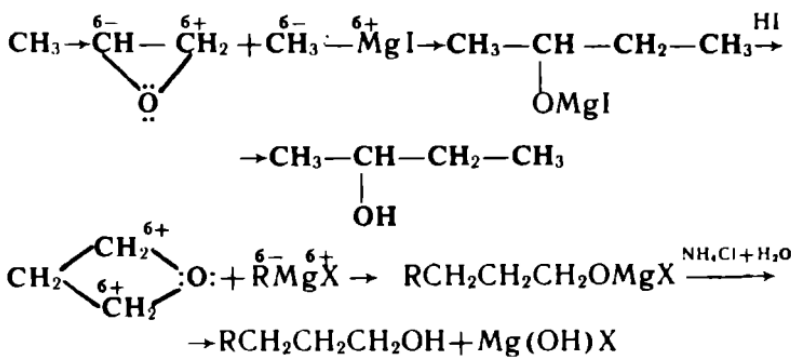


Кўшимча маңсулот сифатида иккиласми спирт ҳосил бўлади. Реакция шароитида этилен оксиди қисман изомеризацияга учраб ацетальдегидга ўтади. Магнийорганик бирикма этилен оксиди билан фақат нуклеофиль реагент бўлиб эмас балки асос сифатида ҳам реакцияга киришади:

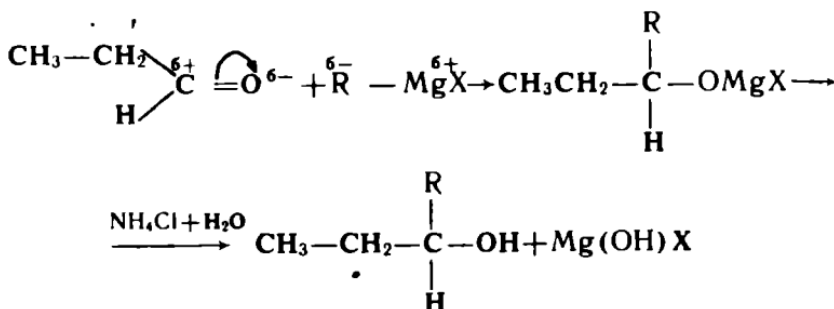




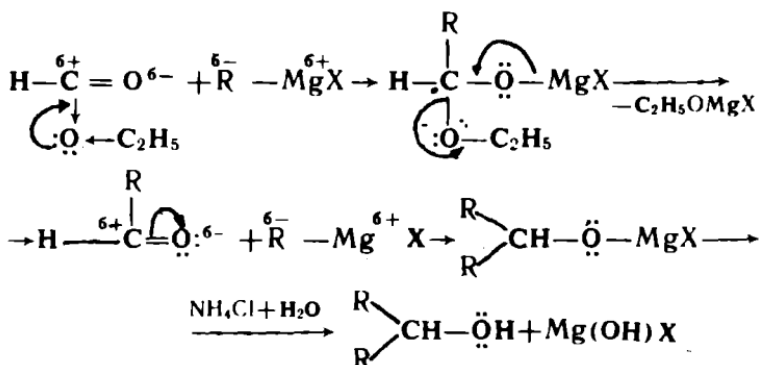
Пропилен оксидининг магнийорганик бирикма билан реакцияси натижасида спиртлар аралашмаси ҳосил бўлади ва реакцияда иккиламчи спиртнинг микдори кўпроқ бўлади:



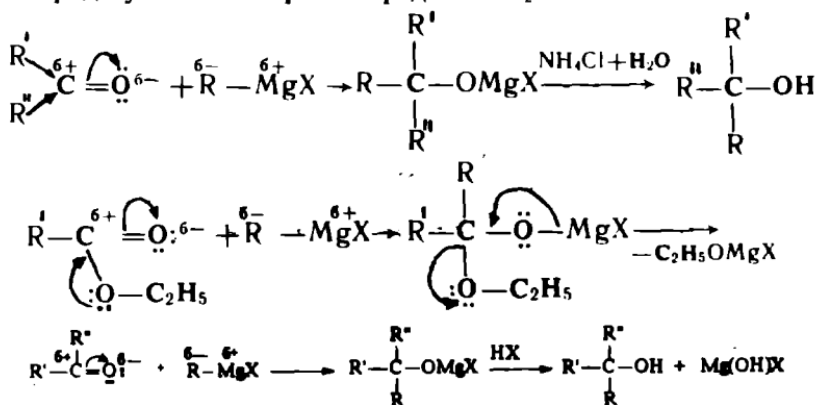
Сирка альдегидидан бошлаб, ҳамма альдегидлар Гринъяр реактиви билан реакцияга киришиб, иккиламчи спиртларни ҳосил қиласди:



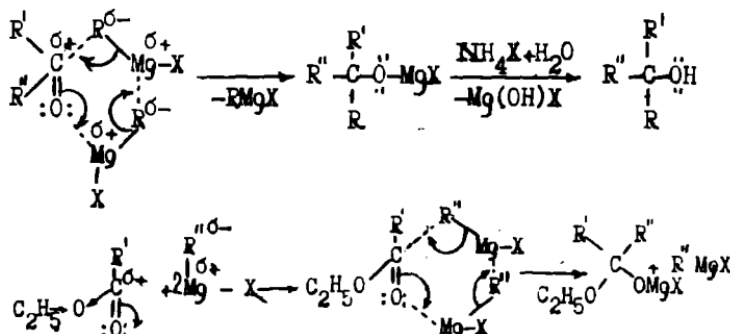
Чумоли кислотанинг мураккаб эфири 2 моль магнийорганик бирикма таъсирида иккиламчи спиртларни ҳосил қиласди:

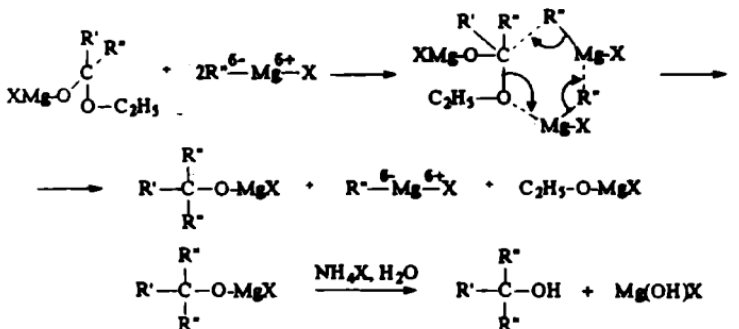


Кетонлар ҳамда ҷумоли кислотадан бошқа ҳамма карбон кислоталарнинг мураккаб эфирилари $\text{R}-\text{MgX}$ тъсирида учламчи спиртни беради:



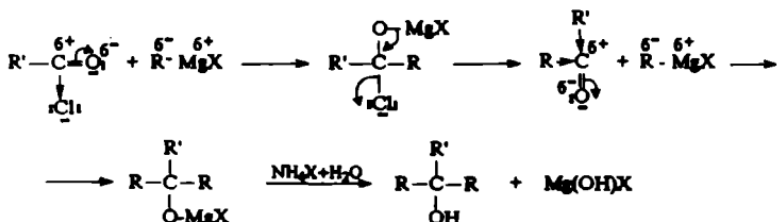
Шу реакциянинг механизми нуклеофиль бирикиш бўлиб, реакция олти аъзоли ўтиш ҳолати орқали боради:



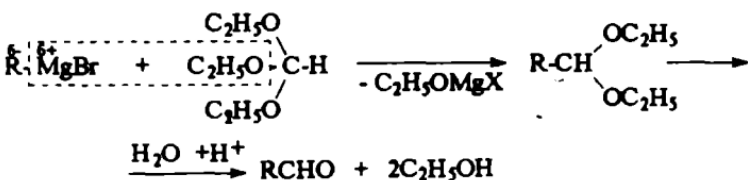


Юкоридаги реакцияларни биринчи босқичда тұхтатиб, альдегид ёки кетонни ажратып олиш мүмкін.

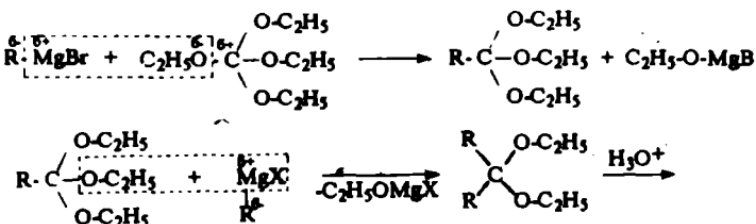
Агар кислота хлорангидрилдариға 2 моль Гринъяр реактиви таъсир эттирилса учламчи спирт ҳосил бўлади:

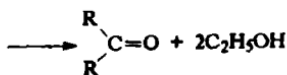


Альдегидлар олиш учун орточумоли эфирларига магнийорганик бирикма томчилатиб қўшилади:

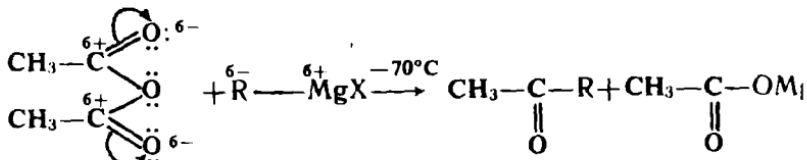


Кетонларни олиш учун кислоталарнинг ҳосилаларига Гринъяр реактиви қўшилади. Айниқса, ортоказимир эфирларига магнийорганик бирикма қўшиб, ҳосил бўлган моддаларни гидролизга учратилса кетонларга ўтилади:

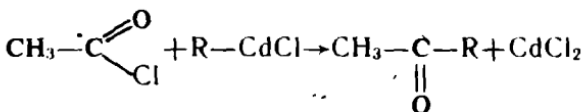
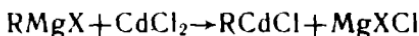




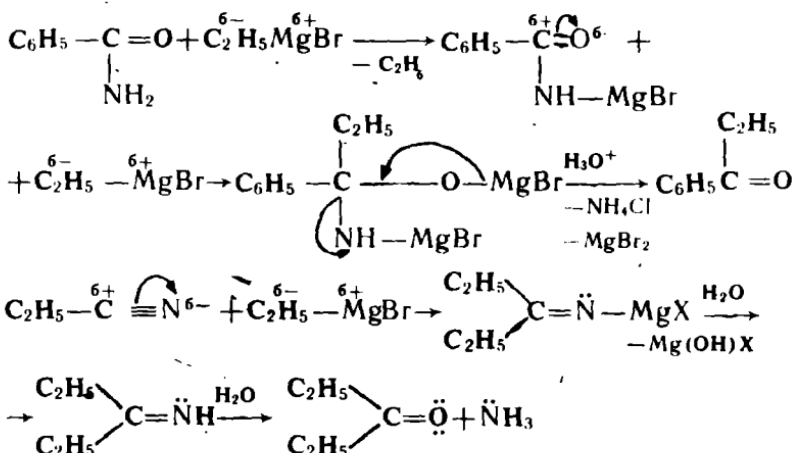
Кислота ангириди магнийорганик бирикма билан реакцияга киришиб кетон ҳосил қиласы:



Кислотанинг хлорангидридларидан кетонга ўтиш учун магнийорганик бирикмасы $CdCl_2$ қўшилади ва кадмийорганик бирикма ҳосил қилинади, у эса хлорангидрид билан кетон беради:



Магнийорганик бирикмалар кислота амидлари, нитриллари билан реакцияга киришиб кетонларни ҳосил қиласы:

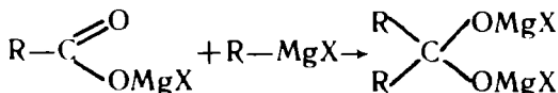


Умуман, магнийорганик бирикмалар карбон кислоталарининг ҳосилалари билан реакцияга киришади. Кислота ҳосилаларининг реакцияга киришиш қобилияти карбонил

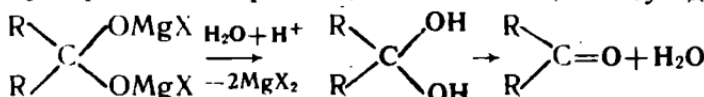
Гурух углерод атомининг мусбат заряди қийматига боялик ва куйидаги қатор бўйича камайиб боради:



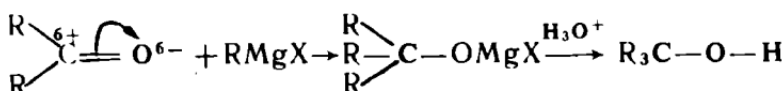
Шу қаторнинг охирида карбон кислоталарнинг тузлари ётади. Аммо улар ҳам магнийорганик бирикмалар билан реакцияга киришади:



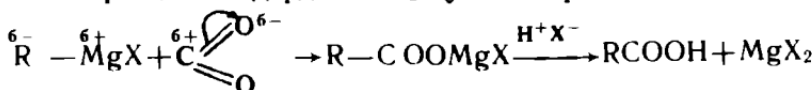
Бу бирикмани гидролиз қилинса кетон ҳосил бўлади:



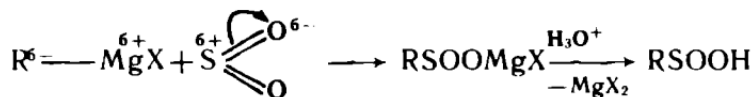
Агар у яна бир молекула магнийорганик бирикмани бириктиrsa учламчи спирт ҳосил бўлади:



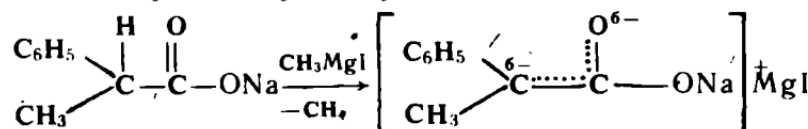
Магнийорганик бирикмалардан карбон кислоталар синтез қилинади. Бунинг учун магнийорганик бирикманинг эфирдаги эритмасига ортиқча микдордаги қаттиқ CO_2 кўшилди ёки аксинча Гринъяр реактивининг эфирли эритмаси ортиқча микдордаги CO_2 кўшиш керак:



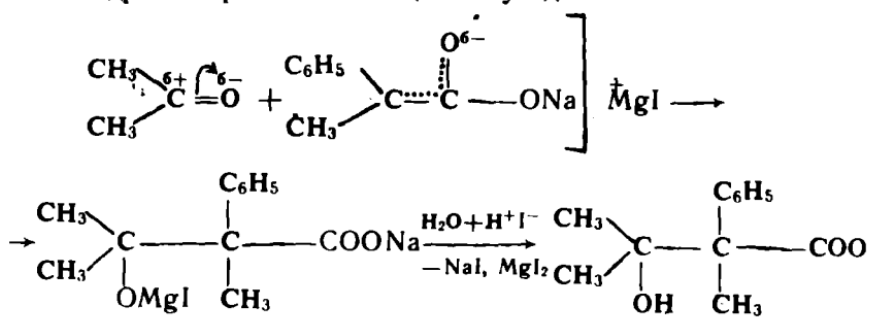
Бу усулдан фойдаланиб, галогеналканлардан ва галогенаренлардан кислоталар олинади. Магнийорганик бирикманинг олтингугурт -(IV) оксида билан реакцияси шунга ўхаш бориб сульфин кислоталарни ҳосил қиласи:



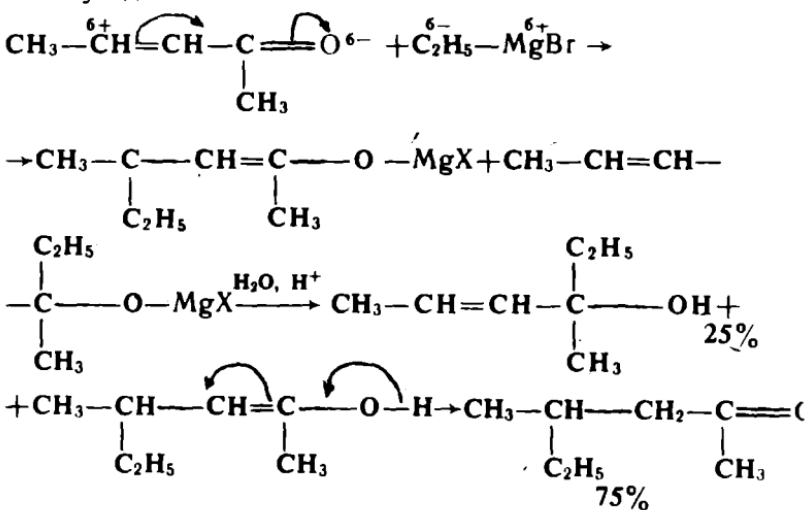
Агар карбон кислоталарнинг α -холатида метин водород атоми бўлса, магнийорганик бирикма шу водородни тортиб олади ва куйидаги тузни беради:



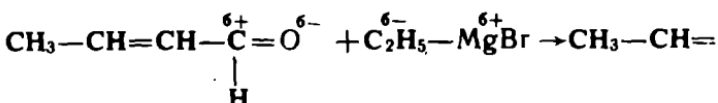
Тузнинг кетонга нуклеофиль бирикиши натижасида гидроксикарбон кислота ҳосил бўлади:

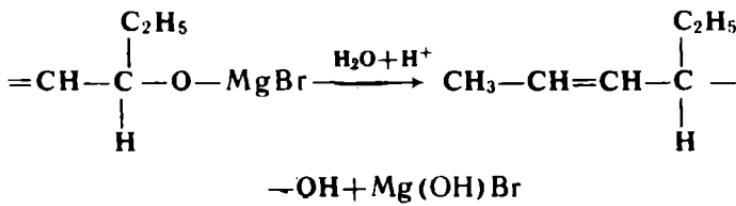


Магнийорганик бирикмалар α,β -тўйинмаган альдегид ва кетонларнинг 1,4- ва 1,2-холатларига бирикади. Масалан, реакцияга пентен- 3 — OH — 2 олинса, 1,4- ва 1,2- бирикишдан ҳосил бўладиган маҳсулотларнинг нисбати 3 : 1 бўлади:

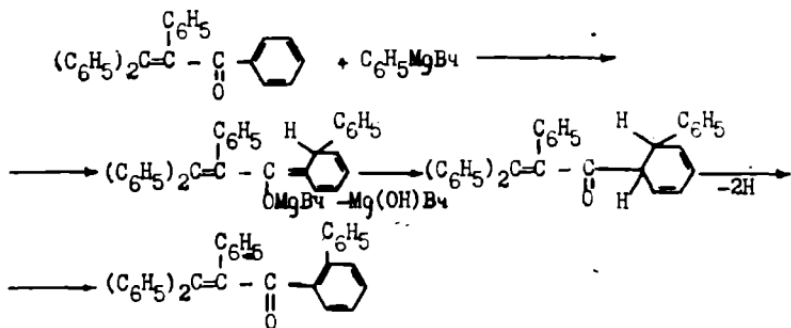


1,2 ва 1,4-бирикишга фазовий қаршилик катта таъсир қиласи. Шунинг учун кротон альдегиди билан $\text{C}_2\text{H}_5\text{MgBr}$ орасидаги реакция асосан 1,2- бирикиш бўйича боради:

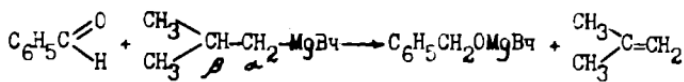




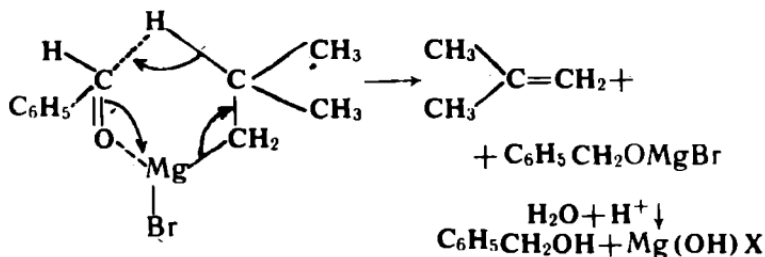
Конъюгирланган бөг >C=C-C=O тутган ароматик кетонларга Гринъяр реактиви 1,4-холатта бирикади. Бунда Гринъяр реактивининг радикали бензол ҳалқасига киради:



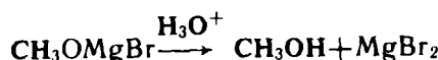
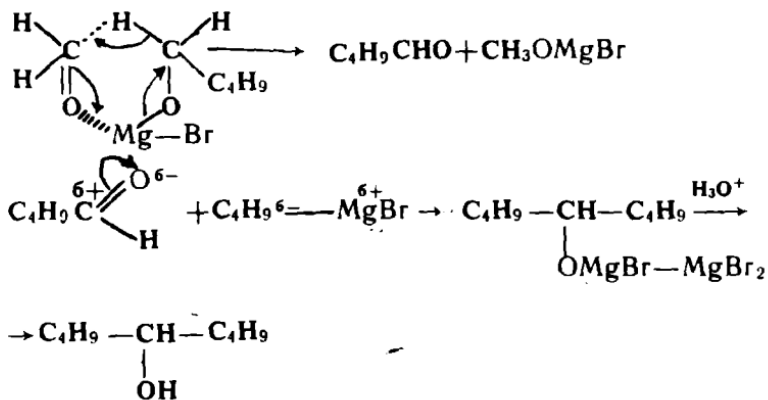
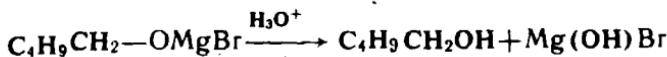
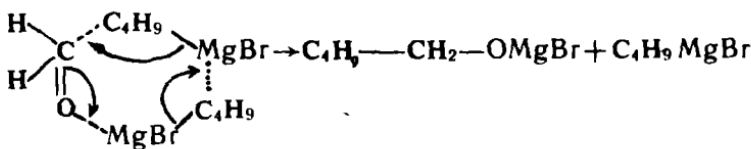
Магнийорганик бирикмаларда айрим құшымча реакциялар ҳам кетади. Айникса, учламчи спиртлар олишда де-гидрогенланиш реакцияси натижасыда түйинмаган углеводородлар ҳосил бўлади. Бунда Гринъяр реактивлари қайтарувчи вазифани бажаради:



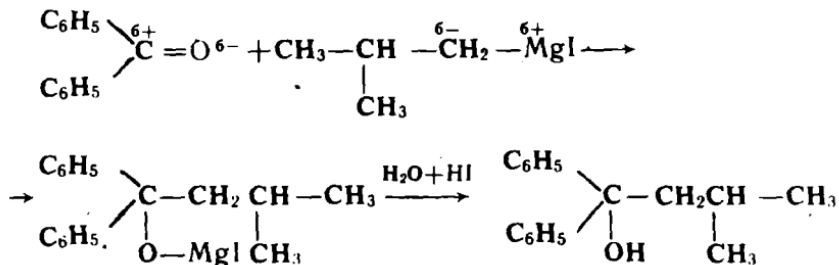
Бу реакциянинг кетиши учун Гринъяр реактивининг β -холатида водород бўлиши керак. Реакция гидрид ўтиш билан қуйидагича боради:

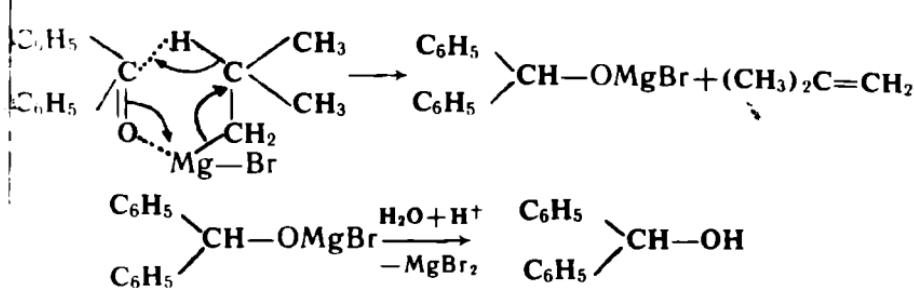


Шунга ўхшаш гидрид ўтиш бутилмагнийбромид билан формальдегид орасидаги реакцияда боради ва асосий маҳсулот пентанол-1 билан бирга нонанол-5 ҳосил бўлади:

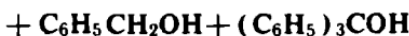
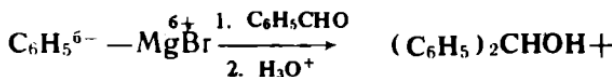


Учламчи спиртларни кетонлардан ва магнийорганик бирималардан олиш жараёнида асосий маҳсулот билан бирга иккиламчи спирт ҳосил бўлади:

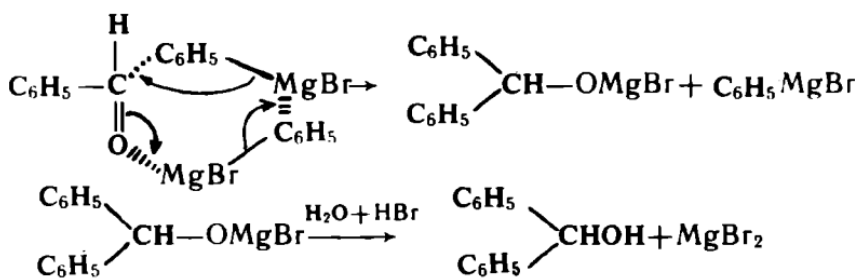




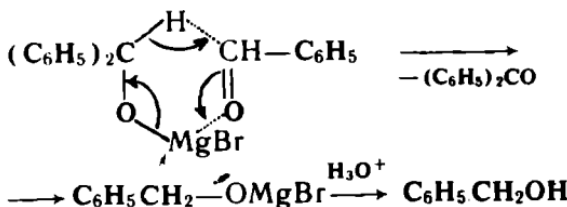
Иккиламчи спиртларни синтез килиш жараёнида ҳам асосий маҳсулот билан бир қаторда бирламчи ва ҳатто учламчи спиртларнинг аралашмаси ҳосил бўлади:



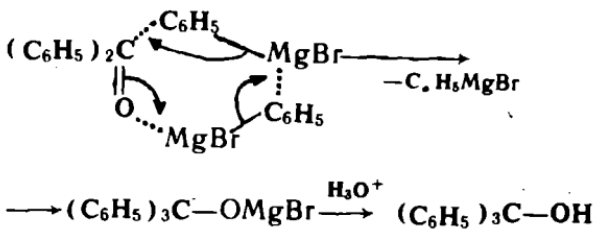
Реакциянинг биринчи босқичида бензальдегидга фенилмагнийбромиднинг нуклеофиль бирикади:



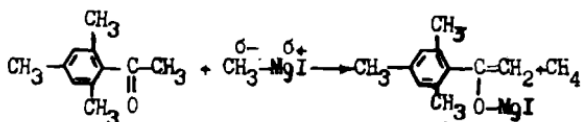
Аммо реакциянинг иккинчи босқичида ҳосил бўлган алкоголят ортиқча бензальдегидни бензил спиртигача кайтаради:



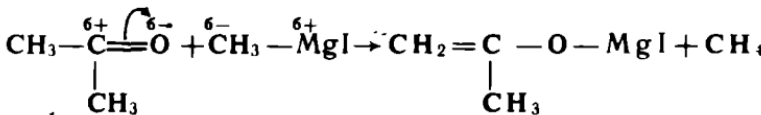
Реакцияда ҳосил бўлган бензофенон ортиқча фенилмагнийбромид билан реакцияга киришиб трифенилметанолни беради:



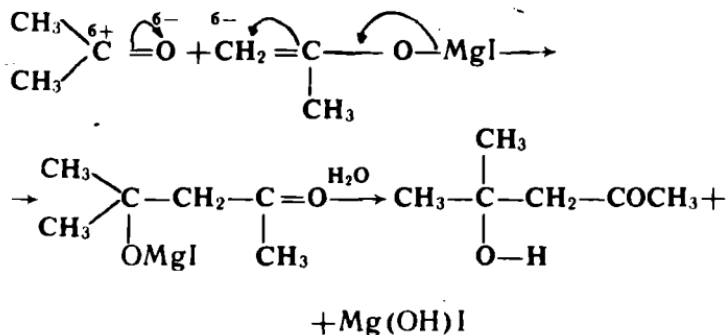
Айрим ұажми катта радикал тутган кетонлар магний-органик бирикма таъсирида тұла енол шаклға үтады:



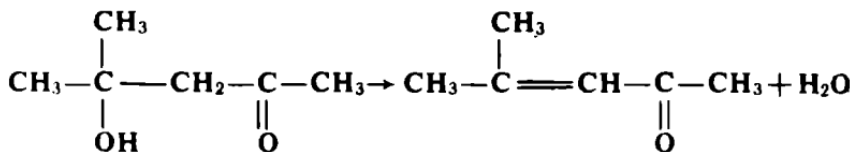
Кетон ёки айрим альдегидлар Гринъяр реактиви таъсирида асосан спиртларни ҳосил қиласы. Аммо құшымча бирикма тарыкасида альдол-кротон конденсация маңсулотини ҳам берди. Магнийорганик бирикма таъсирида кетон енол шаклға үтады:



Бу бирикма иккінчи молекула кетонга нуклеофиль сиғатида ҳужум қиласы ва реакция натижасыда альдол-кротон конденсация маңсулоти-4-гидрокси-2-метилпентен-2 ни беради:

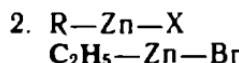
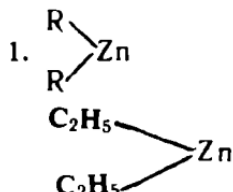


У эса осон дегидратланишга учраб 4-метилпентен-3-он-2 га үтады:



2. РУХОРГАНИК БИРИКМАЛАР

Рухорганик бирикмалар икки хил бўлади. Масалан,



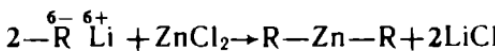
Рухорганик бирикмалар биринчи марта Э. Франкланд томонидан 1849 йилда рух металига иодэтан таъсир этиб синтез қилинган:



Ууман, рух метали галогеналканлар билан реакцияяга жуда яхши киришади. Аммо рух метали кукуни ва кириндиси юзасининг тозалиги реакциянинг боришига кучли таъсир қиласи. Агар рух метали юзаси оксид қобигидан тозаланган бўлса у реакцияяга яхшироқ киришади.

$\text{C}_{(sp)}^2-\text{X}$ боғи туттан винилгалогенидлар ва галогенаренлар рух метали билан реакцияяга киришмайди.

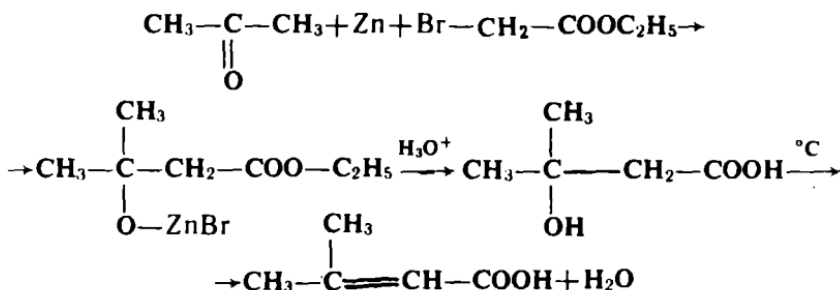
Рухорганик бирикмалар литийорганик бирикмалардан сувсиз рух хлорид таъсир этиб синтез қилинади:



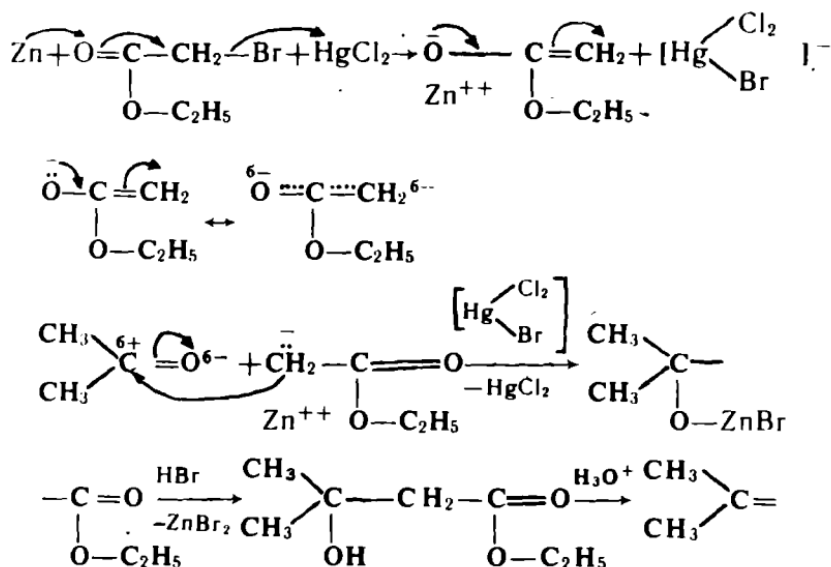
Рухорганик бирикмалар магнийорганик бирикмалардан ассоциацияяга учрамаслиги билан фарқ қиласи. Рухорганик бирикмалар кислород билан осон реакцияяга киришади ва ҳавода ёниб кетади. Шунинг учун рухорганик бирикмалар билан қилинадиган барча синтезлар қуруқ CO_2 , H_2 ёки N_2 атмосферасида олиб борилади. Шу сабабга кўра рухорганик бирикмалар органик синтезларда унчалик кўп қўлланилмайди.

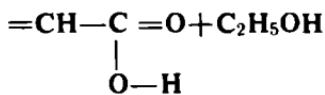
Рухорганик бирикмалар магнийорганик бирикмаларга нисбатан реакцияларга ёмон киришади, чунки $\text{C}-\text{Zn}$ боғи камроқ кутбланган. Шунинг учун улар карбонат

ангидрид, кетонлар, мураккаб эфиirlар билан реакцияга ёмонроқ киришади. Аммо рухорганик бирималар Реформатский С. Н. номи билан аталадиган реакцияда қўлланилади. Рух метали α -галогенкарбон кислоталарнинг мураккаб эфиirlари альдегид ёки кетон билан реакцияга киришиб, гидроксикислоталар ҳамда тўйинмаган карбон кислоталарни ҳосил қиласди:

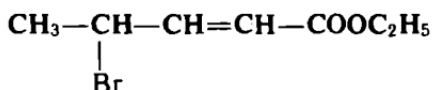


Агар бу реакцияда рух ўрнига магний қўлланилса, турли хил кўшимча маҳсулотлар ҳосил бўлади. Рух метали иштирокида реакция бир йўналишда боради. Реакция 90—100°C да жуда секин боради, шунинг учун катализатор I_2 ва HgCl_2 ишлатилади. Катализатор эфиридаги галогенини жуда ҳаракатчан килиб қўяди:

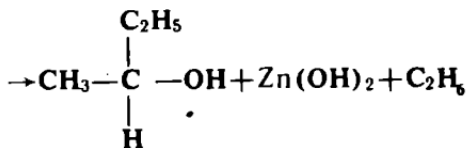
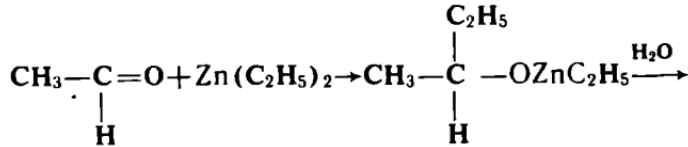
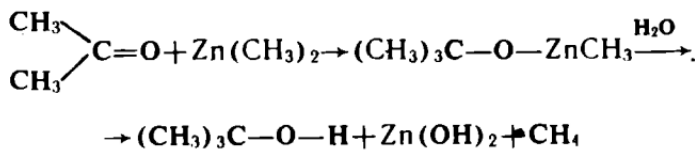
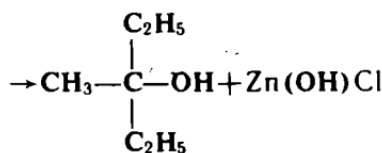
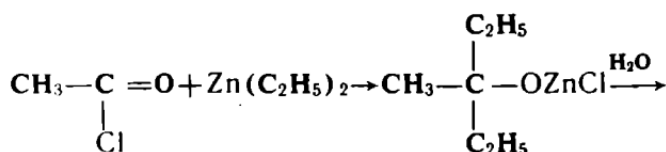


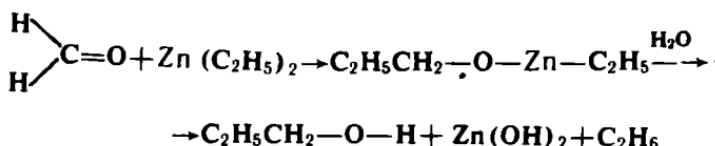


Кўпинча, кислота эфирларининг бромли ҳосилалари оли-нади. Шундай реакцияга бромкротон кислотанинг эфири ҳам осон киришади. Масалан,

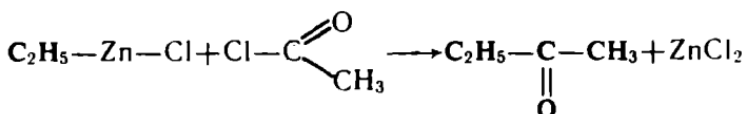


Рухорганик бирикмалар ёрдамида спиртлар, альдегид ва кетонларни синтез қилиш мумкин. Рухорганик бирикмалардан фойдаланиб, А. М. Бутлеров, А. М. Зайцев, Е. Е. Вагнер, В. Е. Тишченколар бирламчи, иккиламчи ва учламчи спиртларни синтез қилишган:

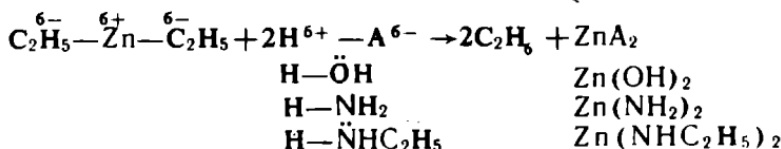




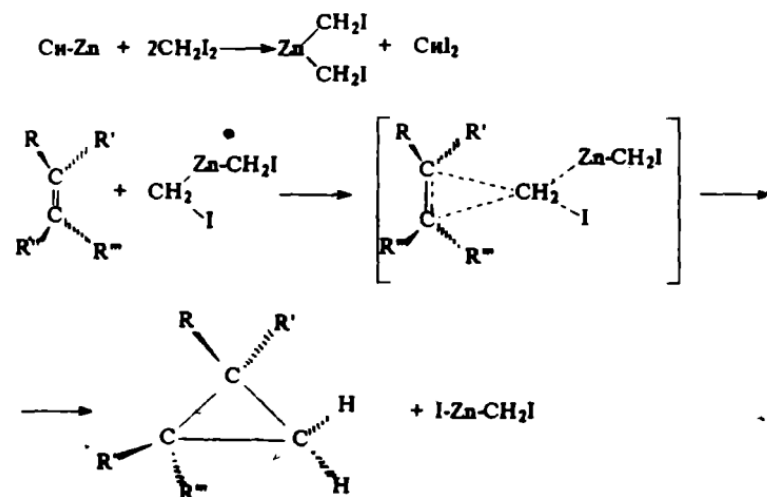
Рухорганик бирикмалар оддий шароитда карбонат ангидрид билан реакцияга киришмайды. Аралаш рухорганик бирикмалардан ва кислота хлорангидриларидан ююри унум билан кетонлар синтез қилинади:



Рухорганик бирикмалар сув, кислота ва аминлар билан реакцияга киришади ҳамда углеводород ва рух метали ҳосилаларини беради:



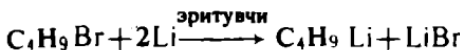
Айрим рухорганик бирикмалар ҳалқа тутган углеводородларни олишда ишлатиласи. Симонс-Смит мис-рух кошишаси ва динодметандан рухнинг руҳиодидини — $(\text{CH}_2\text{I})_2\text{Zn}\cdot\text{ZnI}_2$ олиб, уни алкенларга синхрон цис-бирикишидан циклопропанлар синтез қилишган:



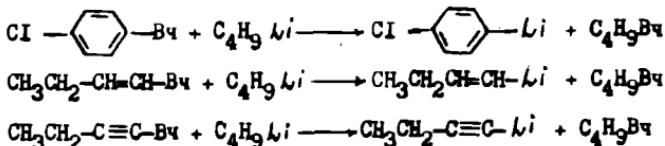
3. ЛИТИЙОРГАНИК БИРИКМАЛАР

Литийорганик бирикмалар яхши ўрганилган ва катта аҳамиятга эга бўлган металлорганик бирикмалардир.

Литийорганик бирикмалар, Гринъяр реактивлари каби $C_{(s,p)}-X$ галоген тутган бирикмалардан олинади. Галогеналканларга эритувчиларда литий метали таъсир этилса юкори унум билан литийорганик бирикма ҳосил бўлади:



Галоген атоми алмашиниш реакцияларига ёмон киришадиган галогеналканлар, галогенаренлар ва галогенэтинлардан литийорганик бирикмалар олиш учун уларнинг бутиллитий билан реакциясидан фойдаланилади:

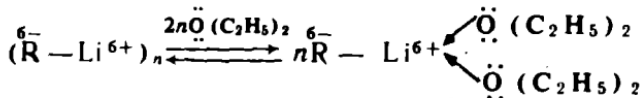


Эритувчилар сифатида диэтил эфири, ТГФ ва углеводородлар (бензол, пентан, гексан, циклогексан) ишлатилиди. Литийорганик бирикмалар кутбсиз ассоциатлар ёки мономер ҳолида бўлади. Реакция инерт ва қуруқ N_2 , Ag атмосферасида олиб борилади.

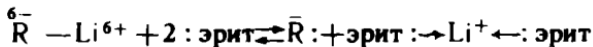
Литийорганик бирикмалар рангсиз суюқлик ёки кристалл моддалар бўлиб, органик эритувчиларда яхши эрийди. Тоза ҳолда ва концентрангланган эритмаларда литийорганик бирикмалар олигомерлар бўлиб, димер, тетramer, гексамерлардан иборат. Демак, литийорганик бирикмалар эритувчининг табиатига ва ҳароратга караб, $(RLi)_n$ — ассоциат, $n(R^{\delta-}L^{\delta+})$ — мономер, $R^{\delta-}Li^{\delta+}$ — контакт (зич) ион жуфти, $R^{\delta-}|Li^{\delta+}$ — эритувчи ажратган эркин (эртувчи сольватланган) ионлардан иборат. Кутбсиз эритувчиларда, асосан ассоциатлар ёки мономер ҳолида бўлади. Кутбли эритувчиларда эса мувозанат ион жуфти ёки эркин ионлар ҳосил қилиш томонга силжиган. Турли хил ассоциатларнинг ҳосил бўлишига сабаб, $C-Li$ бояи кучли кутбланган бўлиб, литий катиони тўлмаган орбиталга эга. Шунинг учун у кўп марказли молекуляр орбиталларни ҳосил қиласиди.

Литийорганик бирикмалар магнийорганик бирикмаларга нисбатан жуда фаолдир. Аммо литийорганик бирикмаларда қайтариш, дегидрогенлаш каби қўшимча реакциялар

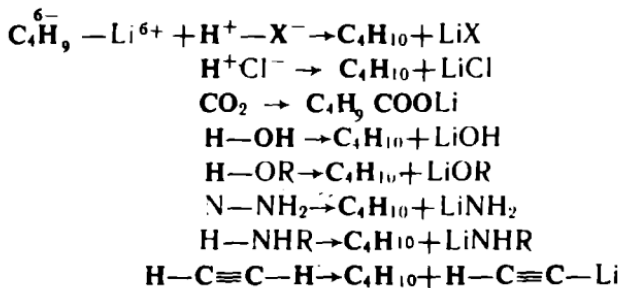
ёмон боради. Литийорганик бирикмаларнинг ёритувчидағи олигомерлари сольватланган мономерлар билан мувозаатта бўлади:



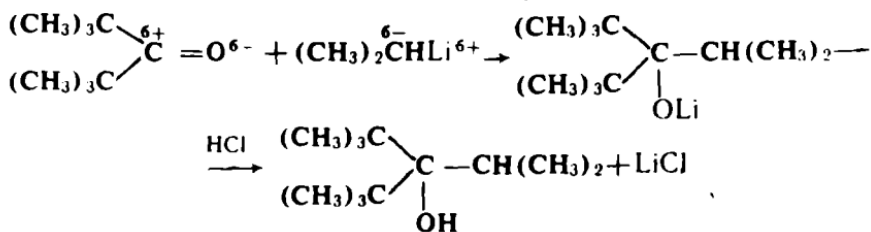
Кучли сольватлантирувчи ёритувчиларда эса ионланиш содир бўлади ва карбанион ҳосил бўлади:



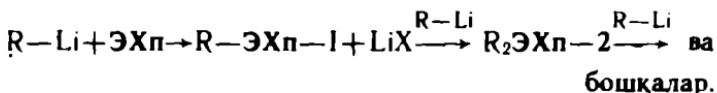
Литийорганик бирикмалар сув, спиртлар, аммиак, аминлар, ацетилен билан жуда осон реакцияга киришади:

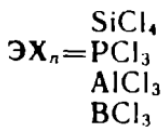


Литийорганик бирикмалар фаол бўлганлиги сабабли айрим Гринъяр реактиви ёрдамида олиш мумкин бўлмаган бирикмаларни, улар ёрдамида синтез қилинади:



Литийорганик бирикмалар металларнинг ва металмасларнинг галогениidlари билан реакцияга киришиб турли элементорганик бирикмаларни ҳосил қиласди:





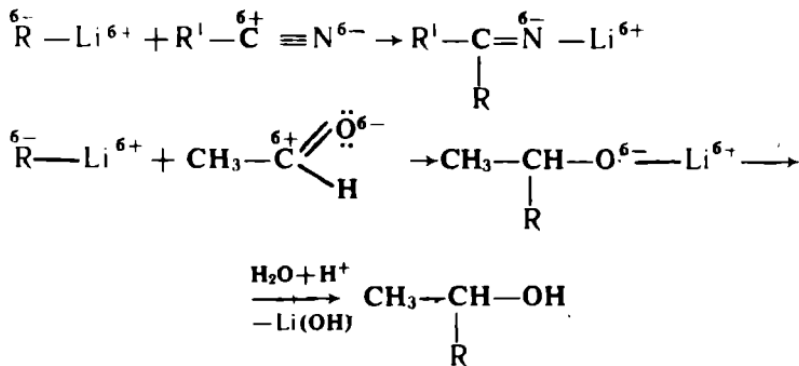
Литийорганик бирикма мис-(1) иодид билан реакцияга киришиб, аралаш металлорганик бирикма ҳосил қиласы:



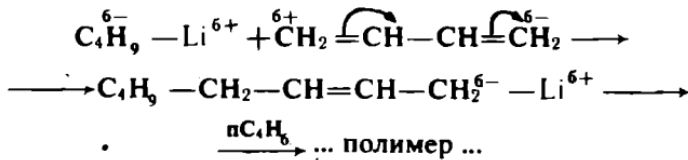
У иодпентан билан реакцияга киритилса 100% унум билан гексанни ҳосил қиласы:



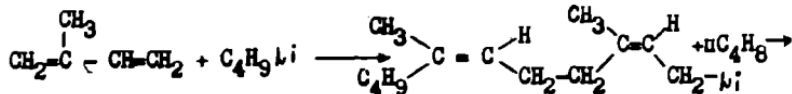
Литийорганик бирикмалар қүш боғ ва уч боғ тутган бирикмаларга осон бирикади:

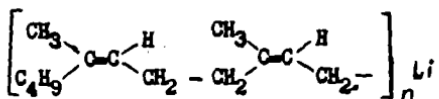


Литийорганик бирикмалар қутбланмаган ёки кам қутбланган $>\text{C}=\text{C}<$ боғига бирикади. Айникса, бутадиен ва унинг гомологларига бирикса полимерланиш содир бўлади:

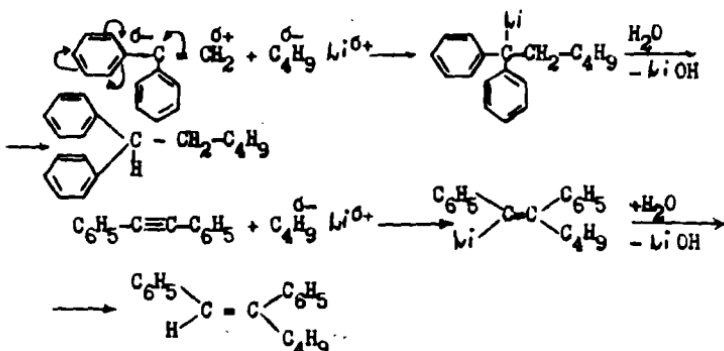


Изопрен ҳам литийорганик бирикма таъсирида полимеризацияга учраб, фазовий жиҳатдан ўзига хос цис-стереорегуляр-полизопренни ҳосил қиласы:

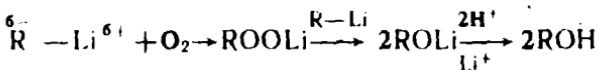




1,1-Дифенилэтилен ва дифенилацетиленга н-бутиллитий жуда осон бирикади ва ҳосил бўлган маҳсулотларни сув билан парчаланса тўйинган ва тўйинмаган углеводородларни беради. Бирикиш нуклеофиль механизмда боради ва бутиланион метилен гурухга бирикади:



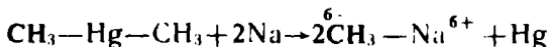
Литийорганик бирикмалар ҳаво кислороди билан реакцияга киришиб спиртларни ҳосил қиласди:



Литийорганик бирикмалар органик синтезларда жуда кўп ишлатилади. Саноатда бутадиенни полимерлаш реакциясида бутиллитий ишлатилади. Ундан ташқари, саноат учун комплекс металлорганик катализаторлар олишда улардан фойдаланилади.

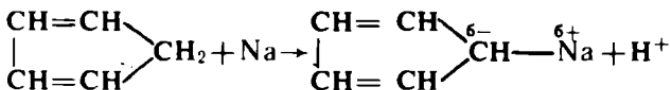
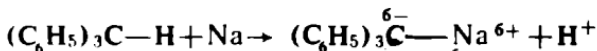
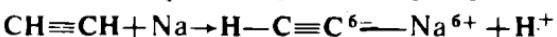
4. НАТРИЙОРГАНИК БИРИКМАЛАР

Тоза ҳолдаги натрийорганик бирикмаларни олиш учун натрий метали симоб органик бирикмаларга таъсир эттирилади:



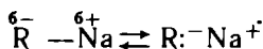
Натрийорганик бирикмаларни фаол C—H бояи туттган

углеводородлардан ҳам олиш мүмкін. Масалан, ацетилен, трифенилметан, циклопентадиенларга натрий метали таъсир этилса қүйидаги реакциялар боради:

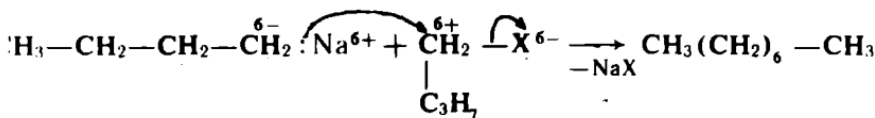
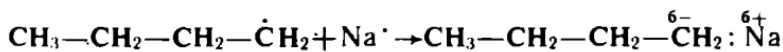
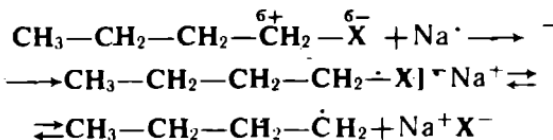


Натрийорганик бирикмалар, күпинча рангсиз ва айрим холларда рангли кристалл моддалардир. Рангнинг пайдо бўлиши карбанионнинг табиатига боғлиқдир.

Натрийорганик бирикмалар қутбланган бўлганлиги сабабли, уларни кўпинча ионли бирикмалар дейилади:

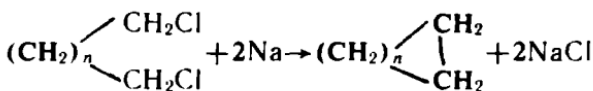


Шуни айтиш керакки, натрийорганик бирикмалар углеводородларни олишда оралиқ маҳсулот сифатида ҳосил бўлади. Натрий металини галогенуглеводородларга таъсир эттириб углеводород ҳосил килиш реакциясига Вюрц реакцияси деб аталади. Реакция кучли электронодонор натрий атомидан галогенуглеводородларга электроннинг ўтиши билан боради. Оралиқ маҳсулотлар сифатида эркин радикаллар ва натрийорганик бирикмалар ҳосил бўлади (Шоригин П. П.):



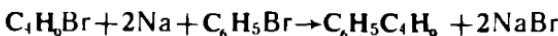
Оралиқ маҳсулот сифатида натрийорганик бирикма ҳосил бўлишини билиш учун реакция аралашмасига CO_2 юборилса, карбон кислота чиқади. Вюрц реакцияси асосан, симметрик углеводородлар олишда қўлланилади. Бу реак-

ция ёрдамида халқа туттан углеводородларни ҳам олиш мүмкін:



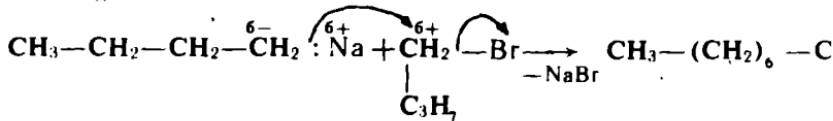
$n=1, 2, 3, 4 \dots$

Фиттиг-Вюрц реакциясида галогенаренларга натрий метали таъсир этилади. Аммо реакция одатдаги йұналишда яхши бормайды. Масалан, бромбензолга натрий таъсир этганда фақаттіна 5% унум билан дифенил ҳосил бўлади. Агар ҳар турли галоид бирикмалар олинса реакция яхши унум билан боради. 1-Бромбутан ва бромобензолнинг эфирдаги аралашмасига натрий метали қўшилса 70% унум билан бутилбензол олинади:

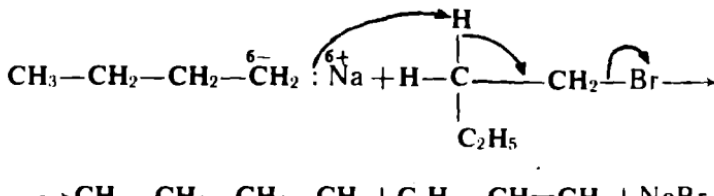


Бундай реакция Вюрц-Фиттиг номи билан боғлиқ бўлиб, унинг ёрдамида ҳоҳлаган углеводородни синтез қилиш мүмкін. Аммо реакцияларда асосий маҳсулотдан ташқари қўшимча маҳсулотлар ҳам ҳосил бўлади. Масалан, юкоридаги реакцияда бутилбензолдан ташқари октан, бутилен ва бутан ҳам чиқади. Бунинг сабаби, реакциялар турли хил механизмда боради:

S_N2 алмашиниш:



$E2$ — парчаланиш:



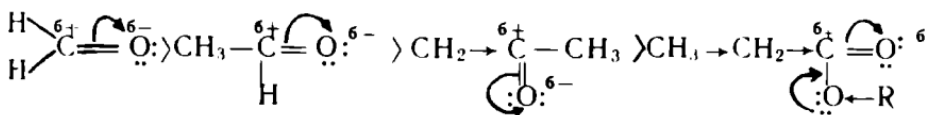
Бу реакцияга $E2$ — парчаланиш деб аталади.

В Б О Б . КОНДЕНСАЦИЯ РЕАКЦИЯЛАРИ ВА КАРБОНИЛ БИРИКМАЛАРНИНГ ТАУТОМЕРИЯСИ

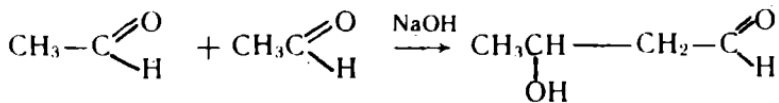
1. Альдоль — кротон конденсацияси

Конденсация реакциялари деб, янги углерод—углерод бөбини ҳосил қилиш билан борадиган реакцияларга айтилади. Конденсация реакциялари сув, NH₃, спирт, HX ва ҳоказоларни ажралиб чиқиши билан боради. Биз бу бобда таркибида карбонил гурухи тутган турли органик бирикмаларнинг конденсация рәакциялари ҳақида фикр юритамиз. Конденсация реакциялари карбонил гурухга нисбатан α — ҳолатда жойлашган фаол водород ҳисобига боради. Кутбланган карбонил гурух таъсирида α — ҳолатдаги водород атоми фаоллашади.

Конденсация реакциясига альдегидлар, кетонлар, нитробирикмалар, мураккаб эфиirlар, нитриллар, амидлар киришади. Мана шу бирикмаларни α — ҳолатида фаол водород атоми бўлиб, уларнинг реакцияга киришиш кобилияти қуйидаги тартибда камайиб боради:



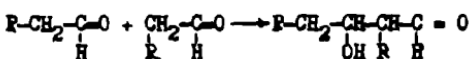
Алкил радикали занжирининг узунлиги ва тармоқланиши ортган сари карбонил гурух мусбат зарядининг киймати камаяди, натижада α — ҳолатдаги водород атомининг ҳаракатчанлиғи нисбатан камаяди. Аммо органик молекула таркибида иккита карбонил гурух ўртасида метилен радикали жойлашган бўлса, унинг водородларининг ҳаракатчанлиги ортади. Шунинг учун β — дикетонлардаги метилен радикалининг водородлари жуда фаолdir: CH₃—CO—CH₂—CO—CH₃. Альдегидлардан сирка альдегиди ишкор таъсирида конденсацияяга киришади:



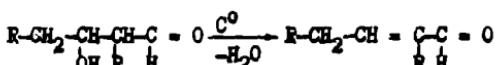
Бу реакция натижасида таркибида альдегид ва гидроксил гурухлари тутган модда—3—гидроксибутаналь, яъни альдоль ҳосил бўлгани учун бундай жараённи альдоль конденсацияси (бирикиши) дейилади. Альдоль конденсациясини олиб бориш учун 1 моль альдегидга 0.02 моль ишкорнинг

15% эритмаса таъсир эттирилади. Агар ишқор эритмасининг микдори ортса смола ҳосил бўлади. Альдол бирикиш натижасида β -гидроксикарбониль бирикма ҳосил бўлади.

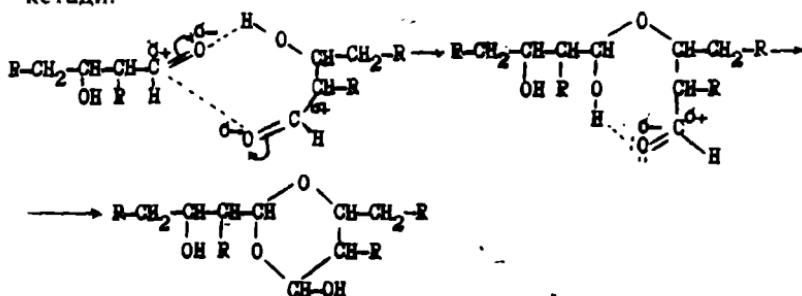
Альдол конденсация ёки бирикиш 1872 йилда рус кимёгари ва композитори А. П. Бородин ва француз кимёгари Ш. А. Вюрц томонидан бир вактда очилган:



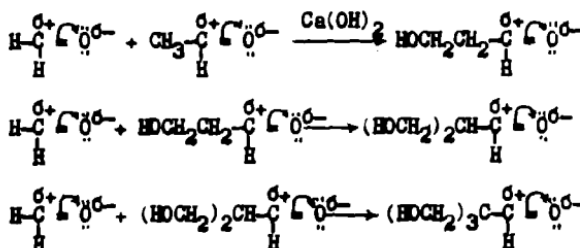
Альдол анча бекарор модда бўлганлиги сабабли ҳарорат таъсирида ундан бир молекула сув ажралиб чиқади:



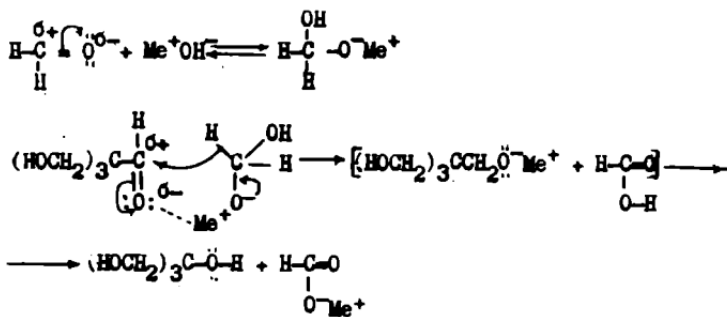
Умуман, альдол молекуласидан бир молекула сув ажралиб чиқиши натижасида кротон альдегиди ҳосил бўлади. Шунинг учун бу реакцияни кротон конденсацияси деб аталади. Аммо ўнни айтиш лозимки, реакция натижасида ҳосил бўлган альдол димерланишга учрайди. Бу эса альдегидларни спиртлар билан берадиган маҳсулотига ўхшаб кетади:



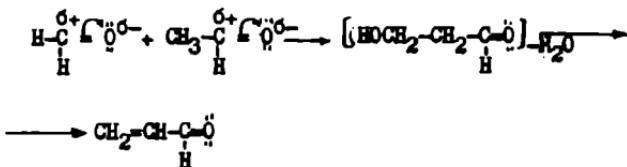
Барча альдегидлар ҳам конденсация реакциясига киришади. Айниқса, чумоли альдегиди жуда фаол бирикма бўлганлиги учун конденсация реакциясига осон киришади:



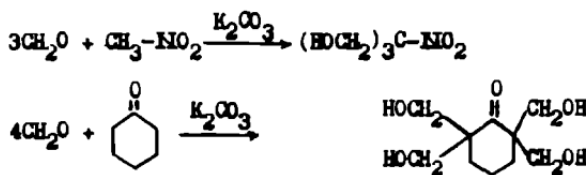
Реакциянинг охирги босқичида тригидроксиметилсирка альдегид чумоли альдегиди ҳисобига қайтарлади:



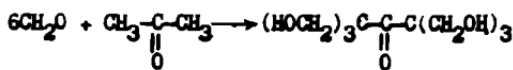
Агар шу реакция 300°C да ва ишкор билан ишлов берилган силикагель катализатори иштироқида олиб борилса факат акролеин чикади:



Нитрометан уч молекула чумоли альдегиди билан, циклогексанон эса тўрт молекуласи билан поташ таъсирида реакцияга киришади:

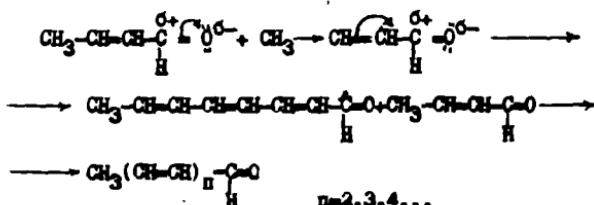


Худди шундай конденсация ацетон билан борса бис—(тригидроксиметил) ацетон ҳосил бўлади:



Конденсация реакцияси турли альдегидлар орасида борса ажратиш қийин бўлган тўрт хил маҳсулотларнинг аралашмаси ҳосил бўлади.

α, β — Түйинмаган альдегидларнинг ўзаро конденсациясидан эса занжири тармоқланмаган маҳсулотлар чиқади:



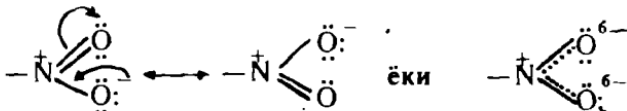
Конденсация реакцияларининг боришида метилен ва карбонил компонентларнинг роли катта. Конденсация реакциясида метилен компонент ролини карбонил бирикмалар ҳамда C—H кислоталик хоссасини намоён қиладиган бирикмалар бажаради. Бу бирикмалардаги углерөд атоми билан боғланган водород атомларини ишқор таъсирида протон сифатида тортиб олиш мумкин.

Күйида айрим метилен компонентлар ва уларга мос келадиган рРа қийматлари көлтирилган:

H—CH ₂ NO ₂	10.2	H—CH ₂ COCH ₃	20.0
H—CH(NO ₂) ₂	4.0	H—CH(COCH ₃) ₂	9.0
H—C(NO ₂) ₃	1.0	H—CH ₂ CN	25.0
H—CH ₂ CHO	13.0	H—CH(CN) ₂	10.4
H—CH(CHO) ₂	5.0	H—CH ₂ COOC ₂ H ₅	24.0
		H—CH(COOC ₂ H ₅) ₂	13.5

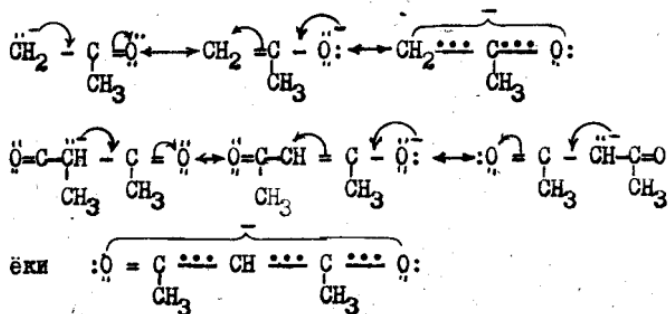
Бу маълумотлардан кўриниб турибдики, электроноакцептор нитрогурух водород атомининг ҳаракатчанлигига жуда кучли таъсир кўрсатади ва натижада нитрометан молекуласининг водороди ишқор таъсирида осон ажралиб чиқади.

Нитрогурухнинг кислород атомлари электроманфий элемент бўлганилиги сабабли N—O бөғининг электрон булатининг зичлиги кислород томонга силжиганилиги учун азот мусбат зарядланади, манфий заряд эса иккала кислород атомлари орасида бир текис тақсимланади:



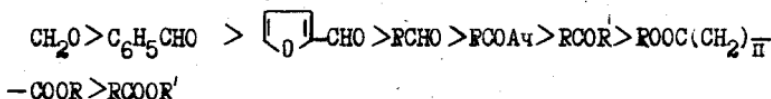
CN гурух ҳам электроноакцептор хусусиятни намоён этади, чунки C≡N бөғ электрон булатининг зичлиги азот томонга кучлироқ силжиган бўлади. Аммо азотнинг

электроманфийлиги (3.0) карбонил гурух кислородининг электроманфийлигидан (3.5) кичик. Шу айтилганлардан ташкари, метилен компонентнинг CH — кислоталик хусусиятига протонни тортиб олишдан ҳосил бўладиган анионнинг энергияси ҳам таъсир қиласи. Протонни тортиб олишга энергия қанча кам сарф қилинса ва ҳосил бўладиган анион заряд кийматининг тақсимланиш эҳтимоллиги қанча катта бўлса, у шунча барқарор ва унинг энергетик жиҳатдан ҳосил бўлиши осон булади. Масалан, ацетондан ҳосил бўладиган анион манфий заряд кийматининг учта ва ацетилацетондан осон ҳосил бўладиган анионда заряд тўртта атомлар орасида бир текис тақсимланади:



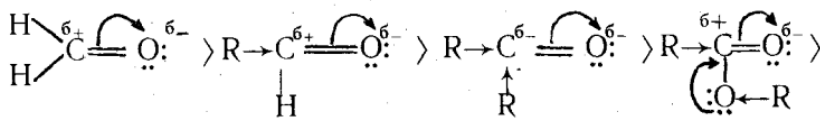
Ацетилен, циклопентадиен, инден, флуорен, толуол каби углеводородлар ҳам метилен компонентлар бўлаолади.

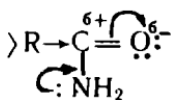
Конденсация реакцияларида карбонил компонент вазифасини карбонил гурухи тутган турли альдегидлар, кетонлар, мураккаб эфиirlар бажаради. Куйидаги қаторда карбонил гурухи тутган бирикмаларнинг реакцияга киришиш қобилиятининг камайиши келтирилган:



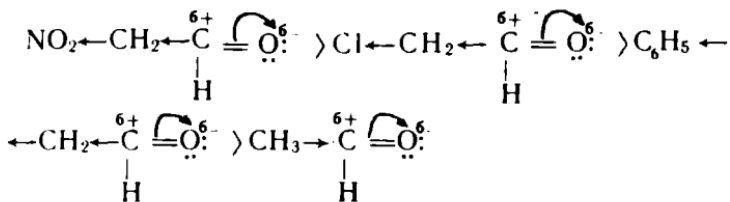
Конденсация реакциясининг тезлиги карбонил гурухдаги углерод атоми электрон булутининг зичлигига боғлик бўлиб, у қанча кўп мужассамланган бўлса, реакция тезлиги шунча катта бўлади.

Умуман, карбонил гурух электрон булутининг зичлиги қуйидаги қаторда камайиб боради:



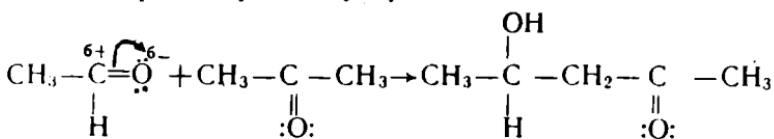


Агар карбонил компонент тутган бирикмада электроно-афцептор ўринбосар (I — эффект) бўлса карбонил гурух углерод атомининг реакцияга киришиш қобилияти ўринбосар тутмаган компонентта нисбатан юқори бўлади:



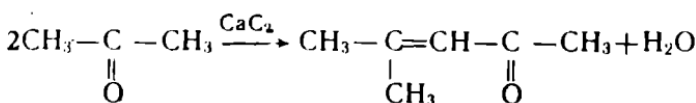
Альдоль—кротон конденсация реакциясида альдегидлар билан кетонлар, нитробирикмалар, кетонлар билан кетонлар киришади.

Альдегидлар билан кетонлар реакциясида альдегидлар карбонил компонент вазифасини бажаради, чунки улар нисбатан фаол бирикмалардир:

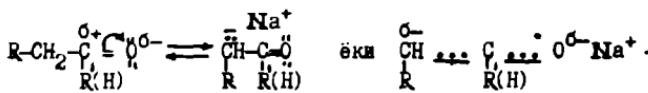


4— гидроксипентанон—2

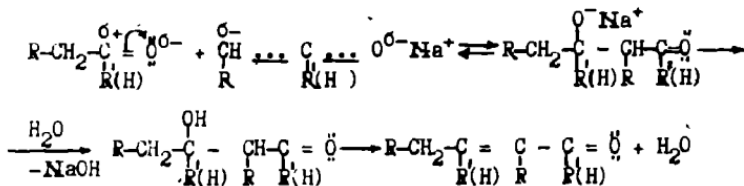
Кетонларнинг кетонлар билан конденсацияси юқори ҳароратда ва $\text{Ba}(\text{OH})_2$ иштироқида боради, аммо реакция унуми 5% дан ошмайди. Агар ацетоннинг реакцияси гильзаси $\text{Ba}(\text{OH})_2$ билан тўлдирилган сокслет экстрактотрида олиб борилса 4—гидроксипентанон—2 нинг унуми 75% етади. Аммо кучлирек каталлизатор таъсирида кротон конденсацияси боради ва натижада мезитил оксидини беради:



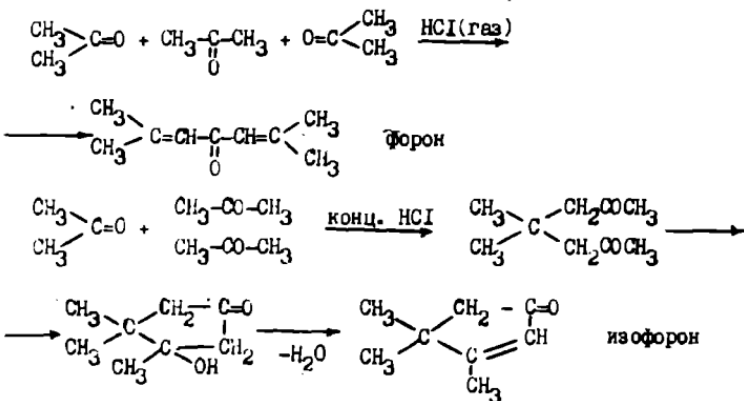
Альдоль конденсация ишқорий муҳитда боради ва дастлаб альдегид ёки кетондан C—нуклеофиль карбанион ҳосил бўлади:



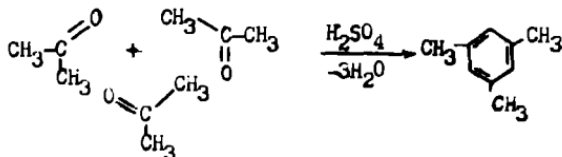
Бу карбанионнинг манғый заряди (электрон булути зичлиги) бутун молекула бүйича тақсимланган бўлади ва унинг ҳосил бўлиши энергетик жиҳатдан қулай. Карбанион карбонил бирикмага нуклеофиль сифатида бирикади:



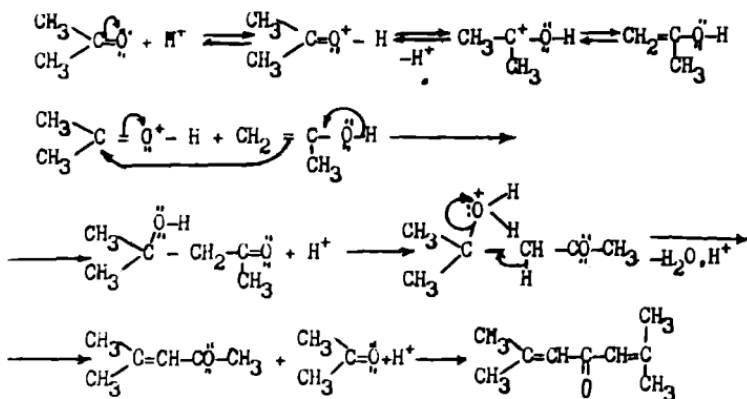
Кетонларда борадиган альдоль-кротон конденсация кислотали муҳитда осон боради. Учта молекула ацетоннинг конденсацияси натижасида форон ва изофорон ҳосил бўлади:



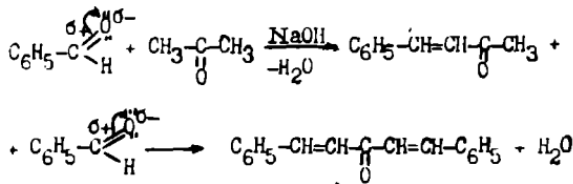
Агар ацетон конц. H_2SO_4 иштироқида қиздирилса, ароматик бирикма — 1,3,5- trimетилбензол (мезитилен) ҳосил бўлади:



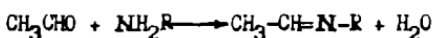
Минерал кислоталар ёрдамида борадиган кетонларнинг конденсация реакциялари куйидагича кетади:



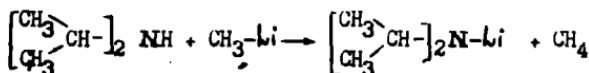
Ароматик альдегидлар алифатик альдегидлар ва кетонлар билан альдол ҳосил қиласдан түгридан-түгри кротон конденсацияга киришиб, α, β -түйинмаган биримкаларни беради. Масалан, бензальдегид ва ацетон, бензаль-ацетон ёки дибензальцетонни ҳосил қиласди:



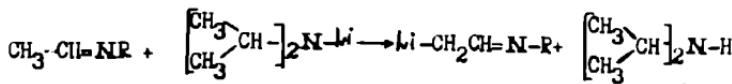
Ароматик кетонлардан бензофенон алифатик карбонил биримкалар билан конденсация реакциясига киришмайды. Аммо ҳозир бензофенонни реакцияга киритиш усули топилган. Бунинг учун альдегид ёки кетон бирламчи амин билан реакцияга киритилиб, Шифф асосларига айлантирилади:



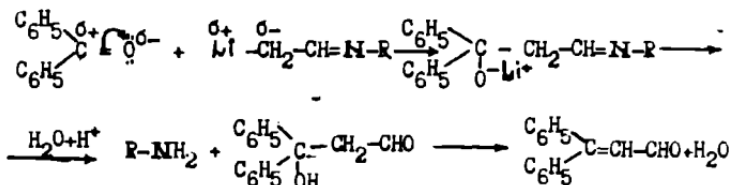
Кейинги боскичда диизопропиламин билан метиллитий реакцияси натижасида диизопропиламиналитий олинади:



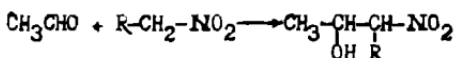
Сүнгра у Шифф асослари билан реакцияга киритилса, метил гурухнинг водороди литий металига алмашади:



Литийорганик бирикмада бензофенонга нуклеофиль хужум килиб қуидагида бирикмада:

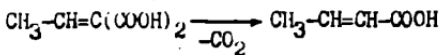
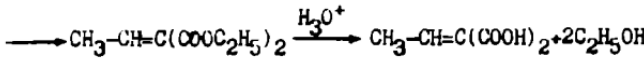
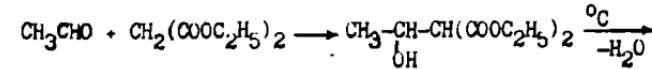
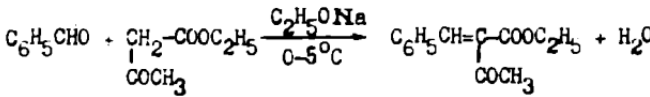
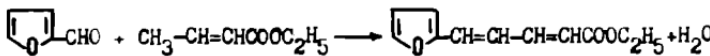
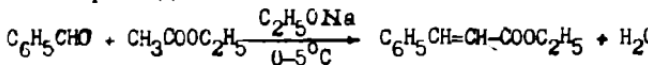


Альдегид ва кетонлар таркибиде α -водород тутган бошқа бирикмалар билан ҳам конденсация реакциялағы киришаолади. Масалан, нитроалканлар молекуласидеги α -водород ҳисобига сирка альдегид билан қуидагида реакцияга киришади:



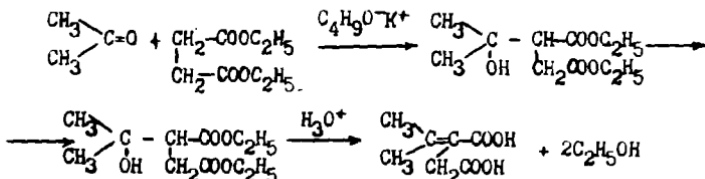
Шундай реакциялар ёрдамида түрли хил нитроспиртлар олинади.

Альдегидлар малон кислота диэтил эфири, ацетосирка кислота эфири, кислота эфирлари билан кротон конденсацияга киришади:

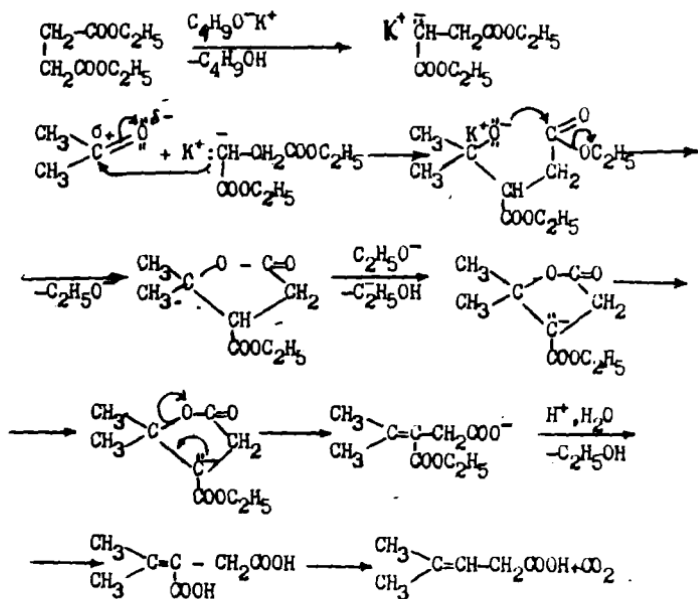


Түйинган, α,β -түйинмаган ва ароматик альдегидлар ҳамда кетонлар қақрабо кислотанинг диэтил эфири билан

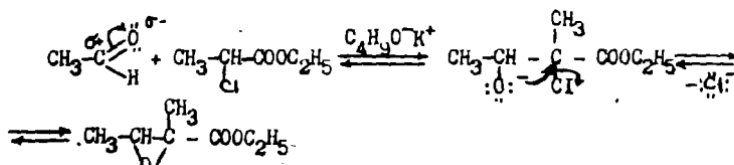
натрий этилат ёки калий бутилат иштирокида абсолют эфирида реакцияга киришади ва юқори унум билан түйин-маган бир ёки икки асосли кислоталарни беради (С. Штоббе конденсацияси, 1893 й). Масалан,



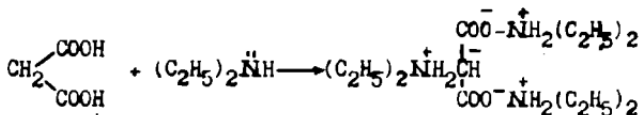
Реакция куйидаги механизм бўйича боради:



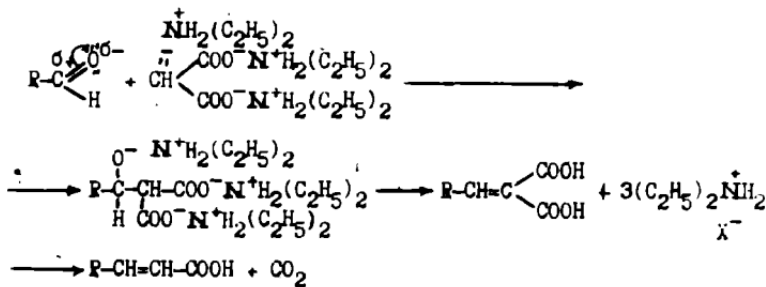
Альдегид ва кетонлар α -галогенкислотанинг мураккаб эфирилари билан калий бутилат катализаторлигига глицид эфириларини беради (Дарзан конденсацияси):



Малон кислота асослар иштирокида иккита ёки кисман учта анион беради:

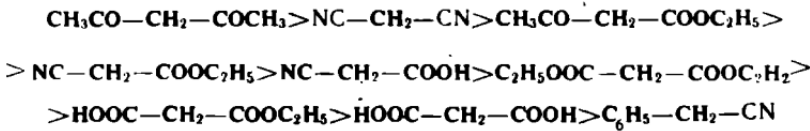


Анион эса альдегидлар ва кетонлар билан альдол конденсацияга киришади:

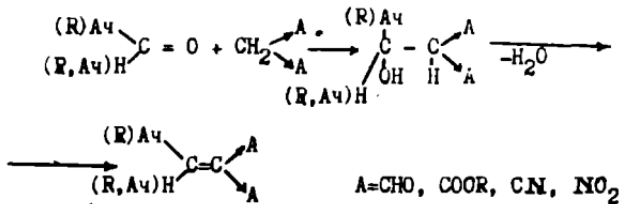


Реакция 1896 йилда Э. Кневенагель томонидан очилган бўлиб, тўйинмаган карбон кислоталар олишнинг асосий усули ҳисобланади.

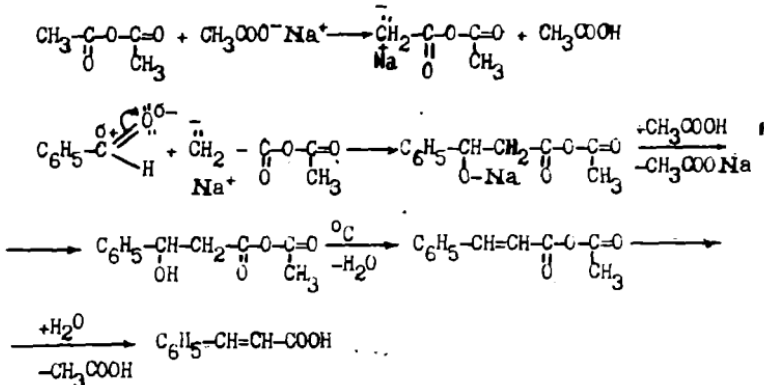
Кневенагель реакциясида метилен компонент вазифасини иккита электроноакцептор гурухлар орасида жойлашган бифункциональ бирималарнинг метилен гурухи уйнайди. Куйидаги бирималар метилен компонентлар бўлиб, уларнинг реакцияга киришиш қобилиятини пасайиши катори келтирилган:



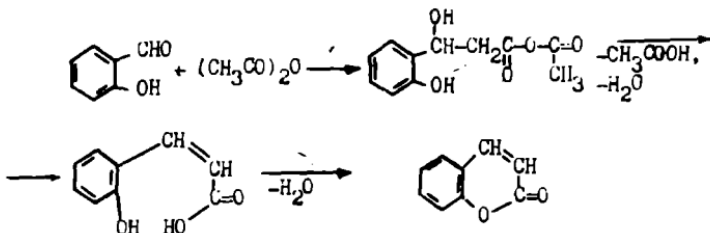
Алифатик ва ароматик альдегид ва кетонлар Кневенагель реакциясида карбонил компонентлар вазифасини баъжаради. Кневенагель реакциясини умумий ҳолда қуйидаги ёзиш мумкин:



Алифатик карбон кислоталарнинг ангидриidlари ҳам фаол α -водородга эга бўлганлиги сабабли учламчи аминлар ва карбон кислота тузлари иштирокида ароматик альдегидлар билан кондесацияга киришиб, тўйинмаган ароматик кислоталарни беради (У. Перкин реакцияси). Реакция 1868 йилда очилган бўлиб, механизми эса альдол конденсацияга ўхшашидир. Реакция юкори ҳароратда боради, шунинг учун оралиқ маҳсулот-альдолни ажратиб олиб бўлмайди:

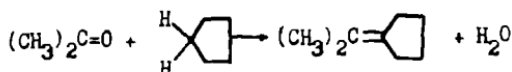


Салицил альдегид ҳам альдол конденсацияга киришади ва кумаринни беради:



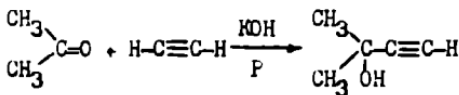
Аммо алифатик қатор альдегидлари Перкин реакциясига киришмайди.

Альдегид ва кетонлар фаол водород тутган углеводородлар билан ҳам конденсация реакциясига киришади:



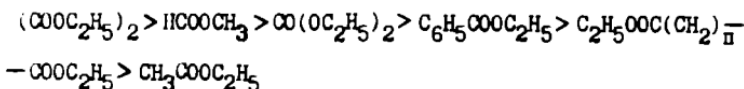
Худди шундай реакцияга инден, флуорен каби углеводородлар ҳам киришади.

Альдегид ва кетонлар билан ацетилен реакцияси натижасида ацетилен боғи туттан түйинмаган спиртларни одиш мумкин. Масалан,

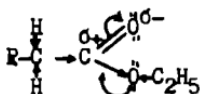


2. МУРАККАБ ЭФИРЛАР КОНДЕНСАЦИЯСИ

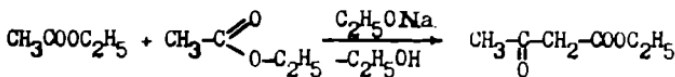
Карбон кислоталарнинг мураккаб эфирлари кучли асослар иштирокида конденсация реакцияларига киришади. Битта мураккаб эфир карбонил компонент, иккинчиси эса метилен компонент вазифасини бажаради. Карбонил компонент вазифасини бир-, икки асосли кислоталарнинг эфирлари бажаради ва уларнинг реакция қобилияти қуидагича камаяди:



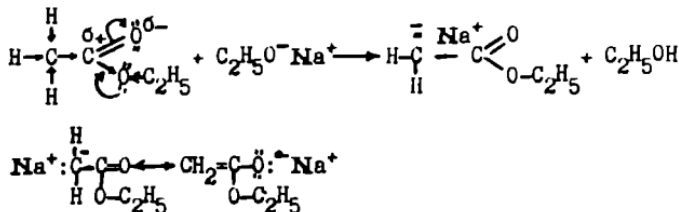
Бу конденсация реакцияларда метилен компонент вазифасини карбоксилат гурӯхга нисбатан α -ҳолатда жойлашган ва фаол водородга эга бўлган метил ва метилен гурӯхлар бажаради:

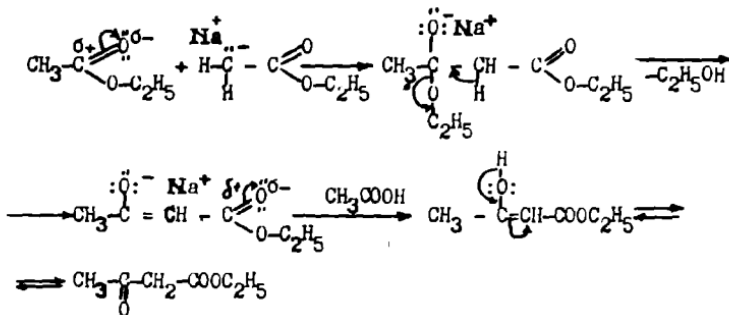


Сирка кислотанинг этил эфири натрий этилат иштирокида ўзаро конденсацияга киришиб, ацетосирка кислотанинг этил эфирини ҳосил қилишини 1874 йилда Кляйзен очган:



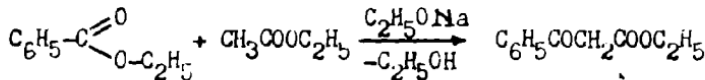
Мураккаб эфир конденсацияси нуклеофиль бирикиш механизми орқали боради:





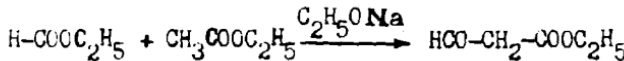
Бу реакцияни олиб бориш учун ишлатиладиган натрий метали күкүн ҳолида бўлса яхши натижада беради. Бунинг учун натрий метали толуол ёки ксилолда 98° да суюқлантирилади ва механик аралаштиргичда аралаштириб турилса, натрий куми ҳосил бўлади. Реакцияни бошланиши учун этилацетат таркибида озгина миқдорда этил спирти бўлиши керак.

Бир хил ёки турли тузилишга эга бўлган мураккаб эфирлар орасида ҳам конденсация боради. Масалан, бензой ға сирка кислота эфирлари қўйидагича реакцияга киришади:

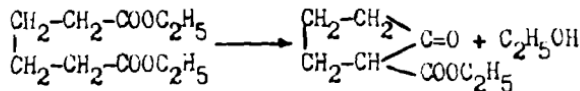


Бу реакцияда бензоилсирка кислотанинг этил эфири ҳосил бўлади.

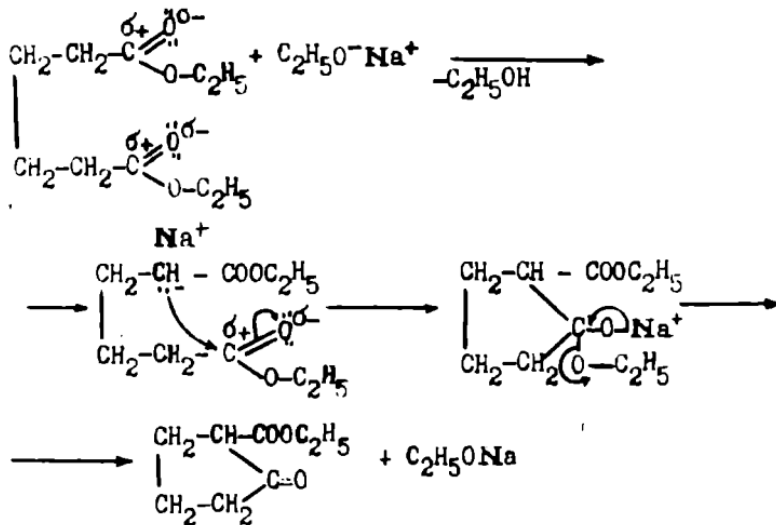
Чумоли кислотанинг эфири ҳам бошқа эфирлар билан реакцияяга киришиб, реакция натижасида β-альдегидокислоталарнинг мураккаб эфирларини беради. Масалан,



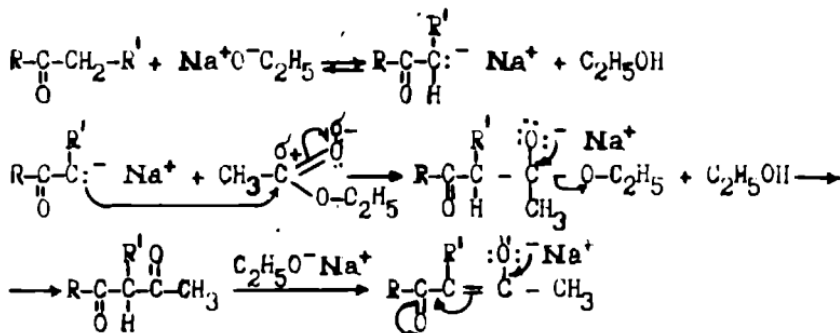
Айрим икки асосли кислоталарнинг эфирлари натрий этилат таъсирида ички конденсацияга киришади. Масалан, адипин кислота эфири В. Дикман конденсацияси натижасида 2-оксоциклогексанкарбон кислотанинг этил эфири ҳосил бўлади:



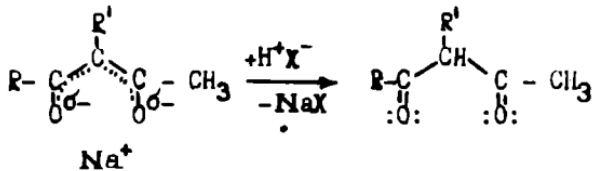
Реакция қўйидаги механизмда боради:



Умуман, Кляйзен конденсациясини амалга ошиши учун таркибида карбонил гурух (карбонил компонент) тутган бирикмаларни олиш мүмкін:

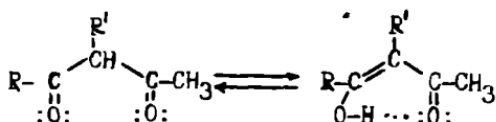


Реакция натижасида β -дикарбонил бирикманинг натрийли тузи ҳосил бўлади. Ундаги манфий заряд қўйидагича таксимлангандир:



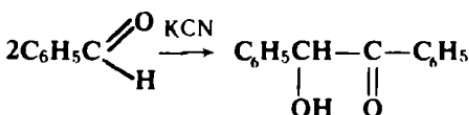
У HX кислота таъсирида β -дикарбонил бирикмага ўтади.

Бу бирикма икки шақыда-енол ва кетон күринишида бўлиши мумкин:

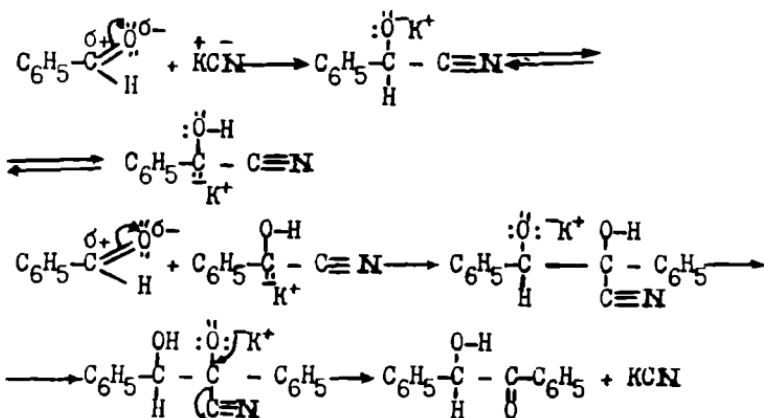


2а. БЕНЗОИН КОНДЕНСАЦИЯСИ

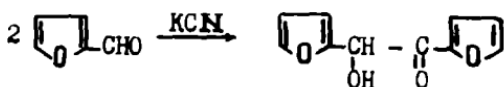
а-Холатда фаол водороди бўлмаган арен карбальдегидлар калий цианид таъсирида қуидагича реакцияга киришади:



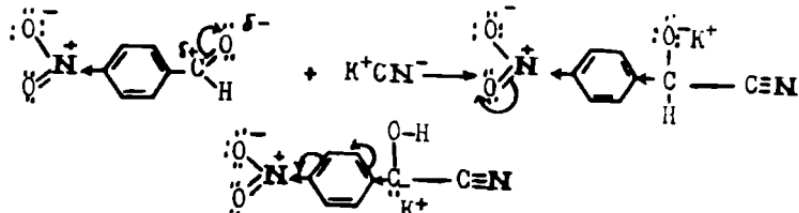
Бу реакция 1834 йилда Ю. Либих ва Ф. Вёлер томонидан очилган бўлиб, реакция натижасида ҳосил бўлган модда номи асосида бензоин конденсация дейилади. Бензоин конденсацияси С-нуклеофиль анионнинг карбонил гурухга бирикиши орқали боради:



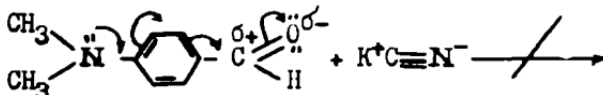
Худди шу турдаги реакцияга фурфурол ҳам киришади ва фуроинни ҳосил киласи:



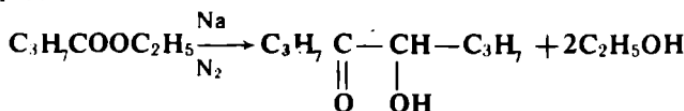
Бензоин конденсацияга аренкарбальдегиддаги электроноакцептор ёки электронодонор ўринбосарлар қандай таъсири қилади? Агар 4-нитробензальдегид олинса, цианид ионнинг бирикишидан оралиқ маҳсулот ҳосил бўлади, унинг нуклеофиллиги жуда кучсиз бўлгани учун кейинги босқич бормайди:



Электронодонор ўринбосар тутган 4-диметиламинобензальдегид олинса, бензоин конденсацияга киришмайди, сабаби карбонил гурухга KCN бирикмайди:

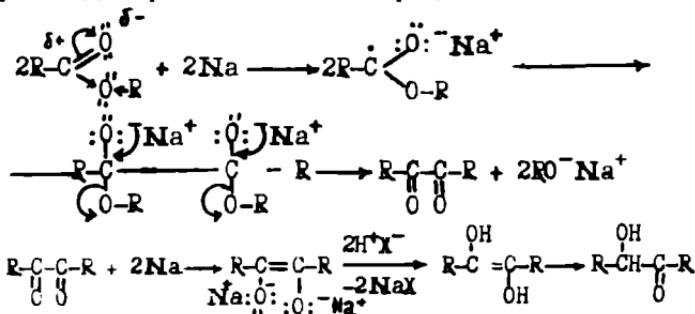


Мураккаб эфир майдаланган натрий метали билан инерт атмосферада реакцияга киришиб, α -гидроксикетонларни беради:



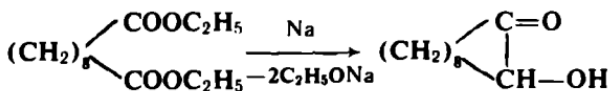
Шундай бирикмаларнинг тузилиши бензоинга ўхшаш бўлгани учун ацилоин конденсацияси деб аталади.

Ацилоин конденсация анион-радикал ҳосил қилиш ва унинг димерланиши билан боради:



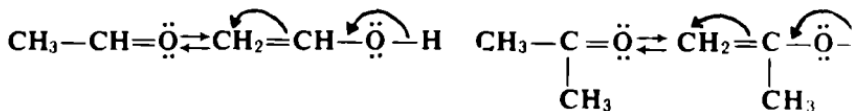
Бу конденсация ёрдамида макроҳалқа тутган бирикмалар синтез қилинади. Масалан, себацин кислотанинг этил

эфири натрий метали таъсирида ўн аъзоли ҳалқа ҳосил қиласди:

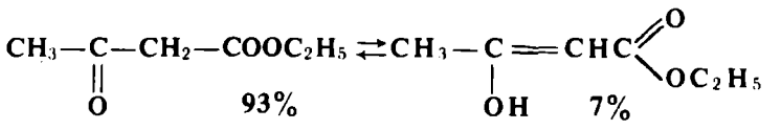


26. КЕТО-ЕНОЛ ТАУТОМЕРЛАНИШ

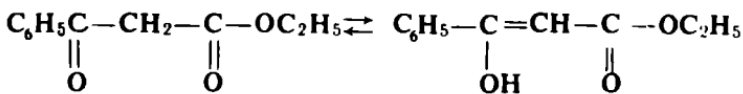
Бир-бирига жуда осон ўтиб турадиган шакллар таутомерлар дейилади. Бу ҳодисага эса таутомерия ҳодисаси деб аталади. Бир шаклнинг иккинчи шаклга ўтиши эса таутомер ўзгариш деб аталади. Таутомерия ҳодисаси ўзида ҳаракатчан водород атоми тутган бирималарга ҳос. Масалан, альдегидлар, кетонлар, дикетонлар ва мураккаб эфирилар таутомерия ҳодисасига учраши мумкин. Ҳар қандай альдегид ёки кетон жуда озгина микдорда бўлса ҳам енол шаклни тутади (кўпинча 1% дан кам):



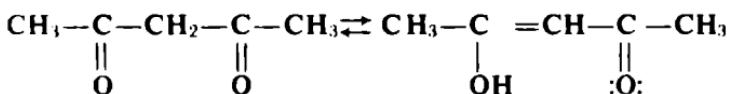
Кетон гурухи тутган моддалар енол шакллари билан ўзаро мувозанатда бўлса, бундай таутомерия кето-енол таутомерия деб аталади. Демак, кето- ва енол шакллари ўртасида мувозанат ҳосил бўлиши таутомерияга яхши мисол бўлаолади. Бундай кето-енол таутомерия ацетосирка кислотанинг эфирида ҳам мавжуд бўлиб, унда енол шаклнинг микдори 7% teng:



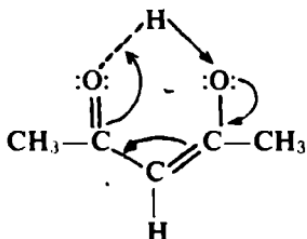
Худди шундай таутомерланиш бензоил сирка кислота эфирида ҳам кузатилиди:



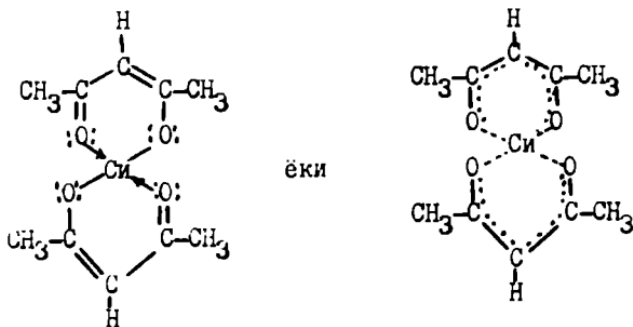
Таутомерия ҳодисани β -дикетонларда ҳам кузатишимииз мумкин. Масалан, ацетилацетон молекуласининг 80% оддий шароитда енол шакли ҳолида бўлади:



Ацетилацетоннинг цис-енол шаклиниң барқарорлигига сабаб шуки, ундаги гидроксил ва карбонил гүрухлар ўзаро ички молекуляр водород боғини ҳосил қиласди:

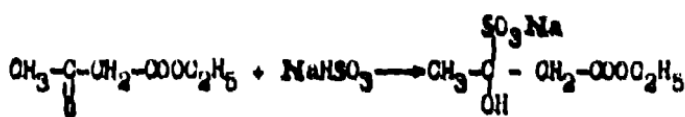
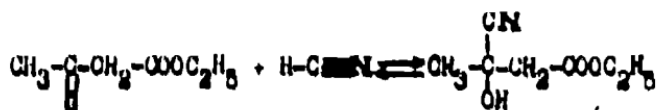


β -Дикарбонил бирикмаларнинг цис-енол шакли туз беради, ундаги метал ион иккита кислород атомлари билан боғланган бўлади. Айниқса, оғир металларнинг тузлари эримайдиган хусусиятга эга. Метал ион ички комплекс ҳосил қилиб боғлангани учун хелат бирикма дейилади. Хелатлар сувда эримайди, органик эритувчиларда яхши эрийди. Хелат тузилишини икки хил кўринишда ёзиш мумкин. Масалан, миснинг ацетилацетон билан берган хелати:

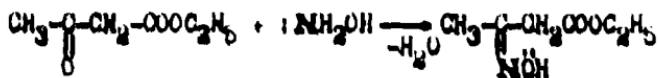


Таутомер шаклда учрайдиган барча бирикмалар кетон ва енолга хос реакцияларга кириша оладилар. Бундай реакцияларни ацетосирка қислота эфири мисолида кўриш мумкин. Ацетосирка қислота эфири кетонларга хос ҳамма реакцияларни беради.

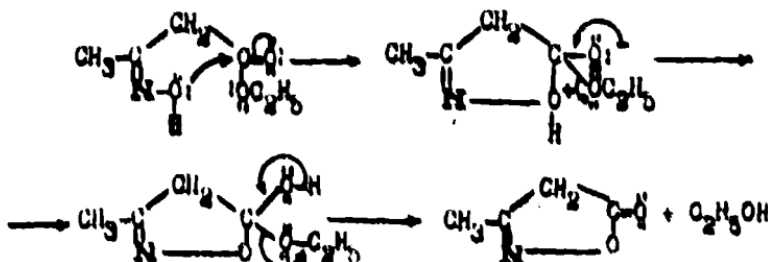
Ацетосирка қислота эфирининг карбонил гурӯхига C — нуклеофиллардан HCN ва натрий бисульфит бирикшини айтиш мумкин:



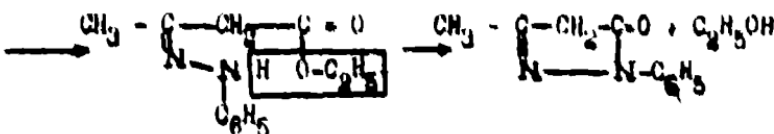
Уннинг гидроксиламин билан реакцияси ҳам даставал карбонил гурӯҳ ҳисобита боради:



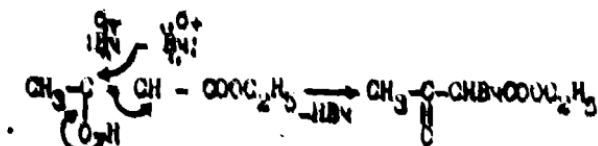
Кейин эса гетерохилка ҳосил килиш билан реакция туғайди:



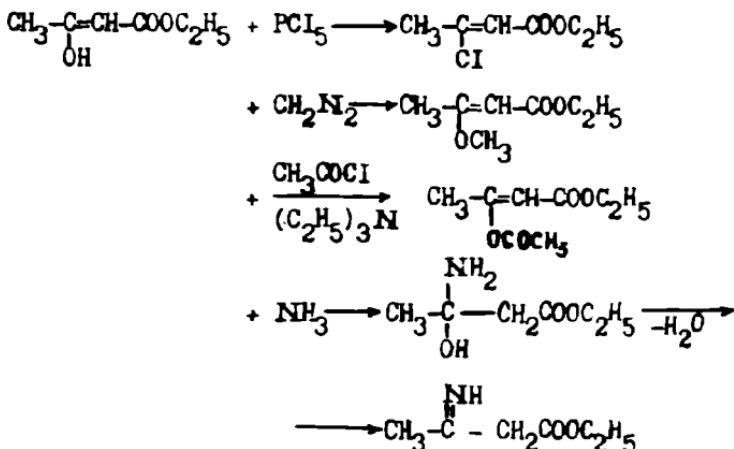
Худди шундай реакцияга фенилгидразин ҳам киришади:



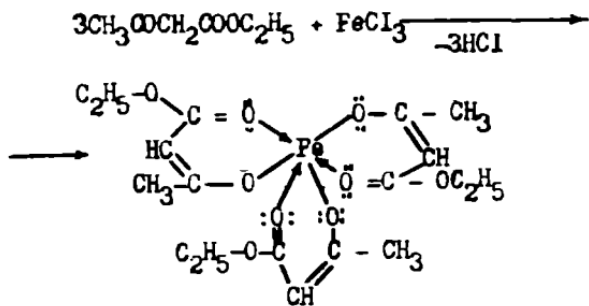
Ацетосирка кислота эфирини бромлаш ҳам өнол шакли боради:



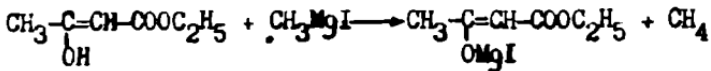
Ацетосирка кислота эфирининг енол шакли фосфор-(Y) хлорид, ацетилхлорид, бензоилхлорид, диазометан, NH_3 билан реакцияга киришади:



Ацетосирка кислота эфири турли метал ионлари билан тузлар беради. Эфирининг аниони амбидент ион бўлиб, бир канча реакция марказига эга. Унинг тузи асосан ион жуфти ҳолида бўлади. Умуман, ацетосирка кислота эфири оғир металларнинг ионлари билан ичкимолекуляр хелатларни беради. У темир — (Ш) хлорид эритмаси билан қизгиши бинафша ранг ҳосил қиласди:



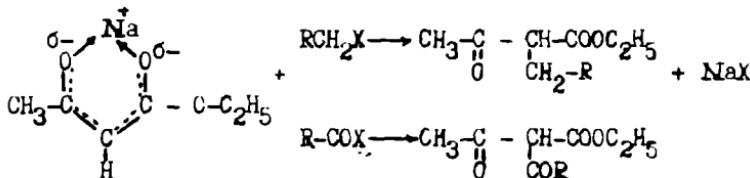
Ацетосирка эфири кето—енол шаклида магнийорганик бирикма билан реакцияга киришади:



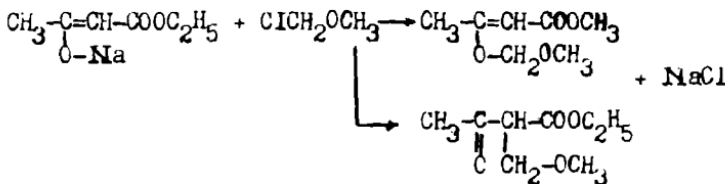
3. АЦЕТОСИРКА КИСЛОТА ЭФИРИ АСОСИДА СИНТЕЗЛАР

Ацетосирка кислота эфири асосида турли хил бирикмалар — бир ва кўп асосли кислоталар, моно-, дикетонлар синтез қилинади. Бу синтезлар эфирнинг натрийли тузи орқали олиб борилади.

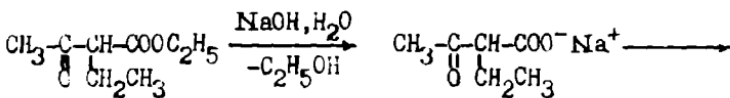
Ацетосирка кислота эфирининг натрийли тузи тўла ионланган бирикма, унинг ионланиш даражаси 82% ташкил этади. У сувда яхши эрийди ва электр токини яхши ўтказди. Ацетосирка кислота эфирининг натрийли тузи — амбидент ион бўлганлиги сабабли, жараён реакция марказнинг кўчиши билан боради. Унинг натрийли тузи алкилланса ёки ацилланса, асосан реакция углерод атомига боради, чунки кислород атоми натрий иони билан кисман бўлса ҳам тўсилгандир:

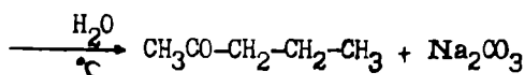


Бу реакциялар S_N2 механизмда кетади, бирламчи алкил радикаллардан иккита, иккиламчи ва учламчи алкил радикаллардан биттадан ацетосирка эфир молекуласига киритиш мумкин. Ацетосирка кислота эфирининг тузи амбидент ион бўлгани учун реакция электрон зичлиги нисбатан юқори бўлган углерод атомида боради. Аммо айрим реакциялар иккала йўналишда боради:

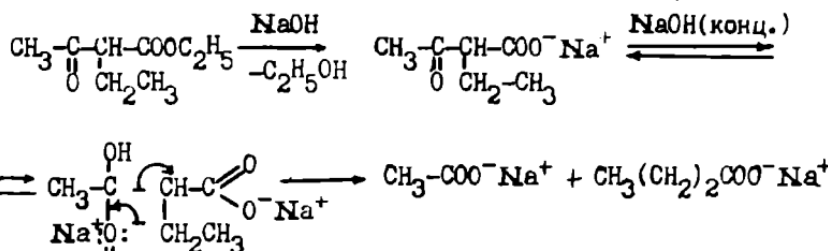


Демак, юқоридаги реакциялар натижасида ацетосирка эфирнинг гомологлари ҳосил бўлади. Улар суюлтирилган ишкор билан гидролиз қилинса, кетонларга айланади:

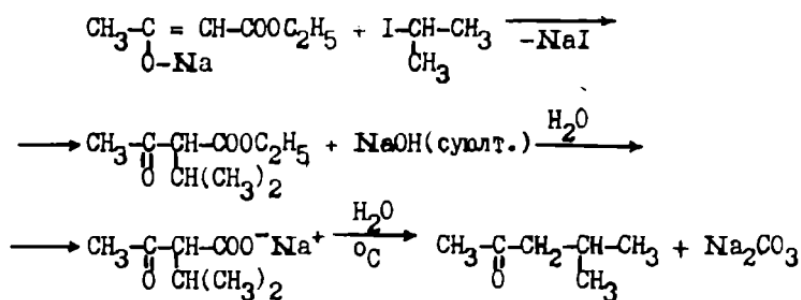




Бу реакцияга кетонли парчаланиш дейилади. Агар ацетосирка кислота эфири гомологларига концентрланган ($\approx 5\text{M}$) ишқор таъсир эттирилса, С—О ва С—С боғларнинг узилиши билан реакция кетади ва карбон кислота тузи ҳосил бўлади (кислотали парчаланиш):

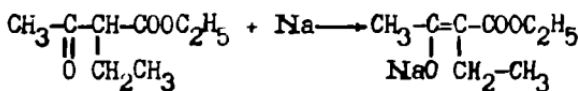


Ана шу реакциялардан фойдаланиб, ҳар турли кетон ва кислоталар синтез қилинади. Масалан, метилизобутилкетон қуидагича олинади:

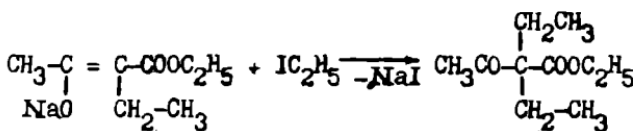


Ҳосил бўлган β -кетокислота тузи бекарор бўлиб, қиздирилса ўзидан Na_2CO_3 ажратиб, метилизобутилкетонга айланади.

Натрий ацетосирка кислота эфирдан алкиллаш натижасида ҳосил бўлган бирикмага яна натрий таъсир эттирилса туз олиш мумкин:

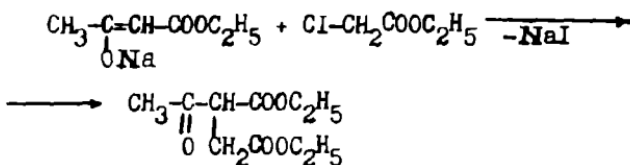


Бу тузга иодэтан қўшиб, ацетосирка эфирнинг янги гомологини синтез қилинади.

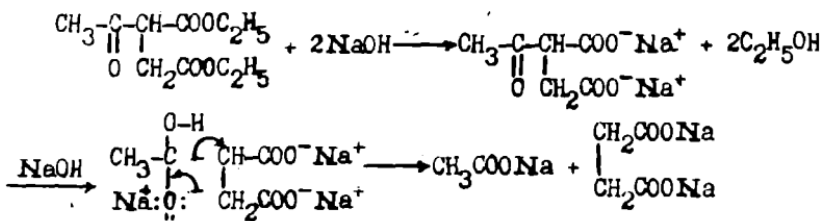


Бу эфирни, юқорида баён этилганидек, кетонларга ва кислоталарга айлантириш мүмкін.

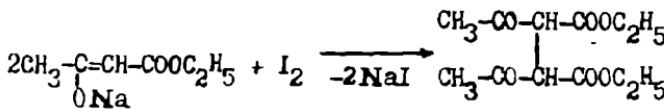
Натрий ацетосирка эфиридан иккі асосли кислота олиш учун унгаmonoхлорсирка кислотанинг этил эфири таъсир килинади:



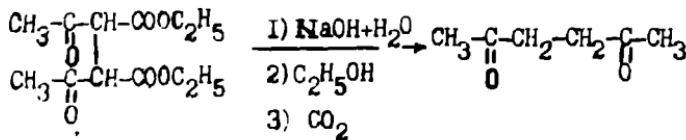
Сүнгра бу бирикма кислотали парчаланишга учратиласы:



Натрий ацетосирка эфирга иод таъсир этсак, қуйидагича реакция боради:

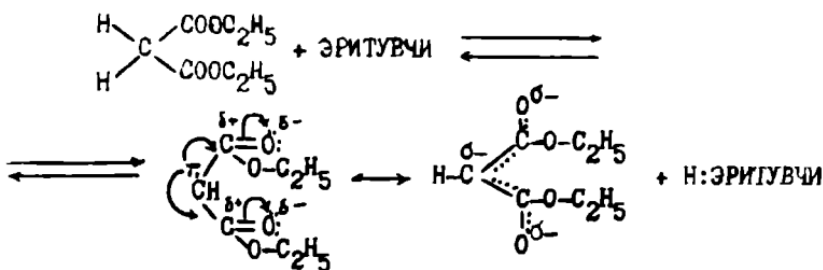


Бу бирикмадан кетонли парчалаш билан ацетонилацетон олинади:

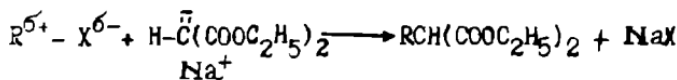


4. МАЛОН ЭФИРИ АСОСИДА СИНТЕЗЛАР

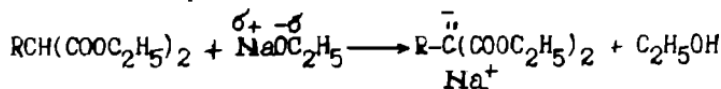
Малон кислота таркибидаги метилен гурухнинг водородлари иккита электроноакцептор карбэтокси — гурухлар таъсирида фаоллашгандир. Шунинг учун у C—H кислота бўлиб, у карбанион ҳосил қилиш қобилиятига эга:



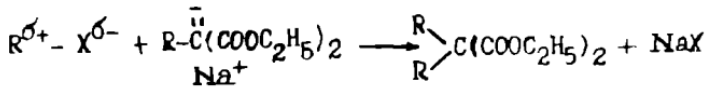
Айниқса, этанол эритмасида натрий этилат иштирокида малон эфири ион ҳосил қиласи ва натрий диэтилмалонатга айланади. Бу бирикма осон алкилланади, ацилланади ва бошқа электрофиль реагентлар билан реакцияга киришади:



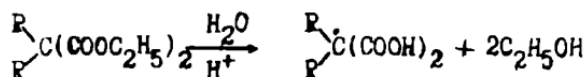
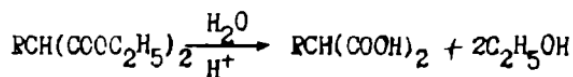
Малон эфирининг ҳосил бўлган гомологи яна натрий этилат билан реакцияга киришади:



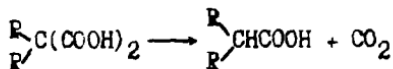
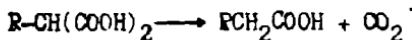
У эса яна галогеналкан таъсирида диалкилмалон эфирга ўтади:



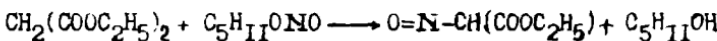
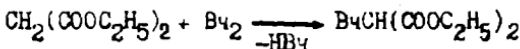
- Алкилмалон ва диалкилмалон эфирлар ишқорли ёки кислотали мухитда гидролизланса, алкилмалон кислоталар чиқади:



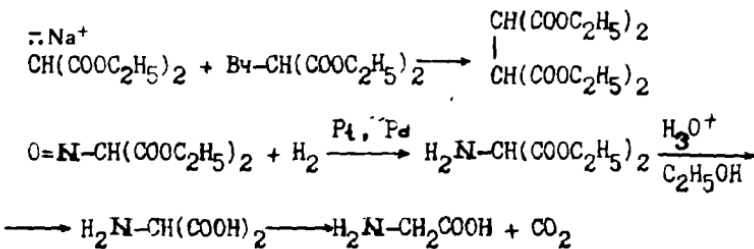
Бу карбон кислота қиздирилса осон декарбоксиллашга учрайди ва бир асосли кислотага айланади:



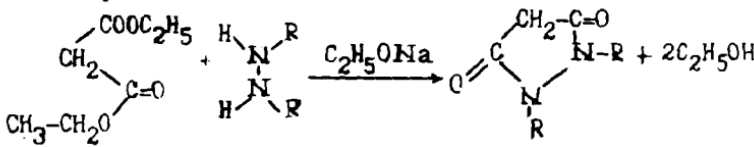
Малон эфирины галогенлаш ва нитрозирлаш мүмкін:



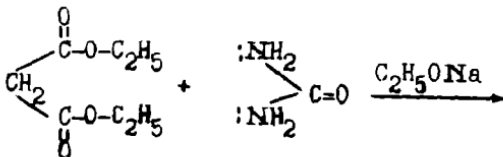
Бу бирикмалардан аминокислоталар ва күп асосли кислоталар синтез қилинади. Масалан,

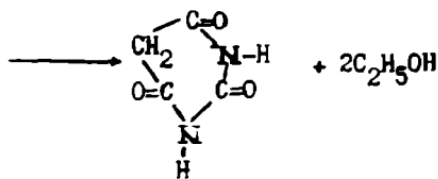


Малон эфирнинг гидразинлар билан реакцияси натижасида гетерохалқали бирикмалар — пиразолидиндионалар ҳосил бўлади:



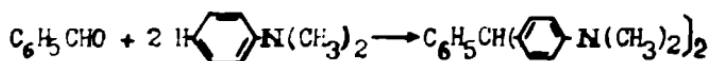
Малон эфир мочевина билан барбитур кислотани беради:



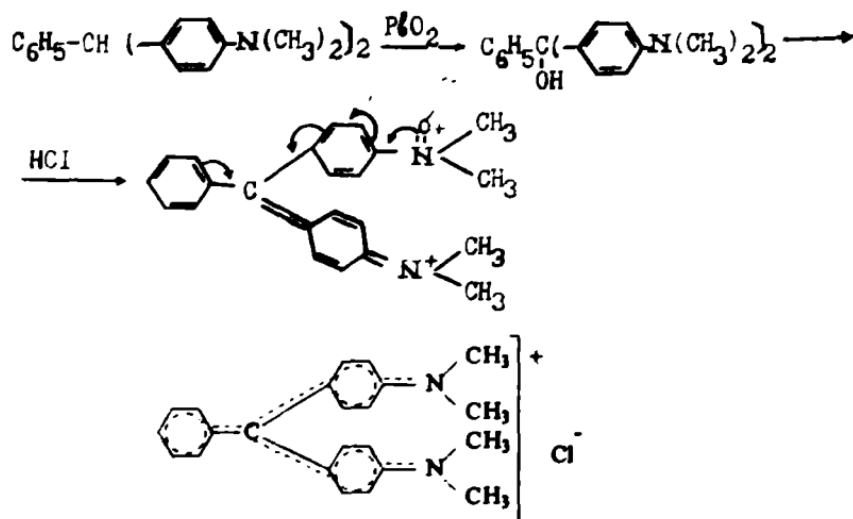


Ароматик альдегидлар, кетонлар ва кислота ангидридлари, учламчи ароматик аминлар ва феноллар билан реакцияси трифенилметан бўёкларини олиш учун ишлатилади. Реакция протон (H_2SO_4) ва апротон кислоталар таъсирида олиб борилади.

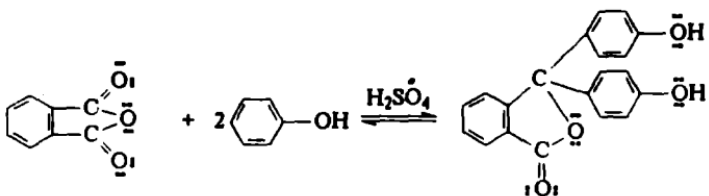
Бензальдегид ва диметиланилининг ZnCl_2 таъсиридаги реакциясидан малахит кўкининг рангсиз лейкоасоси ҳосил килинади:



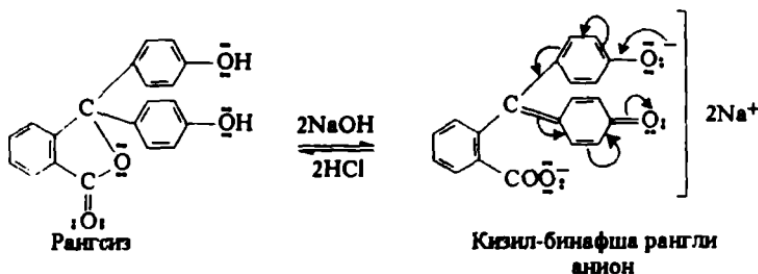
Лейкоасосини кўрошин (IV) оксида билан оксидланса рангсиз карбинолга айланади. Карбинолга хлорид кислота қўшилса малахит кўки ҳосил бўлади:



Фтал ангидридининг феноллар билан конденсацияси сульфат кислота ёки рух хлорид катализатори таъсирида олиб борилса фталенинлар ҳосил бўлади:



Реакция натижасида ҳосил бўлган маҳсулот фенолфталеин деб аталади ва унга NaOH таъсир эттирилса, кизил—бинафша рангли анион ҳосил бўлади:



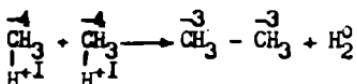
VI. БОБ. ОКСИДЛАНИШ РЕАКЦИЯЛАРИ

Органик кимёда органик бирикмаларни оксидлаш деганда молекула таркибига кислород атомини киритишга ёки водород атомини тортиб олишга ва қайтариш деганда эса молекулага водород атомининг бирикишига айтилади. Органик кимёдаги оксидланиш — қайтариш реакцияларини электрон назарияси асосида тўлароқ тушунтириш мумкин. Электрон назарияга биноан оксидлаш (ёки қайтариш) деб электронларни тўла ёки қисман йўқотишга ёки оксидланиш даражасининг ошишига айтилади. Углерод атомининг оксиданиш даражасини аниқлашда органик моддаларнинг брутто — формуласидан фойдаланиш қабул қилинган. Аммо брутто формулалардан фойдаланиб, углероднинг оксидланиш даражаси аниқланганда турли бутун ёки касрли қийматлар ҳосил бўлади. Масалан, метандага углероднинг оксидланиш даражаси — 4 га, этанда — 3 га, пропанда — 2,67 га ва бутанда — 2,5 га тенг бўлади. Бу эса оксидланиш даражасини аниқлашнинг бошқа усулларини ахтаришга сабаб бўлди. Ж. Матье, Л. Алле (1957 й.) углерод атоми учун беш хил оксидланиш даражасини, Дж. Марч (1985 й.) эса органик бирикмаларни шартли

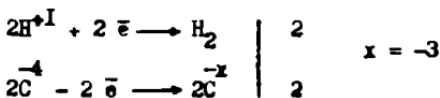
равишида бешта категорияга бўлишни таклиф килади.

Аммо тўйинган углеродларнинг молекулаларидағи углерод атомларининг оксидланиш даражасини батафсилроқ текширилганда уларнинг турли оксидланиш ҳолатида эканлиги маълум бўлади ва оксидланиш даражасини аниқлашда брутто — формуладан фойдаланиш тўғри келмайди деган холосага келинади (Курбатов Ю. В.).

Этан молекуласини икки молекула метан оксидланиб метил радикалларнинг биринчишидан ҳосил бўлган деб караш мумкин:

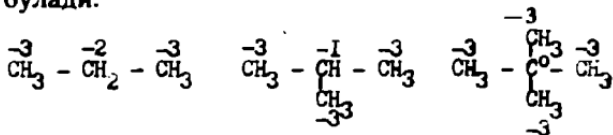


Иккала водород атомлари иккита электрон бириттириб водород молекуласигача қайтарилади:

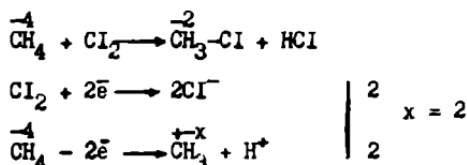


Иккала углерод атоми иккита электрон бераб, оксидланиш даражасини -4 дан -3 га оширади.

Пропан, изобутан, неофентайдаги углерод атомларининг оксидланиш даражаларининг реал қийматлари қуидагича бўлади:

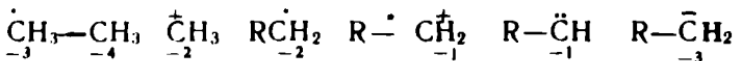


Углеводород водород атоми электроноакцептор ўринбосарга алмаштирилса углерод атомининг оксидланиш даражаси икки бирликка ортади. Бундай ҳолатни реакциянинг электрон баланс тенгламасидан кўриш мумкин:



Электронодонор ўринбосарлар (металлар, электромусбат металлоидлар — B,P,Si) ва анионнинг заряди углероднинг оксидланиш даражасини ўзгартирамайди.

Радикалларнинг ва ионларнинг оксидланиш даражаси күйдагича аниқланади:



Атомлар ёки атомлар гурухининг валент ҳолатлари ўзгарганда углероднинг оксидланиш сонлари ўзгаради. Ҳисоблаш кўрсатадики, молекулада битта π-боғ ҳосил бўлганда углероднинг оксидланиш даражаси бир бирликка ортади:



Органик бирикмалардаги углерод атомининг оксидланиш даражасини аниқлашда юқорида айтилганларга ва анорганик элементларнинг оксидланиш даражасини аниқлаш қоидасига риоя қилиб, қўйидагиларга амал қилиш зарур:

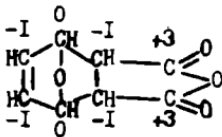
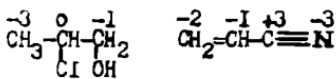
1. Доимий оксидланиш сонларига эга бўлган атомларга (водород, металлар, галоген, кислород ва бошқаларга эътибор бераб, органик бирикмаларнинг тузилиш формуласидан фойдаланиш керак;

2. Электроманфийлиги $x < 2,2$ бўлган ўринбосарларнинг электромусбат атомлари (водород, металлар, электромусбат металлоидлар—B, P, Si) углерод атомларининг оксидланиш даражаси манфий қийматини аниқлайди;

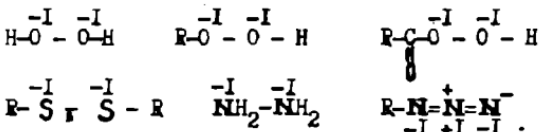
3. Электроманфийлиги $x > 2,2$ бўлган ўринбосарларнинг электроманфий атомлари оксидланиш даражасини ошишини ёки сонларнинг мусбат қийматини аниқлайди, шулар жумласидан,

— «бир валентли» ўринбосарлар ($-\text{Hal}$, $-\overset{-}{\text{O}}$, $-\overset{+}{\text{O}}-$, $-\overset{-}{\text{S}}-$, $-\overset{+}{\text{S}}-$, $-\overset{-}{\text{N}}-$, $-\overset{+}{\text{N}}-$, $-\overset{+}{\text{N}}=\text{N}$ ва бошқалар) бир бирликка;
 — «икки валентли» ўринбосарлар ($=\text{O}$, $=\overset{+}{\text{O}}-$, $=\text{S}$, $=\text{S}^+$, $=\text{N}$, $=\overset{+}{\text{N}}$ ва бошқалар) икки бирликка, — «уч валентли» ўринбосарлар ($\equiv\text{N}$, $\equiv\overset{+}{\text{N}}$, $\equiv\text{O}^+$, $\equiv\text{S}^+$ ва бошқалар) уч бирликка оширади.

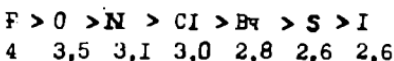
— углерод атоми ($x=2,5$) ўринбосар сифатидъ өддий ва қўш боғлар билан боғланган бўлса, улар оксидланиш даражасини ўзгартирмайди:



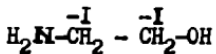
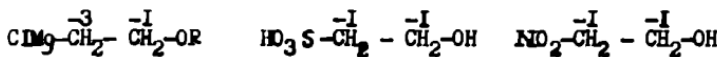
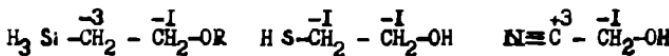
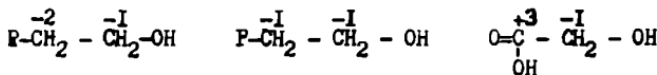
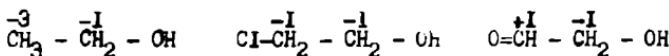
4. Углерод атомига ўхшаш бир хил гетероатомлар ҳам оддий ва құш боғлар билан боғланган бўлса, улар ўзаро оксидланиш даражасини ўзгартирмайди:



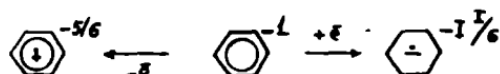
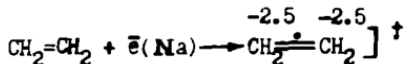
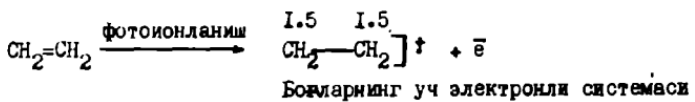
5. Турли гетероатомлар бўлганда Полингни элементларнинг электроманфийлик шкаласи - χ қийматларидан фойдаланиш лозим бўлади:



Углероднинг оксидланиш даражасини электрон баланс тенгламалари асосидаги ҳисоблашлар кўрсатадики, кутбли ўринбосарлар (электроноакцептор, электронодонор, «электронейтраль», шунга мос равишда электроманфий, электромусбат ёки С—атоми) қўшни (β) ва ундан узокроқда (γ , δ — ва бошқа) жойлашган атомларнинг индуктив, мезомер ва бошқа таъсиirlарнинг йўналиши ва қийматлари оксидланиш даражасига таъсир қилмайди:



Бундай ифодалашда углерод атомининг оксидланиш даражаси касрли сон бўлиши мумкин, ҳаттоти у ноклассик локаллашган боғларга эга бўлиб, ток электронлар сонига ёки шунга ўхшаш делокаллашган боғлари бўлиши мумкин:



Боғларнинг беш электронли системаси

Проф. Ю. В. Курбатовнинг фикрича, органик бирикмалар молекуласидаги углерод атомининг реал оксидланиш даражаси кийматини аниқлаш учун қуидаги қоидаларга амал килиш зарур:

Ҳар қандай углерод атомининг оксидланиш даражаси кийматини аниқлаш учун мoddаларнинг тузилиш формууларидан фойдаланиш керак. Ўринбосарларнинг электроманфий атомларининг электромусбат киймати, ўринбосарларнинг электроманфий атомларининг мусбат кийматлари ёки («бир валентли» ўринбосарлар), бир бирликка («икки валентли» ўринбосарлар), икки бирликка («уч валентли» ўринбосарлар), уч бирликка оширишни ҳисобга олиш лозим.

Агар углерод атоми ток электронларга эга (боғларнинг бир-, уч-, беш- ва етти электронли системалари) бўлган атомлар билан боғланган бўлса ёки делокаллашган боғлар тутса, углерод атоми ўринбосар сифатида оксидланиш даражасининг ўзгаришига хисса қўшмайди. Шундай қилиб, биз органик кимёда қўлланиладиган расмий оксидланиш даражаси тушунчаликни ўрнига умумкимё тушунчасини қўллаш ҳақида фикр юритдик. Умумкимё тушунчаси бўйича оксидланиш даражасининг ўзгариши ҳар қандай элементар реакцияларда электронларнинг (бир ёки жуфт электронларни) ўтиши билан боғлиқ бўлади. Бундан эса биз органик кимёда оксидланиш ва қайтарилиш реакцияларини ёритишида фойдаланишга ҳаракат қиласиз.

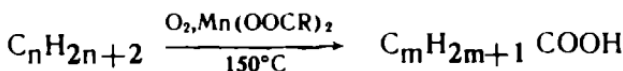
Органик бирикмаларни оксидлашда оксидловчиляр сифатида ҳаво кислороди, озон, калий перманганат, хром оксиди, калий бихромат ва H_2SO_4 аралашмаси, нитрат

кислота, водород пероксид, гидропероксидлар, натрий персульфат, селен оксида, күргөшин оксида, күргөши тетраацетат, металларнинг оксидлари ва бошқалар қўлланилади.

Органик бирикмаларнинг тузилишига қараб, оксидланиш реакциялари осон ёки қийин боради. Айниқса, алканлар оксидловчилар таъсирига чидамли бирикмалар ҳисобланади. Умуман, алканларнинг оксидланиши турли йўналиш бўйича боради. Алканлар кислородда тўла ёниб CO_2 ва H_2O ҳосил қиласди. Реакция жуда катта иссиқлик чиқиши билан боради (46000—50000 кж/кг.) Бунда алкан тўла оксидланади:

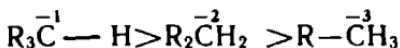


Аммо органик синтез учун углеводородларни қисман оксидлаб, спиртлар, альдегидлар, кетонлар, карбон кислоталар олиш катта аҳамиятга эга. Алканларни оксидлаш суюқ ёки газ фазада олиб борилади. Алканларни қисман оксидлаш юкори ҳароратда, босим остида олиб борилади. Молекуляр массаси катта алканлар оксидланганда, углерод—углерод боғларининг узилиши содир бўлади ва турли карбон кислоталарнинг аралашмаси ҳосил бўлади. Бу усулдан фойдаланиб, саноатда синтетик кислоталар олинади ва улардан совун тайёрланади:



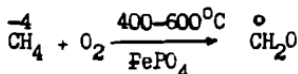
Оксидловчи сифатида молекуляр кислород қўлланилганда, углеводородларни ва бошка органик бирикмаларни гидропероксидларгача (автооксидлаш) оксидлаш мумкин. Улардан спиртлар ва кислоталарнинг аралашмаси олинади. Учламчи углерод атомидаги C—H боғ бирламчига нисбатан фаолроқ бўлганилиги учун осон оксидланади. Оксидланиш

тезлиги $\begin{matrix} | \\ -\text{C}-\text{H} \end{matrix}$ боғдан бирламчи $\begin{matrix} & \text{H} \\ & / \\ -\text{C}-\text{H} \\ & \backslash \\ & \text{H} \end{matrix}$ боғга қараб камаяди:

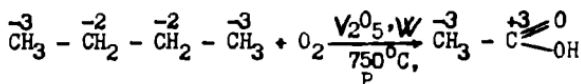


Эҳтимол, углерод водород боғларининг турлича қутбланганлигига сабаб углерод атомлари ҳар хил электроман-фийлик қийматига эга. Углерод атомларининг оксидланиши даражаси ҳам ҳар хил ва оксидланиш жараёнида ҳосил

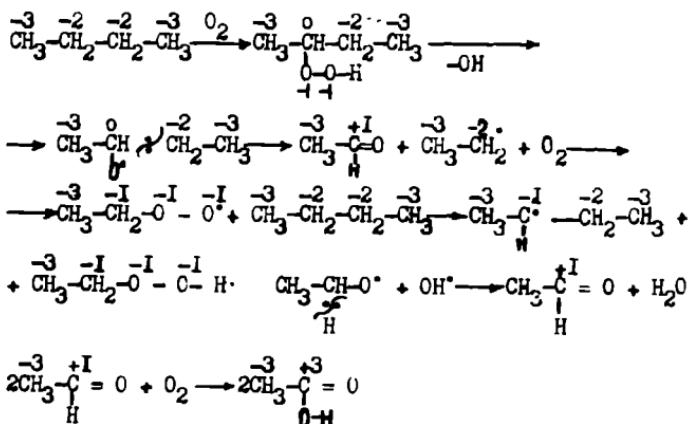
бўладиган учламчи радикаллар иккиламчи ва бирламчи радикалларга нисбатан барқарордир. Аммо шунга қарамасдан молекуляр массаси кичик бўлган алканларни — CH_4 , C_2H_6 , C_3H_8 , C_4H_{10} кислород билан катализаторлар иштироқида оксидлаб турли органик бирикмаларни олиш синтетик жиҳатдан катта аҳамиятта эга. Метани оксидлаб чумоли альдегиди олинади:



Бутан ҳаво кислороди билан ванадий оксиди, вольфрам метали иштироқида юқори ҳароратда оксидланса сирка кислота ҳосил бўлади:

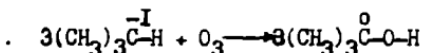


Реакция углерод атомлари оксидланиш даражасининг ўзгариши билан боради:

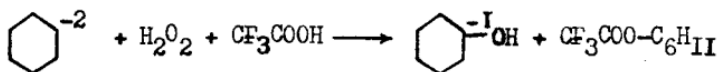


Реакция саноатда сирка кислота олиш учун ишлатилади.

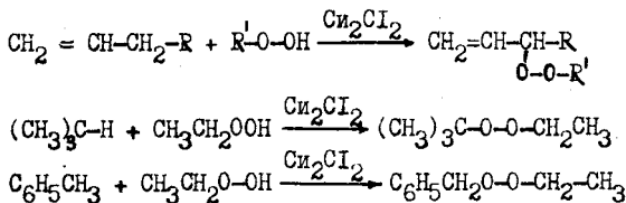
Учламчи $\text{C}-\text{H}$ боғи тутган алканларни оксидлаш перкарбон кислоталар, калий перманганатнинг ишқорли эритмаси, хромат ва бихроматларнинг кислотали аралашмасида УБ нур таъсирида ёки озон билан олиб борилса спиртлар ҳосил бўлади:



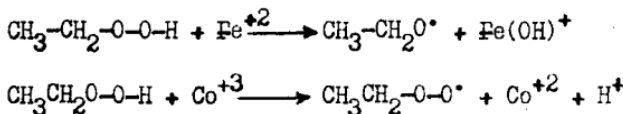
Алканлардаги иккиламчи углерод атомларини ва циклоалканларни оксидлаш учун пергидрол ва трифтормирса кислота ишлатылса, иккиламчи спиртларнинг аралашмаси ва уларнинг трифторацетатлари ҳосил бўлади. Масалан:



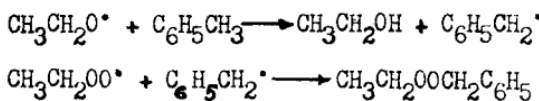
Агар оксидловчилар сифатида гидропероксидлар ва Cu^{+1} , Co^{+3} , Fe^{+2} каби бошлаб берувчилар иштирокида оксидлаш олиб борилса учламчи, бензил- ва аллил ҳолатидаги углерод атомларидаги C—H боғи пероксидларгача оксидланади:



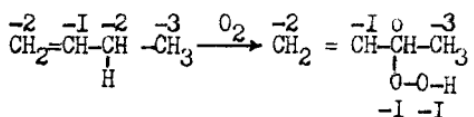
• Реакциянинг биринчи босқичида RO^\cdot ёки $\text{R}-\text{OO}^\cdot$ ларнинг ҳосил бўлиши бошлаб берувчининг табиатига боғлик:



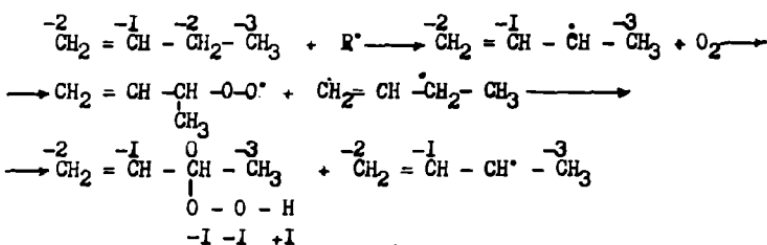
Реакциянинг кейинги босқичида ҳосил бўлган радикаллар углеводородлар билан реакцияга киришади:



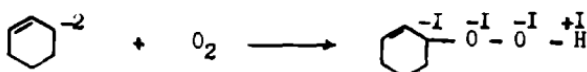
Алкенларнинг аутооксидланиши натижасида аллил ҳолатидаги водород атоми оксидланади ва гидропероксидларни беради:



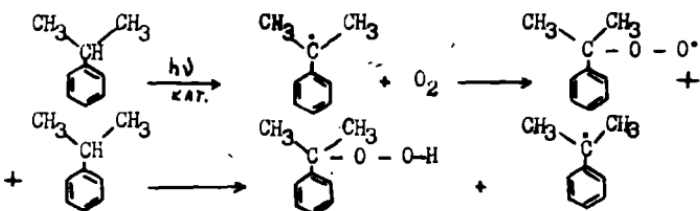
Реакция жараёни занжирли бўлиб, эркин радикал механизмда ва бошлаб берувчи иштирокида боради:



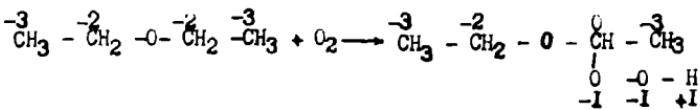
Циклогексен ҳам аутооксидланиш реакциясига киришиб циклогексенил—гидропероксидни ҳосил қиласи:



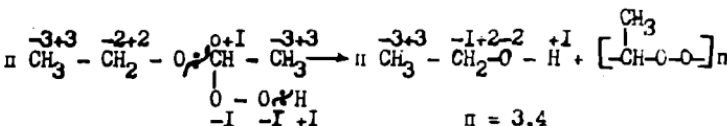
Аутооксидланиш реакцияси ёрдамида саноатда изопропилбензолдан фенол ва ацетон олинади. Реакциянинг дастлабки боскичида селектив оксидланиш ҳисобига кумил-гидропероксид ҳосил бўлади:



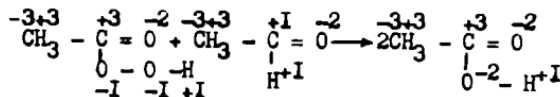
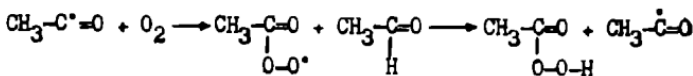
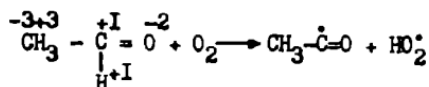
Оддий эфирни ҳаво кислороди таъсирида аста-секин оксидланиши натижасида гидропероксид ҳосил бўлади:



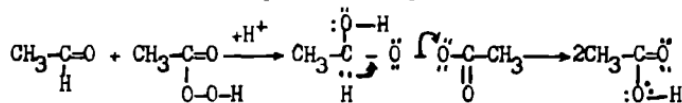
Гидропероксид спирт молекуласини ажратиб этилиден пероксидини беради:



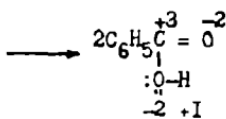
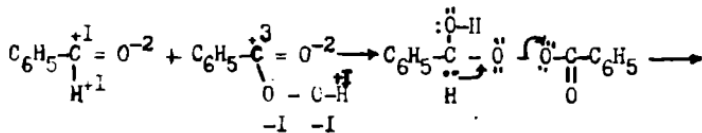
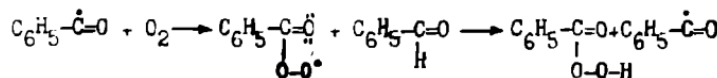
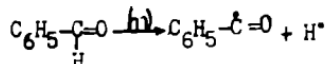
Бу биримга портлаш ҳусусиятига эга. Альдегид ва кетонлар ҳам ҳаво кислороди таъсирида оксидланади ва пероксид ёки карбон кислоталарни ҳосил қиласи:



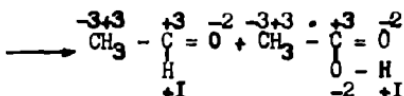
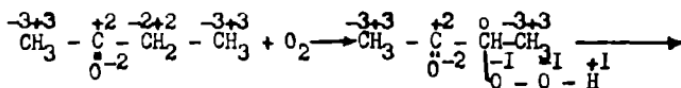
Реакциянинг охирги босқичи ионли механизмда ва кислота катализаторлигига боради:



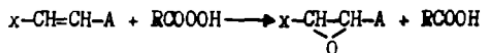
Ароматик альдегидлардан бензальдегид ҳам атооксидланиш реакциясига киришади. У нур ва кислород иштирикіда секин оксидланыб ароил радикалини беради:



Кетонлар ҳам кислород таъсирида гидропероксидларга-ча оксидланади, аммо бу бирикмалар бекарор бўлиб, жуда тез парчаланади:



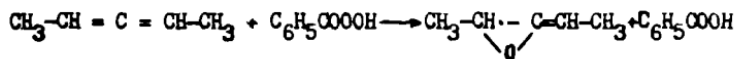
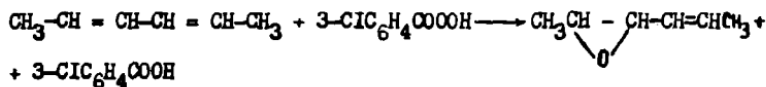
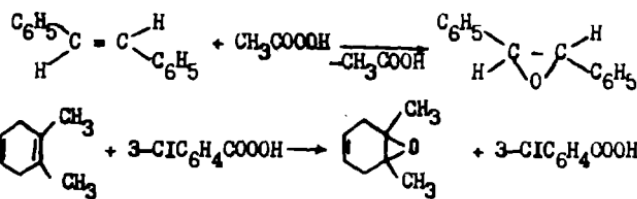
Умуман, оксидланиш усуллари орасида кислород туттан электрофиль реагентларни қўллаш кенг тарқалган бўлиб, алкенларни кислоталарнинг гидропероксидлари билан оксидланади. Бу реакция 1909 йилда Н. А. Прилежаев томонидан амалга оширилган. Реакция натижасида турли ўринбосарлар—R, Ач, CHO, COR, COOH, CH₂OH, COOR туттан—оксидлар ва гликоллар синтез қилинади:



x = CH₃, C₂H₅, C₆H₅

A = H, F, Ач, CHO, COR, COOH, CH₂OH

Оксидловчилар сифатида персирика, пербензой, 3—хлорпербензой ҳамда юкори фаолликка эга бўлган трифтормеририка ва 2,5—динитропербензой кислоталар ишлатилади. Оксидлаш фазовий жиҳатдан ўзига хос хусусиятга эга бўлган реакция ҳисобланади. Цис-ёки транс—алкенларни оксидлаб, цис- ва транс-оксидлар олинади. Шу усул билан алленлар, 1, 3—диенлар, а. β—тўйинмаган мураккаб эфирилар оксидланади ва бу бирималарнинг оксидлари олинади:

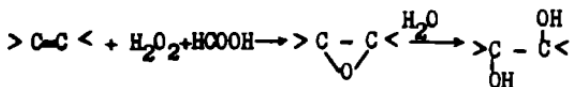


Бу усулни такомиллаштирилган шаклида гидропероксидлар ўрнига пергидроль билан кислоталар ёки уларга мос келадиган ангидриидлар ёки пергидроль ва нитрилларнинг аралашмасини қўллаш мумкин:

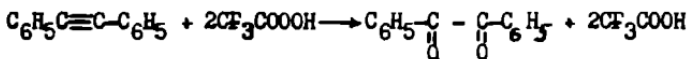


Алкенларни водород пероксид билан чумоли ёки каҳрабо кислоталари иштирокидаги реакциясида оксидлар ҳосил

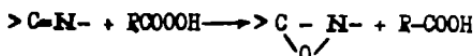
бүләди, аммо улар осон гидролизланиб транс—дигидроксиллаш маңсулотларини беради:



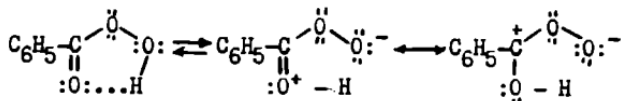
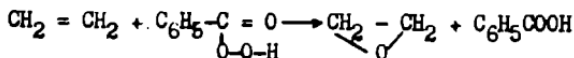
Н. А. Прилежаев реакцияси ёрдамида уч боғ тутган бирималарни ҳам α — дикетонларгача оксидлаш мүмкін:



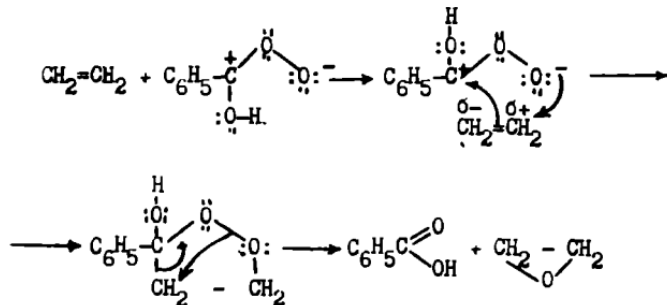
Гидропероксидлар $\text{C}=\text{N}$ боғ тутган иминлар ва шифф асосларини ҳам оксидлайди ва оксазиридинларни ҳосил килади:



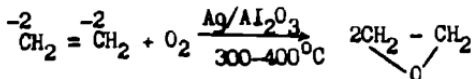
Н. А. Прилежаев реакцияси асосан бирикиш оркали боради:



Кейин эса қүш боғта 1,3-дикутбли бирикиш кетади:



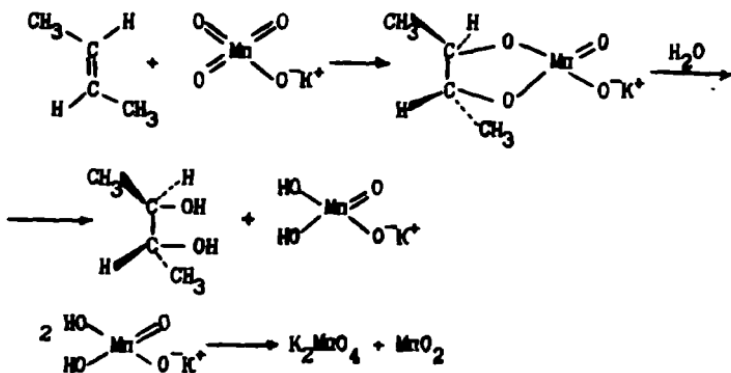
Хозирги вактда этен оксили саноатда этениң ұзбек кислороди билан кумуш металы ва алюминий оксили иштироқида 300—400°C да оксидлаб олинади:



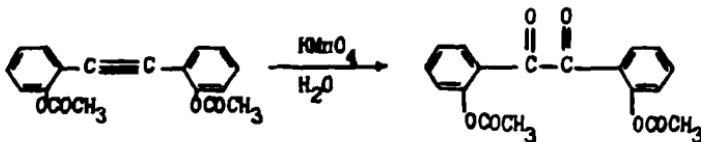
Аммо шу усул билан пропен оксидланса яхши натижада бермайди. Саноатда пропени оксидлаш гидропероксидлар ёрдамида молибденнинг π -комплекси иштироқида олиб борилади:



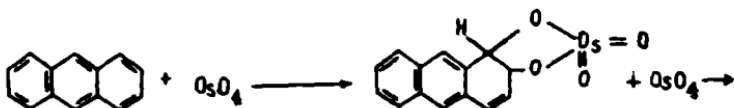
Алкенлар калий перманганатнинг сувли эритмаси таъсирида ишқорий мухитда гликолларгача оксидланади. Бу реакцияни рус олимни Е. Е. Вагнер 1888 йилда очган бўлиб, у стереоселектив цис-бирикиш орқали боради:

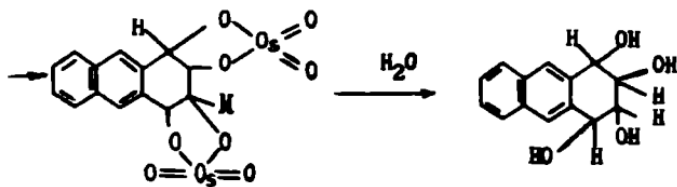


Ацетилен боғини калий перманганатнинг сувли эритмаси билан оксидланса дикетон ҳосил бўлади:



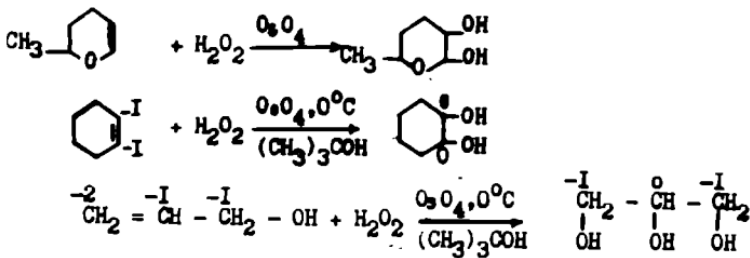
Оксидлаш осмий тўрт оксиди билан олиб борилганда ҳам реакция фазовий жиҳатдан селектив кетади ва цис-гликоль ҳосил бўлади. Шу усулдан фойдаланиб антрацен молекуласининг α , β -ҳолатларини ҳам гидроксиллаш мумкин:





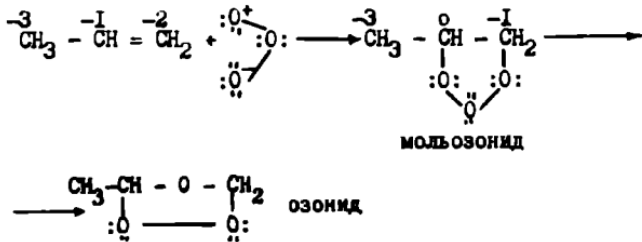
Бу усулда ишлатиладиган осмий тўрт оксиди кучли заҳар хисобланади ва қиймат туради.

Цис-дигидроксиллашнинг ўзгартирилган усулини кўллаб, алкенларни оксидлаш мумкин. Бунинг учун кам миқдордаги осмий оксиди катализатор сифатида қўшилади ва уни оксидлаб турадиган H_2O_2 , учламчи C_4H_9COOH , морфолин N-оксида каби оксидловчилар ишлатилади:

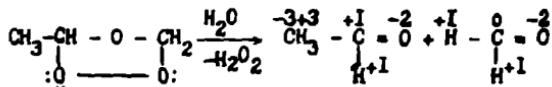


Оsmий оксидининг азотли аналоглари OsO_4 (R_2NOsO_2 ёки R_3NOsO) ёрдамида ҳам алкенларни оксидлаб диамин-бирикмаларни олиш мумкин.

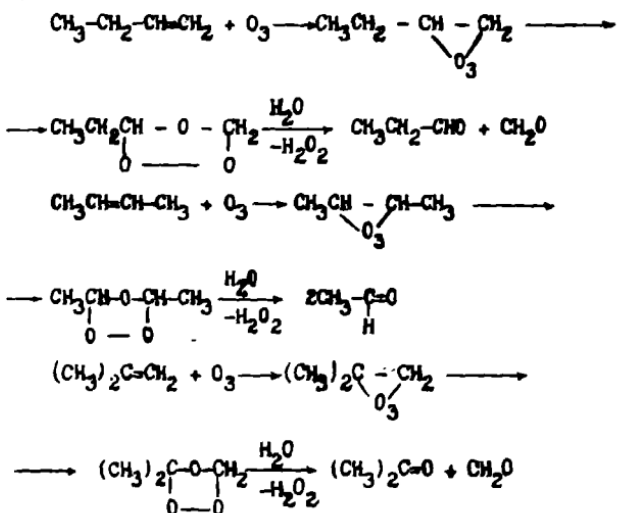
Алкенлар озон билан осон реакцияга киришади ва портлаш хусусиятига эга бўлган мольозонидлар ва озонидларни ҳосил қиласди. Реакцияда дастлаб қарорсиз оралиқ маҳсулот мольозонид ҳосил бўлади ва у қайта гурухланиш натижасида озонидга айланади:



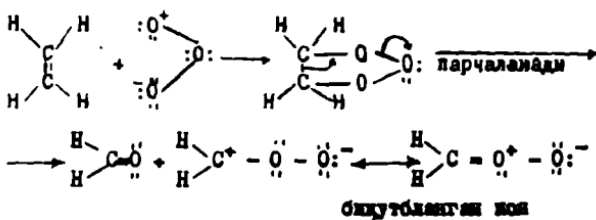
Озонидлар сув билан гидролизга учраб, альдегид, кетон ва водород пероксидни ҳосил қиласди:



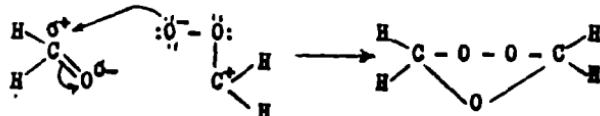
Озонлаш реакцияси алкенларни тузилишини аниклаш учун ишлатилади, чунки оксидланыш қүш бөгнинг узилиши хисобига боради. Шунинг учун бутенниң изомерлари оксидланса турли альдегид ёки кетонлар ҳосил бўлади:



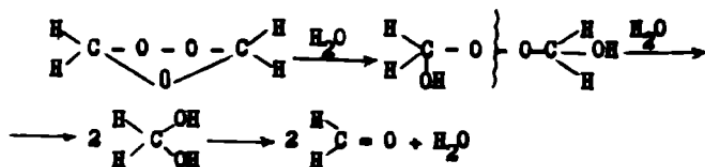
Озонолиз реакцияси қуйидагича боради деб тахмин этилади:



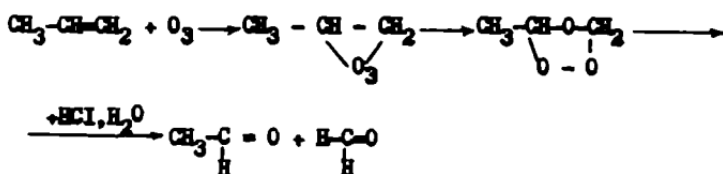
Бу ҳосил бўлган заррачалар бир-бири билан реакцияга киришиб озонидга айланади:



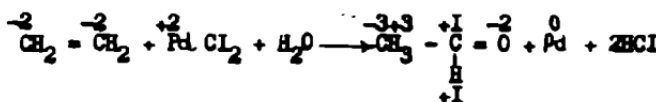
Озонид эса сув билан ёки қайтариш билан парчаланади:



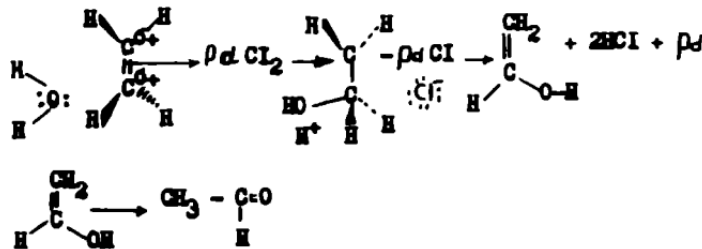
Озонолиз реакциясида альдегид ҳосил бўлса, у водород пероксид хисобига оксидланиб кислотага ўтади. Альдегид олиш учун гидролиз реакцияси Zn , Na/Al ва сирка кислота ёки HCl иштирокида қайтариш билан олиб борилади:



Алкенларни оксидлаш палладий тузлари иштирокида олиб борилса альдегид ва кетонлар ҳосил бўлади:

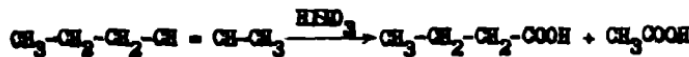


Этен PdCl_2 билан π -комплекс беради, ва унда қўш боғ нуклеофиль реагентта нисбатан фаол бўлиб қолади:

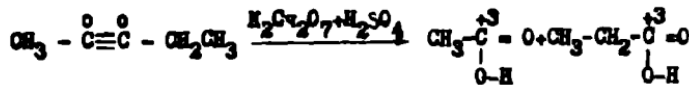


Сирка альдегид саноатда шу усулда олинади. Кучли оксидловчи нитрат кислота ($\rho=1,4$) таъсирида алкан молекуласининг қўш боғи узилади ва карбон кислота ҳосил бўлади. Масалан, циклогексен нитрат кислота билан киздирилса адипин кислота ҳосил бўлади:

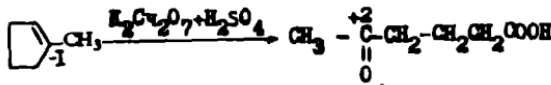




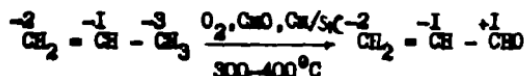
Алкенларни калий перманганат, бихромат ва сульфат кислота таъсирида карбон кислоталаргача оксидланади:



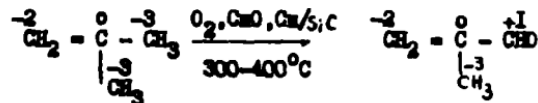
Бихромат ва сульфат кислота билан метилцикlopентенни γ -ацетилмой кислотагача оксидлаш мумкин:



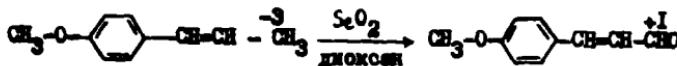
Аммо айрим оксидловчилар таъсирида ва реакция шароитига караб қўш боғнинг α -холатидаги метилен ёки метил гурухларни ҳам оксидлаш мумкин. Масалан, саноатда аралаш катализаторларни қўллаб, пропен ҳаво кислороди билан акролеингача оксидланади:



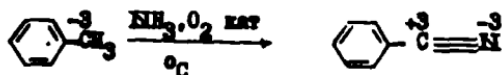
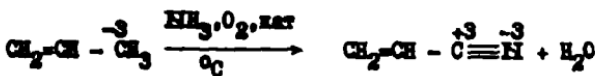
Шунга ўхшаш 2-метилпропендан α -метилакролеин олиниади:



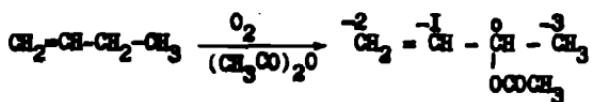
Айрим β -метилстиролларнинг метил гурухини селен оксида таъсирида оксидлаб тўйинмаган альдегидлар синтез килинади:



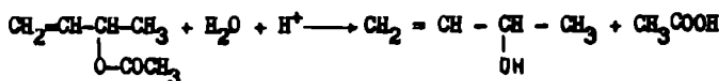
Саноатда акрилнитрил ва бензонитрил каби техник материалларнинг синтези аммонолизли оксидлаш усули билан олиб боришга асосланган:



Күш бөггө нисбатан α -холатда жойлашган метилен гурух анча осон спиртгача оксидланади. Оксидлаш селен оксиди, сирка ангидриди ва сирка кислота иштироқида боради:

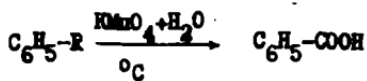


ва сўнгра ҳосил бўлган мураккаб эфирни гидролиз қилинса 3-бутен-2-ол ҳосил бўлади:



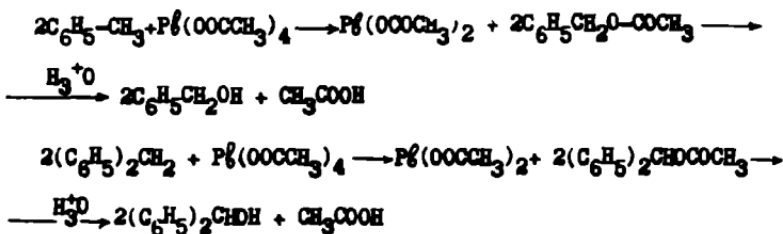
Алкилбензолларни оксидлаш шароитга ва оксидловчи реагентнинг фаоллигига қараб спиртлар, альдегидлар ва кислоталарни беради.

Ҳар қандай алкилбензолни бихромат ва сульфат кислота аралашмаси ёки калий перманганат ёки нитрат кислотанинг сувли эритмаси билан оксидланса бензой кислота ҳосил бўлади:

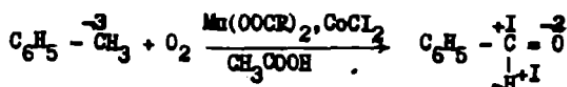


$$\text{R} = \text{CH}_3, \text{C}_2\text{H}_5, \text{C}_3\text{H}_7, \text{C}_4\text{H}_9$$

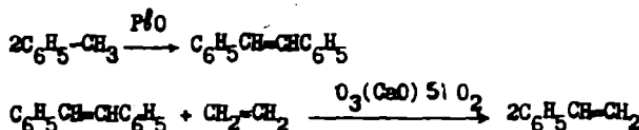
Айрим ҳолларда оксидловчиларни ўзгартириб оралиқ маҳсулотларини ажратиб олиш мумкин. Масалан, толуол ёки дифенилметанни қўргошин, тетраацетат таъсирида оксидлаб ва ҳосил бўлган ацетатларни гидролиз қилинса спиртлар олинади:



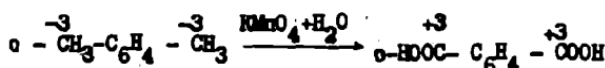
Агар оксидлаш ҳаво кислороди билан марганец, кобальт тузлари ёки хром оксиди катализаторлигига олиб борилса бензой альдегид ҳосил бўлади:



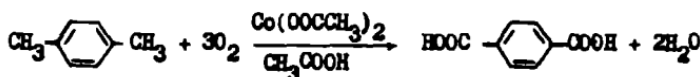
Реакция суюк фазада эритувчисиз ёки сирка кислотада ўтказилади. Толуолни PbO билан оксидланганда сим-дифенилэтен ҳосил бўлади ва унинг этен билан махсус тайёрланган катализатор — $\text{WO}_3(\text{CaO})\text{SiO}_2$ иштирокидаги метатезис реакциясидан фойдаланиб стирол олинади:



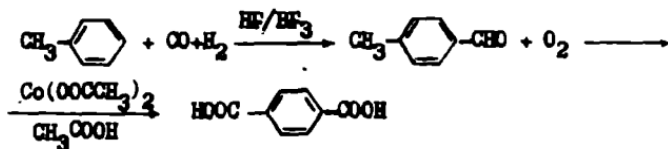
Диалкилбензоллар KMnO_4 нинг сувли эритмасида оксидланса фтал кислоталар ҳосил бўлади. Масалан, о-ксилолдан фтал кислота олинади:



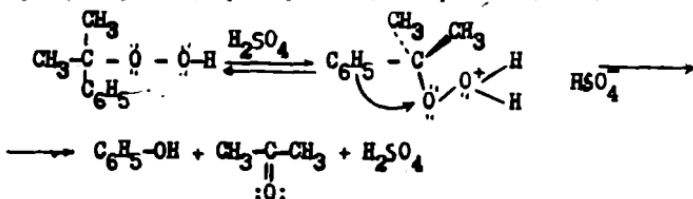
Агар п-ксилолни кислород билан кобальт ацетат иштирокида сирка кислота эритмасида оксидланса терефтал кислота ҳосил бўлади:



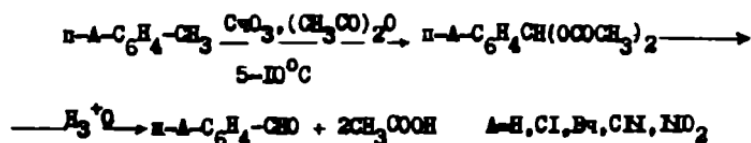
Якинда толуол ва углерод оксиди (синтез-газ)дан икки босқичда терефтал кислота олиш усули ишлаб чиқилди:



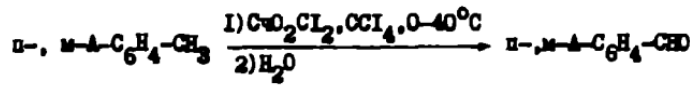
Изопропилбензолни оксидлаш натижасида ҳосил бўлган кумилгидропероксиддан фенол ва ацетон олинади:



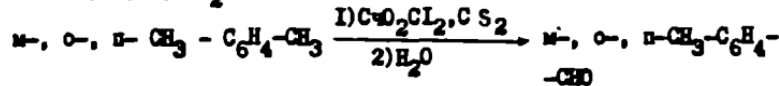
Бензол гомологарини альдегид ва кетонларгача оксидлаш мүмкін. Алкілбензолларни хром оксидаи ва сирка аңгидриди аралашмасыда оксидланса альдегидларни беради:



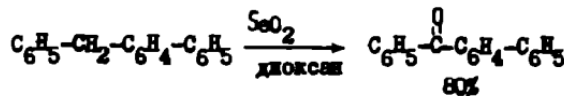
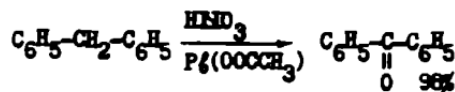
Агар оксидланишни хромилхлорид билан CCl_4 , ёки CS_2 еритмасыда олиб борилса альдегиднинг унуми юқори бўлади:



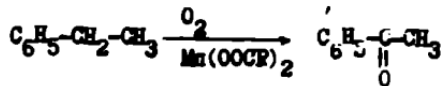
$\text{A} = \text{F, Cl, Br, NO}_2$



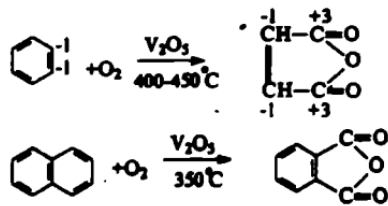
Диарилметан бирикмаларини суюлтирилган нитрат кислота ёки селен оксида таъсирида оксидлаб, саноатда дифенилкетонлар олижади:



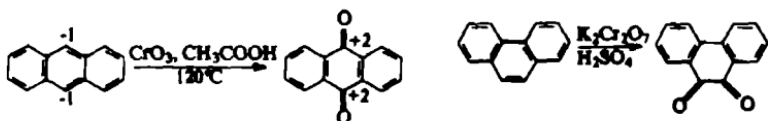
Этилбензол ҳаво кислороди ва марганец тузлари катализаторлигида оксидланса ацетофенон ҳосил бўлади:



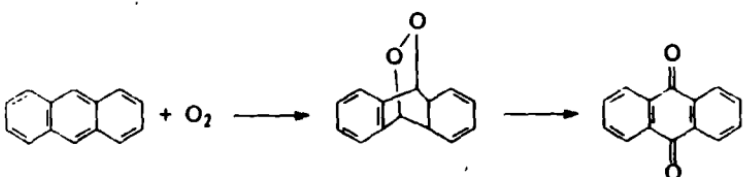
Бензол ва нафталин ҳаво кислороди ва ванадий-(V) оксида иштирокида оксидланса малеин ва фтал ангидридларини беради:



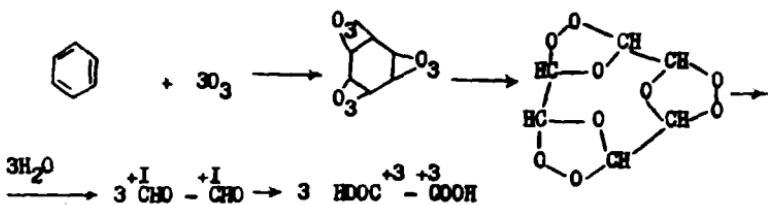
Конденсирланган ароматик бирикмалардан антрацен ва фенантрен нафталинга нисбатан оғон оксидланади ва антрахинон ва фенантренхинонларни ҳосил қиласы:



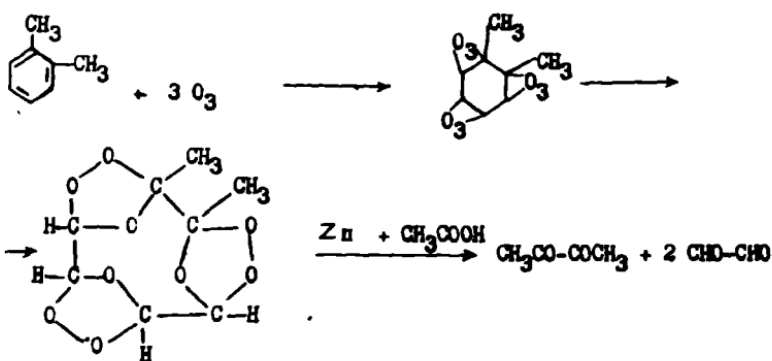
Антрацен ҳаво кислороді ва ультрабинафша нур таъсирида дастлаб фотооксиддеги охири антрахинонга айланади:

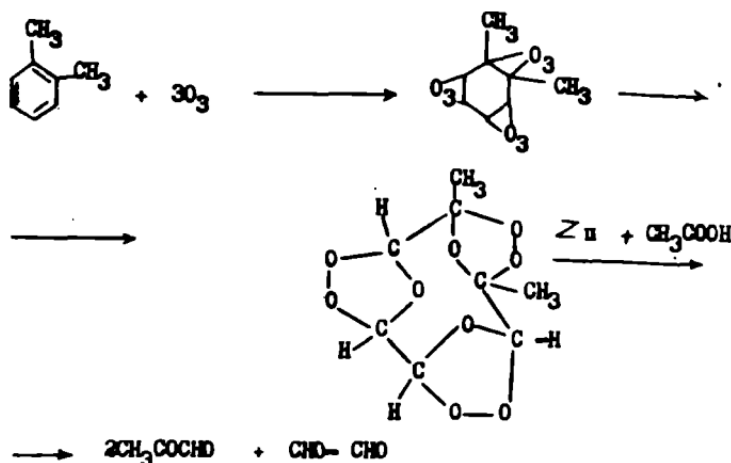


Бензол ва унинг гомологлари озон бýлан реакцияга киришиб триозонидларни беради. Уларни парчалаш эса диальдегидларни ёки карбон кислоталарни беради:

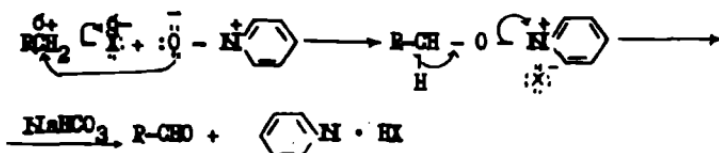


o-Ксилолни озонлаш уч хил дикарбонил бирикмаларни беради:

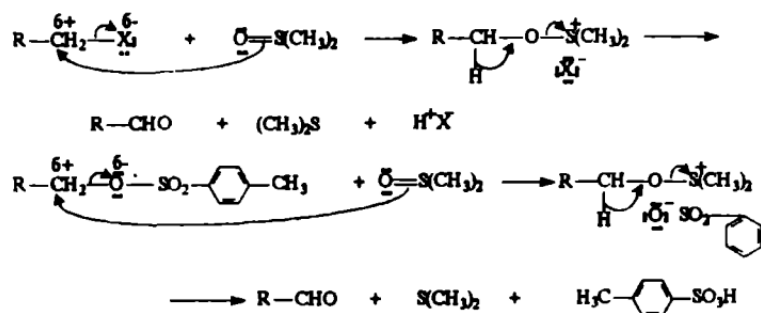




Бирламчи галогеналканларни ёки бирламчи спиртларнинг тозилатларини пиридин-N-оксид билан оксидлаб ва ҳосил бўлган N-алкоксилипидин тузларини ишқорий парчалаш билан альдегидлар синтез қилинади:

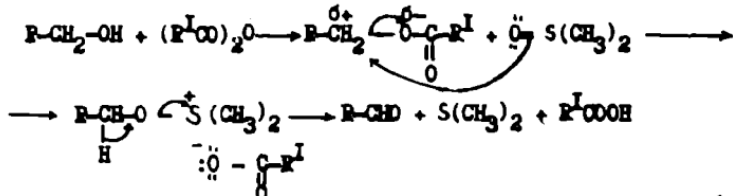


Амалиётда галогеналканларни триметиламин-N-оксид ёки диметилсульфоксид таъсирида оксидланишнинг аҳамияти катта:

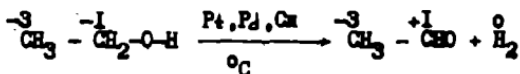


Бошқа бирикмаларга нисбатан спиртлар осон оксидланади. Оксидлаш кислород ва мис, мис оксиди ҳамда турли оксидловчилар— KMnO_4 , $\text{Na}_2\text{Cr}_2\text{O}_7 + \text{H}_2\text{SO}_4$,

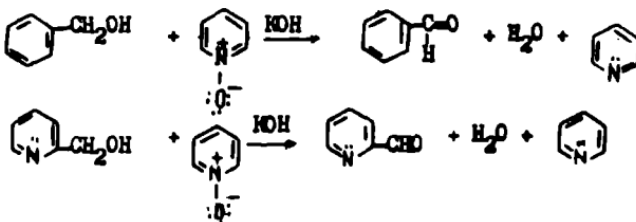
$\text{CrO}_3 + \text{CH}_3\text{COOH}$ билан олиб борилади. Диметилсульфоксид ёрдамида спиртларни оксидланганда сирка, трифторметан сульфон, кислоталарнинг ангидриidlари, оксалат ва π -толуосульфокислоталарнинг хлорангидриidlари қўшилади. Реакциянинг дастлабки босқичида мураккаб эфир ҳосил бўлади, у диметилсульфоксид билан реакцияга киришади:



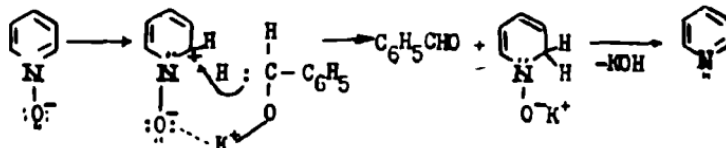
Спиртларни таркибидағи водородни дегидрогенлаш йўли билан чиқариб юбориш мумкин:



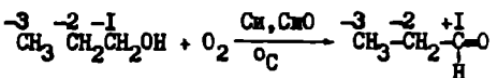
Айрим ароматик и гетероароматик спиртларнинг алкоголятлари пиридин N-оксиди таъсирида дегидрогенлаш реакциясига киришади:



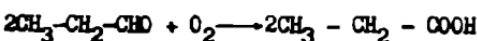
Пиридиннинг N-оксиди 1,3-диполь сифатида α -карбокатион маркази билан алкоголятдан гидрид ионни тортиб олади ва бензил спиртни бензальдегидга айлантиради:



Бирламчи спиртлар кислород ёрдамида оксидланганда дастлаб альдегидлар ҳосил бўлади:



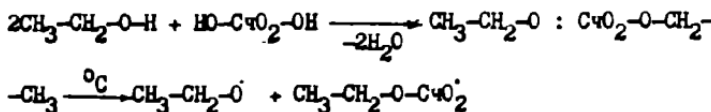
Альдегиднинг қайнаш ҳарорати доимо спиртнинг қайнаш ҳароратидан паст бўлади, шунинг учун реакция вақтида ҳосил бўлган альдегид ҳайдаб турилади. Акс ҳолда альдегид осон оксидланиб карбон кислотага айланади:



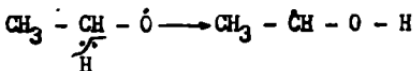
Иккиламчи спиртлар оксидланганда кетонлар ҳосил бўлади. Масалан, пропанол-2 оксидланса ацетон ҳосил бўлади:



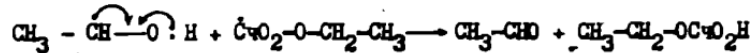
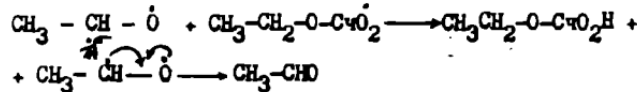
Оксидловчи реагентлар сифатида калий перманганат, натрмий бихромат ва H_2SO_4 аралашмаси ҳамда хром оксида ишлатилади. Оксидлаш гомолитик жараён бўлиб, реакция эркин радикал ҳосил килиб кетади. Ўз оксидловчилар ишлатилганда кислотали мухитда оралик маҳсулотлар мураккаб эфирлар ҳосил бўлади ва улар гомолитик парчаланади ва оксидлаш жараёни занжирли давом этади:



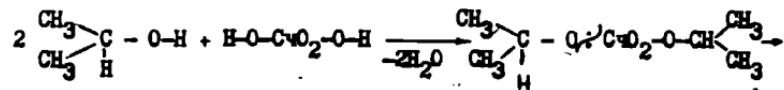
Эркин этоксій радикал қайта гурухланиши натижасида гидроксиалкил радикалга айланади:

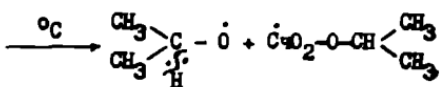


Бўради радикаллар бошқа эркин радикаллар билан таъсирлашиб альдегидларни беради:

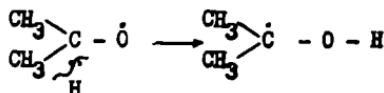


Иккиламчи спиртлар ҳам худди шундай тартибда оксидланиб кетонларни беради:

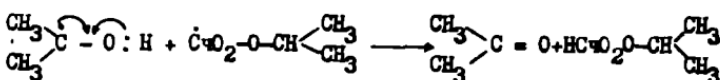
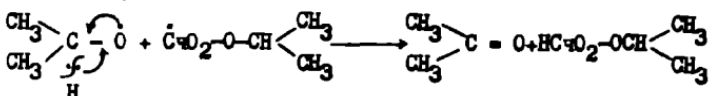




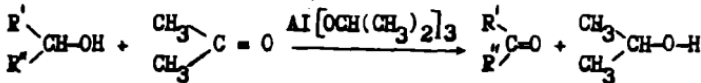
Хосил бўлган пропокси радикал ҳам қайта гурухланиб гидроксизопропил радикалга ўтади:



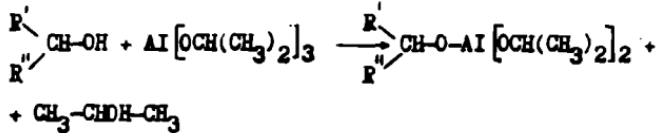
Эркин радикаллар бошқа эркин радикаллар билан реакцияга киришиб кетон ҳосил қиласди:



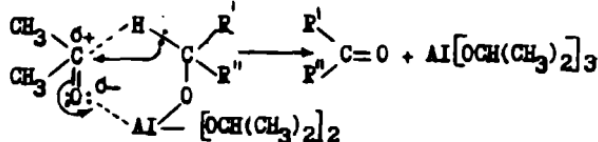
Учламчи спиртлар факат кислотали мухитда ва юқори ҳароратда оксидланади. Иккиласми спиртларни Оппенауэр усули билан оксидлаш кўп-қўлланилади. Бу реакцияда иккиласми спиртга алюминий алкоголяти иштироқида ортиқча микдорда олинган кетон таъсир эттирилади: Масалан,



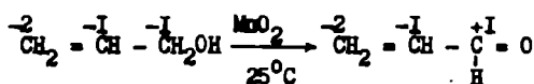
Реакция механизми бўйича дастлаб иккиласми спирт алюминий изопропилат билан реакцияга киришади ва аралаш алкоголятни беради:



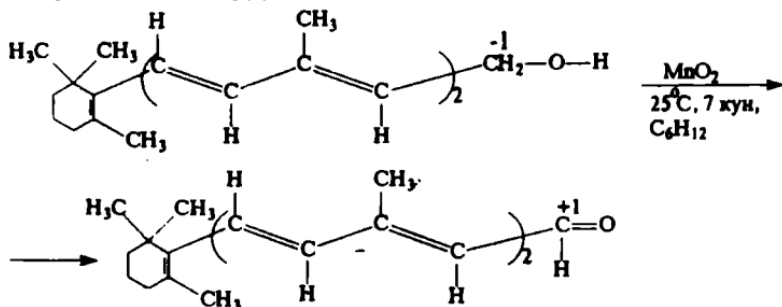
Аралаш алкоголят кетон билан комплекс ҳосил қилиб, карбонил углерод атомининг мусбат заряд қийматини оширади ва гидрид ўтишни осонлаштиради:



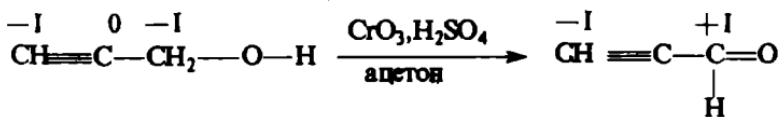
Таркибида фаол күш боғ тутган спиртларни альдегидларгача оксидлаш учун янги тайёрланган марганец (IV) — оксидидан фойдаланилади:



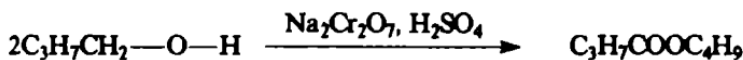
Айниқса, витамин А марганец (IV) оксид билан оксидланса, күш боғлар сакланиб қолади ва фақат спиртнинг гидроксиметил гурухи альдегидгача оксидланади:



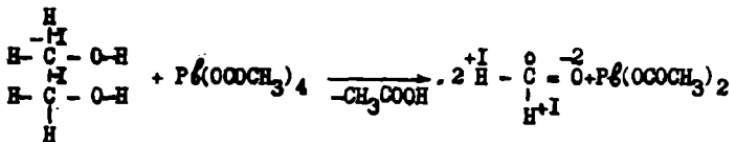
Түйинмаған спиртларни хемоселектив оксидлаш учун хром оксидининг ацетондаги эритмаси ишлатиласи:



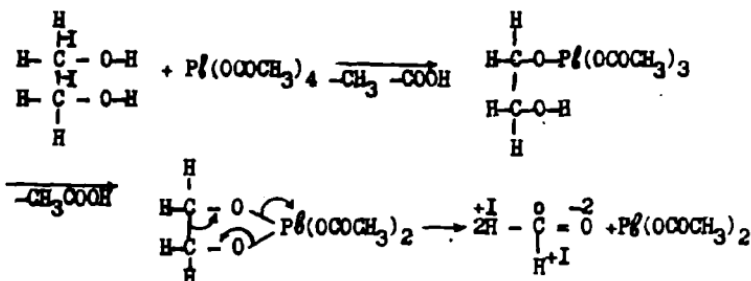
Хром оксидининг сульфат кислота билан аралашмаси нинг пиридиндаги эритмаси бирламчи ва иккиламчи спиртларни карбон кислоталаргача оксидлайди. Бирламчи спиртларни бихромат ва сульфат кислота аралашмаси билан оксидланса карбон кислоталар ёки уларнинг мураккаб эфирлари ҳосил бўлади:



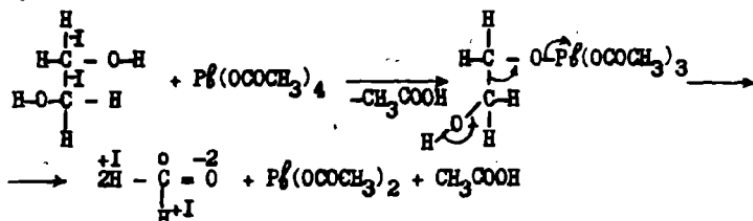
Икки атомли спиртлар — гликоллар, ва умуман, кўп атомли спиртлар қўроғшин тетраацетат ёки периодат кислота билан оксидланганда углерод — углерод бөгининг узилиши рўй беради ва карбонил бирикмалар ҳосил бўлади. Цис- ва транс — гликолларни оксидлаш учун қўроғшин тетраацетат кўлланилади;



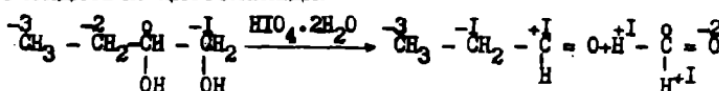
Реакция куйидагича боради:



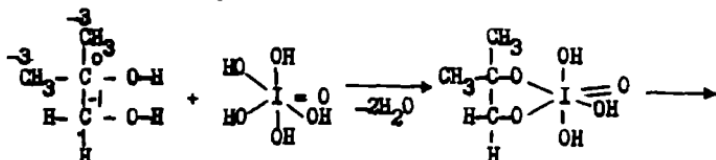
Цис—гликолларга нисбатан транс—гликоллар кийинрок оксидланади ва реакциянинг бориш тартиби куйидагича бўлади:

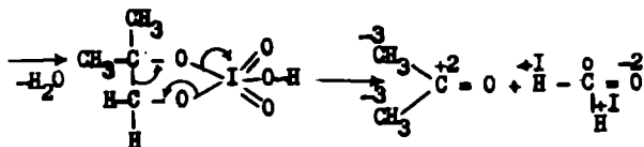


Периодат кислота гликолларни оксидлашда жуда яхши оксидловчи ҳисобланади:

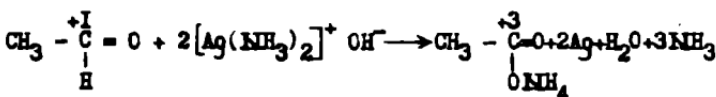


Кейинги текширишларнинг кўрсатишича периодат кислотанинг брутто формуласи H_5IO_6 экан. Бу кислотанинг $\text{B}_3(\text{IO}_6)_2$ тузи синтез қилинган. Периодат кислотанинг сувли эритмаси жуда юмшоқ оксидловчи ҳисобланади. Икки атомли спиртни оксидлаш реакцияси оралиқ маҳсулот ҳосил қилиш билан боради:

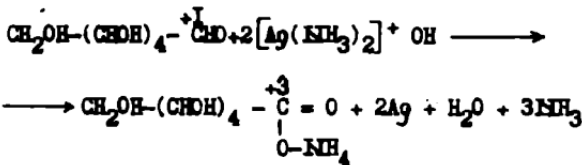




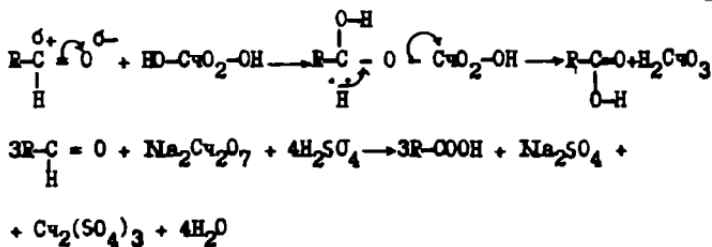
Альдегидлар кетонларга нисбатан кучсиз оксидловчилар таъсирида ҳам осон оксидланыб кислоталарни ҳосил килади. Кумуш оксидининг аммиакли эритмасининг альдегидга таъсири характерли реакция ҳисобланади. Бу реакцияда кумуш метали эркин ҳолда ажралиб чиқади ва кўзгу ҳосил қиласди:



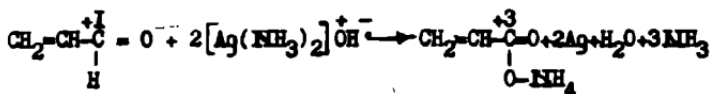
Кумуш кўзгу реакцияси ёрдамида альдегид гурухининг борлиги аниқланади. Кумуш кўзгу реакциясининг боришига молекуладаги гидроксил гурух таъсир этмайди. Шунинг учун бу усул ёрдамида углеводларнинг альдегид гурухини оксидлаб қанд кислоталар олинади:



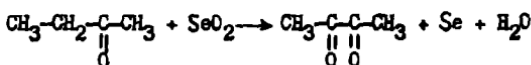
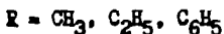
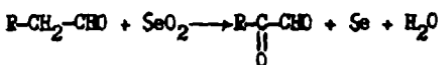
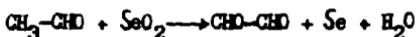
Альдегидларни хром кислота ёки натрий бихромат ва сульфат кислота аралашмаси билан оксидланса ҳам кислоталар ҳосил бўлади:



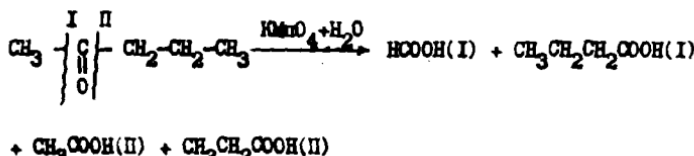
Тўйинмаган альдегидларни хемоселектив оксидлаш кумуш оксида билан олиб борилса қўш боғ реакцияга киришмайди:



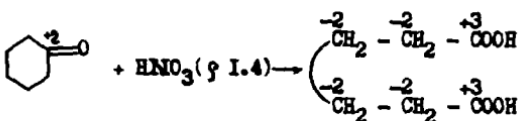
Альдегид ва кетонлар селен оксида билан оксидланс оксидланиш карбонил гурухга нисбатан α—холатда жойлашган метил- ёки метиленгурухлар хисобига борад ва α—дикарбонил бирикмалар ҳосил бўлади:



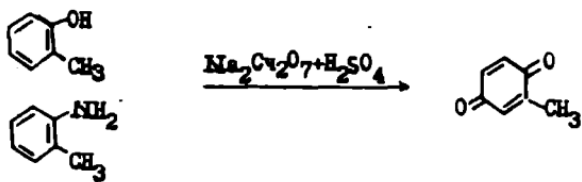
Кетонлар альдегидларга нисбатан анча қийин оксидланади ва оксидланиш карбонил гурухнинг икки ёнида боради ҳамда углерод—углерод бөглиниг узилиши хисобига тўртта кислотанинг аралашмаси ҳосил бўлади (Попов қоидаси). Масалан, метилпропилкетон оксидланганда куйидаги кислоталар ҳосил бўлади:



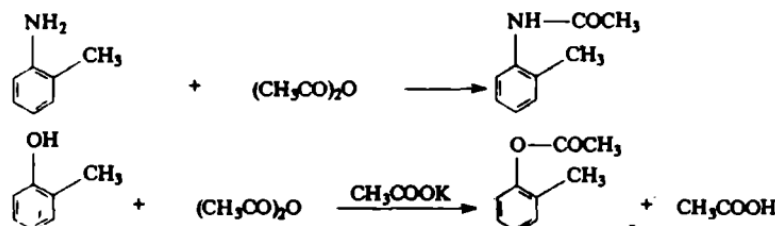
Ҳалқа тутган кетонлар оксидланганда икки асосли карбон кислота ҳосил бўлади. Масалан, циклогексанон концентранган нитрат кислота билан оксидланса адипин кислота ҳосил бўлади:



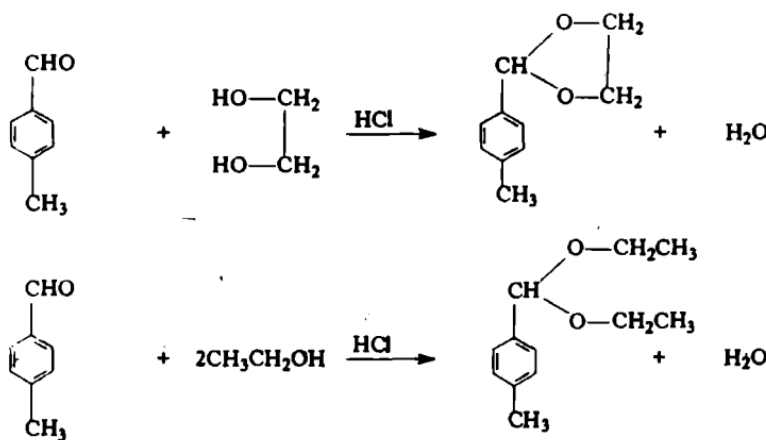
Айрим ҳолларда осон оксидланувчи функциональ гурухларни (масалан, гидроксил, альдегид, амино гурухлар) оксидланишдан кимёвий жихатдан химоя қилиш зарурати пайдо бўлади. Шундай ҳолларда функциональ гурухларни сирка ангидриди ёки спиртлар билан реакцияга киритилиб, оксидланишга барқарор бўлган ҳолатларига ўтказилади. Масалан, феноллар, аминларни тўғридан-тўғри оксидланса хиҷонлар ҳосил бўлади:



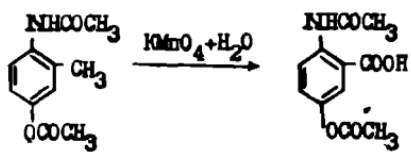
Ароматик халқадаги амино- ва гидроксил гурухни сақлаб қолған ҳолда метил гурухни карбоксил гурухгача оксидлаш лозим бўлса, дастлаб әмино- ва гидроксил гурух сирка ангидриди таъсирида ҳимоя этилади:

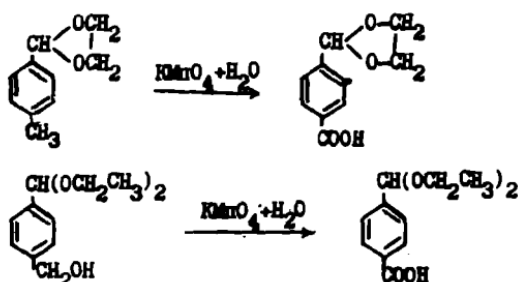


Толуил альдегиддаги ёки формилбензил спиртидаги альдегид гурухларни оксидлашдан сақлаш учун улардан акеталлар олинади:

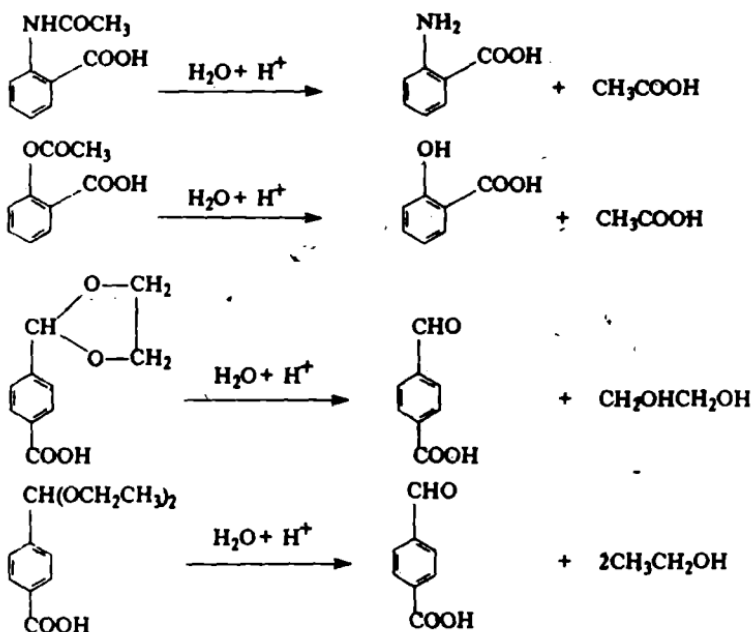


Бу бирикмалар оксидланса метил- ва гидроксиметил гурухлар карбоксилгача оксидланади:

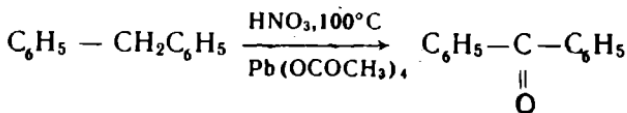




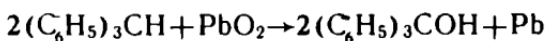
Сүнгра химояловчи гурухлар гидролиз қилиб, чиқариб ташланади:



Бир неча фенил гурухи туттан ароматик бирикмаларни ҳам оксидлаш мүмкін. Дифенилметан суюлтирилган нитрат кислота ва озгина микдордаги құрғошин тетраацетат таъсирида оксидланса юкори унум (98%) билан бензофенон олинади:



Айникса, молекула таркибидә фенил гурухларни соңи күп бўлса, оксидланиш шунча осон кетади:



VII БОБ. ҚАЙТАРИШ РЕАКЦИЯЛАРИ

Органик кимёда қайтариш реакциялари деб бирор молекула таркибига водород атомларини киритишга ёки бирор молекуладаги кислород атомлари сонини камайтиришга айтилади. Қайтариш реакциялари органик кимёда кенг тарқалган усул бўлиб, лабораторияда ва саноатда турли-туман моддаларни синтез қилишда ишлатилади. Ёғларни гидрогенлаш, ҳар хил бўёқ маҳсулотларини тайёрлаш, доривор моддаларнинг синтези ҳамда аъло навли мотор ёкилғиси—изооктанни—2,2,4—триметилпентенни гидрогенлаш реакциялари қайтаришга мисол бўлади.

Ҳозирги даврда қайтариш реакцияси ёрдамида молекуласи битта углерод атоми (C_1 молекула кимёси) тутган бирикмалардан тўйинган ва тўйинмаган углеводородлар, альдегид-кетонлар,mono- ва дикарбон кислоталар, мураккаб эфирлар кўп минг тонналаб синтез қилинади.

Қайтарувчи реагентлар вазифасини турли бирикмалар бажаради. Ишқорий ва ишқорий—ер—металлар билан абсолют спиртда ёки аммиакда, металларнинг амальгамаси ва қалай кислотали мухитда, темир нейтраль ёки кислотали шароитда, рух ва алюминий ишқорий ва кислотали мухитда, литий алюмогидрид, литий ёки натрий боргидрилар, қалай (II), Fe(II) , Ti(III) ларнинг тузлари, сульфидлар ва гидросульфидлар (Na_2S , KHS), натрий дитионит (натрий тетраоксадисульфат — $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_4$), гидразин ва қатор бошқа бирикмалар, ҳамда электрокимёвий қайтариш усули қўлланилади.

Умуман, органик бирикмаларни қайтариш реакцияларини компонентларнинг агрегат ҳолатига қараб, иккита сипғга бўлиш мумкин: гомоген катализ ва гетероген катализ. Агар реакциянинг дастлабки моддалари ва катализатор реакция аралашмасида эриган бўлса, гомоген катализ деб аталади.

Гомоген катализ ўз навбатида ишлатиладиган катализаторларнинг турига қараб, кислота—асос, оксидланиш—қайтарилиш, ферментатив, координацион ёки металлокомплекс ва газ фазадаги гомоген катализга бўлинади. Карбон

кислота ва спиртлардан минераль кислоталар катализаторлыгыда мұраккаб эфирлар олиш гомоген катализга мисол бўлади. Тирик организмларда мұраккаб оқсил катализаторлар—ферментларнинг таъсирида борадиган биохимёвий жараёнларнинг ферментатив катализи гомоген—каталитик жараёнларга киради.

Хозирги даврда истиқболли усул фазалараро катализ хисобланади. Бу катализ ёрдамида ўзаро аралашмайдиган иккита суюклиқда борадиган реакция тезлигини бир неча марта ошириш мумкин.

Тўртламчи аммоний ва фосфоний тузлари фазалараро катализатор вазифасини бажаради. Бу тузлар ҳам сувда, ҳам органик эритувчиларда яхши эрийди ва анорганик реагентларни органик фазага ўтказади, ва реакция шу фазада боради.

Кислота-асос катализи органик кимёда турли-туман органик синф бирикмаларини синтез қилишда кўп ишлатилади. Кислотали катализни икки турга бўлиш мумкин: ўзига хос кислотали катализ ва умумий кислотали катализ. Ўзига хос кислотали катализ гидроксоний H_3O^+ иони таъсирида боради. Бунда субстратнинг протонлашиш босқичи реакция тезлигини аникламайди. Субстратнинг протонлашган, ва протонлашмаган шакллари орасида мувозанат мавжуд бўлади ва протонлашмаган шаклининг микдори гидроксоний иони концентрациясининг ортиши билан камаяди. Ўзига хос кислотали катализ реакциясининг тезлиги мухитнинг РН га боғлиқ бўлади. Мұраккаб эфирларнинг ва ацеталларнинг гидролизи ўзига хос кислотали катализга мисол бўлади.

Агар субстратнинг протонлашиши бутун жараённинг тезлигини аниклайдиган босқич бўлса умумий кислотали катализ боради. Бундай ҳолатда протонларнинг манбай вазифасини на фақат гидроксоний H_3O^+ иони, балки эритмадаги ҳамма прόтонодонор кислоталар—Бренстед кислоталари $-\text{CH}_3\text{COOH}$, NH_4^+ , H_2PO_4^- бажаради. Шунинг учун умумий кислотали катализда реакциянинг тезлиги эритманинг РН ва кучсиз кислотанинг концентрациясига боғлиқ бўлади.

Электрофиль ва нуклеофиль катализ. Электрофиль катализда Льюис кислоталари— AlCl_3 , FeCl_3 , BF_3 , ZnCl_2 кўлланилади. Фридель—Крафтс реакцияси электрофиль катализга мисол бўлади. Нуклеофиль катализаторларга—пиридин, ароматик ва алифатик аминлар ва гетерохалқали аминлар киради.

тузилишга эга бўлган алканлар ҳосил бўлади. Агар реакция диган катализ валент ҳолатини ўзгартириши мумкин бўладиган металларнинг ионлари иштирокида боради. Ион-катализатор қайтарилган шаклда бўлса, у оксидловчи билан агар оксидланган шаклда бўлса қайтарувчи билан таъсирашади ва реакция тезлигини оширади. Ёғларни оғир металлар тузларининг таъсирида қуриши ва мис, марганец, кобальт, темир тузларининг иштирокида спиртларни, аминларни, аутооксидланиши мисол бўлади.

Металлокомплекс катализида турли ўзгарувчан валентли металларнинг (Ti , V , Mn , Fe , Co , Ni ва Cu) тузлари ва комплекслари ишлатилади.

Реагентларнинг мувофиқлашиши элементларнинг электронларининг тузилишини ўзгартирали, натижада лиганд-молекуласининг ўзгаришлари содир бўлади, бу ўзгаришлар элементларнинг эркин ҳолати учун хос эмас.

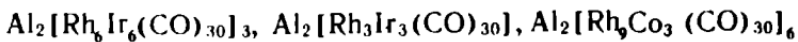
Металлокомплекс катализнинг афзаллиги шундан иборатки, улар юқори селективликка эга, реакция паст ҳароратда боради. Агар унинг оптик жиҳатдан фаол лигандлар билан комплекси катализатор сифатида ишлатилса, фазовий изомерлардан бири ҳосил бўлади, яъни асимметрик синтез амалга ошади. Металлокомплекс катализаторларга анерганик ва органик кислоталарнинг тузлари ва комплекслари киради: $K_3[Co(CN)_6]$, $H_2[PtCl_6]$, $Fe(CO)_4$, $Ni(CO)_4$, $Co_2(CO)_8$, $Ph_6(CO)_5$, $(RCOO)Me$.

Ўзгарувчан валентли металларнинг азот ва фосфор органик бирикмалар билан ҳосил қилган комплекслари қайта-риш учун катализаторлар вазифасини ўтайди:



Триалкил—ёки триарилфосфинлар ва фосфитлар лигандлар сифатида жуда кўп қўлланилади.

Хелат тузилишга эга бўлган 1,3—дикетонларнинг метал ҳосиллари органик эритувчиларда эриди ва яхши катализаторлар ҳисобланади. Ферроцен— $Fe(C_5H_5)_2$ ва унинг аналоги $(C_2H_5)_2TiCl_2$ ни органик л—лигандлар билан комплекслари, ўзгарувчан валентли металларнинг аллил ҳосиллари, турли табиятга эга бўлган лигандлар билан берган аралаш комплекслари (H) $Rh[P(C_6H_5)_3]_3$ (Co), кўп ядроли комплекслари—(Co)₄— $Co(Co)_4$ ва ўзида оралиқ метал атомларини тутган ва бир-бирлари билан ўзаро боғланган ўнлаб бирикмалар-мураккаб системалар гомоген катализаторлар сифатида ишлатилади:



Ууман, металлокомплекс катализ органик кимё учун катта аҳамиятга эга бўлиб, турли бирикмаларни синтез қилишда қўлланилади.

Гетероген катализ деб, суюқ ёки газ фазада катализатор юзасида борадиган жараёнга айтилади. Кимёвий саноатда ишлаб чиқариладиган маҳсулотларнинг 70% гетероген катализ ёрдамида синтез қилинади.

Кўпинча катализаторлар вазифасини жуда майдаланган металлар бажаради. Айниқса, платина, палладий, рутений, родий ва никелни мисол қилиб кўрсатиш мумкин. Шу катализаторлардан платина, палладий ва никель нисбатан кўпроқ ишлатилади. Аммо никелнинг фаоллиги платинага ва палладийга қараганда пастроқ бўлганлиги сабабли, у қўлланилганда кайтариш юқори ҳароратда ва босим остида олиб борилади.

Ҳозирги даврда техникада қўлланиладиган гетероген-каталитик жараёнларнинг асосийлари қўйидагилардан иборат:

1. Тўйинган углеводородлардан— C_{12} — C_{16} ларни крекинг қилиб, бензин фракциясига мос келадиган C_7 — C_9 углеводородларни олиш.

2. Катализитик риформинг — бир вақтнинг ўзида C_6 — C_8 углеводородларни дегидрогенлашга, изомеризацияга ва циклизацияга учратиб ароматик углеводородлар — бензол, толуол ва ксилолларни олиш.

3. Катализитик алкиллаш билан кумол, этилбензол ва ууман, алкилбензолларни синтез қилиш.

4. Алкенларни гидратлаш орқали спиртлар олиш.

5. Саноатда дегидрогенлаш билан этилбензолдан стирол, алканлардан алкенлар ва алкенлардан диен углеводородлар синтез қилиш.

6. Оксидлаш ва оксидлаш алмашиниш орқали бензолдан малеин ангидриди, нафталин ва о-ксилолдан фтал ангидриди олиш. Этандан этилен оксида, пропендан акролеин, метанолдан чумоли альдегиди синтез қилиш саноат миқёсида олиб бориладиган жараёнлардир.

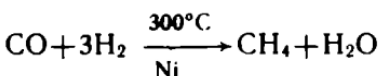
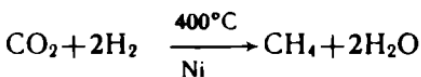
7. Таркибida $\text{C}=\text{O}$, CO_2 , $\text{C}=\text{C}$, $\text{C}\equiv\text{C}$, $\text{C}=\text{NR}$, $\text{C}\equiv\text{N}$, $\text{N}=\text{O}$, NO_2 боғлари тутган бирикмалардан гидрогенлаш билан органик бирикмалар синтез қилиш.

Тошкўмир, қунғир кўмир, қўш ва уч боя тутган очик ёки ёпик занжирли бирикмаларни ҳамда турли функциональ турухлар— F , $-\text{Cl}$, $-\text{Br}$, $-I$, $-\text{OH}$, $-\text{C}\equiv\text{N}$, $>\text{C}=\text{O}$, $-\text{COOH}$, $-\text{COOR}$, $-\text{NO}_2$, $-\text{NO}$ тутган органик бирикма-

ларни қайтариб ҳар хил моддалар олиши қайтаришга мисол бўлади.

Тошкўмир ва бошка турли кўмирларни қайтариб углеводородлар олинади. Бунинг учун тошкўмир ёки кўнғир кўмир майдаланиб оғир ёғлар билан аралаштирилади ва молибден, вольфрам, никель оксидлари ва сульфидлари иштирокида водород билан 450—500°C да ва 20—30 МПа босим остида қайтарилади. Реакция натижасида турли алканлар ва циклоалканлар ҳосил бўлади. Улар мотор ёқилгиси сифатида ишлатилади.

Кўмирни чала ёкишдан ис гази ва карбонат ангидрид ҳосил бўлади. Шунинг учун ис газини ва карбонат ангидриди гидрогенлаш ёки уларни қайта ишлашнинг турли усуллари пайдо бўлган. Ис гази ва карбонат ангидрид гидрогенланса метан ҳосил бўлади. Катализатор сифатида никель метали ишлатилади (П. Сабатье, Ж. Сандеран, 1905):



Ис газини каталитик гидрогенлашда қўлланиладиган катализаторнинг табиатига ва ҳароратга қараб ҳар турли маҳсулотлар ҳосил бўлади.

Ис гази водород билан 180—300°C ҳароратда кобальт ва темир тутган катализаторлар таъсирида қайтарилса алканларни беради.

Углеводородларни CO ва H₂ дан синтез килиш усули 1926 йилда Ф. Фишер ва Х. Тропш томонидан очилган. Ўттизинчи йилларнинг охирига келиб, Германияда шу реакциянинг саноат усули ишлаб чиқилди. Реакциянинг асосида CO ни гидрогенлаш ётган бўлиб, алканлар билан алкенларнинг аралашмаси ҳосил бўлади:

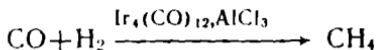


Агар катализатор маҳсус тайёрланган бўлса ҳосил бўладиган бирикмаларнинг нисбатини ўзgartириш мумкин. Масалан, кобальт металининг торий ва магний билан биргаликда кизельгурда чўктирилган аралашмаси жуда яхши катализатор вазифасини ўтайди. Реакция нормаль ёки кисман босим остида (1,0—1,5 МПа) ва юкори ҳароратда (200°C) ўtkazilganda, 80% нормаль ва 5% изо

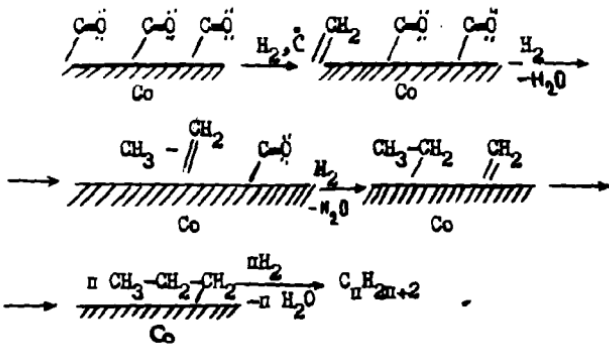
тузилишга эга бўлган алканлар ҳосил бўлад. Агар реакция босими 10 МПа бўлса асосан юқори молекулали алканлар ҳосил бўлади. Фишер—Тропш усули бўйича 1944 йилда Германияда 600 минг тонна юқори молекулали алканлар синтез қилинган.

Ҳозирги даврда Фишер—Тропш усулидан фойдаланиб, мотор ёқилғилари ва айрим углеводородлар олинади.

Реакция учун турли катализатор системалар тақлиф этилган ва амалиётда синааб кўрилган. Аммо шуни айтиш лозимки, энг самарали катализатор каттиқ юзага ёткизилган никель металидидир. Графит ва оралик металлардан тайёрланган катализаторлар ишлатилса асосан метан 95% унум билан ҳосил бўлади. Иридий металининг карбонил кластери алюминий хлорид билан биргаликда ишлатилса факат метан чиқади:

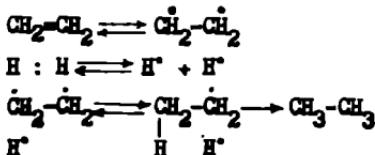


Реакция механизми жуда мураккаб бўлиб, жараён катализатор юзасида CO—нинг сорбцияси билан боради. Катализатор юзасида кобальт металининг карбонил бирикмаси ҳосил бўлади. Водород эса сорбцияланган углерод оксидига бирикади ва катализатор юзаси билан боғланган карбен— CH_2 : ва CH_3^+ радикалларини ҳосил килади. Карбен эса $\text{Co}-\text{CH}_3$ бөгини узиб, углерод занжирини ўсишини таъминлайди. Бу жараённи қўйидагича тасвирлаш мумкин:

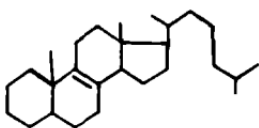


Қайтариш реакцияларининг орасида қўш ва уч боғ тутган бирикмаларни қайтариш алоҳида аҳамиятга эга. Гидрогенлаш молекуляр водород ҳисобига ва айрим ҳолларда водородини осон берадиган бирикмалар ҳисобига боради. Гетероген гидрогенлашда катализатор вазифасини майда дисперс металлар: Pt, Pd, Ro, Ru бажаради. Улар

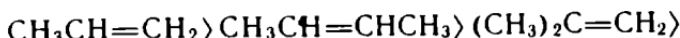
водород молекулаларини яхши адсорбциялайди ва фаоллаштиради. Аммо ҳозирги давргача гетероген—катализтик гидрогенлашнинг механизми охиригача аникланган бўлмаси ҳам метал юзасига адсорбцияланган водород молекуласи гомолитик парчаланиши аникланган. Тўйинмаган бирикманнинг молекуласи ҳам катализатор юзасига адсорбцияланган бўлиб, у ҳам фаоллашади. Алкен молекуласининг катализатор юзасига адсорбцияланиши фазовий жиҳатдан қуай томондан содир бўлади ва адсорбцияланган водороднинг бирикиши ҳам шу томондан рўй беради. Натижада иккита водород атоми кўш боғ п—электрон булатининг бир томонидан бирикади ва цис-бирикиш кетади. Агар гидрогенлаш H_2 ва D_2 аралашмаси билан олиб борилса, водород ва битта изотоп атомининг бирикиши кузатилади. Шу омиллар кўрсатадики кўш боғни гетероген—катализтик гидрогенлаш гомолитик принципга яқин боради:

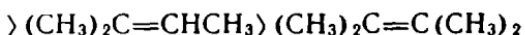


Биринчи боскичда алкен битта адсорбцияланган водород атомини бириктиради ва адсорбцияланган монорадикал ҳосил бўлади. Кейинги боскичда монорадикалга иккинчи водород атоми бошқа водород молекуласидан бирикади ва қайтаришган бирикма молекуласининг десорбцияси кузатилади. Алкенларни нормаль шароитда қайтариб юкори унум билан маҳсулотларни олиш мумкин. Аммо молекуласи фазовий жиҳатдан етишиш кийин бўлган кўш боғ тутган бирикмалар бундан мустасно бўлади. Масалан, циклогексан—ҳалқаларининг уланган жойида қўш боғ тутган бўлса, уни қайтариш мушкул бўлади:



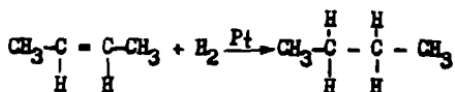
Кўш боғ тутган углерод атомларида жойлашган алкил гурухларининг сони ортган сари алкенларнинг гидрогенлаш реакциясига киришиш қобилияти қўйидаги қатор бўйича камайиб боради:



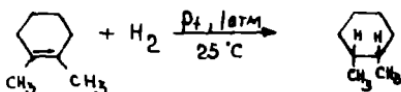


Триалкилалкенларни ва айникса, тетраалкилалкенларни гидрогенлаш юкори ҳароратда өзбек остида боради.

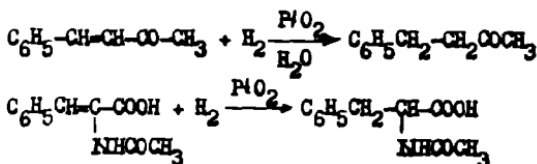
Геометрик изомерлар ичидаги цис-изомер транс-изомерга қараганда осон гидрогенланади. Масалан, цис-бутен-2 транс-бутен-2 га нисбатан осон гидрогенланади:



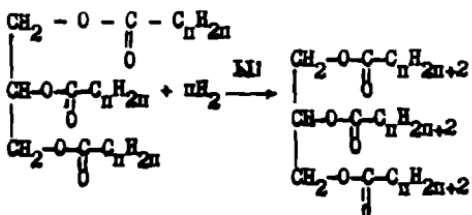
Циклогексен ҳалкаси тутган бирималарни ҳам гидрогенлаш цис-биралишдан иборат. Масалан, 2,4-диметилциклогексен катализитик қайтарилиса, цис-1,2-диметилциклогексан ҳосил бўлади:



Алкен молекуласида турили функциональ гурӯҳлар— OH , $-\text{OR}$, >C=O , $-\text{COOH}$, $-\text{COOR}$, $-\text{CONHR}$, $-\text{CONR}_2$, $-\text{C}\equiv\text{N}$, $-\text{NH}_2$, $-\text{NO}_2$, $-\text{NO}$ мавжуд бўлса, улар кўш боғни гидрогенлашга ҳалакит бермайди, аммо OH , COOH , NH_2 дан бошқа гурӯҳлар ҳам қайтарилади:

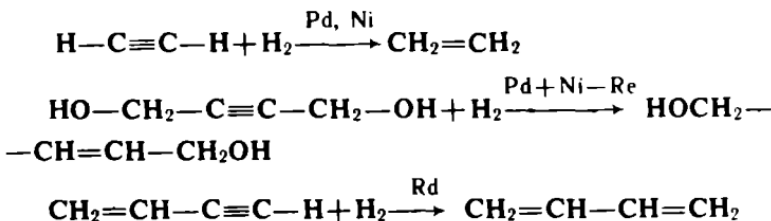


Тўйинмаган карбон кислоталарнинг триглицеридларини водород билан никель катализатори таъсирида селектив гидрогенлаб, саноатда шуларга муносаб тўйинган эфирлар олинади:

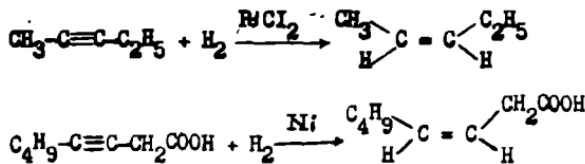


Уч бөг туттан бирикмаларни гетероген-катализатор гидрогенлаштырып жүзеге айланып кетади. Биринчи босқичда гидрогенлаштырып жүзеге айланып кетади. Шунда мувофиқ, алкинларни гидрогенлаштырып алкан ҳосилдей бўлиш босқичида тўхтатиш мумкин бўлса, уч бөгни кўш бөг бўлган ҳолда ҳам селектив гидрогенлаш мумкин. Бунинг учун фаоллиги нисбатан пастроқ бўлган ва таркиби мураккаб катализаторлар қўлланилади

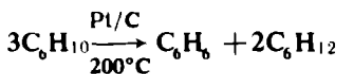
($Pd-CaCO_3-PbO$, $Pd+Ni-Re$ ва бошқалар):



Алкинларни гидрогенлаш натижасида цис-алкенлар ҳосил бўлади:

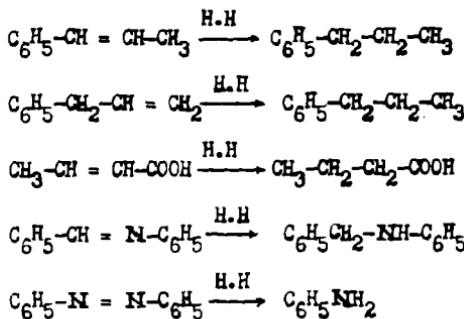


Катализатор-гидрогенлаш усулининг энг кулагай усули водородни кўчиши билан борадиган гидрогенлаш ҳисобланади. Бу усул бўйича газ ҳолдаги водород ўрнига, водородни осон берадиган органик бирикмалар, кўпинча циклогексен, чумоли кислота, камроқ эса 1,4-дигидронафталин, тетралин, циклогексанол қўлланилади. Айниқса, самарали катализатор вазифасини кўмирдаги палладий баъзаси. Шу турдаги реакцияларнинг энг оддийси циклогексенни циклогексан ва бензолга айланишидир:

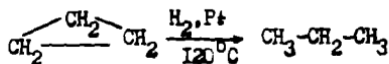


Бир молекула циклогексендан ажralиб чиқсан водород унинг икки молекуласини циклогексангача қайтаради. Бундай жараён Зелинскийнинг «қайтмас катализи» номи билан

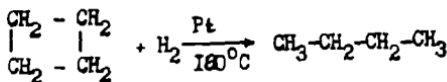
маълумдир. Водород кўчиши билан ажратилган ёки фаоллашгән (ароматик ҳалқа ёки карбоксил гурухи ҳисобига) $C=C$ боғни, $C=N$ ва $N=N$ боғларни гидрогенлаш мумкин:



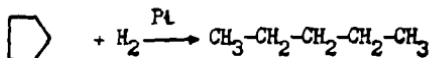
Циклоалканлар ҳам водород билан катализаторлар иштироқида реакцияга киришиб алканларни беради. Реакциянинг осон ёки қийин бориши ҳалқанинг тузилишига ва энергиясига боғлик. Умуман, углерод-углероднинг сигма боғи π -боғта нисбатан катта энергияга эга бўлиб, гидрогенолизи каттиқ шароитда боради. Циклопропаннинг $C-C$ боғи ўзининг энергияси ва тузилиши жиҳатдан алкенларнинг π боғига жуда яқин бўлиб, Pt, Pd, Ni катализаторлигида гидрогенлашга осон киришади ва пропанни хосил қиласди:



Циклобутан нисбатан камроқ кучланган бўлиб, унинг углерод-углерод боғини узиш учун катализитик гидрогенлашни 180°C да олиб бориш керак:



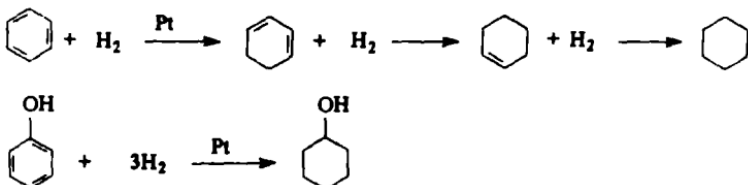
Циклопентанни гидрогенлаш $300-310^{\circ}\text{C}$ да боради:



Циклогексанни шундай шароитда гидрогенлаш мумкин эмас.

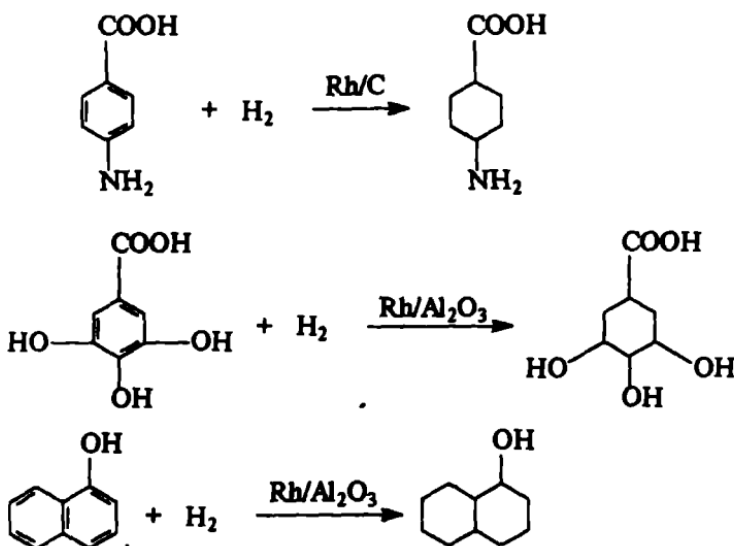
Ароматик углеводородларни гидрогенлашнинг биринчи боскичида битта кўш боғни қайтариш учун кўшимча энергия талаб этилади, чунки резонанс энергиясининг активацион қаршилигини ёнгиш зарур бўлади.

Шу сабабга кўра ароматик углеводородларни гидрогенлаш юқори босим ва юқори ҳароратда 150—160°C да платина ёки никель каталзаторлигига боради. Шундай усул билан фенолларни ва нафтолларни ҳам гидрогенлаш мумкин:

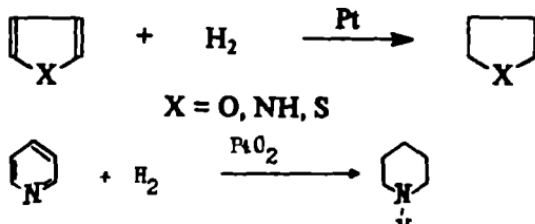


Нафталин ва унинг гомологларини нисбатан селектив гидрогенлаш мумкин, уларни шароитга қараб, тетралингача ёки декалингача қайтариш мумкин. Антрацен ва фенантрен гидрогенлансанда дастлаб мезо-дигидро, аста-секин эса тетра-, окта- ва пергидроҳосилаларни беради.

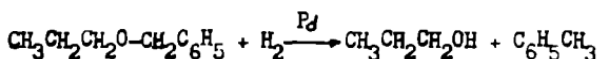
Ароматик карбон кислоталарнинг ядросини гидрогенлаш учун фаолроқ, аммо селективлиги пастрок родий катализаторлари қўлланилади:



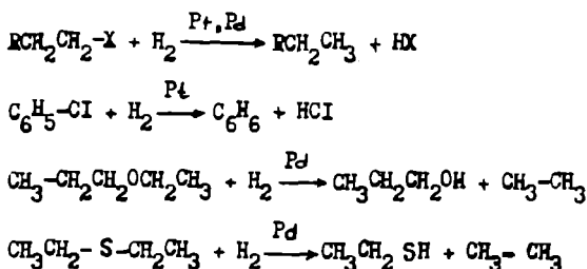
Ароматик бирикмаларга ўхшаб, О- ва N-атоми тутган гетероҳалқали бирикмаларни ҳам тўйинган гетероҳалқали бирикмаларгача гидрогенлаш мумкин:



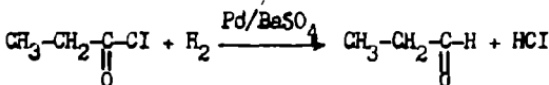
Бензил эфирларини қайтариш билан спиртларнинг химоя гурухи олиб ташланади:



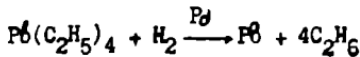
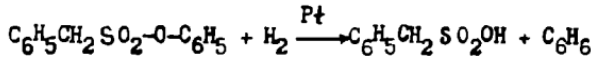
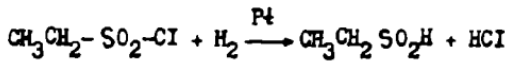
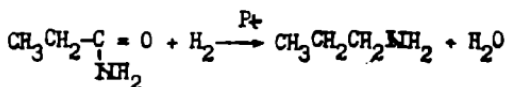
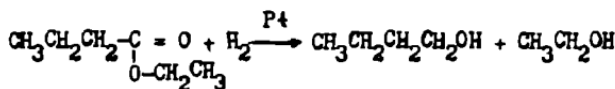
Углеводородларнинг турли-туман ҳосилалари — галогенбирикмаларни, спиртларни, оддий эфирларни, тиоэфирларни, кислота хлорангидридларини, мураккаб эфирларини, амидларини, сульфокислота эфирларини, уларнинг хлорангидридларини, аминларни, металлорганик бирикмаларни водород билан қайтариш мумкин:



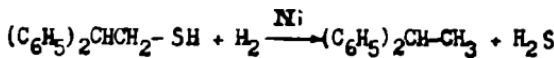
Карбон кислотага нисбатан унинг ҳосилалари осон қайтарилади. Айниқса, хлорангидридлар палладий иштирокида водород билан алъдегидгача қайтарилади:



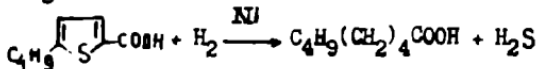
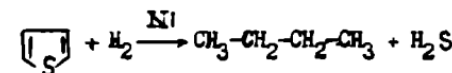
Бу реакцияни Розенмунд очган. Палладий катализаторининг фаоллигини пасайтириш учун у олтингугурт тутган тузлар билан ишланади. Кўпинча бундай катализатор ўзининг таркибида 5% палладий ва 95% барий сульфат тутади:



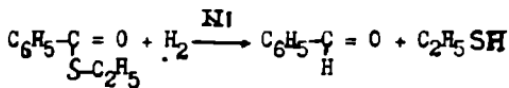
Қайтариш реакциясидан фойдаланиб, олтингүгүрт туттган органик бирикмаларни десульфидлаш катта ахамиятга эга:



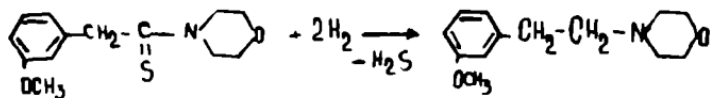
Тиофен бирикмаларини ҳам десульфидлаш мумкин:



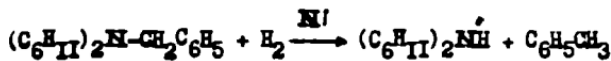
Тиоэфирларни альдегидларгача қайтариш учун Реней катализатори иштирокида водород билан гидрогенланади:



Вильгеродт-Киндлер реакцияси ёрдамида олинадиган тиоамидлар десульфидлашга учратылса аминларни беради:



Айрим азот туттган бирикмаларни қайтариб, N-бензил химоясі олиб ташланады ва гетерохалқали бирикмалар олинады:

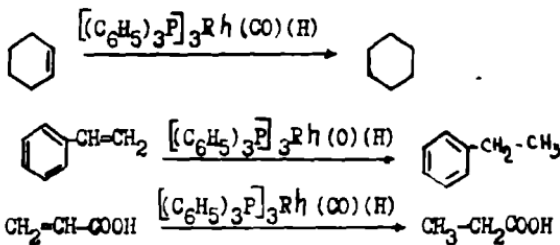


Умуман, метал катализаторлар иштирокида гидрогенлаш айрим камчиликларга эга. Қайтариш жараёнида алкенлардаги углерод-углерод бөглиниң узилиши ёки алкенларни изомеризацияяга учраши кузатилади.

Хозир эса гидрогенлаш учун шу камчиликлардан ҳоли бўлган органик эритувчиларда яхши эрийдиган комплекс катализаторлар топилган. Ўзгарувчан валентли металларнинг тури комплексларни бирикмалари (кобальт карбонили, Ru, Rh, Pt нинг фосфин комплекслари — $[(C_6H_5)_3P]_2PtCl_2$, $[(C_6H_5)_3P]_3RuCl_2$, $[(C_6H_5)_3P]_3RhCl_2$, бис-цикlopентадиенилванадий, кобальт циангидриди, Циглер-Натта катализаторлари ва бошқалар) гомоген катализаторлар ролини бажаради. Мана шундай катализаторлар молекуляр водородни бириктириб моно ёки дигидрид комплексларни ҳосил қиласи ва улар «гидрид» фаоллигини аниқ намоён қиласи. Ундан ташқари, катализатор ўзининг мувофиқлаштириши ҳисобига алкен π -богини фаоллаштиради ва натижада катализатордаги водороднинг субстратга кўчиши осонлашади.

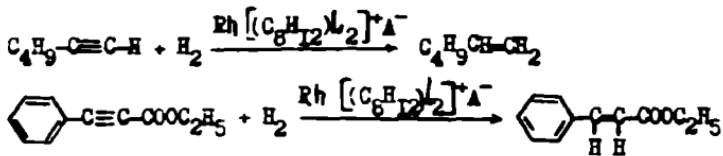
Гомоген катализитик гидрогенлаш гетероген гидрогенлашдан юқори танловчанилиги яъни ўринбосарларнинг фазовий жиҳатдан кўш бөғни тўсиши, катализаторнинг фазовий тузилиши ва умуман, ҳосил бўладиган комплекснинг тузилиши билан фарқ қиласи. Аммо гомоген катализ учун катализаторнинг заҳарланиши хос эмас.

Гомоген катализитик гидрогенлаш усули билан турли органик синф бирикмаларни қайтариш мумкин:



Этилен bogининг sp^2 -гибридланган углерод атомида электроноакцептор ўринбосарлар — $>\text{C}=\text{O}$, COOR, COOH, CN бўлса, улар кўш bogининг фаоллигини оширади.

Алкинларнинг sp -гибридланган углерод атомининг бири — OR, —COOH ва —COOR гурухлар билан bogланган бўлса гомоген катализитик гидрогенлашда $\text{C}\equiv\text{C}$ боф кўш боғтacha селектив қайтарилади ва цис-алкенларни юқори унум билан беради:



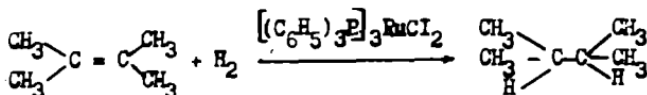
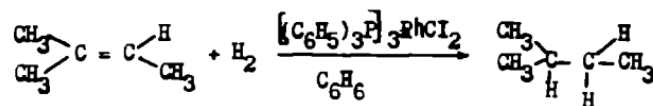
$\text{C}_6\text{H}_5\text{D}_2$ – норборнадиен

$\text{L} = \text{P}(\text{C}_6\text{H}_5)_3$; $\text{P}(\text{C}_6\text{H}_5)_2\text{CH}_3$:

$(\text{C}_6\text{H}_5)_2\text{PCH}_2\text{CH}_2\text{P}(\text{C}_6\text{H}_5)_2$

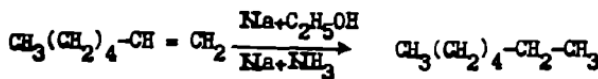
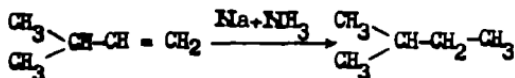
$\Lambda = \text{PF}_6$, ClO_4

Гомоген катализаторлар тасирида оддий хароратда ва босимда три- ва тетраметилалкенларни ҳам гидрогенлаш мүмкин:

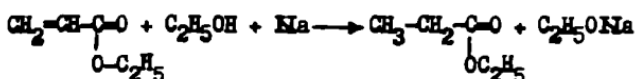
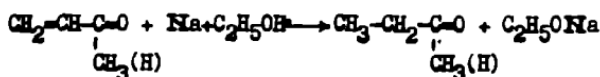


Мана шундай алкенларни қисман бўлса ҳам (11—20%) натрий билан суюқ аммиакда қайтариш мүмкин. Реакцияни метил ва этил спиртлари эритмасида олиб борса бўлади.

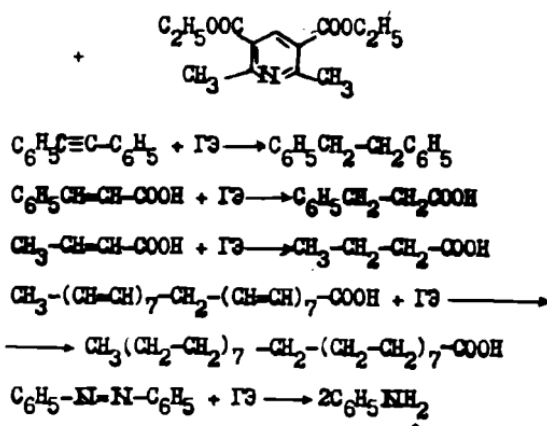
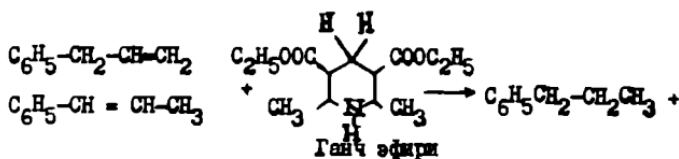
Аммо три- ва тетраалкенларга нисбатанmonoалкилалкенлар осонрок қайтарилади:



Агар қўш боғ тутган углерод атоми электроноакцептор гурухлар-карбонил ёки карбоксил билан боғланган бўлса гидрогенлаш нисбатан енгил боради:



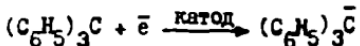
Айрим органик бирикмаларни ҳам қайтарувчи сифатида ишлатиш мумкин. Бу бирикмалар осон дегидрогенлашга учраб, самараали гидрид донор вазифани ўтайди. Мана шуларга дегидроароматик гетероҳалқали бирикмалар 1,2-дигидрохинолинлар ва айниқса, Ганч эфири (ГЭ)-1,4-дигидро-2,6-диметилпиридин-3,5-дикарбон кислотанинг диэтил эфири киради. Пропенил- ва аллилбензолларни, инден, транс-стильбен, толан, аценафтилен, 1,2-дифенил-ацетилен, бутен-3 кислота, кротон, олеин, сорбин, малеин, мукон кислоталарни бензилиденанилдаги $C=N$, азобензолнинг $N=N$ боғларини ГЭ билан қайтариш мумкин. Бу эфир билан алифатик ва гетероароматик N-оксидларни, азоксибирикмаларни ва бошқаларни ҳам қайтарилади:



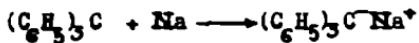
Қайтариш учун кўпгина элементар реакциялар ва усуллар қўлланилади. Энг оддий қайтариш реакциясига радикалга электроннинг бирикиши мисол бўлади.

Барқарор радикал ва карбокатионларни электрокимёвий усулда қайтариш мумкин. Трифенилметил радикали сүйлтирилган сульфат кислотада электрокимёвий қайта-

рилса углерод атомнинг бўш орбитали битта электрон бириктириб трифенилметил анионга айланади:



Бу радикални натрий метали билан кимёвий қайтаришда ҳам худди шундай натижга олинади:

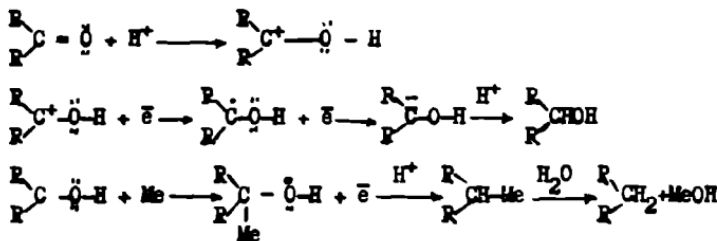


Барқарор трифенилметил карбокатион радикалга ўхшаб, суюлтирилган сульфат кислота эритмасида маълум бир потенциалда қайтарила трифенилметил радикали ҳосил бўлади:



Айниқса, альдегид ва кетонлардан кислотали мухитда осон ҳосил бўладиган карбокатионларни метал катодда бир электрон билан қайтариш катта синтетик аҳамиятга эга.

Бу усулда қайтариш билан металлорганик бирикмалар, углеводородлар ва спиртлар олинади. Реакциянинг биринчи босқичида альдегид ва кетонлар кислотадан протонни бириктириб олади ва ҳосил бўлган карбокатион битта электрон бириктириб радикалларга айланади. Бу радикалларни бир электрон билан қайтариш натижасида металлорганик (электрод метали ҳисобига) бирикмаларни, спиртларни ёки углеводороларни беради:

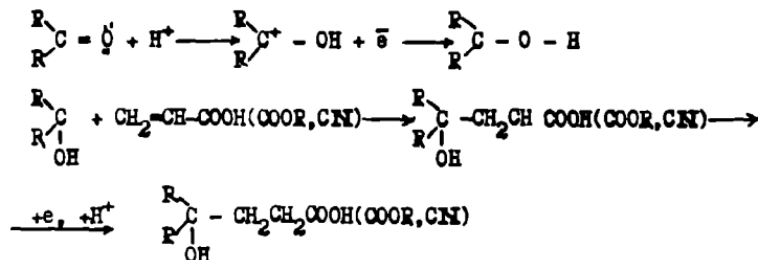


Альдегид ва кетонларни кучли минераль кислоталар (H_2SO_4 , $HClO_4$) эритмасида чуқурроқ қайтарила 4 та протон ва 4 та электронни кетма-кет бириктириб углеводородларни ҳосил қиласди. Бундай қайтариш платина, палладий, рух ва кобальт электродларидан фойдаланилганда содир бўлади.

Алифатик альдегидлар ва кетонлар, гидроксикислота-

лар, ҳалқа тутган кетонлар ҳамда амидлар ва лактимларни худди шундай усулда қайтариш мүмкін.

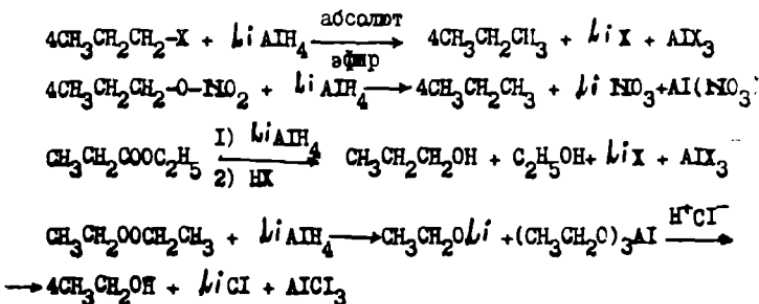
Карбонил бирикмаларни қайтариш жараёнининг биринчи босқичида ҳосил бўладиган радикаллар, реакция аралашмасидан фаол алken бирикмалар билан реакцияга киришади. Бундай фаол бирикмаларга — тўйинмаган кислоталар, эфирлар ва нитриллар киради. Улар радикаллар билан реакцияга киришиб γ -гидроксикислоталар (ёки лактонлар), уларнинг эфирлари ёки нитриллари ҳосил бўлади:

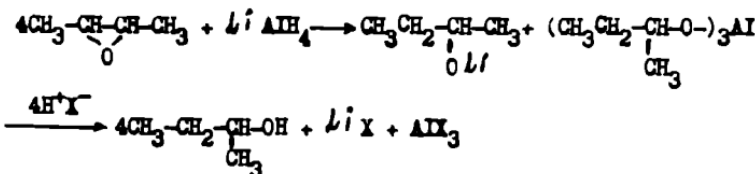


Ҳар турли органик синф бирикмаларни қайтариб углеводородлар, спиртлар, аминлар олинади. Бунинг учун турли катализаторлар ишлатилади.

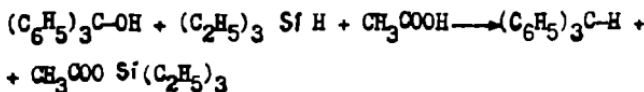
Кутбланган сигма боғлар тутган углерод атомида ге теролитик қайтариш металларнинг гидридлари ҳисобига бимолекуляр нуклеофиль алмашиниш бўйича боради. Қайтарувчи реагентлар ролини литий алюмогидрид ва натрий боргидридлар ўйнайди.

Металларнинг гидридлари билан галогеналканларни мураккаб эфиirlарни, гидропероксидларни, диалкилпероксидларни, α -оксидларни, айrim спиртларни ва олтингугур тутган бирикмаларни қайтарилади:

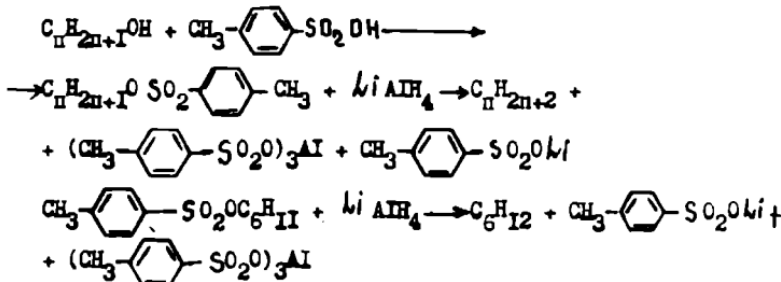




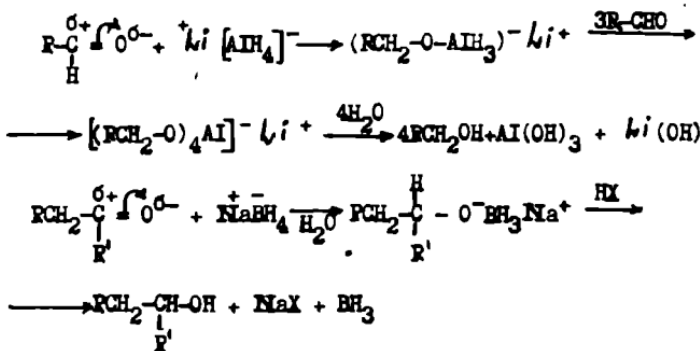
Спиртдан факат трифенилметанол триэтилсилан билан сирка кислотада қайтарилади:



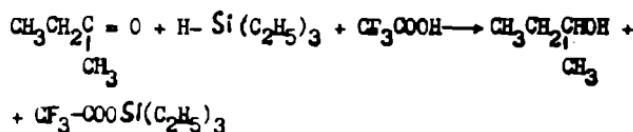
Умуман, спиртларни қайтариш учун уларни сульфон ва фосфор кислоталарнинг эфирларига ўtkазилади ва кейин литий алюмогидрид билан қайтарилади:



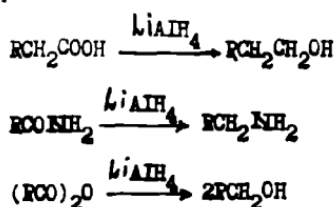
Литий алюмогидрид ва унинг алкил- ва алcoxсиал- машғанлари, литий боргидрид, натрий боргидридлар қайтарувчи реагентлар сифатида ишлатилади. Бу қайтарувчилар таъсирида альдегидлардан ва кетонлардан спиртлар олинади. Қайтаришда карбонил турухга Н-нуклеофилнинг, яъни донор гидрид-ион (:H) нинг бирикиши содир бўлади:



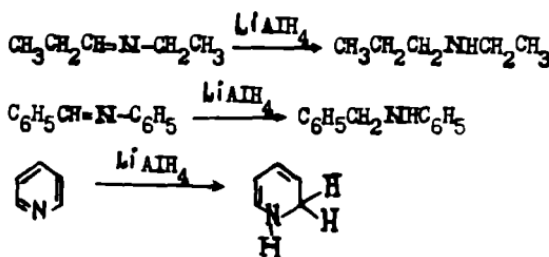
Триэтилсилан ҳам донор-гидрид вазифасини бажаради. Альдегид ва кетонларни қайтариш кучли трифтормирка кислота эритмасида олиб борилади:



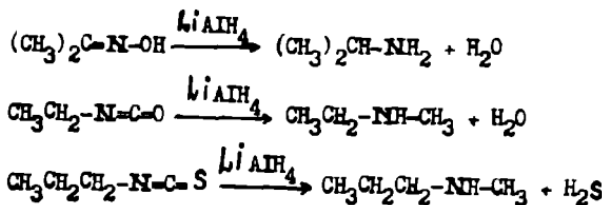
Литий алюмогидрид ёрдамида альдегидлар, кетонлар, карбон кислоталар, ангидридлар, мураккаб эфирларни, галогенангидридларни спиртларгача, хинонларни гидрохинонларгача, ҳалқали ангидридларни лактонларгача қайтарилади:



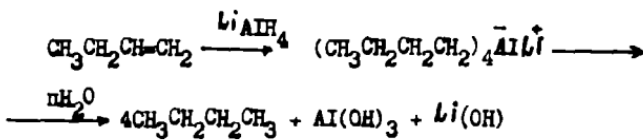
Шунга ўхшаш $\text{C}=\text{N}$ боғи тутган иминлар, шифф асослари, гидразонлар, гетероҳалқали бирикмаларни қайтариш мумкин:



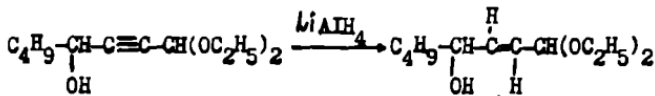
Кетонларнинг оксимлари, изоцианатлар, изотиоцианатлар анча чуқурроқ қайтарилади:



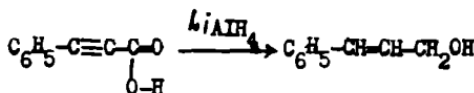
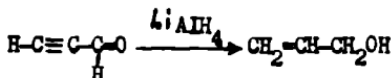
Моно- ва диалмашган носимметрик алkenларни ва циклоалkenларни 110—120°C да қайтариш мумкин:



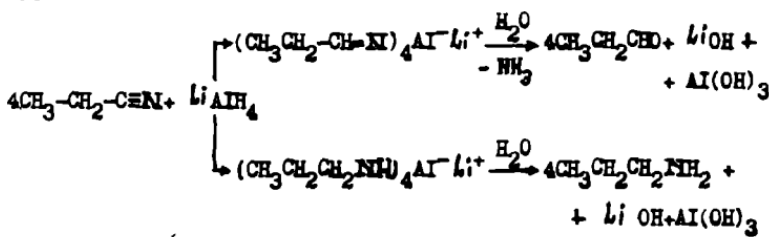
Алоҳида олингандар уч боғли бирималар литий алюмогидриднинг таъсирига жуда чидамли. Алмашган пропаргил спиртини литий алюмогидрид билан қайтарила трансбирикиш содир бўлади:



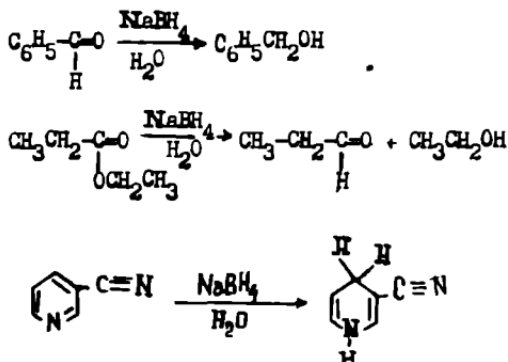
Туташ боғ тутган системаларнинг уч боғи карбонил, карбоксил ва мураккаб эфир гурухлари хисобига фаоллашади ва қўш боғгача осон қайтарилалини шу билан бирга функциональ гурухларнинг қайтарилиши содир бўлади:



Нитрилларнинг уч боғи нисбатан кутбланган боғ бўлганлиги учун литий алюмогидриднинг микдорига ва реакциянинг шароитига қараб, иминогурухгача ёки аминогурухгача қайтарилалини:



Натрий боргидрид литий алюмогидридга нисбатан кучсизроқ қайтарувчи бўлса ҳам селектив реагентdir. Бу реагент билан альдегидларни, кетонларни, мураккаб эфирларни, хлорангидридларни, азометин бирималарни спиртда ёки сувда қайтариш мумкин:



Умуман, гидрид комплекс катализаторларнинг селективлиги (хемоселективлиги, фазовий жиҳатдан селективлиги) кўпгина омилларга боғлик:

- элементнинг (Al, B) мувофиқлаштирувчи хусусиятига;
- гидрид комплекснинг катионига — LiAlH_4 , LiBH_4 , KBH_4 , $\text{Be}(\text{BH}_4)_2$, $\text{Al}(\text{BH}_4)_3$;
- комплекс ҳосил бўлишда қўшиладиган қўшимчаларга — LiCl , MgCl_2 , AlCl_3 ;
- комплекснинг битта ёки бир неча водородининг ўрнига фазовий жиҳатдан кучли тўсадиган ўринбосаларнинг алмашинишига боғлик бўлади.

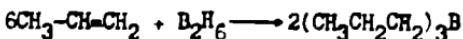
Бунинг учун катализаторнинг водороди ўрнига қутбли ёки ҳажми катта алcoxси —, изоалкил —, арил — ва ҳалқали гурухлар туркуми каби ўринбосалар киритилади.

Альдегидларни кетонлар иштирокида $[\text{Li}(\text{C}_2\text{H}_5\text{O})_3]_{30}\text{AlH}$, $\text{Li}[(\text{C}_2\text{H}_5)_3\text{CO}]_3\text{AlH}$, $\text{Na}[(\text{CH}_3\text{COO})_3]\text{BH}$ катализаторларни қўллаб, ҳамда кетонларни эса альдегидлар бўлганда $\text{Na}[\text{CH}_3\text{OCH}_2\text{CH}_2\text{O}]\text{AlH}_2$ ёки натрий боргидрид билан GeCl_3 иштирокида хемоселектив қайтаришга эришиш мумкин. Кетонларни LiAlH_4 ёки NaBH_4 каби қайтарувчилар билан қайтариш эса жуда паст фазовий селективлиги билан фарқ қиласди. Аммо литий три-иккиласми-бутилгидрид билан қайтарилса фазовий селективлиги 100% ни ташкил қиласди. Мана шундай фазовий селективликка калий триизопропилборгидрид бўлганда ҳам эришиш мумкин.

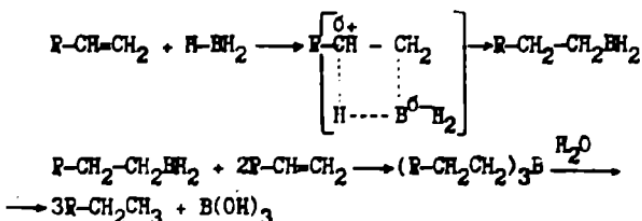
Қайтарувчи гидрид ионларнинг фаоллигини алюминий ва боргидридларни қўллаб кескин ошириш мумкин. Бу қайтарувчилар Льюис кислоталарига киради ва фаол электрофиль реагентлар ҳисобланади.

Симметрик бўлмаган алкенларга алюминий ва боргидрилар бирикканда водород кўп углерод атомига бор ёки алюминий кам жойга эса водород бирикади. Алюминий ва

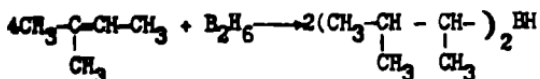
бор алкен қүш бөгнинг камроқ алмашган углерод атоми билан боғланади. Буни пропен ва B_2H_6 мисолида кўриш мумкин:



Алюминий ва боргидридларнинг алкен молекуласига бирикиши электрофиль ҳалқали механизмда боради. Реакция водород атомига нисбатан ҳажми катта алюминий ва бор атомлари фазовий қаршилиги кам углерод атомига боғланади. Масалан,

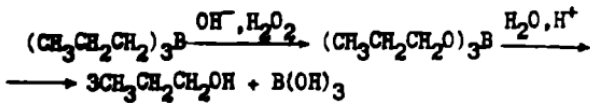


Алкенларни гидроборлаш реакциясининг боришига ўринбосарларнинг ҳажми катта таъсир қилади ва ди- ёки факат монобор бирикмаларни беради:

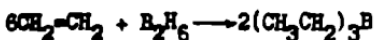


Гидроборлаш реакцияси ёрдамида цис-адкенларни транс-алкенарадан ажратиш мумкин, чунки боргидрид факат цис-изомерлар билан реакцияга киришади.

Триалкилборларни ишкорий шароитда водород пероксид билан оксидлаб ва кислота ёрдамида парчаланса бирламчи спиртлар ҳосил бўлади:

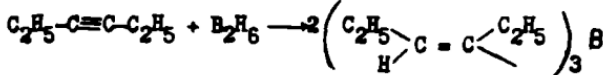
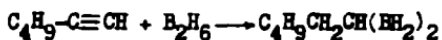


Қўш ва уч боф тутган бирикмаларни қайтаришда диборан ва алкилборгидридлардан фойдаланиш мумкин. Бу реакциялар ёрдамида турли органик бирикмалар синтез килинади. Бу реакцияни гидроборлаш деб аталади ва у Липскомб томонидан очилган:

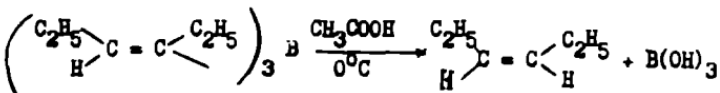


Алкинлар ҳам алкенларга ўхшаш углерод—углерод уч

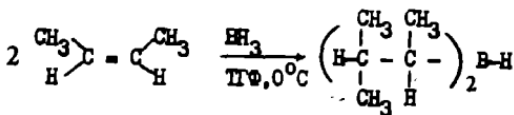
богининг ҳисобига боргидридлар билан реакцияга киришиб борнинг бирикмаларини беради:



Агар охирги бирикмага паст ҳароратда сирка кислота таъсир эттирилса, 90% унум билан цис-гексен-3 ҳосил бўлади:

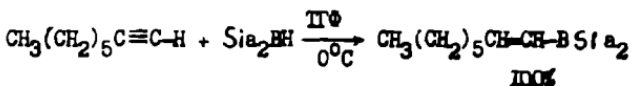


Юқорида биз 2— Метилбутен-2 ни боргидрид билан реакциясидан дисиамилборан ҳосил бўлиши ҳақида фикр юритган эдик:

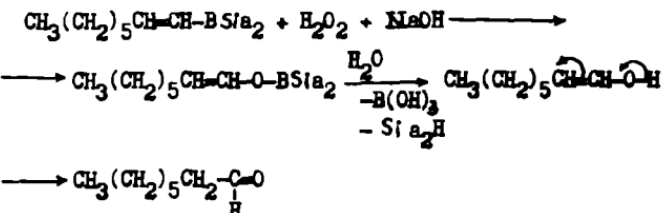


Бу бирикмани дисиамилборан деб аталади ва қуйидагича белгиланади — $\text{Si}_{\text{a}}\text{BH}$.

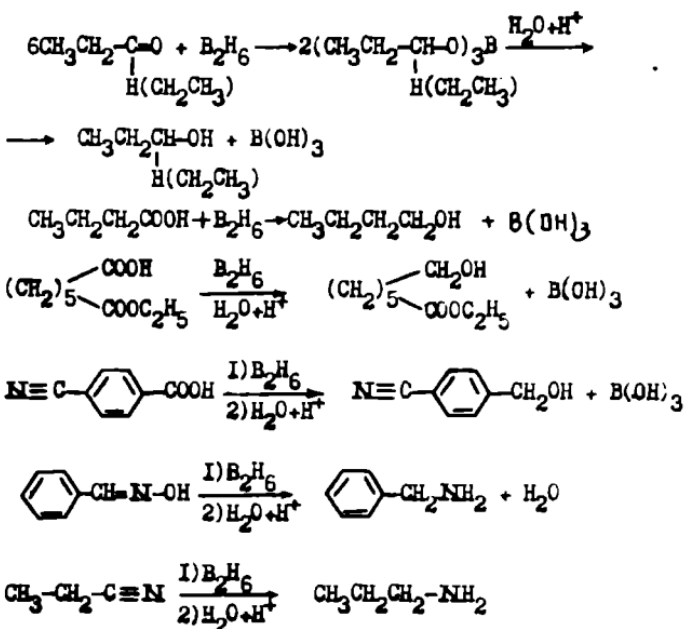
Моноалкинларни гидроборлашда шу бирикма ишлатилиди:



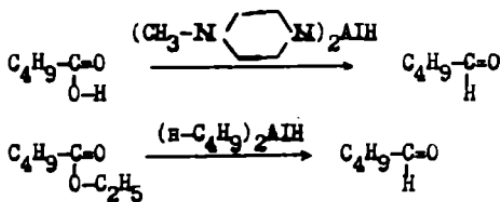
Охирги бирикмани водород пероксид ва ишқор эритмасида оксидлаб, 70% унум октаналь олинади:



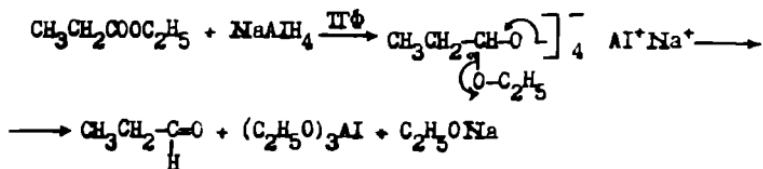
Боргидрид таъсирида альдегидларни, кетонларни, карбон кислоталарни ва хатто $\text{C}=\text{N}$ боғи тутган бирикмаларни қайтариш мумкин:



Кислота ва унинг мураккаб эфирларини фаоллиги нисбатан пастроқ бўлган алюминий гидридлар билан қайтарила альдегидлар ҳосил бўлади:

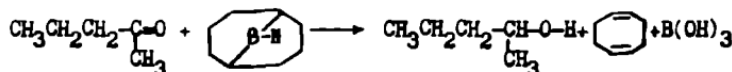


Агар мураккаб эфирларни қайтаришда натрий алюминий гидрид кўлланилса, реакцияни альдегид ҳосил бўлиш босқичида тўхтатиш мумкин:

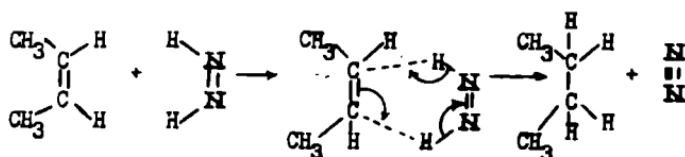
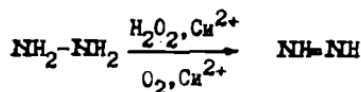


Боргидриднинг тарқибига ҳажми катта радикаллар киритилса унинг хемо- ва фазовий селективлиги ортади.

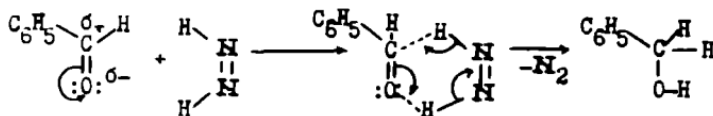
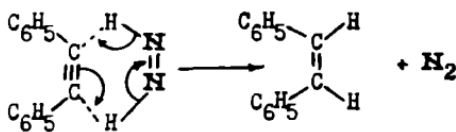
Эндоциклик иккиламчи боран—9—ББН (В—(3—пинапил—9—борбицикло [3, 3, 1]нонан) түйинмаган карбонил бирикмаларнинг галоген, эпокси-, карбокси-, эфир, сульфид, дисульфид ва нитрогурухларга тегмасдан карбонил гурухни селектив қайтаради. Бундай реагент носимметрик кетонларни юкори, альдегидларни эса 100% оптик тозалик билан спиртларгача қайтаради:



Алкенларни қайтариш учун махсус реагент-гидразин кўлланилади. Қайтариш мис тузи ва водород пероксид иштирокида боради. Буларнинг таъсирида, гидразин динимидга ўтади, у ўзининг водородларини алкенга ҳалқа ҳосил килиш орқали беради:

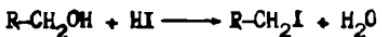


Динимид $\text{C}\equiv\text{C}$, $\text{C}=\text{O}$, $\text{C}=\text{N}$, $\text{C}\equiv\text{N}$ боғи тутган бирикмаларни ҳам қайтаради:



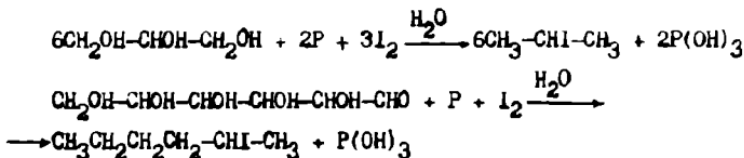
Спиртларнинг гидроксил гурухини қайтариш учун HI , $\text{C}_2\text{H}_5\text{OH}+\text{Na}$ ва рух қукунининг сув ёки сирка кислота билан реакциясидан фойдаланиш мумкин. Бу реакция натижасида тўйинган углеводородлар ҳосил бўлади.

Алифатик қаторнинг бирламчи спиртларини HI билан қайтарилса яхши натижага беради. Реакциянинг биринчи босқичида, спирт билан HI таъсирилашиб иодалкан ҳосил бўлади. Иккинчи босқичда иодалкан HI таъсирида қайтарилади:

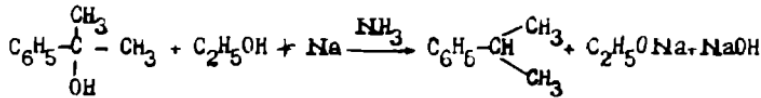
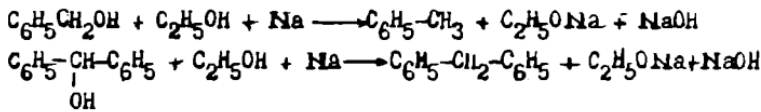


Иодни боғлаш учун реакция аралашмасига қизил фосфор күшилади ва PI_3 ҳосил қилинади. Агар шу аралашмага сув күшилса HI ажралиб чиқади ва яна спирт билан реакцияга киришади.

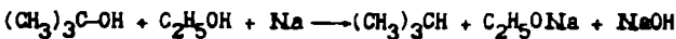
Кўп атомли спиртлар иод ва фосфор иштироқида қайтарилса иккиламчи иодалканлар ҳосил бўлади:



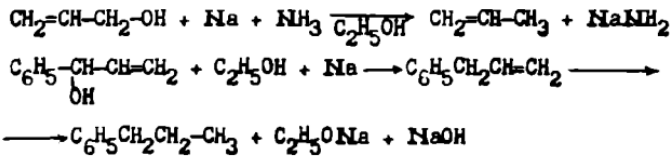
Қўпгина органик бирикмаларни Буво ва Блан усули бўйича ишқорий металлар билан спиртда аммиак эритмасида қайтарилади. Бирламчи, иккиламчи ва учламчи ароматик қатор спиртларини натрий билан спиртда қайтарилганда углеводородлар ҳосил бўлади:



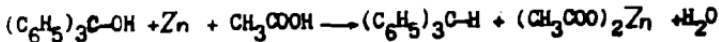
Шу усул билан алифатик қатор спиртларини ҳам қайтариш мумкин:



Агар спирт молекуласи таркибида қўш боғ бўлса қайтариш жуда осон боради:



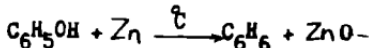
Учламчи ароматик спирт — трифенилметанол рух ва сирка кислота ёрдамида қайтарилса, юкори унум билан трифенилметан ҳосил бўлади:



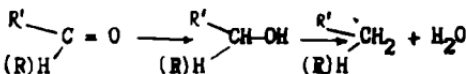
Кислота мураккаб эфирларини Буво ва Блан (1903 й.) бүйича этил спиртта натрий метали билан қайтарилганда спирт ҳосил бўлади:



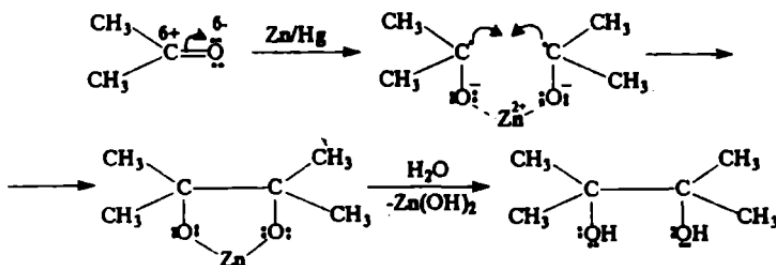
Рух метали билан фенолни бензолгача қайтариш мумкин. Бунинг учун фенолнинг буғлари қиздирилган рух метали юзасидан ўтказилади:



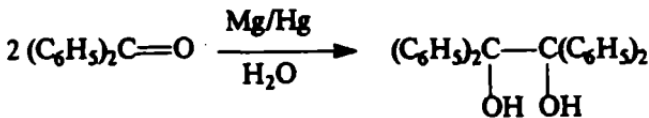
Альдегидларни ва кетонларни шароитга ва қайтарувчи реагентнинг табиятига қараб спиртларгача ёки алканларгача қайтариш мумкин:

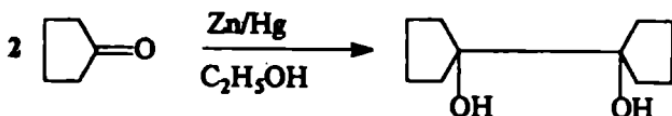


Альдегид ва кетонларни спиртда натрий метали ёки унинг амальгамаси таъсирида қайтарилса спиртлар ҳосил бўлишини юқорида кўрдик. Аммо қайтариш магний, алюминий, рух металлари ва уларнинг амальгамаси билан олиб борилса икки атомли спиртлар — пинаконилар ҳосил бўлади. Реакциянинг биринчи босқичида карбонил гурухга металдан электроннинг ўтиши содир бўлади ва анион—радикал ҳосил бўлади. Анион—радикал эса осон димерга ўтади:

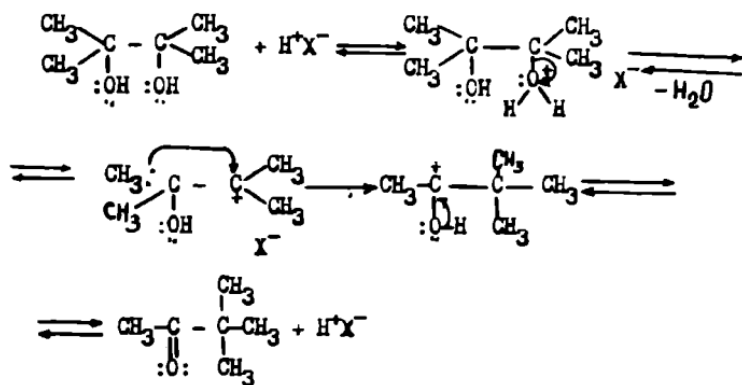


Шундай усул билан кетонларни пинакониларгача қайтариш мумкин:

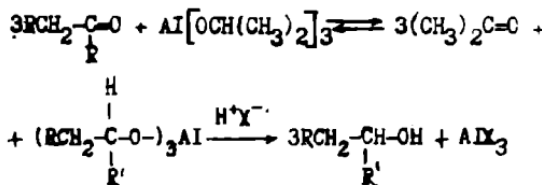




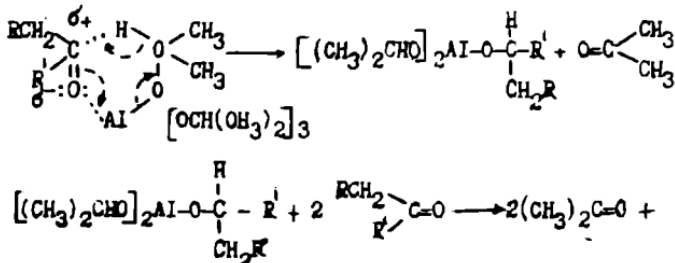
Пинаконлар кислотали мүхиттә пинаколин қайта гурухланишига учрайди ва пинаколинларга айланади:

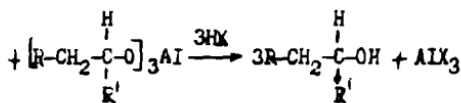


Кетонларни спиртларга қайтариш учун алюминий металининг пропанол-2 ёки циклогексанол билан берадиган алкоголятларидан фойдаланилади. Бу реакцияни X. Меервейн ва Верлей (1929 йилда) ва улардан илгари В. Понндорф (1926 йилда) очишган:

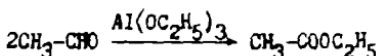


Реакция қайтар бўлганилиги учун ҳосил бўлган ацетон реакция аралашмасидан ҳайдаб туриласди. Реакция гидрид-ион (H^-) ўтиши билан боради:

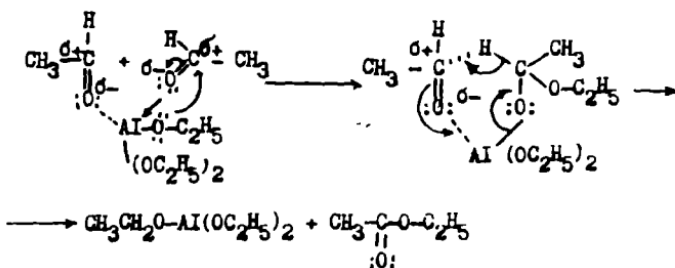




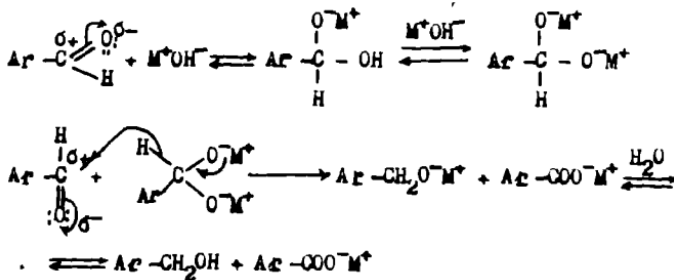
Катализатор — алюминий алкоголят күпроқ міндерда синтезде. Агар катализатор кам олинса реакция натижасыда эфир ҳосил бўлади. Альдегид худди шундай шароитда алюминий алкоголяти иштирокида қайтарилса мураккаб эфир ҳосил бўлади. Бу реакцияда бир молекула альдегид қайтарилса иккинчиси оксидланади:



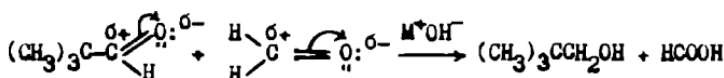
Шу усул билан саноатда сирка этил эфири олинади. Бу турдаги реакцияларни В. Е. Тишченко 1906 йилда ўрганик. Реакция куйидаги механизмда боради:



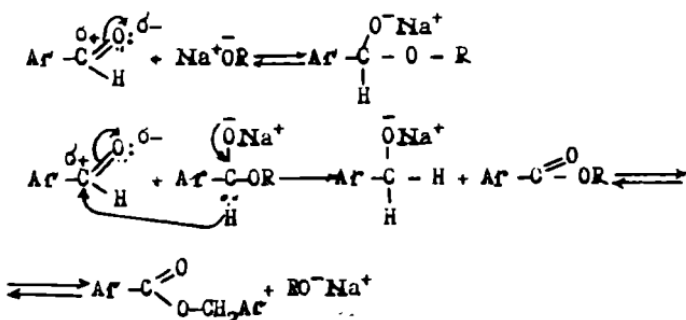
Ароматик, гетерохалқали ва енол—шаклга ўтмайдиган алифатик альдегидлар ишкор ва ишкорий—ер металлар таъсирида оксидланиш ва қайтариш реакциясига киришади. Альдегидларнинг шундай реакцияга киришини Канниццаро 1853 йилда очган. Бу реакцияда ҳам бир молекула альдегид қайтарилса, иккинчиси оксидланади. Реакция гидрид—ион (H^-) ўтиши билан боради:



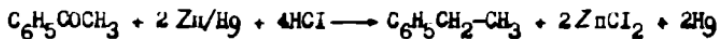
Енол—шаклга ўтмайдиган алифатик альдегидлар ҳам худди шундай реакцияга киришади. Мана шундай альдегидларга формальдегид ва учламчи радикал тутган оксобирикмалар киради:



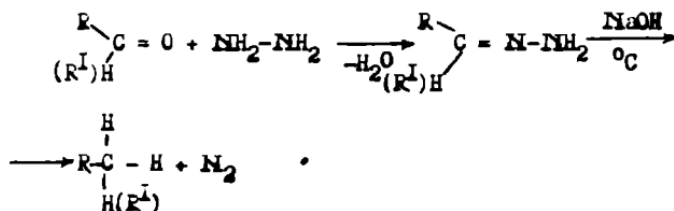
Ароматик альдегидларга алкоголятлар таъсир эттирилса мураккаб эфирлар ҳосил бўлади. Бу реакцияни Л. Кляйзен 1887 йилда кашф этган. Алкоголятнинг концентрацияси эквимоляр миқдорининг 10—20% ташкил этса, фақат диспропорцияланиш реакциясидан ташқари переэтерификация реакцияси ҳам кетади:



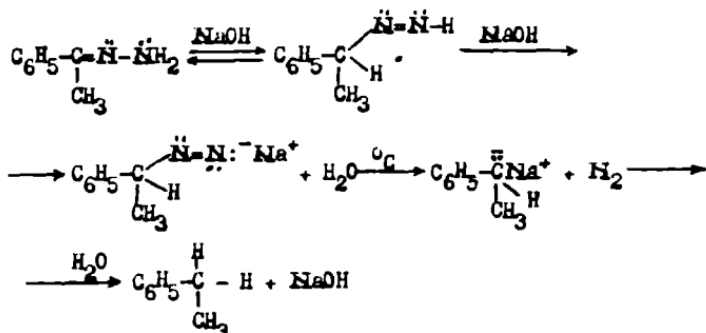
Карбонил бирикмаларни рух амальгамаси билан кислотали мухитда қайтарилса асосан алканлар ҳосил бўлади:



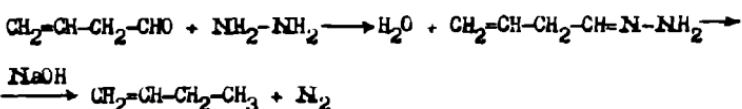
Альдегид ва кетонларни рух амальгамаси таъсирида қайташишни Клеменсен очган. Бундан ташқари карбонил гурухли бирикмаларни Кижнер-Вольф усули билан қайтариш мумкин. Кижнер (1910 йилда), Вольф эса 1912 йилда бу реакцияни очишиган. Бунинг учун альдегид ёки кетон гидразонга айлантирилади ва 150—200°C да ишқор ёки алкоголят иштироқида қиздириллади:



Реакция қуйидаги механизм бүйича боради:

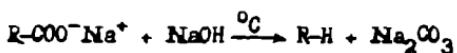


Шу усул билан түйинмаган оксобирикмаларнинг қүш бөлгига таъсир этмасдан селектив қайтариш мумкин:



Карбон кислота ва унинг ҳосилаларини қайтариш билан альдегид, спирт ёки алкан олиш мумкин.

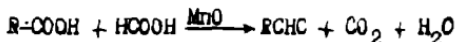
Карбон кислота тузларини ишқорлар иштироқида 250—300°C қиздирилса, парчаланиш кетади ва алкан ҳосил бўлади:



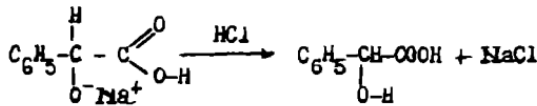
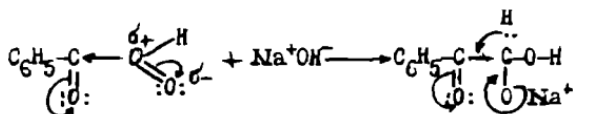
Карбон кислоталарнинг кальцийли, барийли, торийли, церийли тузлари қиздирилганда кетонларга ўтади:



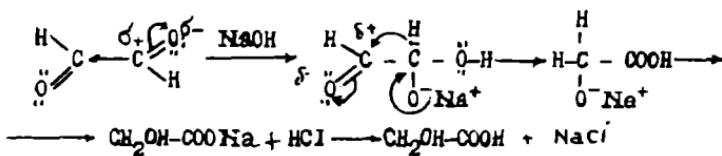
Агар қайтариладиган кислота ортиқча миқдордаги чумоли кислота аралашмаси билан MnO катализатор юзасидан 300—400°C да ўтказилса (юқори унум билан) альдегид олинади:



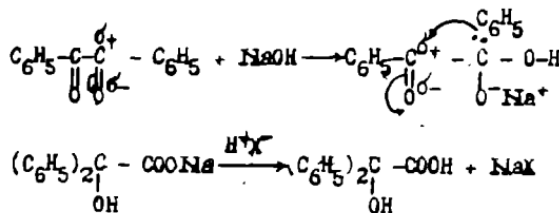
Айрим ичкимолекуляр қайтариш реакцияларини кўриб чиқамиз. Иккита карбонил гурухи тутган бирикмаларда ичкимолекуляр қайтариш кетади. Масалан, фенилглиоксаль ишқор эритмасида ичкимолекуляр қайтаришга киришади:



Худди шундай реакцияга глиоксаль ҳам киришади:



Айрим реакцияларда гидрид ўтиш бўлмасдан фенил гуруҳ ўтади. Бунга 1838—39 йилда Б. Либих ва Н. Зинин томонидан кашф этилган бензилни ишкор эритмасида бензил кислотага ўтиши мисол бўлади:



ФОЙДАЛАНИЛГАН АДАБИЁТЛАР

- Нейланд О. Я. Органическая химия. М.: «Высшая школа», 1990 г. 750 с.
- Терней А. Современная органическая химия. Т. 1. 700 с. Т. 2. 651 с. Перевод с англ. под редакц. проф. Н. И. Суворова. М.: «Мир». 1981 г.
- Гауптман З., Грефе Ю., Ремане Х. Органическая химия. Перевод с нем. под редакц. проф. В. М. Потапова. М.: «Химия». 1979 г. 832 с.
- Марн Дж. Органическая химия. Т. 1. 380 с. Т. 2. 504 с. Т. 3. 460 с. Т. 4. 468 с. Перевод с англ. под редакц. чл.-корр. АН СССР И. П. Белецкой. М.: «Мир». 1987 г.
- Робертс Дж., Касерио М. Основы органической химии. Т. 1. 842 с. и Т. 2. 888 с. Перевод с англ. под редакц. акад. А. Н. Несмеянова. М.: «Мир». 1988 г.
- Агрономов А. Е. Избранные главы органической химии. М.: «Химия», 1990 г. 560 с.
- Гинзбург О. Ф., Завгородний В. С., Зубрицкий Л. М., Павлова Л. Раиль К. Б., Себбо Д. П., Стадничук М. Д. Практикум по органической химии. Синтез и идентификация органических соединений. Под ред. проф. О. Ф. Гинзбурга и член-корр. АН СССР А. А. Петрова. М.: «Высшая школа». 1989 г. 317 с.
- Демлов Э., Демлов З. Межфазный катализ. Перевод с англ. под редакц. д-ра хим. наук Л. А. Яновской. М.: «Мир». 1987 г. 485 с.
- Курбатов Ю. В. Принципы и методы окисления и восстановления органических соединений. Учебное пособие. Изд-во СамГУ. 1994 г. 259 с.

МУНДАРИЖА'

I	Боб. Алифатик каторидаги радикал алмашиниң реакциялари	
II	Боб. Түйнгіган углерод атомида борадыган нуклеофиль алмаши- ниш реакциялари	1
III	Боб. Электрофиль бирикіш реакциялари	4.
	1. Алкиллаш реакциялари	62
	2. Ациллаш реакциялари	77
	3. Аминдаш реакциялари	88
IV	Боб. Металлорганик бирикмалар ёрдамида синтезлар	113
	1. Магнийорганик бирикмалар	114
	2. Рухорғанник бирикмалар	139
	3. Литийорганик бирикмалар	143
	4. Натрийорганик бирикмалар	146
V	Боб. Конденсация реакциялари ва карбонил бирикмаларнинг таутомерияси	149
	1. Альдоль-кетон конденсацияси	149
	2. Мураккаб эфиirlар конденсацияси	161
	2а. Бензоин конденсацияси	164
	2б. Кето-енол таутомерларниш	166
	3. Ацетосирка кислота эфири асосида синтезлар	170
	4. Малон эфири асосида синтезлар	173
VI	Боб. Оксидланиш реакциялари	176
VII	Боб. Қайтариш реакциялари	207
	Фойдаланылған адабиётлар	240

