

تخصص مختبرات كيميائية

أساسيات الكيمياء العضوية

(عملي)

كيم 140

مقدمة

الحمد لله وحده، والصلوة والسلام على من لا نبي بعده، محمد وعلى آله وصحبه، وبعد:

تسعى المؤسسة العامة للتدريب التقني والمهني لتأهيل الكوادر الوطنية المدرية القادرة على شغل الوظائف التقنية والفنية والمهنية المتوفرة في سوق العمل، ويأتي هذا الاهتمام نتيجة للتوجهات السديدة من لدن قادة هذا الوطن التي تصب في مجملها نحو إيجاد وطن متكامل يعتمد ذاتياً على موارده وعلى قوة شبابه المسلح بالعلم والإيمان من أجل الاستمرار قدماً في دفع عجلة التقدم التموي: لتصل بعون الله تعالى لمصاف الدول المتقدمة صناعياً.

وقد خططت الإدارة العامة لتصميم وتطوير المناهج خطوة إيجابية تتفق مع التجارب الدولية المتقدمة في بناء البرامج التدريبية، وفق أساليب علمية حديثة تحاكي متطلبات سوق العمل بكافة تخصصاته لتلبى متطلباته ، وقد تمثلت هذه الخطوة في مشروع إعداد المعايير المهنية الوطنية الذي يمثل الركيزة الأساسية في بناء البرامج التدريبية، إذ تعتمد المعايير في بنائها على تشكيل لجان تخصصية تمثل سوق العمل والمؤسسة العامة للتدريب التقني والمهني بحيث تتوافق الرؤية العلمية مع الواقع العملي الذي تفرضه متطلبات سوق العمل، لتخرج هذه اللجان في النهاية بنظرة متكاملة لبرنامج تدريسي أكثر تصاقاً بسوق العمل، وأكثر واقعية في تحقيق متطلباته الأساسية.

وتتناول هذه الحقيقة التدريبية "أساسيات الكيمياء العضوية (عملي)" لمتدرب تخصص "مختبرات كيميائية" في الكليات التقنية موضوعات حيوية تتناول كيفية اكتساب المهارات الازمة لهذا التخصص.

والإدارة العامة لتصميم وتطوير المناهج وهي تضع بين يديك هذه الحقيقة التدريبية تأمل من الله عز وجل أن تسهم بشكل مباشر في تأصيل المهارات الضرورية الالازمة، بأسلوب مبسط يخلو من التعقيد، وبالاستعانة بالتطبيقات والأشكال التي تدعم عملية اكتساب هذه المهارات.

والله نسأل أن يوفق القائمين على إعدادها والمستفیدین منها لما يحبه ويرضاه؛ إنه سميع مجيب الدعاء.

أساسيات الكيمياء العضوية (عملي)

الذوبانية للمركبات الصلبة والسائلة

الجذارة :

اختبار ذائبية المركبات في المذيبات الفيزيائية والكيميائية ومعرفة أثر ذلك على تكوين المركبات .

الأهداف :

عندما تكمل هذا الفصل يكون لديك القدرة على :

1. اختيار مذيب مناسب للمركب العضوي .
2. الاستفادة من ذائبية المركبات في التصنيف الكيميائي والفيزيائي .
3. الإلمام بذائبية المركبات في المذيبات ومدى الاستفادة منها .

الوقت المتوقع للتدريب :

4 ساعات.

الوسائل المساعدة :

1. مذكرة العملي.
2. المختبر.
3. تجهيزات المختبر.

اختبار الذوبانية

إن دراسة قابلية ذوبان أي مادة عضوية في مذيب ما أو تفاعلها معه مفيدة جداً في التعرف على طبيعة وسلوك المواد العضوية وذلك يسهل عملية تصنيفها، وتعرف الذوبانية بأنها عبارة عن تداخل جزيئات المذاب في جزيئات المذيب، والمذيب هو عبارة عن المادة التي تحتوي جزيئات المذاب سواء كان المذاب غازاً أو سائلاً أو صلباً، وتكون الذوبانية للمواد السائلة تكون محلول متجانس من المذاب والمذيب مثلها ذوبان الغول بالماء، أما الذوبانية للمواد الصلبة فتكون بإخفاء البلورات وتكون محلول متجانس مثل ذوبان السكر في الماء، والذوبانية تنقسم إلى ذوبانية فيزيائية وأخرى كيميائية.

فالذوبانية الفيزيائية هي عبارة عن تداخل بين جزيئات المذاب والمذيب دون حدوث تفاعل كيميائي أي أنها نستطيع التخلص من المذيب بعد إجراء اختبار الذوبانية والحصول على المادة التي أجرينا عليها الاختبار دون تغيير يذكر ومثالها ذوبان الملح أو السكر في الماء فلو قمنا بتتبخير الماء لحصلنا على الملح أو السكر الذي أجرينا عليه الاختبار، أما الذوبانية الكيميائية ففيها يتم كسر وتكوين رابطة جديدة بين الجزيئات أو الذرات المكونة لمذيب والمذاب مثلها ذوبان الملح أو السكر في أحد الأحماض أو القواعد حيث سيكون هناك تفاعل كيميائي ينتج فيه مواد جديدة ولا يمكن بعد ذلك الحصول على المادة الخاضعة للاختبار.

وقد تكون الذوبانية تامة أو كاملة بحيث تختفي كامل البلورات بالنسبة للمادة الصلبة أو يكون الامتزاج كاملاً بالنسبة للمواد السائلة بحيث لا يمكن تمييز ما إذا كان محلول مكوناً مادة أو أكثر، وقد تكون الذوبانية شبه تامة بحيث تكون مقدرة المذيبات محدودة وغير تامة الإذابة للمواد الصلبة أو السائلة . فيصبح محلول متعكراً أو فيه بقايا واضحة للمادة الصلبة.

وقبل البدء في عملية الكشف لابد من التعرف على الهدف من هذه التجربة فكما سبق وشرح فأنتا ستجري هذا الاختبار لنتعرف على طبيعة هذه المركبات العضوية وتصنيفها، وحسب القاعدة المعروفة "المذيبات تذيب أشباهها" بمعنى أن المذيبات ذات الصفة القطبية تذيب المواد القطبية والعكس صحيح كما أن المجموعات الوظيفية التي سيأتي شرحها – إن شاء الله – فيما بعد تؤثر على ذوبانية المواد في المذيبات المختلفة.

1. الذوبان في الماء:

تذوب المركبات العضوية التي تحتوي في بنائها الجزيئي على نيتروجين أو أوكسجين أو كبريت ولا يزيد عدد ذرات الكربون عن 4 ذرات، ومن هذه المركبات الكحولات، الألدهيدات، الكيتونات، الأحماض الكربوكسيلية، الأميدات، الأمينات. أما المركبات التي لا تذوب في الماء فهي الهايدروكربونات بأنواعها وهاليدات الألكيل وهاليدات العطرية.

2. الذوبان في هيدروكسيد الصوديوم (5%):

المركبات العضوية التي لا تذوب في الماء بينما تذوب في هيدروكسيد الصوديوم هي مركبات تحمل الصفة الحامضية، أي أنها تتفاعل مع هيدروكسيد الصوديوم معطية أملاحاً تذوب في الماء وبالتالي نحصل على محلول متجانس. وقد تكون هذه المركبات أحاماً كربوكسيلية (R-COOH) أو فينولات (Ar-OH) حيث أن Ar عبارة عن مجموعة عطرية.

3. الذوبان في بيكربونات الصوديوم (5%):

إذا وجد أن المركب يذوب في هيدروكسيد الصوديوم يجب اختبار ذوبانيته في محلول بيكربونات الصوديوم لمعرفة ما إذا كان حماً كربوكسيلي أم فينولاً. وذلك لأن جميع الأحماض الكربوكسيلية تقريباً تذوب في بيكربونات الصوديوم ويرافق ذوبانها تصاعد فقاعات شديدة إلى بسيطة حسب قوة الحامضية من ثاني أكسيد الكربون بينما الفينولات لا تذوب في بيكربونات الصوديوم إلا إذا كانت تحملمجموعات شديدة السحب للإلكترونات (كمجموعات نيترو). وعليه فإذا لم يذوب المركب فهذا دليل على أنه فينول أما إذا ذاب وتصاعد ثاني أكسيد الكربون فهذا يعني أن المركب غالباً حمض كربوكسيلي أو فينول يحمل على الأقل مجموعة واحدة من المجموعات الساحبة للإلكترونات.

4. الذوبان في حمض الكلور (5%):

المركبات التي لا تذوب في المذيبات السابقة ولكنها تذوب في حمض الكلور المخفف هي مركبات تحمل الصفة القاعدية أي أمينات، وذلك لأن الأمينات تكون أملاحاً مع الحمض ومعظم هذه الأملاح يذوب في الماء.

5. الذوبان في حمض الكبريت المركز (البارد)

المركبات التي لا تذوب في المذيبات السابقة وتذوب في حمض الكبريت المركز هي : الكحولات ، الأثيرات ، الألدهيدات ، الكيتونات ، الأمينات ، الأميدات ذات الأوزان الجزيئية العالية نسبياً (أي التي تحتوي على أكثر من خمس ذرات كربون) والهيدروكربونات الأليفاتية غير المشبعة (الألكينات والكانات) والهيدروكربونات الأرomaticية المنشطة (تحتوي على أكثر من مجموعة الكيل مرتبطة بالحلقة الأرomaticية) .

أما إذا لم يذب المركب في جميع المركبات السابقة بما في ذلك حمض الكبريت المركز فالمركب قد يكون هيدروكربوناً مشبعاً (الكان) أو هيدروكربوناً أروماتياً غير نشط أو هاليدات أو هاليد عطري.

مما سبق يتضح أنه من خلال المعلومات المتحصل عليها من كشوفات الذوبان يمكننا على الأقل تضييق الاحتمالات فيما عسى أن يكون المجهول موضوع الدراسة وبالتالي حصر الكشوفات اللاحقة في أضيق نطاق للتأكد من هوية المجهول. إلا أنه لا يمكن الاعتماد كلياً على خاصية الذوبان في التعرف على المجهول إلا في حالة الأحماض الكربوكسيلية . وبالتالي فلا مناص من إجراء بعض الكشوفات الكيميائية للتأكد من المجموعة الوظيفية وتحديد نوع المركب .

المخطط في الصفحة التالية يبين لنا الخطوات التي سنتدرج فيها للتعرف على اختبار الذوبانية والاستنتاجات من خلاله.

6. طريقة العمل :

الأدوات المستخدمة :

أنبوب اختبار - ماسك أنابيب - ملعقة - ساق زجاجية - ورق تباع الشمس .

الاختبار :

1. اغسل أنبوب الاختبار جيداً حتى تخلص من بقايا المواد الأخرى .

2. خذ كمية بسيطة من المادة المراد الكشف عنها تقديرياً كما يلي :

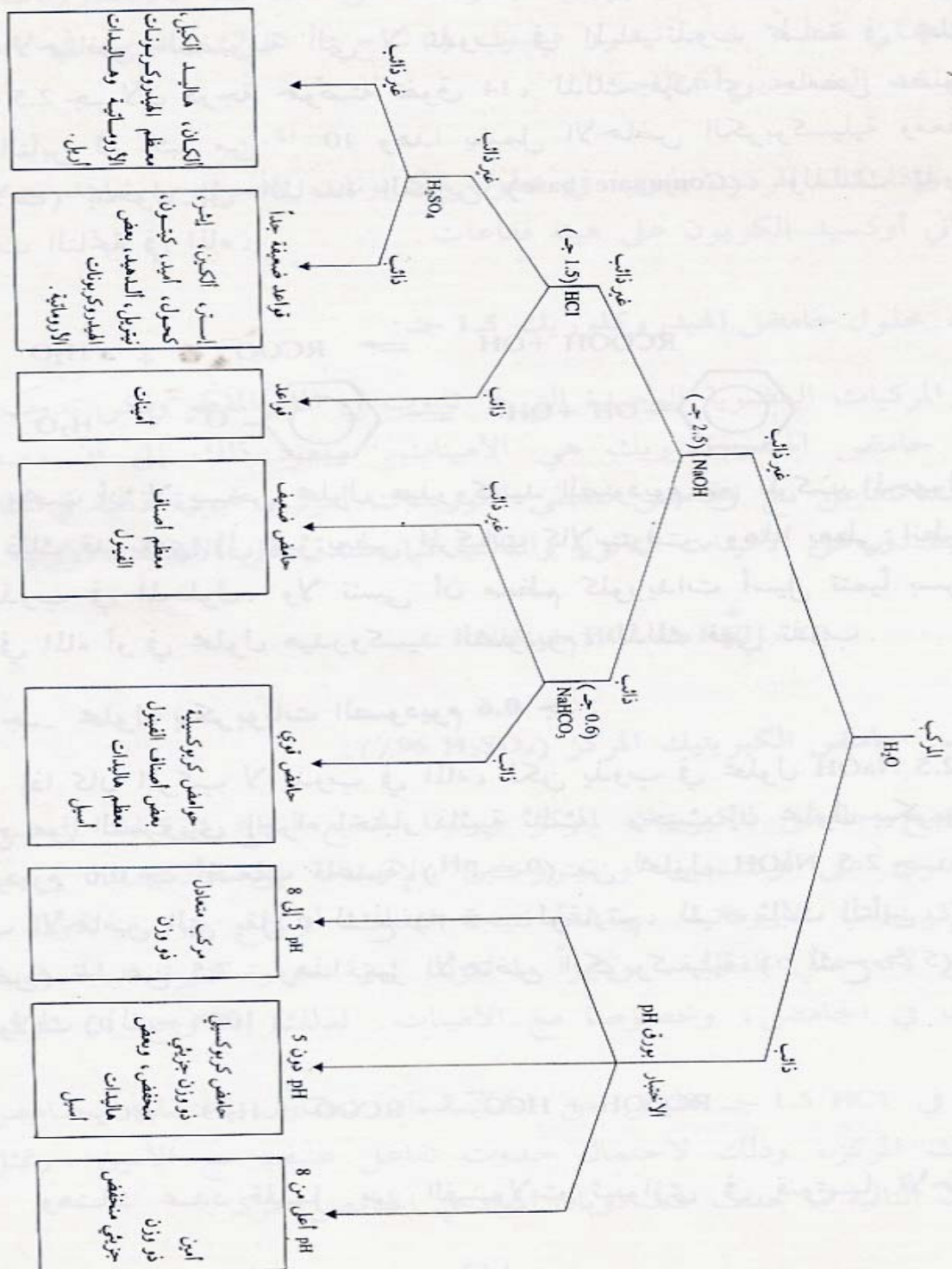
أ. المادة السائلة : خمس قطرات تقريباً أو 1 مل .

ب. المادة الصلبة : طرف الملعقة بلورات صغيرة قدر الإمكان .

أضعف كمية مناسبة من المذيب تقدر بثلاثة أضعاف المادة المذابة .

رج أنبوب الاختبار بشدة كما تعلمت سابقاً ولا حظ النتيجة .

دون النتائج مباشرةً وادرك الاستنتاج.



أسئلة

س 1: عرف الذوبانية ، وادرك أنواعها مع التوضيح

س 2: ما هي المذيبات المناسبة للمواد التالية :

- أ. حمض البنزويك .
- ب. الهكسان الحلقي .
- ج. حمض السالسيك .
- د. الهكسان الخطى.

س 3 : في المختبر وبنجربة عملية وضح كيف يتم التفريق بين المركبين التاليين :



أساسيات الكيمياء العضوية (عملي)

اختبار التسخين والاحتراق

الجذارة :

اختبار مدى تشبع الروابط في المركبات العضوية والتعرف على نوع الروابط بين ذراتها.

الأهداف :

عندما تكمل هذه الوحدة يكون لديك القدرة على :

1. تحديد نوع الروابط بين ذرات المركبات العضوية .
2. الاستفادة من تجربة حرق المواد العضوية للتحقق من نوع الروابط الكيميائية بين الذرات.

الوقت المتوقع للتدريب:

4 ساعات.

الوسائل المساعدة :

1. مذكرة العملي.
2. المختبر.
3. تجهيزات المختبر.

1. كشف الاحتراق:

يتم التعرف في هذا الكشف على طبيعة الترابط بين ذرات المركبات العضوية بصفة عامة من ناحية وإلى فكرة تقريبية عن عدد ذرات الكربون (الفحم) المكونة للمادة، وذلك بتعرض كمية بسيطة من المادة للهب مباشرة لتحترق المادة حسب طبيعة الروابط والتكوين وعدد الذرات المكونة للمادة كما سيأتي شرحها بالتفصيل وهذا الاختبار يمكن أن يسمى الكشف عن خاصية التشبع لمركبات العضوية.

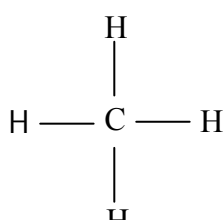
المركبات العضوية تختلف في نوعية الترابط بين ذراتها المكونة من خلال عدد وشكل الروابط التي بينها مؤثرة على ذلك على خواصها الكيميائية وتفاعلاتها وتأثرها بالطاقة الحرارية فمثلاً نجد أن بعض المركبات يكون التركيب أو الصيغة البنائية عبارة عن روابط أحادية تجمع بين الذرات في الجزيئية الواحدة من التركيب، والبعض الآخر عبارة عن جزيئات كبيرة ذات تسلسل وتفرع كبير بين السلسل المكونة كخيوط العنكبوت تقريباً وأيضاً روابطها المكونة بين الجزيئات أحادية وغير مضاعفة، أما في الأنواع الأخرى فيكون التركيب الترابطي بين الذرات المكونة للمركب محتوياً على روابط مضاعفة ثنائية وثلاثية في التركيب البنائي إما أن تكون خطية (ألفاتية) أو ذات سلاسل متفرعة أو عطرية (أروماتية).

ويمكن توضيح هذا التباين على النحو التالي :

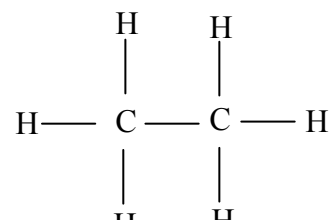
1. **الميدروكربونات المشبعة:** وتعرف بالألكانات وهي ترتبط بروابط أحادية فقط بين ذرات الكربون (الفحم) (C-C).

أ. مركبات هيدروكربونية الفاتية (خطية) بسيطة ومفتوحة مثل الميثان والإيثان والبيوتان ومثل

أغلب المركبات الألكانات Alkanes المفتوحة صيغتها العامة تكون C_nH_{2n+2} :



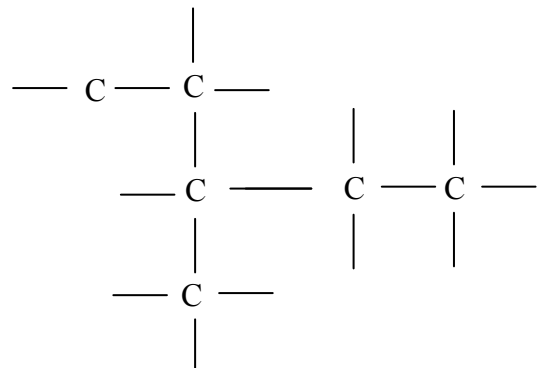
ميثان (Methane)



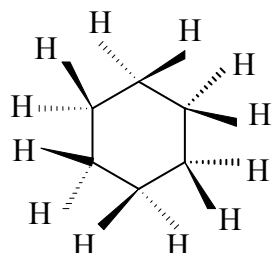
إيثان (Ethane)

عند تطبيق القانون العام للصيغة عليها نجد أن الصيغة تكون في الإيثان مثلاً : C_2H_6

ب. مركبات هيدروكربونية الفاتية (متفرعة) و يكون عدد ذرات الكربون فيها كبيراً أو ذات سلاسل - أي تجمع كبير لذرات الكربون مترتبة مع بعضها البعض - وتفرعات جانبية عديدة وكثيرة كمثالها :



ج. مركبات هيدروكربونية مشبعة حلقة (الألكانات حلقة) وتكون ذرات الكربون فيها مترابطة حلقياً وهي تتبع الصيغة العامة C_nH_{2n} التالية كمثالها :



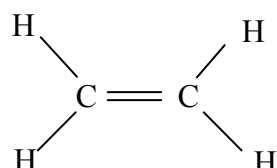
Cyclohexane

عند تطبيق القانون العام للصيغة عليها نجد أن الصيغة تكون في الإيثان مثلاً :



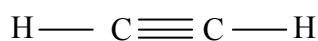
2- الميدروكربونات غير المشبعة: وهي التي تكون فيها الروابط ثنائية أو ثلاثة بين ذرات الكربون (الفحـم) .

أ- مركبات هيدروكربونية الفاتية (خطية) بسيطة تحوي بين ذراتها روابط مضاعفة وتتبع طائفة الألكينات Alkenes ومثالها :



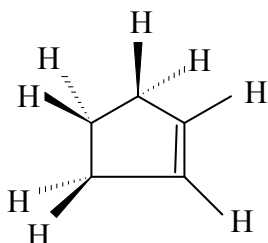
Ethylene إيثيلين

بـ- مركبات هيدروكربونية الفاتية بسيطة (خطية) تحوي بين ذراتها روابط ثلاثة وهي تتبع لمجموعة الألكانات Alkynes ومن أمثلتها :



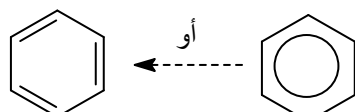
Acetylene أسيتيلين

جـ- هيدروكربونات حلقة تحوي رابطة أو أكثر من الروابط مضاعفة ومثالها :



Cyclopentene بنزين حلقي

دـ- مركبات هيدروكربونية حلقة (أروماتية - العطرية) وهي مركبات غير مشبعة أي أن بها روابط مضاعفة بين ذراتها ومثالها :



Benzene حلقة بنزين

أما بالنسبة لطريقة العمل والاستنتاج فإننا نجري مثل هذه التجارب في داخل دولاب الأبخرة والغازات وذلك لكثره الأبخرة المتتصاعدة والغازات والأبخرة الخطيرة الناتجة من احتراق هذه المواد حيث يتم استخدام أحد المواقف الغازية ذات اللهب لحرق المركب العضوي يتعرض المادة للهب مباشرة وملاحظة النتيجة الظاهرة على النحو التالي :

الاستنتاج	المشاهدة
المادة عبارة عن الفاتي بسيطة ذات روابط أحادية .	احتراق المادة بلهب أزرق خفيف دون تصاعد دخان .
المركب عبارة عن : أ - مركب الفتى بسيط مع وجود روابط ثنائية في التركيب . ب - مركب الفتى بسيط ذات سلاسل وتفرعات جانبية كثيرة دون وجود روابط مضاعفة أو وجود روابط مضاعفة قليلة .	احتراق المادة بلهب أزرق خفيف مائل للصفرة دون تصاعد دخان مع تصاعد خفيف للدخان .
المركب ذو صفة عطرية (مركب أروماتي) أي به حلقة أو حلقات بنزين في التكوين.	احتراق المادة بلهب أصفر واضح مع تصاعد دخان أسود كثيف واضح .

مما سبق يتضح لنا انه يمكن التمييز بين التركيب الترابطى بين المركبات المختلفة تمييز دقيق جداً إلا في حالة واحدة هي الثانية والتي سيتم التمييز أو التأكيد على النوع من خلال اختبار التشبع كما سيأتي - بإذن الله - لاحقاً .

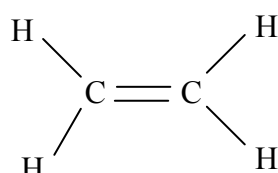
خطوات التجربة :

تجري هذه التجربة داخل خزانة الغازات فقط

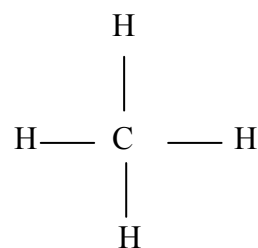
- 1- أحضر ملعقة حرق وتأكد من نظافتها بغسلها أولاً ثم بتعريضيها للهب مرة أخرى وغسالها بالماء بعد ذلك لتبریدها وذلك للتأكد من خلوها من أي مادة أخرى.
- 2- ضع كمية بسيطة على طرف الملعقة من المادة (سائلة - صلبة) .
- 3- مباشرة عرض المادة للهب ولاحظ نتيجة احتراقها .
- 4- دون النتائج مباشرة في كراسة النتائج .

اختبار التشبع

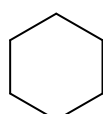
التشبع هو ترابط العناصر مع بعضها برابطة واحدة فقط، أي وجود رابطة واحدة فقط تربط بين العنصر والعنصر الآخر المجاور له دون زيادة، وهي ميزة يكثُر وجودها في المركبات العضوية مما أعطِها صفة ونشاطاً كيميائياً خاصاً فالمركبات الهيدروكربونية المشبعة تختلف تماماً في نشاطها الكيميائي عن الهيدروكربونات غير المشبعة. فالمركبات التي تكون الروابط بين ذراتها روابط أحادية تسمى مركبات مشبعة وهي تتبع لمجموعة (الألكانات)، أما التي تحوي رابطة أو أكثر بين ذراتها فإنها تسمى مركبات غير مشبعة وهي تتبع لمجموعتي (الألكينات والألكاينات) وللتوسيع سنعمل إلى هذه الأمثلة كما هو مبين :



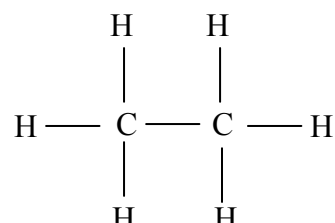
إيثيلين (غير مشبع)



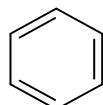
ميثان (مشبع)



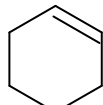
هكسان حلقي (مشبع)



إيثان (مشبع)



حلقة البنزين (غير مشبع)



هكسين حلقي (غير مشبع)

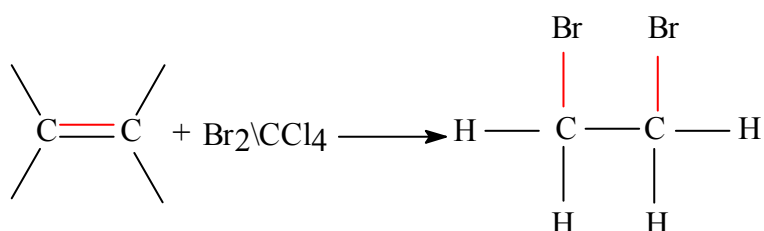
ويمكن الكشف عن وجود هذه الخاصية بعدة كواشف أو اختبارات تجرى على المركبات للكشف عن وجود أو عدم وجود خاصية التشبع في هذه المركبات وذلك لسهولة التمييز بينهما بسبب اختلاف نشاطهما الكيميائي .

1. الكشف بمحلول البروم:

محلول البروم خطير جداً كن حذراً في التعامل معه

يتفاعل البروم مع الروابط المضاعفة في المركب حالاً محل هذه الروابط على ذرات الكربون (

الفحم) كما في المعادلة التالية :



زوال لون البروم

بينما لا يتفاعل مع المركبات المشبعة والتي لا توجد بها روابط مضاعفة سواء كانت خطية مفتوحة أو حلقية .

طريقة التجربة :

1. خذ أنبوب اختبار جاف ونظيف .
2. ضع حوالي 1 مل من المادة في الأنبوب .
3. أضف حوالي 3 قطرات من محلول البروم (أحمر دموي) .
4. رج الأنبوب جيداً دون النتيجة .

النتائج الإيجابية والتي تدل على وجود الروابط غير المشبعة في المركبات الهايدركرбونية تكون بزوال لون محلول البروم ذات اللون الأحمر الدموي إلى عديم اللون أو إلى اللون الأصفر أو تكون راسب أبيض في بعض الحالات .

أمثلة على الاختبار :

مع الهكسان (العادي أو الحلقي) خذ 1 مل في أنبوبين جافين ونظيفين وأضف إلى كل منهما حوالي 3 قطرات من محلول البروم ورجهما جيداً ثم ضع أحدهما في مكان مظلم واترك الآخر معرضاً للضوء لبعض دقائق.

لاحظ زوال لون البروم في الأنبوب المعرض للضوء وتصاعد غاز بروميد الهيدروجين الذي يمكن الاستدلال عليه بتأثيره على ورق تباع الشمس الأزرق المبلل بالماء عند تعريضه لفوهة الأنبوب، بينما لا يزول لون البروم في الأنبوب الآخر وذلك لأن تفاعل الالكوانات مع المهاوجين يحتاج إلى ضوء ساطع لكي يحدث كعامل مساعد.

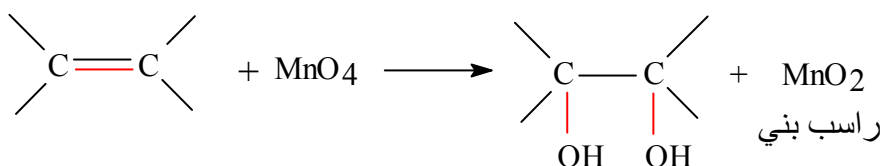
أعد التجربة مستخدما هكسين حلقي تلاحظ أن لون البروم يزول في الحال وأن التفاعل يحدث دون الحاجة إلى تعريض للضوء ولا يصحبه تصاعد غاز بروميد هيدروجين وذلك لأن التفاعل في هذه الحالة هو تفاعل إضافة وليس استبدال.

كذلك مع المركبات العطرية فإن اللون يزول سريعاً ويكون راسب أبيض واضح.

2. الكشف بمحلول برمجنات البوتاسيوم المخفف: (KMnO_4)

محلول البرمنجنات ملون للبشرة كن حذراً

تفاعل البرمنجنات وتأكسد مكونة راسب ذات لونبني ونتيجة للأكسدة تتحول البرمنجنات إلى شائي أكسيد المنجنيز MnO_2 مع المركبات الهيدروكربونية غير المشبعة ولا تتفاعل مع الهيدروكربونات المشبعة.



طريقة الاختبار :

1. خذ أنبوب اختبار جاف ونظيف .
2. ضع حوالي 1 مل من المادة في الأنبوب .
3. أضف حوالي 3 قطرات من محلول برمجنات البوتاسيوم (ارجوازي اللون) .
4. رج أنبوبة الاختبار ، دون النتائج .

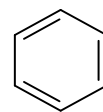
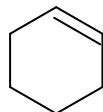
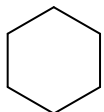
النتائج الإيجابية لهذا الاختبار والتي تدل على وجود روابط مضاعفة في المركبات الهيدروكربونية هو زوال لون البرمنجنات وتحولها إلى لونبني مع المركبات غير المشبعة.

أمثلة على الاختبار:

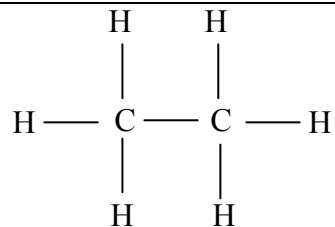
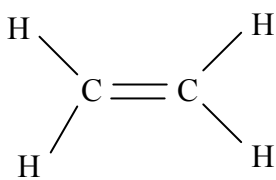
خذ أنبوبتي اختبار وضع في إحداهما 1 مل من الهكسان وفي الأخرى 1 مل من هكسين الحلقي وأضف إلى كل منها حوالي 3 قطرات من محلول برمجنتات البوتاسيوم المخفف ورجهما. تلاحظ أن اللون لم يتغير في الأنبوة المحتوية على الهكسان بينما في الأنبوة المحتوية على هكسين الحلقي تغير اللون إلىبني وذلك لأن الهكسان ككل الألكانات لا يتفاعل مع برمجنتات البوتاسيوم بينما هكسين الحلقي ككل الألكانات يتفاعل بسرعة مع هذا الكاشف وأن التفاعل هو تفاعل أكسدة واحتزال فالكاشف يؤكسد الألكين إلى جلايكول ويختزل هو إلى ثاني أكسيد منجينيز.

أسئلة

1. وضح بتجربة عملية كيف يمكن التمييز بين المركبات التالية :



2. وضح بالتجربة العملية كيف يمكن التمييز بين المركبين التاليين باستخدام محلول البروم :



أساسيات الكيمياء العضوية (عملي)

الكشف عن العناصر في المركبات العضوية

الجذارة :

الكشف عن العناصر المكونة للمركبات العضوية في المواد الصلبة والسائلة.

الأهداف :

عندما تكمل هذا الفصل يكون لديك القدرة على :

1. تحديد العناصر الدالة في تركيب المواد .
2. التعامل مع معدن الصوديوم بشكل صحيح .

الوقت المتوقع للتدريب :

4 ساعات.

الوسائل المساعدة :

1. مذكرة العمل.
2. المختبر.
3. تجهيزات المختبر.

طرق التعرف على المركبات العضوية

الكشف النوعي عن العناصر (qualitative taste for elements) :

يطلق على المركبات العضوية اسم مركبات الكربون لاعتمادها في التركيب البنائي على وحدات كثيرة ومتراقبة من عنصر الكربون لذا فإن المركبات العضوية جميعها تحتوي على الكربون (الفحم) وأغلبها يحتوي على الهيدروجين أيضاً، كذلك يمثل الأكسجين العنصر الثالث المتواجد في أغلب المركبات العضوية مع العنصرين السابقين ولا يوجد الأكسجين في جميع المركبات العضوية كما سنرى في المحاضرات العملية والدروس المعملية، وفي هذه الحقيقة - إن شاء الله - سيتم الكشف على أشهر العناصر الأخرى التي من الممكن أن تكون داخله في تركيب المواد العضوية ومنها عنصر: النيتروجين، الكبريت، ومجموعة الالوجينات.

الكشف عن العناصر في المركبات العضوية :

يتم الكشف عن العناصر السابقة الذكر باختبارات متعددة منها :

كشف لاساين (Lassaigne's test) :

وفيه يتم حرق العينة مع الصوديوم لتحويل العناصر المذكورة إن وجدت إلى أملاح الصوديوم، حيث يتحول النيتروجين إلى سيانيد الصوديوم، والكبريت إلى كبريتيد الصوديوم، والالوجين إلى هاليد الصوديوم، وجميعها تذوب في الماء فيسهل الكشف عنها بالطريقة المعروفة والمبينة أدناه.

أدوات التجربة :

أنبوب اختبار، أنبوبة حرق، ماسك أنابيب، موقد بنزن، كأس صغيرة، قطارة، ورق ترشيح، قمع ترشيح، دورق مخروطي.

خطوات العمل :

معدن الصوديوم يتفاعل بشدة مع الهواء والماء فكن حذراً وتعامل مع هذه التجربة حسب التوجيهات وبالطريقة الصحيحة ولا تتسر النظارات الواقية فهي مهمة جداً.

ضع قطعة صغيرة من الصوديوم في أنبوب حرق - مخصوص لهذه التجربة - جافة وسخنها على اللهب حتى تتصهر ويتحول لون المعدن إلى فضي أو أبيض.

أضف إليها كمية قليلة من العينة (حوالي 0.2 جم أو 0.2 مل) مع مراعاة أن تكون إضافة العينة السائلة تدريجياً أي قطرة ، قطرة ثم أضف عليها قليلاً من بودرة كربونات الصوديوم حتى تغطي محلول المادة.

أعد تسخين الأنبوة تسخيناً هيناً بإمرار الأنبوب تمريراً على اللهب حتى تتحول محتوياتها إلى كتلة صلبة قد يرافق ذلك تصاعد للأبخرة وتفاعلات عنيفة فلا تتردد وكن على حذر ، ثم سخنها بشدة لدرجة الاحمرار ولمدة حوالي دقيقتين .

الق بالأنبوبة الساخنة في جفنة أو كاس به ماء مقطر (15 مل) وكسرها إلى قطع صغيرة بواسطة ساق زجاجي .

ثم سخن محلول إلى أن يغلي وذلك ليذوب ما فيها من عناصر في الماء وحتى نزيد من تركيزها في محلول .

رشح محلول للتخلص من قطع الزجاج وأي مواد أخرى غير ذائبة . وتخليص من الأجزاء الصلبة واحتفظ بالرشيج - الجزء السائل من التجربة - لإكمال التجربة .

ملاحظة

إذا كان الرشيج ملوناً فهذا غالباً يدل على أن الحرق غير كامل ويحسن إعادة الخطوات المذكورة مستعملاً عينة جديدة . أما إذا كان غير ملون فهذا يدل على أن عملك جيد، إذا كان محلول كثيراً في الماء ليزيد تركيز الأيونات في محلول

الآن قم بنقل الراشح - الجزء السائل من التجربة - واستعمله للكشوفات عن العناصر إن وجدت ولا حظ أن كمية الراشح هذه هي التي تستخدم لجميع الكشوفات كما يلي :

الكشف عن وجود النيتروجين :

1. ضع حوالي 1 مل من الراشح في أنبوبة اختبار نظيفة وجافة .
2. أضف إليه قليلاً من كبريتات الحديد وزوّق قطرة من محلول فلوريد البوتاسيوم (30 %) .
3. سخن الخليط إلى أن يغلي ، ثم برد الأنبوة وأضف إليها قليلاً من حمض الكبريت المخفف لتذوب هيدروكسيدات الحديد .

النتيجة الإيجابية لهذا الاختبار هي :

ظهور لون أزرق أو أزرق مخضر تسمى زرقة بروسيا من المعقد $\text{Fe}_4[\text{Fe}(\text{CN})_6]_3$ يدل على وجود

أيون السيانيد الذي يدل على وجود النيتروجين بالعينة .

الكشف عن الكبريت :

1. ضع 1 مل من الراشح في أنبوبة اختبار.
2. أضف إليه قليلاً من حمض الخل ثم بضع قطرات من خلات الرصاص .
3. سخن محلول قليلاً .

النتيجة الإيجابية لهذا الاختبار :

تكون راسب أسود أوبني غامق يشير إلى وجود أيون الكبريت الذي يدل على وجود الكبريت بالعينة.

الكشف عن الهالوجينات (X= Br-Cl-I) :

إذا كانت العينة تحوي النيتروجين والكبريت فيسخن محلول المتبقى من العينة

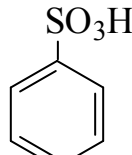
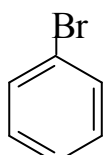
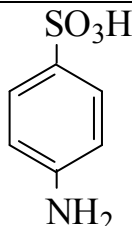
لطرد الأيونات حتى الغليان لعدة دقائق ويضاف بعد ذلك ماء مقطر للعينة .

1. خذ حوالي 2 مل من الراشح في أنبوبة اختبار نظيفة جافة .
2. أضف إليه حمض نيتريك مخفف إلى أن يصبح حامضاً .
3. سخن مع الرج إلى أن يتبخّر معظم محلول ، ثم برد وأضف إليها 1 مل من الماء المقطر وحوالي 1 مل من نيترات الفضة (5%).
4. تكون راسب يدل على وجود هالوجين بالعينة ، أي أيون كلوريد أو أيون بروميد أو أيون يوديد .

للتمييز بينها فإننا سنعمد إلى دراسة لون الراسب فإذا كان الراسب أبيضاً ويذوب بسهولة في محلول الأمونيا (هيدروكسيد الأمونيا) فالهالوجين هو الكلور ، وإذا كان لونه أصفر باهتاً ويذوب بصعوبة في محلول الأمونيا (هيدروكسيد الأمونيا) فهو بروم ، أما إذا كان لونه أصفر ولا يذوب في محلول الأمونيا (هيدروكسيد الأمونيا) فهو يود . ولاختبار ذوبان الراسب في محلول الأمونيا تفصل الطبقة المائية إما بسكبها بعناءة (ترويق) أو باستعمال قطارة، ويضاف محلول الأمونيا إلى الراسب المتبقى بالأنبوبة مع الرج وملاحظة الذوبان من عدمه .

أسئلة

1. أين يتم حفظ معدن الصوديوم ، ولماذا ؟
 2. كيف يتم التمييز معملياً بين المركبات التالية :



أساسيات الكيمياء العضوية (عملي)

المجموعات الوظيفية

الجذارة :

التعرف على المجموعات الوظيفية بالمركبات العضوية (مجموعة الكربونيل للألدهيدات والكيتونات) والتفريق بينهما والتمييز بين السكريات.

الأهداف :

عندما تكمل هذه الوحدة يكون لديك القدرة على أن :

1. تحديد نوع المجموعة الوظيفية بالمركب العضوي .
2. تمييز بين الألدهيدات والكيتونات .
3. تعرف على السكريات .

الوقت المتوقع للتدريب :

4 ساعات.

الوسائل المساعدة :

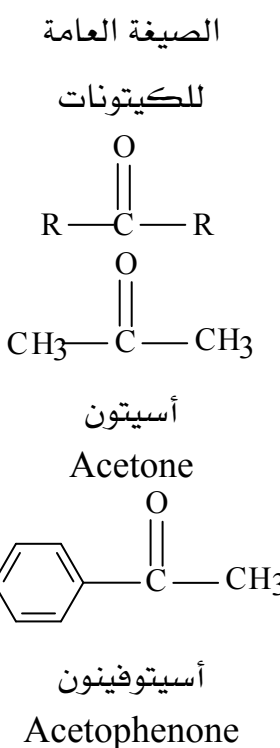
1. مذكرة العملي.
2. المختبر .
3. تجهيزات المختبر .

التعرف على مجموعة الكربونيل

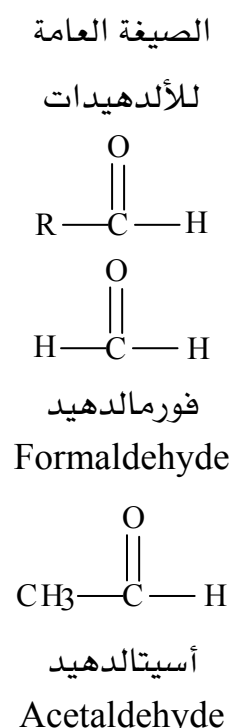
. الألدهيدات والكيتونات .

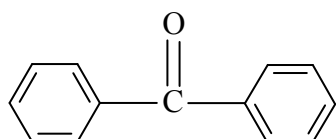
السكريات .

تعتبر مجموعة الكربونيل ($C=O$) أشهر المجموعات الوظيفية في المركبات العضوية وذلك لكون انتشارها بين المركبات المعروفة كثيرة وفاعليتها مميزة ومن هذه المركبات المحتوية على مجموعة الكربونيل مركبات الألدهيدات والكيتونات، حيث تشكل العديد من المركبات العضوية المشهورة فالألدهيدات هي أحد نواتج التأكسد الأولى للأغوال أما الكيتونات فهي نتاج أكسدة بعض الدهون وتحتفل مجموعة الألدهيدات عن مجموعة الكيتونات في المجموعات المرتبطة بمجموعة الكربونيل حيث نجد في الألدهيدات أن أحد طرفي الرابطة مع الكربون (الفحم) في مجموعة الكربونيل تكون ذرة هيدروجين وفي الطرف الآخر مجموعة الكيل (R) الفاتية أو أروماتية (عطرية) وبها أيضاً تحدد نوعية الألدهيد الفاتي أو أروماتي (عطري)، أما في مجموعة الكيتونات فإن طرفي الرابط تكون عبارة عن مجاميع الكيلية مختلفة أما الفاتية أو أروماتية (عطرية) لتحدد أيضاً بدورها نوع الكيتون الفاتي أو أروماتي (عطري) ومن الأمثلة على مجموعة الألدهيدات والكيتونات ما يلي:



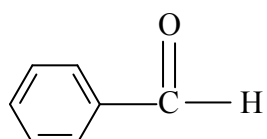
حيث إن R عبارة عن
مجموعة الكليل أو مجموعة
عطرية





بنزوفينون

Benzophenone



بنزالديهيد

Benzaldehyde

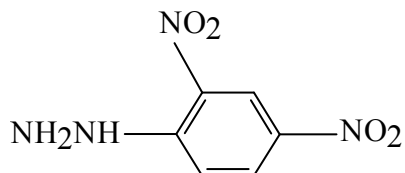
أغلب مركبات هذه الطائفة سوائل عدا الفورمالدهيد (الألديهيد النمل) فهو غاز يذوب في الماء بكميات كبيرة ، وأغلب هذه الطائفة لها روائح مميزة ومن الأمثلة عليها رائحة البنزالدهيد التي تشبه رائحة اللوز المر . وتعد أغلب تفاعلات هذه الطائفة تفاعلات إضافة على مجموعة الكربونيل والتي تمثل ذرة الكربون فيها كاشفاً إلكتروفيلياً نظراً لما يكون عليه من استقطاب ، أي إنها تمثل القطب الموجب وفي المقابل تمثل ذرة الأكسجين القطب السالب . وبصفة عامة فإن تفاعلات الألديهيدات أسرع من تفاعلات الكيتونات .

الكشف عن الألديهيدات والكيتونات :

يجمع بين هاتين الطائفتين خواص مشتركة تميزهما عن المركبات الأخرى . ومن هذه الخواص ما يتضح في تفاعلها مع كاشفهما العام 2,4-ثنائي نيتروفينيل هيدرازين والذي يعطي معهما روابط ملونة فاتحة (الأحمر - البرتقالي - الأصفر) مميزة جداً يمكن بواسطتها تمييز هاتين الطائفتين عن بقية الطوائف أو المجموعات الوظيفية .

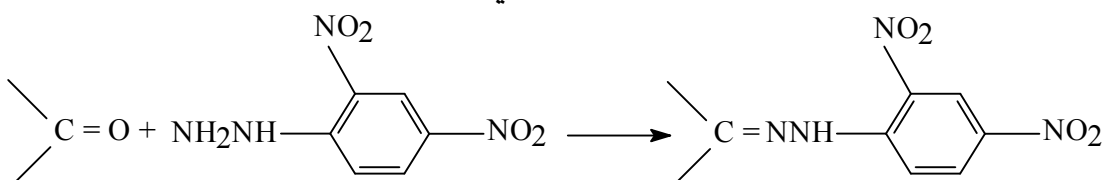
وهناك كواشف مميزة أخرى للتفرق بين الألديهيدات والكيتونات. حيث تتفاعل بعضها مع الألديهيدات ولا تتفاعل مع الكيتونات والعكس يمكن من خلالها التعرف على ما إذا كان المركب المحتوي على مجموعة الكربونيل الدهيد أو كيتون ومن أهمها كواشف تولن، وكاشف فهانج.

1. مع الكاشف العام 2,4-ثنائي نيتروفينيل هيدرازين :



2,4-Dinitrophenylhydrazine

وهو يعتبر كاشفاً عاماً لمجموعة الكربونيل وبالأخص طائفة الألدهيدات والكيتونات . حيث يعطي كما أسلفنا راسب فاتحة اللون (أحمر - برتقالي - أصفر) .



مشتق الهيدرازين (راسب ملون فاتح) 2,4-ثنائي نيتروفينيل هيدرازين
الألدهيد أو الكيتون

الأدوات المستخدمة :

أنبوب اختبار - ماسك أنابيب - فرشاة لتنظيف - قطارة .

طريقة العمل :

1. خذ أنبوبة اختبار نظيفة وجافة .
2. ضع كمية بسيطة من العينة في الأنبوب .
3. أضف مقدار 2-3 مل من الكاشف إلى العينة .

تحضير الكاشف : اوزن حوالي 0.5 جرام من 2,4-ثنائي نيتروفينيل هيدرازين في كأس زجاجي صغير ويداير باستخدام 0.5 مل من حمض الكبريت المركز ويضاف إليها بحدار 10 مل من الإيثانول ، ثم يسخن الخليط حتى يصبح متجانساً.

إذا لم يتكون الراسب مباشرة فاعمد إلى رج الأنبوب جيداً واتركه لبعض دقائق .
سخن محلول لمدة 3 دقائق ثم برد بإضافة قطرات من الماء لمساعدة محلول على الترسيب .

النتيجة الإيجابية لهذا الاختبار :
 تكون روابس فاتحة اللون (أحمر - برتقالي - أصفر) ولا تعمد إلى لون محلول **الكاشف المميزة بين الألدهيدات والكيتونات**.

هناك العديد من التفاعلات المميزة للألدهيدات عن الكيتونات وكذلك العكس يمكن من خلالها التفرقة بين المركبات الألدهيدية والكيتونية بسهولة ومنها ما يلي :

2. كاشف شيف :

هو محلول مادة صبغية بنفسجية اللون يزول لونها إذا ما أضيف إليها SO_2 لكنها تستعيد اللون إذا ما أضيف إليها ألدهيد حيث يتحد الألدهيد مع SO_2 ويتحرر الكاشف فيعود اللون البنفسجي .
الأدوات المستخدمة :

أنبوب اختبار - ماسك أنابيب - قطارة
طريقة العمل :

**هذا الكاشف حساس جداً للماء ولبقايا المواد في الأنبوة تأكد من التجفيف
والتنظيف**

1. خذ أنبوب اختبار جاف ونظيف .
2. ضع 1 مل من العينة داخل الأنبوب وأضف عليه قطرتين من الكاشف .
3. لاحظ النتيجة دونها بكراستك .

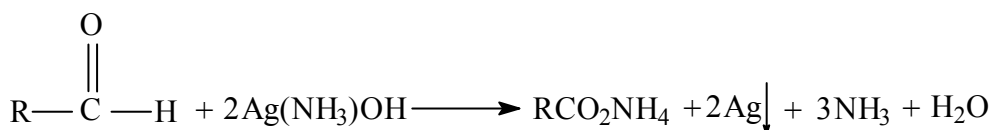
النتيجة الإيجابية لهذا الاختبار :

ظهور لون بنفسجي مع الألدهيدات ولا يظهر مع الكيتونات

ملاحظة : بعض الألدهيدات العطرية لا تعطي لوناً بنفسجياً مع الكاشف .

3. كاشف تولن :

يتربس أيون الفضة في هذا الاختبار على جدار الأنبوة مكوناً مرآة فضية اللون مميزة مع الألدهيدات دون الكيتونات وهذا الاختبار أيضاً يعتبر مميزاً للألدهيدات دون الكيتونات .



الأدوات المستخدمة :

أنبوب اختبار - ماسك أنابيب - حامل أنابيب - فرشاة - قطارة

خطوات التجربة :

خذ أنبوب اختبار جاف ونظيف وضع به 2 مل من الكاشف .

يفضل تحضير الكاشف في نفس التجربة لدقة أكثر أو استخدام كاشف حديث التحضير وطريقة التحضير تتم بإضافة 2-3 قطرات من هيدروكسيد الصوديوم المخفف إلى حوالي 2 مل من نترات الفضة فيتكون راسب من أكسيد الفضة يذوب بإضافة محلول النشادر المخفف حتى تختفي البثورات الصلبة من الأكسيد .

أضف 2-3 قطرات من العينة على الكاشف .

سخن لمدة عشر دقائق أو حتى ظهور النتيجة .

النتيجة الإيجابية لهذا الاختبار :

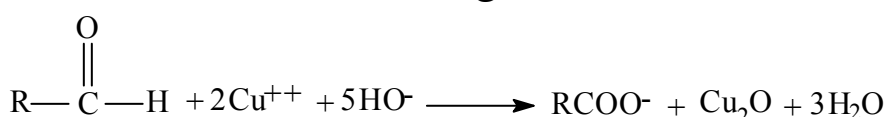
ظهور مرآة فضية أو طبقة فضية على الجدار الداخلي للأنبوب من نتيجة لتحرر أيون الفضة يدل ذلك على أن العينة من الألدهايدات .

ملاحظة : اغسل الأنبوب في الحال حتى لا تصق الطبقة الفضية عليه .

4. كاشف فهلنج :

وهذا الكاشف أيضاً يتفاعل مع الألدهايدات دون الكيتونات فتتأكسد الألدهايد وتحوله إلى حمض كربوكسيلي ويختزل أيون النحاس الشائي الموجود بالكاشف إلى أحادي التكافؤ متحولاً إلى راسب أحمر مائل إلى اللون البني .

هذا الكاشف يتم تحضيره مسبقاً بمحلولين مستقلين أحدهما يرمز له بمحلول فهلنج (A) أزرق اللون يتكون من كبريتات النحاس ، والآخر بمحلول فهلنج (B) عديم اللون يتكون من طرطرات الصوديوم والبوتاسيوم ، بحيث يتم خلطهما سوياً في نفس أنبوب الاختبار بنسبة 1:1 أي بنسبة قطرة من A مع قطرة من B مثلاً أو نسبة 1مل من محلول A مع 1 مل من محلول B وهكذا .

**أدوات التجربة :**

أنبوب اختبار - ماسك أنابيب - حامل أنابيب - حمام مائي - ماسك خشبي للأنابيب - قطارة .

خطوات التجربة :

1. خذ أنبوب جاف ونظيف وضع به 1 مل من العينة .
2. أضف 1 مل من بيكربونات الصوديوم NaHCO_3 .
3. أضف بضع قطرات من محلول فهانج A .
4. أضف نفس المقدار من محلول فهانج B .
5. سخن محلول لمدة خمس دقائق إلى عشر دقائق.

النتيجة الإيجابية لهذا الاختبار :

ظهور لون أخضر داكن يتحول بعدها إلى لون أحمر مائل للون البني يكون ذلك دليلاً على أن العينة من الألدهيدات .

ملاحظة: الألدهيد العطري يحتاج إلى مدة تسخين أكثر

السكريات

السكريات مركبات صلبة لها مذاق حلو، ذواقة في الماء عدا سكر النشا ولا تذوب جميعها في الإيثر، وتحلل عند التسخين. تحوي مجاميع هيدروكسيلية ومجاميع ألدهيدية أو كيتونية أي أنها هيدروكسي ألدهيدات أو هيدروكسي كيتونات، ويدخل في تركيبها البنائي عناصر الكربون والهيدروجين والأكسجين ونسبة وجود الهيدروجين والأكسجين في جزيء السكر تساوي نسبة وجودها في الماء - ما عدا بعض الحالات الشاذة - أي أن لها الصيغة الإجمالية $\text{C}_x(\text{H}_2\text{O})_y$.

تصنف السكريات حسب إمكانية تحللها إلى سكريات أحادية لا تتحلل بالماء. وسكريات ثنائية تتحلل بالماء إلى سكريين أحديين، وعديدة التسكر التي تتحلل إلى جزيئات سكرية أحادية متعددة.

تفاعلات السكريات

ما كانت السكريات تحمل مجموعة ألدهيدية أو كيتونية لذا فهي تقوم بتفاعلات الألدهيدات والكيتونات، فهي تختزل محلول فهانج ومحلول نترات الفضة النشادية . كما وتعطي مشتقات هيدرازونية تعرف في حالة السكريات الأوزازون التي تظهر تحت المجهر بأشكال بلورية تختلف باختلاف السكر. تتفحص هذه المركبات عند التسخين مع حمض الكبريت المركز، وتنشأ رائحة الكراميل عند معاملتها بالقلويات المركزية مثل هيدروكسيد الصوديوم مع تلون محلول.

1. كاشف موليش : Molish Test

يتتألف هذا الكاشف من ألفا - نافثول وحمض الكبريت المركز، ويعتبر كشفاً مميزاً للسكريات إذ يعطي لوناً بنفسجيّاً إذا ما عومل السكر بهذا الكاشف.

طريقة العمل

في أنبوب اختبار نظيف يذاب بضع مليجرامات من السكر في 2 مل من الماء. يضاف إلى محلول السكر قطرتان من ألفا - نافثول المذاب في الإيثانول ومن ثم يضاف 1 مل من حمض الكبريت المركز بحذر (يصب بالتدريج على جدار أنبوب الاختبار).

يلاحظ ظهور اللون البنفسجي عند التقاء طبقة حمض الكبريت (الطبقة السفلية) مع طبقة محلول السكري. تعاد التجربة باستخدام حمض كلوريدي الهيدروجين المركز بدلاً من حمض الكبريت في كاشف موليش. هل يظهر اللون في الحال؟

2. مع هيدروكسيد الصوديوم

في الغالب يتلون محلول السكري عند معاملته بالقلوي تظاهر رائحة الكراميل.

طريقة العمل:

استخدم السكريات التالية لإجراء هذا الكشف.

جلوكوز، جالاكتوز، سكر الشعير.

يوضع حوالي 0.5 جرام من السكر في أنبوب اختبار نظيف، يضاف إلى السكر 3 مل من محلول هيدروكسيد الصوديوم (10%) يسخن الخليط القلوي ويلاحظ اللون الناشئ ويمكن التعرف على رائحة الكراميل، ما هي السكريات التي لا تعطي كشفاً إيجابياً مع هيدروكسيد الصوديوم؟

3. محلول فهلنج

تحتزل الكثير من السكريات محلول فهلنج ويكون راسببني أحمر من أكسيد النحاس الأحادي (I) ولإجراء هذا الكشف تتبع الطريقة التي استخدمت عند الكشف عن الألدهيدات، وتعطي كل السكريات كشفاً إيجابياً عدا سكر القصب والنشا علماً بأن سكر القصب قد يختزل لون محلول فهلنج الأزرق إلى أخضر أو راسببني عند التسخين ذلك لأنه يتحلل بالماء إلى السكريين الأحاديين المؤلف منهما جزئيه وهما الجلوكوز والفركتوز.

4. كاشف تولن

ت تكون مرآة الفضة فيما لو عوامل السكر بمحلول نترات الفضة النشادية عدا سكري قصب السكر والنشا فهما لا يكونان مرآة فضية نظراً لكونهما من السكريات غير المختزلة ولا تختلف شروط هذه التجربة عن الشروط التي درسناها في بحث الألدهيدات.

5. تكوين الأوزازون

يتحد السكر مع جزيئين من فنيل هيدرازين أو ملحه معطياً أوزازون ذا أشكال بلورية تختلف فيما بينها حسب السكر المستعمل. وشكل بلورات الأوزازون الناتج من الجلوکوز مشابهة للأشكال البلورية الناتجة من أوزازون الفركتوز لكونهما مركباً واحداً، وتحتلت عن أشكال بلورات أوزازون السكريات الثانية.

طريقة العمل

استخدم السكريات التالية لإجراء هذا الكشف:
جلوكوز، فركتوز، سكر الشعير، سكر القصب.

يوضع 5 مل من محلول مائي (10%) من السكر في أنبوب اختبار نظيف. يضاف إلى الأنبوبي المحتوي على السكر حوالي 0.1 جرام من هيدروكلوريد فينيل هيدرازين و 0.25 جرام من خلات الصوديوم. تسخن الأنبوبة تسخيناً هيناً لمدة وجيزة لينشأ محلول متجانس. يوضع الأنبوب في كأس زجاجي فيها ماء ساخن لمدة 15 دقيقة على أن يرج الأنبوب من وقت لآخر خلال ذلك. تترك الأنابيب جانبًا لتبرد ثم لتفحص البلورات الناشئة تحت المجهر للاحظة أشكالها وسيلاحظ أنه لا تتشكل بلورات في الأنبوب الذي فيه سكر القصب. لماذا؟

6. محلول اليود

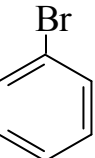
يعطي محلول اليود مع محلول النشا لوناً أزرق غامقاً دون السكريات الأخرى وعليه فهي تجربة مميزة للنشاء.

طريقة العمل

يوضع بضع مليجرامات من النشا في أنبوب اختبار نظيف ومن ثم يضاف حوالي 5 مل ماء، ويُسخن محلول حتى يتجانس. يضاف قطرة أو قطرتان من محلول اليود المخفف جداً إلى محلول النشا. لاحظ ظهور لون أزرق في الحال لا يلبث أن يختفي بالتسخين ليعود ويظهر بالتبريد.

أسئلة

1. كيف يمكن التمييز علمياً بين هذه المركبات:

<chem>CH3CH2COCH3</chem>		<chem>CH3COH</chem>
--------------------------	---	---------------------

2. أي المركبات التالية يعطي نتيجة إيجابية مع كاشف تولن :

<chem>CH3COCH3</chem>	<chem>HCOH</chem>
-----------------------	-------------------

أساسيات الكيمياء العضوية (عملي)

التعرف على المجموعات الوظيفية

مجموعة الأحماض الكربوكسيلية والفينولات

الجذارة :

التعرف على المجموعات الوظيفية بالمركبات العضوية (مجموعة الكربوكسيل الحامضية والهيدروكسيل الفينولية) والتفرق بينهما .

الأهداف :

عندما تكمل هذه الوحدة يكون لديك القدرة على أن :

1. تحديد نوع المجموعة الوظيفية بالمركب العضوي .
2. تمييز الأحماض الكربوكسيلية عن غيرها .
3. تعرف على مجموعة الفينول .

الوقت المتوقع للتدريب :

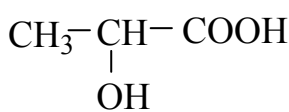
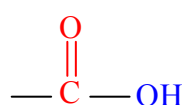
4 ساعات.

الوسائل المساعدة :

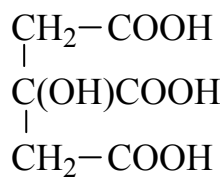
1. مذكرة العملى.
2. المختبر.
3. تجهيزات المختبر.

الكشف عن مجموعة الكربوكسيل الحامضية والهيدروكربوكسيل الكحولية والفينولية.

كما ذكرنا سابقاً فإن مجموعة الكربوكسيل تعد من أشهر المجموعات الوظيفية انتشاراً في المركبات العضوية، ومن هذه المركبات المشهورة جداً مجموعة الأحماض الكربوكسيلية التي تحتوي على مجموعة الكربوكسيل ومجموعة الهيدروكربوكسيل ($R-COOH$) حيث أن (R) قد تكون مجموعة الفاتية أو عطرية (أرomatic) وبها يحدد نوع الحمض الكربوكسيلي، وجميع هذه المركبات الحامضية مركبات صلبة ما عدا حمض النمل وحمض الخل وحمض اللبن، وتمتاز هذه المركبات ببنفاذية الرائحة وخاصة حمض الخل وحمض النمل أما بقية المركبات فلها رائحة مقبولة. ومن الأمثلة عليها

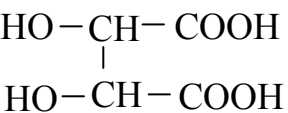


حمض اللبن

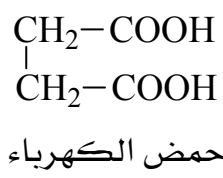


حمض الليمون

حمض النمل

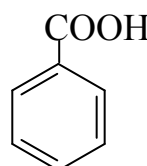


حمض النبيذ

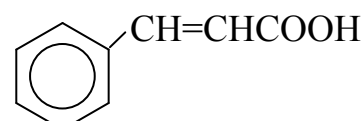


حمض الكهرياء

حمض المالون



حمض الجاوي



حمض القرفة

أغلب هذه المركبات ذواقة في الماء البارد، وتقل الذوبانية بارتفاع الوزن الجزيئي للحمض، أما الأحماض العطرية فشحيبة للذوبان في الماء البارد ولكنها تذوب في الماء الساخن (أي بتسخين الماء)، وتزيد قابلية الحمض لذوبان بوجود مجموعة الكربوكسيل في الحمض، وللأحماض الكربوكسيلية درجات غليان وانصهار مرتفعة وذلك بسبب وجود الروابط الهيدروجينية فيما بين جزيئاتها يزيد من قوتها استقطاب الرابطة في مجموعة الكربوكسيل.

الكشف عن وجود هذه المجموعة :**1 - اختبار الحامضية .**

وهذا الاختبار يتم باستخدام ورق تباع الشمس أو ورق قياس الـ P^H (درجة الحموضة) للتعرف على مدى حامضية المادة سواء كانت صلبة أو سائلة، حيث يتم استخدام ورق تباع الشمس ذي اللون الأزرق والذي يتحول إلى اللون الأحمر في الوسط الحامضي، أما ورق قياس الـ P^H فإنه أكثر دقة حيث يعطي نتائج مدرجة من (1 - 7) وهناك ورق قياس أكثر تطوراً وتطبيقاً يعطي من المدى (1 - 14) أي أنه يغطي التدرج لمقياس الـ P^H .

أدوات التجربة:

أنبوب اختبار ، ماسك أنابيب ، حامل أنابيب ، ورق تباع الشمس ، ورق قياس الـ PH.

طريقة العمل :

1 - خذ أنبوب اختبار جاف ونظيف وضع فيه كمية بسيطة من المادة .

إذا كانت المادة سائلة فيؤخذ مقدار بسيط تقريراً 1 مل ، أما إذا كانت المادة صلبة فيتم إذابتها في الماء الساخن أولاً إذا أمكن ومن ثم تجرى التجربة .

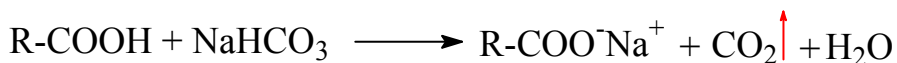
2 - أدخل ورق تباع الشمس أو ورق مقياس الـ PH داخل الأنبوب حتى يلامس محلول .

3 - لاحظ النتيجة ودونها بكراستك .

- إذا تحول لون ورق تباع الشمس من اللون الأزرق إلى اللون الأحمر دل ذلك على أن المركب يحمل الصفة الحامضية .
- إذا كان مقياس درجة الحامضية (PH) ما بين (1 - 6) فإن المركب يحمل صفة حامضية يكون مقياس قوتها حسب الرقم المبين ويمكن المقارنة بين نتيجة القياس في محلول مع الورقة المرجعية المرفقة بورق قياس درجة الحامضية .

الكشف مع بيكربونات الصوديوم :

هذا الكشف يعد من التفاعلات المشهورة بين الأحماض والقواعد وفيه يتفاعل الحامض مع **البيكربونات** مطلقاً بذلك غاز CO_2 حسب قوة التفاعل والتي تعتمد على قوة الحمض نفسه.

**أدوات التجربة :**

أنبوب اختبار - ماسك أنابيب - حامل أنابيب - ملعقة أو قطارة .

طريقة التجربة :

1- خذ أنبوب اختبار جاف ونظيف وضع به كمية بسيطة من العينة سواء كانت صلبة أو سائلة .

2- أضف عليها كمية مناسبة من بيكربونات الصوديوم .

- يتم إضافة كمية مناسبة من محلول بيكربونات الصوديوم السائل إذا كانت العينة صلبة .

- يتم إضافة كمية مناسبة من بودرة بيكربونات الصوديوم الصلبة إذا كانت العينة سائلة .

وذلك لوضوح التفاعل بشكل أكبر .

3- لاحظ النتيجة ودونها بكراستك .

إذا كان المركب يحمل صفة حامضية نلاحظ تفاعل وفوران وتصاعد للغاز يحدد كميته وقوته قوة الحمض وتفاعله مع البيكربونات .

الكشف بكلوريد الحديد الثلاثي (III)

يتفاعل الكثير من الأحماض الكربوكسيلية مع هذا الكاشف معطية ألواناً أو روابط ملونة يمكن الاعتماد عليها في تمييز الأحماض الكربوكسيلية البسيطة .

أدوات التجربة :

أنبوب اختبار ، ماسك أنابيب ، حامل أنابيب ، قطارة .

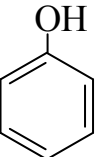
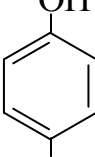
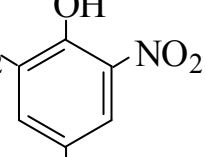
طريقة التجربة :

- 1 - خذ أنبوب اختبار جاف ونظيف وضع به كمية بسيطة من العينة .
- 2 - أضف محلول النشادر حتى يصبح محلول ذا صفة قاعدية ثم بخر كمية النشادر الزائدة بالتسخين قليلاً.
- 3 - برد الأنبوب ثم أضف إليه بضع قطرات من محلول كلوريد الحديد الثالثي.
- 4 - لاحظ النتيجة دونها بكراستك .

إذا ظهر لون أو راسب (أحمر – أصفر – بنفسجي) دل ذلك على أن العينة من الأحماض الكربوكسيلية .

الفينولات

تتميز أفراد هذه الطائفة بمجموعة هيدروكسيل (-OH) أو أكثر تتصل بحلقة البنزين مباشرة، ومعظم هذه المركبات مركبات صلبة غير ذواقة في الماء بالرغم من أن الفينول نفسه والفينولات شائعة مجموعة الهيدروكسيل مركبات ذواقة في الماء.

 الفينول Phenol	 هيدروكينون Hydroquinone	 حمض المر Picric acid
--	---	--

1. هيدروكسيد الصوديوم

تدوب الفينولات جميعها في الوسط القاعدي وتعطي أملاحاً تسمى فينوكسيدات. Phenoxides

2. مع كربونات الصوديوم

بالرغم من أن الفينولات لها خواص حمضية بعض الشيء إلا أنها لا تؤثر على كربونات الصوديوم . ويختلف الأمر إذا كان على نواة البنزين مجموعة أو أكثر من المجموعات الساحبة للإلكترونات، عندها تبرز الصفة الحمضية فتتأثر كربونات الصوديوم وينطلق CO_2 .

طريقة العمل:

توضع كمية صغيرة من الفينول وبارا - نتروفينول في أنبوب اختبار نيفين كل على حدة . يضاف محلول كربونات الصوديوم قطرة قطرة إلى كل أنبوب ثم يلاحظ في أي الأنابيبين يحدث فوران

3. مع كلوريد الحديد (III)

تعطي الفينولات ألواناً مميزة عند معاملتها بـكلوريد الحديد وهذا الكشف يعد من أهم الطرق التي تميز المركب الفينولي عن غيره من المركبات العضوية الأخرى.

طريقة العمل

يوضع محلول مخفف جداً من الفينول، المراد الكشف عنه، في أنبوب اختبار نظيف. تضاف قطرة أو قطرتين من محلول كلوريد الحديد (III) إلى محلول الفينول سابق التحضير. يلاحظ اللون الذي يتكون أثر ذلك.

4. استرات الفينول

تفاعل الفينولات مع كلوريدات حموض الكربوكسيلية وكلوريدات حموض السلفون لتعطي أسترات. هذه المشتقات الأستيرية عبارة عن مركبات بلورية صلبة سيما تلك التي تتكون من تفاعل الفينولات مع كلوريدات حموض السلفون. تختلف درجة انصهار كل أستر عن غيره إذ تتوقف على الفينول وهذا ما يجعل هذا التفاعل من أهم التفاعلات التي تستخدم للتمييز بين الفينولات.

طريقة العمل:

يذاب حوالي 0.5 جم من الفينول المراد الكشف عنه في 15 مل من محلول هيدروكسيد الصوديوم (10%) في حوجلة صغيرة. يضاف محلول سابق إلى حوالي 1 جم من كلوريد 5.3-ثنائي نتروبنزوئيل المسحوق جيداً ويسخن الخليط لمدة خمس دقائق. يرشح الأستر المترسب ويغسل بمحلول كربونات الصوديوم المخفف لماذا؟ (يجفف الراسب وتتقاس درجة انصهاره ثم تقارن بعد ذلك بالمراجع). يمكن تحضير استرات فينولية أخرى وفقاً للطريقة الآتية الذكر إذا ما استخدم كاشف آخر مثل كلوريد بارا - نتروبنزوئيل أو كلوريد بارا - تولوين سلفونيل.

ماء البروم

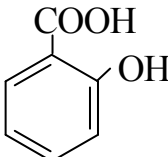
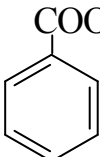
يختفي لون البروم في المحاليل المركزية لبعض الفينولات ويكون راسب أبيض من مركب الفينول عديد البروم عند إضافة زيادة من البروم. وتقوم الأثيرات العطرية مثل الأنزيول ($C_6H_5OCH_3$) بهذا التفاعل ، إذ تعطي مشتقات عديد البروم.

طريقة العمل:

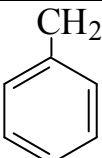
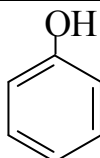
يذاب حوالي 0.5 جرام من الفينول في الماء أو الأسيتون أو كحول إثيل. يضاف محلول ماء البروم ببطء (قطرة قطرة) إلى محلول السابق ، مع الرج الشديد حتى يظهر لون البروم في خليط التفاعل ولا يزول بالرج . قد يدفأ خليط التفاعل عند 50 م لدة خمس دقائق ، ويضاف عندئذ حوالي 30 مل من الماء إلى خليط التفاعل ويرج جيداً ومن ثم يرشح الراسب ويغسل بمحلول مخفف من بيكربونات الصوديوم

أسئلة

.1 . ميز عملياً بين قوة الأحماض التالية :

	CH_3COOH محفف	
---	----------------------------------	---

.2 . ميز في المختبر بين المركبين التاليين وصنفهم :

	
---	---

أساسيات الكيمياء العضوية (عملي)

الأمينات

الجذارة :

التعرف على الأمينات والأميدات ومجموعة النيترو معملياً والتمييز بينها.

الأهداف :

عندما تكمل هذه الوحدة يكون لديك القدرة على :

1. التمييز بين أنواع الأمينات عملياً .
2. التعرف على مجموعة النيترو عملياً.
3. التعرف على مجموعة الأميد عملياً .

الوقت المتوقع للتدريب :

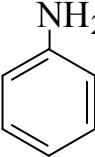
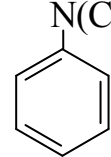
4 ساعات.

الوسائل المساعدة :

1. مذكرة العملي.
2. المختبر.
3. تجهيزات المختبر.

1-16 الأمينات

الأمينات مشتقات هيدروكربونية لمركب النشادر استبدلت فيه ذرة أو أكثر من ذرات الهيدروجين بمجموعات هيدروكربونية . وعليه يمكن الحصول على أمينات أولية وثانوية وثالثية وذلك باستبدال ذرة هيدروجين أو ذرتين أو ثلاثة على التوالي . وتقسم الأمينات إلى قسمين كبيرين هما الأمينات الأليفاتية والأمينات العطرية . الأمينات الأليفاتية هي التي تحمل ذرة النتروجين فيها مجاميع ألكيلية . أما الأمينات العطرية فتحمل حلقة عطرية على ذرة النتروجين .

$\text{CH}_3\text{CH}_2\text{NH}_2$ إيثيل أمين Ethylamine	$\text{CH}_3\text{CH}_2\text{NHCH}_3$ إيثيل ميثل أمين	$(\text{CH}_3\text{CH}_2)_2\text{N}$ ثلاثي إيثيل أمين
		

تشبه رائحة الأفراد الدنيا من الأمينات الأليفاتية رائحة النشادر ، وتصبح هذه الرائحة وخزة إذا ما زاد الوزن الجزيئي للأمين الأليفاتي الأمر الذي يدعو إلى تجنب استنشاقها . كما ينبغي الحذر تجاه الأمينات العطرية لأنها مركبات سامة للغاية بلا استثناء وبعضاها مسبب للسرطان .

للمينات خاصية قطبية نظراً للتباين في السالبية الكهربية بين ذرتي النتروجين والهيدروجين ، وعليه فالأمينات الأولية (NH_2^-) والأمينات الثانوية (NH^-) تتصف برابطة هيدروجينية جسرية ضعيفة تؤدي إلى تجميع جزيئات الأمين الأولية أو الثانوية فلا تتطاير بسهولة كما تتطاير المركبات غير القطبية ذات الأوزان الجزيئية المشابهة .

تتصف الأمينات بالصفة القاعدية فهي تحمل ذرة نتروجين عليها زوج إلكتروني حر يضم إليه بروتون الحمض ، لذا فهي تتفاعل مع الحموض معطية بذلك ناتج تفاعل الأحماض بالقواعد .

1. مع حمض النيتروز

تفاعل الأمينات الأولية مع حمض النيتروز (يحضر أشاء التجربة من معاملة نيتريت الصوديوم بحمض معدني مثل حمض كلوريد الهيدروجين) وتعطي أملاحاً ثنائية النتروجين . هذه الأملاح لها القدرة على الاقتران مع مركبات عطرية تحمل مجموعات تتصرف بأنها غنية بالإلكترونات مثل الفينولات ، وتعطي أصباغاً ذات ألوان حمراء زاهية هي أصباغ آزو التي لها الصيغة العامة $\text{Ar}-\text{N}=\text{N}-\text{Ar}$.

كذلك تتكون أملاح شائكة النتروجين من الأمينات الأولية الأليفاتية إذا عوملت بحمض النيتروز ولكنها سرعان ما تتفكك لتعطي النتروجين مما يحول دون نشوء أصباغ آزو. أما الأمينات الثانوية فتتفاعل مع حمض النيتروز لتعطي مركبات تدعى مركبات نيتروز وهي مركبات زيتية القوام صفراء اللون تطفو أو ترسو في قاع أنبوب الكشف.

وقد تعطي الأمينات الثالثية العطرية مشتقات نيتروزو ، تدخل مجموعة NO⁻ على الحلقة العطرية في الموضع بارا مالم يكن هذا الموضع مشغولاً وهي مركبات صلبة ذات ألوان خضراء زاهية يمكن أن تفصل كمركبات صلبة إذا ما عومل محلول الحمضى منها بهيدروكسيد الصوديوم.

طريقة العمل :

تستخدم الأمينات التالية لإجراء هذه التجربة.

أنيلين Aniline	ن-أنيلين مثيل N-methylaniline	ن،ن - أنيلين شائي الميثيل N,N-dimethylaniline
-------------------	----------------------------------	--

يوضع حوالي 0.5 مل من الأمين في أنبوب اختبار نظيف . يضاف 1 مل من حمض كلوريد الهيدروجين إلى كل أنبوب ويخفف محلول بحوالي 5 مل من الماء . تبرد الأنابيب في كأس زجاجي يحوي بعضاً من الثلج . يضاف بعض قطرات من محلول نيتريت الصوديوم المخفف إلى كل أنبوب وتلاحظ التغيرات التي تحدث في الأنابيب . يضاف إلى محلول الأنابيب المحتوى على الأنيلين محلول مبرد من بيتا - نافثول في هيدروكسيد الصوديوم (10 %) فيلاحظ نشوء صبغة آزو على هيئة راسب أحمر زاهي.

2. مع يوديد المثيل

تعطي الأمينات الثالثية أملاح الأمونيوم الرباعية إذا ما عوملت بمركب يوديد المثيل وتعرف هذه المشتقات بـ methiodides . هذه المشتقات مركبات بلورية صلبة تساعد كثيراً في التمييز بين الأمينات الثالثية مختلفة البنية التركيبية.

طريقة العمل

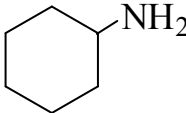
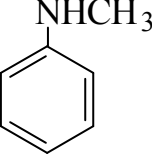
تحضر هذه المركبات بمعاملة 0.5 جرام من الأمين في أنبوب اختبار نظيف بحوالي 1 مل من يوديد المثيل فالتسخين على حمام مائي مع التحريك المستمر ومن ثم يبرد محلول ويحک جدار الأنبوب الداخلي بواسطة قضيب زجاجي فتترسب بلورات من methiodide الذي يمكن إعادة بلورته في الكحول أو خلات الإثيل.

3. مع حمض المر Picric Acid

تعطي الأمينات أملاحاً مع حمض المر، وتعد هذه الأملاح من أفضل المشتقات التي يمكن أن تجري للأمينات لغرض التقية وفصلها من الشوائب الموجودة. زد على ذلك أن هذه الأملاح لا تتحلل عند التسخين إذا ما قورنت بنفس المشتقات التي تنتج من المركبات الهيدروكربونية العطرية مثل الانثراسين إذ تتحلل إلى مكوناتها فيما لو سخنت لغرض البلورة.

طريقة العمل

تجري هذه التجربة على الأمينات التالية ليلاحظ أي من هذه المركبات يعطي نتيجة إيجابية بشكل أسرع.

 سيكلوهكسيل أمين Cyclohexylamine	 نـ- ميثيل أنيلين N-methylaniline	$(\text{CH}_3\text{CH}_2)_\text{N}$ ثلاثي إثيل أمين
---	--	--

يسخن الأمين 0.5 جرام مع كمية قليلة من الإيثانول أو البنزين في أنبوب نظيف. كما ويحضر، في أنبوب آخر، محلول مشبع من حمض المر في نفس المذيب المستخدم للأمين ويصب أحد محلولين الساخنين إلى الآخر ثم يسخن الخليط بعض الوقت ومن ثم يبرد الخليط فينفصل الملح على هيئة بلورات صفراء يمكن ترشيحها وتجفيفها وتعيين درجة انصهارها.

4. مع كلوريدات الحمض

تفاعل الأمينات الأولية والثانوية مع كلوريدات الحموض الكربوكسيلية لتعطي الأميدات المطابقة إذ تعطي مشتقات بنزاميد ومشتقات أستاميد إذا ما عومل الأمين بـ كلوريد بنزوئيل أو كلوريد حمض الخل على التوالي. ولتحضير مشتقات أسيتاميد يمكن استخدام بلا ماء حمض الخل مع الأمين الأولى أو الأمين الثاني.

وتجرى عملية الأسئلة (إدخال مجموعة $\text{CH}_3\text{CO}-$) بـ غلي مادة الأمين لمدة لا تقل عن عشر دقائق مع خليط من حمض الخل وبلامائه ومن ثم يصب خليط التفاعل من الماء فينفصل الراسب (مشتق أستاميد الذي يسمى أيضاً بالأنييليد). كما وتجرى عملية البنزالة (إدخال مجموعة بنزوئيل) وذلك بـ معاملة الأمين الموجود في محلول هيدروكسيد الصوديوم (10 %) بـ كلوريد بنزوئيل ورج المزيج بشدة فيترسب المركب المشتق من الأمين. هذه المشتقات مهمة جداً في التعرف على المركبات الأمينية فهي مركبات بلورية صلبة تختلف درجات انصهارها باختلاف الأمين.

كما وتفاعل الأمينات مع كلوريدات حموض السولفون مثل p-toluens sulphonyl Chloride لتعطي الأميدات المطابقة ، ويعرف هذا التفاعل بتفاعل هينسبيرج ..ولما كانت الأمينات الثالثية لا تتفاعل مع كلوريدات الحموض الكربوكسيلية ولا مع كلوريدات حموض السولفون فإن تفاعل هينسبيرج من التفاعلات المستخدمة للتمييز بين الأمينات الأولية والثانوية والثالثية وللفصل بين خليط الأمينات .ويجرى هذا التفاعل بنفس الطريقة التي تم بها عملية البنزلة.

طريقة العمل

يخلط حوالي 1 مل من الأنيلين مع 10 مل من محلول هيدروكسيد الصوديوم 10% في كأس زجاجي صغير .يضاف 1.5 جرام من باراتولوين سلفونيل كلوريد المسحوق جيداً - يمكن إذاته في الأسيتون وإضافة محلوله - إلى الأنبوة على الأمين ومن ثم يرج.

مركبات النيترو

تمتاز مركبات نيترو بوجود مجموعة NO_2 - عليها وهذه المجموعة تتوافر في كثير من المركبات العضوية المختلفة : مثل نيترو المركبات الهيدروكربونية ونيترو مركبات الاليلات الألكيلية ومركبات الايثرات ونيترو مركبات الأمينات ونيترو المركبات الفينولية.. إلخ.

هذا ويعد اختزال مجموعة نيترو إلى مجموعة أمينية (NH_2 -) أفضل كشف لها ، ذلك لأنه يمكن الكشف عن هذه عن طريق الدسترة diazotisation حيث تكون صبغة آزو . كما ويمكن تحضير مشتقات لها متميزة ويُقاد هذا الكشف يكون عاماً لكل مركبات نيترو عدا مركبات نيترو أمينات، فالمادة الأصلية تعطي صبغة آزو مباشرة دون اختزال. كما يجب أن نذكر أن مركب نيترو الذي يحوي مجموعة فعالة أخرى لا بد لها أن تعطي كشوفات إيجابية تخص المجموعة الأخيرة.

1. اختزال مجموعة نيترو

يمكن اختزال مجموعة نيترو بکواشف عديدة مثل الحموض المعدنية المركزة والقصدير أو بمعاملة مركب نيترو بهيدروكسيد الحديد (II) إذ يتآكسد أيون الحديد الثنائي بمجموعة نيترو إلى أيون حديد ثلاثي معطياً راسباً بني اللون محمر. أما مجموعة نيترو فيحصل لها اختزال وتتحول إلى مجموعة أمينية. هذا وتعطى كل المركبات التي تحمل مجموعة نيترو مهما كان التبدل عليها كشوفاً إيجابياً وفي وقت لا يتجاوز الدقيقة ، سواء كان المركب سهل الذوبان- حيث يعطي راسباً في الحال - أو شحيح الذوبان.

طريقة العمل

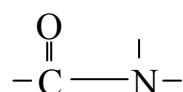
استخدم للكشف مركبات النيترو التالية:

نيتروبنزين، بارانيتروفينول (يعطي الكشوفات الخاصة بالفينولات).

يضاف بضع مليجرامات من مركب نترو إلى حوالي 1 مل من كبريتات الحديد (II) في أنبوب اختبار. يضاف إلى محلول السابق حوالي 1 مل من محلول هيدروكسيد الصوديوم الكحولي ثم يرج الأنبوب جيداً . لاحظ لون الراسب المتكون في زمن قصير جداً . يرشح الراسب وتحمض الرشاحة بحمض كلوريد الهيدروجين المركز، ومن ثم يعامل محلول المحمض المبرد بمحلول نيتريت الصوديوم . يضاف إلى الخليط المحمض محلول مبرد من ألفا - نافثول في هيدروكسيد الصوديوم 10 % ويلاحظ نشوء صبغة آزو على هيئة راسب أحمر زاهي.

الأميدات

مركبات الأميد عبارة عن مركبات متكونة من ترابط الأحماض الكربوكسيلية مع مجموعة الأمينات حيث تكون رابطة بين مجموعة الكربونيل من جهة الأحماض الكربوكسيلية وبين ذرة النيتروجين من جهة الأمينات مكونة رابطة تسمى رابطة ببتيدية تعتبر هي الأساس في تكوين البروتينات وغيرها.



ويمكن الكشف عن هذه المركبات بکواشف الأمينات المختلفة بواسطة محلول الهيدروكسيل الذي يعتمد على تميؤ الأميد بسهولة .
1. مع محلول هيدروكسيد الصوديوم 15% تميء الأميد بمعاملته بمحلول هيدروكسيد الصوديوم ليتصاعد غاز النشادر بشكل واضح

طريقة العمل :

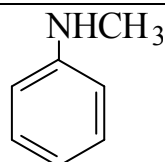
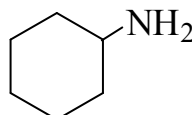
- 1 في أنبوب جاف ونظيف ضع كمية من الأميد (0.5) جرام.
- 2 أضف حوالي 2 مل من محلول هيدروكسي الصوديوم 15%.
- 3 سخن محتويات الأنبوب .
- 4 تبين من تصاعد غاز النشادر بورق تباع الشمس وذلك بوضعها أمام فوهة أنبوب الاختبار .

النتيجة الإيجابية لهذا الاختبار:

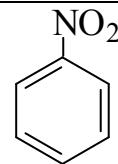
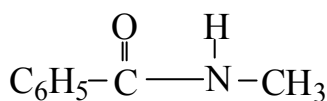
تصاعد غاز النشادر وتلون ورقة الترشيح باللون الأزرق دليل على أن المركب أميد .

أسئلة

أ. وضح كيف يتم التمييز عملياً بين الأمينات التالية :



ب. وضح عملياً كيف يتم التمييز بين المركبات التالية :



أساسيات الكيمياء العضوية (عملي)

التعرف على مركب عضوي مجهول

الجذارة :

التعرف على مادة عضوية مجهولة بناء على ما سبق وأن تقدم من تجارب واختبارات في الوحدات

السابقة

الأهداف :

عندما تكمل هذه الوحدة يصبح لديك المقدرة على :

1. التعامل الصحيح مع مركب عضوي مجهول .
2. التعرف على المجموعات الوظيفية المحتوى عليها المركب العضوي المجهول .
3. تصنيف المركبات العضوية معملياً بشكل صحيح .

الوقت المتوقع للتدريب:

4 ساعات

الوسائل المساعدة :

1. مذكرة العملي.
2. المختبر.
3. تجهيزات المختبر.

مقدمة :

في هذه الوحدة سنعمل على إعطاء كل متدرب مركب عضوي مجهول بغية التوصل والتعرف على ماهيته الفيزيائية والمجموعة الفعلية التي يحتوي عليها المركب تحت الدراسة وذلك باتباع ما سبق ودرس في الوحدات السابقة من الأولى إلى السادسة مضافاً إلى ذلك تعين درجة الانصهار وحالة المركب الفيزيائية ولونه مشتتاجاً من ذلك ما يستطيع استنتاجه من خلال ما درس .

كيفية أداء الاختبار :

بالاعتماد على الرجوع الى ما سبق وتم شرحه في الوحدات السابقة حاول ان تتعزز على ما هي المركب العضوي المعطى لك من قبل مدرب المادة وذلك بإجراء ما يلي بالترتيب :

1. التعرف على الخواص الفيزيائية للمركب من درجة الانصهار ، والحالة الفيزيائية ، ولون المركب ورائحته .
2. ذوبانية المركب في المذيبات المختلفة والاستنتاجات المهمة المبنية على هذا الاختبار .
3. كشف واختبار الاحتراق والتسبّع والتعرف على ماهية التركيب البنائي بين الذرات في المركب وتحديد الطائفة التابعة له .
4. الكشف عن وجود العناصر في المركبات العضوية بواسطة اختبار لاسين من نيتروجين وكبريت وهالوجينات .
5. الكشف عن المجموعات الوظيفية مجموعة الكربونيل (الألدهيدات والكيتونات) والهيدروكسيل (الأحماض الكربوكسيلية الفينولات) ومجموعة الأمينات والأميد والنيدرو .
6. جمع المعلومات المتحصل عليها مما سبق ومحاولة التوصل الى المركب المجهول استناداً إلى ما جمع من نتائج واستنتاجات ورجوعاً الى المراجع الممكنة والمتوفرة .

ويعتمد هذا الاختبار على دقة وملاحظة الطالب أثناء اجراء وإعادة الاختبارات السابقة طوال الأسابيع الدراسية الماضية وكذلك مدى فهمه لما طبق خلال تلك الفترة ومحاولتهربط المعلومات بعضها للخروج بأفضل الاحتمالات عن المركب العضوي المجهول .

تلخيص للوحدات السابقة :

أ. الذوبانية : يتم تجربة ذوبان المركب مع الماء فإذا ذاب المركب يتم الكشف عن مدى حامضية هذا المركب بغمس ورق تباع الشمس أو ورق PH داخل الأنبوب . إذا لم يذب المركب يتم التحول إلى الشق القاعدي بحيث يذوب المركب في إذابة كيميائية مع NaOH 10% ويلاحظ بعد ذلك مدى الذوبانية فإذا ذاب المركب كان لهذا المركب صفة حامضية وإذا لم يذب كان لا يحمل هذا المركب أي صفة حامضية . أما إذا ذاب المركب فإننا نختبر مدى قوة هذه الحامضية بواسطة محلول أو بودرة مادة NaHCO_3 فإذا كان للمركب تفاعل وفوران مع هذه المادة قوي فإن المركب يحمل صفة حامضية قوية والعكس صحيح . إذا تعذر ذوبان المركب في محلول هيدروكسيد الصوديوم نعمد إلى إذابة المركب في حامض HCl للتأكد من وجود الصفات القاعدية بالمركب أو عدم وجودها وآخر خطوات هذا الاختبار الذوبانية في حمض H_2SO_4 .

ب. الكشف عن الاحتراق : بأخذ كمية بسيطة من المادة على طرف ملعقة وتعريضها للهب موقد بنزن مباشرة فإن باستطاعتنا ملاحظة ناتج الاحتراق والذي يستدل منه لمعرفة الربط الكيميائي بين الذرات في المركب كما تعلمنا سابقاً .

ج. كشف التشبع : يمكن اختبار مدى تشبع روابط مركب عضوي ما بواسطة تفاعله مع محلول البروم في الماء أو البروم في رابع كلوريد الكربون حيث إذا تغير لون محلول - البروم - من اللون الأحمر الدموي إلى لو أصفر باهت أو عديم اللون أو غيره فإن ذلك يدل على أن المركب يحتوي على رابطة غير مشبعة أما إذا لم يتغير لون محلول فإن المركب يحتوي على روابط مشبعة بين ذرات عناصره ، ويمكن تأكيد ذلك باختبار التشبع مع برمجنات البوتاسيوم .

د. اختبار العناصر : وفي هذا الاختبار كما تعلمنا يتم صهر معدن الصوديوم ومفاعلته مع المركب العضوي ليعطي محلولاً يحتوي بعض العناصر الموجودة في المركب كما تعلمنا سابقاً .

هـ. اختبار المجاميع الوظيفية : وفي هذا الاختبار يتم الكشف عن المجموعة الوظيفية المميزة بالمركبات العضوية من الدهيدات وكيتونات وأحماض كربوكسيلية وفينولات وكحولات وهاليدات عضوية وأمينات ونيترو وأميد وخلافة كما وسبق شرحة سابقاً .

أساسيات الكيمياء العضوية (عملي)

تحضير المركبات العضوية

الجدارة :

إجراء تجارب في مختبر الكيمياء العضوية لغرض تحضير بعض المركبات العضوية ومعرفة أنواع تفاعلاتها الكيميائية وكيفية تقييدها والتعرف عليها .

الأهداف :

عندما تكمل هذا الفصل يكون لديك القدرة على :

1. كيفية تحضير بعض المركبات العضوية.
2. التعرف على بعض أنواع التفاعلات العضوية.
3. التعرف على كيفية تقييد المركبات العضوية.

مستوى الأداء المطلوب :

أن يصل المتدرب إلى إتقان هذه الجدارة بنسبة 80% .

الوقت المتوقع للتدريب :

أربع ساعات .

الوسائل المساعدة :

1. مختبر متخصص بالكيمياء العضوية.
2. جهاز عرض رأس Overhead Projector .

متطلبات الجدارة :

احتياز الحقيبة الثالثة بكل جدارة .

الفصل الأول: أسس عامة لتحضير المركبات العضوية

تنقية المواد العضوية:

هناك طرق عديدة تستخدم في تنقية المواد العضوية ، ستدرسها في حقيبة (أساسيات الكيمياء العضوية) نذكر بعضها هنا بإيجاز.

1. التقطير : Distillation

تعد عملية التقطير من أهم طرق فصل السوائل والمواد السريعة الانصهار ، وتستخدم عادة في فصل سائلين أو أكثر بعضها عن بعض على أن تكون المواد المقطرة ليست سهلة التفكك والتكسير. تتصاعد في بادئ الأمر - عند تسخين المزيج المراد تقطير مواده- أبخرة السائل ذي درجة الغليان الأدنى ، ثم تمر عبر فتحة مكثف مبرد من الخارج بالماء فتتكاثف من جديد لتتقاطر في وعاء مستقبل . حتى إذا تبخرت جميع جزيئات السائل المتقطر هذا ، ارتفعت درجة حرارة المزيج من جديد وتصاعدت أبخرة السائل الآخر ذي درجة غليان أعلى من الأول وهكذا بالنسبة للسائل الثالث والرابع إن كان المزيج مكوناً من سائلين أو أكثر .

كثيراً ما يلقى الطالب سوائل ذات درجات غليان عالية - أي فوق 150°م ، وتسخينها إلى درجات حرارة عالية ربما يؤدي إلى تكسيرها أو تعذر وسائل التسخين ، في مثل هذه الأحوال يستفاد من العلاقة القائمة بين درجات غليان سائل ما وضغط بخار جزيئاته ، إذ لا يشرع سائل ما بالغليان ما لم يبلغ ضغط البخار الذي يتتصاعد منه الضغط المحيط أو الضغط الذي يرضخ تحته السائل ، أي الضغط الجوي في الحالات العادية. وهذا يعني أنه إذا خفض الضغط الذي يعلو السائل ، فإن العدد اللازم من الجزيئات المتبخرة عن سطح السائل يغدو أقل ، متناسبًا مع الضغط المحيط بالسائل . يستفاد من هذه الحقيقة في تقطير المواد ذات درجات الغليان العالية، فتستعمل الماصة المائية حيث يتدنى الضغط فوق السائل من $(760)\text{مم زئبي إلى } (20)\text{مم زئبي أحياناً}$ ، كما تستعمل الماصة الزيتية ، ومن الماصات الزيتية ما يدني الضغط إلى 10^{-2} بل وحتى 10^{-7} مم زئبي.

هذا وتستعمل أعمدة تقطير خاصة ، إذا اتفق وكانت درجات غليان السوائل المراد فصلها بالقطير متقاربة ، تسمى هذه الأعمدة أعمدة التقطير المتجزئ.

هناك نوع آخر من التقطير يسمى التقطير بالبخار حيث يلجأ فيه إلى تقطير وفصل المواد العضوية العطرية بوساطة بخار الماء ، وبخاصة إذا كانت هذه المواد لا تذوب أو لا تمترج بالماء البارد وذات درجات غليان مرتفعة ، تتكسر هذه المواد وتتفكك إذا ما سخنت في الأحوال العادية حتى درجة الغليان .

في مثل هذه الحالة يستفاد من قانون دالتون في جمع الضغوط الجزئية ، فيرسل تيار حار من بخار الماء عبر الحوجلة المتوفرة فيها المادة المراد تقطيرها. فإذا كان ضغط بخار هذه المادة عند درجة حرارة 95°C مثلاً ضئيلاً دون الضغط الجوي (760 مم زئبقي) بكثير فإن اشتراك بخار الماء عند هذه الدرجة يجعل الضغط المحيط بالمادة المراد تقطيرها يرتفع وفقاً لقانون دالتون - حتى يصل 760 مم زئبقي فتتصاعد أبخرة المادة مع بخار الماء مارة بالملكش المبرد من الخارج فتتصاعد في وعاء استقبال منفصلة عن الماء الذي لا تذوب فيه كما أسلفنا . حتى إذا انتهى التقطير فصلت المادة عن الماء بقمع الفصل .

هناك نوع آخر من التقطير الذي يعتمد على إضافة سائل يمتزج مع سائل ولا يمتزج مع سائل آخر من سوائل المزيج المراد تقطيره وتنقيته ، فالماء على سبيل المثال يمتزج مع الإيثانول بكل نسبة ، أما إذا كانت نسبته 4,4% والإيثانول 95,6% فإن هذا المزيج يغلي عند درجة حرارة ثابتة هي 78,8°C ، فإذا أريد فصل الماء عن الإيثانول فصلاً تاماً، أضيف إلى هذا المزيج شيء من البنزول (البنزن) الذي يمتزج مع الإيثانول ولا يمتزج مع الماء ، وبالتالي تحمل جزيئات (البنزول) البنزن (benzene) المتاخرة جزيئات الماء وبعضاً من جزيئات الإيثانول ، وبذا يخلو باقي الإيثانول من الماء تماماً . يسمى مثل هذا التقطير : تقطير المراهج ذات درجات غليان ثابتة (azeotrope distillation).

2. البلورة : Crystallization

إذا كنا نلجم ، في تنقية السوائل وفصل بعضها عن بعض ، أو عن الشوائب العالقة فيها ، إلى أحد أنواع التقطير الآنفة الذكر ، فإن تنقية الأجسام الصلبة ، وفصل بعضها عن بعض تقوم على ما يسمى(البلورة).

تقوم عملية البلورة على اختيار مذيب من المذيبات المألوفة كالماء أو الإيثانول أو الميثانول أو الأسيتون أو حمض الخل ... الخ .

يتصف المذيب بأنه يذيب المادة المراد فصلها عند درجة حرارة مرتفعة ، وتترسب من جديد وتفصل عنه عندما يبرد ، ويشرط في المذيب كذلك ألا يذيب الشوائب لا عند درجة مرتفعة ولا منخفضة . تقوم عملية البلمرة على إضافة المادة ، التي يظن أن آثاراً من مواد أخرى مرافقة لها ، إلى كمية من هذا المذيب ، ويُسخن الخليط حتى الغليان ثم يرشح فتختلف الشوائب على ورقة الترشيح ولا يبقى في المذيب خاصة إلا المادة المراد تنقيتها التي لا تثبت أن تترسب بالتبريد ، فيصار إلى ترشيحها من جديد لفصلها عن المذيب ، ثم تجفف في مجفف فوق خماسي أكسيد الفسفور أو كلوريد الكالسيوم أو أي مادة مجففة أخرى .

الاستخلاص : Extraction

كثيراً ما يحصل الكيميائي في نهاية تفاعل يجريه في المختبر على مزيج مادتين أو أكثر ، وهو يريد كلّ منها على حدة ، فإن كانت هاتان المادتان أو هذه المواد مما تتفاوت درجات ذوبانها في مذيبين مختلفين لا يمتزجان ، كالماء والإثير ، على سبيل المثال ، أو كالماء والكلوروفورم ، لأن تذوب إحداهما في الماء بكميات كبيرة ولا تذوب في السائل الآخر ، في مثل هذه الحالة يرج مزيج المادتين في مزيج السائلين اللذين لا يمتزجان بالأصل ، يرج مرات ومرات في قمع فصل ثم يترك الخليط حتى يسكن فتعلو طبقة المذيب الأخف طبقة المذيب الأثقل وتكون كل طبقة منها غنية بالمادة التي لا تذوب فيها أصلاً ، تعاد عملية الرج على ما تبقى من المزيج وبكمية ندية من أحد السائلين وهكذا حتى تفصل مواد المزيج ، ثم يؤخذ كل سائل بمفرده وبما ذاب فيه من مادة ليقطر فتتختلف ، عقب تمام التقطير ، المادة التي ذابت فيه ، وبهذه الطريقة تفصل المواد المختلطة عن طريق الاستخلاص .

قد تتطلب عملية الرج وقتاً أطول ، عندها يلجأ إلى استخدام جهاز يسمى جهاز الاستخلاص ، الذي يسمى باسم أحد علماء الكيمياء الزراعية (Soxhlet) وهذا الجهاز يعمل تلقائياً دون الحاجة إلى عملية الرج .

3. التقنية عن طريق الفصل اللوني أو الكروماتوغرافي : Chromatography

تمثل عملية الفصل الكروماتوغرافي طريقةً من الفصل ، يتم خلالها توزيع مادة أو مادتين مثلاً على طورين ، أحد هذين الطورين يمثل طبقة ثابتة غير متحركة (سائل أو جسم صلب) والطور الآخر يمثل جسماً متحركاً ينتشر خلال مسامات الجسم الصلب غير المتحرك . هذا ويمكن أن يكون الجسم المتحرك سائلاً كما يمكن أن يكون غازاً وفي الحالتين لا يمتزج ولا يتفاعل مع الجسم الصلب غير المتحرك ومن هنا كانت أنواع الفصل الكروماتوغرافي :

أ. فصل كروماتوغرافي يقوم على أساس استخدام جسم صلب وسائل C . L.S.C

ب. فصل كروماتوغرافي يقوم على أساس استخدام جسم سائل وسائل C . L.L.C

ج. فصل كروماتوغرافي يستخدم فيه جسم صلب وغاز . G.S.C

د. فصل كروماتوغرافي يستخدم فيه جسم سائل وغاز . G.L.C

هذا وقد ازداد استخدام الفصل الكروماتوغرافي منذ اكتشاف هذه الطريقة عام 1906م وخلال الثمانين عاماً الماضية ، خضعت عملية الفصل اللوني إلى تطورات هائلة ، حتى غدا استخدامها ضرورة ملحة في معرفة نقاوة المادة .

وعملية الفصل الكروماتوغرافي متعددة فمنها ما يستخدم :

- العمود ويأخذ اسم الفصل اللوني عن طريق العمود (column chromatography)، حيث يملا عمود زجاجي شاقولي، بنوع خاص من الرمل المعلق بمذيب لا يذيب الرمل ولا يتفاعل معه وإنما يذيب المواد المراد فصلها، يذاب مزيج المواد المراد فصل مواد بعضها عن بعض، فين قليل من المذيب، ثم يضاف هذا محلول نقطة نقطة من فتحة علوية، فينساب المذيب عبر مسامات حبيبات الرمل الناعمة، ليخرج قطرة قطرة من فتحة تقع أسفل العمود. فإذا كانت مواد المزيج ذات سرع متباعدة في حركتها ضمن المذيب، فإن أسرعها، تتقدم على غيرها، وبمتتابعة سير الانسياب، عن طريق أطوال موجات المواد بواسطة الأشعة فوق البنفسجية مثلاً، يمكن معرفة متى انفصل آخر أثر من المادة الأولى ثم الثانية ثم الثالثة وهكذا.

- ورق النشف (paper chromatography) حيث يستعمل بدلاً من الجسم الصلب. وقد استخدمت هذه الطريقة أول ما استخدمت في فصل الحموض الأمينية والسكر وغيرها وذلك نحو عام 1944م. أما الجسم المتحرك فيمثل في هذه الطريقة الماء أو الفينول أو البيوتانول... الخ. ينساب الجسم المتحرك حاملاً معه المواد المتباعدة السرعة فيه، عبر عروق ورق النشف، ويمكن عن طريق اللون فصل بعضها عن بعض.

- الفصل اللوني بالطبقة الرقيقة (thin layer chromatography)، حيث تغشى صفيحة من الزجاج بطبقة رقيقة من الرمل الناعم الخاص، ويتم فصل المواد بواسطتها تماماً على النحو الذي مضى، وقد استخدمت هذه الطريقة أول ما استخدمت عام 1958م عن طريق الكيميائي (Stahl).

- الغاز الخامل إذ تبخر المواد المراد فصلها بالتسخين، ثم يرسل، عبر هذه الأبخرة، غاز خامل مثل الهليوم أو الأرغون أو الأزوت، متبعاً حركته خلال أنبوب رفيع دقيق وطويل. يمثل الغاز الخامل الجسم المتحرك. أما الجسم الساكن غير المتحرك فهو عبارة عن سائل غير طيار، وستجد تفاصيل هذه الطريقة وغيرها في بعض المراجع العملية فارجع إليه.

4. التقنية بالتسامي أو التصعيد : Sublimation

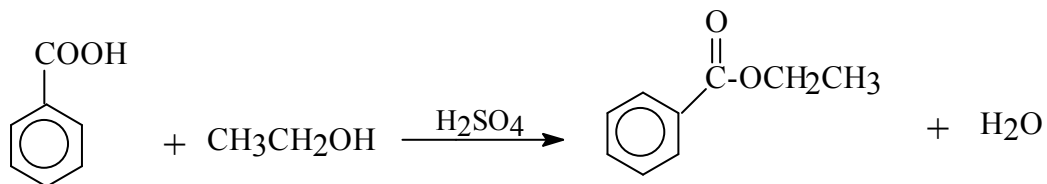
هناك بعض المواد الصلبة، التي تتحول بالتسخين إلى بخار مباشرة ، ودون أن تمر على مرحلة الانصهار، ويتكاثف بخارها إلى مادة صلبة مباشرة أيضاً ، إذا ما لامس سطحاً بارداً . هذه الحالة تسمى التصعيد أو التسامي ، وهي طريقة يلجأ إليها في فصل بعض المواد عن بعضها إذا كانت إحداها لا تمر بمرحلة الانصهار .

حساب النسبة المئوية لناتج تفاعل ما :

عندما يراد حساب النسبة المئوية لناتج تفاعل ما فإنه لابد من معرفة الآتي : معادلة التفاعل الموزونة .
أ. وزن المواد المتفاعلة ، ومن ثم عدد مولاتها .

ب. الأوزان الجزيئية للمواد الداخلة في التفاعل والنتاجة.

فمثلاً، للتفاعل التالي :



يراد حساب النسبة المئوية للناتج وهو بنزوات الإيثيل . الوزن الجزيئي لهذا المركب يساوي 150 غم / مول وذلك من معرفة عدد الذرات المكونة له والأوزان الذرية لها . والمواد الداخلة في التفاعل هي حمض الجاوي والإيثanol ، ولابد من معرفة المادة التي عدد مولاتها أقل لأنها المادة المحددة لكمية المادة الناتجة .

ففي هذا التفاعل أخذنا 10 غم من حمض الجاوي و50 مل من الإيثanol 96٪ لنحسب عدد مولات كل منها بالنسبة لعدد مولات حمض الجاوي نقسم 10 غم على الوزن الجزيئي للحمض وهو 122 فتكون النتيجة 0.082 مول . أما بالنسبة لعدد مولات الإيثanol فيجب معرفة كثافة الإيثanol لأنه مادة سائلة ، وكثافتها هي 0.785 غم / سم³. لذا نستطيع معرفة وزن الإيثanol المستعمل من العلاقة التالية :

$$\text{النسبة المئوية} = \frac{\text{وزن المادة}}{\text{وزن محلول}} \times 100$$

$$\text{النسبة المئوية} = \frac{100}{\text{وزن المحلول}} \times \frac{0.785}{50} \times 100 \quad \text{وزن المحلول} = 0.785 \times 50 = 39.25 \text{ جم}$$

ومنها فإن وزن الإيثanol يساوي 37,68 جم .

وبقسمة هذا الوزن على الوزن الجزيئي للإيثanol وهو 46 نحصل على عدد مولات الإيثanol وهي 0,082 مول .

إذن ، عدد مولات المواد الداخلة في التفاعل متساوية هنا . أما إذا كانت غير متساوية فالمادة الأقل في عدد مولاتها هي التي تستخدم في الحساب وذلك على النحو التالي :

نقول إن كل مول واحد من حمض الجاوي يعطي مولا واحدا من بنزوات الإيثيل (حسب معادلة التفاعل الموزونة) إذن فإن $0,082$ مول من الحمض من المفترض أن تعطي $0,082$ مول من بنزوات الإيثيل نظريا . ولتحويل عدد المولات النظرية إلى وزن (غم) حتى نستطيع معرفة الوزن النظري المفترض الذي نحصل عليه من المادة الناتجة تستخدم العلاقة التالية :

$$\text{عدد المولات} = \frac{\text{وزن المادة}}{\text{الوزن الجزيئي}} .$$

معرفة الوزن الجزيئي لبنزوات الإيثيل لبنزوات الإيثيل وهو 150 فإن وزنها النظري المفترض هو $12.3 \times 0.082 = 10.082$ غم .

$$\text{النسبة المئوية للناتج} = \frac{\text{الوزن الفعلي (العملي)}}{\text{الوزن النظري}} \times 100$$

معرفة الوزن الفعلي (وهو وزن الناتج من التجربة العملية بعد التقية والتجفيف) نفرض أنه \times غم ، فإن النسبة المئوية للناتج تصبح :

$$\text{النسبة المئوية} = \frac{\text{غ姆}}{12.3 \text{ غم}} \times 100 = \dots \%$$

طريقة أخرى للحساب :

يمكن حساب النسبة المئوية للناتج بمعرفة الوزن الجزيئي الغرامي وهو الوزن الجزيئي للمادة معتبراً عنه بالغرامات ، فمثلاً ، الوزن الجزيئي الغرامي لحمض الجاوي هو 122 غم ، فإذا أخذنا 122 غم من حمض الجاوي فإنها تعطينا نظرياً الوزن الجزيئي الغرامي لبنزوات الإيثيل وهو 150 غم ، فنقول :

122 غم من حمض الجاوي تعطي 150 غم من بنزوات الإيثيل .

10 غم (المستعملة فعلاً) من حمض الجاوي تعطي \times غم .

$$X = \frac{122}{150} \times 10 = 8.13 \text{ غم}$$

وهذا هو الوزن النظري المفترض أن نحصل عليه من بنزوات الإيثيل .

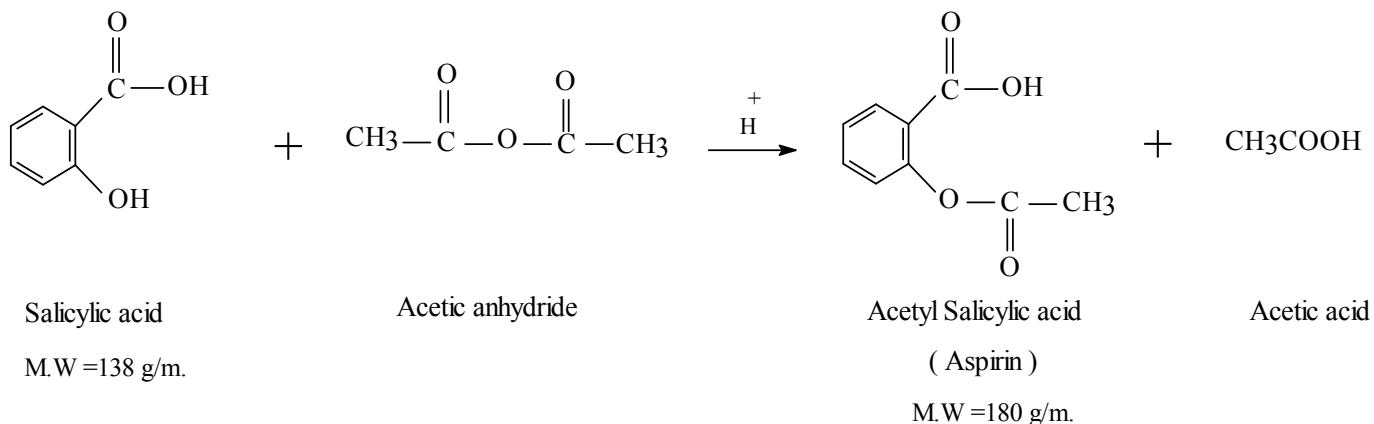
إذا عرفنا الوزن الفعلي الذي حصلنا عليه من التجربة العملية نستطيع - عندئذ - معرفة النسبة المئوية للناتج كما في الطريقة السابقة وذلك بقسمة وزن الناتج العملي على الوزن النظري ثم تحويله إلى نسبة مئوية .

الفصل الثاني: تحضير بعض المركبات العضوية

تجربة رقم (١) : تحضير الأسبرين (أستيل حمض السالسيليك).

أول من حضر الأسبرين Acetyl Salicylic acid هو العالم الألماني (غیرهارد) عام 1854م ، إلا أن قيمته العلاجية لم تعرف إلا بعد ذلك بأربعين سنة عندما قام العالم الألماني (هوفمان) بتجربته.

معادلة التفاعل:



الكيماويات المستخدمة :

- كحول (ايثانول أو ميثانول).
- حمض السالسيليك.

• أنهريد حمض الخليك.

• حمض الكبريتيك المركز.

الأجهزة والزجاجيات المستخدمة :

- قنية ترشيح .
- ورق ترشيح .
- كأس 250 مل .
- دورق مخروطي (250 مل).
- حمام مائي .
- قمع بوخر .
- ساق زجاجي .

طريقة التحضير:

-1 - ضع 10 جرامات من حمض السالسيليك في دورق مخروطي (250 مل)، ثم أضف إليه 14 مل أنهريد حمض الخليك وكذلك 5 نقاط من حمض الكبريتيك المركز.

-2 - اخلط المحتويات جيداً بتحريك الدورق ، ثم ضع الدورق على حمام مائي (دولاب الأخيرة) درجة حرارته حوالي 60° م لدّة 15 دقيقة مع تحريك المحتويات بساق زجاجي.

-3 - برد الخليط ثم أضف إليه 150 مل من الماء .

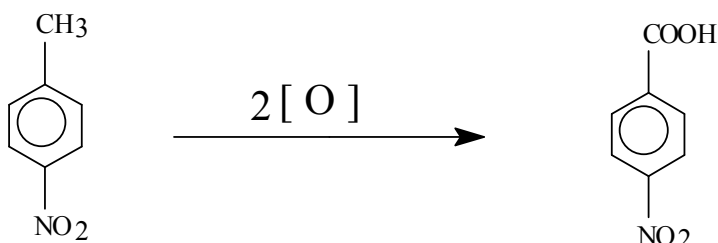
- 4 حرك الخليط جيداً بساقي زجاجي ثم اجمع بلورات الأسبرين بالترشيح ثم أذبها في 30 مل من الكحول (إيثانول أو ميثانول).
- 5 صب محلول الكحولي إلى 75 مل من الماء الحار في كأس(250مل).
- 6 سخن محتويات الكأس حتى تحصل على محلول رائق متجانس ثم اترك محلول ليبرد.
- 7 اجمع بلورات الأسبرين بالترشيح ، اضغط بلورات للتخلص من أكبر قدر ممكن من الراش.
- 8 اترك البلورات تجف في الهواء .
- 9 سجل وزن الناتج واحسب نسبته المئوية وخذ درجة انصهاره.

أسئلة :

- 1 إلى أي نوع من أنواع التفاعلات الكيميائية يتبع تفاعل التحضير أعلاه ؟.
- 2 ما هو دور حمض الكبريتيك المركز ؟
- 3 ما هي المادة التي يمكن أن نستخدمها بدلاً عن أنهيدريد حمض الخليك لنجعل على نفس ناتج التحضير أعلاه .

تجربة رقم (2) : تحضير بارانترو حمض البنزويك من بارانتروتلوين.

معادلة التفاعل:



الكيماويات المستخدمة :

- حمض الكبريتيك تركيز 5 % .
- حمض الكبريتيك تركيز 15 % .
- هيدروكسيد الصوديوم 5 % .
- بارانتروتلوين.
- بيكربونات الصوديوم ثنائي المائة.
- حمض الكبريتيك المركز.

الأجهزة والزجاجيات المستخدمة :

- دورق مستدير القاع ذو عنقين (حجم 250مل).
- قلاب مغناطيسي .
- كأس (200مل) .
- رتينة تسخين .
- قمع بوخر .
- مكثف .
- قمع فصل .
- ورق ترشيح .
- قنية ترشيح .

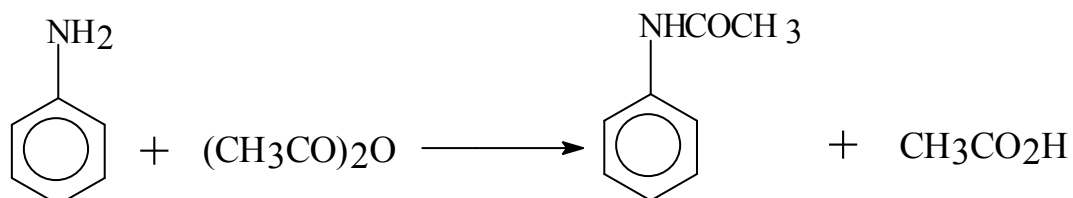
طريقة التحضير :

- 1 ضع 11,5 جرام من بارانتروتلوين و 34 جرام من بيكربونات الصوديوم ثنائي المائة و 75 مل من الماء في دورق مستدير القاع ذي عنقين حجم (250 مل)، ثم ركب في العنق الرئيسي مكثف وفي الثاني قمع فصل به 46 مل من حمض الكبريتيك المركز.
- 2 أدر الخليط مغناطيسيًا وأضف حمض الكبريتيك المركز بكميات قليلة في كل مرة بحيث تفرغ من إضافته خلال نصف ساعة .
- 3 حول الجهاز إلى رتينة التسخين وسخن الخليط إلى درجة غليان هادئ لمدة نصف ساعة .
- 4 برد دورق التفاعل ثم صب محتوياته في كأس به 120 مل من الماء.
- 5 اترك محتويات الكأس تبرد ثم رشح بلورات الناتج المنفصل .
- 6 انقل البلورات إلى مطحنة صغير واطحنها جيداً وأضف إليها 50 مل من حمض الكبريتيك المخفف (قوة 5%)

- 7- انقل محتويات المطحن إلى كأس واغسل ما يتبقى في المطحن وأضفه إلى الكأس .
 - 8- سخن محتويات الكأس على حمام مائي لمدة 15 دقيقة .
 - 9- برد الخليط ثم رشحه.
 - 10- انقل الراسب (وهو الناتج غير النقي) إلى كأس وأضف إليه محلول هيدروكسيد الصوديوم مخفف (قوة 5%).
 - 11- حرك الخليط جيداً وتأكد أنه أصبح قاعدياً.
 - 12- افصل أي مادة صلبة بالترشيح .
 - 13- اغسل المادة الصلبة بقليل من الماء وأضف الفسيل إلى أصل الراشح.
 - 14- خذ الراشح وصبه تدريجياً وبعناية مع التحريك في كأس به 120 مل من حمض الكبريتيك المخفف(قوة 15%).
 - 15- برد محتويات الكأس واجمع ناتج التجربة الذي ينفصل على شكل بلورات ، ثم اغسله جيداً بكميات صغيرة من الماء البارد ثم اضغطه بين ورقات الترشيح وبعد ذلك اتركه يجف في الهواء.
 - 16- سجل وزن الناتج ودرجة انصهاره واحسب نسبة المئوية ، وأعد بلورته باستخدام الآيثانول .
- أسئلة :**
- س 1 إلى أي نوع من أنواع التفاعلات الكيميائية يتبع هذا التفاعل؟.
 - س 2 ما هو المكون الرئيسي في الراشح؟.
 - س 3 هل يمكن أكسدة مركب أليفائي بهذه الطريقة للحصول على حمض عضوي؟.

تجربة رقم (3): تحضير الاسيتانيليد من الأنيلين.

معادلة التفاعل:



الكيمياء المستخدمة:

- مسحوقخارصين.
- إيثانول.
- آنيلين.
- انهيدريد حمض الخليك.
- حمض الخليك الثلجي.

الزجاجيات المستخدمة :

- قنية ترشيح.
- كأس (حجم 500).
- ساق زجاجية.
- دورق مستدير القاع (250 مل).
- مكثف.
- قمع بوخر.
- رتينة تسخين (حجم 250 مل).

طريقة التحضير:

- 1 خذ 20 مل (20,5 جرام) من الأنيلين و 20 مل (21,5 جرام) من أنهيدريد حمض الخليك و 20 مل (21 جرام) من حمض الخليك الثلجي و 0,1 جرام من مسحوقخارصين في دورق مستدير القاع سعة 250 مل.
- 2 ركب المكثف على الدورق ثم سخن خليط التفاعل على رتينة تسخين إلى درجة الغليان الهدئ لمدة نصف ساعة (يستحسن إجراء هذا التسخين في دولاب الأبخرة).
- 3 صب خليط التفاعل في كأس به 500 مل من الماء البارد مع تحريك الماء بساق زجاجي أشاء الصب.
- 4 برد خليط التفاعل في حمام ثلجي ثم اجمع الاسيتانيليد الصلب بالترشيح تحت الشفط مع الضغط على المادة الصلبة للتخلص من أكبر قدر من السوائل المختلطة به.
- 5 اغسل الاسيتانيليد بقليل من الماء المثلج ثم اتركه يجف في الهواء.
- 6 زن الناتج الجاف واحسب نسبة المئوية وخذ درجة انصهار الناتج.

- 7- أعد بلورة الناتج بإذابته في أقل مقدار من الإيثانول عند درجة الغليان .
- 8- برد محلول في الهواء .
- 9- أضف إليه ماء مقطرًا بكميات قليلة مع التحريك بساق زجاجي حتى يبدأ محلول في التعكير .
- 10- سخن محلول حتى يصبح رائقاً إذا لزم الأمر أضف كمية قليلة جداً من الإيثانول .
- 11- دع محلول الرائق يبرد في الهواء ، ثم اجمع الاستيانيلid النقي بالترشيح تحت ضغط منخفض واتركه يجف في الهواء ، ثم أوجد درجة انصهاره .

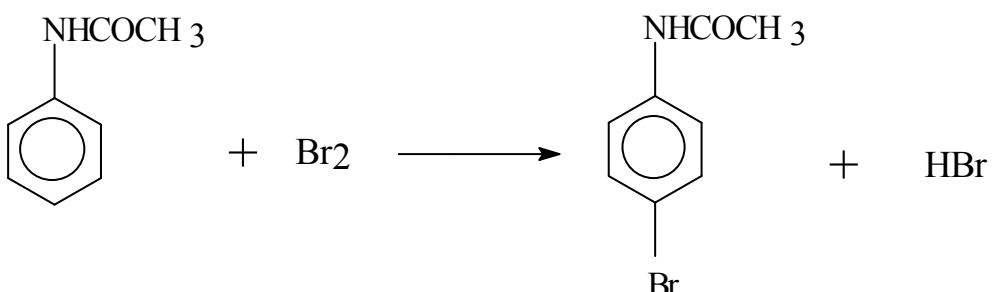
ملاحظة : الأنيلين من السوائل العضوية الخطرة وعليه يجب تفادي استنشاق أبخرته أو وقوع شيء منه على اليد . إذا وقع شيء على الجلد يجب غسله فوراً بقليل من حمض الهيدروكلوريك المخفف جداً ثم بالماء .

أسئلة :

- س1 هل بالإمكان استخدام مادة أخرى غير أنهيدريد حمض الخليك للحصول على الاستيانيلid؟.
- س2 ما هي أهم خاصية كيميائية للاستيانيلid مقارنةً بالأنيلين؟.
- س3 ما هو الناتج عند تسخين الاستيانيلid مع محلول حمض الهيدروكلوريك (قوة 20٪)؟.
- س4 ما هو دور الخارصين في هذا التفاعل؟.

تجربة رقم (4) : تحضير بارا برومواستاتانيلد من الأسيتانيدي.

معادلة التفاعل:



المواد الكيميائية المستخدمة :

- البروم .
- الاسيتيانيلد .
- ميتاكبريتيت الصوديوم .
- حمض الخليك الثلجي .

الأجهزة والزجاجيات المستخدمة :

- دورق مخروطي (حجم 250 مل).
- دورق مخروطي (حجم 100 مل).
- حمض الخليك الثلجي .
- حمام مائي.
- قمع ترشيح .
- قنية ترشيح .
- ورق ترشيح .
- كأس (حجم 600 مل).

طريقة التحضير :

1- أذب 13,5 جرام من الاسيتيانيلد في 45 مل من حمض الخليك الثلجي في دورق مخروطي سعة 250 مل .

2- خذ 25 مل من حمض الخليك الثلجي في دورق مخروطي سعة 100 مل وأضف إليه 5,3 مل من البروم.

3- برد محلول الاسيتيانيلد في حمام بارد درجة حرارته 10-12°م ، ثم أضف إليه محلول البروم بكمية قليلة في كل مرة مع تحريك محلول الاسيتيانيلد.

4- اترك خليط التفاعل على ظهر منضدة التفاعل عند درجة الحرارة العادي لمدة 30 دقيقة مع تحريكه من آن لآخر ليكتمل التفاعل ثم صبه في كأس به 400 مل من الماء .

5- اغسل دورق التفاعل ب 7 مل من حمض الخليك الثلجي ثم أضف الغسيل إلى الكأس .

- 6- أزّل أي لون أحمر متّبقي في خليط التفاعل بإضافة ما يكفي فقط من ميّتا كبريتيت الصوديوم (NaHSO_3) .
- 7- اجمع البارا برومواسيتانليد المنفصل من الماء بالترشيح تحت ضغط منخفض واغسله 3 مرات أو أكثر بكميات قليلة من الماء المثلج.
- 8- أزّل معظم الماء من الناتج بالضغط عليه جيداً ثم اتركه يجف في الهواء.
- 9- أوجد وزن الناتج ودرجة انصهاره.
- 10- أعد بلورة الناتج من الإيثانول المائي ثم أوجد درجة انصهاره مرة أخرى وسجل ذلك في تقريرك.

ملاحظة :

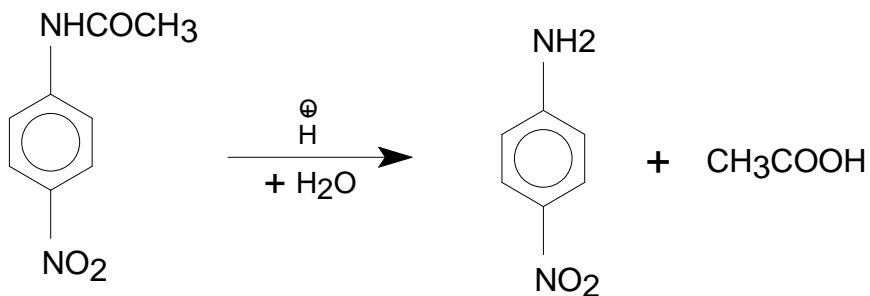
- البروم مادة خطيرة جداً ، على كل متّدرب أن يتّفادي استنشاق أبخرة هذا العنصر أو السماح للعنصر السائل بالوصول إلى الجلد.
- يجب لبس نظارات واقية وقفازات مطاطية واستعمال البروم في دولاب الأبخرة.

أسئلة :

- س1: إلى أي نوع من أنواع التفاعلات الكيميائية يتبع تفاعل البروم ؟
- س2: لماذا المركب (NaHSO_3) يزيل لون البروم ؟
- س3: لماذا يكون متشاركل بارا للبرومواسيتانليد هو المتشاركل الغالب ؟

تجربة رقم (5) : تحضير بارانيتروأنيلين من بارابروم واستانليد.

معادلة التفاعل:



الكميات المستخدمة :

- هيدروكسيد الصوديوم (قوة 10٪).
- كحول (إيثanol / ميثانول) .

- بارا اسيتانيدي.
- حمض الكبريتيك المركز (قوة 70٪).

الزجاجيات المستخدمة :

- ورق PH .
- ورق ترشيح .
- مكثف .
- قنية ترشيح .
- دورق مستدير القاع (حجم 150 مل) .
- مجفف منخفض الضغط (ديسكيتور) .
- رتينة تسخين .
- قمع بوخر .

طريقة التحضير :

1) خذ 15 جرام من بارا اسيتانيدي و 60 مل من حمض الكبريتيك (قوة 70٪) في دورق مستدير القاع سعة 150 مل .

2) ركب المكثف و سخن خليط التفاعل على رتينة تسخين عند درجة غليان هادئة لمدة نصف ساعة .

3) صب خليط التفاعل في كأس به 500 مل من الماء المثلج (الناتج الآن يوجد في شكل ملح الكبريتات) .

4) أطلق البارانيتروأنيلين من ملحه بإضافة محلول هيدروكسيد الصوديوم (قوة 10٪) بكميات قليلة من التحريك حتى يصبح خليطاً قلويماً .

5) برده في حمام ثلجي ثم اجمع بلورات البارانيتروأنيلين الصفراء بالترشيح تحت ضغط منخفض (يكون لون الناتج أحياناً أخضر داكن اللون بسبب أكسدته في الهواء) .

6) اغسل الناتج من الماء الذي يحتوي على قليل من الكحول ثم جففه داخل مجفف منخفض الضغط لمنع الأكسدة .

7) زن الناتج (ونسبة المؤوية) وأوجد درجة انصهاره .
ملاحظة : حمض الكبريتيك (قوة 70%) :

يحضر بإضافة 60 مل من حمض الكبريتيك المركز إلى 45 مل من الماء وليس العكس يجب إضافة الحامض بكميات قليلة في كل مرة مع تقليل الماء أثناء الإضافة .

أسئلة :

س 1 لماذا لا نحصل على بارانتروانيلين بتنرنة الانيلين مباشرة ؟.

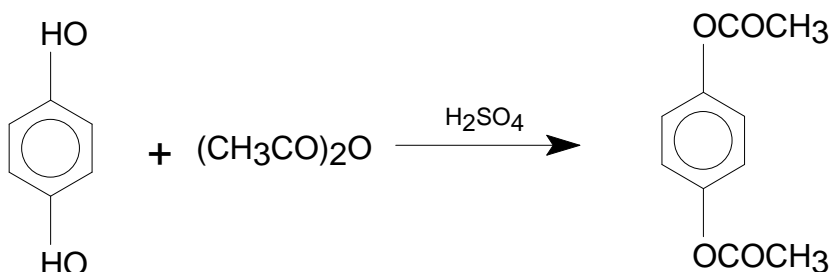
س 2 لماذا نضيف حمض الكبريتيك المركز إلى الماء وليس العكس ؟.

س 3 إلى أي نوع من أنواع التفاعلات الكيميائية يتبع التفاعل أعلاه ؟.

س 4- ما هو الاختبار الذي يمكنك إجراؤه لمعرفة ما إذا كان التفاعل أعلاه قد اكتمل أم لا ؟.

تجربة رقم (6) : تحضير ثانوي خلات الهيدروكينون.

معادلة التفاعل:



المواد الكيميائية المستخدمة :

- هيدروكينون .
- حمض الكبريتيك المركز .
- أنهيدريد حمض الخليك .

الزجاجيات المستخدمة :

- زجاجة ساعة .
- دورق مخروطي (حجم 250 مل) .
- ساق زجاجية .
- كأس (حجم 250 مل) .

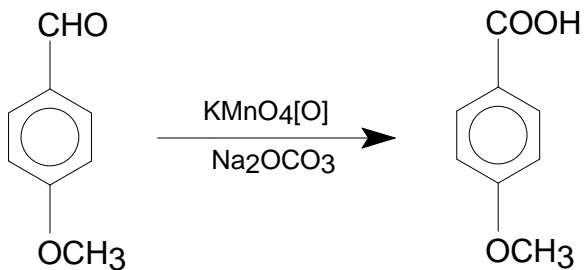
طريقة التحضير :

- 1 ضع (5 جم) من الهيدروكينون في دورق مخروطي سعته 250 مل .
- 2 أضف إليها (10 مل) من أنهيدريد حمض الخليك .
- 3 أضف قطرتين من حمض الكبريتيك المركز إلى خليط التفاعل .
- 4 قلب برفق لمدة (15 دقيقة) .
- 5 صب إلى خليط التفاعل 100 مل من الماء المثلج . فتظهر لك بلورات الناتج .
- 6 رشح الناتج بواسطة قمع بوخرن واغسله بـ 150 مل من الماء .
- 7 انقل الناتج إلى كأس سعته 250 مل ثم أعد بلورته من الإيثanol المائي (50%) ثم اتركه ليبرد عند درجة حرارة الغرفة لتحصل على بلورات بيضاء ونقية .
- 8 افصل الناتج النهائي بالترشيح ثم جففه وأوجد وزنه ودرجة انصهاره .

أسئلة :

س1 ما هو دور حمض الكبريتيك المركز في هذه التجربة؟

س2 ما هو نوع التفاعل في هذه التجربة؟

تجربة (7) : تحضير حمض الأنسيك (بارا ميثنوكسي حمض البنزويك)**من الإنيسالديد (باراميثنوكسي بنزالدييد).****معادلة التفاعل:****حمض الأنسيك****الكميات المستخدمة :**

- أنيسالديد (4 ميثنوكسي بنزالدييد) .
- حمض البيروروكلوريك المركز .
- برمجنات البوتاسيوم .
- كربونات الصوديوم اللامائية .

الزجاجيات المستخدمة :

- دورق مستدير القاع (حجم 250 مل) .
- مكثف عاكس .
- رتينة تسخين .
- حمام مائي .

طريقة التحضير :

- 1 خذ 8 جرامات من برمجنات البوتاسيوم في دورق مستدير القعر سعة 250 مل ثم أضف إليها على التوالي 5 جرامات من كربونات الصوديوم اللامائية ، ثم أضف 120 مل من الماء المقطر .
- 2 رج محتويات الدورق ثم أضف 4.5 مل (5 جرامات) في الأنسيالديد (4 ميثنوكسي بنزالدييد) .
- 3 ضع الدورق وعليه المكثف العاكس في حمام مائي يغلي (يمكن استخدام رتينة تسخين) لمدة 30 دقيقة .
- 4 رشح خليط التفاعل وهو ساخن لفصل الراسب البني تحت ضغط منخفض .
- 5 اغسل الراسب البني بـ 40 مل من الماء المغلي فوق الراشح الأصلي (الراشح يحتوي على ملح أنسيات البوتاسيوم) . بعد الترشيح إذا كان الراشح ملوناً فيمرر فيه غاز SO_2 حتى يصبح رائقاً . أما في حالة كون الراشح عديم اللون فيضاف له حمض HCl المركز حتى يصبح محلول حمضي وتنفصل بلورات حمض الأنسيك .

-6 برد خليط التفاعل ثم افصل الناتج بالترشيح تحت ضغط منخفض . يمكن إعادة البلورة في أقل مقدار من الماء الساخن .

ملحوظة :

يمكن استخدام نفس الطريقة لأكسدة أورثوميثوكسي بنزالدييد (متداخل الالدهيد المستخدم) للحصول على أورثوميثوكسي حمض البنزويك بتعديل بسيط وهو حجم الماء المستخدم في تحضير البرمجنات من 120 – 60 مل ودرجة الانصهار 100 °م .

أسئلة :

س1 ما هو الراسب البني الذي تكون أثناء عملية الأكسدة ؟

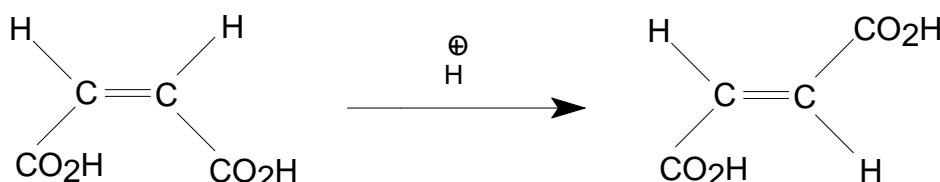
س2 ما هو دور غاز SO_2 ؟

س3 هل يمكن استخدام هذه الطريقة للحصول على الأحماض العضوية الأليفاتية ؟

تجربة رقم (8) : انقلاب أو تحول سيس حامض بيوت-2 - ين دايويك (واسمه العام حامض الماليك)

إلى ترانز-حامض بيوت-2 - ين دايويك (واسمه العام حامض الفيوماريك) .

معادلة التفاعل:



حامض الماليك(متشاكل سيس)

حامض الفيوماريك(متشاكل ترانز)

الكيمياء المستخدمة :

- حامض الهيدروكلوريك المركز .

- حامض الماليك .

- رتينة تسخين .

- دورق مستدير القعر (حجم 100 مل).

- حمام مائي .

- مكثف عاكس .

طريقة التحضير :

-1 - أذب 10 جرامات من حامض الماليك (درجة انصهاره 143°م) في 10 مل من الماء في دورق مستدير القعر سعة 100 مل .

-2 - أضف إلى محلول 20 مل من حامض الهيدروكلوريك المركز ثم سخن الخليط إلى درجة الغليان تحت مكثف راد لمدة 30 دقيقة على الأقل . في هذه الأثناء تبدأ بلورات حامض الفيوماريك في الخروج من محلول الساخن (حامض الفيوماريك قليل الذوبان جداً في الماء 0.63 جرام في 100 مل ماء بينما حامض الماليك له درجة ذوبانية 125 مرة أكثر من حامض الفيوماريك ، لذلك

يكون فصل الحامضين عن بعضهما بالتبlier التجزيئي).

-3 - برد الخليط التشكيل في ماء مثلج ثم أجمع حامض الفيوماريك بالترشيح ثم جففه عند درجة 90-100°م في الفرن .

-4 - وزن الناتج الجاف وأوجد درجة انصهاره .

أسئلة:

س 1 ما هو دور حامض HCl في هذه التجربة؟

المراجع

أولاً المراجع العربية :

1. إسلام، أحمد مدحت وآخرون . مبادئ الكيمياء العملية . دار المعارف. ط 10، 1989م
2. أمين ، حسان بن بكر وأخرون . الكيمياء العضوية العملية ج 1، ط 2، جامعة الملك سعود ، الرياض 1415هـ
3. جرار، عادل جرار وآخرون الكيمياء العضوية العملية ، دار الفرقان للنشر والتوزيع ، الأردن ، الطبعة الأولى 1405هـ
4. الشنطة، محمد وطارق القماطي. تجارب في الكيمياء العضوية ، دار الجيل ، بيروت ، الطبعة الأولى ، 1419هـ
5. زكريا، مروان محمود وآخرون . الكيمياء العضوية العملية . جامعة الموصل ، العراق ، 1985م

المحتويات

-2 -	اختبار الذوبانية
-6 -	أسئلة
-8 -	1. كشف الاحتراق:
-12 -	اختبار التشعع
-16 -	أسئلة
-18 -	طرق التعرف على المركبات العضوية
-21 -	أسئلة
-23 -	التعرف على مجموعة الكربونيل
-28 -	السكريات
-31 -	أسئلة
-33 -	الكشف عن مجموعة الكربوكسيل الحامضية والهيدروكسيل الكحولية والفينولية.
-36 -	الفينولات
-39 -	أسئلة
-41 -	1-6 الأمينات
-45 -	مركبات النيترو
-46 -	الأميدات
-47 -	أسئلة
-49 -	مقدمة :
-49 -	كيفية أداء الاختبار :
-50 -	تخيص للوحدات السابقة :
-52 -	الفصل الأول: أسس عامة لتحضير المركبات العضوية
-58 -	الفصل الثاني: تحضير بعض المركبات العضوية
-60 -	تجربة رقم (2): تحضير بارانتروحمض البنزويك من بارانتروتلويون.
-62 -	تجربة رقم (3): تحضير الأسيتانيlid من الأنيلين.

