

Z. SOBIROV

ORGANIK KIMYO

*O'zbekiston Respublikasi Oliy
va o'rta maxsus ta'lim vazirligi oly o'quv
yurtlarining kimyo-tehnologiya ixtisosligi
bo'yicha ta'lim olayotgan talabalar uchun
o'quv qo'llanma sifatida tavsiya etgan
(bakalavrlar uchun).
To'ldirilgan II nashr*

TOSHKENT - "ALOQ'AChI" - 2005

Annotatsiya

Mazkur kitobda organik birikmalarning tuzilishi haqida asosiy ma'lumotlar va ularning tuzilishini kimyoviy xossalariiga bog'liqligi keltirilgan. Kimyoviy reaksiya mexanizmlarini turlari va organik kimyo yutuqlarini amaliyotda foydalanishga ham ahamiyat berilgan.

Kitobning ikkinchi nashrida ba'zi bir boblar to'ldirilgan bo'slib, har qaysi bobdan so'ng talabani o'zini-o'zi tekshirish maqsadida savol va masalalar keltirilgan.

Аннотация

В данной книге приведены основные сведения строении органических веществ и связь их химическими свойствами, виды механизмов химической реакции. Также приведены значение использования достижений органической химии в практике.

Во второй переработанном издании книги некоторые главы дополнены и после каждой главы приведены вопросы и задачи для самопроверки знаний по органической химии студентов

Annotasian

Main information about the structure of organic combinations and their structure connection with reaction faculties are stated in this book. Types of mechanisms of chemical reactions are considered. Great attention is paid to practical application of organic chemistry achievements.

In the second publication of the book control questions and tasks are given after each chapter.

I nashr taqrizchilar: O'zR FA akademigi, kimyo fanlari doktori,
professor M. A. ASQAROV va kimyo fanlari doktori,
professor E. X. TIMBEKOV
Muharrir – R. S. Toirova

O'quv qo'llanmaning II to'ldirilgan nashr taqrizchilar – Toshkent
to'qimachilik va yengil sanoat instituti «Tolali materiallar va qog'oz kimyoviy
tolalar texnologiyasi va dizayni» kafedra professori, t.f.d., M.Z. Abdurakimova;
Toshkent kimyo texnologiya instituti «Organik kimyo» kafedrası
professori, k.f.d. Q. Axmerov

Mas'ul muharrir – O'zbekiston Milliy Universitet «Organik kimyo»
kafedra mudiri, kimyo fanlari doktori professor O.N.Axmedov

SO'Z BOSHI

O'zbekiston Respublikasi mustaqil bo'lgandan beri ta'lif sohasiga katta etibor berish boshlandi. «Kadrlar tayyorlash Milliy dasturi» va «Ta'lif to'g'risida»gi qonunlar qabul qilindi. Ushbu qonunlarni amalga oshirish maqsadida oliy talim tizmida yangi davlat standartlari tuzildi. Har bir oliy o'quv yurtida davlat standartida qo'yilgan talablarga mos keladigan fanlardan yangi o'quv dasturlari va rejalarini tuzilib, amalda qo'llanilmoqda. Ammo, yangi dasturlarga mos ravishda zamon talablariga javob beradigan davlat tilida darsliklar va o'quv qo'llanmalarning deyarli kamliги bu sohada mutaxassis professor va o'qituvchilar tomonidan katta ishlar bajarish zarurligini talab etadi.

Ushbu «Organik kimyo»dan yozilgan o'quv qo'llanma yuqoridaagi maqsadlarni amalga oshirishga qaratilgan dastlabki qadamlardan biri desak bo'ladi.

Mazkur o'quv qo'llanma O'zbekiston Respublikasi Oliy va o'rta maxsus ta'lif vazirligi tomonidan oliy o'quv yurtlarining kimyo texnologiya ixtisosligi bo'yicha ta'lif olayotgan bakalavr talabalar uchun o'quv qo'llanma sifatida tavsiya etilgan.

Organik kimyo fani hozirgi vaqtida xalq xo'jaligining hamma sohalariga, shu jumladan, to'qimachilik, qog'oz va yengil sanoat tarmoqlariga ham kirib keldi. To'qimachilik, poligrafiya va yengil sanoat mahsulotlari hamda xom ashyolarining asosiy qismini organik birikmalar tashkil etadi. Masalan, paxta, jun, ipak, kimyoviy va sun'iy tolalar, to'qimachilik va poligrafiya materiallariga rang berish uchun ishlataladigan turli xil bo'yoqlar, tabiiy hamda sun'iy charm va hokazolar ana shular jumlasidandir.

O'quv qo'llanmani ikkinchi to'ldirilgan nashrida oldingi nashridagi mavjud ba'zi bir kamchiliklar batafsil tuzatilgan bo'lib, yana har bir bobdan so'ng o'tilgan materiallarni talabalar qanday o'zlashtirilganligini tekshirish uchun 10 tadan savol va masalalar keltirilgan. Undan tashqari, o'quv qo'llanmaning oxirida tayanch iboralar ham berilgan.

O'quv qo'llanmada bayon etilgan ma'lumotlar «Organik kimyo» kursi bo'yicha mavjud dastur asosida yozilgan. Unda organik birikmalarning sinflarga ajratilishi, shuningdek, ularning gomologik qatori, izomeriyasi va nomenklaturasi bilan birga to'qimachilik va yengil sanoatda ishlataladigan xom ashyoning kimyoviy tuzilishi va xossalari haqida ham so'z yuritilgan. Ayniqsa tabiiy, sun'iy va kimyoviy tolalarga,

turli bo‘yoqlarga, yuqori molekulali birikmalarga, ularning to‘qimachilik va yengil sanoatda ishlatilishiga alohida ahamiyat berilgan.

Mazkur o‘quv qo‘llanmani yozishda muallif o‘zining Toshkent to‘qimachilik va yengil sanoat instituti kimyo-texnologiya fakultetida «Organik kimyo» fanini o‘qitish borasida to‘plagan ko‘p yillik tajribalariga tayangan.

Muallif mazkur kitob qo‘lyozmasini I nashrini o‘qib chiqib, o‘zlarining qimmatli fikr va mulohazalarini bildirgan O‘zbekiston Respublikasi Fanlar akademiyasining akademigi M.A. Asqarov, kimyo fanlari doktori, professor E.X. Timbekov, texnika fanlari doktori

E.Z. Zokirov ja O‘zMU «Organik kimyo» kafedrasи mudiri, professor H.Y.Yo‘ldoshevga chuqur minnatdorchilik izhor etadi.

O‘quv qo‘llanmani II to‘ldirilgan nashrida mavjud bo‘lgan kamchiliklarni bartaraf qilishda ko‘maklashgan va amaliy maslahatlar bergenligi uchun Mirzo Ulug‘bek nomidagi O‘zbekiston Milliy universitet «Organik kimyo» kafedra mudiri, kimyo fanlari doktori, professor, Nyu-York Akademiyasining a’zosi Q.N.Axmedovga muallif o‘z minnatdorchiligini bildiradi.

O‘quv qo‘llanma kimyo-texnologiya ixtisosliklari bo‘yicha ta‘lim olayotgan talabalar uchun o‘zbek tilida bиринчи мarta nashr etilayotganligi sababli unda ayrim kamchiliklar bo‘lishi mumkin. Shuning uchun mazkur kitob haqidagi fikr va mulohazalaringizni quyidagi manzilgohga yuborishingizni so‘raymiz: Toshkent 700100, Shohjahon ko‘cha 5 uy, TTYESI

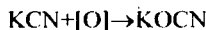
ORGANIK KIMYO FANI VA UNING RIVOJLANISH TARIXI

ORGANIK KIMYONING XALQ XO'JALIGIDAGI AHAMIYATI

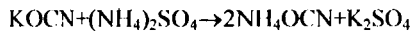
Tarkibida uglerod atomi bo'lgan birikmalariga organik birikmalar deyiladi va ularni o'rganadigan fanga «Organik kimyo» deb ataladi. Lekin tarkibida uglerod atomini saqlagan ba'zi bir oddiy organik moddalar (CO , CO_2 , CS_2 , sianid va karbonat kislotalarning tuzlari va boshqalar) ning xossalari anorganik birikmalariga o'xshash bo'lgani uchun ular umumiy va anorganik kimyo kurslarida o'rGANILADI. Shuning uchun ham organik kimyo fanini uglevodorodlar va ularning hosilalarini o'rganadigan fandir. Chunki, ularning tarkibida Mendeleyev davriy jadvalidagi barcha elementlar bor.

Organik birikmalar odamlarga qadimdan ma'lum bo'lib, ular o'simliklardan toza holda etil spirtini, sirka kislotani, ba'zi bir bo'yoqlarni ajratib olishni bilganlar. Keyinchalik odamlar sovun pishirish, matolarni bo'yash jarayonini va boshqalarni o'rganganlar. Lekin ajratib olingan organik moddalar aralashma holida bo'lgan. Organik moddalar faqat XVIII asrning oxiridagina sof holda, masalan, mochevina, vino, olma va limon kislotalari olingan.

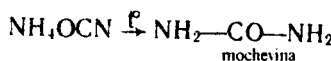
Atoqli shved kimyogari I.Ya. Berselius (1779-1848) fanda «Vis vitalis» - «hayotiy kuch» nazariyasini ilgari surdi. U «o'simlik va hayvon organizmlarida hayot mavjud ekan, ularda moddalarning sintezi jonsiz tabiatdagiga qaraganda boshqacha bo'lib, qandaydir «hayotiy kuch» ning ta'sirida sodir bo'ladi», deydi. 1828 yilda Berseliusning shogirdi nemis olimi F. Veler laboratoriya sharoitida jonli organizmlarning hayotiy mahsuloti bo'lgan mochevinani laboratoriya sharoitida sintez qilib olishga muvaffaq bo'ldi. Buning uchun u avval kaliy sianatni hosil qilgan:



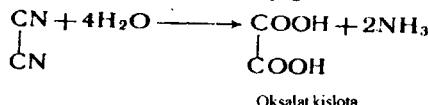
So'ngra kaliy sianatni ammoniy sulfat ta'sirida parchalab, ammoniy sianat hosil qilgan:



ammoniy sianatni qizdirib mochevina olgan:



Bundan tashqari, u laboratoriya sharoitida o'simliklar organizmida uchraydigan oksalat kislotani ham sintez qilgan:



Keyinchalik organik sintezning muvaffaqiyatlari «Vis-vitalis» nazariyasining tubdan noto'g'ri ekanligini isbotladi.

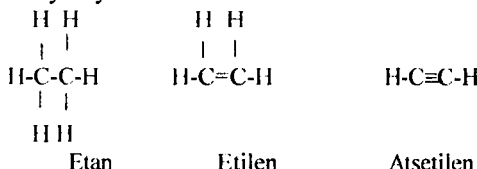
1842 yili rus kimyogari N.N. Zinin nitrobenzolni qaytarib, anilin oldi, 1845 yili nemis olimi Kolbe pista ko'mir, xlor, oltingugurt va suv yordamida sırka kislotasini va 1854 yil fransuz kimyogari Bertlo yog' va boshqa organik birikmalarni sintez qildilar.

1861 yilda rus olimi A.M. Butlerov oddiy chumoli aldegididan shakarsimon moddalarni sintez qildi. 1868 yilda Grebe va Libermanlar tabiiy bo'yoq - alizarinni sintez qildilar. Shu vaqtgacha bu bo'yoq maren o'simligi ildizidan olinar edi.

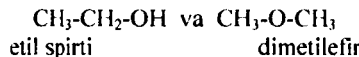
Shunday qilib, «hayotiy kuch» ta'sirisiz har xil anorganik va organik birikmalarni sintez qilib olish mumkinligi isbotlandi. Bu esa o'z navbatida organik kimyo fanining rivojlanishiga ijobiy ta'sir qildi. Ayniqsa, 1861 yil Qozon universiteti professori A.M. Butlerov tomonidan organik moddalarni kimyoviy tuzilishi nazariyasining yaratilishi organik kimyo fanining ravnaq topishida olamshumul ahamiyat kasb etdi.

A.M. Butlerov yaratgan moddalarni kimyoviy tuzilish nazariysi quyidagilardan iborat:

1. Organik birikmalarni molekulasidagi hamma atomlar bir-biri bilan ma'lum izchillikda bog'langan, bunda ularning bir-biri bilan birikishi uchun kimyoviy moyillikning muayyan qismi sarflanadi. Molekuladagi atomlarning birikish tartibi va bog'lanish harakatini Butlerov kimyoviy tuzilish deb atadi.



2. Moddalarning kimyoviy xossalari molekulaning tarkibiga va kimyoviy tuzilishga bog'liq.
3. Tarkibi va molekula og'irligi bir xil, ammo kimyoviy tuzilishi har xil bo'lgan birikmalar izomerlar deyiladi.



4. Reaksiyalarda molekulaning hamma qismi emas, ma'lum qismi o'zgarganligi tufayli moddaning kimyoviy o'zgarishini o'rganish yo'li bilan uning kimyoviy tuzilishini aniqlash mumkin.

5. Har xil atomlar va atom guruhining kimyoviy xossalari molekuladagi boshqa atomlar va atom guruhlarining bo'lishiga, ayniqsa bir-biri bilan bevosita bog'langan atomlar tasiriga qarab o'zgaradi.

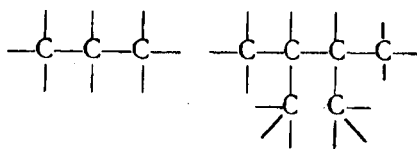
Bu nazariya shu sohadagi ilmiy tadqiqot ishlaringning rivojlanishiga asos soldi. A.M. Butlerov organik birikmalar anorganik birikmalarga nisbatan beqaror ekanligini, uglerod atomi davriy sistemadagi boshqa elementlar bilan o'zarob bosqilashiga, har xil birikmalar hosil qilishini, uglerod atomi bo'lgan ko'pchilik birikmalar bir xil empirik formulaga ega bo'lib, tuzilishi (qurilishi), fizik va kimyoviy xususiyatlari bilan farqlanishini isbotlab berdi va bu hodisani izomeriya deb atadi.

ORGANIK BIRIKMALARNING SINFLARGA AJRATILISHI (KLASSIFIKATSIVASI)

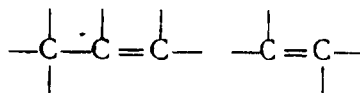
Uglevodorodlar klassifikatsiyaga asos qilib olingan, chunki boshqa organik birikmalar uglevodoroddagi bitta yoki bir nechta vodorod atomlari o'rniga boshqa guruhlarning almashinishidan hosil bo'lgan deb qaraladi. Organik birikmalarni uglerod zanjiriga qarab asosan quyidagi uchta katta qismga bo'lish mumkin:

I. Atsiklik (alifatik) yoki ochiq zanjirli birikmalar. Bunda uglerod atomlari o'zarob bir-biri bilan bog'lanib ochiq - to'g'ri yoki tarmoqlangan zanjir hosil qiladi. Bular ham o'z navbatida quyidagi guruhlarga bo'linadi:

1) To'yingan ochiq zanjirli birikmalar. Masalan,

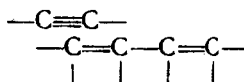


2) To'yinmagan ochiq zanjirli birikmalar: a) bitta qo'sh bog'li



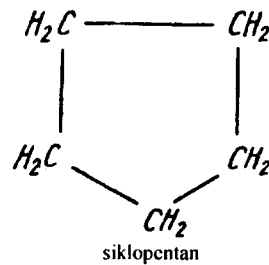
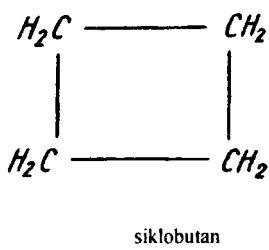
b) bitta uch bog'li

v) ikkita qo'sh bog'li

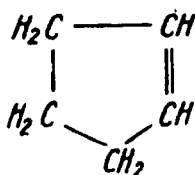


II. Karbosiklik birikmalar: uglerod atomlari o'zaro bir-biri bilan bog'lanib, yopiq zanjirni hosil qiladilar. Ular o'z navbatida ikkiga bo'linadi:

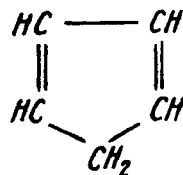
a) to'yingan karbosiklik birikmalar; bularga asosan sikloparafinlar kiradi:



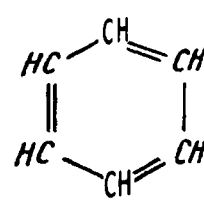
b) to'yinmagan alisiklik va aromatik birikmalar. Bular o'z navbatida bitta, ikkita va uchta qo'sh bog'li bo'lishi mumkin:



siklopenten



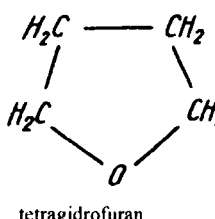
siklopentadien



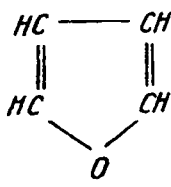
benzol

Uchta qo'sh bog'li karbosiklik birikmalariga aromatik birikmalar deyiladi. Ular o'ziga xos xususiyatga ega bo'lib, asosan oltita uglerod atomdan tashkil topgan siklik guruhlardan iboratdir.

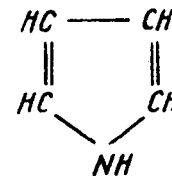
III. Geterosiklik birikmalar. Geterosiklik birikmalarning molekulasi ham yopiq zanjirlidir. Ularda yopiq zanjir (sikl) hosil qilishda ugleroddan boshqa atomlar – geteroatomlar ham qatnashadilar. Ko'pincha, geteroatom sifatida kislород, azot, oltingugurt va boshqa atomlar qatnashadi. Bu xil birikmalar to'yingan va to'yinmagan bo'ladilar. Masalan:



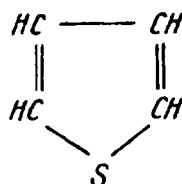
tetragidrosuran



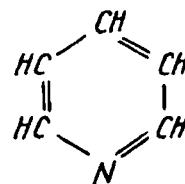
furan



pirrol



tiofen



piridin

Bulardan tashqari, har bir sinf birikmadagi bitta yoki bir nechta vodorod boshqa atomlarga yoki atomlar guruhiga, ya'ni funksional guruhga o'rin almashsa, organik birikmalarning yana bir necha xil sinflari hosil bo'ladi. Uglevodorodlardan bitta vodorod atomi chiqarilsa, uglevodorod qoldig'i – radikali qoladi. Radikal «R» harfi bilan belgilanadi. Masalan:

Uglevodorodlar	$R - H$
Uglevodorod radikali	$R - \cdot$
Galogenli hosilalar	$R - X$
Spirtlar	$R - OH$
Aldegidlar	$R - C \begin{matrix} \nearrow O \\ \searrow H \end{matrix}$
Ketonlar	$R - C \begin{matrix} \nearrow O \\ \searrow O \end{matrix} R$
Kislotalar	$R - C \begin{matrix} \nearrow O \\ \searrow OH \end{matrix}$
Oddiy efirlar	$R - O - R$
Murakkab efirlar	$R - C \begin{matrix} \nearrow O \\ \searrow O-R \end{matrix}$
Nitrobirikmalar	$R - NO_2$
Aminobirikmalar	$R - NH_2$
Sulfobirikmalar	$R - SO_3H$
Metallorganik birikmalar	$R - Me, R - Me - Hal$
A'zo - va diazobirikmalar	$Ar - N=N - Ar$ $Ar - N=N - X$

Har bir funksional guruh alohida sinf birikmani ifodalaydi. Agar organik birikmada ikkita va undan ko'p funksional guruh bo'lsa, bularni aralash funksional birikmalar deyiladi.

Endi har bir sinfga taalluqli organik birikmalarni alohida-alohida o'rganib chiqamiz. Bu maqsadda nazariy va aniqlangan ma'lumotlar quyidagi tartibda ko'rib chiqiladi:

- a) o'rganilayotgan sinf birikmaning ifodasi va umumiy formulasi;
- b) tuzilishi; v) nomenklaturasi va izomeriyasi; g) olinish usullari; d) fizik va kimyoviy xossalari; y) alohida vakillari va xalq xo'jaligidagi ishlatalishi.

I-BOB ASIKLIK (OCHIQ ZANJIRLI) BIRIKMALAR

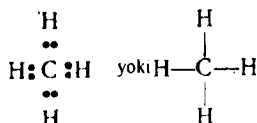
Organik kimyo fanini o'rganishni biz uglevodorodlardan boshlaymiz, chunki uglevodorodlar eng sodda birikmalar bo'lib, faqat uglerod va vodorod elementlaridan tashkil topgandir. Molekulalarda uglerod atomlarining vodorod atomlariga nisbati va uglerod-uglerod bog'lanishning tabiatiga va tuzilishiga qarab uglevodorodlar bir necha turga – ochiq zanjirli, yopiq zanjirli (karbosiklik), to'yingan, to'yinmagan va boshqalarga bo'linadi.

TO'YINGAN ASIKLIK UGLEVODORODLAR (PARAFINLAR YOKI ALKANLAR)

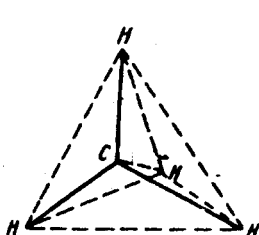
Uglerod atomlari o'zaro bir-biri bilan oddiy kovalent (σ -bog') bog' bilan bog'langan va qolgan valentliklari vodorod bilan to'yingan organik birikmalarga to'yingan uglevodorodlar – alkanlar deb aytildi. To'yingan uglevodorodlarda uglerod atomlari birinchi valentlik holatda (sp^3 – gibridlangan holatda) bo'lib, uglerod zanjirini hosil qilishda sarf bo'lmagan valentlik birliklari vodorod atomlari bilan to'la to'yingan bo'ladi. Shuning uchun ham ularni to'yingan uglevodorodlar deyildi.

To'yingan uglevodorodlarning birinchi va eng sodda vakili CH_4 – metandir. Shuning uchun ham bu uglevodorodlarni metan qatoridagi uglevodorodlar deb ham yuritiladi.

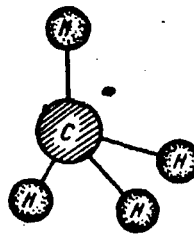
Metan molekulasining tuzilishini elektron (oktet) formulada quyidagicha ifodalash mumkin:



Oktet formulada molekula hosil qilishda ishtirok qiladigan atomlarning tashqi elektronlari ifodalangan. Bu juft elektronlar atomlar orasida kimyoviy bog'lanish hosil qiladi yoki bo'sh holatda qoladi. Uglerod atomining sp^3 – gibrildanishida uning to'rtta elektron orbitalllari o'zaro $109^{\circ}28'$ burchak ostida harakat qiladi. Metan va etan molekulasiда atomlarning fazodagi joylanishi tetraedrik va shar sterjenli ko'rinishda (1,2-rasmlar) ifodalananadi. Stuyart-Brigleb modelida bu burchak yaqqol ko'riniib turibdi, chunki model atomlarning kovalent va Van-der-Vals radiusining haqiqiy nisbatiga qarab tayyorlangan (3-rasm).



a) tetraeder ko'rinishi

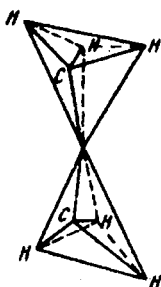


b) shar-sterjen ko'rinishi

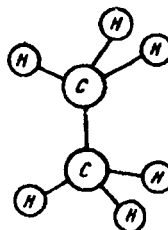


v) Stuyart-Brigleb
modeli bo'yicha

1-rasm. Metan molekulasingin fazoviy tuzilish modeli



a) tetraeder shaklida

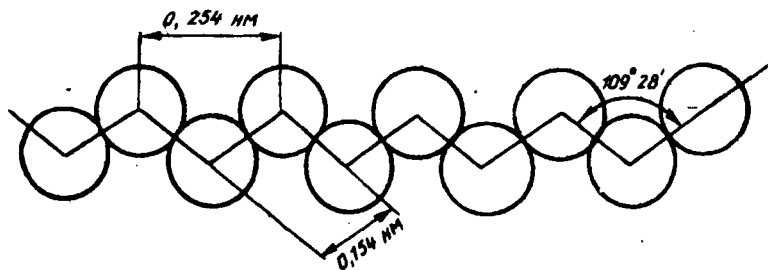


b) shar-sterjen ko'rinishi



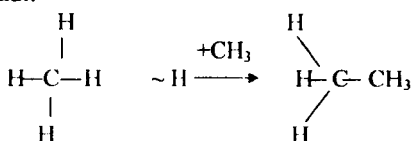
v) Stuyart-Brigleb
modeli bo'yicha

2-rasm. Etan molekulasingin fazoviy tuzilish modeli

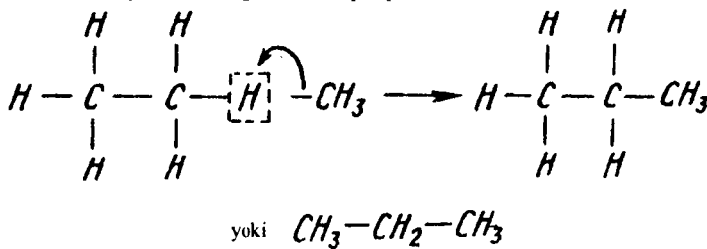


3-rasm. To'yingan uglevodorodlar zanjirining umumiy ko'rinishi

Agarda metan molekulasidagi bitta vodorodni metil – CH₃ – guruhga almashtirsak, to'yingan uglevodorodning keyingi vakili – etan hosil bo'ladi:



Etan molekulasini fazoviy tuzilishi quyidagicha ifodalanadi. Etan molekulasidagi bitta vodorod metil – CH₃ guruhga almashtirsa, to'yingan uglevodorodning navbatdagi vakili – propan hosil bo'ladi:

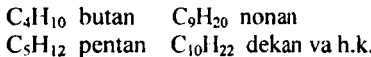


Shunday qilib, propan etandan, etan esa metandan CH₂ guruhga farqlanadi. Demak, har bir to'yingan uglevodorod vakiliga CH₂ guruh qo'shsak, keyingi vakil hosil bo'lar ekan. Bularni gomologlar va CH₂ – guruhni esa gomologik farq deyiladi. Ular o'z navbatida quyidagi gomologik qatorni hosil qiladilar. Umumiy formulasi – C_nH_{2n+2}.

CH₄ metan C₆H₁₄ geksan

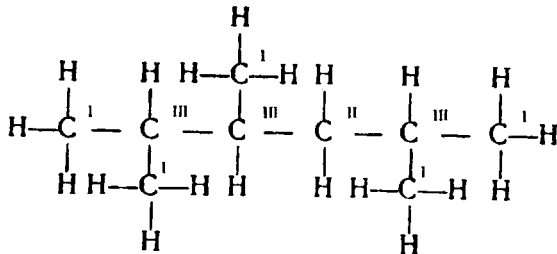
C₂H₆ etan C₇H₁₆ geptan

C₃H₈ propan C₈H₁₈ oktan

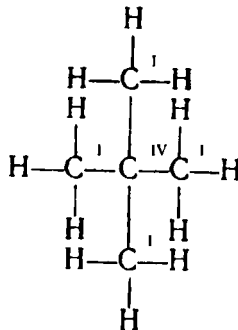


Demak, kimyoviy tuzilishi jihatidan o'xshash bo'lib, tarkibi bo'yicha bir-biridan bir yoki bir necha CH_2 guruhga farq qiladigan birikmalar gomologlar deyiladi (gomolog – grekcha so'z bo'lib, homus – bir xil, teng degan ma'noni bildiradi). Gomologik qator vakillarining fizik-kimyoviy xossalari uglevodorollarning joyylanishiga ko'ra o'zgarib boradi. Bu hol tabiatning umumiyligini – miqdorning sifatga o'tish qonuni uchun yaqqol misoldir.

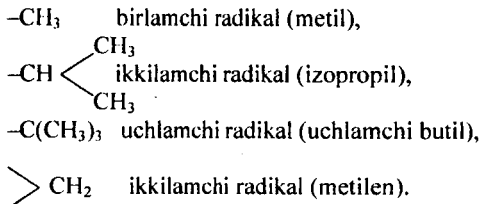
Agar uglerod atomi birikmada o'zidan boshqa faqat bitta uglerod atomi bilan bog'langan bo'lsa, uni birlamchi uglerod atomi deyiladi. Shuningdek, ikkita uglerod atomi bilan bog'lansa ikkilamchi, uchta uglerod atomi bilan bog'lansa uchlasmchi va niyoyat, to'rtta uglerod atomi bilan bog'lansa to'rtlamchi uglerod atomlari deyiladi. Ularni I, II, III va IV raqamlar bilan belgilanadi. Masalan, quyidagi birikmada



5 ta birlamchi, 1 ta ikkilamchi va 3 ta uchlasmchi uglerod atomlari bor. Neopentanda esa 4 ta birlamchi va 1 ta to'rtlamchi uglerod atomlari bor:



Agar uglevodoroddan bitta yoki bir nechta vodorod atomini ajratib olsak, uglevodorod radikali hosil bo'ladi (radikal lotincha so'z bo'lib, radix – asos – negiz demakdir). Uglevodorod molekulasidan bitta vodorod atomi ajratib olinsa, bir valentli – birlamchi radikal hosil bo'ladi, shuningdek, ikkilamchi va uchlamchi radikallar mavjud. Masalan:



Bir valentli uglevodorod radikallarni alkillar deyiladi va qisqacha R yoki ALK harflari bilan belgilanadi. Bir valentli uglevodorod radikallarining umumiy formulasini C_nH_{2n+1} .

Erkin holda radikallarni ajratib olish mumkin emas, lekin murakkab uglevodorodlar va boshqa organik birikmalarga nom berishda radikallar haqidagi tushunchadan foydalanish mumkin. Radikallarning nomi tegishli to'yingan uglevodorodlar nomidagi «an» qo'shimchasi o'rniiga «il» qo'shimchasini qo'shib o'qish bilan hosil qilinadi (1-jadval).

1-jadval

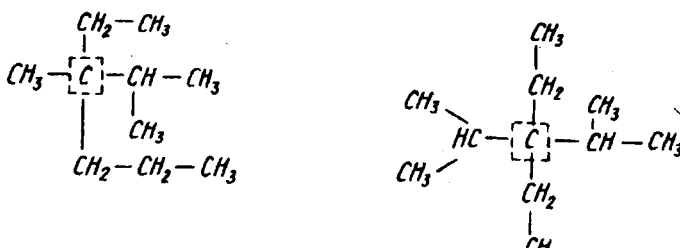
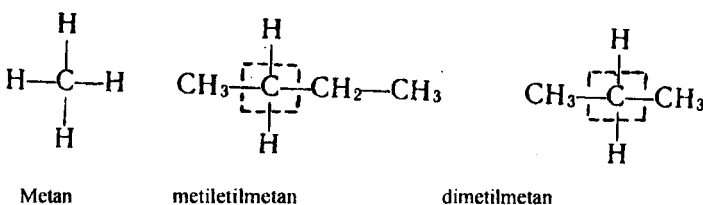
Radikal	Formula	Radikal	Formula
Metil	CH_3-	Propiliden	$\text{CH}_3-\text{CH}_2-\text{CH}<$
Metilen	$\text{CH}_2<$	Izopropil	$\text{CH}_3-\text{CH}-\text{CH}_3$
Metin	$\text{CH} <$	n-butil	$\text{CH}_3-(\text{CH}_2)_2-\text{CH}_2-$
		Izobutil (birlamchi izobutil)	$\text{CH}_3-\underset{\text{CH}_3}{\text{CH}}-\text{CH}_2-$
Etil	CH_3-CH_2-	Ikkilamchi butil	$\text{CH}_3-\text{CH}_2-\underset{\text{CH}_3}{\text{CH}}-$
Etiliden	$\text{CH}_3-\text{CH}<$	Uchlamchi butil	$(\text{CH}_3)_3\text{C}-$
Etilidin	$\text{CH}_3-\text{C}<$	n-pentil yoki n-amil	$\text{CH}_3-\text{CH}_2-\text{CH}_2-\underset{\text{CH}_2-}{\text{CH}_2}$
Propil	$\text{CH}_3-\text{CH}_2-\text{CH}_2-$		

NOMENKLATURASI VA IZOMERIYASI

To'yingan uglevodorodlarning birinchi to'rtta vakili – metan, etan, propan va butan tasodifiy nom bilan atalgan bo'lib, qolgan gomologlari uglerod miqdorini grekcha son bilan raqamlanadi va «an» qo'shimchasi qo'shib o'qiladi. Masalan, beshta uglerodli uglevodorodni pentan, oltita uglerod atomli uglevodorodni geksan va hokazo.

To'yingan uglevodorodlarni nomlashda, asosan ikkita nomenklaturadan – ratsional va sistematik nomenklaturadan foydalaniлади. Ratsional nomenklaturaga ko'ra, barcha to'yingar uglevodorodlarni metanning hosilasi deb, ya'ni metandagi bitta yoki bir nechta vodorod atomlarini uglevodorod radikaliga o'rın almashinishidan hosil bo'lgan birikma deb qaratildi.

Uglevodorod molekulasidegi eng kam vodorod atomi bilan bog'langan uglerod atomi metan deb qabul qilinadi. Uglevodorodni nomlashda radikallar nomiga metan so'zi qo'shib o'qiladi. Agarda radikallarning bir nechtaси bir xil bo'lsa, ularning nomlaridan oldin tegishli grek sonlari: di (ikki), tri (uch), tetra (to'rt), penta (besh) va hokazo qo'yilib o'qiladi:

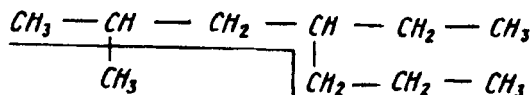


Metiletilizopropil-propilmelan

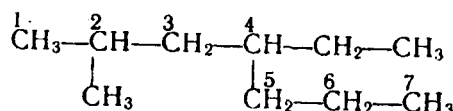
Dietildiizopropilmelan

Tarmoqlangan yuqori molekulalı to'yingan uglevodorodlarni bu usulda nomlash ancha qiyin. Shuning uchun ham hozirda organik birikmalar asosan sistematik nomenklatura lopak bo'yicha nomlanadi. Buning uchun quyidagi qoidaga rioya qilinadi:

1. Uglevodorod molekulasida eng uzun – asosiy zanjir tanlab olinadi:

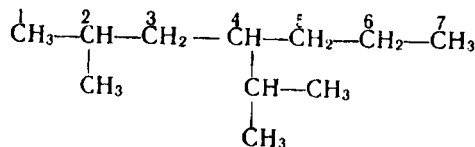


2. Asosiy zanjirdagi uglerod atomlari raqamlanadi. Raqamlash kam sonli uglerod atomiga ega bo'lgan radikal joylashgan tomondan boshlanadi:

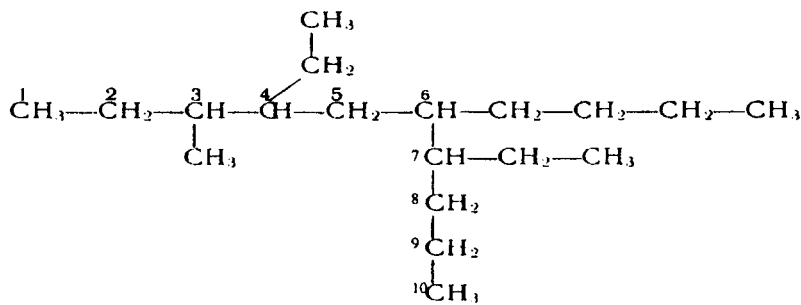


Agar uglevodorod zanjirining oxirgi uchidan teng uzoqlikda bir xil radikallar joylashgan bo'lsa, raqamlash tarmoqlanishlar soni ko'p bo'lgan tomondan boshlanadi.

3. Uglevodorod quyidagi tartibda nomlanadi. Dastlab, uglevodorod radikali bo'lgan uglerod raqami, so'ngra radikal nomi va undan keyin bosh zanjirning nomi qo'shib o'qiladi. Yuqorida keltirilgan uglevodorodning nomi 2-metil – 4-etilgeptan deb o'qiladi. Agar yon radikallar ham tarmoqlangan bo'lsa, uning uglerod atomlari asosiy zanjirdan boshlab raqamlanadi. Bosh zanjirda biron-bir uglerod atomidan tarmoqlanish boshlansa, o'sha atomning raqamidan keyin radikal nomi qo'yilib o'qiladi. Masalan:



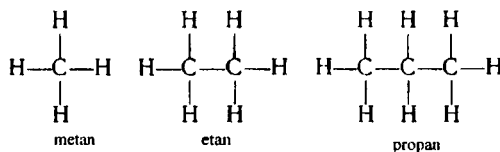
2-metil – 4-izopropilgeptan.



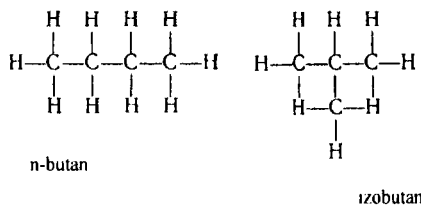
3-metil – 4,7-dietil – 6-butildekan.

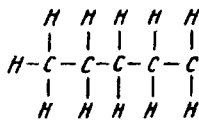
Shunday qilib, to‘yingan uglevodorodlarni sistematik nomenklaturaga ko‘ra nomlash ancha qulaydir.

Izomeriyasi. Empirik formulasi yoki tarkibi bir xil bo‘lib, tuzilish formulasi va fizik-kimyoviy xossalari har xil bo‘lgan organik birikmalar izomer moddalar – izomerlar deyiladi. Metan, etan va propanning izomerlari yo‘q.

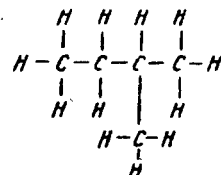


Lekin butan va undan keyin joylashgan uglevodorod gomologlarida uglerod atomlarining o‘zaro bog‘lanish tartibi boshqachadir. Masalan, uglerod atomlari – butanda ikki xil, pentanda esa uch xil tartibda bog‘lanishi mumkin:

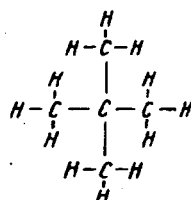




n-neptan



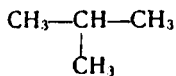
izopentan



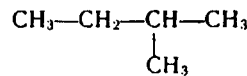
neyopentan

n-butan va *n*-pentanda uglerod atomlari o'zaro bir-biri bilan to'g'ri zanjirli hosil qilib bog'lanadi. Shuning uchun ularni normal birikmalar deyiladi va *n* harfi bilan belgilanadi. Normal birikmalarda uglerod atomlari o'zaro valentlik burchagi $109^{\circ}28'$ bo'lgan siniq chiziqli zanjirni hosil qiladilar.

Shoxchalangan – tarmoqlangan birikmalar izobirikmalar deyiladi va birikma nomi oldiga izo prefaksi qo'shib o'qiladi. Masalan, izobutan, izopentan va hokazo:



izobutan



izopentan

Butan va pentanning izomerlari bir-biridan uglerod zanjirining turilcha tuzilgанили bilan farq qiladi. Bunday izomeriya struktura – tuzilish izomeriyasi yoki uglerod skeleti izomeriyasi deyiladi. Uglevodorod molekulasidagi uglerod atomlari soni ortib borishi bilan ularning izomeriyalari soni ham keskin ortib boradi. 2-jadvalda ba'zi to'yingan uglevodorodlarning fizik xossalari va izomerlar soni berilgan.

Uglevodorodlarning izomerlar soni biron-bir umumiy formula yordamida hisoblab topilmaydi, ular faqat arifmetik usul bilangina aniqlanishi mumkin.

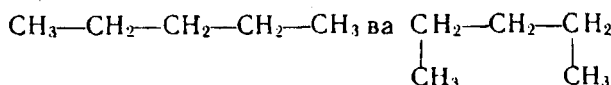
To'yingan uglevodorodlarning gomologik qatori izomerlarining tuzilish formulasini chiqarish uchun uzun zanjirdagi birinchi yoki oxirgi uglerod atomi «ajratib» olinib, istalgan boshqa uglerod atomiga bog'lanishi kerak. Boshqacha qilib aytganda uzun zanjirdagi uglerod atomlari sonini hamma vaqt bitta uglerod atomiga kamaytirib

2-jadval

To'yingan uglevodorodlarning izomerlar soni va fizik xossalari

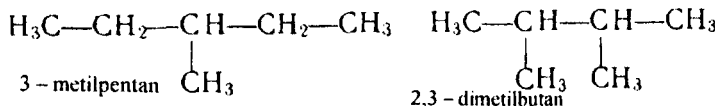
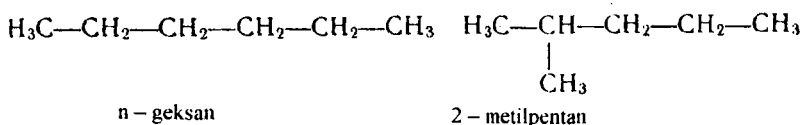
Nomi	Formulası	Izomer-lar soni	Suyqla-nish harorati °C	Qaynash harorati °C	Zichligi, g/sm ³
Metan	CH ₄	1	-182,5	-161,5	0,4150(-164°C да)
Etan	C ₂ H ₆	1	-182,8	-88,6	0,5610(-100°C)
Propan	C ₃ H ₈	1	-187,7	-42	0,5853(-44,5°C да)
Butan	C ₄ H ₁₀	2	-138,3	-0,5	0,60(0°C да)
Pentan	C ₅ H ₁₂	3	-129,7	+36,1	0,626(20°C да)
Geksan	C ₆ H ₁₄	5	-95,3	68,7	0,659
Geptan	C ₇ H ₁₆	9	-90,6	98,4	0,684
Oktan	C ₈ H ₁₈	18	-56,8	124,7	0,7025
Nonan	C ₉ H ₂₀	35	-53,7	150,8	0,7176
Dekan	C ₁₀ H ₂₂	75	-29,6	174	0,7300

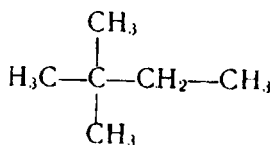
borish kerak. Shuni esda tutish lozimki, zanjirni egib, bukib yangi izomer olib bo'lmaydi. Masalan:



Har ikki holat ham *n*-pentanni ifodalaydi.

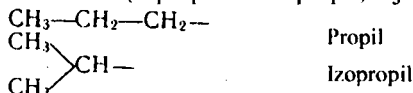
Yuqorida berilgan ma'lumotlardan foydalanim, geksanning beshta izomerini yozamiz:





2,2 – dimetilbutan

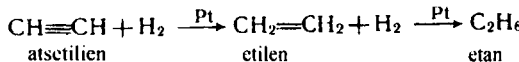
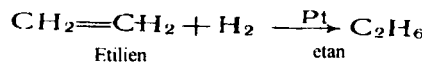
Uglevodorod radikallarining izomerlar soni uglevodorodlarnikiga nisbatan ancha ko‘pdir. Masalan, propanning izomeri yo‘q, propil radikalida esa ikkita izomer bor (*n*-propil va izo-propil, 2-jadvalga qarang):



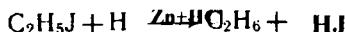
TO‘YINGAN UGLEVODORODLARNING TABIATDA UCHRASHI VA OLISHI

To‘yingan uglevodorodlar tabiatda juda keng tarqalgan bo‘lib, tabiiy gaz, neft, toshko‘mir, tog‘ mumi (azokrit) va boshqalar tarkibida uchraydi. Ba’zi to‘yingan alkanlar o’simliklarda, yog‘och va torf tarkibida ham mavjud. Buxoroda qazib chiqariladigan tabiiy gaz tarkibida metan va etan bor. Neftni qayta ishslash natijasida hosil bo‘ladigan qo‘sishma -- yo‘ldosh gaz propan va butanga boy. *n*-geptan qarag‘ay daraxtidan ajratib olingan, eykozan ($C_{20}H_{42}$) petrushka bargida, nonakazan ($C_{29}H_{60}$) esa karam bargida aniqlangan. Olma po’stida, asalari mumida va g‘o‘za bargida, guli va chanog‘ida ham yuqori molekulular massaga ega bo‘lgan uglevodorodlar uchraydi. Tog‘ mumi – azokrit uglevodorodlarning tabiiy aralashmasidir. Azokrit tabiiy qattiq bitumning bir ko‘rinishi bo‘lib, asosan, yuqori molekulaligi uglevodorodlardan tashkil topgandir. To‘yingan uglevodorodlarni sof holda tabiiy manbalardan ajratib olish ancha qiyin, chunki ko‘p mehnat talab qiladi. Shuning uchun ham alkanlar asosan sintetik usullar yordamida olinadi.

1. Katalizatorlar (Ni, Pt, Pd) ishtirokida to‘yinmagan uglevodorodlarni vodorod bilan to‘yintirib olish mumkin:



2. Galogenli uglevodorodlarni katalizator ishtirokida atomar vodorod bilan qaytarib olish mumkin:



Hosil bo‘lgan vodorod yodid keyingi galogenli uglevodorod bilan reaksiyaga kirishib, to‘yingan uglevodorodni hosil qiladi:



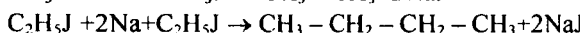
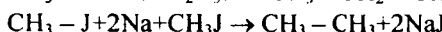
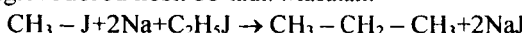
3. Organik kislotalarning bir valentli tuzlarini o‘yuvchi ishqor bilan yoki natron ohagi bilan aralashtirib qizdirilsa, to‘yingan uglevodorod hosil bo‘ladi. Bunda dastlab olingan karbon kislota tuziga nisbatan bitta uglerod atomi kam bo‘lgan alkan hosil bo‘ladi:



4. Vyurs reaksiyasi (1870 y) bo‘yicha galogenli uglevodorodlarga natriy metalini ta’sir ettirib, to‘yingan uglevodorodlar olish mumkin. Bunda dastlabki birikmadagi uglerod atomlari soniga qaraganda ko‘proq uglerod atomi bo‘lgan uglevodorod hosil bo‘ladi:

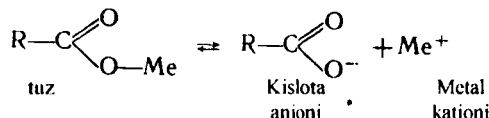


Agarda reaksiyaga kirishuvchi galogenalkan ikki xil bo‘lsa, bunda uch xil to‘yingan uglevodorod hosil bo‘ladi. Masalan:



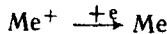
5. Kolbe reaksiyasi (1849 y) bo‘yicha karbon kislotalarni metallar bilan hosil qilgan tuzlarini elektroliz qilib to‘yingan uglevodorodlar olingan.

Organik kislotalarning tuzlari eritmada elektroliz natijasida quyidagi ionlarga parchalanadilar:

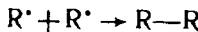
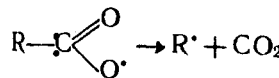
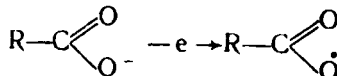


Metall ioni katodga borib, o‘ziga elektron biriktiradi va neytral

atomga aylanadi:



Kislota qoldig'i – anion anodga bori'do o'zidan elektron beradi va radikalga aylanadi, radikal esa o'z navbatida (beqaror bo'lganligi uchun) tezda CO_2 va uglevodorod radikaliga parchalanadi. Bu radikallarning ikkitasi birikib, to'yingan uglevodorod hosalil qiladi:



To'yingan uglevodorodlar

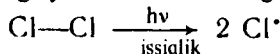
Fizik xossalari. To'yingan uglevodorodlarning fizik xossalari ularning molekular tarkibiga va tuzilishiga bog'liq bo'lib, gomologik qatorda ma'lum qonuniyat asosida o'zgarib boradi. 2-jadvalda keltirilgan ma'lumotlarga ko'ra, uglevodorodlarning molekular massasi ortishi bilan ularning suyuqlanishi va qaynash haroratlari, solishtirma og'irliklari ortib boradi. Gomologik qatorining to'rtta vakili – metan, etan, propan va butan gaz, pentandan oktadekangacha bo'lganlari suyuqlik, ulardan keyingi vakillar esa oddiy xona haroratida qattiq moddalardir. Bunda dialektika qonuni – miqdor o'zgarishining sifatga ta'siri yaqqol ko'rinish turibdi, ya'ni uglerod atomining soni ortishi organik birikmalarning xossasini o'zgarishiga uzviy bog'liqdir. To'yingan uglevodorodlarning uglerod zanjiridagi uglerod atomi soni bittaga ortishi bilan qaynash harorati ham o'zgaradi. Tarmoqlangan zanjirli uglevodorodlar izomerlarining qaynash haroratlari normal zanjirli izomerlarnikidan pastroqdir, suyuqlanish haroratlari esa aksincha (tarmoqlangan uglevodorodlarniki yuqori)dir. Tarmoqlanish qancha ko'p bo'lsa, qaynash harorati shuncha past bo'ladi. Masalan, *n*-pentan 36°C da, izopentan esa $9,5^\circ\text{C}$ da qaynaydi.

To'yingan uglevodorodlar qutbsiz birikmalar bo'lib, suvdan yengil, unda erimaydi, lekin organik erituvchilar (benzol, atseton, spirt va boshqalar)da yaxshi eriydilar. Shuningdek, suyuq to'yingan uglevodorodlar ko'pgina organik birikmalar uchun eng yaxshi erituvchi hisoblanadilar. To'yingan uglevodorodlar yonuvchan moddalardir. Metan, etan va yuqori molekulali uglevodorodlar hidsiz, lekin suyuq alkanlar, kerosin va benzin hidiga o'xshash hidga egadir.

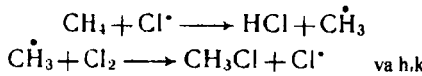
IQ-spektrda alkanlarning C – H bog‘lanishining valentlik tebranishi $3000\text{-}2850 \text{ cm}^{-1}$ oraliqda yotadi, ularning deformatsiyali to‘lqinlanishi $1470\text{-}1380 \text{ cm}^{-1}$ oralig‘ida xos yutilish chiziqlari bo‘ladi. Alkanlar UF nurlanishni $\lambda < 200 \text{ nm}$ bo‘lgan to‘lqin uzunligini yutadi. Masalan, metan – 125 nm, etan – 135 nm da yutilish chizig‘iga ega.

Kimoviy xossasi. To‘yingan uglevodorodlar oddiy sharoitda ancha passiv bo‘lib, kimoviy reaksiyaga yomon kirishadi. Shuning uchun ularni parafinlar (lotincha parum – yomon, affinis – faolmas) deb ham yuritiladi. Chunki, to‘yingan uglevodorodlarning molekulalarida uglerod atomlari o‘zaro mustahkam σ – bog‘ bilan bog‘langan bo‘lib, uglerodning qolgan valentliklari vodorod bilan to‘yingan bo‘ladi. Shuning uchun to‘yingan uglevodorodlar birikish reasiyasiga emas, balki almashinish reaksiyasiga kirishadi. Bu reaksiya asosan yuqori energiya ta’sirida boradi. Yuqori energiyani qizdirish hisobiga va (UF) nur ta’sirida hosil qilish mumkin. C – H bog‘lari turli xil bog‘lanish energiyasiga ega bo‘ladi. Masalan, birlamchi uglerod atomi uchun C – H $415\text{-}420 \text{ kJ/mol}$, ikkilamchi uglerod atomi uchun C – H 390 kJ/mol , uchlamchi uglerod atomi uchun C – H 370 kJ/mol energiya bilan bog‘langan bo‘ladi. Demak, to‘yingan uglevodorodga bironqa reagent bilan ta’sir qilsak, C – C bog‘ining uzilishi hisobiga reaksiya ketishi kerak edi, chunki C – C bog‘ining uzish uchun ketadigan energiyasi ancha kamdir. Shunga qaramasdan almashinish reaksiyasi, asosan, C – H bog‘ining uzilishi hisobiga boradi. Chunki to‘yingan uglevodorodga bironqa kimoviy reagent ta’sir ettirilsa, u avvalo C – H bog‘iga hujum qiladi va C – H bog‘idagi vodorod hisobiga almashinish reaksiyasi ketadi. Aynan shu reaksiyadan foydalanib, to‘yingan uglevodorodlarning bir nechta hosilalarini olish mumkin. Agar metanga quyosh nuri ostida xlor ta’sir qilsak, metan molekulasidagi vodorod atomlarining birin-ketin xlor atomlariga almashinish natijasida metanning galogenli hosilalari hosil bo‘ladi. Bu reaksiya metallepsiya reaksiyasi deyiladi.

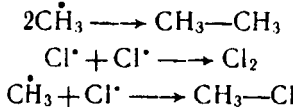
Oddiy sharoitda xlor molekulasi neytral holatda bo‘ladi. Lekin tashqaridan issiqlik yoki yorug‘lik energiyasi ta’sir ettirilsa, neytral xlor molekulasi erkin atomlarga yoki erkin radikalarga parchalanadi:



Akademik N.N. Semyonovning ta’rifiga ko‘ra, bunda yangi zarracha hosil bo‘ladi va reaksiya zanjirli mexanizm bo‘yicha boradi. Keyin zanjirning o‘sishi erkin radikalning va alkan molekulasining o‘zaro ta’siri ko‘rinishida davom etadi:

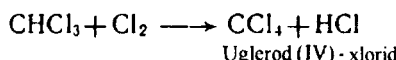
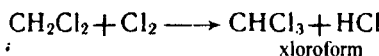
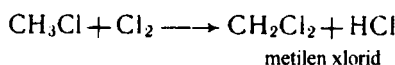
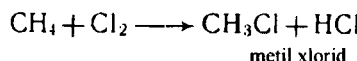


Keyinchalik reaksiya zanjirning uzilishi bilan, ya'ni ikkita erkin radikal bir-biri bilan to'qnashib, o'zaro birikishi bilan tugaydi:

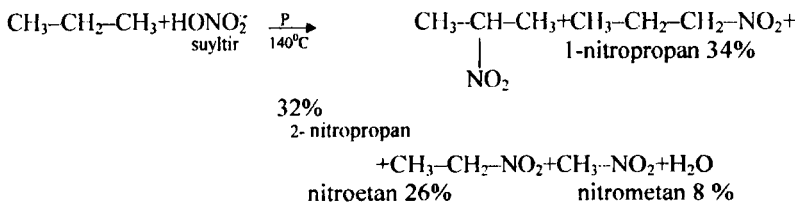


Alifatik radikallar juda qisqa vaqt ichida erkin holatda bo'ladi. Bu vaqt sekundning mingdan bir ulushi bilan o'chanadi.

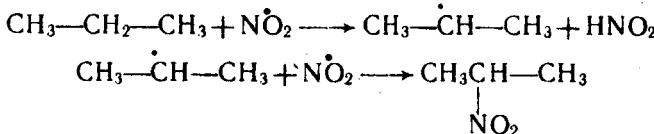
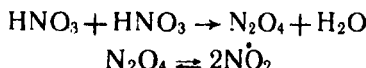
Shunday qilib, alkanlarga yorug'lik ta'sirida xlor ta'sir ettirilsa, uglevodoroddag'i barcha vodorod atomlari asta-sekin xlor bilan o'rinnalmashinishi mumkin:



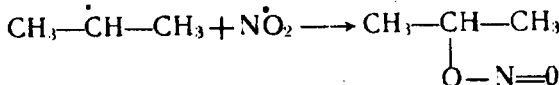
Nitrolanish reaksiyasi. Oddiy sharoitda to'yigan uglevodorodlar konsentrangan nitrat kislota bilan reaksiyaga kirishmaydi. Yuqori haroratda nitrat kislota kuchli oksidlovchiga aylanadi va alkanlarni oksidlaydi. Birinchi marotaba M.I. Konovalov (1888 y.) harorat ta'sirida (140°) va bosim ostida to'yigan uglevodorodlarga suyultirilgan nitrat kislota (12-14%) ta'sir ettirganda dastlab uchlasmchi, keyin ikkilamchi va nihoyat, birlamchi ugleroddagi vodorodlar nitrat kislota qoldig'i (NO_2) ga almashinishini aniqlagan. Shuning uchun ham bu reaksiyani nitrolanish reaksiyasi yoki Konovalov reaksiyasi deyiladi:



Nitrolanish reaksiyasi ham radikal mexanizmi bo'yicha boradi. Nitrolash agenti azot (II)-oksid (NO_2) suytirilgan nitrat kislotada hamma vaqt bo'ladi va erkin radikal kabi tashabbuskor vazifasini bajaradi:

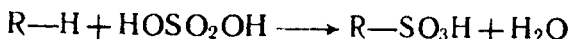


Nitrolash reaksiyasi nitrat kislotani bug'li holatida yaxshi boradi. To'yingan uglevodorodlarning nitrolanish reaksiyasida nitrobirikmadan tashqari nitrit kislova efiri ham hosil bo'lishi mumkin:



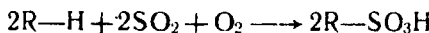
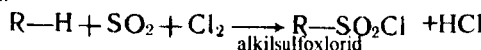
Sanoatda nitroalkanlardan sintetik smola, har xil bo'yoqlar, surkov moylari va boshqa sintezlar uchun xom ashyo sifatida foydalaniladi.

Sulfolash reaksiyasi. To'yingan uglevodorodlar oddiy sharoitda kontsentrlangan sulfat kislotasi ($d=1,84 \text{ g/sm}^3$) bilan reaksiyaga kirishmaydi. Lekin sulfat kislotani biroz qizdirilsa, parafinlar bilan reaksiyaga kirishadi va ularning sulfobirikmalarini hosil qildi:



Bu reaksiya ham uglevodoroddagi uchlamchi uglerodning vodorodi bilan osonroq ketadi.

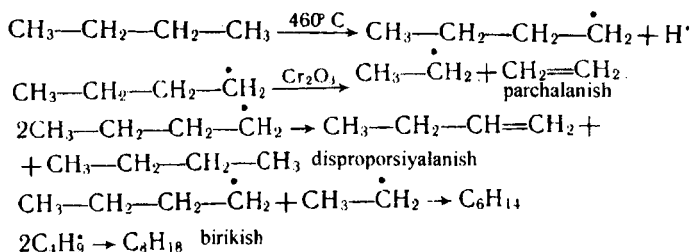
Sanoatda to'yingan uglevodorodlarning sulfobirikmalarini sulfolash reaksiyasi bilan emas, balki sulfoxolash va sulfoksidlash reaksiyalari yordamida olinadi:



Bu ikkala reaksiya ham ultrabinafsha nur va katalizator yordamida boradi. Katalizator sifatida organik peroksid birikmalar ishlataladi. 12–18-uglerod atomi bo'lgan uglevodorodlarning sulfobirikmalarini sanoatda sirtfaol moddalar ishlab chiqarishda ishlataladi. Alkanlarni sulfoxolash reaksiyasi 1939–1940 yillarda Germaniyada sovun o'rmini bosadigan yuvish vositalarini olishda ishlataligan.

Parchalanish reaksiyasi. To'yingan uglevodorodlar yuqori haroratda parchalanadi. Bu jarayon piroliz yoki kreking deyiladi. Bunda uglevodorodlardagi C – C va C – H bog'lar uzilib, past molekulalni to'yingan, to'yinmagan va aromatik uglevodorodlar hosil bo'ladi. Kreking jarayoni $450\text{--}500^{\circ}\text{C}$ da borsa, piroliz $550\text{--}650^{\circ}\text{C}$ va undan yuqori haroratda boradi.

To'yingan uglevodorodlarning parchalanish harorati ularning molekula massasiga va tuzilishiga bog'liqidir. Uglevodorodning molekular massasi qancha yuqori bo'lsa, yuqori haroratda uning parchalanishi shuncha oson boradi:

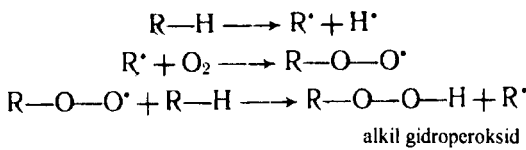


Molekular massasi kichik bo'lgan to'yingan va to'yinmagan uglevodorodlar sanoatda, asosan, neftni krekinglab olinadi. Metanni texnikada kreking usulida parchalab asetilen olinadi.

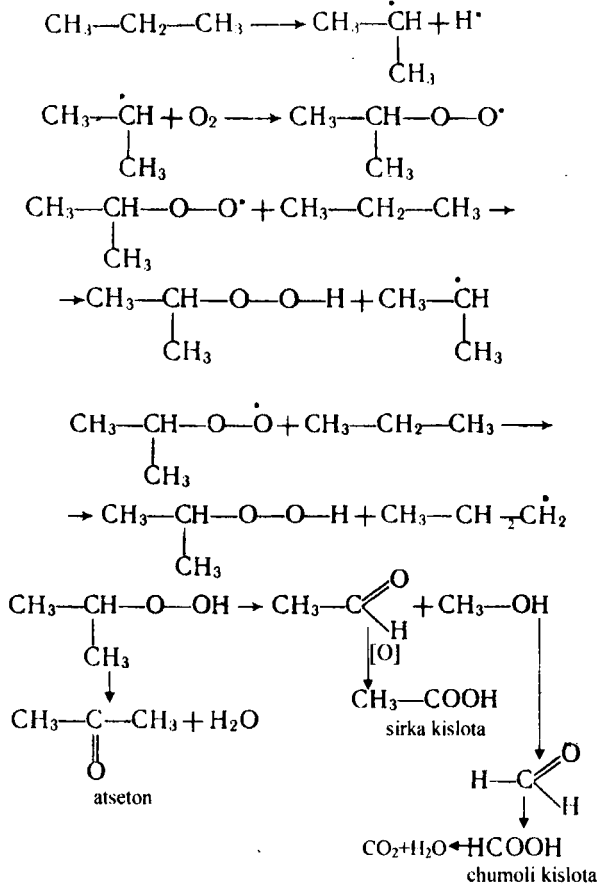
Oksidlanish reaksiyasi. To'yingan uglevodorodlar oddiy sharoitda havodagi kislorod bilan ham, kuchli oksidlovchilar bilan ham oksidlanmaydi. Faqt yuqori haroratda oksidlovchilar (KMnO_4 , $\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7$) ta'sirida alkanlar oksidlanib, turli xil molekular massadagi organik kislotalarga va CO_2 gacha parchalanadilar. Bularidan tashqari, oksi – va ketokislotalar, spirtlar, aldegidlar va ketonlar ham hosil bo'ladi.

To'yingan uglevodorodlar havo kislorodi bilan yuqori haroratda qizdirilsa, natijada yonib CO_2 va H_2O hosil bo'ladi.

Oksidlanish reaksiyasi ham radikalli mexanizm bo'yicha borib, avvalo to'yingan uglevodorodlarni qizdirish natijasida bitta vodorod ajralib chiqadi va erkin radikal hosil bo'ladi. Bu radikal moefekular kislorod bilan bog'lanib, alkil gidroperoksidi radikalini hosil qiladi, bu o'z navbatida ikkinchi molekula uglevodoroddan bitta vodorod atomini tortib olib, alkil gidroperoksidi va yangi uglevodorod radikalini hosil qiladi:



Alkil gidroperoksidning oksidlanish reaksiyasi sharoitga va radikalning tuzilishiga qarab, har xil borishi mumkin. Masalan:



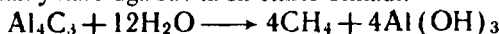
Xuddi mana shu usuldan foydalanib, sanoatda parafinlardan tarkibida C₁ dan C₂₀ gacha va bundan ham ko‘p C atomi bo‘lgan aldegid, keton, spirt va sintetik yog‘ kislotalar olinadi.

To‘yingan uglevodorodlarning ayrim vakillari. Metan (CH₄) tabiiy gazning asosini (96-98 %) tashkil qiladi. U neftni qayta ishslash natijasida hosil bo‘ladigan qo‘sishimcha gazlar va toshko‘mirmi quruq haydash jarayonida hosil bo‘ladigan gazlar tarkibida uchraydi. Buxoro tabiiy gazining tarkibida metan 98,1 % ni, etan 1,6 % ni, butan 0,03 % ni, karbonat angidridi 0,12 % ni, azot 0,1 % ni tashkil etadi va hokazo. Laboratoriya sharoitida metan quyidagi reaksiyalar asosida olinadi.

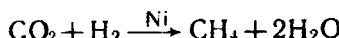
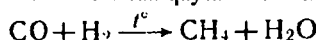
1. Natriy atsetatni natron ohagi yoki natriy ishqori bilan aralashtirib, qizdirib olinadi:



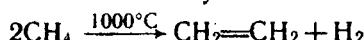
2. Aluminiy karbidiga suv ta’sir ettirib olinadi:



3. Uglerod (II) - va uglerod (IV)-oksidni 250-400°C da nikel katalizatori ishtirokida vodorod bilan qaytarib olinadi:



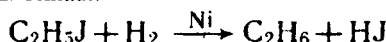
Metan xalq xo‘jaligida asosan yoqilg‘i sifatida ishlataladi. Sanoatda metandan etilen va atsetilen olishda foydalaniлади:



Ulardan esa o‘z navbatida etil spirt, sirka kislota, sun’iy kauchuk va plastmassalar olinadi. Shuningdek, metandan xlorli erituvchilar (xloroform, uglerod (IV)-xlorid, freon suyuqligi), akrilnitril olishda foydalaniлади.

Metan rangsiz, hidsiz gaz. Yenganda juda katta issiqlik (8560 kkal/m³) chiqadi.

Etan (C₂H₆) tabiatda neft va neft bilan birga chiqadigan yo‘ldosh gazlar tarkibida uchraydi. Laboratoriya sharoitida etan etil yodidni qaytarish yo‘li bilan olinadi:

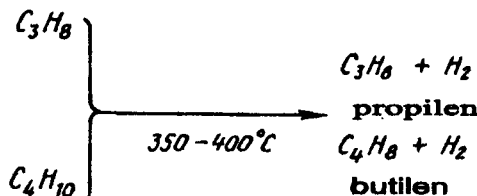


2. Natriy atsetat tuzini elektroliz qilib etan olish mumkin:



Etan rangsiz va hidsiz gaz bo'lib, suvda yomon eriydi, asosan etilen oksid, etilen glikol, etilbenzol, polietilen va boshqa birikmalarni olishda asosiy xom ashyo sifatida ishlataladi.

Propan (C_3H_8) va butan (C_4H_{10}), asosan neftni krekinglash va uni qayta ishlashda hosil bo'ladigan qo'shimcha gaz tarkibida uchraydi. Bosim ostida suyuqlanadi va oson yopiq sisterna va ballonlarda tashiladi. Asosan yoqilg'i sifatida va undan tashqari propil spirt, propilen, polipropilen, izopropil spirti va boshqa organik moddalarni sintez qilishda ishlataladi:



To'yingan uglevodorodlarning keyingi vakillari asosan neft tarkibida uchraydi.

Neft asosan uglevodorodlarning aralashmasidan iborat moysimon suyuqlik bo'lib, tabiatda ko'pincha suv bilan aralashgan holda uchraydi.

Neft, Baku, G'arbiy Ukraina, Saxalin, G'arbiy Sibir, Ural, o'rta va Markaziy Osiyo va boshqa joylarda qazib olinadi. Baku va Ukraina neftlarining tarkibi to'yingan siklik (alisliklik) uglevodorodlarning aralashmasidan iborat. Ural neftlari tarkibida qisman aromatik uglevodorodlar ham uchraydi.

Neft qo'ng'ir rangli suyuqlik, uning solishtirma og'irligi 0,73-0,95 g/sm³, tarkibida «C» ko'pdir. Neftning elementar tarkibi quyidagicha bo'lishi mumkin: C=82-87 %, H=10-14 % va O, N, S miqdori 0,5-2 % gacha bo'ladi. Neft asosan har xil to'yingan, to'yinmagan, aromatik va siklik (C_5 va C_6) uglevodorodlardan (naftenlardan) tashkil topgandir. Unda yuqori molekulali birikmalar - qotishmalar, naftenlar va smolalarining kondensatsiya mahsuloti ham bo'ladi. Benzinning sifatli yoki sifatsiz ekanligi uning oktan soni bilan, ya'ni detonatsiyaga turg'unligini bildiruvchi shartli ko'rsatkich bilan belgilanadi. Benzinning oktan soni izooktan (2,2,4-trimetilpentan)ning miqdoriga nisbatan aytildi. Masalan, benzinda 76% izooktan va 24% n-oktan bo'lsa, uning

oktan soni 76 bo'ladi. Benzinni sifatini yaxshilash uchun, ya'ni uning detonatsion turg'unligini oshirish uchun benzinga oz miqdorda antidentalatorlar-tetraetil qo'rg'oshin – $(C_2H_5)_4Pb$ yoki marganes organik birikma $C_5H_5Mn(CO)_5$ slar qo'shiladi. Bular benzinning oktan sonini keskin oshiradi. Lekin ular o'z navbatida zaharli moddalardir.

Savol va masalalar

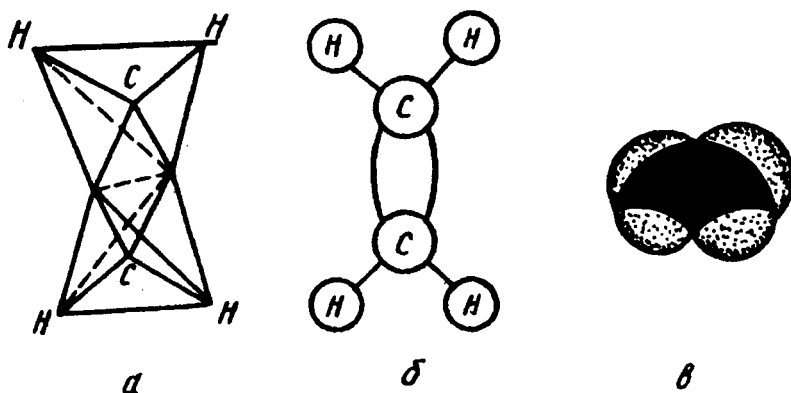
1. To'yingan uglevodorodlar deb qanday birikmalarga aytildi?
2. A.M. Butlerov nazariyasining mohiyatini tushuntiring.
3. SP^3 gibridlanish nima?
4. Etanni tetraedrik ko'rinishini yozing. Birlamchi, ikkilamchi va uchlamchi uglerod atomi bo'lgan alkanlarga bittadan misol keltiring va ularni nomlang.
5. To'yingan uglevodorolarning fizikaviy va kimyoiy xossalardan nimani bilasiz?
6. Neftni krekingi qanday jarayon va oktan soni nima?
7. C_6H_{14} - alkanni hamma izomerlarini yozing va nomlang.
8. C_5H_{11} - radikalni hamma izomerlarini yozing va nomlang.
9. Vyurs reaksiyasidan foydalanib metandan butanni olish reaksiya tenglamalarini yozing.
10. 2 liter metan va 1 liter propan alohida-alohida kislorod ishtirokida to'la yonganda necha litrdan karbonat angidrid hosil bo'ladi. Reaksiya tenglamasini yozing.

TO'YINMAGAN ETILEN QATORIDAGI UGLEVODORODLAR (ALKENLAR)

Tarkibida ham σ -bog', ham π -bog' (ya'ni qo'sh bog') bo'lgan uglevodorodlarga to'yinmagan uglevodorod deb aytildi. Ularning umumiyl formulasi C_nH_{2n} . Demak, etilen qatoridagi uglevodorodlar to'yingan uglevodorolarga nisbatan vodorod sonining ikitaga kamligi bilan farq qilar ekan, shuning uchun ularni to'yinmagan uglevodorodlar deyiladi. To'yinmagan uglevodorodlar gomologik qatorga ega:

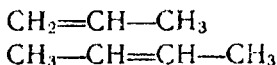
C_2H_4	etilen
C_3H_6	propilen
C_4H_8	butilen
C_5H_{10}	amilen va hokazo

4-rasmda ko'rsatilganidek, etilenda 5 ta σ va 1 ta π bog' mavjud bo'lib, π -bog' σ -bog'ga perpendikular sathda joylashgan bo'ladi. Agar etilen qatoridagi uglevodorodga tashqaridan biron xil ragent ta'sir ettirilsa, u avvalo π -bog' bilan to'qnashib, uni uzadi. Chunki qo'sh bog' turgan C=C bog'i orasidagi masofa C-C ga qaraganda biroz qisqa, ya'ni 0,134 nm bo'lsa, π -bog'ning bog'lanish energiyasi σ -bog'nikiga nisbatan ancha kichik bo'ladi. Agar C-C bog'idagi σ -bog'ning bog'lanish energiyasi 350 kJ/mol bo'lsa, C=C bog'idagi π -bog'ning bog'lanish energiyasi 262,4 kJ/molni tashkil qiladi. Shuning uchun etilen qatoridagi uglevodorodlar asosan birikish, oksidlanish va polimerlanish reaksiyasiga oson kirishadi.

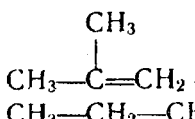


4-rasm. Etilen molekulasing fazoviy modellari:
a-tetraedr shaklida, b-sharf-sterjen ko'rinishida, v-Styuart-Brigleb modeli
bo'yicha ko'rinishi.

Nomenklaturasi. Etilen qatori uglevodorodlarini ratsional nomenklatura bo'yicha nomlanganida to'yingan uglevodorodlar nomidagi «an» qo'shimchasi o'rniغا «ilen» qo'shimchasi qo'shib o'qiladi. Masalan, etan-etilen, propan-propilen va hokazo. Bundan tashqari, etilen qatoridagi uglevodorolarni etilennen hosilasi deb qaraladi:

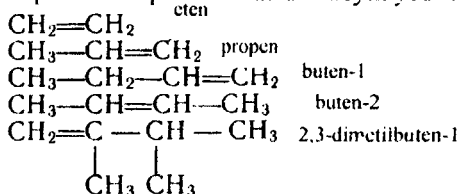


metiletilen
simmetrik dimetiletilen

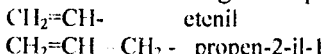


nosimmetrik dimetiletilen
1,2-dietiletilen

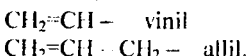
To'yinmagan uglevodorodlarni ratsional nomenklatura bo'yicha nomlash ancha qulay, ammo murakkab uglevodorodlarni bu usulda nomlash ancha qiyin. Shuning uchun ham murakkab uglevodorodlar sistematik nomenklatura bo'yicha nomlanadi. Sistematik nomenklatura bo'yicha nomlanganda to'yingan uglevodorod nomidagi «an» qo'shimchasi «en» bilan almashtiriladi va qo'sh bog' joylashgan uglerod atomi tartib raqami «en» qo'shimchasidan keyin yoziladi:



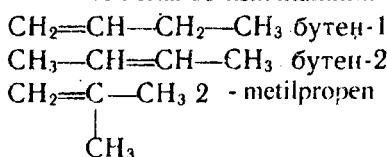
Sistematik nomenklatura bo'yicha nomlangan to'yinmagan uglevodorodlar radikallari nomiga «il» qo'shimchasi qo'shib o'qiladi:



Bundan tashqari, bu radikallar tegishli spirtga mos keladigan nom bilan ataladi. Masalan:

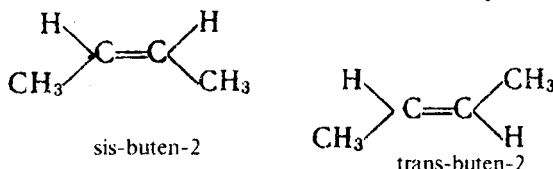


Izomeriyasi. Etilen qatori uglevodorodlarining izomerlari xuddi to'yingan uglevodorodlarnikiga o'xshashdir, ammo qo'sh bog'ning joylashishiga qarab izomerlar soni ko'proq bo'ladi. Eten va propenda izomer bo'lmaydi. Lekin buten va undan keyingi to'yinmagan uglevoderodlarda turli xil izomerlar bo'lishi mumkin:



C_5H_{10} – amilenda 5 ta izomer bo‘lishi mumkin.

Bundan tashqari etilen qatoridagi uglevodorodlarda fazoviy izomerlar-sis va trans-izomerlar ham bo‘lishi mumkin. Agar o‘rnibosarlar qo‘sish bog‘ga nisbatan bir tomonda bo‘lsa, bunday izomerni sis izomer, agarda o‘rnibosarlar har tomonda bo‘lsa, trans-izomer deyiladi. Masalan:

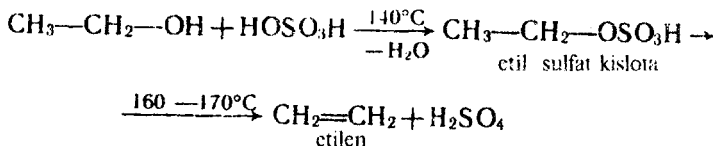


Bu izomerlar bir-biridan fizik va kimyoviy xossalari bilan farqlanadi.

Olinish usullari

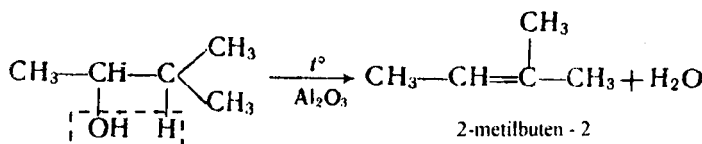
1. Etilen, propilen va butilen sanoatda neftni qayta ishlash natijasida hosil bo‘ladigan gazlardan olinadi. Har xil polimer birikmalarni olishda ishlataladigan etilen qatoridagi uglevodorodlar alkanlarni krekinglab olinadi.

2. Spirtlarni o‘ziga suv tortib oluvchilar (H_2SO_4 , H_3PO_4 , $CuSO_4$, $ZnCl_2$) ishtirokida qizdirib, etilen qatoridagi uglevodorodlarni olish mumkin. Sulfat kislota ishtirokida spirtlarni degidratlab, ya’ni aralashmani $140^{\circ}C$ gacha qizdirilganda oldin etil sulfat murakkab efiri hosil bo‘ladi. So‘ngra reaksiyon aralashma $160-170^{\circ}C$ gacha qizdirilganda, efir parchalanib yana sulfat kislota va to‘yinmagan uglevodorod hosil bo‘ladi:



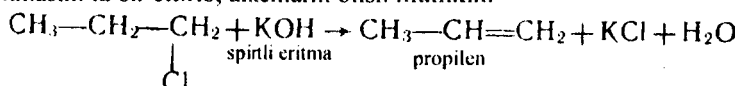
Bu holatga suyuq fazali degidratlanish deyiladi.

Bug‘ fazali holatda ham spirtlardan to‘yinmagan uglevodorodlarni olish mumkin. Spirtlarning bug‘larini Al_2O_3 katalizatorligida $350-400^{\circ}C$ da qizdirilsa, to‘yinmagan uglevodorod hosil bo‘ladi:

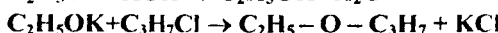
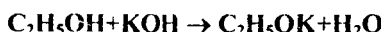


Degidratlanish reaksiyasi A.M. Zaytsev qoidasiga binoan uchlamchi yoki ikkilamchi uglerod atomidagi vodorod hisobiga osonroq boradi.

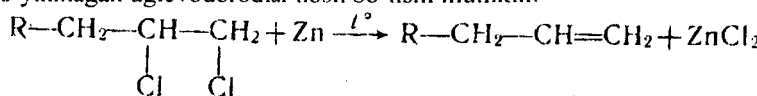
3. Monogalogenli uglevodorodlarga KOH yoki NaOHning spirtli eritmasini ta'sir ettirib, alkenlarni olish mumkin:



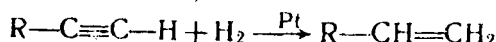
Lekin bunda alken bilan birga oddiy efir ham hosil bo'lishi mumkin.



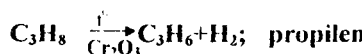
4. Yonma-yon turgan uglerod atomlarida ikkita galogen atomi bo'lgan digalogenli uglevodorodlar Zn yoki Mg lar ishtirokida qizdirilsa, to'yinmagan uglevodorodlar hosil bo'lishi mumkin:



5. Atsetilen qatoridagi uglevodorodlarga Ni, Pt, Pd katalizatorlari ishtirokida vodorod ta'sir ettirib, alkenlarni olish mumkin:



6. To'yingan uglevodorodlarni $300-400^\circ\text{C}$ da qizdirilsa va xrom oksididan o'tkazilsa, olefinlar hosil bo'лади:



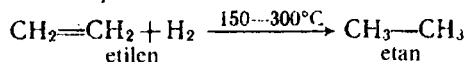
Fizik xossasi. Etilen, propilen va butilen oddiy sharoitda gaz. C_5H_{10} dan $\text{C}_{16}\text{H}_{32}$ gacha suyuqlik, undan yuqorilari esa parafinga o'xshash qattiq moddalardir. Ular suvda erimaydi, lekin organik erituvchilarda yaxshi eriydi, molekular massasi ortishi bilan ularning suyuqlanish, qaynash haroratlari va zichliklari ortib boradi. Etilen va propilen dudli atanga hosil

qilib yonadi. Bitta qo'sh bog'li olefinlardagi qo'sh bog' IQ-spektrda 1680–1640 cm^{-1} xarakterli yutish chizig'iga ega.

Kimyoviy xossasi. Kimyoviy xususiyati jihatidan to'yinmagan uglevodorodlar to'yingan uglevodorodlarga qaraganda ancha faol bo'lib, asosan kimyoviy reaksiyaga qo'sh bog' hisobiga, aniqrog'i qo'sh bog'dagi π -bog' hisobiga kirishadi. Chunki π -bog' birinchidan σ -bog'ga perpendikular joylashgan, ikkinchidan esa π -bog'ning bog'-energiyasi σ -bog'ning energiyasiga qaraganda ancha kamdir. Ya'ni $\text{C} - \text{C}$ da bog' energiyasi 355 kJ/mol bo'lса, $\text{C}=\text{C}$ da bog' energiyasi 627,8 kJ/mol. Bunda π -bog'ning bog' energiyasi $627,8 - 355 = 272,8$ kJ/molni tashkil qiladi. Demak, π -bog'ni uzish uchun ko'p energiya talab qilinmaydi. π -bog' uzelishi natijasida $\text{C} - \text{C}$ atomlari hosil bo'lган bo'sh valentliklar boshqa atom yoki guruh atomlarni biriktirishga sarf bo'ladi. Bunday birikish reaksiyasi asosan elektrofil tabiatiga (A_E) ega bo'lib, qo'sh bog' elektronlarni beruvchi donor vazifasini bajaradi. Shuning uchun etilen qatoridagi to'yinmagan uglevodorodlar asosan elektrofil birikish, oksidlanish va polimerlanish reaksiyalariga kirishadilar.

Birikish reaksiyasi

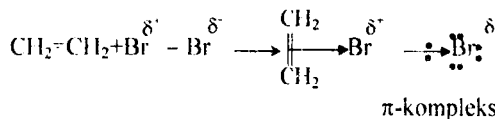
1. Alkenlar Ni metali katalizatorligida H_2 ni biriktirib, to'yingan uglevodorodlarni hosil qiladi:



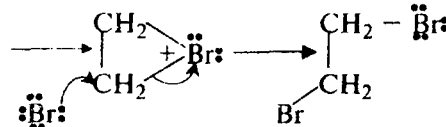
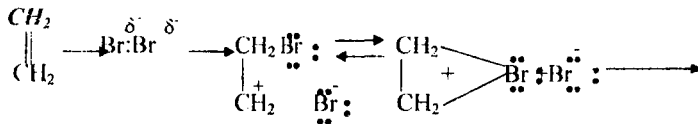
2. Etilen va uning gomologlariga brom yoki bromli suv ta'sir ettirilsa, bromning rangi va dibromalkanlar hosil bo'ladi. Brom molekulasi elektronga boy uglerod-uglerod π -bog'ni ta'sirida qutblanadi:



Bu molekula alkanning π -bog'i bilan ta'sirlashib, π -kompleksi hosil qiladi:

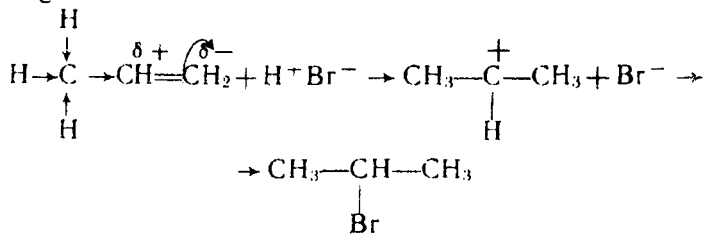


Elektrofil brom π -bog'ning elektron juftini tortib olib, σ -kompleksini hosil qiladi. σ -kompleksiga brom anioni teskari tomondan hujum qiladi

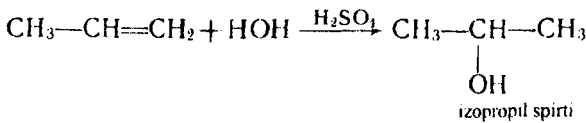


σ -ko'opleksga yoki hosil bo'lgan bromit ionga brom ionini teskari tomondan hujum qiladi va natijada trans 1,2-dibrametan hosil bo'ladi. Bromli suvgu alkenlarni ta'sir ettirsak bromli suvning rangi yo'qoladi. Bu qo'sh bog' uchun sifat reaksiyasi hisoblanadi.

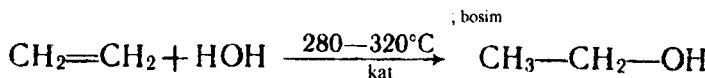
3. Alkenlar galogenvodorodlarni biriktirib, galogen-alkillarni hosil qiladilar. Bu reaksiya V.V. Markovnikov qoidasi bo'yicha boradi. Ya'ni, to'yinmagan uglevodorodlarga galogenvodorodlarni ta'sir ettirilsa, «H» vodorodi ko'p bo'lgan uglerodga, galogen esa vodorodi kam bo'lgan uglerodga birikadi:



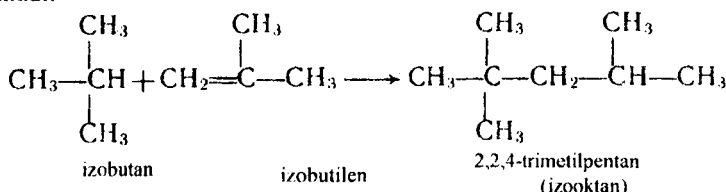
4. Alkenlarga katalizatorlar (kohs. H_2SO_4 , $ZnCl_2$) ishtirokida suv ta'sir ettirilsa, spirt hosil bo'ladi:



Bundan tashqari, Al_2O_3 katalizatorligida alkenlarni to'g'ridan-to'g'ri hidratlab spirt olish mumkin:

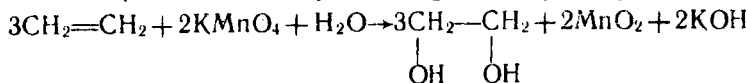


5. Alkanlarni alkenlar bilan alkillash reaksiyasi sanoatda katta ahamiyatga egadir. Bu reaksiya kons. H_2SO_4 ishtirokida boradi, natijada motor yoqilg'isining muhim komponenti sifatida ishlataladigan izooktan olinadi:

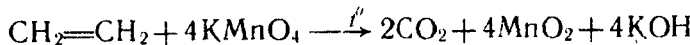


Oksidlanish reaksiyasi

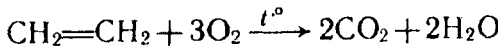
1. To'yinmagan uglevodorodlar – alkenlar ishqoriy muhitda kaliy permanganatning suytirilgan eritmasi bilan oksidlanib, ikki atomli spirtni hosil qiladilar. Bu reaksiya E.E. Vagner reaksiyasini deyiladi:



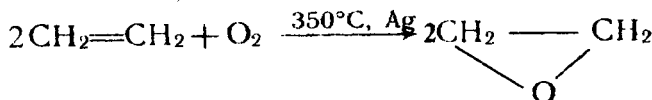
2. Agar E.E. Vagner reaksiyasini qizdirish bilan olib borilsa, reaksiya qo'sh bog'ning uzilishi hisobiga boradi:



3. Etilenni havodagi kislород bilan yonish reaksiyasini quyidagi tenglama bilan ifodalash mumkin:

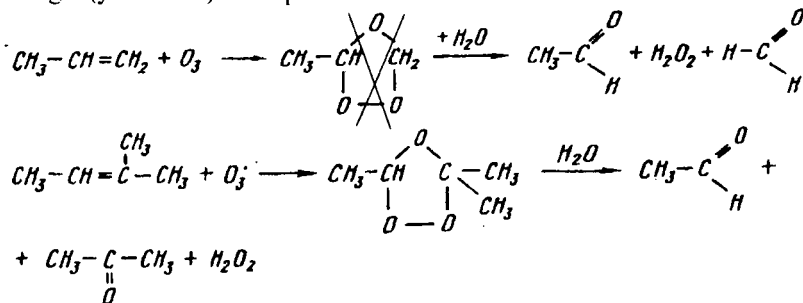


4. Agarda etilenni havodagi kislород bilan kumush metali ishtirokida oksidlasak, etilen oksidi hosil bo'ladi:



5. Ozonlanish reaksiyasi eng qiziq va juda ahamiyatli oksidlanish reaksiyasi hisoblanadi. Ya'ni alkenlarni O_3 bilan reaksiyalari to'yinmagan uglevodorodlarni parchalanishi bilan boradi va qo'sh bog'ning qaysi ugleroddan keyin kelganini aniqlab beradi. Bu reaksiyada dastlab ozonid

hosil bo'ladı, keyin ozonid suv ishtirokida parchalanib, peroksid va aldegid (yoki keton) hosil qiladi:



Reaksiya natijasida hosil bo'lgan vodorod peroksid aldegiqlarni oksidlاب qo'ymasligi uchun reaksiya qaytaruvchi moddalar (CH_3COOH va Zn) ishtirokida olib boriladi. Reaksiya natijasida ajralib chiqayotgan vodorod H_2O_2 ni suvgacha qaytaradi.

Polimerlanish reaksiyasi

Bir xil yoki ikki va undan ko'p vinilli kichik molekulalni monomerlarni bog'lagichlar ishtirokida yoki ularning ishtirokisiz o'zarobir-birlari bilan birikib, qoshimcha mahsulotsiz yuqori molekulalni (polimer birikmalarni) hosil qilish reaksiyalariga polimerlanish reaksiyasi deyiladi. Masalan:



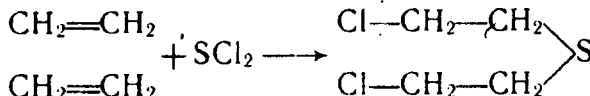
Bu haqda ma'lumot keyinroq batatsil keltiriladi.

Alkenlarning polimerlanish reaksiyasi birinchi bo'lib A.M. Butlerov tomonidan ochilgan. Bu reaksiyadan foydalaniib, bir necha xil yuqori molekulalni birikmalarni olish mumkin. Bunday mahsulotlar turli sohalarda, jumladan avtomobil sanoatida, to'qimachilik va yengil sanoatda, poligrafiya sanoatida, qishloq xo'jaligidagi tibbiyotda va boshqa maqsadlarda ishlataladi.

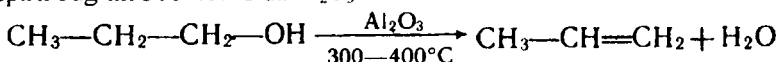
Ayrim vakillari

Etilen $\text{CH}_2=\text{CH}_2$ rangsiz va hidsiz gaz bo'lib, asosan neftni kreking qilish jarayonida ajralib chiqadigan gazdan olinadi. Etilen tibbiyotda, qisman, narkoz sifatida, qishloq xo'jaligidagi xom mevalarni yetishtirishda,

kimyo sanoatida etil spirti, stirol, polietilen va zaharli gaz iprit olishda ishlataladi:



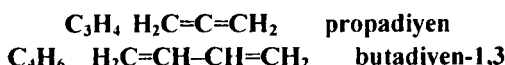
Propilen $\text{CH}_3-\text{CH}=\text{CH}_2$ – rangsiz gaz. Sanoatda neftni qayta ishlash natijasida hosil bo‘ladigan gazdan olinadi. Laboratoriya sharoitida propil spirti bug‘ini $300-400^{\circ}\text{C}$ da Al_2O_3 dan o’tkazish bilan olinishi mumkin:



U asosan aseton, glitserin, epixlorgidrin, izopropil spirti va boshqalarni olishda ishlataladi.

DIYEN UGLEVODORODLAR (ALKADIYENLAR)

Tarkibida ikkita qo‘s sh bog‘ tutgan to‘yinmagan uglevodorodlarni diyen uglevodorodlar deyiladi. Ularning umumiy formulasasi $\text{C}_n\text{H}_{2n-2}$ Masalan:



KLASSIFIKATSIYASI, NOMENKLATURASI VA IZOMERIYASI

Diyen uglevodorodlar qo‘s sh bog‘larning joylashgan o‘rniga qarab uch turga bo‘linadi:

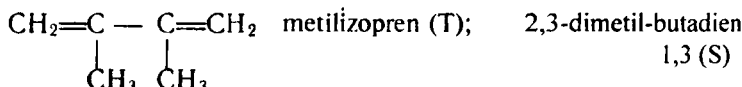
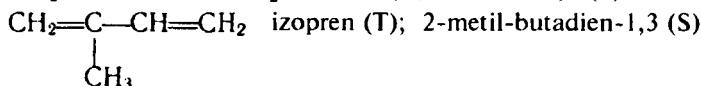
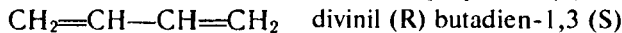
a) Qo‘s sh bog‘lari yonma-yon joylashgan diyen uglevodorodlar kumulativ qo‘s sh bog‘li diyenlar deyiladi. Masalan, $\text{CH}_2=\text{C}=\text{CH}_2$ propadiyen yoki allen.

b) Qo‘s sh va oddiy bog‘lar ketma-ket joylashgan diyen uglevodorodlar konyugirlangan qo‘s sh bog‘li diyenlar deyiladi. Masalan, $\text{CH}_2=\text{CH}-\text{CH}=\text{CH}_2$ butadiyen 1,3.

v) Qo‘s sh bog‘lari bitta yoki bir nechta – CH_2 guruh bilan ajralgan diyen uglevodorodlar izolatsiyalangan (ajralgan) diyenlar deyiladi. Masalan, $\text{CH}_2=\text{CH}-\text{CH}_2-\text{CH}_2-\text{CH}=\text{CH}_2$ geksadiyen-1,5.

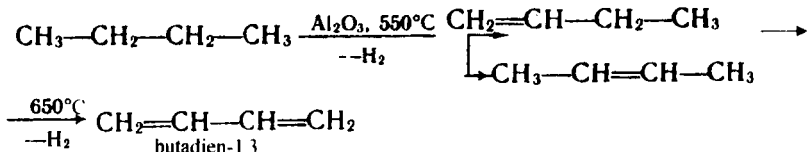
Diyen uglevodorodlar orasida eng ahamiyatlisi konyugirlangan

qo'sh bog'li diyen uglevodorodlardir, chunki ular polimerlanish reaksiyasiga kirishib, qimmatbaho polimer material – sintetik kauchukni beradi. Diyen uglevodorodlar asosan sistematik (S) nomenklatura bo'yicha nomlanadi, bunda to'yingan uglevodorod nomidagi oxirgi harf o'rniga «diyen» qo'shimchasi qo'shib o'qiladi, masalan, propan – propadien va hokazo. Shuningdek, diyen uglevodorodlar ratsional (R) va travial (T) nomlar bilan ham nomlanadi. Masalan:

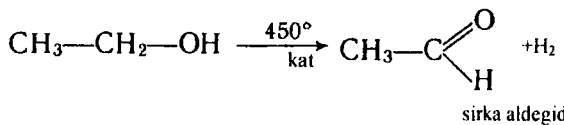


Olinish usullari

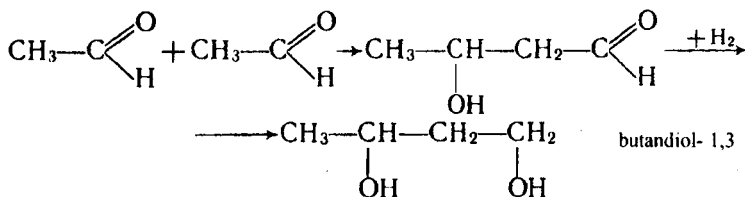
1. To'yingan uglevodorodni – butanni $550-650^{\circ}\text{C}$ da Al_2O_3 dan o'tkazib – degidrogenlab, butadiyen – 1,3 olish mumkin:



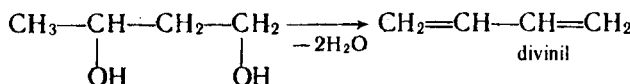
2. Akademik S.V. Lebedev (1927) usuli bo'yicha etil spirtini katalizatorlar (MgO , Al_2O_3 , ZnO) ishtirokida 450°C da qizdirib – degidratlab, butadiyen-1,3 sanoat miqyosida birinchi marotaba olingan. Bu usulda divinilni olish uch bosqichda boradi. Birinchi bosqich:



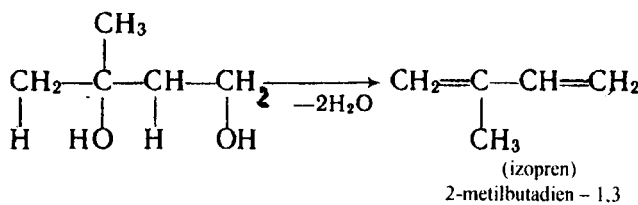
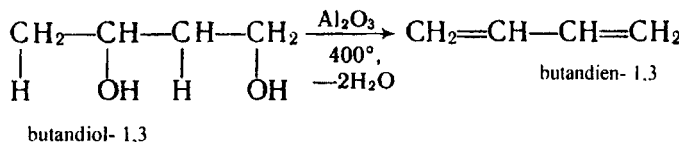
Ikkinchchi bosqich:



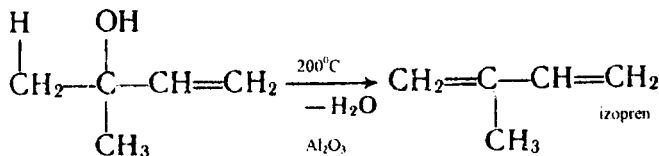
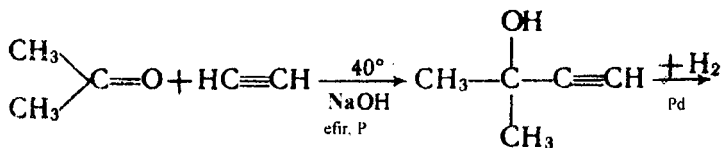
Uchinchi bosqich:



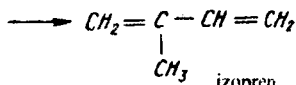
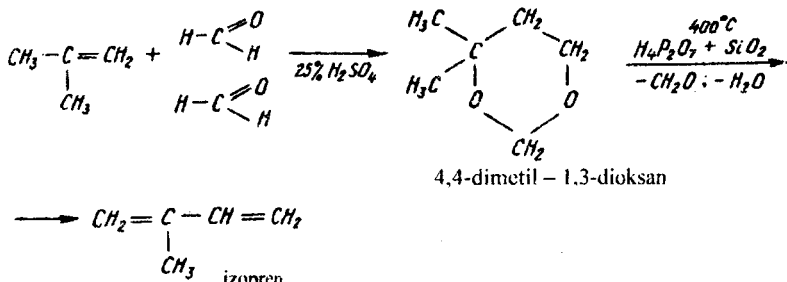
3. Glikollarni degidratlab, divinil va izopren olinadi:



4. A.E. Favorskiy usuli bo'yicha asetonga asetilen ta'sir ettirib, izopren olinadi:



5. Prins reaksiyasi bo'yicha izopren sanoat miqyosida izobutilenni formaldegid bilan kondensat lab olinadi:

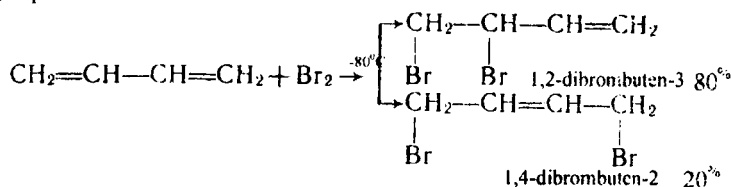


Fizik xossalari. Allen gazsimon modda bo'lib, minus 34,3°C da qaynaydi, butadiyen – 1,3 ham gazsimon modda minus 4,5°C da qaynaydi. Izopren +34,1°C da, diizopropenil esa +69,6°C da qaynaydigan suyuqlik. Divinilmetan ham suyuqlik bo'lib, 25,9°C da qaynaydi. Ularning solishtirma og'irliliklari 0,62–0,72 oraliq'ida bo'ladi.

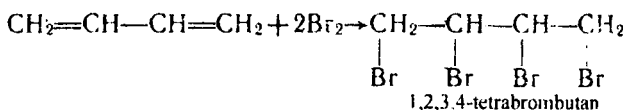
Ikkita ketma-ket qo'sh bog'li uglevodorodlarning IQ-spektriga qarasak, 1650–1600 cm^{-1} oraliq'ida nurni yutilish chizig'ining paydo bo'lganini ko'ramiz. Butadiyenning UB – yutilishini 217 nm oraliq'ida aniqlash mumkin.

Kimyoviy xossasi. Ikkita qo'sh bog'i ketma-ket joylashgan diyen uglevodorodlar sanoatda sun'iy kauchuk olishda ishlataladi. Ular yonmayon kumulatsiyalangan va izolatsiyalangan (ajratilgan) ikkita qo'sh bog'li

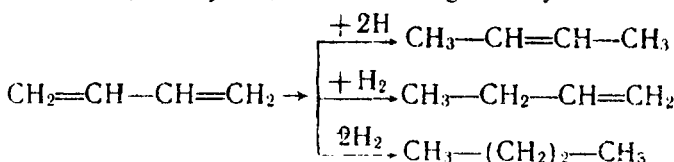
uglevodorodlardan o‘zlarining kimyoviy reaksiyaga moyilligining yuqori bo‘lishi bilan farqlanadi. Konyugirlangan diyen uglevodorodlar galogen, vodorodgalogen va vodorod bilan o‘ziga xos birikish reaksiyasiga kirishadi. Agar butadiyen-1,3 ga brom ta’sir ettirsak birikish reaksiyasi faqat 1,2 yoki 3,4 holatda emas, balki, 1,4 holatda ham borishi mumkin. Bu reagentlarning tabiatiga, miqdoriga va reaksiyanı olib borish sharoitiga bog‘liq:



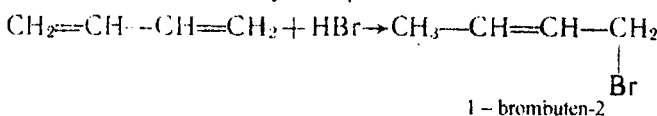
Agar brom miqdori ko‘p bo‘lsa, butadiyenning ikkita qo‘sh bog‘i uzilib, tetrabromli birikma hosil bo‘ladi:



Agar butadiyen-1,3 ga atom holida chiqayotgan (Fe+HCl) vodorod bilan ta’sir qilsak, birikish reaksiyasi faqat 1,4-holatda boradi. Gaz holatidagi vodorod Ni katalizatorligida ta’sir ettirilsa, birikish reaksiyasi 1,2 holatda borib, butadiyen-1,3 buten va butangacha to‘yinishi mumkin:

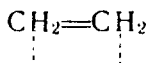


Butadiyen-1,3 ga peroksid birikmalar ishtirokida vodorod bromid ta’sir ettirilsa, birikish reaksiyasi faqat 1,4-holatda boradi:



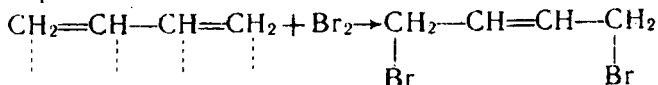
Qo‘sh bog‘lari ketma-ket joylashgan diyen uglevodorodlarning

reaksiyaga kirishish sababini nemis olimi Tile 1899 yilda quyidagicha tushuntiradi: qo'sh bog' bilan bog'langan har bir uglerod atomida ortiqcha (parsial) valentlik bo'ladi. Ya'ni:



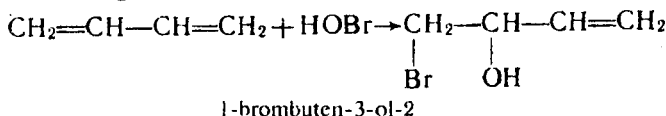
Bu parsial valentlik kuchli brom atomlarini o'ziga tortadi, uglerod atomlari orasidagi π -bog' uziladi va bo'shagan valentliklar brom bilan bog'lanadi.

Butadiyen-1,3 da ham xuddi shunday, ya'ni 2- va 3-uglerod atomlarining parsial va bo'shagan valentliklari o'zaro bog'lanib, yangi qo'sh bog' hosil qiladi va bularning har birida parsial valentlik yana saqlanib qoladi:

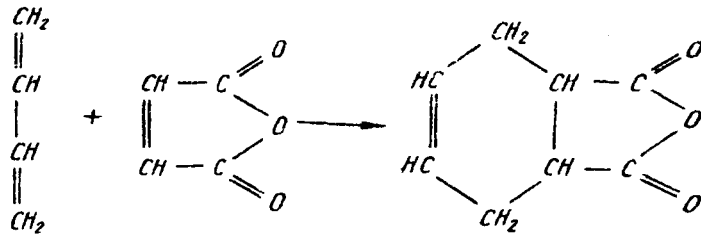


Shuni ham aytish kerakki, Tile nazariyasi umumiy xarakterga ega bo'lib, birikish reaksiyasi 1,2 holatda ham ketishi mumkin.

Gipogalogenid kislotalar va ularning esirlari asosan 1,2 holatdagi uglerod atomlariga birikadi:



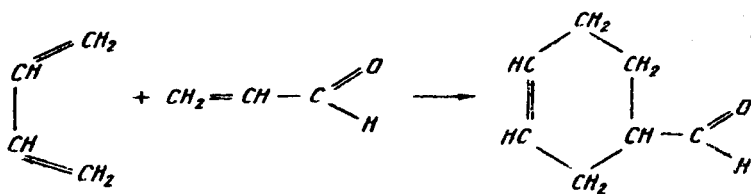
Konyugirlangan diyen uglevodorodlarga xos reaksiyalardan biri malein angidridi va akril aldegidi bilan boradigan kondensatsiya reaksiyalaridir:



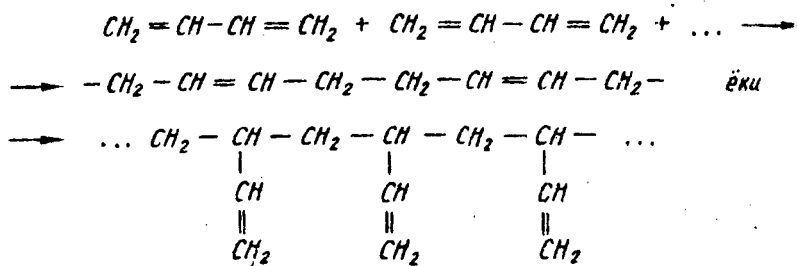
butadien-1,3

malein angidridi

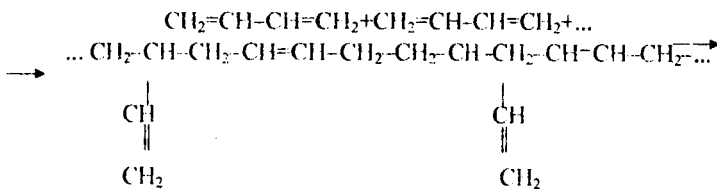
tetragidroftalat angidridi



Bunday reaksiyalarni diyenli sintez yoki Dils-Alder reaksiyasi deyiladi. Bu reaksiyalar diyen uglevodorodlar uchun sifat va miqdor reaksiyasi hisoblanadi. Qo'sh bog'i ketma-ket joylashgan diyen uglevodorodlar polimerlanish reaksiyasiga kirishib, yuqori molekulalni kauchukka o'xhash makromolekular birikmalarini (polibutadiyen, poliizopren, polixloropren va h.k.) hosil qiladi. Polimerlanish reaksiyasi ham 1,4 va 1,2-holatda boradi:

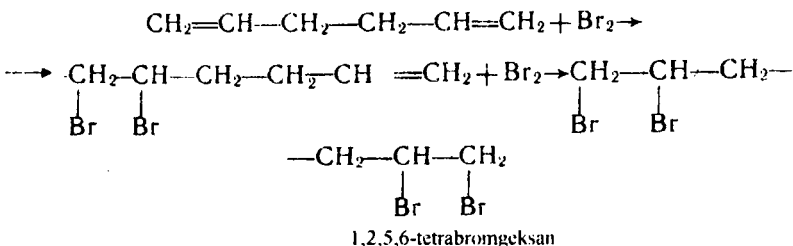


Bundan tashqari, yana bitta molekula 1,2 ikkinchisi esa 1,4-holatlarda polimerlanish reaksiyasiga ham kirishishi mumkin:



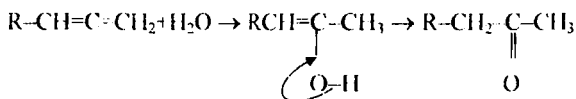
Polimerlanish reaksiyasi zanjirli bo'lib, katalizatorlar yoki bog'lagichlar ishtirokida boradi. Bu haqda keyingi boblarda batafsil ko'rib chiqamiz.

Yonma-yon (kumulatsiyalangan) va ajratilgan (izolatsiyalangan) diyenli uglevodorodlar kimyoviy reaksiyaga xuddi etilen qatoridagi uglevodorodlarga o'xshab kirishadi. Masalan, 1,5-geksadiyen oz miqdordagi brom bilan reaksiyaga kirishib, 1,2-dibrom geksin-5, ko'proq miqdordagi brom bilan reaksiyaga kirishganda esa 1, 2, 5, 6-tetrabrom geksan hosil bo'ladi:

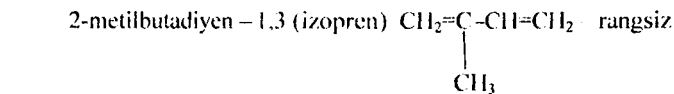


Ayrim vakillari

Propadien (allen) $\text{CH}_2=\text{C}=\text{CH}_2$ -- rangsiz gaz, - 34,3°C da suyuqlanadi, - 135°C da esa qaynaydi, har xil ketonlarni olishda ishlataladi.



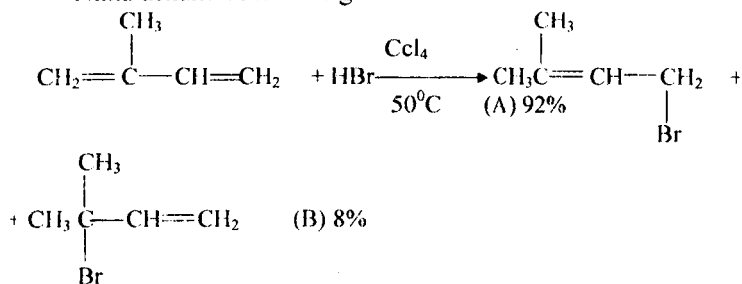
Butadiyen-1,3 (divinil) $\text{CH}_2=\text{CH}-\text{CH}=\text{CH}_2$ -- rangsiz, yoqimsiz hidli gaz, - 4,5°C da suyuqlanadi. Sun'iy kauchuk, plastmassalar va boshqa xildagi organik birikmalarni sintez qilishda katta ahamiyatga ega bo'lgan monomer hisoblanadi:



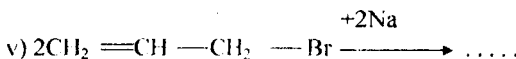
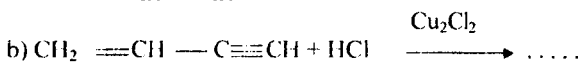
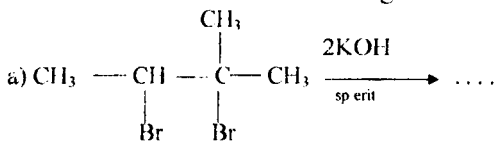
suyuqlik, +34,1°C da qaynaydi. Tabiiy kauchuk tarkibining asosini tashkil qiladi. Shuning uchun ham undan sintetik kauchuk (izoprenli kauchuk) olishda monomer sifatida foydalaniлади.

Savol va masalalar

- Diyen uglevodorodlar deb qanday birikmalarga aytildi?
- Diyen uglevodorodlar qanday nomlanadi?
- Konyugirlangan qo'sh bog'li uglevodorodni olinishiga ikkita misol keltiring.
- Kumulatsiyalangan qo'sh bog'li uglevodorodga oz miqdorda xlor ta'sir qilsak qanday birikma hosil bo'ladi?
- S.V. Lebedev usuli bo'yicha divinil olish reaksiyasi tenglamarini yozing.
- Quyidagi reaksiyada mahsulotni chiqishi 92% ni tashkil qiladi. Nima uchun? Tushintiring.



- Quyidagi reaksiyalarni bajaring va hosil bo'lgan mahsulotlarni sistematik nomenklaturada nomlang.



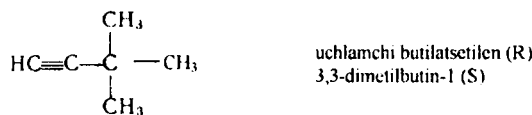
- Pentadiyen 1, 4 ni ozonoliz reaksiya sxemasini yozing.
- Izoprenni polimerlanish orqali sintetik kauchuk hosil qilish reaksiya tenglamarini yozing.
- Butadiyen 1, 3 ni stirol $\text{C}_6\text{H}_5\text{CH} = \text{CH}_2$ bilan sopolimerlanish reaksiya tenglamarini yozing.

ATSETILEN QATORIDAGI UGLEVODORODLAR (ALKINLAR)

Tarkibida uch bog' tutgan uglevodorodlar atsetilen qatoridagi to'yinmagan uglevodorodlar yoki alkinlar deyiladi. Bu birikmalarning umumiy formulasi diyen uglevodorodlarnikiga o'xshashdir C_nH_{2n-2} . Ular ham gomologik qatorga ega bo'lib, birinchi vakili atsetilendir $CH\equiv CH$ yoki C_2H_2 .

Nomenklaturasi. Ratsional nomenklaturaga ko'ra hamma atsetilen qatoridagi uglevodorodlarni asetilenning hosilalari deb qaraladi va radikallar nomiga atsetilen so'zi qo'shib o'qiladi. Sistematik nomenklaturaga ko'ra atsetilen qatoridagi uglevodorodlarni to'yingan uglevodorod deb qarab, ularning nomidagi «an» qo'shimchasi «in» qo'shimchasi bilan almashtiriladi va uch bog' qaysi ugleroddan so'ng boshlansa, shu uglerodning raqami qo'yib o'qiladi. Zanjirdagi uglerod atomini raqamlash uch bog' qaysi tomonga yaqin bo'lsa, shu tomondan boshlanadi. Masalan:

$H-C\equiv C-H$	atsetilen (R)
$CH_3-C\equiv C-H$	etin(S)
$CH_3-C\equiv C-CH_3$	metilatsetilen (R)
$CH_3-CH_2-C\equiv C-H$	propin (S) dimetilatsetilen(R) butin-2 (S) etilatsetilen (R) butin-1 (S)

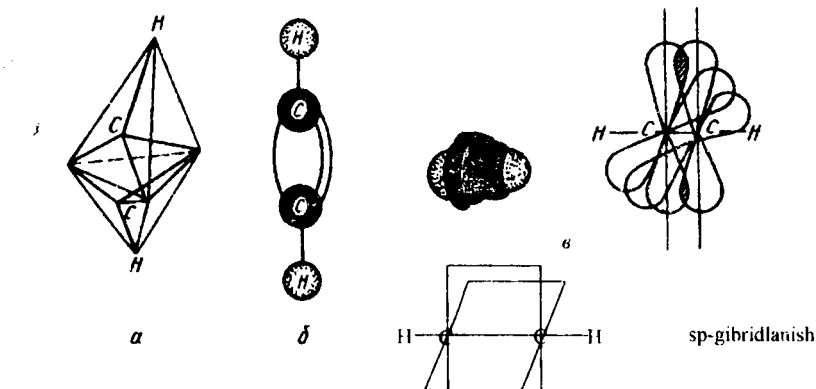


Izomeriyasi. Alkinlarning izomerlar uch bog'ning joylashgan o'rni va uglerod skeletining holatiga qarab har xil bo'ladi. Masalan:

$CH_3-CH_2-CH_2-C\equiv C-H$	pentin-1
$CH_3-C\equiv C-CH_2-CH_3$	pentin-2
$HC\equiv C-C$ CH_3	3-metilbutin-1

Atsetilen molekulasidagi uch bog' bitta σ va ikkita π -bog'dan tashkil topgan bo'lib, undagi uglerod atomlari uchinchi valentlik holatda bo'ladi. Atsetilen molekulasidagi to'rtta atom bir chiziqda joylashgan

bo'lib, bitta sathda yotadi. Har bir uglerod atomida ortib qolgan ikkita P – elektronlar orbitallari bir-birini perpendikular tekislikda qoplaydi (5-rasm).

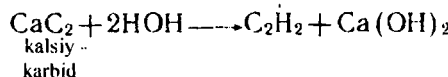
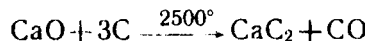


5-rasm. Atsetilen molekulasining razoviy tuzilishi:

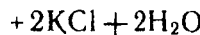
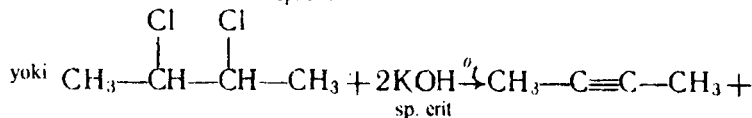
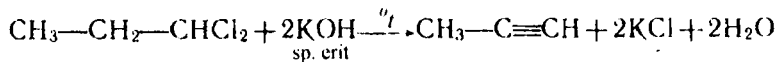
a – tetraedr shaklida, *b* – shar-sterjen ko'rinishi, *c* – Styuart-Brigleb' modeli
bo'yicha ko'rinishi.

Olinish usullari. Alkinlarni asosan quyidagi usullardan foydalanib olish mumkin.

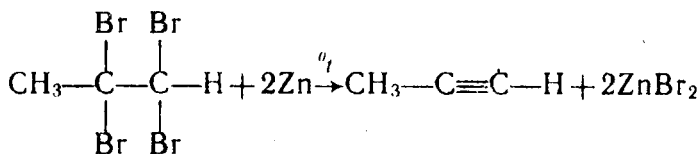
1. So'ndirilgan ohakni ko'mir bilan birga elektr pechkada 2500°C da qizdirib olingan kalsiy karbidga suv ta'sir ettirib olish mumkin:



2. Ikkita galogenli uglevodorodga ishqorning spirtli eritmasini ta'sir ettirib olish mumkin:



3. Tetragalogenli alkanlarga rux metalini ta'sir etirib degalogenlab olish mumkin:



4. Atsetilenni alkillab atsetilenning gomologlarini olish mumkin. Buning uchun dastlab atsetilenning metalli hosilasi olinadi, so'ngra unga istalgan galogenalkan ta'sir ettiriladi:



5. To'yingan uglevodorodlarni krekinglab, atsetilenning gomologlarini olish mumkin:



Fizik xossasi. Atsetilen, metilatsetilen, dimetil- va etil- atsetilenlar oddiy sharoitda – gaz, C_3H_8 dan $\text{C}_{15}\text{H}_{28}$ gacha bo'lgan gomologlari suyuqlik, undan yuqorilari esa qattiq moddalardir. Ularning suyuqlanish va qaynash temperaturalari molekular massasi ortib borishi bilan ortib boradi. Alkinlar suvda erimaydi, lekin aromatik va boshqa organik erituvchilarda yaxshi eriydi.

IQ – spektrda uchbog‘ 2300-2100 cm^{-1} oralig‘ida aniqlanadi. UB-spektrda ajratilgan uch bog‘li atsetilen qatoridagi uglevodorodlarning utilish chizig‘i 170-190 nm oralig‘ida bo‘ladi.

Kimyoviy xossasi. Atsetilen qatori uglevodorodlarining kimyoviy xossasi haqida so‘z yuritishdan oldin uch bog‘ning xususiyati haqida biroz to‘xtalib o‘tish zarurdir.

Atsetilen uglerod atomlarining yadrolari orasidagi masofa 0,1203 nm bo‘lib, etilen (0,133 nm) va etannikidan (0,154 nm) kichik hisoblanadi. Bundan tashqari, asetilendagi uch bog‘ning bog‘lanish energiyasi 810 kJ/mol bo‘lganda, etandagi bitta C-C bog‘ning bog‘lanish energiyasi 348 kJ/mol ga teng. Uchta yakkabog‘ning bog‘lanish energiyasi 1044 kJ/mol. Demak, atsetilendagi uch bog‘ uchta yakkabog‘

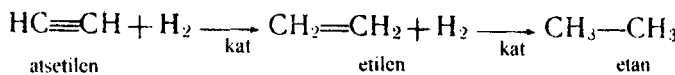
yig‘indisidan tashkil topgan emas, unda bitta σ -bog‘, ikkita bir-biriga perpendikular joylashgan π -bog‘ bor.

Atsetilendagi C–H bog‘larini hosil qilishda s elektronning hissasi katta bo‘lib, bunda gibrild elektronlar yadroga ancha yaqin joylashadi. Shuning uchun bu elektronlar elektrofillar (galogenlar) ishtirokida boradigan kimyoviy reaksiyalarga qiyinroq kirishadi. Ikkinchidan, atsetilen molekulasiagi atomlar bir chiziqdiga (sathda) yotganligi uchun undagi uglerod yadrolariga nukleofil reagentlar (suv, spirt va boshqalar) osongina hujum qilishi mumkin. Atsetilendagi ρ -elektronlar orbitallari bir-birini etilendagiga nisbatan kuchliroq qoplagan. Shuning uchun atsetilendagi π -bog‘ etilendagiga nisbatan mustahkamdir. Demak, alkinlar elektrofil biriktirib olish reaksiyalariga etilen qatoridagi uglevodorodlarga qaraganda qiyinroq kirishadilar. Atsetilendagi C–H bog‘lar alken va alkanlarga nisbatan ancha kuchli qutblangan bo‘ladi va uglerod atomining elektrmanfiyligi oshib boradi, ya’ni uning kislotali xossasi ham biroz kuchliroq bo‘ladi. Etanning dissotsilanish konstantasi $<10^{-40}$, etilenniki $\sim 10^{-40}$, atsetenniki -10^{-22} ga teng.

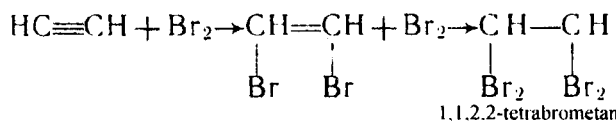
Atsetilen qatoridagi uglevodorodlar (alkinlar) birikish, almashinish, oksidlanish, polimerlanish va karbonil guruhli birikmalar bilan kondensatsiya reaksiyalariga kirishish qobiliyatiga egadir.

Birikish reaksiyasi

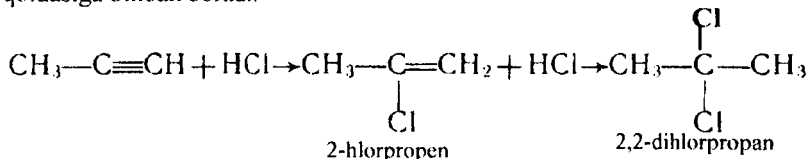
a) Gidrogenlash. Alkinlar Ni, Pt, Pd metallarni katalizatorligida vodorodni oson biriktirib oladi. Bunda oldin alkenlar, keyin alkanlar hosil bo‘ladi:



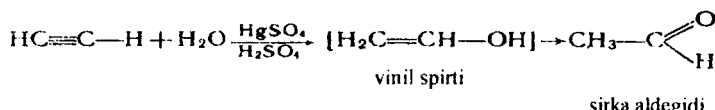
b) Galogenlash. Alkinlar ham alkenlarga o‘xshab o‘ziga galogenlarni biriktiradi. Bu reaksiya etilenga qaraganda biroz sekinroq boradi:



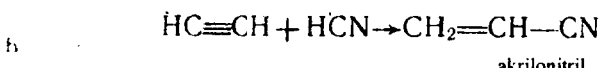
v) Galogenvodorodni biriktirish. Bu reaksiya Markovnikov qoidasiga binoan boradi:



g) Suvni biriktirish. Bu reaksiyani M.G. Kucherov (1881) reaksiyası deylidi. Atsetilen sulfat kislota yoki uning tuzi ishtirokida osonlik bilan suvni biriktiradi. Dastlab beqaror bo'lgan vinil spirti hosil bo'ladi, so'ngra tezda ichki atomlarni qayta guruhlanishi natijasida sırka aldegid hosil bo'ladi:

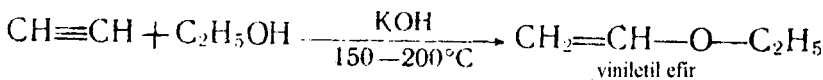
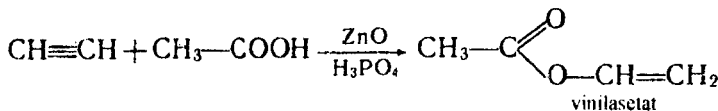


d) Vodorod sianidni biriktirish. Bu reaksiya katta ahamiyatga ega bo'lib, undan sanoatda akrilonitril monomerini olishda foydalaniлади:



Akrilonitril to'qimachilik sanoatida asosan sintetik tola – nitron tolasini olishda ishlataladi. Bu tola mineral moylarga va benzinga chidamlidir.

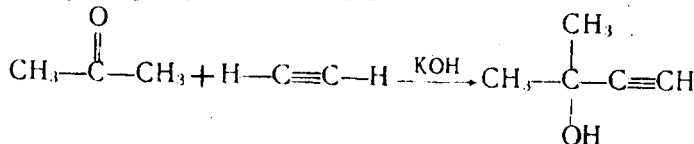
ye) Alkinlar organik kislota va spirtlarni biriktirib, murakkab va oddiy efirlarni hosil qiladilar;



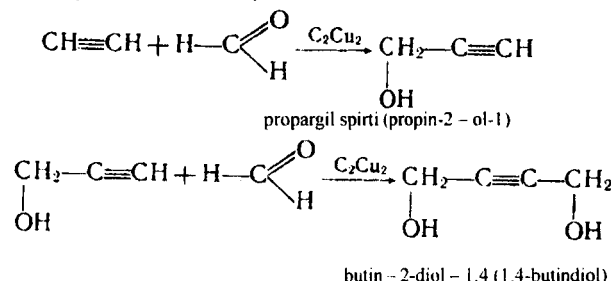
Vinilatsetat polivinilatsetat olish uchun monomer hisoblanadi.

Vinil efirlarini hosil qilishni birinchi bo'lib A.E. Favorskiy (1898 v.) o'rgangan. Shuningdek, A.E. Favorskiy (1900 y.) atsetilen bilan

aldegid va ketonlarni o'zaro kaliy ishqori katalizatorligida reaksiyaga kiritib, to'yinmagan spirtlarni hosil qilgan:



j) Reppe 1925 yilda sanoat miqyosida atsetilenni mis atsetilenid katalizatorligida formaldegid bilan biriktirib, ikki xil birikma – propargil va butindiol spirtlarini sintez qiladi:

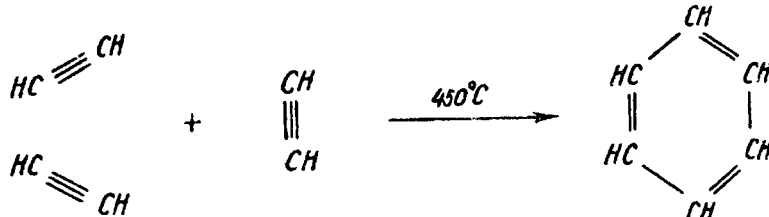


Propargil spirti glitserin olishda ishlatilsa, 2-butin diol-1,4 dan tetragidrofuran olinadi. undan esa o'z navbatida butadiyen-1,3 va adipin kislota olish mumkin.

Polimerlanish reaksiysi

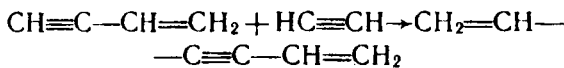
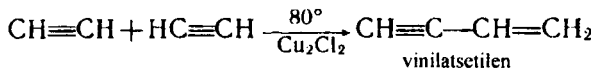
Atsetilen qatoridagi uglevodorodlar reaksiya sharoitlariga qarab polimerlanish reaksiyalariga kirishishlari mumkin.

a) atsetilenni 450°C da aktivlangan ko'mir ustidan o'tkazilsa, u trimerlanib benzol hosil qiladi (N.D. Zelinskiy B.A. Kazanskiy):

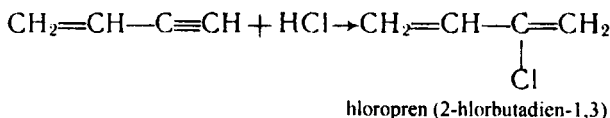
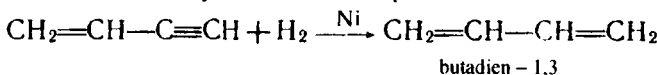


b) atsetilenni 80°C da Cu_2Cl_2 va NH_4Cl ning HCl dagi eritmasidan

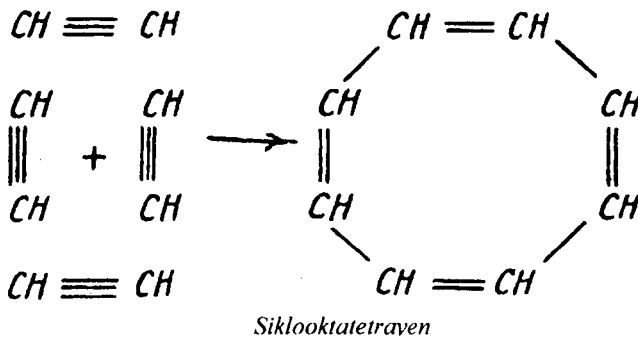
o'tkazilsa, oldin dimer-vinilatsetilen, so'ngra trimer-divinilatsetilen hosil bo'ladi:



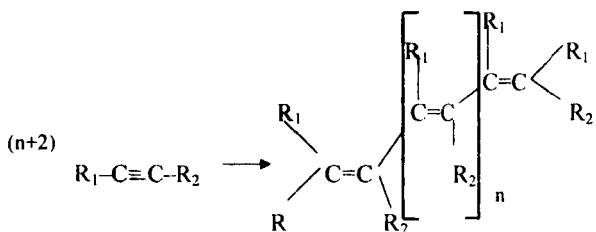
Vinilatsetilenga vodorod ta'sir ettirsak divinil, vodorod xlorid ta'sir ettirsak, xloroprenlar hosil bo'ladi. Bularning ikkalasi ham sun'iy kauchuk olishda xom ashyo bo'lib xizmat qiladi:



v) atsetilen 20 atm. bosimda nikel komplekslarini $\text{Ni}(\text{CN})_2$ katalizatorligida polimerlanib, siklooktatetrayen va boshqa aromatik xususiyatga ega bo'lgan birikmalarni hosil qiladi (V. Reppe, 1949):

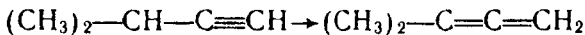
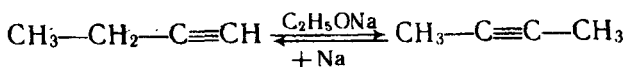


Atsetilen qatoridagi uglevodorodlar metallorganik katalizatorlar ishtirokida polimerlanadilar:



Izomerlanish reaksiyasi

Atsetilen qatoridagi uglevodorodlar izomerlanish reaksiyalariga uchraydi, bunda molekuladagi uchbog' siljiydi yoki ikkita qo'shbog' hosil qiladi:



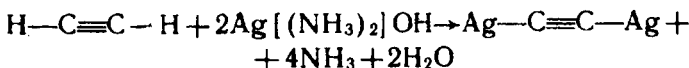
Izomerizatsiya jarayoni A.E. Favorskiy tomonidan kashf etilgan bo'lib, asosan, uglevodorodlar katalizator ishtirokida qizdirilganda sodir bo'ladi.

Almashinish reaksiyasi

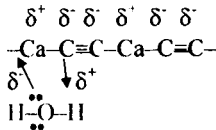
Atsetilendagi vodorodlar metallar (Na, Ag, Cu, Zn va boshqalar) bilan almashinib, atsetilenidlarni hosil qiladi. Buning asosiy sababi atsetilendagi uglerod atomining yuqori elektromafiyligidadir:



Atsetilen suvgaga nisbatan kuchsiz «kislota», lekin ammiakka nisbatan kuchliroq hisoblanadi. Shuning uchun, atsetilenga kumush oksidining ammiakli eritmasini ta'sir ettirsak, kumush atsetilenidi hosil bo'ladi:

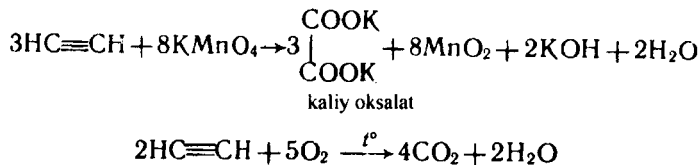


Ba'zan atsetilenidlardan karbidlar deb ham yuritiladi. Masalan, kalsiy karbidining tuzilishi



Oksidlanish reaksiyasi

Atsetilen uglevodorodlar oson oksidlanadi. Kuchli oksidlovchilar ta'sirida reaksiya undagi uch bog'ning qisman yoki to'la uzilishi hisobiga boradi:

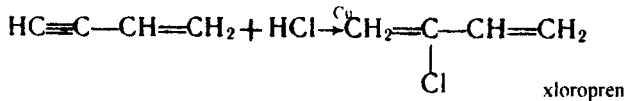


Atsetilen kislorodda yorug' alanga hosil qilib yonadi. Shuning uchun ilgarilari atsetilenden yorug'lik manbai sifatida ham foydalanilgan.

Ayrim vakillari

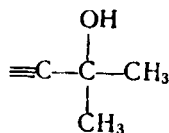
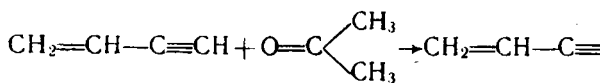
Atsetilen $\text{HC}\equiv\text{CH}$ – rangsiz gaz, $-81,8^\circ\text{C}$ da suyuqlanadi, bir oz hidli, havodagi kislorod bilan yonganda 1326 Kj/mol issiqlik beradi va temperatura 2800°C ga yetadi. Shuning uchun atsetilenning 30% ga yaqini avtogen payvandlashda va metallarni qirqishda ishlataladi. Atsetilennenning qolgan 70% ni kimyo sanoatida har xil sintetik birikmalar (akrilonitril, etil spirti, sirka kislotsasi, vinil xlorid va hokazo) olishda ishlataladi.

Vinilatsetilen $\text{CH}_2=\text{CH}-\text{C}\equiv\text{CH}$ – gaz bo'lib, $+5^\circ\text{C}$ da qaynaydi. Vinilasetilen vodorod xloridni o'ziga biriktirib, sintetik kauchuk sanoati uchun muhim monomer hisoblangan xloropren olinadi:



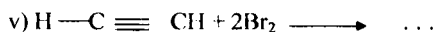
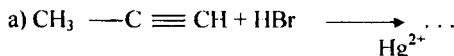
Vinilatsetilen ketonlar bilan reaksiyaga kirishib, to'yinmagan

spirtlarni hosil qilishi mumkin. Ular o‘z navbatida boshqa organik birikmalarni sintez qilishda ishlataladi:

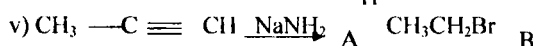
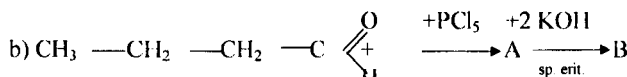
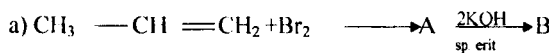


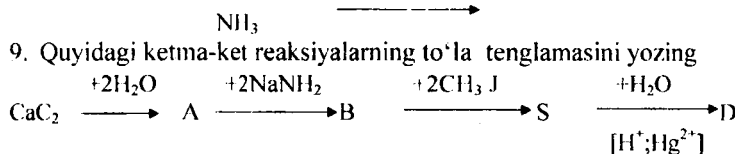
Savol va masalalar

1. Atsetilendagi uglerod atomlarining uchlamchi valentli holatini tushuntiring.
2. Atsetilendagi σ va π bog‘larni tuzilishini tushintiring?
3. Atsetilen uglevedorodlarini nomenklaturasi va izomeriyasi haqida nimalarni bilasiz?
4. Atsetilenni olinish usullariga ikkita misol keltiring.
5. Atsetilen va uning hosilalari sanoatda qayerlarda ishlataladi?
6. Atsetilenden trixloretilen hosil qilish reaksiya tenglamasini yozing.
7. Quyidagi reaksiyalarni bajaring.



8. Quyidagi reaksiyalardan hosil bo‘lgan alkinlarni nomlang.





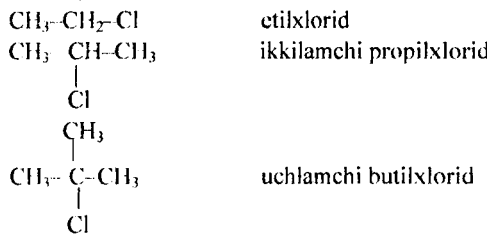
9. Quyidagi ketma-ket reaksiyalarning to'la tenglamasini yozing
 $\text{C}_5\text{H}_8 \xrightarrow{\text{[H}^+;\text{Hg}^{2+}]} \text{D}$

10. C_5H_8 ni tuzilish formulasini yozing, agarda u mis oksidini ammiakli eritmasi bilan qizil cho'kma bersa va kaliy permanganat bilan oksidlanguanda izomoy kislotasini hosil qilsa.

II BOB

ALIFATIK UGLEVODORODLARNING GALOGENLI HOSILALARI

Bitta galogenli to'yigan uglevodorodning hosilalari.
 Uglevodorod molekulasi dagi bir yoki bir nechta vodorod atomlarining galogen (ftor, xlor, brom, iod) atomlariga almashinishidan hosil bo'lgan birikmalarga galogenli uglevodorodlar deyiladi. Ularning umumiy formulasi $\text{C}_n\text{H}_{2n+1}\text{X}$ (X -galogen). Galogenlarning zanjirda joylashgan o'miga qarab hosilalar birlamchi $\text{RCH}_2\text{-X}$, ikkilamchi $\text{R}_2\text{CH-X}$ va uchlamchi $\text{R}_3\text{C-X}$ bo'ladi. Masalan:

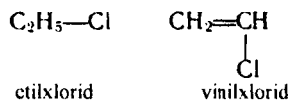


Uglevodorodlarning galogenli hosilalari molekuladagi galogen atomining soniga qarab monogalogenli, digalogenli va hokazo poligalogenli bo'lishi mumkin:



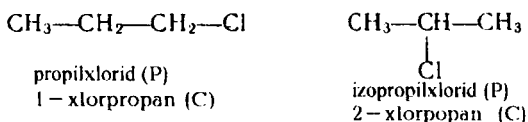
Radikallarning tuzilishiga qarab, galogenli uglevodorodlar to'yigan

va to‘yinmagan bo‘ladi:



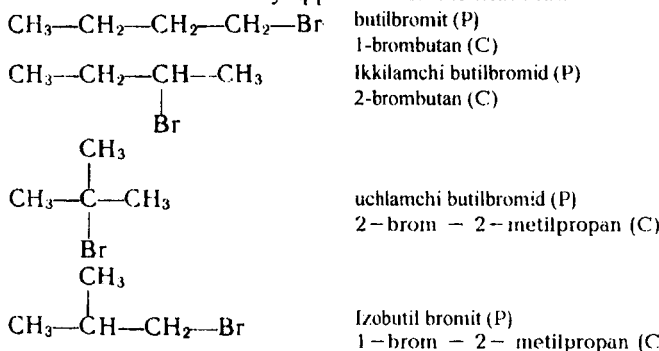
Nomenklaturasi va izomeriyasi

Bitta galogenli uglevodorodlar ratsional va sistematik nomenklatura bo‘yicha nomlanadi. Ratsional nomenklaturada radikallar nomiga galogen nomi qo‘sib o‘qiladi. Sistematik nomenklaturada asosiy zanjirdagi galogen bog‘langan uglerodga raqam qo‘yib, galogen va uglevodorodning nomi o‘qiladi:



Galogenli uglevodorodlarning izomerlar soni ularga to‘g’ri keladigan uglevodorodlarning izomerlar sonidan ko‘p bo‘ladilar, chunki ularning izomerlari, galogenlarning joylashgan o‘rniga va uglevodorod zanjirining tuzilishiga qarab har xil bo‘ladi.

Buni butil bromid misolida yaqqol ko‘rishimiz mumkin:

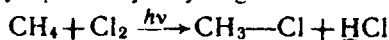


Demak, $\text{C}_4\text{H}_9\text{Br}$ ni to‘rtta izomeri mavjud ekan.

Olinish usullari

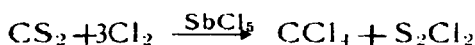
Bitta galogen almashgan uglevodorodlarni quyidagi reaksiyalardan foydalanib, olish mumkin.

1. To'yingan uglevodorodlarni to'g'ridan-to'g'ri galogenlab olish mumkin. Bu reaksiya qizdirish yoki yorug'lik ta'sirida boradi.



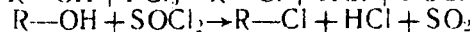
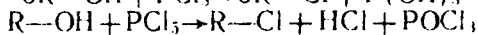
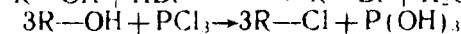
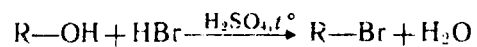
Reaksiyani davom ettirsak, uglevodoroddagi hamma vodorodlarni galogenga almashtirish mumkin.

Natijada di-, tri- va hokazo galogen almashgan uglevodorodlar olinadi. Xuddi shu reaksiyadan foydalanib, sanoatda xloroform CHCl_3 va uglerod (IV)-xlorid CCl_4 olinadi. Uglerod (IV)-xloridni yana uglerod sulfidga, surma (V)-xlorid katalizatorligida xlor ta'sir ettirib ham olish mumkin. Bular sanoatda va kimyo laboratoriylarida erituvchi sisfatida ishlatalidi:

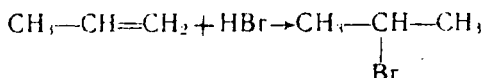


Reaksiyaga kirishish qobiliyatiga ko'ra galogenlarni quyidagi tartibda joylashtirish mumkin: $\text{F}_2 > \text{Cl}_2 > \text{Br}_2 > \text{I}_2$.

2. Spirtlarga galogen vodorodlarni, fosfor (III)- va fosfor (VI)-xloridlarni hamda tionil xloridlarni ta'sir ettirib olish mumkin:

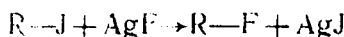


3. Alkenlarga galogen vodorodlarni biriktirib olish mumkin:



Bunda reaksiya Markovnikov qoidasiga muvofiq boradi.

4. Uglevodorodlarni storli hosilalarini olish uchun boshqa galogenli alkanlarni atsetonda eritib simob, kumush, kobalt va boshqa storidlar ta'sir ettiriladi:

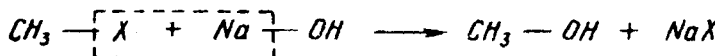


Fizik xossasi. Oddiy sharoitda metil, etil, propil va izopropil storid, metil va etilxlorid, shuningdek, metilbromid o'ziga xos hidli gazlardir, qolganlari esa suyuqlikdir. Yuqori molekulalgi galogenalkanlar sariq rangli

qattiq moddalardir. Gazsimon va suyuq galogenli birikmalar so' holda rangsiz bo'lib, chiroyli alanga berib yonadi, ularning ko'pchiligi narkotik ta'sirga ega.

Kimyoiy xossalari. Galogenalkanlar, asosan galogen hisobiga nukleofil o'rin olish reaksiyasiga kirishib, har xil organik birikmalarni sintez qilishda ishlataladi. Nukleofil o'rin olish reaksiyasi asosan eritmada boradi, chunki eritmada C-X bog'ning uzilish energiyasi kamroqdir.

Nukleofil o'rin olish reaksiyasi galogenalkanlardan ishqorning suvli eritmasini yoki suvning o'zini ko'proq miqdorda ta'sir ettirib, spirit olish reaksiyasini misol qilib keltirish mumkin:

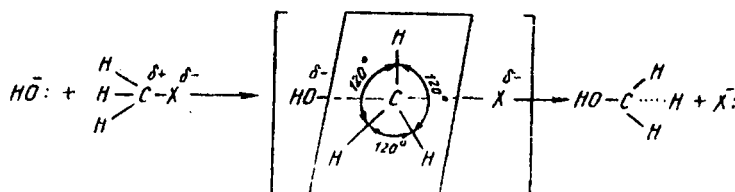


yoki



Bu reaksiyada manfiy zaryadli gidroksil guruh (nukleofil zarracha) galogenalkan molekulasining qisman musbat zaryadlangan uglerod tomoniga (brom joylashgan tomonga qarama-qarshi tomonidan) hujum qiladi va natijada oraliq holat hosil bo'ladi.

Bunda uchta vodorod atomi ($\underset{\diagdown}{HO} \underset{\diagup}{C} - X$) bog' chizig'iga tik sathda yotadi:



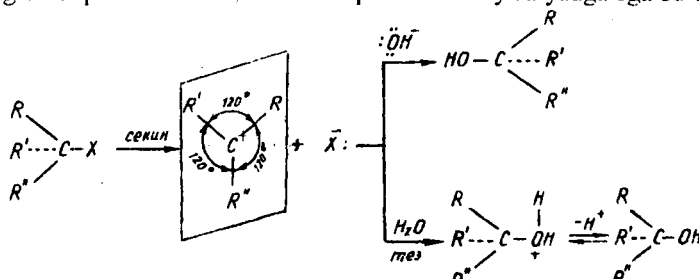
Oraliq holatda uglerod gidroksil bilan ham, galogen bilan ham qisman bog'langan bo'ladi, ya'ni C-OH to'la hosil bo'laman va C-X to'la uzilmagan bo'ladi. OH va X- bir-biridan maksimal masofada joylashgan bo'ladi. Keyinchalik OH uglerod atomiga yaqinlashib, haqiqiy C-OH kovalent bog' hosil qiladi. Uglerod bilan galogen o'tasidagi bog' esa to'liq uzilib, metil spiriti hosil bo'ladi. Bu

reaksiyaning tezligi ikkala reagent (OH^- va $\text{R}-\text{X}$) ning konsentratsiyasiga bog'liqdir. Bu mexanizmga S_N2 – nukleofil bimolekular o'rin olish reaksiyasi mexanizmi deyiladi.

Etilbromidni gidrolizlanish reaksiyasi ham S_N2 mexanizm bo'yicha boradi, lekin uning tezligi nisbatan kichik bo'ladi.

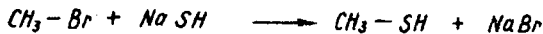
Uchlamchi galogenalkanlarning gidrolizlanishi S_N2 mexanizm bo'yicha bormaydi. Chunki ularda uchta alkil guruh galogenga qarma-qarshi bo'lgan tomonni to'sib, OH^- ning yaqinlashishini qiyinlashtiradi. Shuning uchun birinchi bosqichda uchlamchi galogenalkan uchlamchi karboniy kationiga va galogen anioniga

asta-sekin dissotsilanadi. Oraliq holatda $\text{C}-\text{Br}$ bog' zaiflashadi va uglerod qisman musbat, brom esa qisman manfiy zaryadga ega bo'ladi:

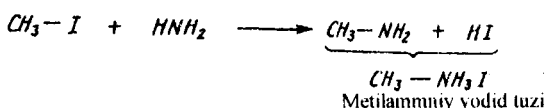
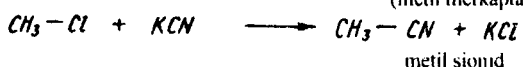


Bunda reaksiya tezligi faqat uchlamchi galogenalkanning konsentrasiyasiga bog'liq bo'ladi. Bunday reaksiyani S_N1 – monomolekulyar nukleofil o'rin olish reaksiyasi deyiladi. Karboniy ionining hosil bo'lishi oraliq bosqichi S_N1 – o'rin olish reaksiyasining tezligini belgilaydi. Shuning uchun galogenalkanlarning reaksiyaga kirishish qobiliyati asosan karboniy ionlarining barqarorligiga bog'liq. Uchlamchi ugleroddagi radikallar qancha katta bo'lsa, karbokation ioni shuncha barqaror bo'ladi. S_N1 va S_N2 reaksiyalarning tezligiga erituvchining qutbliligi ham bog'liq bo'ladi. Hosil bo'lgan ionlarning erituvchi (suv, spirt, aminlar) molekulalari tomonidan salvatlantishi S_N1 – reaksiyaning harakatlantiruvechi kuchi hisoblanadi. Erituvchining galogenalkanlarni salvatlantirish xususiyati ularni qutbliligi bog'liqdir. Erituvchi qanchalik qutbli bo'lsa, galogenalkan molekulasining ionlanishi shuncha tez bo'ladi. Shunday qilib, erituvchini tanlab olish bilan nukleofil o'rin olish reaksiyasini xohlagan mexanizm bo'yicha olib borish mumkin.

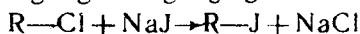
Quyida galogenalkanlardagi galogen atomining o'rin olish reaksiyasiga bir necha misollar keltiramiz:



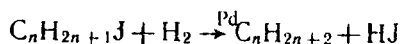
metil tiospirt
(metil merkaptan)



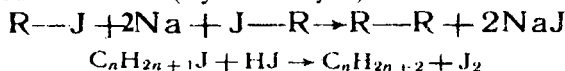
Alkilgalogenidlarga turli xil galogenli tuzlarning atseton eritmalari ta'sir ettirilganda, alkilgalogen tuz galogenga almashinadi:



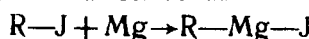
Bulardan tashqari, galogenalkanlar yana qaytarilish reaksiyasiga ham kirishadi:



Monogalogenalkanlarga natriy metali ta'sir ettirilsa, to'yingan uglevodorod hosil bo'ladi (Vyurs reaksiyasi):

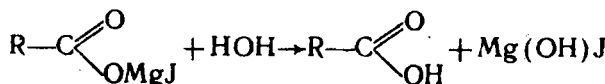
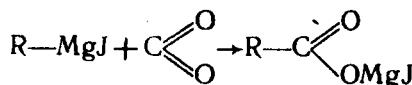


Galogenalkanlarning absolyut efirdagi eritmasiga magniy ta'sir ettirisa, magniyorganik birikma hosil bo'ladi:

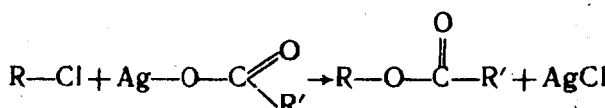


Magniy organik birikmaning efirdagi eritmasiga Grinyr reaktivi deyiladi. Bu reaktiv yordamida har xil organik birikmalar – kislotalar, spirtlar va boshqalarni sintez qilib olish mumkin.

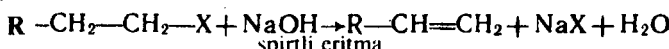
Masalan:



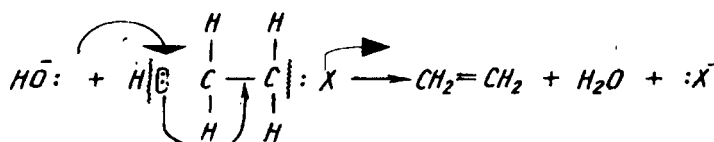
Galogenalkanlarga organik kislota tuzini ta'sir ettirib, murakkab efir olish mumkin:



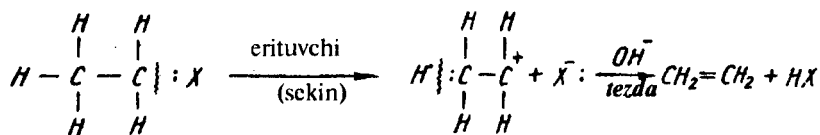
Galogenalkanlar nukleofil o'r'in olish reaksiyalari bilan bir qatorda ko'pincha ajralib chiqish reaksiyalariga ham kirishadilar. Bunda bir molekula galogenalkandan bordaniga ikkita atom ajralib chiqadi. Masalan, galogenli hosilalariga o'yvchi ishqorning spirtli eritmasini ta'sir ettirsak, alkilgalogenid molekulasidan (metil galogeniddan tashqari) metall galogenidlari (tuzlar) ajralib chiqadi va to'yinmagan uglevodorod hosil bo'ladi:



O'r'in olish reaksiyasiga o'xshash ajralib chiqish reaksiyasi ham har xil mexanizm bo'yicha borishi mumkin. Ba'zida reaksiya nukleofil reagent (ishqor) ning hujumi bilan boradi. Bunda galogenalkan molekulasidan ajralayotgan proton reagent bilan bog'lanadi, galogen esa anion ko'rinishida ajralib chiqadi:



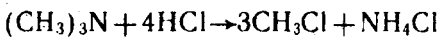
Vodorod ajralib chiqqach, qolgan juft elektron C–C da yangi bog' hosil qilishga o'tadi va natijada qo'sh bog' hosil bo'ladi. Bunday reaksiya mexanizmi E₂ bilan ifodalanadi. Reaksiya tezligi reagent bilan galogenalkanning konsentrasiyasiga bog'liq. Ajralib chiqish reaksiyasi oraliq mahsulot karbokation hosil qilish mexanizmi bilan ham borishi mumkin. Ya'ni:



Bunday reaksiya mexanizmi E1 bilan ifodalanadi va uning tezligi asosan galogenalkanning konsentratsiyasiga bog'liq. Bundan tashqari, ajralib chiqish reaksiyasining oson borishi uglevodorod radikalini tuzilishiga ham bog'liqidir.

Ayrim vakillari

Metilxlorid – CH₃Cl rangsiz gaz, suvda erimaydi, lekin organik erituvchilarda (spirtlar) yaxshi eriydi. Uni asosan metanni to'g'ridan-to'g'ri xlorlab olish mumkin. Undan tashqari, qand lavlagi turpini 300°C da quruq haydaganda ajralib chiqadigan trimetilaminga xlorid kislota ta'sir ettirib olish mumkin:

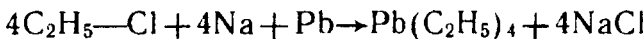


Metilxlorid kimyo laboratoriyalarda boshqa birikmalarga metil guruhini kiritishda (metillashda), tish jarrohligida og'rini qoldirishda va muzlatgich agregatlarda muzlatgich agent sifatida ishlataladi.

Metilbromid – CH₃Br gaz bo'lib, yog'ochni qayta ishlashda fumigant sifatida ishlataladi.

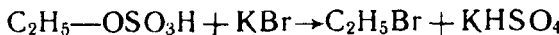
Metilyodid – CH₃I o'ziga xos hidga ega bo'lgan og'ir suyuqlik bo'lib, yod osonlik bilan almashinish reaksiyasiga kirishgani sababli boshqa organik birikmalarni metillashda ishlataladi.

Etilxlorid – C₂H₅Cl oson parlanadigan suyuqlik bo'lib, tetraetilqo'rg'oshinni olishda foydalananadi. Benzinning oktan sonini oshirish uchun ishlataladi. Tetraetilqo'rg'oshin quyidagicha olinadi:



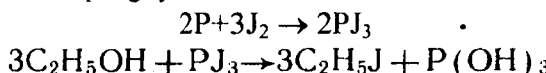
Etilxlorid tibbiyotda mahalliy narkoz sifatida ishlataladi.

Etilbromid – C_2H_5Br $38^{\circ}C$ da qaynaydigan suyuqlik, uni oddiy sharoitda etilsulfat kislotaga kaliy yoki natriy bromid ta'sir ettirib olish mumkin:



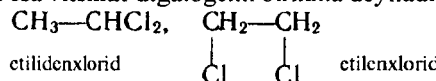
Etilbromid organik moddalarga etil guruhibi kiritishda ishlataladi. Bundan tashqari etilbromid benzinning oktan sonini oshiruvchi etil suyuqligi (tetraetilqo'rgoshin bilan etilbromid aralashmasi)ni tayyorlashda asosiy komponent bo'lib xizmat qiladi. Etilbromid yana tish og'rig'ini to'xtatishda, mahalliy narkoz sifatida ham ishlataladi.

Etilyodid – C_2H_5J $72^{\circ}C$ da qaynaydigan o'ziga xos hidli og'ir suyuqlik. Uni etil spiritiga yod bilan fosfor ta'sir ettirib olinadi:



DI- VA POLIGALOGENLI TO'YINGAN UGLEVODORODLARNING HOSILALARI

To'yingan uglevodorod molekulasiagi ikkita va undan ko'p vodorod atomlarining galogenlarga almashinishidan hosil bo'lgan birikmalarga di- va poligalogenli hosilalar deyiladi. Agarda bitta uglerod atomidagi ikkita vodorod ikkita galogenga o'rinni almashsa, **geminal** digalogenli birikma, ikkita yonma-yon uglerod atomidagi ikkita vodorod galogenga olinganida esa **vitsinal** digalogenli birikma deyiladi. Masalan:



Di- va poligalogenli birikmalarni nomlashda, asosan radikallar nomiga to'g'ri keladigan galogen nomi qo'shib o'qiladi.

Radikallar CH_2 < metilen; $-CH_2-CH_2-$ etilen; CH_3-CH-

etilden deb nomlanadi. Masalan:

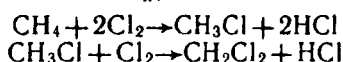
CH_2-Cl_2	dixlormetan (C), metilenxlorid (T)
CH_2Br_2	dibrommetan (C), metilenbromid (T)
CH_2J_2	diyodmetan (C), metilenyodid (T)
$CHCl_3$	trixlormetan (C), xloroform (T)
CCl_4	tetraxlormetan (C), uglerod (IV)-xlorid (T)
CH_3-CHCl_2	1,1-dixloretan (C), etildenxlorid (T)

$\text{CH}_2\text{Cl}-\text{CH}_2-\text{Cl}$	1,2-dixloretan (C), etilenxlorid (T)
$\text{CH}_2\text{Br}-\text{CH}_2-\text{CH}_2\text{Br}$	1,3-dibrompropan (C), trimetilen -bromid (T) bromid (T)
$\text{CCl}_3-\text{CCl}_3$	geksaxloretan (C)

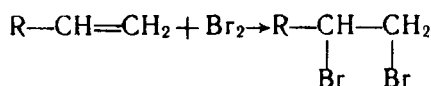
Olinish usullari

To'yingan di- va poligalogenli hosilalar asosan quyidagi usullardan foydalanib olinadi.

1. To'yingan uglevodorodlar yoki monogalogenli hosilalar yorug'lik ta'sirida galogenlanadi:

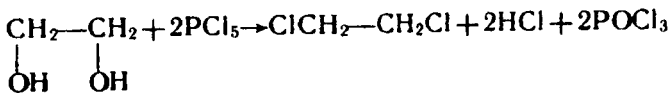
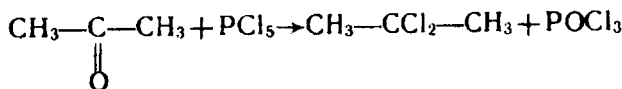
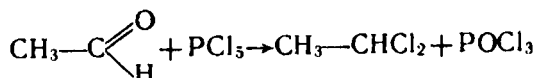


2. To'yinmagan uglevodorodlarga galogenni biriktirib olish mumkin:

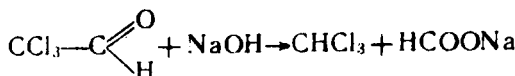
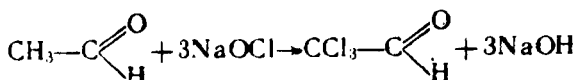
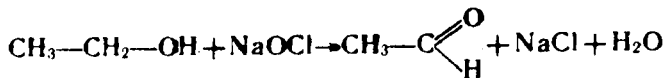


Bu usulda galogen yonma-yon turgan uglerod atomlariga bog'lanadi.

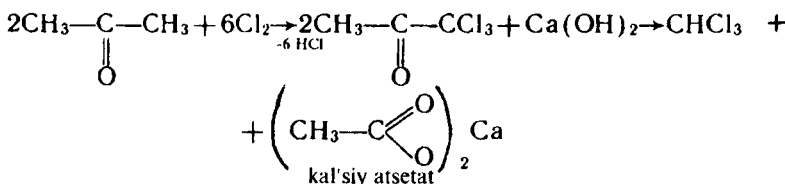
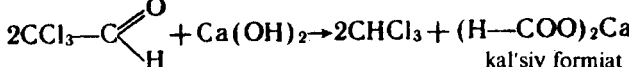
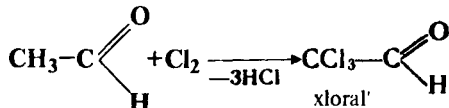
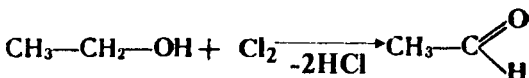
3. Aldegid, keton va ikki atomli spirtlarga fosfor V xlorid ta'sir ettirib olinadi:



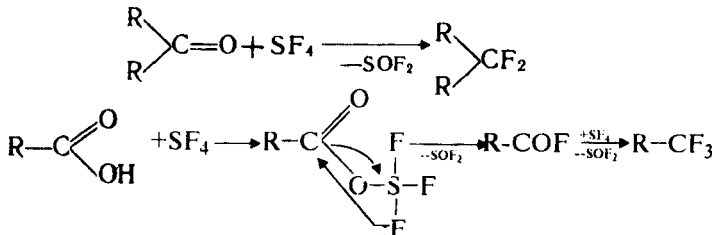
4. Sanoatda etil spirtiga yoki atsetonga xlorli ohak yoki natriy gipoxlorit ta'sir ettirib, poligalogenli hosila – xloroform olinadi:



Spirit yoki atsetonga xlor va ishqor ta'sir ettirib ham xloroform olish mumkin:

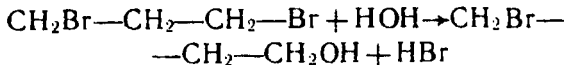


5. Di- va triftor hosilalarni olish uchun aldegid, keton va kislotalarga tetraftor oltingugurt ta'sir ettirish kerak:

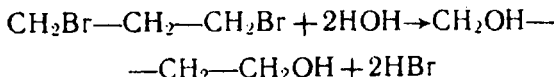


Fizik xossasi. Di- va poligalogenli hosilalar moysimon suyuqlik yoki qattiq moddalardir. Ular suvda erimaydilar, lekin spirtda, atsetonda va boshqa organik erituvchilarda yaxshi eriydilar.

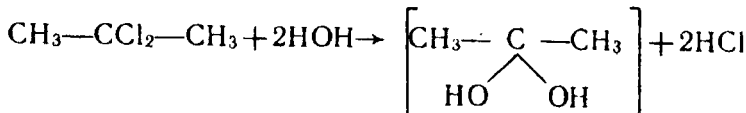
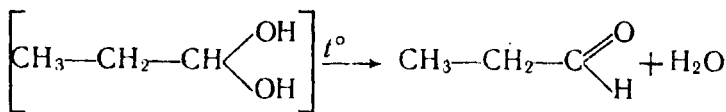
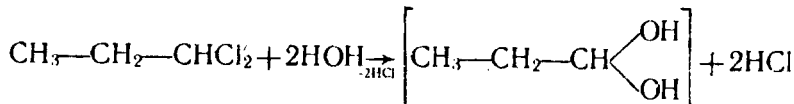
Kimyoviy xossasi. Di- va poligalogen almashgan uglevodorodlarning kimyoviy xossasi monogalogen hosilalarga o'xshash bo'lib, vitsinal birikmalarning galogen atomlari asta-sekin yoki birdaniga almashinishi mumkin. Masalan:

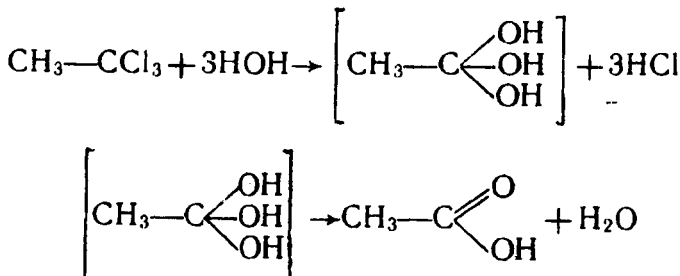
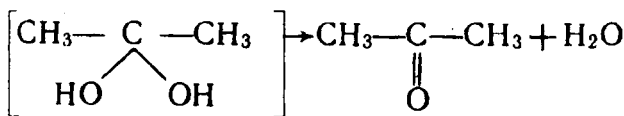


yoki

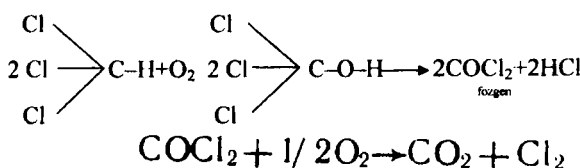


Geminal birikmalar kimyoviy reaksiyalarga kirishganda ularning galogen atomlari boshqa atom yoki atomlar guruhiiga birdaniga almashinadi. Masalan, propilenxloridning gidrolizlanish reaksiyasini ko'rsak, bunda bitta uglerod atomida ikkita gidroksil guruh hosil bo'ladi. Bu birikma beqarorligi sababli biroz qizdirish natijasida aldegid va suvgal parchalanadi:





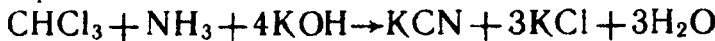
Ko‘p galogenli hosilalardan xloroform havodagi kislorod va yorug‘lik ta’sirida asta-sekin oksidlanib, zaharli gaz fosgenni hosil qiladi:



Xloroformdagи galogen atomlari osonlik bilan boshqa atom va guruh atomlariga almashinadi:



Xloroform o‘yuvchi kaliy va ammiak ta’sirida sianit kislota tuzini hosil qiladi:



Ayrim vakillari

Etilenxlorid (1,2-dixloretan) $\text{CH}_2\text{Cl}-\text{CH}_2\text{Cl}$ rangsiz zaharli suyuqlik bo‘lib, $83,8^{\circ}\text{C}$ da qaynaydi, solishtirma og‘irligi $1,26\text{g/sm}^3$. Dixloretan ko‘pchilik organik erituvchilar bilan yaxshi aralashadi, u o‘z navbatida

organik birikmalar (yog'lar, mumlar, smola, kauchuk va boshqalar)ni o'zida yaxshi eritadi. Shuning uchun dixloretan sanoatda asosan erituvchi sifatida ishlataladi.

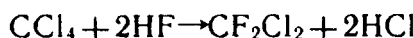
Metilen xlorid CH_2Cl_2 – rangsiz suyuqlik bo'lib, 42°C da qaynaydi, yonmaydi. Laboratoriya va sanoatda erituvchi sifatida ishlataladi.

Diftordixlormetan (freon-12) SF_2Cl_2 – oson suyuqlanuvchi gaz, turg'un birikma, yonmaydi, shuning uchun konditsionerlarda sovutuvchi reagent sifatida ishlataladi.

Xloroform (trixlormetan) – CHCl_3 rangsiz suyuqlik, $61,3^\circ\text{C}$ da qaynaydi, zichligi $1,498 \text{ g/sm}^3$, suvda erimaydi, spirt va efirda yaxshi eriydi. Xloroform smola, kauchuk, yog', alkaloid, sellulozaning ba'zi efirlari va boshqa organik moddalar uchun erituvchi sifatida ishlataladi.

Yodoform (tryodmetan) CHJ_3 – o'tkir qo'lansa hidli kristall, 119°C da suyuqlanadi. Asosan tibbiyotda antiseptik modda sifatida qo'llaniladi.

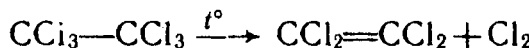
Uglerod (IV) – xlorid (tetraxlormetan) CCl_4 – yonmaydigan rangsiz suyuqlik, $76,5^\circ\text{C}$ da qaynaydi. Solishtirma og'irligi $1,58 \text{ g/sm}^3$. Yog'lar, moylar va smolalarni o'zida yaxshi eritadi. Oson yonadigan suyuqliklar alangasini o'chirishda ishlataladi. Bundan tashqari, tetraxlormetan freon-12 sovutuvchi reagentlarni sintez qilishda xom ashyo sifatida keng qo'llaniladi:



Geksaxloretan CCl_3 – CCl_3 , $188,5^\circ\text{C}$ da suyuqlanmasdan bug'lanadigan, bosim ostida esa $187-188^\circ\text{C}$ da suyuqlanadigan kristall modda. Qishloq xo'jaligi zararkunandalarini yo'qotishda insektisid modda sifatida va portlovchi moddalarni tayyorlashda ishlataladi. Geksaxloretan olish uchun uglerod (IV)-xlorid aluminiy kukuni solingan va yuqori temperaturada qizdirilgan trubkadan o'tkazilishi kerak:



Geksaxloretan yuqori temperaturada qizdirilsa, xlor ajralib chiqib, tetraxloretilen hosil bo'лади:



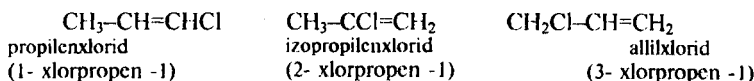
TO'YINMAGAN UGLEVODORODLARNING GALOGENLI HOSILALARI

To'yinmagan uglevodorodlar galogenli hosilalarining nomenklaturasasi va izomeriyasi xuddi to'yangan uglevodorodlarning galogenli hosilalariga o'xshashdir. Bularda faqat qo'sh bog'ning

joylashgan o'rni, ya'ni qo'sh bog' boshlangan uglerod atomining va halogen atomi bog'langan uglerod atomining tartib raqami ko'rsatiladi. Masalan:

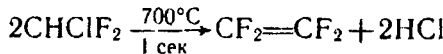
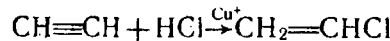
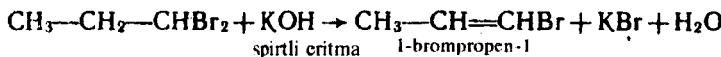
$\text{CH}_2=\text{CHCl}$	vinilxlorid (P), xloreten (C)
$\text{CH}_2=\text{CCl}_2$	vinilidenxlorid (P), 1,1-dixloreten(C)
$\text{CHCl}=\text{CHCl}$	1,2- dixloreten (C)
$\text{CH}_3-\text{CH}=\text{CHCl}$	1-xlorpropen-1 (C)
$\text{CH}_2=\text{CH}-\text{CH}_2-\text{Cl}$	allilxlorid (P), 3- xlorpropen - 1 (C)
$\text{CH}_3-\text{CH}=\text{CH}-\text{CHBr}-\text{CH}_3$	4-brompenten-2 (C)
$\text{CCl}_2=\text{CCl}_2$	tetraxloretilen (P) perxloretilen, tetraxloreten (C)
$\text{CH}\equiv\text{C-J}$	monoyodatsetilen(P), yodetin (C)

Etilenning galogenli hosilalarini bir valentli to'yinmagan radikal – vinil ($\text{CH}_2=\text{CH}-$) bilan galogen birikishidan hosil bo'lgan deb qarash mumkin, ya'ni $\text{CH}_2=\text{CH-X}$, bu yerda X – galogen. To'yinmagan galogenli uglevodorodlarning ikkinchi vakili propilen galogenli hosilasini uch xil izomeriyasi bo'lishi mumkin.

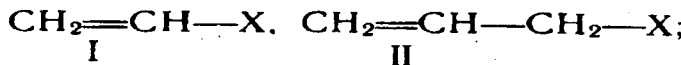


Olinish usullari

To'yinmagan uglevodorodlarning galogenli hosilalarini quyidagi reaksiyalaridan foydalanib, olish mumkin:



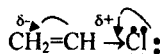
Kimyoviy xossasi. To'yinmagan uglevodorodlarning galogenli hosilalari galogennenning joylashgan o'rniiga qarab uch xil – vinil, allil va ajratilgan turga bo'linadilar:



- 1-xil – galogen qo'sh bog' turgan uglerod atomiga bog'lanadi.
 2-xil – galogen qo'sh bog' yonidagi uglerod atomiga bog'lanadi.
 3-xil-galogen va qo'shbog' istalgan masofada joylashgan bo'ladi.
 Vinil turidan galogenalkenlardagi galogen atomi -I induksion ta'siri hisobiga qo'sh bog'ning π – elektronlari bulutini o'ziga tomon tortadi:



Bundan tashqari, galogen atomining $+M$ – mezomer effekti qo'sh bog'ning π – elektronlari bilan ta'sirlashadi. Natijada vinilxloridni dipol momenti ($1,44 \mu$) etilxloridnikidan ($2,0 \mu$) kichik bo'ladi:

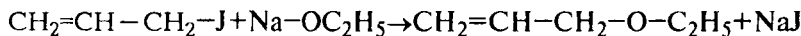
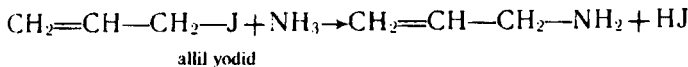


Buning hisobiga uglerod bilan galogen orasidagi masofa biroz qisqaradi ($0,178 \text{ n.m. dan } 0,172 \text{ n.m. gacha}$). Bular C–X bog'ida bog'lanishni oshiradi, uni qutblanishini kamaytiradi va kimyoviy reaksiyada galogen almashinish bormaydi $\text{CH}_2=\text{CH}-\text{Cl}+\text{OH}^- \rightarrow$, galogen atomini reaksiyaga kirishish qobiliyatini pasaytiradi va nukleofil almashinish reaksiyasi bormaydi. Lekin, birikish reaksiyasi Markovnikov qoidasiga binoan boradi:



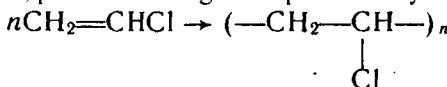
Buni quyidagicha tushuntirish mumkin. Ya'ni hosil bo'lishi mumkin bo'lgan karbokationlardan $\text{CH}_3-\overset{+}{\text{CH}}-\ddot{\text{Cl}}:$ yoki $\text{CH}_2-\overset{+}{\text{CH}}_2-\ddot{\text{Cl}}:$ birinchisi ko'proq barqaror, chunki uning musbat zaryad qiymati galogen atomining juft elektronlari hisobiga kompensatsiyalanadi $\text{CH}_3-\overset{+}{\text{CH}}-\ddot{\text{Cl}}:$

Ikkinci xil galogenli hosilalar, aksincha, galoid alkillarga nisbatan almashinish reaksiyalariga oson kirishadi. Masalan:



Uchinchi xil to'yinmagan uglevodorodlarning galogenli hosilalaridagi galogen atomining xossasi kimyoviy nuqtayi nazardan galoid alkillardagi galogenning xossalaridan farq qilmaydi.

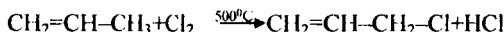
To'yinmagan galogenli hosilalar etilen qatoridagi uglevodorodlarga o'xshash elektrofil birikish, oksidlanish va boshqa xil reaksiyalarga kirishadilar. Bundan tashqari, birinchi xil to'yinmagan galogenli hosilalar polimerlanish reaksiyasiga oson kirishib, yuqori molekulaligi birikma hosil qiladilar. Masalan, polixlorvinilning hosil qilish reaksiya tenglamasi:



Ayrim vakillari

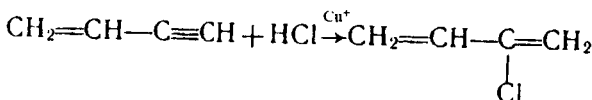
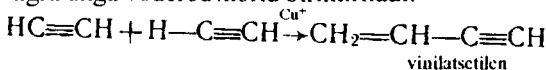
Vinilxlorid $\text{CH}_2=\text{CHCl}$ – rangsiz gaz, oson polimerlanadi. Bu polimer izolatsiya materiallarini ishlab chiqarishda, patefon plastinkalar, suv o'tmaydigan plash va boshqa buyumlar tayyorlashda ishlataladi.

Allilxlorid $\text{CH}_2=\text{CH}-\text{CH}_2-\text{Cl}$ rangsiz suyuqlik, 45°C da qaynaydi. Yuqori haroratda propilenni xlorlab olish mumkin:



Asosan allil spirit va sintetik glitserin olishda ishlataladi.

Xloropren $\text{CH}_2=\text{CH}-\text{CCl}=\text{CH}_2$ 59°C da qaynaydigan suyuqlik bo'lib, sanoatda atsetilenden olinadi. Buning uchun oldin vinilatsetilen olinib, so'ngra unga vodorod xlorid biriktiriladi:

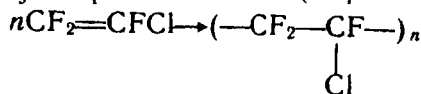


Xloropren oson polimerlanib, xloroprenli kauchuk hosil qiladi.

Trixloretilen $\text{CHCl}=\text{CCl}_2$ – zaharsiz, yonmaydigan suyuqlik, 87°C da qaynaydi, $d_4^{20} = 1,466$. Sanoatda erituvchi sifatida foydalaniлади. Ba`zan trixloretilen turli sintezlarda xom ashyo sifatida ham ishlatalidi.

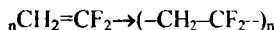
Tetraxloretilen (perxloretilen) $\text{CCl}_2=\text{CCl}_2$ – zaharsiz suyuqlik, 120°C da qaynaydi, $d_4^{20} = 1,625$. Bu modda ham trixloretilenga o`xshash polimerlanish reaksiyasiga qiyin kirishadi.

Triftorxloretilen $\text{CF}_2=\text{CFCl}$ – rangsiz gaz, -27°C da suyuqlanadi. Polimerlanishi natijasida politriftorxloretilen (ftorplast –3) hosil qiladi:



Politriftorxloretilenning viniliden ftorid bilan sopolimeri elastik bo`lib, ftorkauchuk guruhiga kiradi. Sanoatda politriftoretilendan konstrukturlik materiallarini zanglashdan saqlash maqsadida foydalaniлади.

Viniliden ftorid $\text{CH}_2=\text{CF}_2$ – rangsiz gaz. Polimerlanish natijasida poliviniliden ftorid hosil qiladi:



Bu polimer issiqqa chidamli bo`lib o`zidan 150°C gacha bo`lgan issiqlikni o`tkazmaydi. Bundan tashqari, poliviniliden ftorid havoga va UB-nurlariga ham chidamlidir.

Tetraftoletilen $\text{CF}_2=\text{CF}_2$ – rangsiz gaz, minus $76,3^\circ\text{C}$ da suyuqlanadi. Tetraftoletilen boshlagich ishtirokida polimerlanib, teflon polimerini hosil qiladi. Uning molekular massasi 50.000–200.000 bo`lishi mumkin. Bu polimer issiqqa, sovuqqa va kimyoviy reagentlarga o`ta chidamli, elektr tokini o`tkazmaydi. Shuning uchun teflon har xil buyumlar, qoplamalar, kimyoviy asboblar, izolatorlar va boshqalarni tayyorlashda ishlatalidi.

Savol va masalalar

1. Birlamchi, ikkilamchi va uchlamchi galogenli birikmalar deb qanday birikmalarga aytildi? Misollar yozing.
2. Bir, ikki, uch va ko'p atomli galogenli birikmalarga ikitidan misol keltiring.
3. To'yingan va to'yinmagan galogenli hosilalar deb qanday birikmalarga aytildi?
4. Tarkibi $C_5H_{11}Cl$ bo'lgan galogenli hosilani hamma izomerini yozing va nomlang.
5. Vitsinal va geminal galogenli birikmalarga misollar keltiring.
6. 2-xlorbutandan 2,2 – diyodbutanni qanday hosil qilish mumkin?
7. Atsetilendan vinilxlorid va trixloretilenni olish reaksiya tenglamalarini yozing.
8. Izobutil bromiddan uchlamchi butil spirti, uchlamchi butil atsetat va etil uchlamchi butil efirini qanday hosil qilish mumkin?
9. Tarkibi C_3H_5Br bo'lgan birikmaning tuzilish formulasini yozing, agarda u KCN va $AgOH$ bilan reaksiyaga kirishmaydi va vodorod bromid bilan 2,2 - dibrompropan hosil qiladi.
10. Quyidagi birikmalar: 1,2 dibrom 3-xlor prapanni, 2,4 dixlor geksanni, propilenden olinish reaksiyalarini yozing.

III BOB

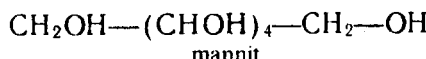
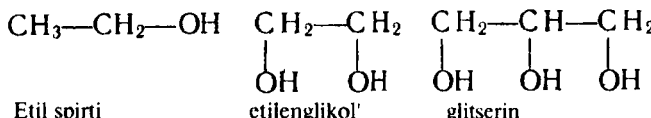
TARKIBIDA KISLOROD ATOMI BO'LGAN ALIFATIK BIRIKMALAR

Tarkibida kislород atomi bo'lgan alifatik birikmalarga spirtlar, aldegid va ketonlar, karbon kislotalar, oddiy va murakkab efirlar kiradilar.

SPIRTLAR YOKI ALKANOLLAR

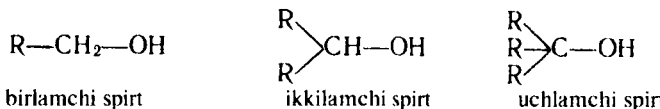
Uglevodorodlardagi bitta yoki bir nechta vodorod o'rнига «OH» – gidroksil guruhining almashinishidan hosil bo'lgan organik birikmalarga *spirtlar* deyiladi. Gidroksil guruhining soniga qarab spirtlar bir atomli, ikki atomli, uch atomli va hokazo ko'п atomli bo'lishlari mumkin.

Masalan:

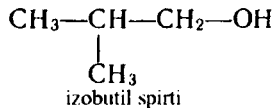
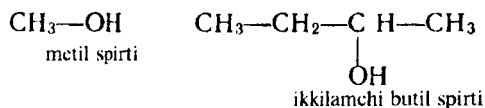


a) BIR ATOMLI TO'YINGAN SPIRTLAR

Bir atomli to'yingan spirtlarning umumiyl formulasi $C_nH_{2n+1}OH$ yoki $R-OH$. Gidroksil guruhini qaysi uglerod atomiga boq'langanligiga qarab to'yingan bir atomli spirtlar ham birlamchi, ikkilamchi va uchlamchi bo'lishlari mumkin. Masalan:

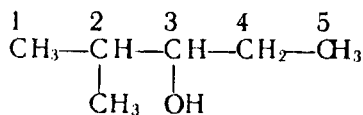
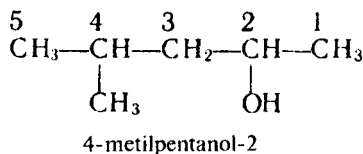


Nomenklatura. To'yingan bir atomli spirtlarni ratsional nomenklatura bo'yicha nomlaganda, uglevodorod radikallari nomiga spirt so'zi qo'shib o'qiladi. Masalan:



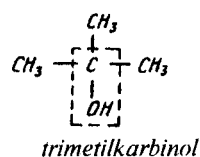
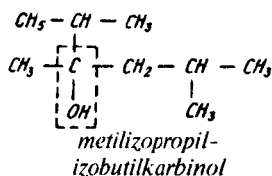
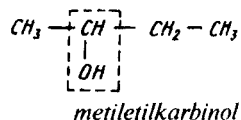
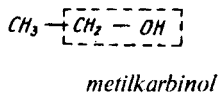
Sistematik nomenklaturaga ko'ra, spirlarni nomlash uchun to'yigan uglevodorodning nomiga *-ol* qo'shimchasini qo'shib va gidroksil guruhi bog'langan uglerod atomining raqami qo'yib o'qiladi.

Raqamlash eng uzun zanjirdagi uglerod atomlari gidroksil guruhini joylashgan tomonidan boshlanadi. Masalan:



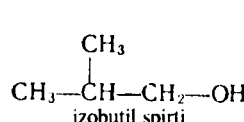
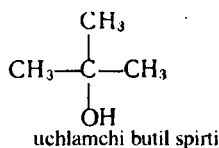
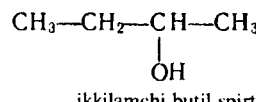
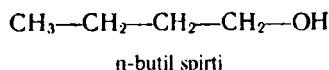
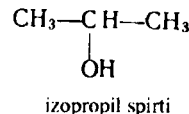
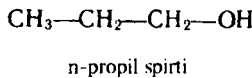
2- metilpentanol -3

Ratsional nomenklatura bo'yicha to'yigan bir atomli spirlarni metil spirtining hosilasi deb qaralib, karbinol deb nomlanadi:



Izomeriyasi. To'yigan bir atomli spirlarning izomeriyasi gidroksil

guruhnинг joylashган о‘рнига qараб va углеводород радикалининг tuzilishiga qараб har xil bo‘lishi mumkin. Metil va etil spirtларининг izomerлари yo‘q. Propil spirtida 2 ta, butil spirtida esa 4 ta izomer bo‘lishi mumkin:



Spirtларнинг molekular massasi ortib borishi bilan ularning izomerлар soni ham ortib boradi:

$\text{C}_5\text{H}_{11}\text{OH}$ da 8 ta izomer bo‘lishi mumkin

$\text{C}_6\text{H}_{13}\text{OH}$ da 17 ta izomer bo‘lishi mumkin

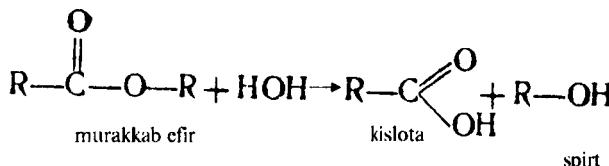
$\text{C}_7\text{H}_{15}\text{OH}$ da 39 ta izomer bo‘lishi mumkin

$\text{C}_{10}\text{H}_{21}\text{OH}$ da 507 ta izomer bo‘lishi mumkin va hokazo.

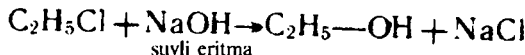
Olinish usullari. Bir atomli to‘yingan spirtлар tabiatda asosan o‘simliklarda, efir moylar tarkibida va mumлarda murakkab efir ko‘rinishida uchraydi.

Sanoatda va kimyo laboratoriyalarda bir atomli to‘yingan spirtлар asosan quyidagi usullardan foydalanib olinadi.

1. Har xil mevalar va mumлар tarkibida uchraydigan murakkab efirlarni gidrolizlab, spirt va kislota olish mumkin:

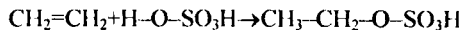


2. To‘yingan углеводородларнинг monogalogenli hosilalarini ishqorning suvli eritmasi bilan gidroliz qilib olinadi:

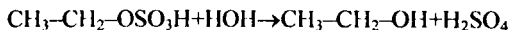


Xuddi shu usuldan foydalaniib, istalgan birlamchi, ikkilamchi va uchlamchi spirlarni olish mumkin.

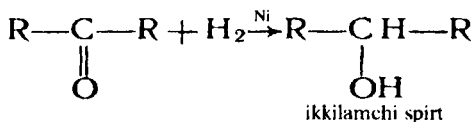
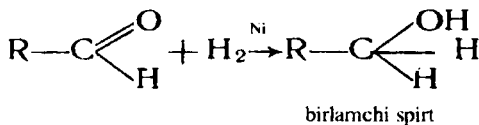
3. To'ymagan uglevodorolarga sulfat kislota katalizatorligida suv biriktirib olish mumkin. Bunda etilen oldin sulfat kislota bilan reaksiyaga kirishib, etilsulfat kislotani hosil qiladi:



Hosil bo'lgan etilsulfat murakkab efiri suv bilan gidrolizlanib, yana sulfat kislota va spirt hosil bo'ladi:

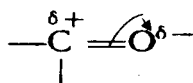


4. Aldegid va ketonlarni katalizatorlar ishtirokida vodorod bilan qaytarib olinadi:

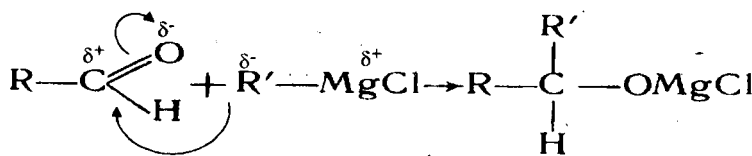


5. Aldegid, keton va murakkab efirlarga magniy-organik birikmalarini ta'sir ettirib, spirlarni sintez qilish (Grinar reaksiyasi, 1902).

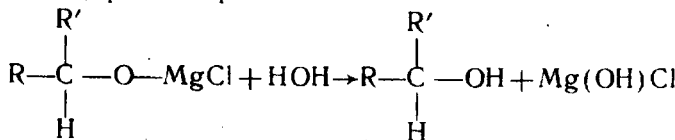
Aldegid, keton va murakkab efirlardagi karbonil guruhidagi elektron bulutlarning zichligi kislorod tomon siljigan bo'ladi, uni quyidagicha ifodalash mumkin:



Demak, uglerod atomida qisman musbat zaryad, kislorodga esa qisman manfiy zaryad paydo bo'ladi. Magniyorganik birikmalardagi radikal qoldig'i – R xuddi nukleofil zarracha kabi karbonil guruhidagi uglerod atomiga osongina birikadi:

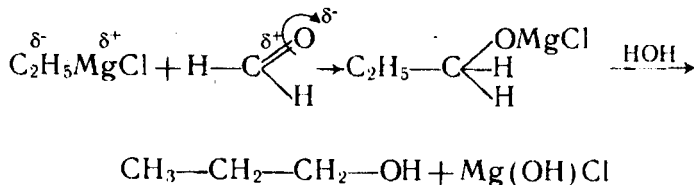


Hosil bo'lgan birikma – spirtni alkogolati tezda suv bilan gidrolizlanib, spirt hosil qiladi.

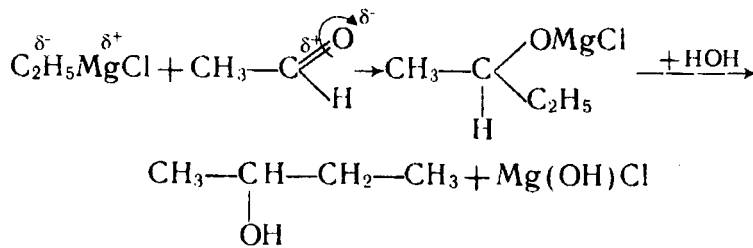


Grinyar reaktivi yordamida ayrim spirtlarning olinishini ko'rib chiqamiz.

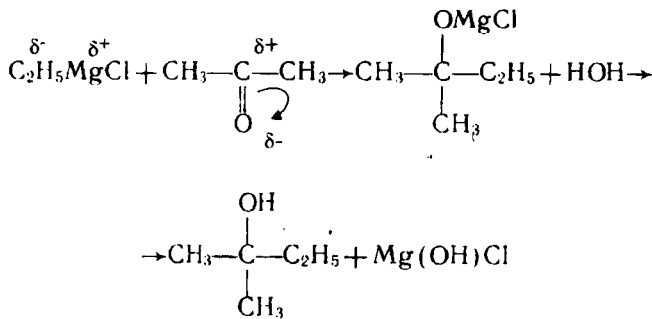
a) birlamchi spirtni faqat chumoli aldegiddan sintez qilish mumkin:



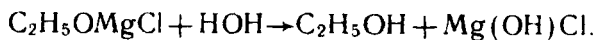
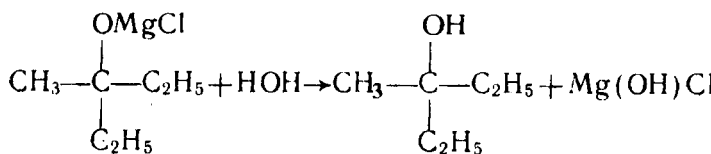
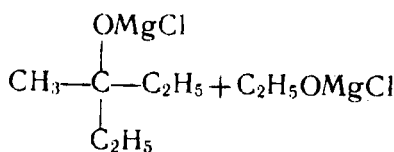
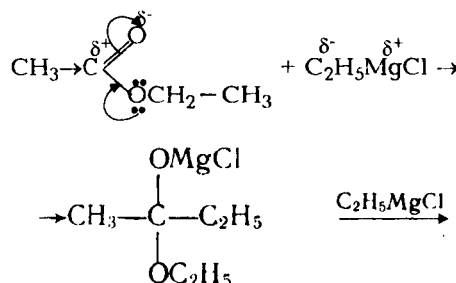
b) ikkilamchi spirtni aldegiddan sintez qilish:



v) uchlamchi spirtni ketondan sintez qilish:

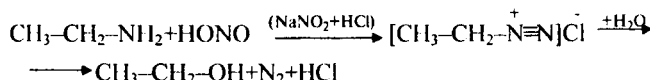


g) Murakkab efirlarga magniy organik birikmalarni ta'sir ettirib, keyin gidrolizlab uchlamchi spirtlarni hosil qilish mumkin:



6. Alifatik birlamchi aminobirimlarga nitrit kislota ta'sir

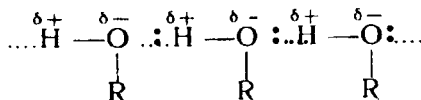
ettirilsa, beqaror alifatik diazobirikma hosil bo'ladi va oson parchalanadi, azot ajralib chiqadi. Hosil bo'lgan karbokation suv ta'sirida spirtga aylanadi.



Fizik xossasi. Bir atomli to'yingan spirlardan C_1 dan C_{10} gacha oddiy sharoitda suyuqlik bo'lib, C_{11} dan yuqorilar qattiq moddalardir. C_1 dan C_3 gacha bo'lgan spirlar suv bilan istalgan nisbatda aralashadi va o'ziga xos hidga ega bo'ladi.

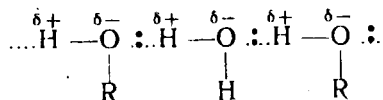
Spirlarning qaynash harorati molekular massasi ortishi bilan ortib boradi. Normal spirlar tarmoqlangan tuzilishdagi spirlarga qaraganda yuqori haroratda qaynaydi. Bir xil uglerod atom soniga ega bo'lgan spirlarning qaynash harorati uglevodorod yoki galogenli hosilalarning qaynash haroratidan yuqori bo'ladi. Bu esa spirlarda assotsiya hodisasi borligini bildiradi. Spirlarning molekulalari o'zaro bir-biri bilan vodorod bog'lar yordamida bog'lanadi.

Vodorod boq'lar spirlning bitta molekulasi dagi gidroksil guruhning vodorod atomi bilan ikkinchi molekuladagi kislород atomining orasida juft elektronlari vujudga keladi. Bunday bog'lar kislородning bog' hosil qilmagan juft elektronlari hisobiga paydo bo'ladi:



Vodorod bog'lanishlar spirlarning fizik xossasiga ta'sir qiladi.

Spirlar suyultirilganda vodorod boq'lanishi suv molekulasi bilan spirl molekulasi orasida hosil bo'ladi:

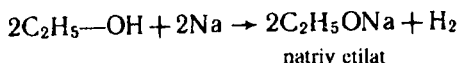


Bunda issiqlik ajralib chiqadi va umumiyl hajmi biroz kamayadi. Masalan, 52 hajm spirlni 48 hajm suv bilan aralshtirsak, 100 hajm emas balki 96,3 hajmli spirl eritmasi hosil bo'ladi. Yuqori molekulalari spirlar suvda erimaydi, lekin organik erituvchilarda yaxshi eriydi.

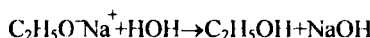
Erkin gidroksil guruhning valentli tebranishlari infra qizil spektrda $3670\text{--}3580 \text{ cm}^{-1}$ oraliq'ida xarakterli yutilish chiziq'ini beradi. Molekulalararo vodorod boq'lanishdagi hosil qilgan gidroksil guruh

tebranish to‘lqinlarining chizig‘i quyi sohada ($3550\text{-}3450\text{ cm}^{-1}$) ko‘rinadi. Ichki molekular vodorod bog‘lanish hosil qilgan spirtda esa ($3200\text{-}2500\text{ cm}^{-1}$) sohada yutilish to‘lqinda ko‘rinadi. Spirtlar ultrabinafsha nurni $150\text{-}200\text{ nm}$ oralig‘ida yutadi.

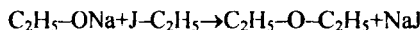
Kimyoviy xossalari. Bir atomli to‘yingan spirtlar kimyoviy reaksiyaga asosan gidroksil guruhidagi vodorod va gidroksil guruhi hisobiga kirishadilar. Bundan OH guruhi nechanchi uglerod bilan boq‘langanligiga qarab xarakterlanadi. Spirlarga ishqoriy metallar ta’sir ettirilganda reaksiya natijasida vodorod ajrarib chiqib, alkogolatlar hosil bo‘ladi:



Alkogolatlar oq qattiq moddalar bo‘lib, oson gidrolizlanadi:



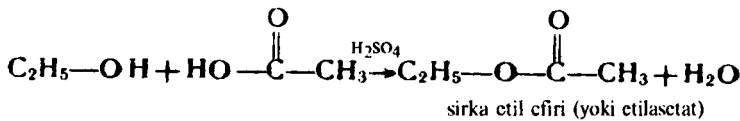
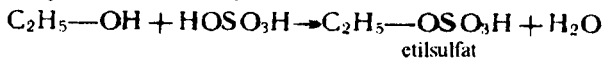
Alkogolatlar galogenalkanlar bilan reaksiyaga kirishib, oddiy efirlarni hosil qiladi:



Yana oddiy efirlarni olish uchun spirlarning o‘ziga suv tortib oluvchilar (konsentrangan H_2SO_4 yoki H_3PO_4) bilan aralashtirib qizdirish kerak:

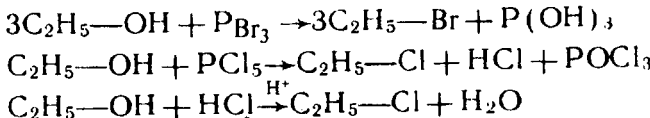


Spirlarni mineral yoki organik kislotalar bilan aralashtirilsa, reaksiya natijasida murakkab efir hosil bo‘ladi. Bunday reaksiya eterifikatsiya reaksiyasi deb yuritiladi:



Murakkab efiriga spirlning gidroksil guruhi vodorodining kislota qoldiq‘iga – asilga almashinishidan hosil bo‘lgan mahsulot deb qarash mumkin.

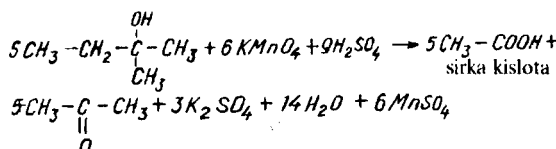
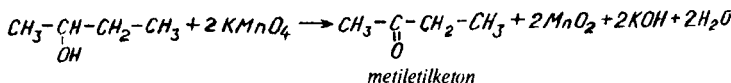
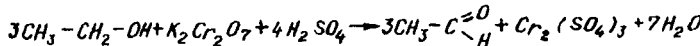
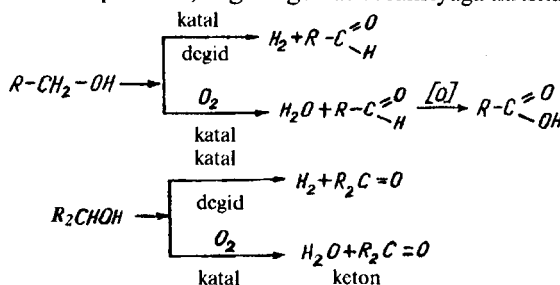
Agar spirtlarga fosforming galogenli birikmalarini yoki galogen kislotalar ta'sir ettirsak, OH⁻ guruh hisobiga almashinish reaksiyasi ketadi:



Reaksiya ikkilamchi va uchlamchi spirtlar bilan osonroq ketadi.

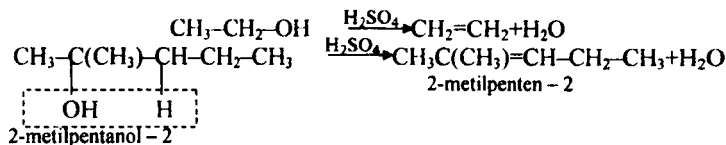


Spirtlar mis katalizatorligida havodagi kislorod bilan yoki K₂Cr₂O₇ va KMnO₄ bilan katalizatorlar ishtirokida 300-500°C da qizdirilganda osonlikcha oksidlanadilar, natijada aldegid, keton va kislotalar hosil bo'ladi. Birlamchi va ikkilamchi, asosan uchlamchi spirtlar ancha qiyin oksidlanadilar. Bundan tashqari, spirtlar Cu, Ag, Ni, Co, Pt ustida 100-180°C da qizdirilsa, degidrogenlash reaksiyaga kirishadi:



Spirtlar sulfat kislota bilan aralashtirib qizdirilganda

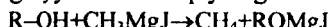
degidratlanadilar va natijada to‘yinmagan etilen qatoridagi uglevodorodlar hosil bo‘ladi:



Degidratlanish reaksiyasi uchlamchi, ikkilamchi va birlamchi spirtlar quyidagi qator bo‘yicha boradi:



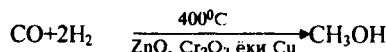
Spirtlar metilmagniyyodid bilan quyidagicha reaksiyaga kirishadi:



Ajralib chiqqan CH_4 ning va spirtning miqdori aniqlanadi.

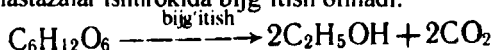
Ayrim vakillari

Metil spirti – metanol yoki yog‘och spirti CH_3-OH – tiniq, rangsiz, o‘ziga xos hidli, $64,5^{\circ}\text{C}$ qaynaydigan suyuqlik, yoq’ohni quruq haydar olinadi. Hozirgi vaqtida sun‘iy usul bilan uglerod (II)-oksidni vodorod bilan aralashtirib, rux, xrom oksidlari yoki misni katalizatorligida qizdirib olish mumkin:

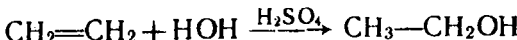


Metil spirti sanoatda chumoli aldegidi, polimer materiallari, lak va bo‘yoqlarni eritishda erituvchi sifatida, bundan tashqari metillashda ham ishlataladi. Metanol – zahardir. Shuning uchun u bilan ishlaganda nihoyatda ehtiyoj bo‘lish kerak. 1 ml metanol kishi ko‘zini ko‘r qiladi, undan ko‘prog‘i halokatga olib borishi mumkin.

Etil spirti – etanol – vino spirti $\text{C}_2\text{H}_5\text{OH}$ – rangsiz, o‘ziga xos hidli, 78°C da qaynaydigan suyuqlik. Suv bilan istalgan nisbatda aralashadi. Spirit rektifikat spirit va eng toza spirit absolut spirit deyiladi. Etanol kimyo sanoatining ko‘p tonnali mahsuloti bo‘lib, asosan karbon suvlarni har xil fermentlar – diastazalar ishtirokida bijg‘itish olinadi:

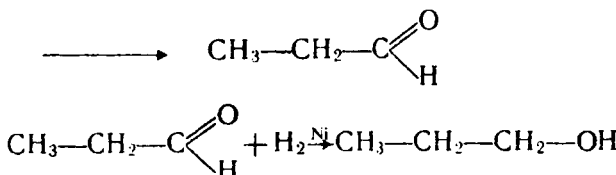
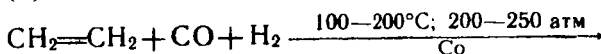


Hosil bo'lgan spirt vino spirti deyilib, asosan oziq-ovqat sanoatida ishlataladi. Shuningdek, etil spirti sellulozani gidrolizlab olingan glukozadan ham olinishi mumkin. Bunday spirt gidroliz spirt deyiladi. Bu usul ancha qulay bo'lib, ko'p miqdorda oziq-ovqat xom ashynosini (kartoshka, buq'doy) iqtisod qilishga imkon beradi. Bundan tashqari, etil spirti etilenga kislota ishtirokida suv ta'sir ettirib olinadi:



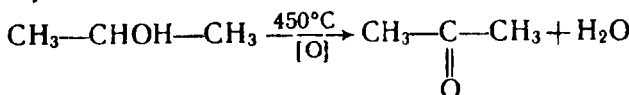
Etil spirti xalq xo'jaligining hamma sohalarida ishlataladi. Chunki u to'qimachilik va yengil sanoat, tibbiyotda, parfumeriya sanoatida, sintetik kauchuk, bo'yoq va plastmassalarni olishda ishlataladi.

n – propil spirti (propanol-1) $\text{CH}_3-\text{CH}_2-\text{CH}_2\text{OH}$. $97,2^{\circ}\text{C}$ da qaynaydigan suyuqlik bo'lib, svush moyidan olish mumkin. Undan tashqari, sintetik usul – oksosintez orqali, ya'ni etilenga to'g'ridan-to'g'ri uglerod (II)-oksidi va vodorod biriktirib olinadi:



n – propil spirti va uning murakkab efirlari asosan erituvchi sifatida ishlataladi.

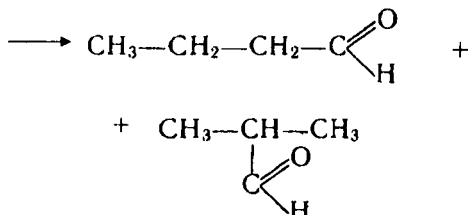
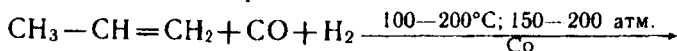
Izopropil spirti – (propanol-2) $\text{CH}_3-\text{CHOH}-\text{CH}_3$ $82,4^{\circ}\text{C}$ da qaynaydigan suyuqlik. Suv bilan yaxshi aralashadi. Sanoatda asosan propilenni hidratatsiya qilib olinadi. Undan atseton olishda va erituvchi sifatida foydalilanildi:



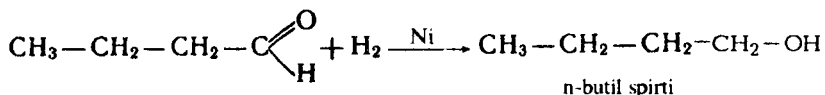
Butil spirti $\text{C}_4\text{H}_9\text{OH}$. Uning to'rtta izomeri bo'lib, ularning hammasi olingan va tuzilish formulalari aniqlangan.

Normal butil spirti yoki butanol-I. $\text{CH}_3-\text{CH}_2-\text{CH}_2-\text{CH}_2-\text{OH}$. Suyuqlik bo'lib, $117,9^{\circ}\text{C}$ da qaynaydi. *n* – butil spirti biokimyoviy usul bilan kraxmal, kletchatka va glukozaga fermentlar ta'sir ettirish bilan olinishi mumkin. Bundan tashqari, hozirda sanoatda propilenga uglerod

(II)-oksidi va vodorod hamda kobalt katalizatorligida, 150-200 atm. bosimi ostida 100-200°Cda qizdirib olinadi:

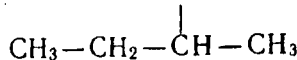
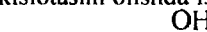


Hosil bo'lgan *n*-butanalni vodorod bilan gidrogenlanganda *n*- butil spirti hosil bo'ladi:

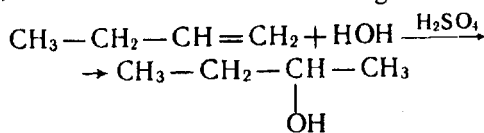


n-butil spirti va uning murakkab efirlari sanoatida lak va har xil smolalarni eritishda, moy aldegidi va moy kislotasini olishda ishlataladi.

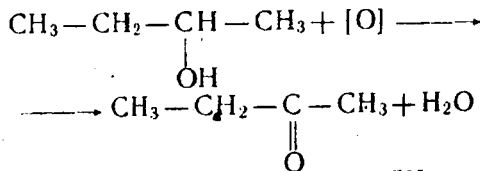
Ikkilamchi butil spirti yoki butanol-2.



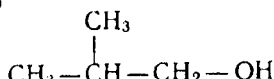
Suvda kam eriydigan, 99,5°C da qaynaydigan suyqlik bo'lib, butilenni suyqlik bo'lib, butilenni sulfat kislotasi ishtirokida girnatlab olinadi:



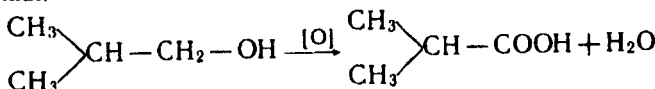
Bu spirti asosan metiletiketon olishda ishlataladi:



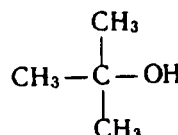
Izobutil spirti yoki 2-metilpropanol-1,



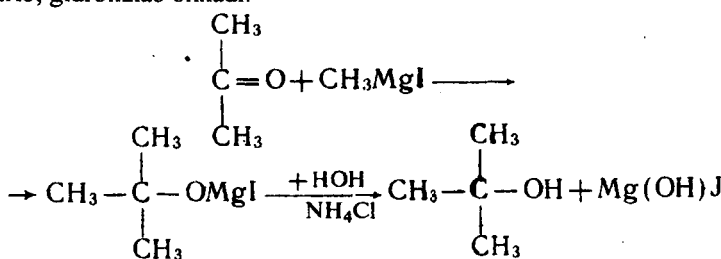
suvda kam eriydigan moysimon suyuqlik bo'lib, $109,1^{\circ}\text{C}$ da qaynaydi, svush moyi tarkibida uchraydi va uni qayta haydash bilan olinadi. Bu spirit asosan izobutilen, izomoy aldegidi va izomoy kislotasini olishda ishlataliladi:



Uchlamchi butil spirit (2-metilpropanol-2)
yoki trimetilkarbinal



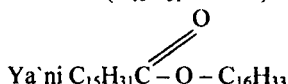
mog'or hidli qattiq modda bo'lib, $25,5^{\circ}\text{C}$ da suyuqlanadi, 83°C da qaynaydi. Suvda yaxshi eriydi. Sanoatda atsetonga Grinar reaktivini ta'sir ettirib, gidrolizlab olinadi:



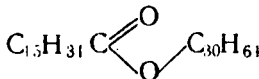
Bu spirit asosan organik birikmalarning molekulalariga uchlamchi butil guruhini kiritishda ishlataladi.

Yuqori molekulali spirtlar

Alifatik qatordagi yuqori molekulali spirlarga uglerod atomi 10 tadan ortiq bo'lgan spirtlar kiradi. Ular tabiatda asosan mumlar va efir moylari tarkibida murakkab efir ko'rinishida uchraydi. Masalan, hasharotning miya qismidan olinadigan va tibbiyotda har xil malhamlarni tayyorlashda ishlataladigan spermatset setil spirti ($\text{C}_{16}\text{H}_{33}\text{OH}$) bilan palmitin kislotasidan ($\text{C}_{15}\text{H}_{31}\text{COOH}$) tashkil topgan murakkab efirdir.



Asalari mumi esa palmitin kislotasi bilan meritsil spirti ($C_{30}H_{61}OH$) dan tashkil topgan murakkab efirdir:

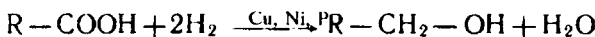


Olinish usullari:

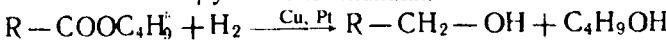
1). Yuqori molekulalari spirlar murakkab efirlar – mumlarni ishqorning suvli eritmasi bilan qaynatib, gidroliz qilib olinishi mumkin:



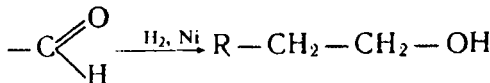
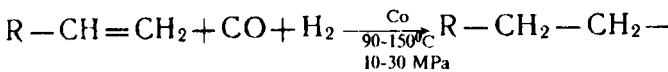
2. Yuqori molekulalari yog' kislotalarni katalizatorlar (Cu yoki Cr, Pt, Ni) ishtirokida vodorod bilan bosim va temperatura ta'sirida qaytarib spirlarni olish mumkin:



3. Yuqori molekulalari yog' kislotalarning ($C_{10}-C_{20}$) murakkab efirlarini vodorod bilan qaytarib olish mumkin:



4. Okso-sintez orqali alkandan oldin aldegid, keyin uni gidrogenlab, spirt olish mumkin:



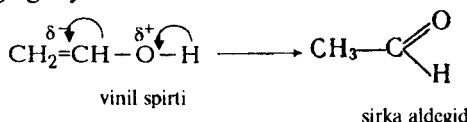
5. To'q'ridan-to'g'ri alkanlarni (C_8-C_{25}) oksidlab spirlar olish mumkin. Bu usul ancha arzon bo'lib, har xil spirlarning aralashmasi hosil bo'ladi, so'ng ular qaynash temperaturasiga qarab alohida-alohida ajratib olinadi.

Yuqori molekulalari (yog' qatoridagi) spirlarning ko'pchiligi, to'qimachilik sanoatida, charm ishlab chiqarishda va parfyumeriyada ishlataladi.

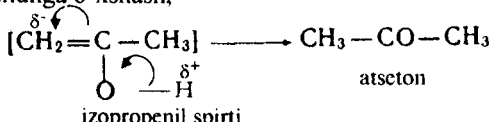
TO'YINMAGAN BIR ATOMLI SPIRTLAR

Tarkibida qo'sh boq', uch boq' va gidrosil guruhi bo'lgan organik birikmalarga *to'yinmagan spirlar* deyiladi. To'yinmagan spirlarda «OH guruh to'q'ridan-to'q'ri qo'sh boq' tutgan uglerod atomida yoki qo'sh

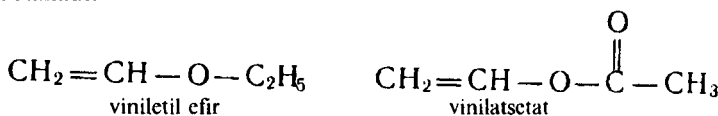
bog'dan uzoqroq turgan uglerod atomida bo'lishi mumkin. To'yinmagan bir atomli spirlarning birinchi vakili-vinil spirti $\text{CH}_2=\text{CH}-\text{OH}$ yoki etenoldir. Lekin etenol erkin holda uchramaydi. U beqaror bo'lib, tezda A.P. Eltikov qoidasiga binoan izomerizatsiyalanib, barqaror organik birikma-aldegidga aylanadi:



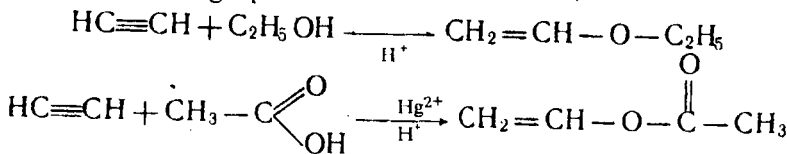
Xuddi shunga o'xshash,



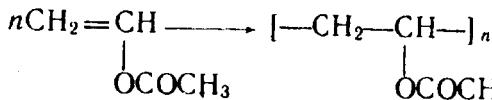
To'yinmagan spirlarning yenol ko'rinishi deb qarash mumkin. Shuning uchun ular beqaror bo'lib, barqaror holatga o'tishga harakat qiladilar. Agar to'yinmagan spirtning «OH» dagi vodorod atomini alkil radikaliga yoki kislota qoldig'ini atsilga almashtirsak, unda hosil bo'lgan oddiy yoki murakkab efir anchagini barqaror birikmalar hisoblanadi:



Ular atsetilenga spirt va kislotalarni ta'sir ettirib, olinishi mumkin:

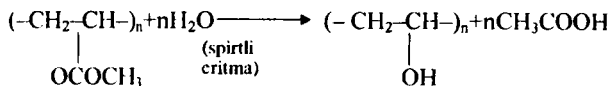


Bu to'yinmagan efirlar monomer sifatida ishlataladi, chunki ular oson polimerlanadilar va natijada polimer hosil bo'ladi. Masalan, vinilatsetatdan polivinilatsetat olinadi.



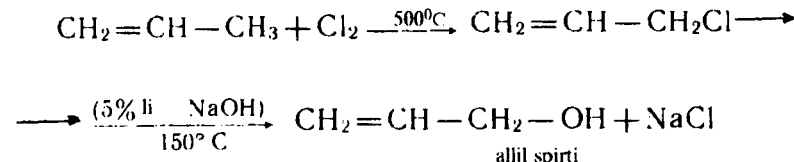
Hosil bo'lgan polimer gidrolizlansa, suvda eriydigan polimer

polivinil spirit (PVS) hosil bo‘ladi:



PVS – xalq xo‘jaligining turli sohalarida, jumladan to‘qimachilik sanoatida paxta va jundan ip yigirishda ishlatiladi.

Ikkinchi tur spirtlar barqaror bo‘lib, ma’lum temperaturada qaynaydilar. Bularga misol tariqasida allil spirtini $\text{CH}_2=\text{CH}-\text{CH}_2-\text{OH}$ keltirish mumkin. U o‘tkir hidli suyuqlik bo‘lib, $97,5^{\circ}\text{C}$ da qaynaydi. Allil spirtini propilendan allil xlorid yordamida olish mumkin:

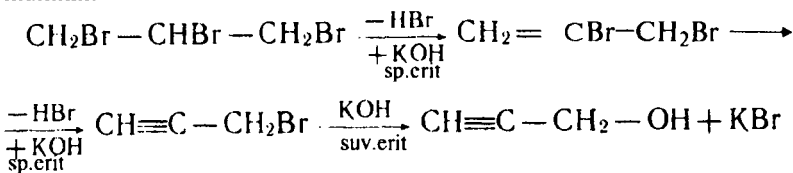


Allil spirti to‘yinmagan uglevodorodlar va spirtlar kabi kimyoviy reaksiyalarga kirishadilar. Allil spirti sanoatda glisterin, akril aldegidi, akril kislota, undan esa akrylonitril, poliakrylonitrillarni olishda ishlatiladi.

Uch bog‘li to‘yinmagan spirtga propargil spirti $\text{CH}\equiv\text{C}-\text{CH}_2-\text{OH}$ misol bo‘la oladi. Uni olish uchun atsetilenni chumoli aldegidi bilan kondensatsiyaga uchratish kerak:



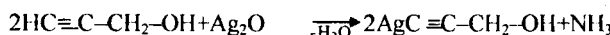
Laboratoriya da propargil spirtini 1,2,3-tribrompropandan olish mumkin:



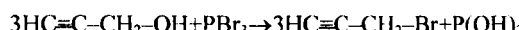
Propargil spirt 114°C da qaynaydigan qo‘lansa hidli suyuqlik bo‘lib, kimyoviy xususiyati jihatidan atsetilen qatoridagi uglevodorodlarga va

bir atomli spirtlarga o‘xshaydi.

Agar unga kumush oksidining ammiakli eritmasi ta’sir qilinsa, kumush atsetilenid hosil bo‘ladi. Bu portlovchi modda.



Propargil spirti fosfor(III)-bromid bilan esa propargil bromidni beradi:



Propargil spirti ko‘pchilik organik birikmalarni sintez qilishda, allil spirti, glitserin va divinil olishda oraliq mahsulot bo‘lib xizmat qiladi.

KO’P ATOMLI SPIRTLAR

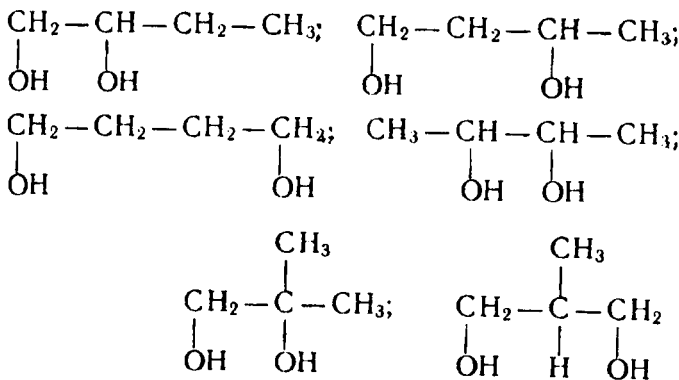
Tarkibida ikkita va undan ko‘p gidroksil guruhi bo‘lgan organik birikmalarga ko‘p atomli spirtlar deyiladi.

IKKI ATOMLI SPIRTLAR (GLIKOLLAR)

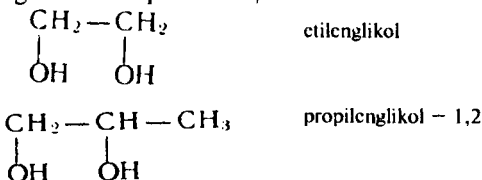
Tarkibidagi ikkita gidroksil guruhi bor spirtlarga diollar yoki glikollar deyiladi. Ularning umumiyligi formulasi $\text{C}_n\text{H}_{2n}(\text{OH})_2$. Ikkita gidroksil guruhi odatda bitta uglerod atomida joylasha olmaydi, ya’ni tezda bir molekula suv ajralishi hisobiga aldegid yoki keton hosil qiladilar. Lekin ularning efirlari – atsetallari turq’un birikmalardir.

Izomeriyasi va nomenklaturasি

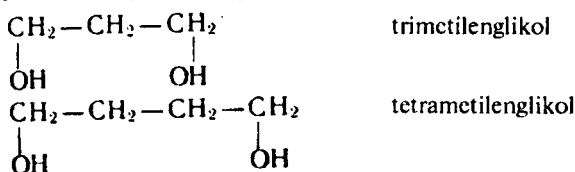
Ikki atomli spirtlarning izomeriyasi gidroksil guruhlarning joylashgan o‘rniga qarab va uglevodorod skeletining tuzilishiga qarab har xil bo‘lishi mumkin. $\text{C}_4\text{H}_8(\text{OH})_2$ ning quyidagi izomerlari bo‘lishi mumkin:



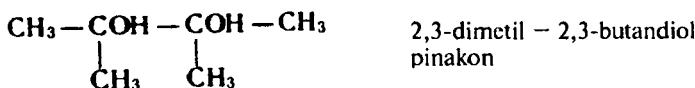
Ikki atomli spirlarni ratsional nomenklatura bo'yicha nomlaganda alken nomiga glikol so'zi qo'shib o'qiladi:



Agar gidroksil guruuhlar bir-biridan uzoqroqda bo'lsa, ya'ni uglerod zanjirining ikki chetida joylashgan bo'lsa, u holda metilen guruhlarning soniga glikol so'zi qo'shib o'qiladi:

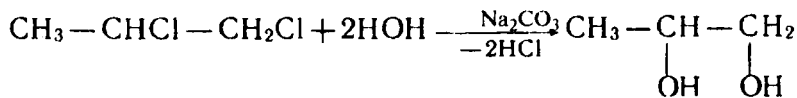


Sistemmatik nomenklaturaga ko'ra to'yingan uglevodorodlar nomiga «diol» qo'shimchasi qo'shilib, gidroksil guruhlari turgan uglerod atomini tartib raqami qo'shib o'qiladi.

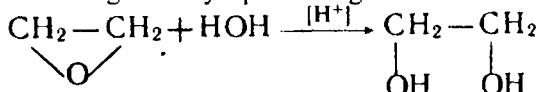


Olinish usullari

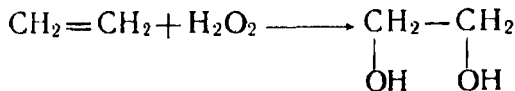
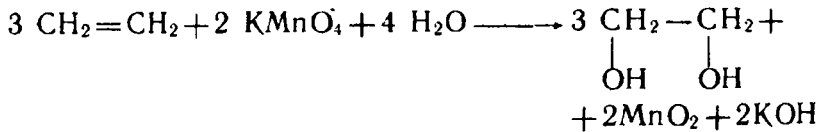
Glikollarni olishda ham bir atomli spirtlarni olish usullaridan foydalanish mumkin. Masalan, ikkita galogenli uglevodorodlar gidroliz qilinsa, glikollar hosil bo'ladi:



Etilen oksidini hidratatsiya qilib etilenglikol olish mumkin:



Vagner reaksiyasi bo'yicha alkenlarga suytirilgan kaliy permanganat (margansovka) eritmasini yoki vodorod peroksid ta'sir ettirib ham glikol olish mumkin:

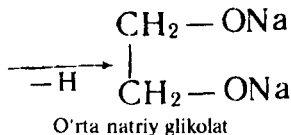
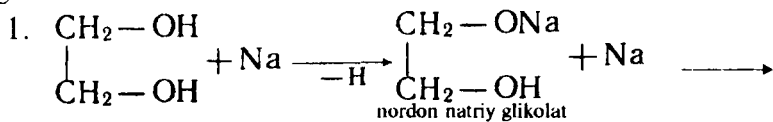


Fizik xossasi. Kichik molekular massaga ega bo'lgan glikollar quyuq suyuqlik, yuqori molekulalilari esa kristall moddalardir. Glikollar suvda yaxshi eriydi, shirin mazaga ega. Ularning qaynash temperaturasi va solishtirma oq'irliklari bir atomli spirtlarnikiga qaraganda ancha yuqoridir. Masalan:

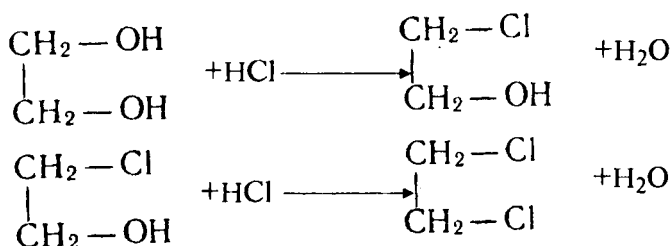
etil spirti $\text{C}_2\text{H}_5\text{OH}$ $T_{\text{qay}} = 78^\circ\text{C}$, $d = 0,79$

etilenglikol $\begin{array}{c} \text{CH}_2-\text{CH}_2 \\ | \qquad | \\ \text{OH} \qquad \text{OH} \end{array}$ $T_{\text{qay}} = 197,2^\circ\text{C}$, $d = 1,80$

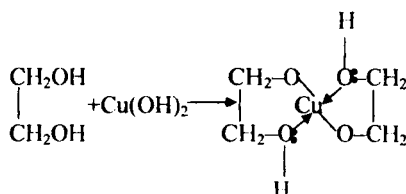
Kimyoviy xossasi. Glikollarning kimyoviy xususiyatlari bir atomli spirtlarnikiga o'xshash bo'lib, reaksiya bitta yoki ikkita gidroksil guruhi hisobiga borishi mumkin:



2. Ikki atomli spirtlardagi gidroksil guruhlarni galogenga almashtirish mumkin:

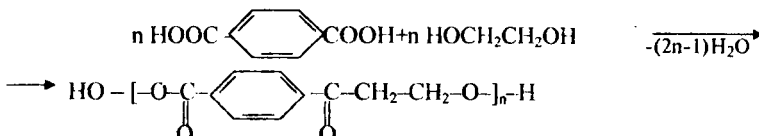


3. Ikki atomli spirtlar metallarning gidroksidlari bilan ham reaksiyaga kirishadilar. Masalan, etilenglikol mis gidroksidi bilan reaksiyaga kirishib, dastlab cho'kma beradi. U ikkinchi etilenglikol molekulasi bilan ta'sirlanib, ko'k rangli eritma hosil qiladi. Reaksiyanı quyidagicha yozish mumkin:

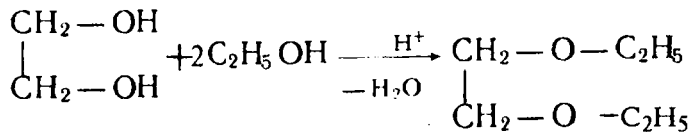


Bu reaksiya diollar uchun sifat reaksiya hisoblanadi.

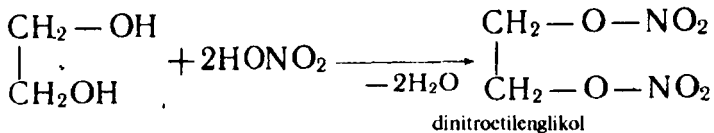
4. Etilenglikol ikki asosli tereftal kislota yoki uning dimetil efiri bilan reaksiyasiga kirishib, polietoksi-tereftalatni - kimyoviy tola «lavsan»ni hosil qiladi:



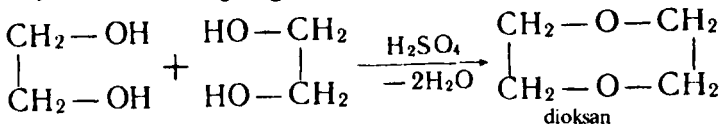
5. Glikollar spirtlar va kislotalar bilan reaksiyasiga kirishib, oddiy yoki murakkab efirlar hosil qiladi:



etilenglikolni o'tradietil efiri

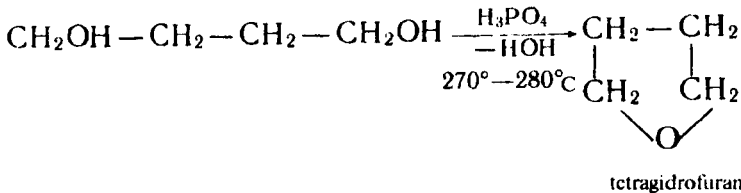
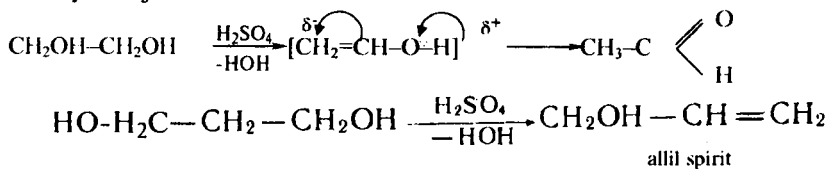


6. Etilenglikol sulfat kislota ishtirokida qizdirilsa, degidratlanib siklik oddiy efir dioksan hosil bo'ladi. Bu reaksiya A.YE. Favorskiy (1906 y.) tomonidan o'rganilgan:



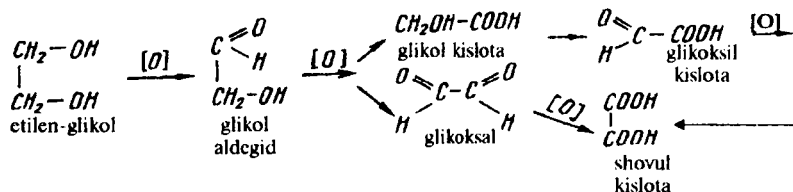
Dioksan 101°Cda qaynaydigan rangsiz suyuqlik, suv bilan aralashadi, asosan erituvchi sifatida ishlataladi.

7. Bir molekula etilenglikoldan bir molekula suv tortib olinsa, reaksiya natijasida turli birikmalar hosil bo'ladi:

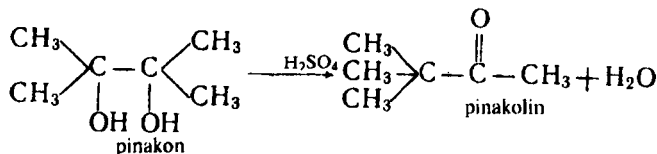


Tetragidrofuran 65°C da qaynaydigan suyuqlik bo'lib, tabiiy va sun'iy smolalarni, selluloza efirlarini eritishda, butadiyen-1,3 ni olishda ishlatalildi.

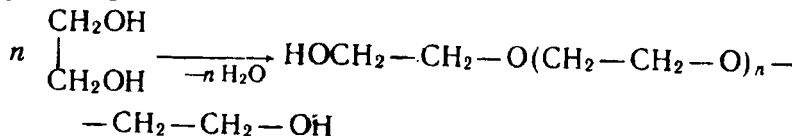
8. Glikollarni oksidlanish reaksiyasi ancha murakakab bo'lib, bosqichma-bosqich boradi va turli birikmalarini beradi:



9. Ikki atomli uchlamlchi spirt-pinakon (2,3-dimetil-butandiol-2,3) sulfat kislota ishtirokida qayta guruhlanib, keton – pinakolinni hosil qiladi:



10. Etilenglikol polikondensatlanish reaksiyasiga kirishib, polietilenglikol (PEG) hosil qiladi:



PEG – suvda eriydigan polimer bo'lib, to'qimachilik sanoatida keng ishlatalildi.

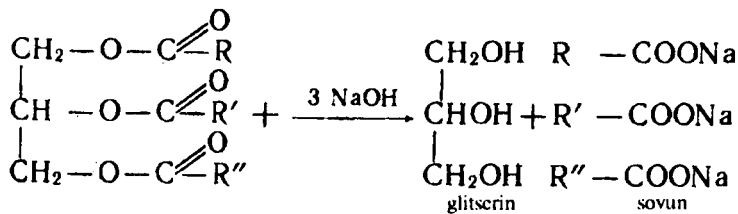
UCH ATOMLI SPIRTLAR (ALKANTRIOLLAR)

Tarkibidagi uchta gidroksil guruhi bo'lgan birikmalarga *uch atomli spirtlar* deyiladi. Ularning umumiy formulasasi $\text{C}_n\text{H}_{2n-1}(\text{OH})_3$. Uch atomli spirtlarning eng sodda vakili glitserindir (propantriol-1, 2, 3) $\text{HOCH}_2-\text{CHOH}-\text{CH}_2\text{OH}$

Olinish usullari:

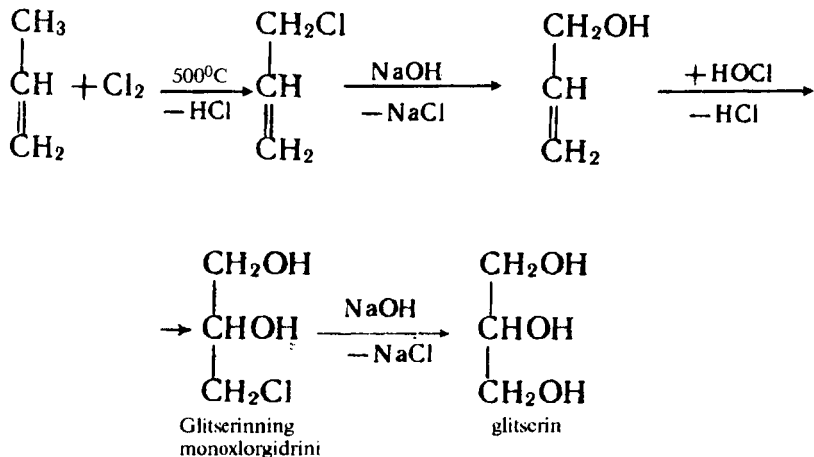
1. Sanoatda glitserin o'simlik va hayvon moylarini ishqoriy muhitda

gidrolizlab olinadi:

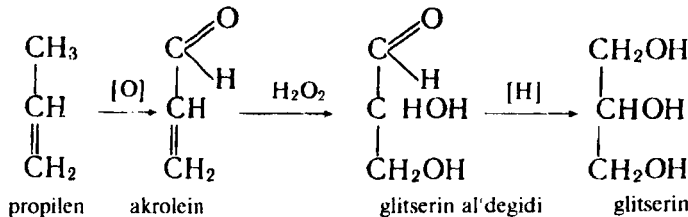


Bu yerda R,R',R'' $\text{C}_{17}\text{H}_{35}$, $\text{C}_{17}\text{H}_{31}$, $\text{C}_{17}\text{H}_{29}$ bo'lishi mumkin.

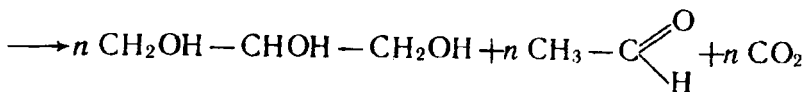
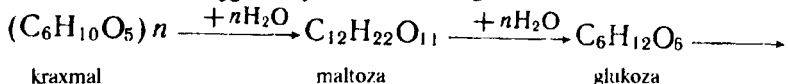
2. Glitserin propilenden quyidagi sxemaga ko'ra olinishi mumkin:



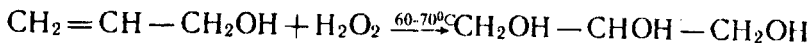
3. Propilenni mis (I)-oksidiga katalizatorligida yuqori temperaturada oksidlab hosil bo'lgan akrolein H_2O_2 bilan reaksiyaga kiritib, uni qaytarib olinadi:



4. Kraxmalni bijg'itish yo'li bilan ham glitserin olish mumkin:



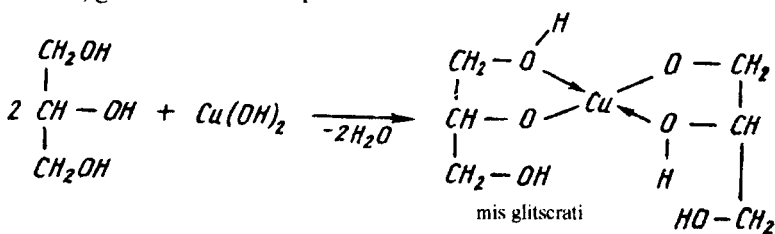
5. Allil spirtini vodorod peroksid bilan $60-70^{\circ}\text{C}$ da qizdirilsa, glitserin hosil bo'ladi:



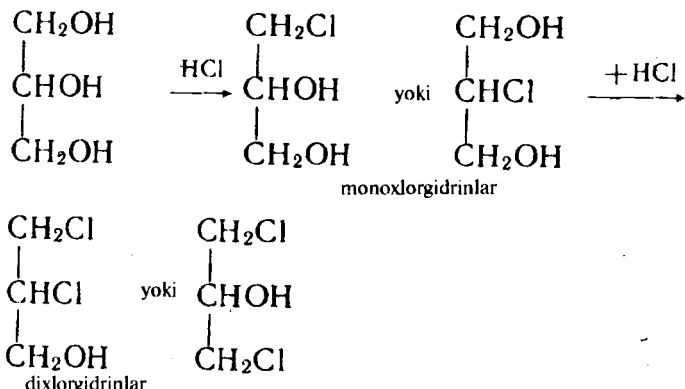
Fizik xossasi. Glitserin-neytral, moysimon, rangsiz suyuqlik, mazasi shirin, 290°C da qaynaydi, solishtirma og'irligi – 1,26 gigroskopik, suv bilan istalgan nisbatda aralashadi.

Kimyoviy xossasi. Glitserin kimyoviy xossasi jihatidan glikollarga va bir atomli spirtlarga o'xshashdir.

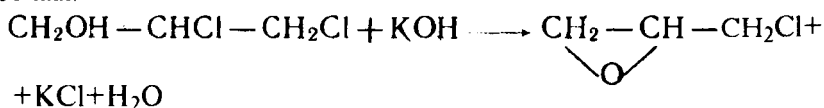
1. Ishqoriy metallar va og'ir metall oksidlari bilan reaksiyaga kirishib, glitseratlarni hosil qildi:



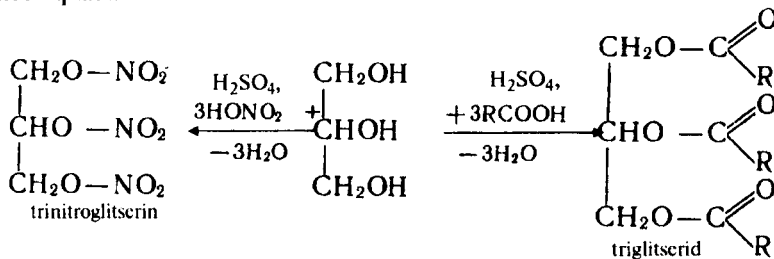
2. Glitseringa vodorod xlorid ta'sir ettirsak, mono-va dixlorgidrinlar hosil bo'ladi:



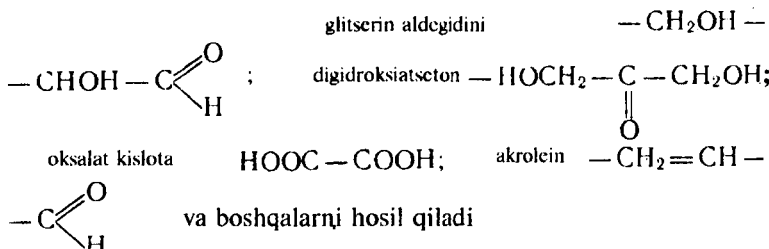
Agar dixlorgidringa o'yuvchi kaliy ta'sir ettirsak, epixlorgidrin hosil bo'ladi:



3. Glitserin organik va mineral kislotalalar bilan murakkab efirlar hosil qiladi:



4. Glitserin oksidlovchilar ishtirokida oksidlanib, har xil birikmalarini:



KO'P ATOMLI SPIRTLARNING AYRIM VAKILLARI

Etilenglikol – etandiol-1,2 $\text{CH}_2\text{OH}-\text{CH}_2\text{OH}$ rangsiz moysimon suyuqlik bo'lib, etil spirtiga qaraganda kislotali xossasi kuchliroqdir. Uning suvli eritmasi antifriz sifatida ishlataliladi. Antifriz radiatorni yaxlatmaslik uchun 50%li suvli etilenglikol ishlataliladi. U -34°C da yaxlaydi.

Glitserin – (propantriol-1, 2, 3) $\text{CH}_2\text{OH}-\text{CHOH}-\text{CH}_2\text{OH}$ gigroskopik, moysimon suyuqlik. Asosan portlovchi moddalarni, antifriz va gliftal smolalar tayyorlashda, parfumeriya, to'qimachilik, poligrafiyada, charm ishlab chiqarishda va oziq-ovqat sanoatida ishlataliladi.

Savol va masalalar

1. Bir, ikki va uch atomli spirtlar deb qanday birikmalarga aytildi? Ularga ikkitadan misol keltiring va nomlang.
2. Birlamchi, ikkilamchi va uchlamchi spirtlarga ikkitadan misollar keltiring va nomlang.
3. $\text{C}_4\text{H}_9\text{OH}$ spirtni barcha izomerlarini yozing va ularni sistematik va ratsional nomenklaturada nomlang.
4. Tarkibida 5 ta uglerod atomi bo'lgan ikkilamchi barcha spirlarni tuzilish formulasini yozing va «karbinol» nomenklaturada nomlang.
5. Quyidagi spirtning tuzilish formulasini yozing: 2-metyl- penten-1-ol-3; 2,6-dimetiloktadien 2,6-ol-1.
6. Izobutil spirtini CH_3COOH , PCl_5 , Na , H_2SO_4 lar bilan reaksiya tenglamalarini yozing.
7. Suyuq va qattiq yoq'larni tuzilish formulalarini va ularni NaOH

- bilan sovunlanish reaksiya tenglamalarini yozing.
8. PVS nima va uni qanday olish mumkin?
 9. Atstilenden metilettilkarbinol sintez qilish reaksiya tenglamasini yozing.
 10. Propargil spirit $\text{CH} \equiv \text{C}-\text{CH}_2\text{OH}$ ni H_2 , HCl , izomoy kislota, PCl_5 va Na lar bilan reaksiya tenglamalarini yozing.

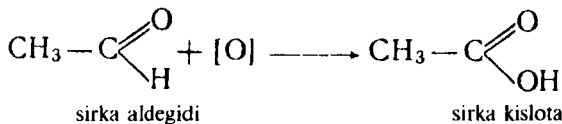
ALDEGID VA KETONLAR

Molekula tarkibida karbonil guruh $\text{C}=\text{O}$ tutgan uglevodorod hosilalariga *aldegid* va *ketonlar* yoki *oksobirikmalar* deyiladi. Agar karbonil guruh bitta vodorod va bitta radikal bilan bog'langan bo'lsa, bunday birikmalar *aldegidlar* deyiladi va

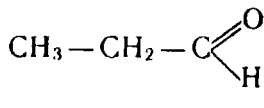
umumiyligi $\text{R}-\text{C}(=\text{O})-\text{R}'$ formula bilan ifodalanadi. Faqat chumoli aldegidi bundan mustasnodir, chunki chumoli aldegidida karbonil guruh ikkita vodorod bilan bog'langandir $\text{H}-\text{C}(=\text{O})-\text{R}'$. Agar karbonil guruhi ikkita bir xil yoki har xil radikallar bilan bog'langan bo'lsa, bunday birikmalarga *ketonlar* deyiladi va umumiyligi $\text{R}-\text{C}(=\text{O})-\text{R}'$ formula bilan ifodalanadi. Karbonil guruhiga bog'langan radikallarning tuzilishiga qarab aldegid va ketonlar ochiq va yopiq zanjirli, to'yingan va to'yinmagan bo'lishlari mumkin.

TO'YINGAN ALDEGID VA KETONLARNING NOMENKLATURASI VA IZOMERIYASI

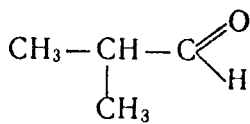
Tarixiy nomenklaturaga ko'ra, odatda aldegidlarni oksidlaganda qanday kislota hosil bo'lsa, shu kislota nomidagi «kislota» so'zi «aldegid» so'zi bilan almashtirib o'qiladi. Masalan:



Ratsional nomenklaturaga ko'ra aldegidlarga sirkaliga aldegidining hosilasi deb qaraladi. Masalan:

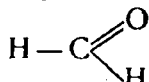


mctilsirka aldegidi

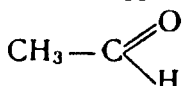


dimetilsirka aldegidi

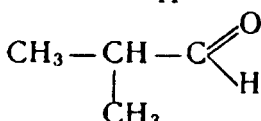
Sistematik nomenklatura bo'yicha nomlash uchun alkanlarning nomiga «al» qo'shimchasi qo'shib aytildi. Masalan:



metanal

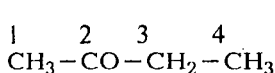


etanal

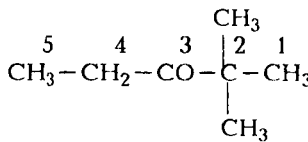


2-metilpropanal

Bunda uglerod atomlarini raqamlash aldegid guruhidan boshlanadi. Ketonlarni ratsional nomenklaturada nomlash uchun radikallar nomiga «keton» so'zi qo'shib aytildi. Sistematik nomenklaturaga ko'ra to'yingan uglevodorodlarning nomiga «on» qo'shimcha qo'shiladi. Uglerod atomlarini raqamlash keton guruh chetga yaqin tomondan boshlanadi. Masalan:

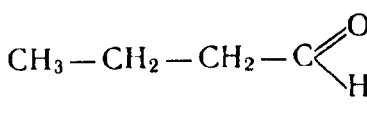


metiletiketon,
butanon-2

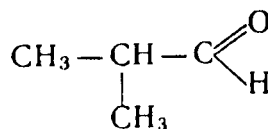


ctiluchlamchibutilketon,
2,2-dimetilpentanon-3

Ba'zi ketonlar nomi tarixiy nom bilan ham yuritiladi, masalan, $\text{CH}_3 - \text{CO} - \text{CH}_3$ atseton, dimetilketon, propanon. Aldegid va ketonlarning izomerlari karbonil guruhiga boq'langan radikallarning tuzilishiga va ketonlarda keton guruhininining joylashgan o'rniqa qarab har xil bo'lishi mumkin. Masalan:

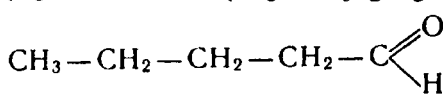


moy aldegidi
n-butanal

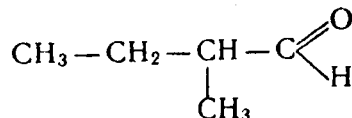


izomoy aldegidi
2-metilpropanal

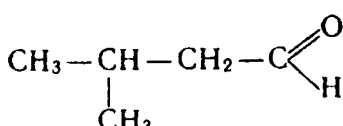
Valerian aldegidida to'rtta izomer bo'lib, ularning bittasi normal va qolgan uchtasi tarmoqlangan zanjirga egadir:



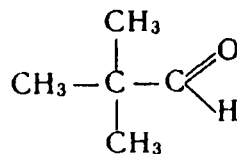
n- valerian aldegidi
pentanal



2-metilbutanal,
metiletilsirka aldegidi

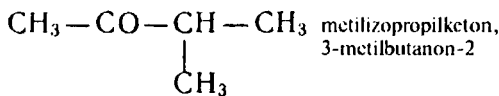
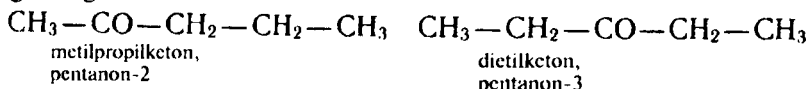


izovalerian aldegidi,
3-metilbutanal



trimetilsirka aldegidi,
2,2-dimetilpropanal

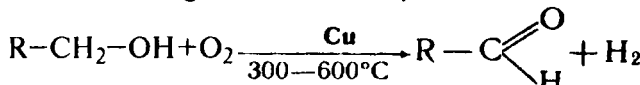
Ketonlarda izomeriya hodisasi molekulasida beshta uglerod atomiga ega bo'lgan birikmalardan boshlanadi:



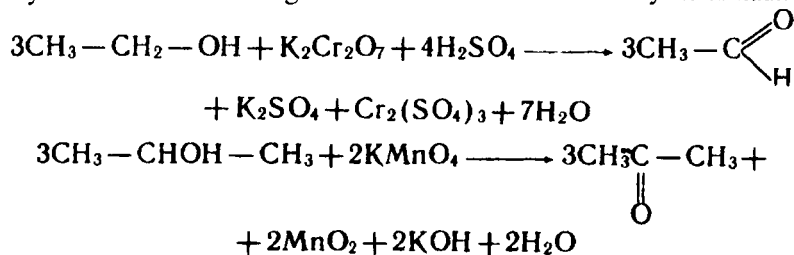
Olinish usullari

1. Spirlarni oksidlاب олиш мумкин. Бирламчи спирларни

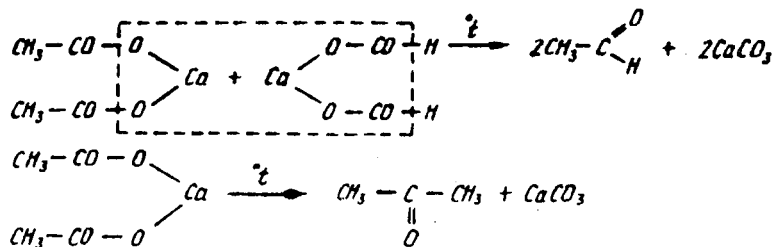
oksidlaganda aldegidlar hosil bo'ladı. Bu jarayon gaz va suyuq fazalarda olib borildi. Gaz fazada oksidlashda spirt bug'ini havo bilan aralashtirib Cu yoki Zn katalizatorligida 300–600°C da qizdiriladi:



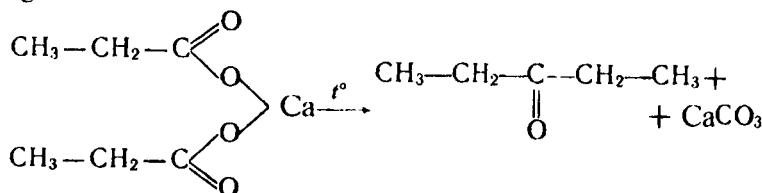
Spirtlarni suyuq fazada oksidlash maqsadida bixromat kaliy bilan sulfat kislota aralashmasi yoki permanganat kaliyning suvdagi eritmasidan foydalaniлади va hosil bo'lgan okso birikma aralashmadan haydab turiladi:



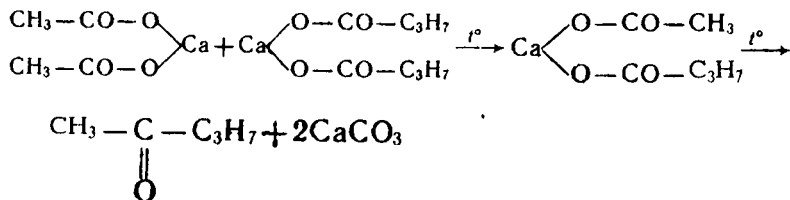
2. Aldegid va ketonlarni organik kislotalarning kalsiyli, bariyli yoki marganeseli tuzlarini yuqori temperaturada qizdirib, piroliz qilib olish mumkin:



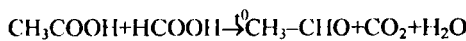
Bir xil kislota tuzlari piroliz qilinsa, molekulasida bir xil radikal tutgan keton hosil bo'ladı:



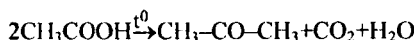
Ikki xil karbon kislota tuzlari aralashmasi qizdirilsa, uch xil keton hosil bo'lishi mumkin:



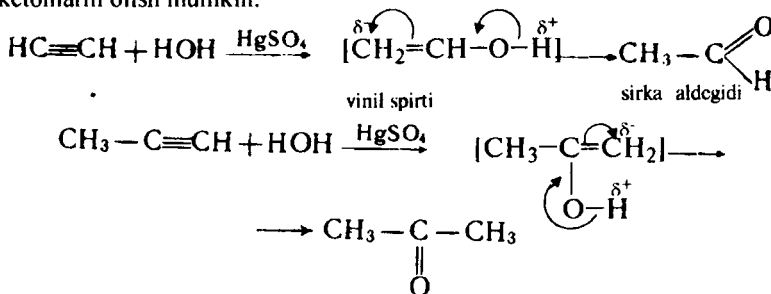
Kislotaning aralashmasi turli oksidlar ishtirokida $400-500^\circ\text{C}$ qizdirilsa, aldegid hosil bo'ladi:



Bir xil kislotalar qizdirilsa, keton hosil bo'ladi:

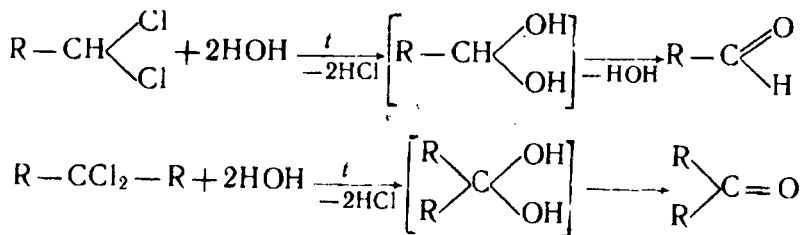


3. M.G. Kucherov reaksiyasi bo'yicha atsetilen va uning gomologlariga sulfat kislota ishtirokida suv ta'sir ettirib, aldegid va ketonlarni olish mumkin:

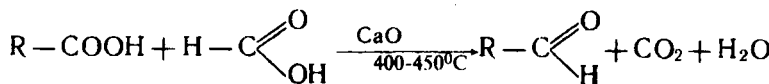


Bu reaksiyada hamma vaqt oraliq mahsulot to'yinmagan beqaror spirt hosil bo'ladi.

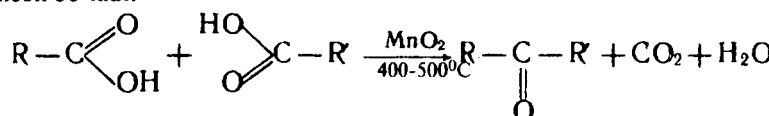
4. Ikkita galogenli uglevodorodlarni gidrolizlab ham aldegid va keton olish mumkin. Agarda geminal digalogen oxirgi uglerod atomida bo'lsa aldegid, agarda o'rtadagi uglerod atomida bo'lsa, keton hosil bo'ladi:



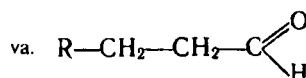
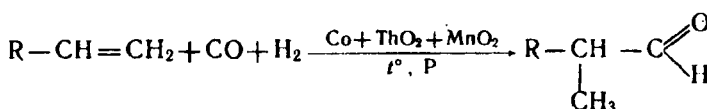
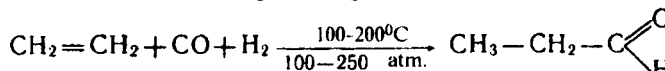
5. Chumoli kislota bilan boshqa karbon kislota bug'larini 400–450°C da CaO yoki MnO₂ katalizatorligida qizdirilsa, aldegidlar hosil bo'ladi:



Agar chumoli kislotadan boshqa karbon kislota olinsa, ketonlar hosil bo'ladi:



6. Sanoatda to'g'ridan-to'g'ri is gazi va vodorodni alkenlarga ta'sir ettirib, (Reppe, 1938 y), ma'lum bosim va temperaturada, nikel yoki kobalt metallari katalizatorligida aldegid va ketonlarni olish mumkin:



Bu reaksiya katta ahamiyatga ega bo'lib, undan yuqori molekulalari spirlarni olishda foydalanish mumkin, chunki shu usulda olingan aldegidlardan spirt olish mumkin:

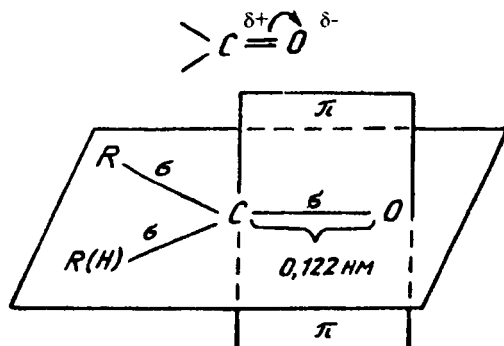
Fizik xossalari. Chumoli aldegid – o'tkir hidli gaz, suvda yaxshi eriydi, uning 40% li eritmasi formalin deyiladi. To'yingan aldegid va ketonlar rangsiz suyuqlik bo'lib, o'ziga xos hidga ega. Aldegid va

ketonlarning yuqori molekulalı vakillari qattiq moddalardir. Ularning qaynash temperaturalari bularga to‘g‘ri keladigan birlamchi va ikkilamchi spirtlarning qaynash temperaturalaridan pastdir.

Aldegid va ketonlarning molekular massasi ortib borishi bilan ularning suvdagi eruvchanligi kamayib boradi. Aldegid va ketonlar organik erituvchilarda (spirt, efir va boshqalarda) yaxshi eriydilar.

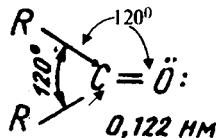
I^+ – spektrda karbonil guruuning valentlik tebranishi aldegidlar uchun 1740–1720 cm^{-1} oralig‘ida, ketonlar uchun 1720–1705 cm^{-1} oralig‘ida intensiv yutilish chiziqlari (yo‘l) bilan xarakterlanadi. Aldegid va ketonlarning UB-spektrida yutilish chizig‘i 280 nm oralig‘ida yotadi.

Kimyoviy xossalari. Aldegid va ketonlar kimyoviy reaksiyalarga moyil birikmalardir. Ularning yuqori reaksiyaga kirishish qobiliyati asosan tarkibidagi funksional-karbonil guruuning borligidandir. Karbonil guruhidagi qo‘s sh bog‘ xuddi alkenlardagi qo‘s sh bog‘ga o‘xshash bo‘lib, σ va π -bog‘lardan tashkil topgandir. Lekin uglerod-uglerod orasidagi qo‘s sh bog‘ga nisbatan uglerod-kislorod oralig‘idagi qo‘s sh bog‘ karbonil guruh kuchli qutblangan bo‘ladi. Bunga sabab, kislorod atomining uglerodga nisbatan elektromanfiy element ekanligida. Natijada π -elektronlarning zichligi kislorod tomon siljigan bo‘ladi:



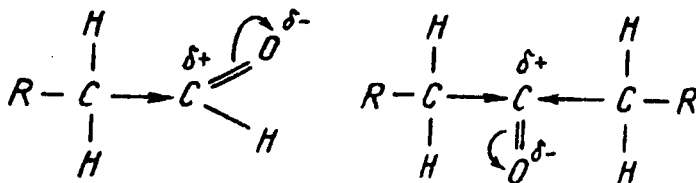
6-rasm. Karbonil guruhi tuzilishining sxematik ifodasi

Shunday qilib, karbonil guruhda uchta σ va bitta π -bog‘ mavjuddir. Bu bog‘lar orasidagi burchak 120° ga yaqindir (6-rasm). Uglerod bilan kislorod orasidagi masofa 0,122 nm ga teng. Demak, bu bog‘ C–O bog‘ga nisbatan qisqadir:

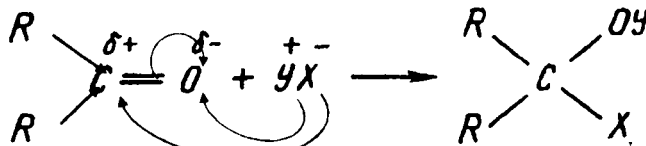


$>C=O$ bog' spirtlardagi C=O bog'ga nisbatan kuchli qutblanishiga sabab C=O bog'i C=C bog'i singari oson qutblanadi, chunki u harakatchan π -elektronlarga ega. Bundan tashqari aldegid va ketonlarda elektromanfiy kislород atomining mayjudligi elektronlarni C=O bog'ining qutblanishga kuchli ta'sir qiladi.

Aldegid va ketonlardagi karbonil guruhining qutblanganligi molekuladagi qo'shni C-C va C-H bog'lari ta'sir qiladi, ya'ni qo'shni uglerod atomidagi vodorod atomlarining kimyoiy faolligini nisbatan oshiradi:



Qutblanish natijasida karbonil guruhning uglerod atomi elektrofil xossaga ega bo'lib, nukleofil reagentlar bilan reaksiyaga kirishadi. Kislород atomi ham elektromanfiy zaryadga ega bo'lganligi uchun musbat qutblangan atomlarni o'ziga biriktiradi, ya'ni:



Shuning uchun aldegid va ketonlar kimyoiy reaksiyaga ancha faol kirishadilar, ular uchun nukleofil birikish, almashinish, polimerlanish, polikondensatsiyalarini xarakterlidir.

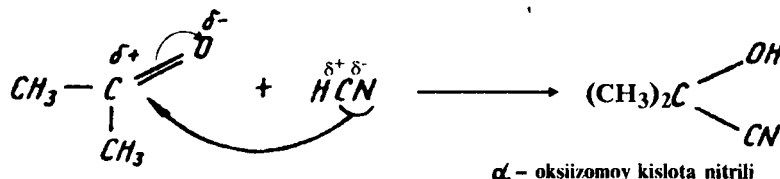
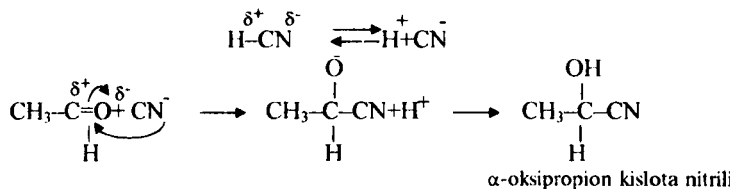
Birikish reaksiyasi

Aldegid va ketonlarning karbonil guruhidagi uglerod atomining musbat zaryadi qancha katta bo'lsa, ularning birikish reaksiyalariga kirishish qobiliyat shuncha kuchli bo'ladi. Sirka aldegiddagi bitta atsetondagi ikkita metil radikalining +J ta'siri natijasida karbonil

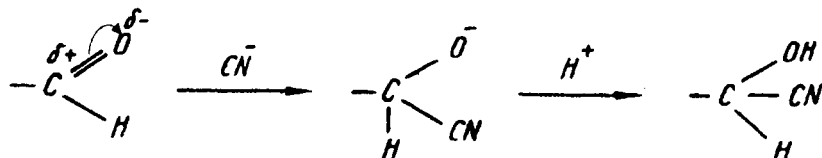
uglerodidagi musbat zaryadni qiymatini kamaytiradi. Shuning uchun chumoli aldegidiga qaraganda sirka aldegidi va atseton birikish reaksiyasiga nisbatan sekin kirishadi. Lekin trixlorsirka aldegid ham ancha faolroqdir. Chunki – CCl_3 , guruh karbonil uglerodidagi elektronlar bulutini o'ziga tortib, undagi musbat zaryadni qiymatini oshiradi. Bu o'z navbatida, aldegid va ketonlarni birikish reaksiyaga kirishishi qobiliyatini oshiradi:



1. Aldegid va ketonlarga sianid kislota nukleofil sifatida birikib, oksinitrillar (siangidrinlar)ni hosil qiladi:

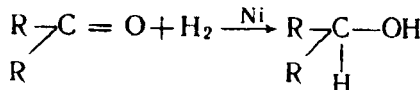
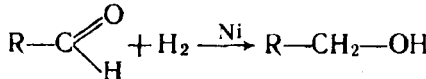


Bu reaksiyada oldin manfiy zaryadli sianid (CN^-) guruhi nukleofil sifatida birikadi, so'ngra kislorodga musbat zaryadli vodorod ioni birikadi:

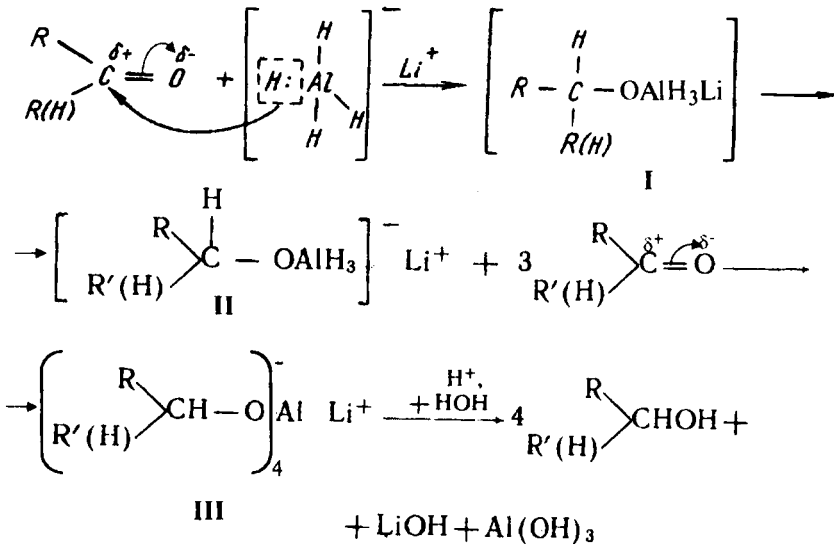


Hosil bo'lgan oksinitrillar asosan oksikislotalar, aminokislotalar va boshqalarni sintez qilishda ishlatiladi.

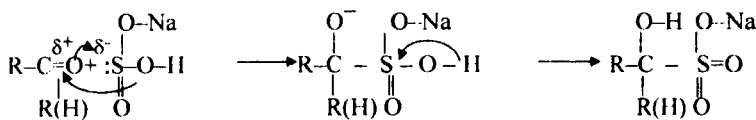
2. Karbonil guruh vodorod biriktirishi natijasida aldegidlar birlamchi spirtlarga, ketonlar esa ikkilamchi spirtlarga qaytariladi:



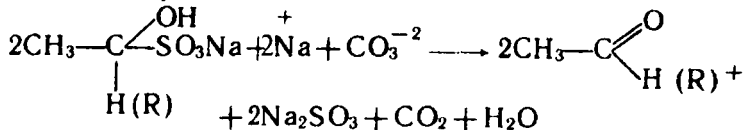
Qaytaruvchi reagent sifatida ko'pincha litiyaluminiygidrid ishlataladi. Bu reagentning bir molekulasi to'rtta aldegid yoki ketonni spirtgacha qaytaradi. Reaksiya aldegid yoki ketonning karbonil uglerodiga litiyaluminiygidridni, gidrid ionini va alkogolat ionini (I) hosil qiladi, u o'z navbatida tezda neytral aluminiy gidrid AlH_3 ni biriktirib, yangi ionga (II) o'tadi. So'ngra bu ion o'z navbatida uch molekula aldegid yoki keton bilan reaksiyaga kirishib, alkogolat-ion (III) hosil qiladi. U suv bilan gidrolizlanib, birlamchi yoki ikkilamchi spirt hosil qiladi:



3. Natriy bisulfitning birikishi. Aldegid va ketonlar natriy bisulfit bilan reaksiyaga kirishib, kristall moddalarni hosil qiladilar:

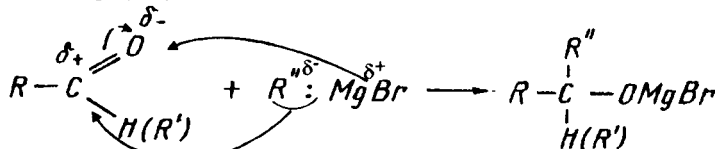


Aldegid va ketonlarni gidrosulfitli birikmalari suyultirilgan ishqor va kislotalar ta'sirida qizdirilsa, oson parchalanib, toza aldegid va ketonlarni hosil qiladi:

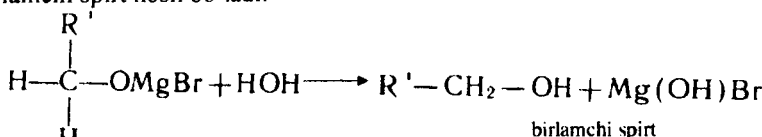


Shuning uchun bu reaksiyadan aralashmalar tarkibidan sof holdagi aldegid va ketonlarni ajratib olishda foydalilanadi.

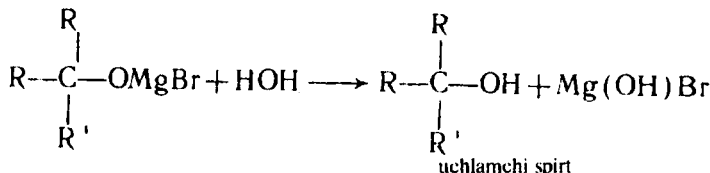
4. Magniyorganik birikma (Grinyar reaktivi)ning biriktirishi



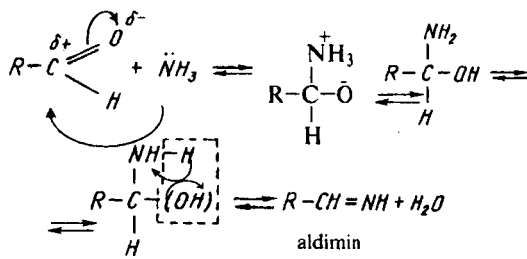
Magniy organik birikmaning juft elektronli radikalni (R'') juda ham kuchli nukleofil hisoblanadi. Shuning uchun u oson birikadi va hosil bo'lgan birikma gidrolizlansa, tegishlichcha birlamchi, ikkilamchi yoki uchlamchi spirit hosil bo'ladi:



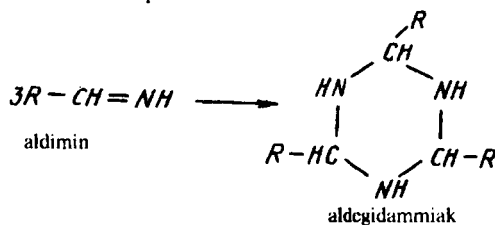
yoki



5. Ammiakni biriktirishi. Aldegidlar ammiakni osonroq biriktiradilar va bir molekula suv ajralib chiqishi natijasida, aldiminlar hosil bo'ladi:

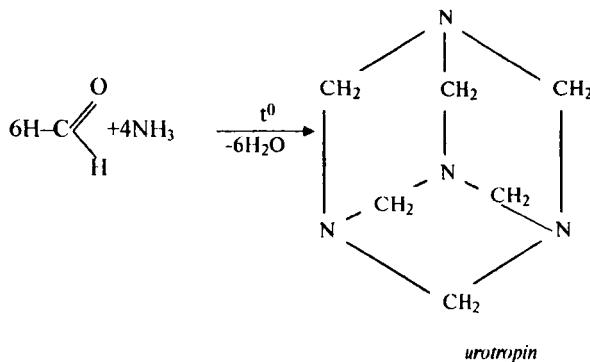


Aldiminlar oson polimerlanib, yopiq zanjirli birikmalar – aldegidammiaklarni hosil qiladi.

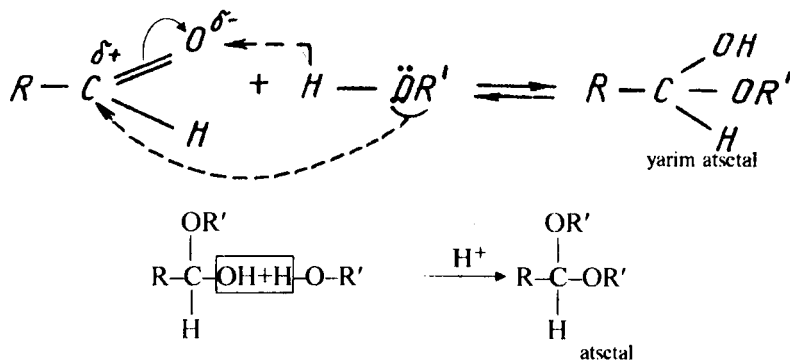


Ketonlar bunday reaksiyaga kirishmaydi.

Chumoli aldegid ammiak ta'sir etdirib biroz qizdirilsa, siklik birikma – urotropin (geksametilentetraamin) hosil bo'ladi:

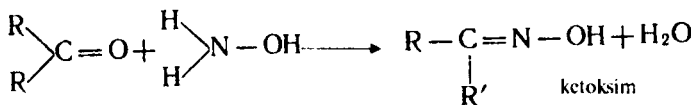
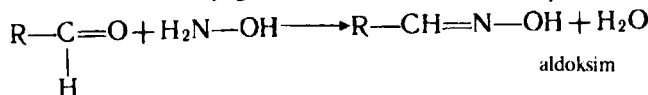


6. Spirlarni biriktirishi. Bu reaksiya natijasida yarim va to'la atsetallar hosil bo'ladi:

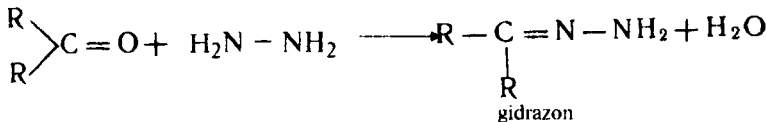
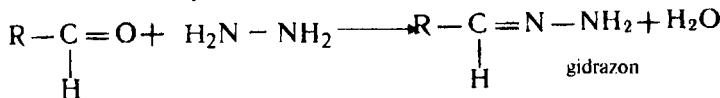


Ketonlar bunday sharoitda atsetallarni hosil qilmaydilar. Atsetallar suvda yomon eriydigan xushbo'y hidli, rangsiz suyuqliklardir. Ular ishg'orlar ta'sirida gidrolizlanmaydilar, lekin kislota ta'sirida juda oson gidrolizlanadi.

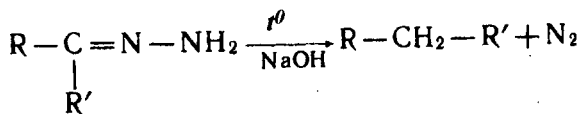
7. Oksim va gidrozonlarning hosil bo'lishi. Aldegid va ketonlar hidroksilamin bilan reaksiyaga kirishib, oksimlarni hosil qiladi:



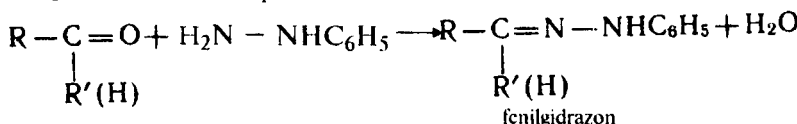
Aldegid va ketonlar gidrazin bilan o'zaro reaksiyaga kirishib, gidrazonlarni hosil qiladi:



Gidrazonlar ishqor ishtirokida qizdirilsa, erkin azot ajralib chiqib, to'yingan uglevodorod hosil bo'ladi (N.M. Kijner reaksiyasi):



Aldegid va ketonlar fenilgidrazin bilan reaksiyaga kirishib, fenilgidrazonlarni hosil qiladi:



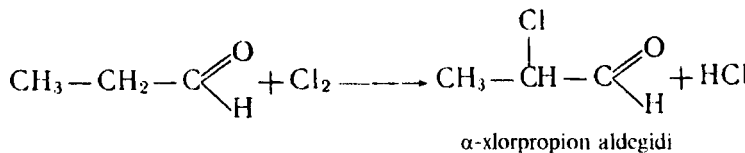
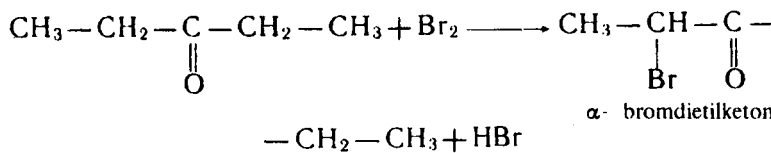
Oksim, gidrazin va gidrazonlarni hosil qilish reaksiyalari suyultirilgan kislota eritmalarida olib boriladi.

Almashinish reaksiyasi

Karbonil birikmalarga PCl_5 ta'sir ettirilsa, ularning tarkibidagi kislorod xlorga almashinib, ikkita galogenli geminal hosila hosil bo'ladi:

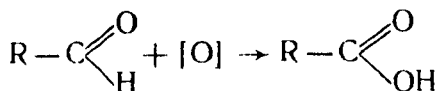


Aldegid va ketonlarga kislota yoki ishqor ishtirokida xlor yoki brom ta'sir ettirilsa, α -holatdagi vodorodlar osonlikcha galogenlarga o'rIN almashinadi:

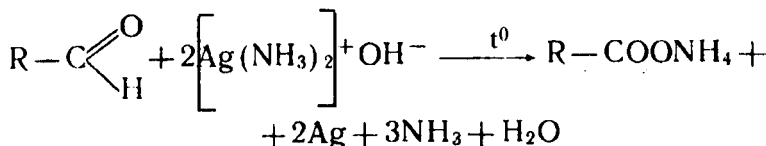


Oksidlanish reaksiyasi

Aldegidlar havo kislороди, кумуш оксидининг аммиакли еритмаси та'sirida oson oksidlanib, ularga to'q'ri keladigan karbon kislotalarni hosil qiladi:



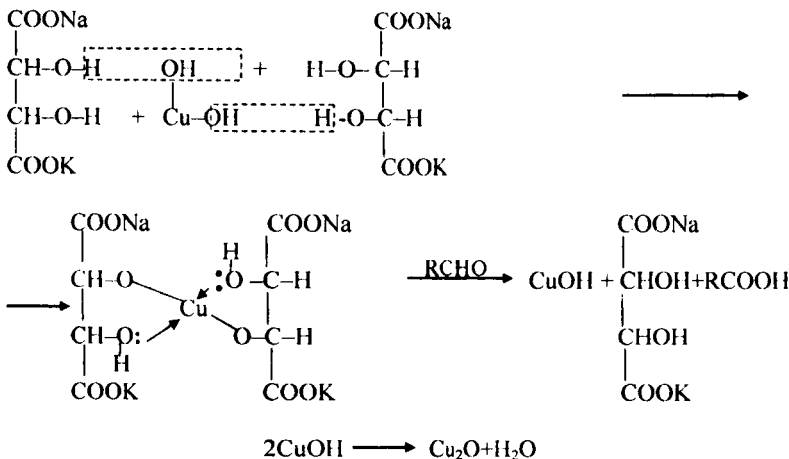
Aldegidlar kumush oksidining ammiakdagи еритмаси bilan oksidlanganda aldegid kislotagacha oksidlanib, kumush sof holda ajralib chiqadi va u o'z navbatida reaksiya olib borilayotgan probirkaning ichki devorlarini yupqa qatlam holida qoplaydi va natijada ko'zgu hosil qiladi. Shuning uchun ham faqat aldegidlarga xos bo'lgan bu reaksiya «kumush ko'zgu» reaksiyasi deyiladi.



Bu reaksiya juda sezgir bo'lib, oz miqdordagi aldegidlarni bor yoki yo'qligini aniqlashda foydalaniadi.

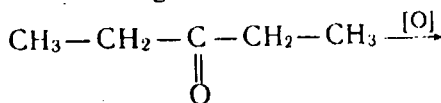
Aldegidlar feling suyuqligi bilan oson aniqlanadi. Buning uchun vino kislotasining natriy kaliy (segnet) tuziga yangi tayyorlangan $\text{Cu}(\text{OH})_2$ qo'shilsa, kompleks hosil bo'ladi:





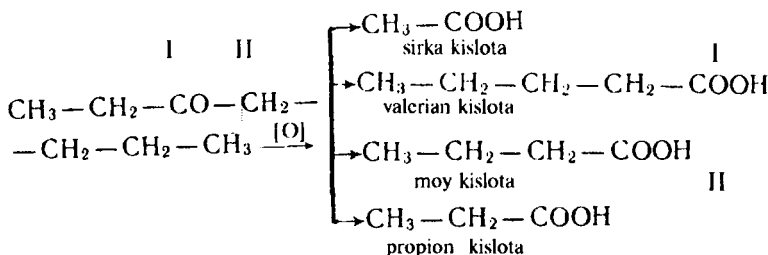
Unga aldegid qo'shilsa, qizil rangli Cu_2O cho'kadi.

Ketonlar kuchsiz oksidlovchilar va havo kislороди bilan oksidlanmaydi. Lekin kuchli oksidlovchilar – kalyi permanganatning ishqor yoki kislotadagi eritmasi, nitrat va sulfat kislotalari va olti valentli xrom birikmalari bilan oksidlanishi mumkin. Bunda karbonil guruhning ikki yonidagi σ -bog' uzilib, ketonga nisbatan uglerod atomining soni kam bo'lgan organik kislotalarning aralashmasi hosil bo'ladi:



Agar keton guruhining ikki tomonidagi radikallar har xil bo'lsa, bunda to'rtta kislotaning aralashmasi hosil bo'ladi:

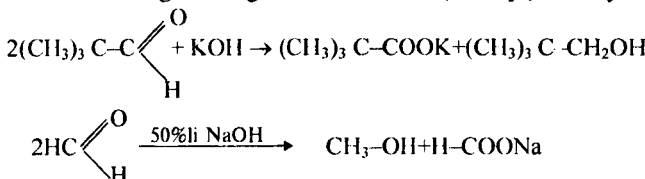
•



Ketonlarni bunday yo‘nalishda oksidlanishi A.N. Popov tomonidan o‘rganilganligi sababli Popov qoidasi bo‘yicha oksidlanish reaksiyasi deyiladi.

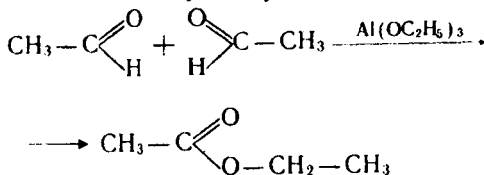
Aldegidlarning oksidlanishi-qaytarilish reaksiyasi. Kannissaro reaksiyasi.

Ayrim aldegidlar ishqorning konsentrangan eritmasi ishtirokida oksidlanish-qaytarilish reaksiyasiga kirishib, spirt va karbon kislota tuzlarining aralashmasini hosil qiladi. Chumoli aldegidi va α -holatda faol vodorod tutmagani aldegidlar Kannissaro (1853 y.) reaksiyasiga kirishadi:



Demak, bunda chumoli aldegidining bitta molekulasi spirtgacha qaytariladi, ikkinchi molekulasi esa chumoli kislotsigacha oksidlanadi.

V.Ye. Tishshenko reaksiyasi. Ikki molekula alifatik aldegid etilat aluminiy ishtirokida kondensatsiya reaksiyasiga kirishib, murakkab efir hosil qilishga *Tishshenko reaksiyasi* deyiladi:

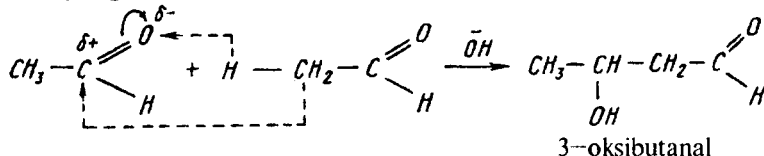


Bunda sırka aldegidining bir molekulasi sırka kislotsigacha oksidlanadi, ikkinchisi esa etil spirtgacha qaytariladi. Natijada, sırka etil efiri hosil bo‘ladi.

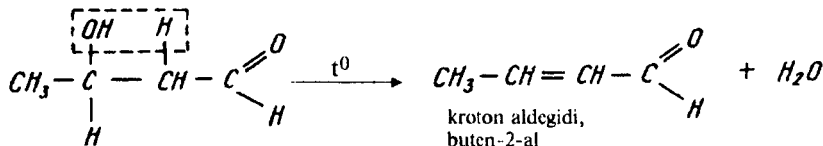
Ketonlar bunday reaksiyaga kirishmaydi.

Bundan tashqari, aldegidlar aldol va kroton kondensatsiya

reaksiyasiga ham kirishadilar:

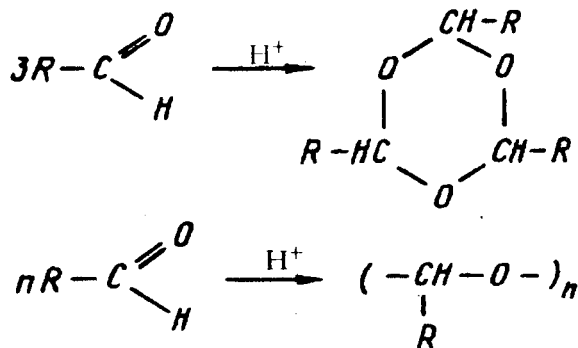


Hosil bo'lgan aldoldan suv ajralib chiqib, to'yinmagan kroton aldegidisi hosil bo'ladi:

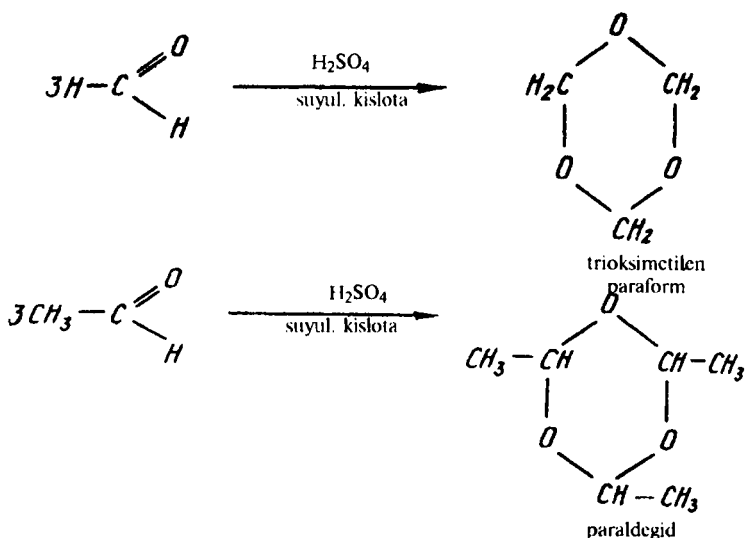


Shuning uchun bu kondensatsiya kroton kondensatsiya deyiladi.
Kroton kondensatsiya reaksiyasiga ketonlar ham kirishadilar.

Polimerlanish reaksiyasi. Bunday reaksiyalar faqat aldegidlarga xos bo'lib, bunda mineral kislotalar ishtirokida polimerlanish reaksiyasi boradi, natijada siklik va chiziqsimon polimerlar hosil bo'ladi:

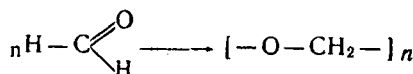


Masalan, chumoli va sirka aldegidlari yopiq zanjirli va chiziqsimon polimer moddalarni hosil qilish xususiyatiga ega:



Trioxsimetilen kristall modda bo'lib, 63°C da suyuqlanadi, paraldegid esa $124,5^{\circ}\text{C}$ da qaynaydigan suyuqlikdir.

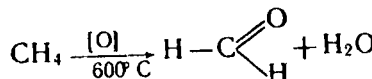
Chumoli aldegidi o'ziga xos katalizatorlar (temir karbonil) ishtirokida polimerlanib, yuqori molekulalari birikmani-poliformaldegidni hosil qiladi:



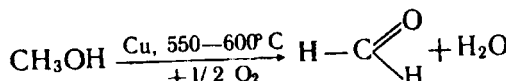
Agar $n=10-100$ bo'lsa, hosil bo'lgan birikmani paraform, $n=1000$ bo'lsa, poliformaldegid deyiladi. Ularni suvsiz muhitda absolut quruq chumoli aldegididan olinadi. Poliformaldegid 185°C da suyuqlanadigan qattiq modda bo'lib, sintetik tolalar va turli buyumlar (quvurlar, mashina detallari va hokazo) ni tayyorlashda ishlataladi.

Ayrim vakillari

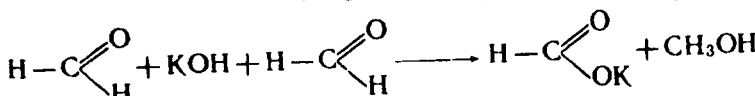
Chumoli aldegidi (formaldegid) o'ziga xos hidli, zaharli gaz, -21°C da qaynaydi, sunda yaxshi eriydi. Sanoatda chumoli aldegidi metanni havo kislorodi bilan chala oksidlab olinadi:



Shuningdek, chumoli aldegidi metil spirtini katalitik degidratlab ham olinishi mumkin:

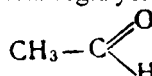


Konsentrלangan ishqorning suvli eritmasida chumoli aldegidi oksidlanish-qaytarilish reaksiyasiga kirishadi, (Kannissaro reaksiyasi):

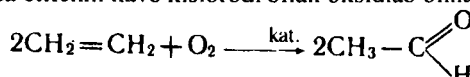


Chumoli aldegidining 40% li suvli eritmasi formalin deyiladi. Chumoli aldegid asosan polifenol formaldegid degan smola (bakelit), organik bo'yoqlar, portlovchi moddalar, har xil yopishtiradigan materiallar, ko'ncilik sanoatida ishlataladigan laklar va tibbiyotda foydalilaniladigan dezinfeksiyalovchi birikmalarini olishda ishlataladi.

Sirka aldegidi (atsetaldegid yoki etanal)



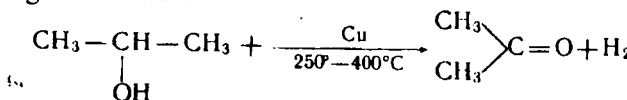
suyuqlik sanoatda, asosan Kucharov reaksiyasiga binoan atsetilenga suv ta'sir ettirib, etil spirtini oksidlab, palladiy va mis metallarini katalizatorligida etilenni havo kislorodi bilan oksidlab olinadi:



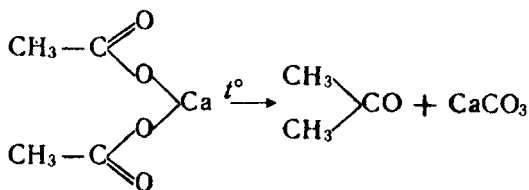
Sirka aldegidi sanoatda juda katta ahamiyatga ega bo'lib, sirka kislotosi, etil spirti, etilatsetat, butil spirti va boshqa ko'plab mahsulotlar olishda ishlataladi.

Atseton (dimetil keton yoki propanon) $\text{CH}_3-\text{CO}-\text{CH}_3$

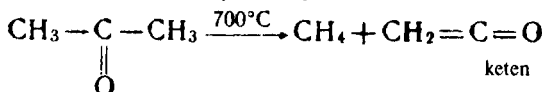
O'ziga xos hidli, $56,5^\circ\text{C}$ da qaynaydigan rangsiz suyuqlik. Suv bilan istalgan nisbatda aralashadi. U sanoatda izopropil spirtini oksidlab, yoki degidrogenlab olinadi:



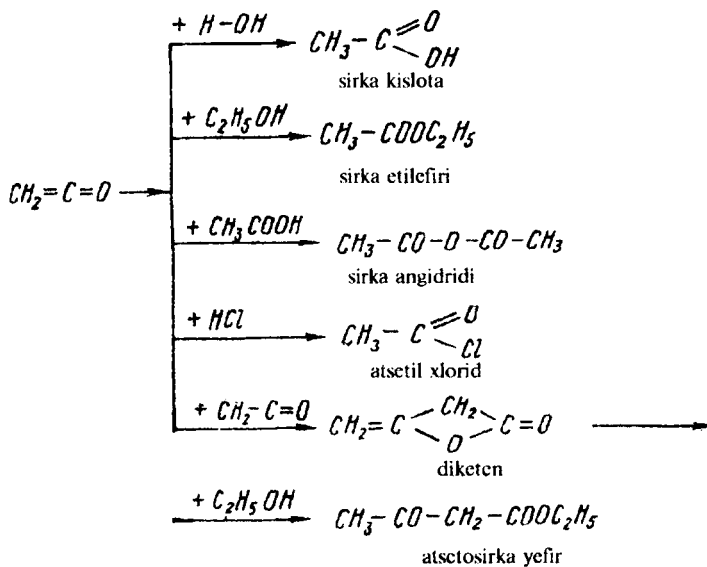
Shuningdek, kalsiy atsetatni quruq haydab ham olinishi mumkin.



- Atseton asosan laks va bo'yoqlarning erituvchisi sifatida, atsetat ipak va kinoplyonkalar ishlab chiqarishda va hokazo maqsadlarda ishlataladi. Sanoatda atseton $600\text{--}700^\circ\text{C}$ da piroliz qilinsa, keten hosil bo'ladi:



Keten o'tkir hidli, zaharli gaz, yuqori reaksiyaga kirishish qobiliyatiga ega, lekin ketonlarga xos ko'pgina reaksiyalarga (NH_2OH va $\text{NH}_2\text{--NH--C}_6\text{H}_5$ bilan) kirishmaydi. U suv, spirt, vodorod xlorid, karbon kislotalar bilan birikish reaksiyalariga juda aktiv kirishadi:



Savol va masalalar

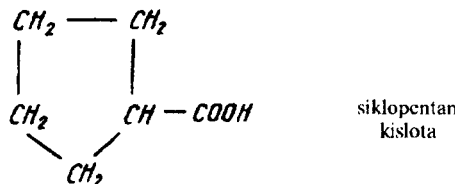
1. Aldegid va ketonlar deb qanday birikmalarga aytildi?
2. Aldegid va ketonlarni qanday reaksiyalar bilan bir- biridan farqlash mumkin?
3. Dialdegid va diketonlar deb qanday birikmalarga aytildi?
4. Keto-yenol tautomeriya deb qanday hodisaga aytildi? Misol keltiring.
5. Kumush ko'zgu reaksiyasiga qanday birikmalar kirishadi?
6. C_4H_8O ga to'g'ri keladigan aldegid va ketonlarni tuzilish formulasini yozing va ularni nomlang.
7. Quyidagi reaksiya tenglamalarini va reaksiya sharoitini yozing:
metan \longrightarrow metanol \longrightarrow formaldegid
8. Molekular formulasasi $C_6H_{12}O$ bo'lgan ketonlarning hamma izomerlarini yozing va nomlang.
9. Quyidagi reaksiyalarni amalga oshiring:
 $CH_3-CH_2 - CHO \longrightarrow CH_3 - C \equiv CH$
10. Quyidagi reaksiyalarni qanday olib borish mumkin?
 $CH_3-CH_2 - CO - CH_3 \longrightarrow CH_3 - C \equiv C - CH_3$

KARBON KISLOTALAR VA ULARNING HOSILALARI

Tarkibida bitta yoki bir nechta karboksil – $C \begin{array}{c} \diagup \\ O \\ \diagdown \\ OH \end{array}$ guruhi

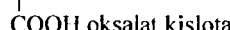
bo'lgan organik birikmalarga *karbon kislotalar* deyiladi. Karbon kislotalarni uglevodorodlarning karboksilli hosilasi deb qaraladi. Karbon kislotalarning umumiy formulasasi – R-COOH. Karbon kislotalar tuzilishi va karboksil guruhining soniga qarab, quyidagicha sinflanadilar:

1. Uglevodorod radikali zanjiriga qarab:
 - a) to'yingan karbon kislotalar, masalan, CH_3COOH sirka kislota;
 - b) to'yinmagan karbon kislotalar, masalan, $CH_2=CH-COOH$ akril kislota;
- v) siklik kislotalar, bularga aromatik, sikloparafinlar qatoridagi kislotalar kiradi. Masalan, C_6H_5COOH benzoy kislota:



2. Karboksil guruhining soniga qarab kislotalar:

- a) bir asosli kislotalar $\text{CH}_3\text{--COOH}$ sirkalik kislota
- b) ikki asosli kislotalar COOH



3. Radikaldagi vodorodlarni har xil funksional guruhlarga almashinishiga qarab kislotalar quyidagicha bo'ladi:

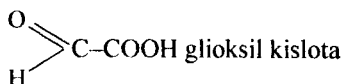
- a) oksi- yoki gidroksikislotalar $\text{CH}_2\text{--COOH}$ glikol kislota



- b) aminokislotalar $\text{CH}_2\text{--COOH}$ aminosirkalik kislota



- v) aldegid va ketokislotalar



- g) galogenli kislotalar $\text{CH}_3\text{--CH}_2\text{--CH--COOH}$



Bulardan tashqari yana karbon kislotalar uglevodorod radikalidagi uglerod atomining soniga qarab quyi va yuqori molekulaligi kislotalarga bo'linadilar.

TO'YINGAN BIR ASOSLI KARBON KISLOTALAR

Ularning umumiy formulasi $\text{C}_n\text{H}_{2n+1}\text{COOH}$ bilan ifodalananadi. Karbon kislotalar ham gomologik qatorga ega:

HCOOH	chumoli kislota
$\text{CH}_3\text{--COOH}$	sirkalik kislota
$\text{CH}_3\text{--CH}_2\text{COOH}$	propion kislota
$\text{CH}_3\text{--}(\text{CH}_2)_2\text{COOH}$	moy kislota
$\text{CH}_3\text{--}(\text{CH}_2)_4\text{--COOH}$	kapron kislota
$\text{CH}_3\text{--}(\text{CH}_2)_{14}\text{--COOH}$	palmetin kislota
$\text{CH}_3\text{--}(\text{CH}_2)_{16}\text{--COOH}$	stearin kislota va h.k.

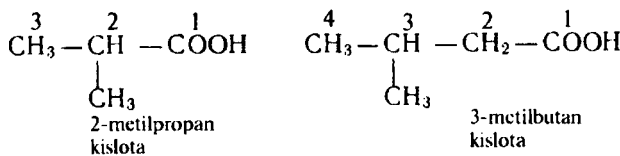
NOMENKLATURASI VA IZOMERIYASI

Bir asosli to'yingan karbon kislotalarni nomlashda kislotalar birinchi marotaba nimadan olingen bo'lsa, shu manbani nomi bilan ataladi. Masalan, tarixiy nomenklatura bo'yicha chumoli kislota chumolidan olingen, sirkal kislota sirkadan, moy kislota sarig' moydan olingenligi uchun ular olingen mahsulotlarning nomi bilan nomlanadilar.

Bir asosli karbon kislotalarni ratsional nomenklaturaga ko'ra nomlashda barcha kislotalarni sirkal kislotaning hosilasi deb qaraladi. Masalan $\text{CH}_3-\overset{\text{CH}}{\underset{\text{CH}_3}{\text{CH}}} \text{-COOH}$ α,α -dimetilsirkal kislota.

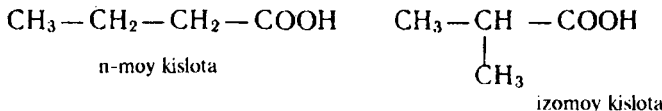


Sistematiq nomenklaturaga ko'ra kislotalarni nomlash uchun tegishli uglevodorod nomiga kislota so'zini qo'shib hosil qilinadi. Bunda bosh zanjirdagi uglerod atomlarini raqamlash karboksil guruhi bilan bog'langan uglerod atomidan boshlanadi. Masalan:

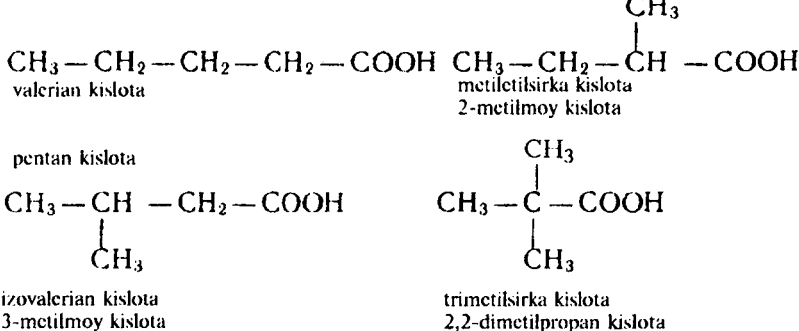


Karbon kislotalarning izomeriyalari xuddi aldegid va ketonlar kabi carboksil guruhi bog'langan uglevodorod radikalining tuzilishiga bog'liqdir.

Organik kislotalarning birinchi uch vakili chumoli HCOOH, sirkal $\text{CH}_3\text{-COOH}$ va propion $\text{CH}_3\text{-CH}_2\text{-COOH}$ kislotalarining izomerlari yo'q. Moy kislotadan boshlab izomerlar mavjud.



Valerian kislotaning to'rtta izomeri bor bo'lib, ularning formulasi va nomlanishi quyidagicha:

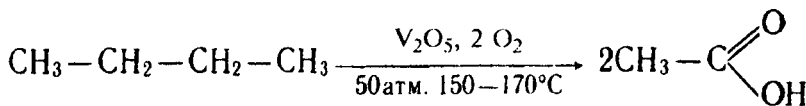
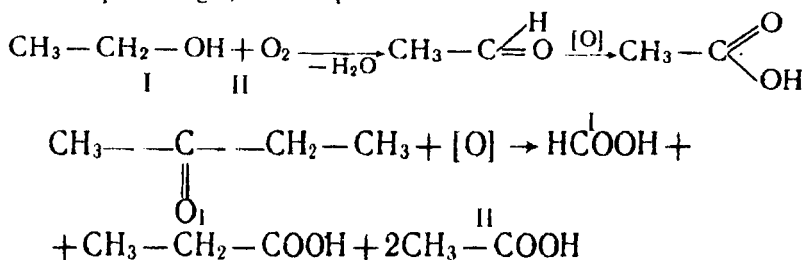


Olinish usullari

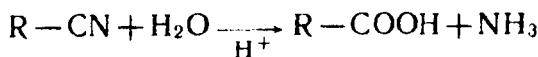
Karbon kislotalar tabiatda sof holda va murakkab efirlar ko‘rinishida uchraydilar. Masalan, sof holda chumoli kislotasi qichitqi o‘tda va chumolida, sirkha kislotasi sirkada uchraydi. Yog‘ va mumlar tarkibida murakkab efir holida bo‘ladilar.

Kimyoviy usullar yordamida quyidagicha olinishi mumkin.

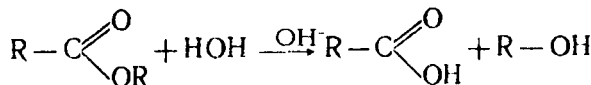
1. Spirit, aldegid, keton va parafinlarni oksidlab olinadi:



2. Kislotali yoki ishqoriy muhitda kislota nitrillarini gidroliz qilib olish mumkin:

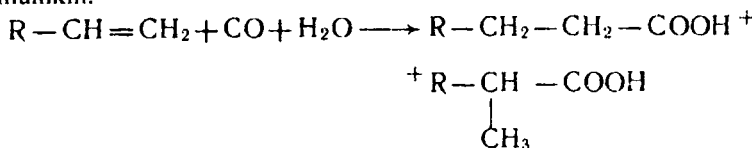


3. Tabiatda uchraydigan murakkab efirlarni gidrolizlab olish mumkin:

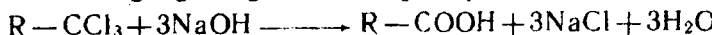


Xuddi shu usuldan foydalanib, yog'lardan yuqori molekulalı yog' kislotalarni — palmitin, stearin, olein va boshqa kislotalar olinadi.

4. Oksosintez, ya'ni to'yinmagan uglevodorodlarga kislotalar — (H₂SO₄ va H₃PO₄) yoki Ni(CO)₄ — tetrakarbonil nikel katalizatorligida karbon (II)- oksidi va suv bug'i ta'sir ettirilib, har xil kislotalarni olish mumkin:



5. Uchta galogenli uglevodorodlarga ishqor ta'sir ettirib olinadi:



Fizik xossalari. Chumoli, sirka va propion kislotalar o'tkir hidli rangsiz suyuqlik bo'lib, suv bilan istalgan nisbatda aralashadilar. Moy kislotadan (C₄) kaprin (C₉) kislotaqacha qo'lansa hidli moysimon suyuqlik bo'lib, suv bilan yomon aralashadilar. C₁₀ dan boshlab keyingi vakillari qattiq kristall moddalar, suvda erimaydilar, lekin organik erituvchilarda yaxshi eriydilar. Ba'zi bir asosli to'yingan organik kislotalarning fizik xossalari 3-jadvalda keltirilgan.

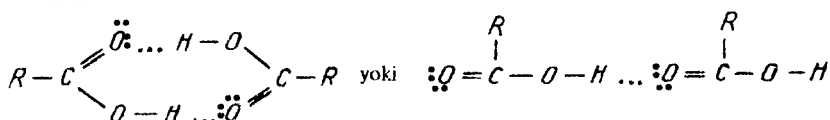
3-jadval

Ba'zi bir asosli to'yingan organik kislotalarning fizik xossasi

Kislotalar	Formulalar	Suyuqlanish harorati, °C	Oqyash harorati, °C	So-lish-tirma oq irragi d	Konstanta ko'rsatich, pKa
Chumoli	CHOOH	8,4	100,7	1,2200	3,75
Sirka	CH ₃ —COOH	16,6	118,5	1,0490	4,75
Propion	CH ₃ —CH ₂ —COOH	-22,4	141	0,9920	4,87
Moy	CH ₃ —(CH ₂) ₂ —COOH	-7,9	163,5	0,9590	4,81

Izomoy	$\text{CH}_3 - \text{CH}(\text{CH}_3) - \text{COOH}$	-47	154,5	0,9490	4,84
Valerian	$\text{CH}_3(\text{CH}_2)_3\text{COOH}$	-34,5	187	0,9420	4,82
Izovalerian	$(\text{CH}_3)_2\text{CH}-\text{CH}_2-\text{COOH}$	-37,6	176,7	0,9370	4,77
Metiletil sirkka	$\text{C}_2\text{H}_5\text{CH}(\text{CH}_3)\text{COOH}$	0	177	0,930	-
Trimetil- sirkka	$(\text{CH}_3)_3\text{CHCOOH}$	35,5	163	0,9050	5,05
Kapron	$\text{CH}_3(\text{CH}_2)_4\text{COOH}$	-1,5	205,3	0,9290	4,88
Enant	$\text{CH}_3(\text{CH}_2)_5\text{COOH}$	-10	223,5	0,910	4,9
Kapril	$\text{CH}_3(\text{CH}_2)_6\text{COOH}$	16	237,5	0,9100	4,9
Pilargon	$\text{CH}_3(\text{CH}_2)_7\text{COOH}$	12,5	254	0,9060	4,96
Kaprin	$\text{CH}_3(\text{CH}_2)_8\text{COOH}$	31,5	270	0,8890	-
Palmitin	$\text{CH}_3(\text{CH}_2)_{14}\text{COOH}$	62,6	271,5	0,849	-
Stearin	$\text{CH}_3(\text{CH}_2)_{16}\text{COOH}$	69,4	291	0,848	-

Bir asosli, to‘yingan, normal tuzilishga ega bo‘lgan kislotalarning qaynash temperaturasi izoholatdagiga qaraganda yuqori bo‘ladi. Masalan, *n*-valerian kislota $\text{CH}_3 - (\text{CH}_2)_3 \text{COOH}$ 187°C da qaynaydi, izovalerian kislota $(\text{CH}_3)_2\text{CH}-\text{CH}_2-\text{COOH}$ $176,7^{\circ}\text{C}$ da qaynaydi. Karbon kislotalarning suyuqlanish va qaynash temperaturalari uglerod atomlarining soni bir xil bo‘lgan spirlarga qaraganda ancha yuqoriroqdirdi. Bunga asosiy sabab kislota molekulalarining o‘zaro assotsiyalanganligi, ya’ni spirlarga qaraganda kislotalarda kuchli vodorod boq’lanishning hosil bo‘lganligidadir. Natijada, halqasimon yoki chiziqli tuzilishga ega bo‘ladi:



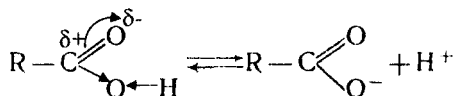
Kislotalarda vodorod bog’lanishning energiyasi $29,3 \text{ Kj/mol}$ bo‘lsa, spirlarda bu energiya $12,5-21 \text{ kJ/mol}$ ga tengdir.

Karbon kislotalar uchun eng xarakterli assotsiasiya bu halqa tuzilishdagi dimer turidir. Dimer tuzilish kislotani har qanday agregat holatida ham saqlanib qoladi. Faqat yuqori temperatura (250°C dan yuqori) ta’sirida assotsiatlar alohida-alohida molekulalarga aylanishi mumkin.

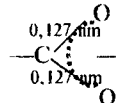
Infracizil (I^{+}) spektrda karboksil guruhning dimeri uchun $1720-1700 \text{ sm}^{-1}$ oralig‘ida keng va intensiv tebranish chiziqlar holida ko‘rinadi. Molekulalar orasidagi kuchli vodorod bog’lanish hisobiga keng chiziqli

yutilish $3320-2500 \text{ cm}^{-1}$ oralig'ida sodir bo'ladi. Bu esa assotsilangan gidroksil guruhi uchun xarakterlidir. Ultrabinafha spektrda karbon kislotalar — 200 nm chiziqli yutilishga ega.

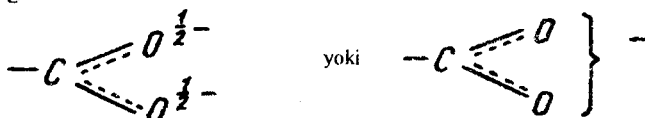
Kimyoviy xossalari. Karbon kislotalarning kimyoviy xossasi karboksil guruhi atomlari elektron bulut zichligining siljishiga bog'liq bo'lib, uni quyidagicha tushuntirish mumkin. Karboksil guruhida elektron bulut zichligi elektromanfiy atomga, ya'ni karbonildagi kislorodga siljigan bo'ladi. Natijada vodorod atomining proton ko'rinishida ajralib chiqishi osonlashadi, ya'ni kislotali dissosiatsiya jarayoni sodir bo'ladi:



Rentgenstruktur analiz carboksilat — ionidagi ikkala kislorod ugleroddan bir xil masofada joylashganligini aniqladi:

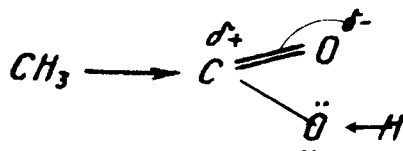


Shunga ko'ra elektron zichligini bir xilda taqsimlanishini quyidagicha ifodalash mumkin:



Karbon kislotalarning kuchli yoki kuchsiz kislota ekanligi konstanta ko'rsatkichi — pKa bilan ifodalanadi. $\text{pKa} = -\lg K_a$ bu yerda K_a — kislotaning dissotsialish ko'rsatkichi. pKa qanchalik kichik bo'lsa, kislota shuncha kuchli bo'ladi. Ba'zi bir organik kislotalarning pKa qiymati quyida berilgan.

Karbon kislotalarning kuchi karboksil guruhi bilan bog'langan atom yoki atomlar guruhi bog'liqdir. Alkil radikallar $+J$ ta'sirga ega bo'lganligi uchun carboksildagi uglerod atomining musbat zaryadini qiymati qisman kamaytiradi, natijada

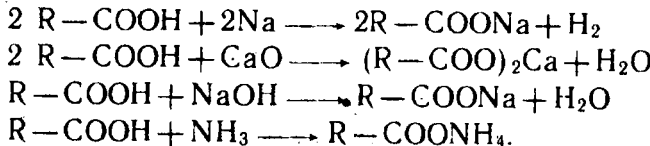


gidrosil guruhdan elektronlarning zichligi kislorod tomonga siljishini qisman kamaytiradi, bu o‘z navbatida kislotalik xossasini kamaytiradi.

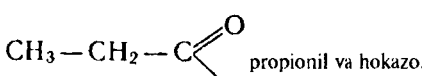
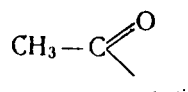
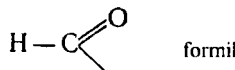
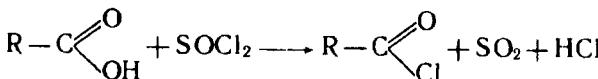
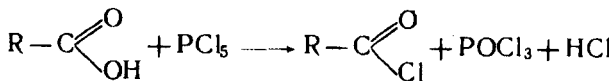
Agar radikalagi vodorod elektromanfiy zaryadga ega bo‘lgan galogenga o‘rin almashsa, bu holda galogenning soniga va joylashgan o‘rniga qarab kislotaning kuchi har xil bo‘ladi:

	Pka
H – COOH	3,75
CH ₃ – COOH	4,75
CH ₂ – COOH Cl	2,86
Cl ₂ CH – COOH	1,20
Cl ₃ C – COOH	0,65
CH ₃ –CH ₂ –CH ₂ –COOH	4,82
CH ₃ –CH ₂ –CH–COOH Cl	2,84
CH ₃ –CH–CH ₂ –COOH Cl	4,06
CH ₂ –CH ₂ –CH ₂ –COOH Cl	4,52

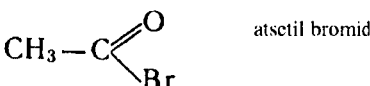
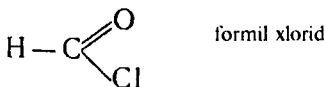
Shunday qilib, karbon kislotalar ham mineral kislotalarga o'xshash metallar va ularning oksidlari bilan, asoslar bilan o'zaro reaksiyaga kirishib, tuzlarni hosil qildilar:



Organik kislotalarga fosforning galogenli birikmalarini yoki tionil xlorid ta'sir qilinsa, kislotaladagi hidroksil — OH guruh galogenga o'rinni almashib, kislota galogenangidridlarni hosil qildi:

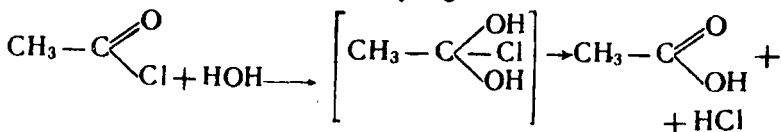


Galogenangedridlar quyidagicha nomlanadi:

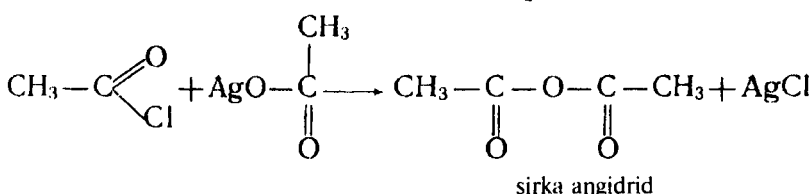
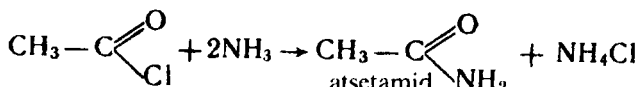
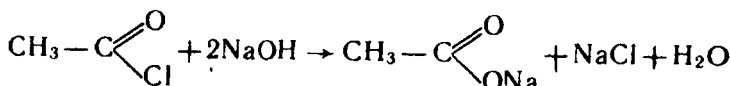


Karbon kislotalarning galogenangidridlari havoda tutaydigan

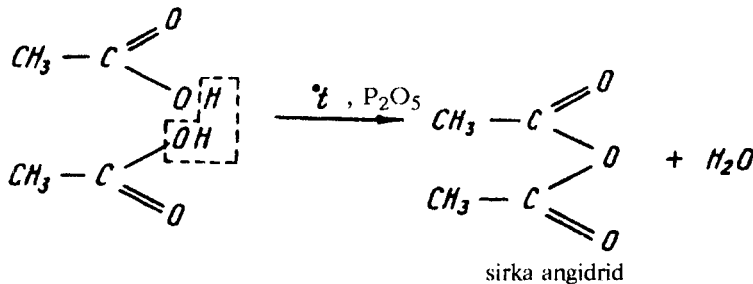
suyuqlik bo'lib, qarorsizdirlar. Atsil guruhi bilan bog'langan galogen juda harakatchan bo'lib, almashinish reaksiyasiga oson kirishadi:



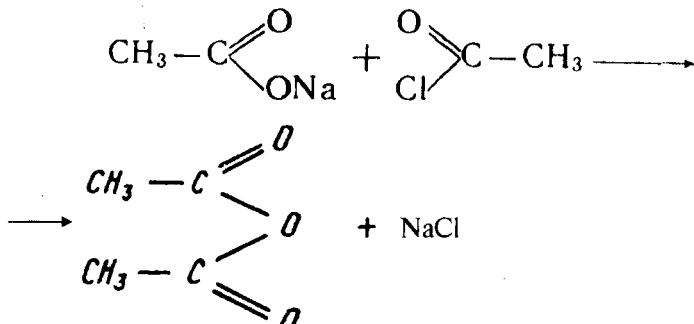
Galogenangidridlarning faolligidan foydalaniб, organik birikmalarga atsil guruhi kiritishda foydalaniлadi. Kislota qoldig'ining bironta birikmaning tarkibiga kiritilishi «atsillash» reaksiyasi deyiladi. Bu reaksiyalarning hammasi nukleofil almashinish mexanizmi bo'yicha boradi:



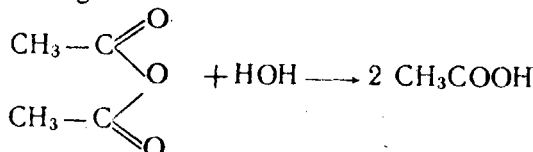
Agar ikki molekula kislotadan suv tortib oluvchilar (P_2O_5) ishtirokida bir molekula suv tortib olinsa, shu kislotaning angidridi hosil bo'ladi:



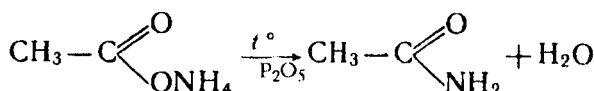
Angidridni yana quyidagicha olish mumkin:



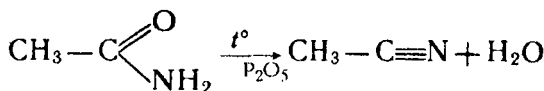
Kislota angidridlari ham kislota xlorangidridiga o'xshash faol bo'lib, atsillashda ishlataladi. Masalan, sirka angidridi sellulozadan asetat ipagini olishda keng ishlataladi:



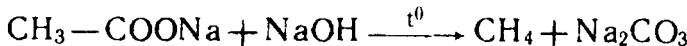
Organik kislotalarning ammoniyli tuzlari P_2O_5 ishtirokida qizdirilsa, kislota amidi hosil bo'ladi:



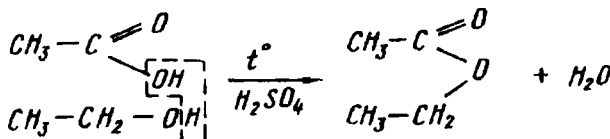
Kislota amidi suv tortib oluvchilar ishtirokida qizdirilsa, kislota nitrili hosil bo'ladi:



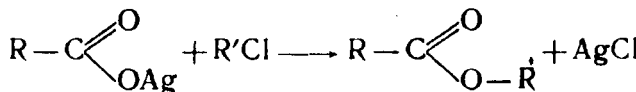
Kislota tuzlariga ishqor ta'sir ettirib, qizdirilsa quyidagicha reaksiya ketadi:



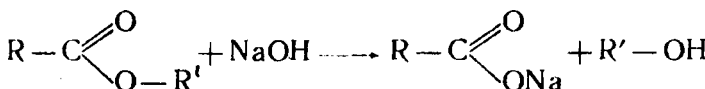
Agar bir molekula kislota bilan bir molekula spirtni sulfat kislota ishtirokida reaksiyaga kiritsa natijada murakkab efir hosil bo'ladi. Bu reaksiya eterifikasiya reaksiyasi deyiladi:



Murakkab efirlar kislota tuzlariga galogenalkanlarni ta'sir ettirib ham olinadi:

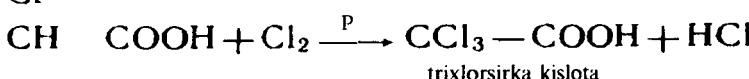
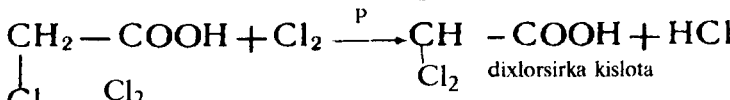
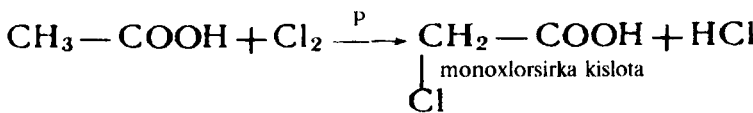


Eterifikatsiya reaksiyasiga teskari boradigan reaksiyaga gidroliz yoki sovunlanish reaksiyasi deyiladi.



Eterifikatsiya reaksiyasida spirlarning reaksiya kirishish qobiliyati birlamchi spirtdan uchlarmchisiga tomon pasayib boradi.

Karbon kislotalar radikalidagi bitta yoki bir nechta vodorod atemilarini fosfor ta'sirida galogenlarga almashinishidan hosil bo'lgan birikmalarga kislotalarning galogenli hosilalari deyiladi:

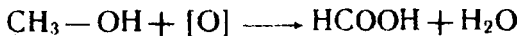


Ayrim vakillari

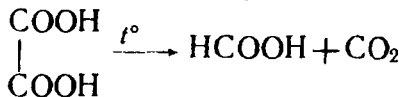
Chumoli kislota HCOOH rangsiz, o'tkir hidli suyuqlik, suv bilan istalgan nisbatda aralashadi. U birinchi marotaba chumolidan ajratib olingan, shuning uchun chumoli kislotosi deb yuritiladi.

Kimyoviy usulda laboratoriya sharoitida quyidagicha olish mumkin:

1. Metil spirtini oksidlab:



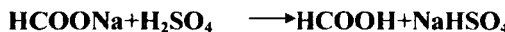
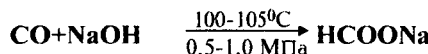
2. Oksalat kislotasini qizdirib



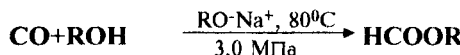
3. Sianid kislotani gidrolizlab:



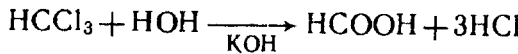
4. Sanoatda natriy gidroksidini uglerod oksidi bilan bosim ostida qizdirib, chumoli kislotaning natriyli tuzi hosil qilinadi, so'ngra unga kislota ta'sir etdirib, chumoli kislota olinadi:



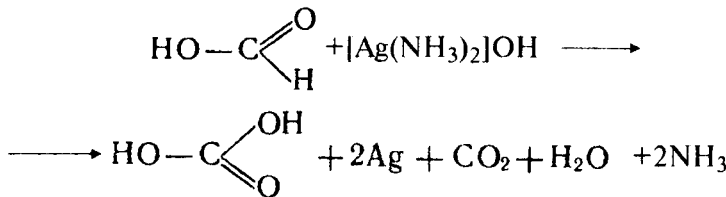
Uglerod oksidi va spirtlar alkoksidlar ta'sirida chumoli kislotaning murakkab efirlari hosil bo'лади:



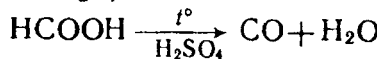
5. Xloroformni gidrolizlab olish mumkin:



Chumoli kislota ham aldegidga, ham kislotaga xos reaksiyaga kirishadi. U kuchli qaytaruvchidir:



Chumoli kislota konsentrangan sulfat kislota bilan qizdirilsa, uglerod (II)-oksidi va suvgaga parchalanadi:



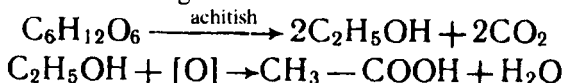
Chumoli kislotaning natriyli tuzi 400°C gacha qizdirilsa, shavel kislotasining tuzi hosil bo'лади:



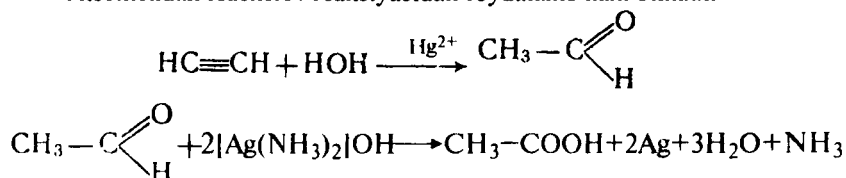
Chumoli kislotasi to‘qimachilik sanoatida materiallarni bo‘yashda, gul bosishda protrava (matolar rangini mustahkamlovchi) sifatida, ko‘nchilikda teri oshlashda, tibbiyotda, har xil polimerlarni olishda va organik sintezda ishlataladi.

Sirka kislotasi — $\text{CH}_3 - \text{COOH}$ Oddiy sharoitda rangsiz, o‘tkir hidli suyuqlik. Suvsiz toza sirka kislotasi $16,6^{\circ}\text{C}$ da muzga o‘xshab ketadi. Shuning uchun uni muz sirka kislotasi ham deyiladi. 70—80% suvli eritmasini sirka essensiysi, 3—5% ligini esa oshxonasi deyiladi.

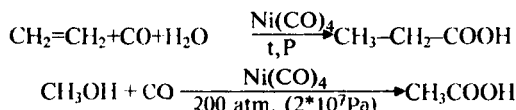
Sirka kislotasi asosan uglevodlarni achitib olinadi:



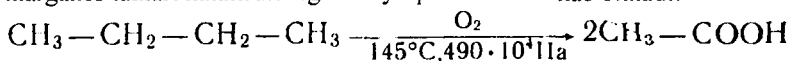
Atsetilenden Kucherov reaksiyasidan foydalanib ham olinadi:



Sirka kislotasi oksosintez usuli bo‘yicha ham sintez qilinadi:



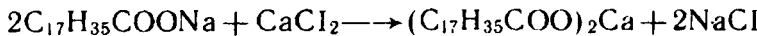
Sanoatda sirka kislotasi neftdan olinadigan uglevodorodlarni marganes tuzlari katalizatorligida suyuq fazada oksidlab olinadi:



Sirka kislotaning ko‘p valentli tuzlari to‘qimachilik sanoatida matolarni bo‘yashda va gul bosishda xurush sifatida ishlataladi. Sirka kislotasi kimyo sanoatida atsetat ipagi olishda, bo‘yoqlar, murakkab efirlar, atseton, har xil tuzlar, xlorsirka kislotasi, sirka angidrid va hokazolarni olishda ishlataladi.

Palmetin — $C_{15}H_{31}COOH$ va stearin — $C_{17}H_{35}COOH$ kislotalar. Bu kislotalar kristall modda bo‘lib, $62,9^{\circ}C$ va $69,4^{\circ}C$ da suyuqlanadilar. Suvda erimaydilar, lekin benzin, benzol, spirt, atseton va boshqa organik erituvchilarda yaxshi eriydilar.

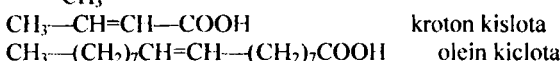
Bu kislotalarning ikki valentli tuzlari (Ca^{++} va Mg^{++}) suvda erimaydi. Shuning uchun Ca^{++} va Mg^{++} ionlari ko‘p bo‘lgan suvlarda sovun ko‘pmaydi:



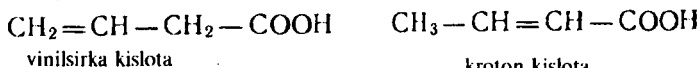
Shu kislotalarning gliserin bilan hosil qilgan murakkab efiriga yog‘lar deyiladi. Shuning uchun sanoatda bu kislotalar yog‘lardan olinadi.

BIR ASOSLI TO‘YINMAGAN KISLOTALAR

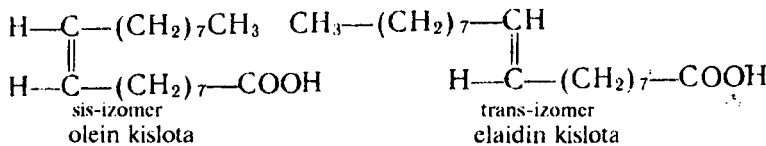
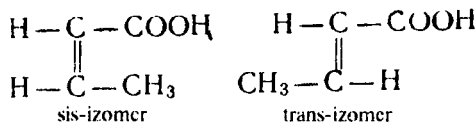
To‘yinmagan bir asosli kislotalar bitta, ikkita yoki uchta qo‘sh bogli va bitta uch bogli bo‘lishlari mumkin. Bitta qo‘sh boq’li kislotalarning umumiy formulasi $C_nH_{2n-4}COOH$, masalan:



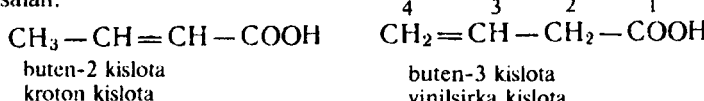
Izomeriyasi. Bir asosli to‘yinmagan kislotalarning izomeri xuddi to‘yinmagan etilen qatoridagi uglevodorodlarnikiga o‘xhash bo‘lib, akril $CH_2=CH-COOH$ kislotada izomer yo‘q. Lekin, to‘rtta uglerodli to‘yinmagan kislotada uchta izomeri bor.



Kroton kislota va unga o‘xhash qo‘sh bog‘i o‘rtada joylashgan kislotalarda ikki xil fazoviy izomer bo‘lishi mumkin:



Nomenklaturasi. To'yinmagan kislotalar ko'pincha trivial nomenklatura bo'yicha nomlanadi. Sistematik nomenklaturaga ko'ra to'yinmagan uglevodorodlarning nomiga kislota so'zi qo'shib o'qiladi. Masalan:

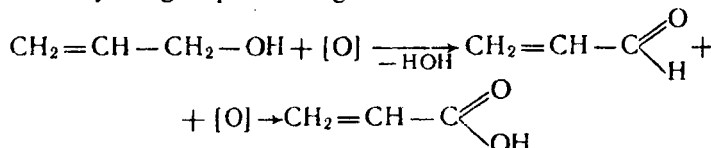


Olinish usullari

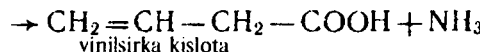
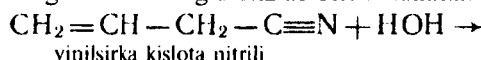
Bitta qo'sh bog'li to'yinmagan kislotalarni asosan to'yinmagan uglevodorodlarga karboksil guruhini kiritish orqali va to'yingan kislotalar hosilasi tarkibiga qo'sh bog' kiritish orqali olish mumkin.

Masalan:

1. To'yinmagan spirt va aldegidlarni oksidlاب olinadi:



2. To'yinmagan nitrillarni gidrolizlab olish mumkin:

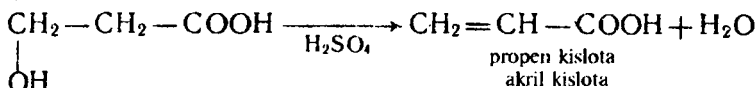


3. To'yingan kislotalarning galogenli hosilalaridan galogen vodorodni tortib olish bilan hosil qilish mumkin:



2-brompropan kislota spirtli akril kislota
eritma

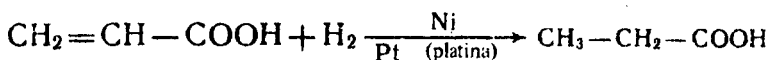
4. Oksikislotalardan suv tortib olish bilan ham to'ymagan kislotani olish mumkin:



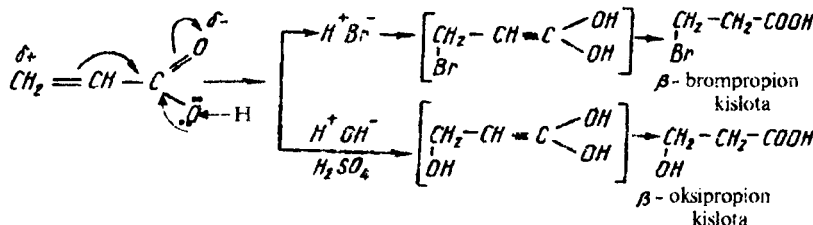
Fizik xossalari. Ko'pchilik to'ymagan bir asosli kislotalar suyuq bo'lib, suvda yaxshi eriydi, o'tkir hidga ega, yuqori molekulalari esa moysimon va kristall holda bo'ladi.

Kimyoviy xossalari. To'ymagan kislotalar to'yingan kislotalarga o'xshash kimyoviy reaksiyaga kirishadi, ya'ni ular tuzlar, angidridlar, galogenangidridlar, amidlar, murakkab efirlar va boshqalarni hosil qildi. Undan tashqari to'ymagan kislotalar birikish, oksidlanish va polimerlanish reaksiyalariga kirishadi. Ular ham karboksil guruhi hisobiga, ham qo'sh bog' hisobiga reaksiyaga kirishadilar.

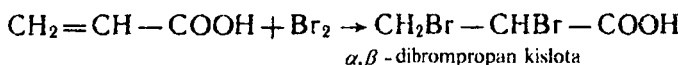
1. Vodorodni biriktirish:



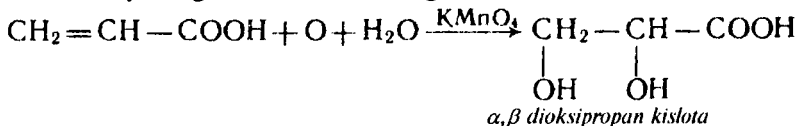
2. To'ymagan kislotaga vodorod bromid yoki suv ta'sir qilsak, reaksiya Markovnikov qoidasiga teskari ravishda boradi:



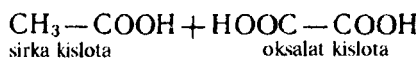
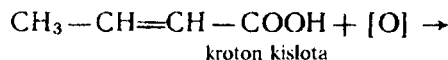
3. Eng xarakterli reaksiyalardan biri bromni biriktirish reaksiyasidir:



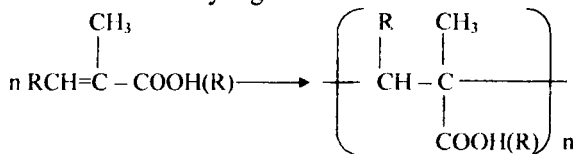
4. To‘yinmagan kislotalar alkenlarga o‘xshash oson oksidlanadilar:



Agar oksidlashni kuchli oksidlovchilar ishtirokida olib borsak, bog‘ning uzilishi hisobiga ikkita kislota — bir asosli va ikki asosli kislota hosil bo‘ladi:



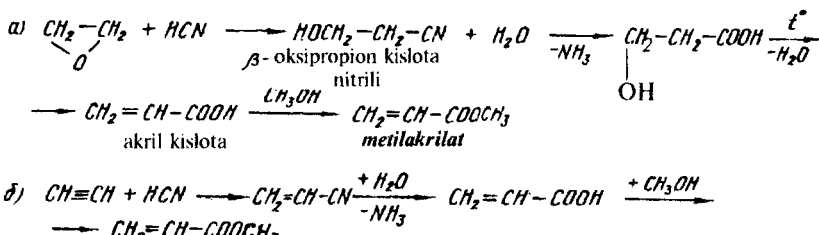
5. To‘yinmagan kislotalar va ularning efirlari, nitrillari qo‘sh bog‘ hisobiga polimerlanish reaksiyasiga kirishadilar:



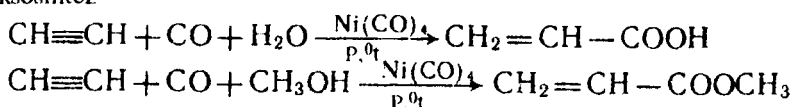
Ayrim vakillari

$\text{CH}_2=\text{CH}-\text{COOH}$ akril kislota o‘tkir hidli suyuqlik, 140°C da qaynaydi. Uning efirlari sanoatda asosan sinmaydigan oyna olishda ishlatalidi.

Sanoatda akril kislota va uning metil efirini quyidagi reaksiyalardan foydalananib olish mumkin:

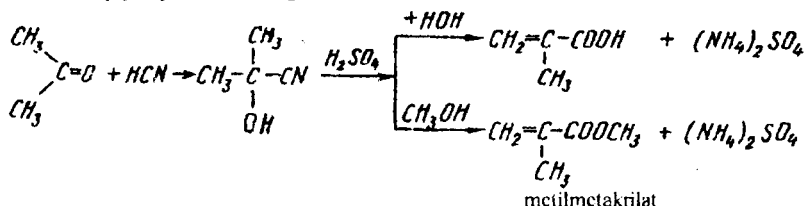


v) oksosintez

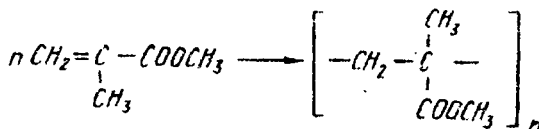


Metakril kislota $\text{CH}_2=\overset{\underset{\text{CH}_3}{\text{C}}}{\text{C}}-\text{COOH}$ o'tkir hidli suyuqlik,

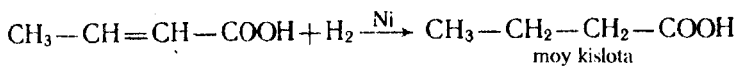
160°C da qaynaydi, atsetonga sianid kislota ta'sir ettirib olinadi:



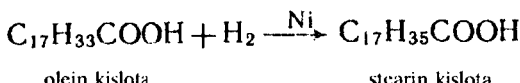
Metakril kislota va uning metil efiri oson polimerlanadi va natijada, polimetilmekrilat hosil bo'ladı. Undan organik oyna olinadi:



Kroton kislota — $\text{CH}_3-\text{CH}=\text{CH}-\text{COOH}$ kristall modda bo'lib, uni ikki xili mavjuddir: kroton kislota (trans-shakii $T_{\text{suyuq}}=72^\circ\text{C}$) va izokroton kislota (sis-shakli $T_{\text{suyuq}}=172^\circ\text{C}$). Sis shakli beqaror bo'lib, osonlikcha trans holatga o'tadi ($\text{pK}_a=4,70$). Ikkalasini ham gidrogenlasak, moy kislotasi hosil bo'ladı:



Olein kislota $\text{CH}_3-(\text{CH}_2)_7-\text{CH}=\text{CH}-(\text{CH}_2)_7-\text{COOH}$ ikki xil fazoviy ko'rinishda bo'ladi, sis-izomeri $+14^{\circ}\text{C}$ da suyuqlanadi, trans-izomeri elaidin kislota deyilib, $+52^{\circ}\text{C}$ da suyuqlanadi. Olein kislota tabiatda asosan o'simlik moylari — zaytun moyida 75—85%, bodom moyida 77%, paxta moyida 30—35% bo'ladi. Olein kislotani vodorod bilan to'yintirsak, yuqori molekulali yog' kislota — stearin kislota hosil bo'ladi:



Olein kislotaning murakkab efirlari lak va bo'yoq ishlab chiqarishda ishlatiladi. Uning Na va K li tuzlari sovun deyiladi.

Linol kislota $\text{CH}_3-(\text{CH}_2)_4\text{CH}=\text{CH}-\text{CH}_2-\text{CH}=\text{CH}(\text{CH}_2)_7-\text{COOH}$ 5°C da suyuqlanadi, 230°C 15 mm c.u.da qaynaydi. Glitserin bilan murakkab efirlar holida o'simlik moylari tarkibida uchraydi. Linol kislotaning murakkab efirlari lak, bo'yoq va emallar ishlab chiqarishda ishlatiladi. Chunki, linol kislota havodagi kislorod bilan yengil oksidlanadi va tiniq pylonka hosil qiladi.

L i n o l e n k i s l o t a (oktatriyen – 9, 12, 15 kislota)

$\text{CH}_3-\text{CH}_2-\text{CH}=\text{CH}-\text{CH}_2-\text{CH}=\text{CH}-\text{CH}_2-\text{CH}=\text{CH}-(\text{CH}_2)_7-\text{COOH}$ rangsiz moy simon suyuqlik, 11°C da suyuqlanadi.

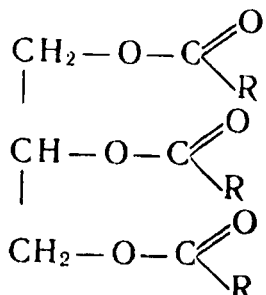
Glitserin bilan hosil qilgan murakkab efirlari zig'ir moyida uchraydi. Ular ham lak va bo'yoq olishda ishlatiladi.

E l e o s t e a r i n k i s l o t a

$\text{CH}_3-(\text{CH}_2)_3\text{CH}=\text{CH}-\text{CH}=\text{CH}-\text{CH}=\text{CH}-(\text{CH}_2)_7-\text{COOH}$ — sis-shaklining suyuqlanish harorati $48-49^{\circ}\text{C}$, trans-shakliniki esa 71°C dir. Asosan tabiatda tung yog'i tarkibida 80—85% miqdorida triglitserid ko'rinishida uchraydi.

YOG'LAR, MOYLAR, MUMLAR

Yuqori molekulali karbon kislotalar bilan uch atomli spirt glitserinni o'zaro eterifikatsiyasidan hosil bo'lgan murakkab efiriga yog' va moylar deyiladi, umumiy formulasi quyidagicha:



Yog' va moylar tarkibida asosan yuqori molekulalii yog' kislotalardan palmetin — $\text{C}_{15}\text{H}_{31}\text{COOH}$, stearin — $\text{C}_{17}\text{H}_{35}\text{COOH}$, araxin — $\text{C}_{19}\text{H}_{39}-\text{COOH}$, olein — $\text{C}_{17}\text{H}_{33}\text{COOH}$, linol — $\text{C}_{17}\text{H}_{31}\text{COOH}$, linolen $\text{C}_{17}\text{H}_{29}\text{COOH}$ va boshqalar uchraydilar.

Tarkibida 50—70% to'yinmagan kislotalardan tashkil topgan yog'larga moylar deyiladi. Masalan, paxta moyi, kungaboqar moyi, zig'ir, bodom, makkajo'xori, kokos va boshqa moylar.

Paxta moyida olein kislotadan tashkil topgan triglitserid 30—35% ni, linol kislotadan tashkil topgan triglitserid esa 40—45% ni tashkil qiladi.

Hayvon yog'lari asosan to'yingan palmitin va stearin kislota qoldig'idan tashkil topgan.

Mol yog'ida palmitin kislota 27—29% ni, stearin kislota 24—29% ni tashkil etadi. Qo'y yog'i tarkibida palmitin kislota 25—27%, stearin kislota 25 — 31%, olein kislota 36—43% miqdorda bo'ladi.

Yog' va moylar asosan o'simliklarni urug'i va hayvonlar organizmida uchraydi. Masalan, sigir sutida 4% gacha, echki sutida 4,8—5%, kiyik sutida 17%, bug'doyda 1,5%, sulida — 2%, arpada 6%, jo'xorida 6,5%, kungaboqarda 25—40%, paxta chigitida 18—25%, yeryong'oqda 50—55% yog' bo'ladi.

Igr organik birikma (organizmda) oksidlanguanda (parchalanganda) quyidagi miqdorda issiqqlik ajralib chiqadi:

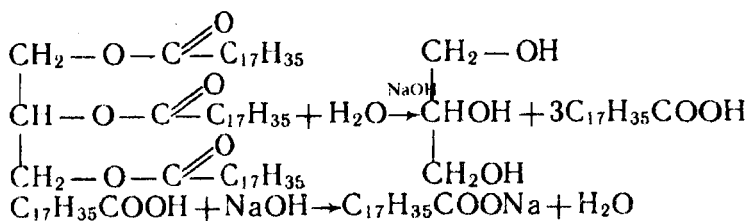
yog' — 39,71 kJ

oqsil (go'sht) — 20,9 kJ

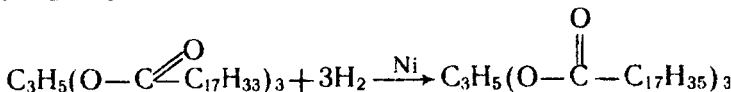
uglevodlar — 16,72 kJ.

Yog' va moylar suvda erimaydilar, lekin benzolda, atsetonda, xloroformda, spiritda va boshqa organik erituvchilarda yaxshi eriydilar. Toza yog' va moylar hidsiz, rangsiz va mazasiz bo'ladir.

Yog'lar ishqoriy muhitda qizdirilsa gidrolizlanib, glitserin va yog' kislotalarga parchalanadi:



Suyuq moylarni H_2 bilan to'yintirib, qattiq yog' olish mumkin. Bu jarayon *gidrogenlash jarayoni* deyiladi.



Yog' va moylarni to'yingan yoki to'yinmaganligi «yod soniga» qarab aniqlanadi. 100 gr yog'ga birikkan yod miqdori yod soni deb aytildi. Bunda J_2 asosan yog' kislotasidagi qo'sh bog' hisobiga birikadi. Quyida yog'larning «yog' soni» keltirilgan:

Sariq' moyda « J_2 soni»—26 dan 38 gacha

Mol yog'ida « J_2 soni»—38 dan 46 gacha

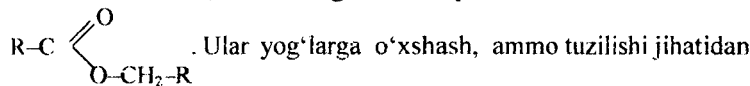
Paxta moyida « J_2 soni» — 100,5 dan 120 gacha

Kungaboqar moyida « J_2 soni»— 127 dan 136 gacha

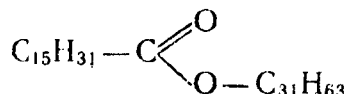
Zig'ir yog'ida « J_2 soni»— 170 dan 205 gacha.

«Yod soni» qanchalik yuqori bo'lsa, yog' va moy tarkibida to'yinmagan kislotalar shuncha ko'p bo'ladi.

Mumlar yuqori molekulali karbon kislotalar bilan yuqori molekulali bir atomli spirtlarning eterifikatsiyasidan hosil bo'lgan murakkab esfirdir, ularning umumiy formulasi



farq qiladilar. Mumlar tarkibida «C» atomlari soni 16 dan 30 gacha bo'lishi mumkin. Masalan, asalari mumi — palmitin kislotaning miritsil efiri bo'lib, quyidagi tuzilishga ega:



Ishqoriy muhitda mumlar ham gidrolizlanib, spirt va kislota tuzlarini hosil qiladi:

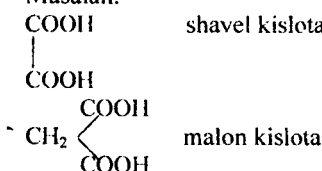


Palma daraxti yaprog'idan olinadigan mum ham o'simlik mumlari jumlasidandir.

IKKI ASOSLI TO'YINGAN VA TO'YINMAGAN KARBON KISLOTALAR

Bularda ikkita karboksil guruh bo'lib, umumiy formulasi $C_nH_{2n}(COOH)_2$

Masalan:



$HOOC-(CH_2)_2-COOH$ qahrabo kislota

$HOOC-(CH_2)_3-COOH$ glutar kislota

$HOOC-(CH_2)_4-COOH$ adipin kislota

$HOOC-(CH_2)_5-COOH$ pimelin kislota

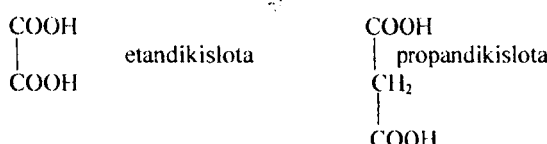
$HOOC-(CH_2)_6-COOH$ po'kak kislota

$HOOC-(CH_2)_7-COOH$ azelain kislota

$HOOC-(CH_2)_8-COOH$ sebatsin kislota

Bu kislotalar trivial nomenklatura bo'yicha nomlanadi.

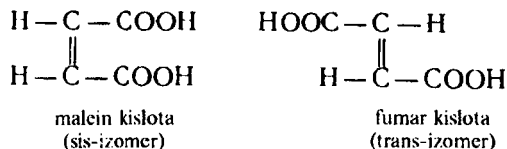
Sistematiq nomenklaturaga ko'ra to'yingan uglevodorodlar nomiga «dikislota» so'zi qo'shib o'qiladi. Masalan:



$HOOC-CH=CH-COOH$ etilen - 1,2-dikarbon kislota yoki buten - 2-dikislota.

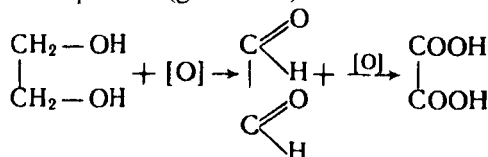
To'yingan dikarbon kislotalarning izomerlari karboksil gurushi bog'langan uglevodorod zanjirining tuzilishiga qarab, to'yinmagan

dikarbon kislotalarning izomerlari esa qo'sh bog'ning joylashgan o'rniiga qarab har xil bo'ladi. Bundan tashqari, to'yinmagan ikki asosli kislotalarda sis- va trans izomerlar ham bo'lishi mumkin:

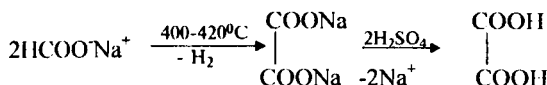


Olinish usullari

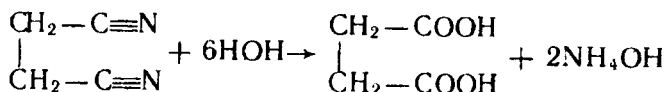
1. Ikki atomli spirtlarni (glikollarni) oksidlاب olinadi:



2. Chumoli kislolaning natriyli tuzini qizdirib, gidrolizlab olish mumkin:

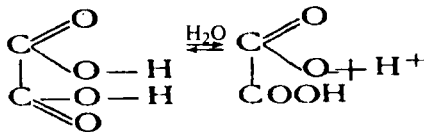


3. Dinitrillarni gidrolizlab, dikarbon kislotalarni olish mumkin. Buning uchun oldin galogenli birikmadan dinitril olinadi:

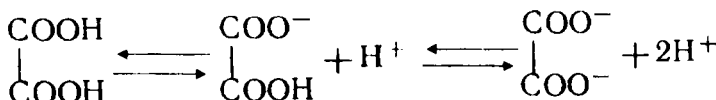


Fizik xossasi. Ikki asosli kislotalarning hammasi qattiq kristall modda bo'lib, suvda yaxshi eriydi. Molekular massasi ortishi bilan ularning suvdagi eruvchanligi kamayadi. Ularning suyuqlanish temperaturasi 100°C dan yuqori, faqat glutar kislota $97,5^\circ\text{C}$ da suyuqlanadi.

Kimyoviy xossasi. Karbon kislotalarda ikkita karboksil guruh bo'lganligi uchun, ular o'zaro bir-biriga ta'sir ko'rsatib, kislotali xususiyatni namoyon etadi:



Ikki asosli kislotalar uchun pog'onalı dissotsiatsiya xarakterlidir:



Birinchi holatda dissotsiatsiya ko'rsatgichi ikkinchisiga qaraganda yuqoriroq. Ba'zi bir dikarbon kislotalarning pKa (H_2O) qiymati quyidagicha:

Kislotalar	pKa, 1	pKa, 2	pKa,2 – pKa,1
Oksalat	1,27	4,27	3,0
Malon	2,86	5,70	2,84
Qahrabo	4,21	5,64	1,43
Glutar	4,34	5,27	0,93
Adipin	4,41	5,28	0,87

Demak, dikarbon kislotalar ichida eng kuchli kislota oksalat kislota ekan.

Bularda ikkita karboksil guruh bo'lganligi uchun nordon va o'rta tuz, nordon va to'la efirlar hosil qiladilar:



nordon tuz



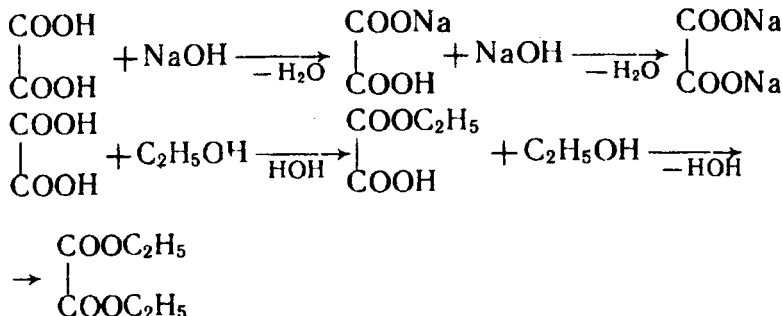
o'rtta tuz



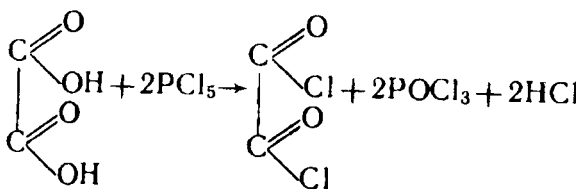
nordon cfir



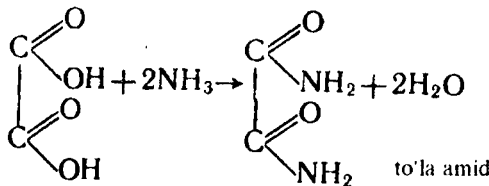
o'rtta cfir



Bir asosli kislotalarga o'xshab xlorangidrid, amid va shunga o'xshash birikmalarni hosil qiladi:

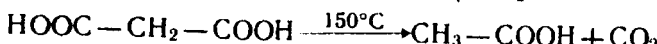
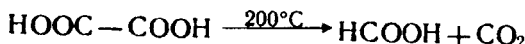


oksalat kislotaning xlorangidridi

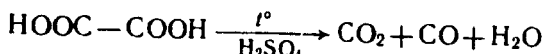


to'la amid

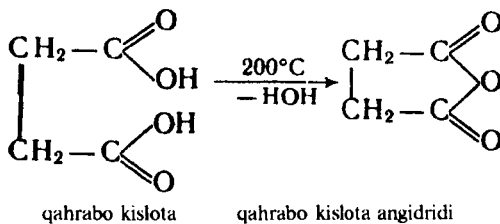
Dikarbon kislotalarni qizdirganda karboksil guruhining o'zaro joylashganligiga qarab har xil mahsulotlar hosil bo'ladi. Oksalat va malon kislotalar qizdirilganda chumoli va sirkva kislota hosil bo'ladi:



Oksalat kislotani konsentrlangan sulfat kislotasi ishtirokida qizdirsak, u uglerod oksidi, uglerod dioksid va suvgi parchalanadi:

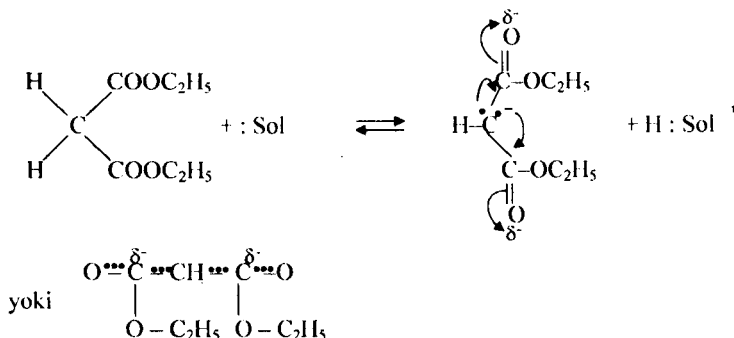


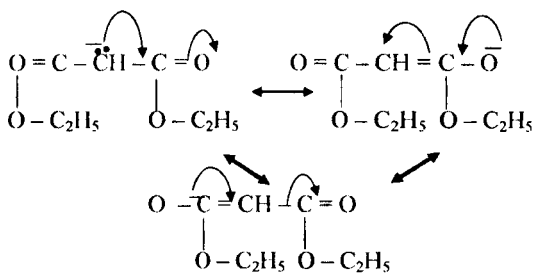
Qahrabo va glutar kislotalarini qizdirsak, yopiq zanjirli besh va olti a'zoli angidridlar hosil bo'ladi:



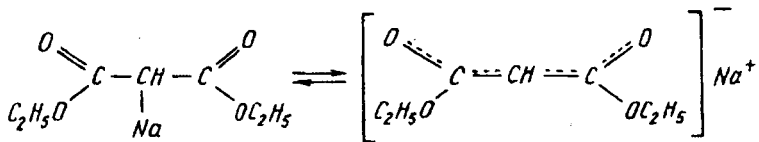
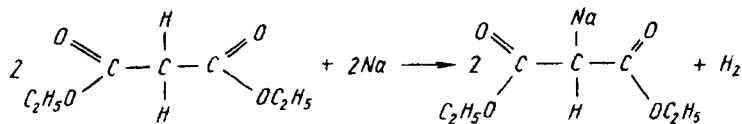
Malon kislotaning murakkab dietil efiridagi metilen guruhdag'i vodorodlar ikkita karboksil guruhining orasida joylashganligi uchun ancha harakatchan bo'ladi ($\text{pK}_a = 13,5$):

Uning molekulasi faol metilen guruhiga ega bo'lganligi sababli C-H kislotasi xossasini namoyon etadi va erituvchi ta'sirida barqaror karbanion hosil qildi:

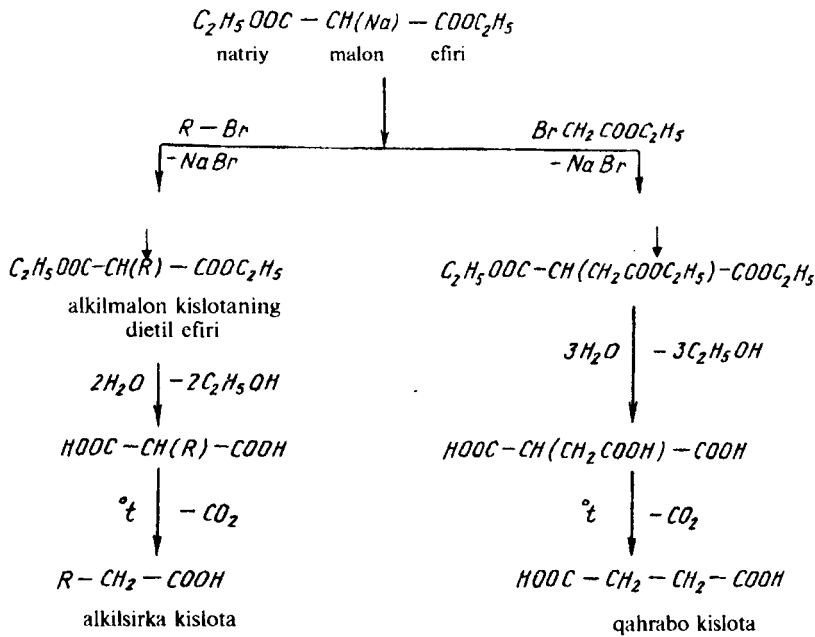




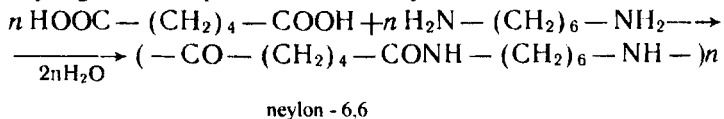
Shuning uchun bu efirga Na metali yoki natriy etilat ta'sir ettirsak, uning natriy malon efiri hosil bo'ladi:



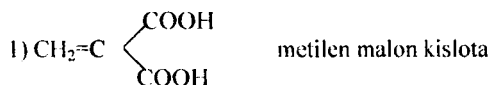
Natriy malon efirga galogenalkanlarni yoki galogen kislotalarning efirlarini ta'sir ettirib, keyin gidrolizlansa va dekarboksillansa bir yoki ikki asosli karbon kislotalarni olish mumkin. Bu reaksiyalar organik kislotalarni natriy malon efiri orqali sintez qilish deyiladi:

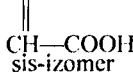
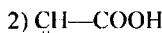


Ikki asosli karbon kislotalar ichida eng ahamiyatlisi adipin kislotadir. U qattiq kristall modda bo'lib, 153°C da eriydi, asosan geksametilendiamin $\text{NH}_2 - (\text{CH}_2)_6 - \text{NH}_2$ bilan polikondensatsiya reaksiyasiga kirishib, poliamid tola — neylon olishda ishlatiladi:

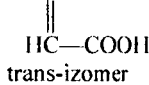


To'yinmagan ikki asosli karbon kislotalar ichida eng ahamiyatlisi butendikislota bo'lib, uning 3 ta izomeri bor:



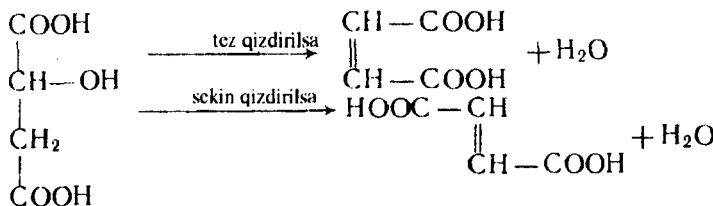


malein kislota



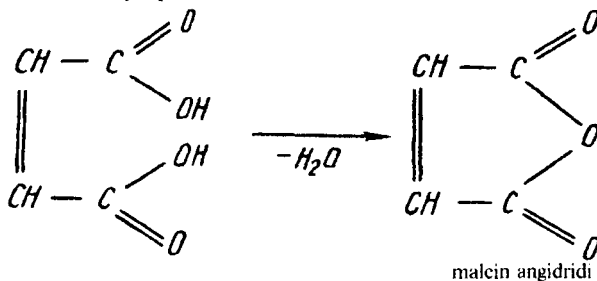
fumar kislota

Bu kislotalardan faqat fumar kislota o'simliklar tarkibida uchraydi. O'zida qand moddasini ushlagan moddalarni achitib olish mumkin. Malein kislota tabiatda uchramaydi. Lekin bu ikkala kislotani olma kislotalardan olish mumkin:

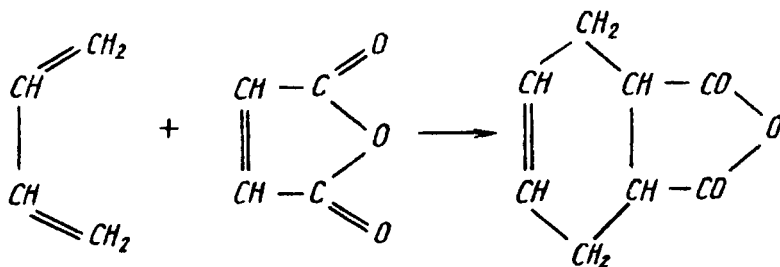


Sis- va trans-izomerlar butendikislotalar uchun xos bo'lib, uning kimyoviy xususiyatiga ham ta'sir ko'rsatadi.

Masalan, malein kislota angidrid hosil qiladi, lekin fumar kislota angidrid hosil qilmaydi. Malein kislota 130°C da suyuqlansa, fumar kislota 288°C da suyuqlanadi:



Malein angidridi ancha faol birikma bo'lib, diyen uglevodorodlar bilan reaksiyaga kirishadi va buni diyenli sintez deyiladi:

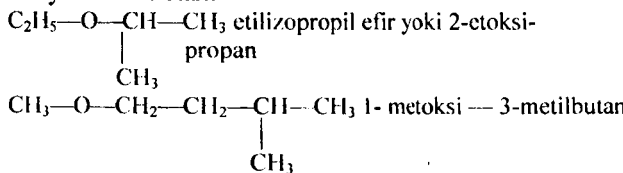


Malein angidridi ignasimon kristall modda bo'lib, 52,6°C da eriydi, epoksid polimerlarning qattiqligini oshirishda, boshqa polimerlar va dorivor moddalar olishda ishlataliladi.

ODDIY EFIRLAR

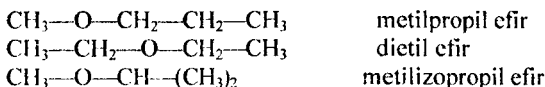
Uglevodorod radikallari o'zaro bir-biri bilan kislorod atomi orqali boq'langan organik birikmalar *oddiy efirlar* deyiladi. Ularning umumiy formulasi R—O—R yoki R—O—R'. Macalan, CH₃—O—CH₃ dimetil efir.

Nomenklaturasi va izomeriyasi. Ratsional nomenklaturaga ko'ra oddiy efirlar uglevodorod radikallari nomiga efir so'zi qo'shib aytildi. Sistematisk nomenklaturaga ko'ra esa oddiy efirlar R—O—radikalni nomiga R' radikalga to'g'ri keladigan uglevodorod nomi qo'shib aytildi. Masalan, CH₃—O—CH₃ dimetil efir yoki metoksimetan; CH₃—O—CH₂—CH₃ metiletil efir yoki metoksi- etan, CH₃—CH₂—O—CH₂—CH₃ dietyl efir yoki etoksietaan.



Agar oddiy efirdagi radikallar bir xil bo'lsa, unda «di» qo'shimchasi tushirib qoldiriladi. Masalan, C₂H₅—O—C₂H₅ etil efir.

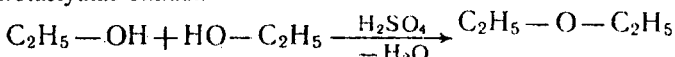
Oddiy efirlarning izomerlari kislorod bilan boq'langan radikalning izomeriga bog'liqdir:



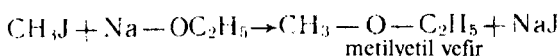
Olinish usullari

Oddiy efirlar tabiatda uchramaydi. Ularni faqat sun'iy yo'l bilan olish mumkin.

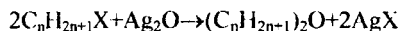
1. Spirtlarni konsentrangan sulfat kislota ishtirokida degidrotasiyalab olinadi:



2. Galogenalkanlarga alkogolatlarni (Vilyamson usuli) ta'sir ettirib olinadi:



3. Galogenalkanlarga kumush oksid ta'sir ettirilganda ham osonlik bilan oddiy efir hosil bo'ladi:



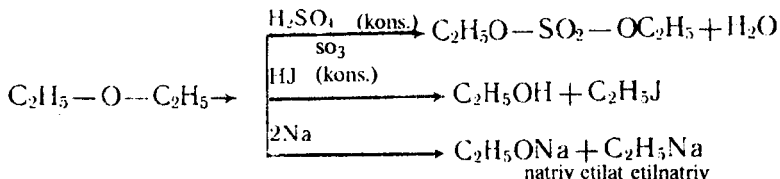
Fizik xossasi. Dimetil va metiletil efirlar oddiy sharoitda gaz bo'lib, qolganlari rangsiz suyuqlikdir. Ularning qaynash temperaturasi molekular massasi teng bo'lgan spirtlarnikidan past bo'ladi:

Masalan,	qaynash temperaturasi, °C
Metil spirti CH_3OH	64,3
Etil spirti $\text{C}_2\text{H}_5\text{OH}$	78,3
Dimetil efir $(\text{CH}_3)_2\text{O}$	-24
Butil spirti $\text{C}_4\text{H}_9\text{OH}$	117,7
Dietil efir $(\text{C}_2\text{H}_5)_2\text{O}$	35,6

Bunga asosiy sabab, oddiy efirlarning molekulalari o'zaro assotsilanmaganligidadir. Ya'ni ularda vodorod bog'larining yo'qligidadir.

Kimyoviy xossasi. Oddiy efirlar kimyoviy xususiyati jihatidan barqaror moddalar bo'lib, suv bilan gidrolizlamaydi. Shuning uchun ular asosan erituvchi sifatida ishlatalidi. Sovuq haroratda oddiy efirlar natriy metali, PCl_5 va suytirilgan mineral kislotalar bilan reaksiyaga kirishmaydi. Lekin konsentrangan kislotalar (H_2SO_4 , HJ) bilan

reaksiyaga kirishib parchalanadilar. Na metali esa qizdirganda oddiy efirlarni ikkiga parchalaydi:



Ayrim vakillari

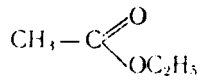
Oddiy efirlar ichida eng ahamiyatlisi dietil efir $\text{C}_2\text{H}_5-\text{O}-\text{C}_2\text{H}_5$ bo'lib, uni etil efir, oltingugurt efiri, tibbiyot efiri yoki oddiygina qilib, «efir» deb yuritiladi. Bu efir o'ta qo'zg'aluvchan, oson alangalanuvchan suyuqlik bo'lib, o'ziga xos o'tkir hidga ega. $35,6^{\circ}\text{C}$ da qaynaydi. Uning bug'i havodan 2,5 marta og'ir bo'lib, havo bilan portlovchi aralashma hosil qiladi. Shuning uchun u bilan ishlashda juda ehtiyyot bo'lish va texnika xavfsizlik qoidasiga rioya qilish zarur.

Dietil efir yog', moy, mumlar va boshqa organik birikmalarni o'zida yaxshi eritadi. U tutunsiz porox, sun'iy ipak ishlab chiqarishda, magniy organik birikmalarni olishda va tibbiyotda narkoz sifatida ishlatiladi.

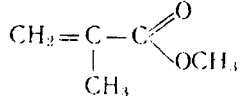
Diizopropil efir $(\text{CH}_3)_2\text{CH}-\text{O}-\text{CH}(\text{CH}_3)_2$ suyuqlik bo'lib, $67,5^{\circ}\text{C}$ da qaynaydi. Asosan avtomobil yoqilg'isiga antidestanator modda sifatida qo'shiladi.

MURAKKAB EFIRLAR

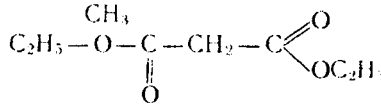
Murakkab efirlarni kislotalardagi bitta vodorod o'rniغا uglevodorod radikali almashgan deb qarash mumkin. Yoki murakkab efirlar deb spirtlar bilan kislotalarning o'zaro eterifikatsiya reaksiyasidan hosil bo'lgan organik birikmalarga aytildi. Murakkab efirlar quyi va yuqori molekulali, to'yingan va to'yinmagan bir va ko'p asosli, organik va anorganik kislotalardan, shuningdek, bir yoki ko'p atomli spirtlardan tashkil topgan bo'lishi mumkin.



etilsetat



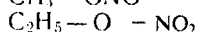
metilmekrilat



malon efiri



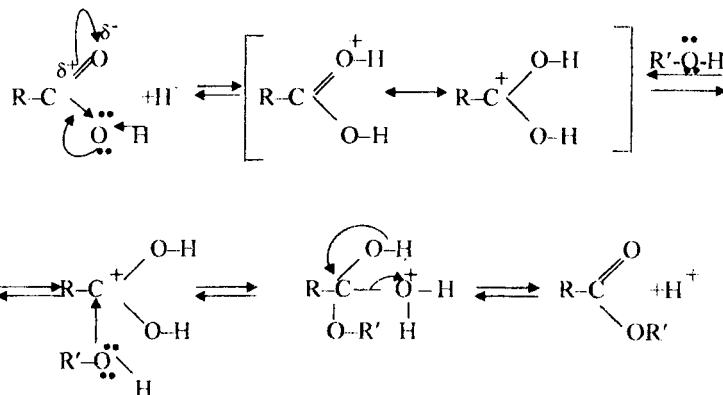
metilnitrit



etilnitrat

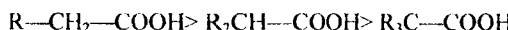
Olinish usullari

1. Kislotalarga katalizatorlar (H_2SO_4) ishtirokida spirlarni ta'sir ettirib, murakkab esfirlar olish mumkin. Reaksiya quyidagi mexanizm bo'yicha boradi:

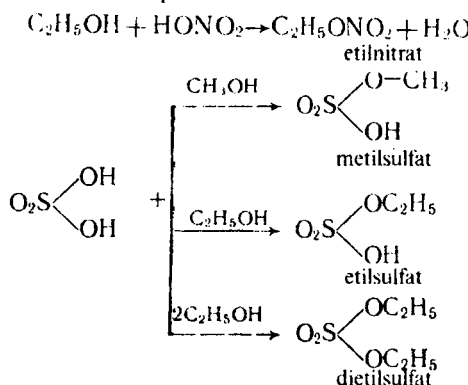


Eterifikatsiya reaksiyasi qaytar reaksiya bo'lib, uning tezligi spirit va kislotaning tuzilishiga bog'liqdir.

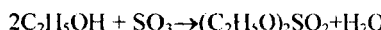
Bir xil kislotani birlamchi spirit bilan eterifikatsiya reaksiyasi tezligi ikkilamchi spirit bilan boradigan reaksiya tezligidan ikki marta va uchlamchi spirit bilan boradigan reaksiya tezligidan bir necha marotoba yuqoridir. Bir xil spirit bilan kislotalarning eterifikatsiya reaksiyasi tezligi quyidagichadir:



Spiritlar faqat organik karbon kislotalar bilan murakkab efir hosil qilmasdan, balki mineral kislotalar bilan ham eterifikatsiya reaksiyasiga kirishib, murakkab efir hosil qilishi mumkin:

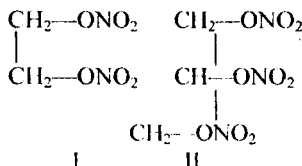


Metil va etilsulfatlar nordon efir deyiladi. O'rta efir olish uchun konzentrlangan sulfat kislotaga mo'l miqdorda spirit ta'sir ettirish kerak:

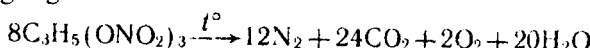


Sulfat kislotaning murakkab efirlari asosan alkillash reaksiyasida ishlataladi.

Nitrat kislotaning murakkab efirlaridan dinitroeten glikol (I) va trinitroglitserin (II) katta amaliy ahamiyatga ega:



Trinitroglitserin moysimon suyuqlik bo'lib, zichligi-1,596 ga teng. Suvda erimaydi, organik erituvchilarda yaxshi eriydi. Nitroglitserin kuchli portlovchi modda bo'lib, portlaganda parchalanadi va katta hajmni egallaydigan gazlar hosil bo'ladi:

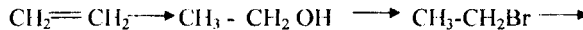


Shuning uchun, nitroglitserin asosan dinamit va portlovchi jelatina tayyorlashda ishlataladi.

Organik kislotalarning eng ahamiyatli murakkab efirlari yog'lar va moylardir. Bularni yana triglitseridlar deb ham yuritiladi. Bular haqida yuqorida batafsil to'xtalib o'tdik.

Savol va masalalar

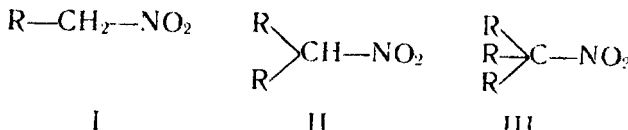
1. Karbon kislotalar deb qanday organik birikmalarga aytildi?
2. Bir va ikki asosli kislotalar deb qanday birikmalarga aytildi, ularga beshtadan misol keltiring.
3. To'yingan va to'yinmagan kislotalar deb qanday birikmalarga aytildi va ularga beshtadan misol keltirng.
4. To'yingan va to'yinmagan kislotalarda qanday izomerlari bo'lishi mumkin, ularga misollar keltiring va nomlang.
5. Galogenkarbon kislotalar karbon kislotalarga nisbatan kuchli hisoblanadilar. Buni tushintiring?
6. Tarkibi $C_5H_{10}O_2$ bo'lgan kislotaning hamma izomerlarini tuzilish formulalarini yozing va nomlang.
7. Quyidagi qator reaksiyalarni bajaring, amalga oshirish uchun zarur bo'lgan reagentlarni va reaksiya tenglamalarini yozing.



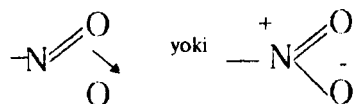
8. Izomoy kislotaning ikki valentli metall bilan tuzini, xlorangidridini, amidini, murakkab efirini va angidridini olinish reaksiya tenglamalarini yozing.
9. Natriymalon efiri yordamida qahrabo kislotani qanday hosil qilish mumkin?
10. Trioleinatni suvli ishqor bilan gidrolizlanish reaksiya tenglamasini yozing. Qattiq va suyuq sovun deb qanday birikmalarga aytildi, misollar keltiring.

NITROBIRIKMALAR

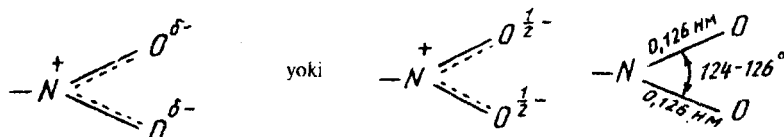
Uglevodorodlardagi bitta yoki bir nechta vodorod o'rninga nitro guruh ---NO_2 ning almashinishidan hosil bo'lgan birikmalarga nitrobirikmalar deyiladi. Ular ham birlamchi /I/, ikkilamchi /II/ va uchlamchi /III/ bo'lishlari mumkin. Masalan:



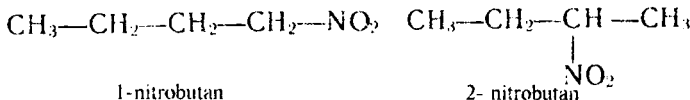
Guruhi azot bilan birikkan kislorod atomining biri qo'sh bog' bilan ikkinchisi esa yarim qutblangan (semipolyar) bog' bilan bog'langandir, ya'ni:

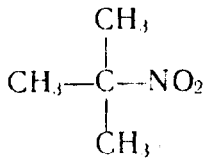


Tekshirishlar shuni ko'rsatdiki, ikkala kislorod azot atomiga nisbatan bir xil masofada joylashgan va manfiy zaryadlar ikkala kislorod atomiga teng taqsimlangan ekan. Demak, nitroguruhnинг tuzilishini quyidagicha ifodalash mumkin:



Nitrobirikmalarni nomlash uchun uglevodorod nomiga nitro qo'shimchasi qo'shiladi:

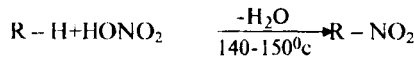




uchlamchi nitrobutan yoki
2-metil – 2 - nitropropan

Olinish usullari

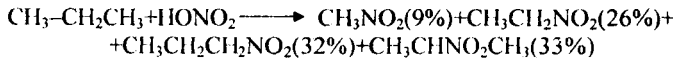
1. M.I. Konovalov reaksiyasi bo'yicha suyuq fazada to'yingan uglevodorodlarga 10-25% suytultirilgan nitrat kislota ta'sir ettirib, kavsharlangan ampulada – 140-150°C da olib boriladi:



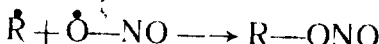
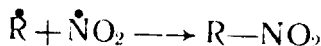
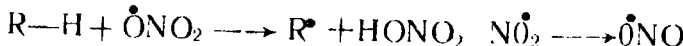
To'yingan uglevodorodlarni gaz fazada nitrallash X.Gess (1930) tomonidan amalga oshirilgan. Alkan bilan azot kislotaning pari maxsus reaktorlarda 420-480°C da 0,2-2 sek. atrofida olib boriladi va reaksiya aralashmasi sovutiladi. Metan nitrolansa, nitrometan hosil bo'ladi.



Ammo etan, propan, butanlar nitrolansa, nitrobirikmalarning aralashmasi hosil bo'ladi:



Reaksiya natijasida nitrobirkma bilan bir qatorda alkil nitrit RO--NO ham hosil bo'lali. Chunki, to'g'ridan-to'g'ri nitrolash reaksiyasi radikal mexanizmi bo'yicha boradi:

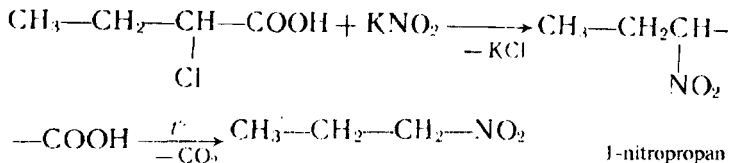


2. To'yingan uglevodorodlarning galogenli hosilalariga kumush

nitrit ta'sir ettirib nitroalkanlar va alkilnitritlar olish mumkin (V. Meyer usuli, 1872y):



3. Galoidli karbon kislotalarga nitrit kislota tuzlarini ta'sir ettirib, so'ng dekarboksillab olish mumkin:

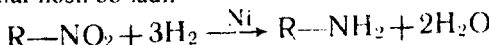


Fizik xossalari. Nitroalkanlar yuqori temperaturada qaynaydigan rangsiz yoki biroz sariq rangli suyuqlik, suvda yomon eriydi.

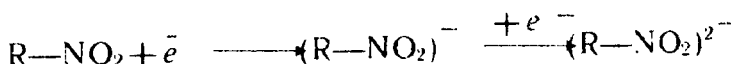
Nitrometan $101,2^{\circ}\text{C}$ da qaynasa, nitroetan $114,1^{\circ}\text{C}$ da qaynaydi. Nitrobirkalmalarni identifikatsiya qilishda I^{+} -spektr to'lqinidan foydalanish mumkin. I^{+} - spektrida NO_2 guruhga xos simmetrik va antisimmetrik tebranishlar 1370 va 1550 cm^{-1} sohada maksimum yutilish chiziqlariga ega bo'ladi.

Kimyoviy xossalari. Nitrobirkalmalar kimyoviy reaksiyaga asosan nitroguruh va α -holatdagisi uglerod atomidagi vodorod hisobiga boradi.

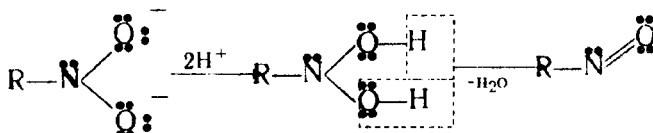
1. Nitrobirkalmalar vodorod bilan qaytarilganda, birlamchi aminobirkalmalar hosil bo'ladi:



Bu reaksiya kislotali muhitda qaytaruvchilar (metall va kislota) ishtirokida bosqichma-bosqich boradi. Avvalo nitroguruh o'ziga ikkita elektron qabul qilib olib, turg'un bo'limgan anionni hosil qiladi:



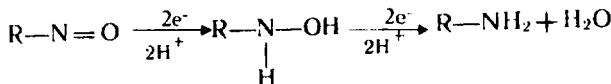
Bu dianion proton ta'sirida nitrozobirkmani hosil qiladi.



Ba'zi holatlarda nitrozobirikma oksim ko'rinishga ham o'tishi mumkin:



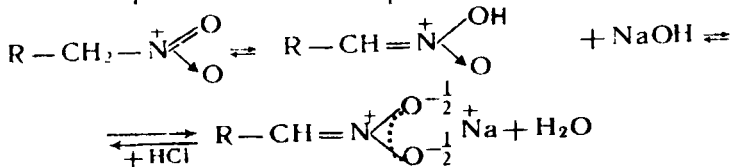
Nitrozobirikma qaytarilish jarayonida oldin gidroksil amin, so'ngra alkilamin hosil qiladi:



Nitrobirkimalarning izomerlari — alkilnitritlar qaytarilganda spirt va gidroksilamin hosil bo'ladi:

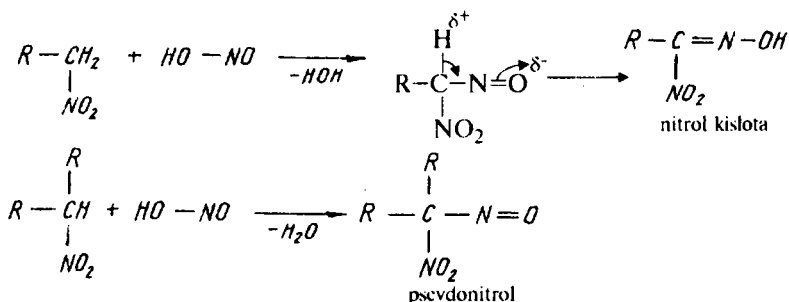


2. Birlamchi va ikkilamchi nitrobirkimalardagi α -holatdagi vodorodlar ishqorlar bilan tuzlar hosil qiladi:



Shuning uchun nitrobirkimalarni psevdokislotalar deyiladi. $pK_a=4-5$ ga teng.

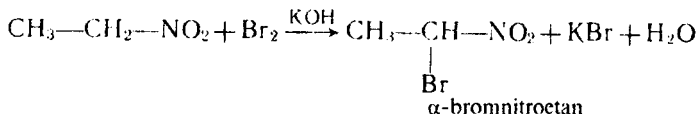
3. Birlamchi va ikkilamchi nitrobirkimlar nitrit kislota bilan reaksiyaga kirishib, nitrol kislota va psevdonitrol hosil qiladi:



Uchlamchi nitrobirkimlar nitrit kislota bilan reaksiyaga

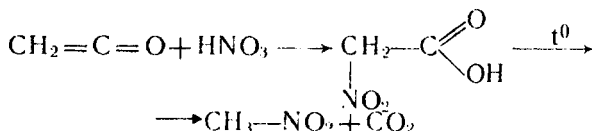
kirishmaydi.

4. Birlamchi va ikkilamchi nitrobirikmalarni galogenlaganda α -holatdagi vodorod galogenga o'rin almashinadi:



Ayrim vakillari

Nitrometan CH_3-NO_2 rangsiz suyuqlik, $101,2^\circ\text{C}$ da qaynaydi. Erituvchi sifatida ishlataladi. Ketenga konsentrangan nitrat kislota ta'sir ettirib olinadi.



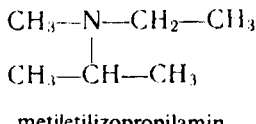
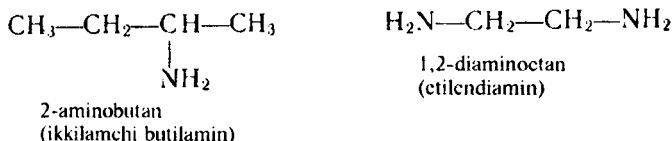
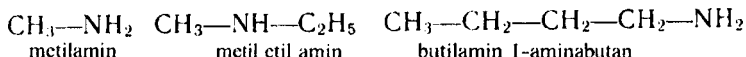
Nitrometanni xlorlaganda trixlornitrometan hosil bo'ladi. Bu organik sinteza va don omborlaridagi kemiruvchi zararkunandalarni yo'qotishda ishlataladi.

Nitroetan $\text{C}_2\text{H}_5-\text{NO}_2$ suyuqlik 114°C da qaynaydi, erituvchi sifatida ishlataladn.

AMINOBIRIKMALAR

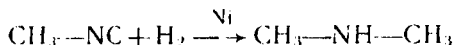
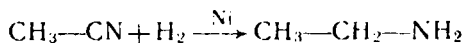
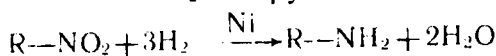
Ammiakdag'i bitta yoki bir nechta vodorod o'rniiga uglevodorod radikalining almashinishidan hosil bo'lgan organik birikmalarga *aminobirikmalar* deyiladi. Ammiakdag'i vodorodni uglevodorod radikaliga almashinishiga qarab birlamchi $\text{R}-\text{NH}_2$ ikkilamchi R_2NH va uchlamchi R_3N bo'lishi mumkin. Aminobirikmalar tarkibidagi -->NH_2 guruhi *amino*, >NH guruhi *imino* guruhi deyiladi.

Agar aminobirikmalar tarkibida ikkita --NH_2 guruhi bo'lsa *diaminlar* deyiladi. Aminlarning izomerlari molekuladagi uglevodorod radikallarining tuzilishiga va aminoguruuhning zanjirda joylashgan o'rniiga qarab har xil bo'ladi. Masalan:



Olinish usullari

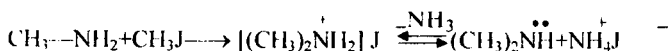
1. Aminobirikmalar katalizatorlar (Pt, Pd, Ni) ishtirokida nitril, izonitril va nitrobirikmalarni H_2 bilan qaytarib olinadi:



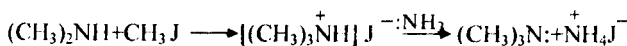
2. Aminobirikmalar uglevodorodlarni galogenli birikmalariga NH_3 ta'sir ettirib olinadi:



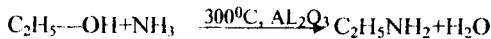
Ikkilamchi aminobirikmalarni olish uchun birlamchi aminobirikmalarga yana galogenli birikmalar ta'sir ettiriladi:



Reaksiyan davom ettirsak, uchlamchi aminobirikma olish mumkin:

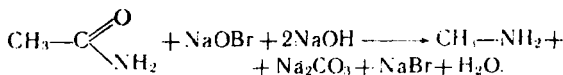


3. Spirtlarga ammiak ta'sir ettirib olinadi:



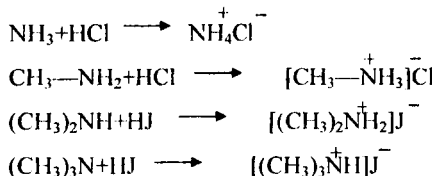


4. Goffman reaksiyasi (1882 y.) bo'yicha kislota amidlariga bromid tuzlarining ishqordagi eritmasini ta'sir ettirib qizdirilsa, aminlar hosil bo'ladi:

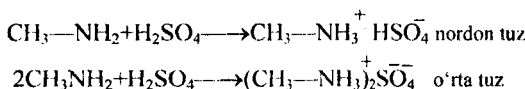


Fizik xossalari. Metilamin, dimetilamin va trimetilaminlar o'tkir hidli gazlar, suvda yaxshi eriydilar. Aminlarning o'rta a'zolari suyuqlik, yuqori molekulalilari esa suvda erimaydigan qattiq moddalardir.

Kimyoiy xossalari. Aminobirkmalar ammiak kabi kislotalar bilan reaksiyaga kirishib, tuzlar hosil qiladilar:



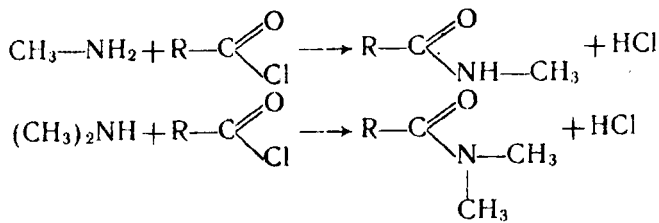
Aminlar ikki asosli kislotalar bilan birikib, nordon va o'rta tuzlarni hosil qiladi:



Aminlarga nitrit kislota ta'sir ettirsak, birlamchi, ikkilamchi va uchlamchi aminlar har xil reaksiyaga kirishadilar:



Birlamchi va ikkilamchi aminlarga kislota xorangidridi ta'sir ettirilsa, atsillash reaksiyasi ketadi:



Diaminlar. Tarkibida ikkita amino guruhi bo'lgan organik birikmalarga diaminlar deyiladi. Masalan:

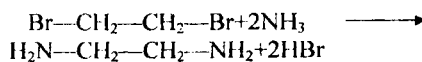
$\text{H}_2\text{N}-\text{CH}_2-\text{CH}_2-\text{NH}_2$ etilen diamin (dimetilendiamin)

$\text{H}_2\text{N}-(\text{CH}_2)_3-\text{NH}_2$ trimetilendiamin

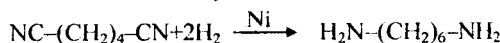
$\text{H}_2\text{N}-(\text{CH}_2)_4-\text{NH}_2$ tetrametilendiamin

$\text{H}_2\text{N}-(\text{CH}_2)_6-\text{NH}_2$ geksametilendiamin

Bularni olish uchun monoaminlarning olinishi usullaridan foydalaniлади. Ya'ni ikkita galogenli uglevodorodga ammiak ta'sir ettirib olish mumkin:

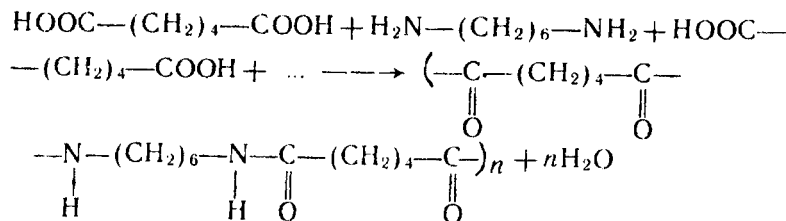


Dinitrillarni vodorod bilan to'yintirib olinadi:



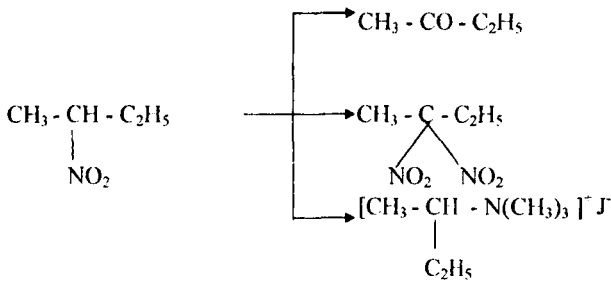
Diaminlardan etilendiamin (1,2-diaminoetan) $116,5^{\circ}\text{C}$ da qaynaydigan suyuqlik. Undan asosan sirt faol moddalar olishda foydalaniлади.

Geksametilendiamin — kristall modda bo'lib, 42°C da suyuqlanadi. U adipin kislota bilan polikondensatsiya reaksiyaga kirishib, poliamid tolani — naylon-6,6 ni hosil qiladi:



Savol va masalalar

1. Oddiy va murakkab efirlar deb qanday birikmalarga aytildi, ularning farqini tushintiring.
2. Dietil efirni izomerini yozing va nomlang.
3. Trinitroglitserinni olinish reaksiya tenglamasini yozing.
4. Nitrobirikmalarni alkilnitritdan qanday reaksiya yordamida farqlash mumkin?
5. Nitril va izonitrillarni olinish va qaytarilish reaksiya tenglamalarini yozing?
6. Birlamchi, ikkilamchi va uchlamchi aminobirikmalarni farqlaydigan kimyoviy reaksiya tenglamalarini yozing.
7. Izobutil spirtidan trimetilsirka kislota amidini qanday hosil qilinadi?
8. Tarkibi $C_4H_9O_2N$ bo'lgan birikmaning izomerlarini yozing va ulardan qaysi biri KOH bilan reaksiyaga kirishmaydi?
9. C_4H_9N formulaga to'g'ri keladigan aminobirikma izomerlarini yozing va ularni nomlang.
10. Quyidagi o'zgarishlarning reaksiya tenglamalarini yozing:



IV BOB

ARALASH FUNKSIYALI BIRIKMALAR

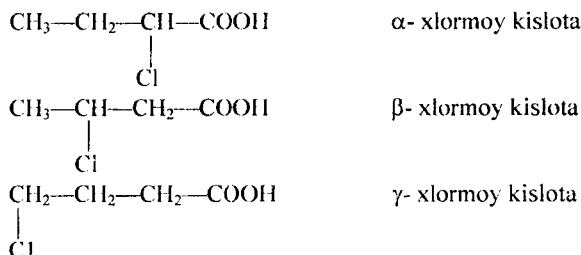
Tarkibida ikkita va undan ko'p funksional guruhi bo'lgan organik birikmalarga *aralash funksiyali birikmalar* deyiladi. Bunday birikmalarga galogenli kislotalar, oksikislotalar, aminokislotalar, aldegidovlar va ketokislotalar, uglevodolar kiradilar.

GALOGENLI KARBON KISLOTALAR

Organik kislotalarning uglevodorod radikalidagi bitta yoki bir nechta vodorodi o'rniiga galogen almashtirish natijasida kislotalarning galogenli hosilalari hosil bo'ladi. Masalan:

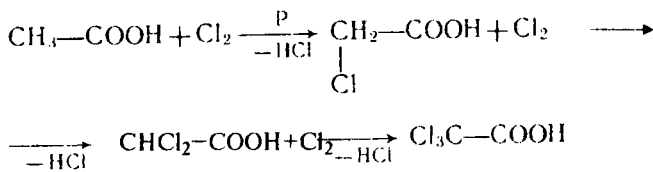
$\text{CH}_3\text{---COOH}$	sirka kislota
$\text{ClCH}_2\text{---COOH}$	monoxlorsirka kislota
$\text{Cl}_2\text{CH---COOH}$	dixlorsirka kislota
$\text{Cl}_3\text{C---COOH}$	trixlorsirka kislota

Organik kislotalarda galogenlarni karboksil (---COOH) guruhga nisbatan joylashganiga qarab α , β , γ va hokazo bo'lishlari mumkin.

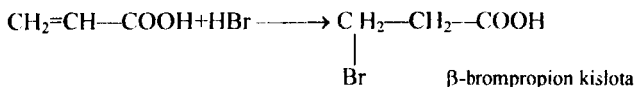


Olinish usullari

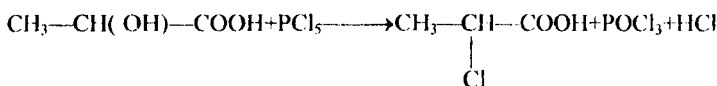
1. Organik kislotalarga fosfor ishtirokida to'g'ridan-to'g'ri galogen ta'sir ettirib, olish mumkin:



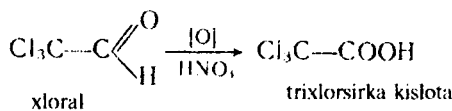
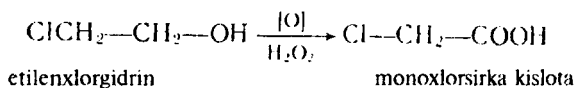
2. To'yinmagan kislotalarga HCl yoki HBg ta'sir qilib olish mumkin. Bunda birikish reaksiyasi Markovnikov qoidasiga teskari boradi:



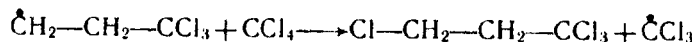
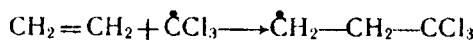
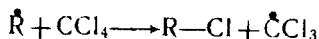
3. Oksikislotalarga PCl_5 , PCl_3 yoki COCl_2 lar ta'sir ettirib ham galogenli kislotalar olinadi:



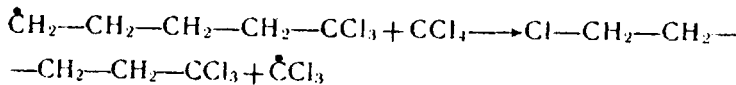
4. Galogenli spirtlarni oksidlab karboksil guruhini hosil qilish bilan ham galogenli kislota olish mumkin:



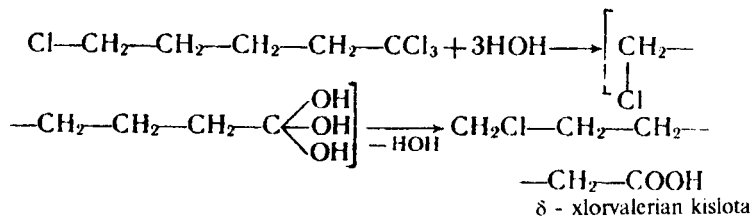
5. Telomerizatsiya reaksiyasidan foydalanib ham galogenli kislotalar olish mumkin. Ya'ni boshlagichlar ta'sirida qo'sh bog'li birikmalarni oligomer olishda zanjirni CCl_4 ishtirokida uzilishi bilan boradigan reaksiyasiga aytildi. Bu reaksiya quyidagicha boradi:



yoki

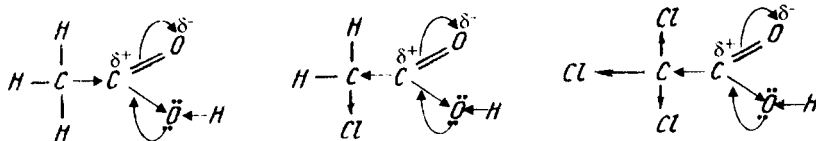


Hosil bo'lgan birikmalarini suv bilan gidrolizga uchratsak, galogenli kislota hosil bo'ladi:



Fizik xossalari. Galogenli kislotalarning ko'pchiligi qattiq kristall moddalar bo'lib, suvda yaxshi eriydi. Eritmasi kislotali reaksiya beradi. Galogenkislotalar oddiy karbon kislotalarga qaraganda kuchli kislota hisoblanadilar.

Galogen atomining induksion ta'siri $J < \text{Br} < \text{Cl} < \text{F}$ qatorida kuchayib boradi, galogen karboksil guruhi uzoqlashgai sari induksion ta'sir kamayib borar ekan. Ammo, bu qatorda kislotalik xossasi ortadi:

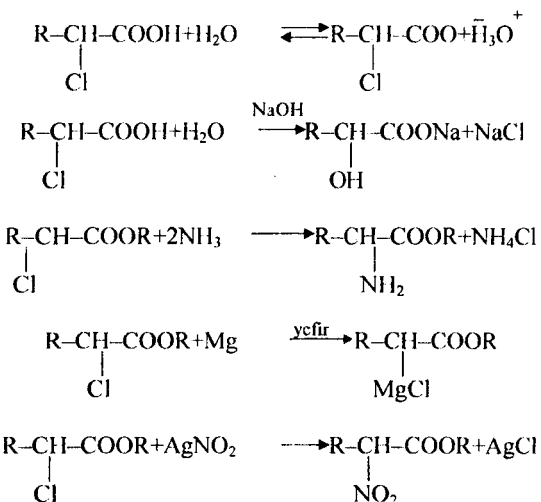


Kimyoiy xossalari.

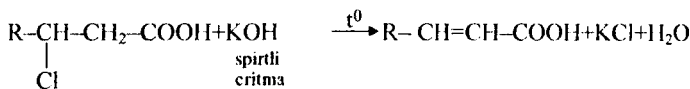
Galogenli kislotalar karboksil guruhi hisobiga xuddi karbon kislotalarga o'xshash hamma reaksiyalarga kirishadi.

α -galogenkislotalardagi galogen almashinish reaksiyasiga oson

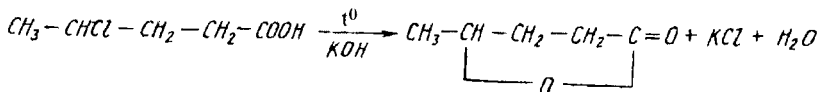
kirishadi, chunki bu kislotalarda karboksil guruh ta'sir etadi va uni harakatchanligini oshiradi:



β -galogenkislotalardagi galogen deyarli boshqa atomlarga o'r'in almashmaydi. Ularga ishqorning spirtli eritmasini ta'sir ettirib qizdirilsa, to'ymagan kislotalar hosil bo'ladi:



γ -va undan keyingi galogenkislotalar qizdirilganda ichki murakkab efir, lakton hosil bo'ladi:



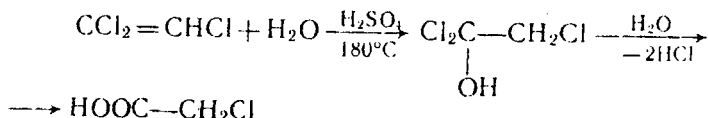
Laktonlar ancha beqaror bo'lib, suv ta'sirida oksikislotaga aylanadi.

Ayrim vakillari

Monoxlorsirka kislota $-\text{ClCH}_2-\text{COOH}$, rangsiz kristall modda,

61°C da suyuqlanadi, suvda va organik erituvchilarda yaxshi eriydi.

Sanoatda xlorsirka kislota sirka kislotani fosfor xlorid ishtirokida xlorlab olinadi. Shuningdek, uni trixloretilenga 90 % li H₂SO₄ ishtirokida 180°C da suv ta'sir ettirib, olish mumkin:



Xlorsirka kislota asosan bo'yoqlar, gerbitsidlar va ionitlarni olishda dastlabki mahsulot sifatida ishlataladi.

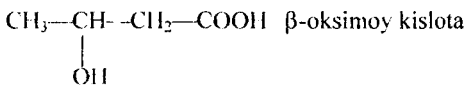
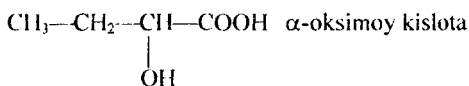
Dixlorsirka kislota CHCl₂—COOH 194°C da qaynaydigan suyuqlik.

Trixlorsirka kislota CCl₃—COOH 52°C da suyuqlanadigan kristall modda bo'lib, gerbitsid olishda va turli dori-darmonlar tayyorlashda ishlataladi.

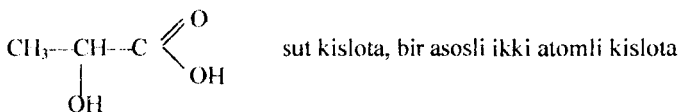
OKSIKISLOTALAR

Tarkibida gidroksil — OH va karboksil — COOH guruhlari bo'lgan organik birikmalarga *oksiislotalar* deyiladi. Bularni yana spirtokislotalar deb ham yuritiladi. Masalan, HOCH₂—COOH—oksisirka kislota yoki glikol kislota.

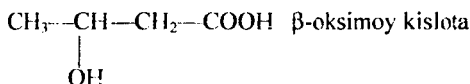
Oksikislotalar ham galogenkislotalarga o'xshash OH guruhning joylashganligiga qarab α, β, γ va hokazo bo'ladilar:



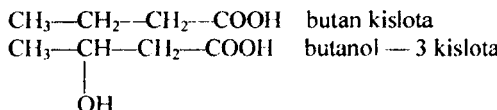
Oksikislotalar karboksil guruhini COOH soniga qarab bir, ikki va hokazo asosli bo'ladilar. Undan tashqari gidroksil OH guruhining soniga qarab ikki, uch va ko'p atomli bo'ladilar. Gidroksil guruhining sonini hisoblaganda karboksil guruhdagi gidroksil guruh ham hisobga olinadi:



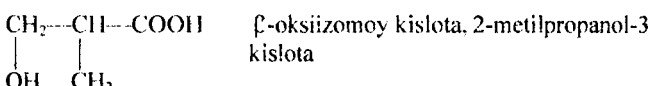
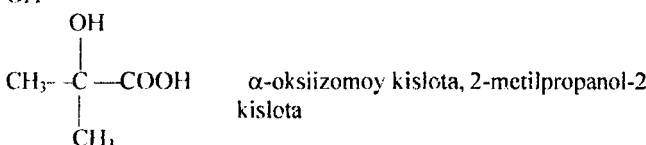
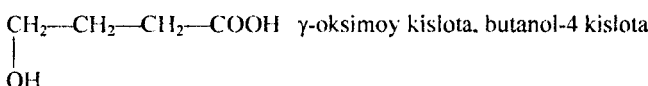
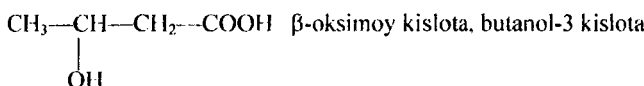
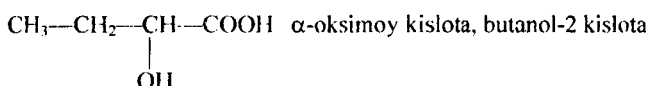
Nomenklaturasi. Oksikislotalar asosan tasodifiy nomenklatura bo'yicha nomlanadilar, masalan, sut kislota, olma kislota, limon kislota va hokazo. Rastional nomenklaturaga ko'ra oksikislotalar nomiga «oksi» so'zi qo'shib o'qiladi va gidroksil guruhi o'rni grek harfi bilan belgilanadi:



Sistematik nomenklaturaga ko'ra kislota nomiga qaysi uglerodda «OH» guruhining joylashganligiga qarab «ol» qo'shimchasi qo'shiladi va shu uglerodning raqami qo'yib o'qiladi:



Oksikislotalarning izomerlari undagi «OH» guruhning joylashgan o'rninga qarab va uglevodorod zanjirining tuzilishiga qarab har xil bo'lishi mumkin:

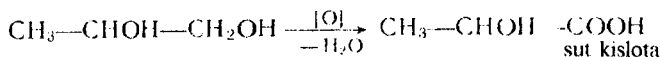


Bulardan tashqari, oksikislotalarda asimmetrik uglerod atomi bo'lgani uchun, yana optik izomerlar ham mavjud bo'lib, bular haqida keyinroq to'xtalamiz.

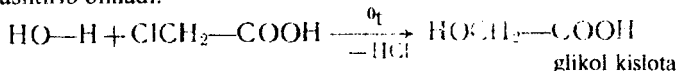
Olinish usullari

Oksikislotalar tabiatda keng tarqalgan bo'lib, olma va limon kislotalar olmada, limonda, tamaki bargida, paxta bargida uchraydi. Ularni sintetik usullar bo'yicha quyidagi reaksiyalardan foydalanib, olish mumkin.

1. Glikollarni asta-sekinlik bilan oksidlab olish mumkin:



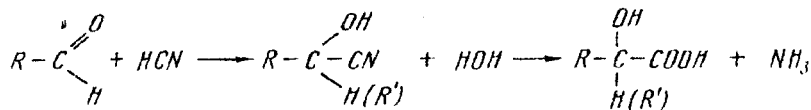
2. α -galogenkislotalarni gidrolizlab, galogenni OH guruhga almashtirib olinadi:



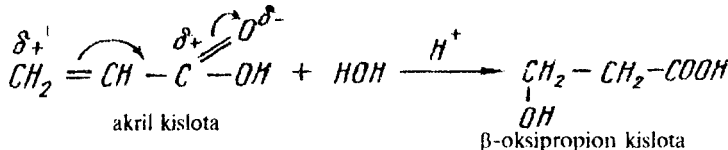
3. α -aminokislotalarga nitrit kislota ta'sir ettirilsa, α -oksikislota hosil bo'ladi:



4. Aldegid va ketonlarga HCN ta'sir ettirib, gidrolizlab olish mumkin:

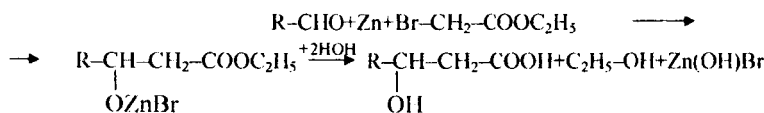


5. To'yinmagan kislotalarga suvni biriktirib, olish mumkin:



6. S.N. Reformastkiy kashf etgan reaksiyasidan foydalanib, oksobirikmalarga (aldegid va ketonlarga) rux metalini galoidkislota esirlaridan hosil bo'lgan rux-organik birikmani gidrolizlab, β -

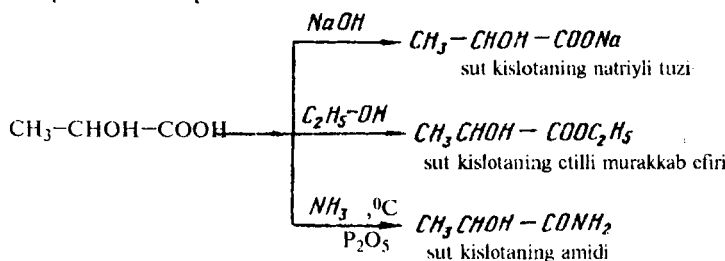
oksikislotalar olish mumkin:



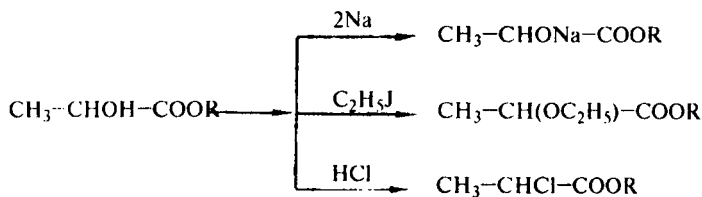
Fizik xossalari. Oksikislotalarning birinchi vakillari siropsimon yoki kristall moddalardir, suvda yaxsi eriydilar. Ikki asosli oksikislotalar kristall modda bo'lib, suvdagi eruvchanligi unga to'g'ri keladigan bir asosli kislotalanikidan yuqoridir. Oksikislotalarning kislotali xususiyati o'ziga mos keladigan organik kislotalardan kuchlidir:

Karbon kislotalar	pKa	oksikislotalar	pKa
CH ₃ -CH ₂ -COOH	4,87	CH ₃ -CH(OH)-COOH	3,85
HOOC-CH ₂ -CH ₂ -COOH	4,17	HO-CH ₂ -CH ₂ -COOH	4,51
		HOOC-CH ₂ -CHOH-COOH	3,42
		HOOC-CHOH-CHOH-COOH	2,98

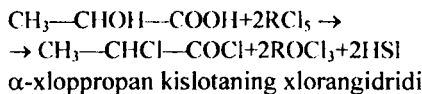
Kimyoviy xossalari. Oksikislotalarning kimyoviy xossalari ulardagи OH va COOH guruhlari bilan ifodalanadi. Ya`ni, tarkibida karboksil gurur bo'lganligi uchun tuz, murakkab efir, amidlar va boshqalarini hosil qilishi mumkin:



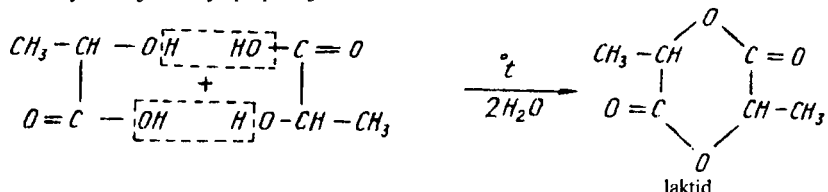
Spirtlarga o'xshab kimyoviy reaksiyaga kirishganda alkogolat, oddiy efir, galogenkislotalarni hosil qiladi:



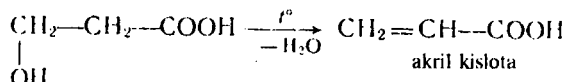
Agar sut kislotaga PCl_5 ta'sir qilsak, ikkita gidroksil guruh galogenga o'r'in almashadi:



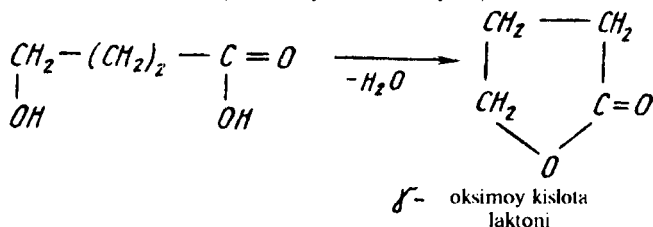
Agar α -oksikislotani suyultirilgan H_2SO_4 ishtirokida qizdirsaq, reaksiya natijasida yopiq zanjirli murakkab efir laktidlar hosil bo'ladi:



Agar β -oksikislotalar qizdirilsa, to'yinmagan kislota hosil bo'ladi:



Agar γ va undan keyingi oksikislotalar qizdirilsa, ichki murakkab efir laktonlar hosil bo'ladi (A.M.Zaytsev reaksiyası)



Demak, qizdirish natijasida hosil bo'lgan mahsulotga qarab, α , β

yoki γ -oksikislotalarni ajratish mumkin.

Ayrim vakillari

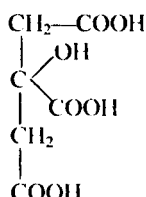
Oksisirka kislota $\text{CH}_2\text{OH}-\text{COOH}$ yoki glikol kislota $79-80^\circ\text{C}$ da suyuqlanadigan, suvda yaxshi eriydigan kristall modda, shirin mazaga ega. G'or'a mevalar tarkibida uchraydi. Kimyo sanoatida sintezda ishlataladi.

Sut kislota $\text{CH}_3-\text{CHOH}-\text{COOH}$ yoki α -oksipropion kislota. Birinchi marotaba nemis olimi K. Sheyele tomonidan (1780) ajratib olingan, kristall modda, $25-26^\circ\text{C}$ da suyuqlanadi. Sut kislota uglevodlarni maxsus fermentlar yordamida achitib olinadi. Sut kislota oziq-ovqat sanoatida, to'qimachilik va charm tayyorlash sanoatida ishlataladi.

Olma kislota $\text{HOOC}-\text{CH}_2-\text{CHOH}-\text{COOH}$, yoki α -oksiqahrabo kislota Bu kislota tabiatda pishmagan olma tarkibida va uzumda uchraydi, kristall modda, 100°C da suyuqlanadi, suvda va spirtda yaxshi eriydi.

Vino kislota $\text{HOOC}-\text{CHOH}-\text{COOH}$ yoki dioksiqahrabo kislota kristall modda, 170°C da suyuqlanadi. Suvda yaxshi eriydi.

Limon kislota



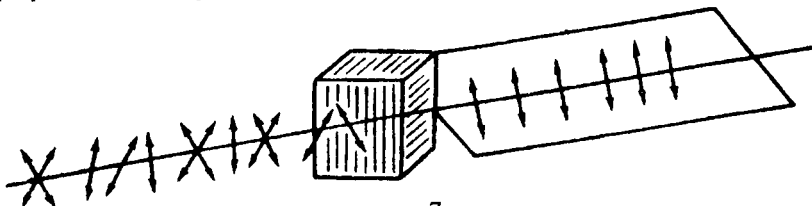
4 atomli 3 asosli kislota bo'lib, suv bilan bergan kristallogidrati 100°C da eriydi. Toza quruq limon kislota 153°C da suyuqlanadi. Asosan limon kislota tibbiyotda oziq-ovqat va to'qimachilik sanoatida gazmollarni bo'yashda ishlataladi.

ORGANIK BIRIKMALARNING OPTIK YOKI KO'ZGUDAGI IZOMERLARI

Ba'zi bir organik birikmalar yoki ularning eritmalari qutblangan nur tekisligini ma'lum burchakka burish xususiyatiga egadir. Bunday moddalarni optik faol moddalar deyiladi. Organik moddalarning qutblanish tekisligini ma'lum burchakka burish xususiyati optik faollik

deyiladi.

Har xil tekislikda harakatlanadigan oddiy yorug'lik nurini island shpati kristallaridan yasalgan maxsus Nikol prizmasidan o'tkazilganda nur qutblanadi (7-rasm). Qutblangan nuring tebranma harakat tekisligiga perpendikular bo'lgan tekisligi qutblanish tekisligi deyiladi:



7-rasm.

Ba'zi organik birikmalardan qutblangan nur o'tkazilsa, o'tgan nur tekisligi dastlabki qutblanish tekisligiga nisbatan muayyan α -burchakni o'ngga yoki chapga buradi. Bunday birikmalar ikkita optik izomer ko'rinishida mayjud bo'ladilar, qutblanish tekisligini o'ngga buradigan moddalar formulasining nomi oldiga (+) yoki *d* belgi, chapga buradigan moddalar formulasining nomi oldiga (--) yoki *l* belgi qo'yiladi. Bunday izomerlarni *antipodlar* yoki *etantiomerlar* deyiladi. Bir xil miqdordagi chap va o'ngga buradigan izomerlar aralashmasiga *rasemat* deyiladi va ular optik faolmas bo'ladilar. Organik birikmalarning optik faolligini polyarimetrik asbobida aniqlash mumkin. *d*-burchagini kattaligi yoki kichikligi quyidagi omillarga bog'liqdir. Bu omillar moddaning tabiatiga, tushayotgan nuring uzunligiga, nur o'tayotgan suyuqlikning konsentrasiyasiga, qatlamiga va temperaturasiga bog'liqdir. Shuning uchun «*d*» burchak aniqlanayotganda aniq sharoitlarni ko'zda tutish kerak. Buning uchun solishtirma burilish burchagi qabul qilingan. Moddaning konsentratsiyasi 1 g/ml va qalinligi 1 dm ga teng bo'lган eritmasining burilish burchagi solishtirma *burish burchagi* (α) deyiladi. Ya'ni

$$[\alpha] = \frac{\alpha}{C \cdot l}$$

bu yerda:

α — modda qutblanish tekisligining burilishi,

C —eritmaning konsentrasiyasi,

l — nayning uzunligi.

Moddalarning optik faolligi molekulani asimmetrik tuzilishiga bog'liqdir, ya'ni ulardag'i asimmetrik markazga bog'liqdir. Moddalarning

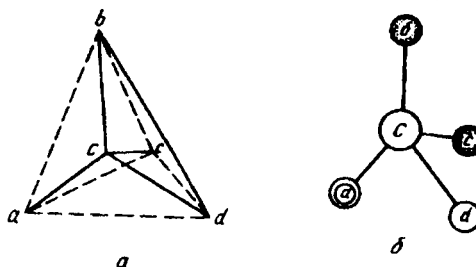
optik xususiyatlarini o'rganib turib, ularning tuzilishini o'rganish mumkin.

Agar «C» atomining to'rtta valentligi 4 xil atom yoki guruhi guruhi atomlari bilan bog'langan bo'lsa, bunday uglerod atomini *asimmetrik uglerod atomi* deyiladi va uni * bilan belgilanadi. Molekuladagi asimmetrik uglerod atomining soniga (n) qarab, optik izomerlarning sonini (N) quyidagi Vant-Goff formulasi bilan aniqlash mumkin:

$$N=2^n$$

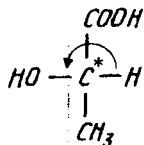
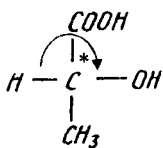
1874 yilda Gollandiya olimi Vant-Goff va Fransiya olimi Le-Bellar bir-biridan bexabar holda organik birikmadagi molekulaning asimmetrik uglerod atomidagi to'rtta atom yoki atomlar guruhi bir tekislikda yotmasligini, fazoda ular turlicha joylashganligini va tetraedrik ko'rinishda bo'lishligini aniqladilar (8-rasm).

Tarkibida bitta asimmetrik uglerod atomi bo'lган istalgan organik birikma ikki fazoviy ko'rinishda bo'ladi, ulardagи atom yoki atomlar guruhi bir xil bo'lsa ham, asimmetrik uglerod atomiga nisbatan joylashishi har xil bo'ladi, ya'ni bir-birini qoplay olmaydi. Ikkinci so'z bilan aytganda birinchi izomer ikkinchisining ko'zgudagi aksidir.



8-rasm. Asimmetrik uglerod atomining modeli: a-tetraedrik shaklida, b-shar-sterjenli ko'rinishi.

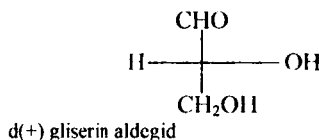
Optik faol moddalarni ifodalashda odatda E. Fisher tomonidan taklif qilingan proyekcion formuladan foydalaniladi:



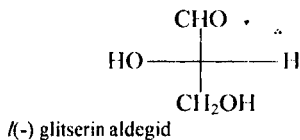
d (-) sut kislota ko'zgu *l* (+) sut kislota

Sut kislotaning fazoviy tuzilishi bilan qolgan moddalarni taqqoslab, ularning proyeksiyon formulaqlarini yozish mumkin. Ammo, sut kislotalari *l* va *d* qatorga mansub bo'lsa ham, *d* sut kislota chapga (-) va *l* sut kislota o'ngga (+) buradi.

1906 yilda Razanov va Vol degan olimlar standart sifatida glitserin aldegidlarini qabul qilishgan. Quyidagi ko'rinishdagi glitserin aldegidiga *d*(+) glitserin aldegid



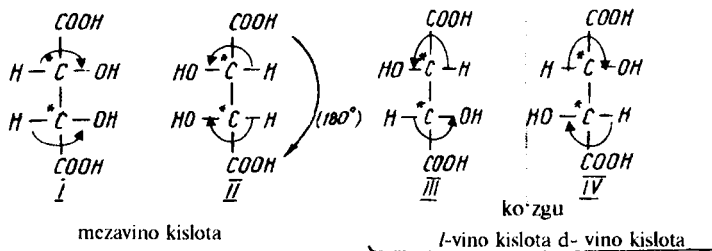
Buning qarshisiga esa *l*(-) glitserin aldegid deb qabul qilingan.



Ko'p organik moddalar optik izomerlardan tashqari optik faol bo'limgan izomeriga ham ega bo'ladi. Teng miqdordagi o'ng va chapga buruvchi antipodlardan tashkil topgan optik faol bo'limgan birikmalar ratsemik birikmalar yoki qisqacha *rasematlar* deb ataladi. Agar organik birikmada ikkita asimmetrik uglerod atomi bo'lsa, bunda optik izomerlar soni 4 bo'lishi mumkin:

$$N=2^n=2^2=4$$

Masalan, vino kislota quyidagi 4 ta stereo-izomerga ega:

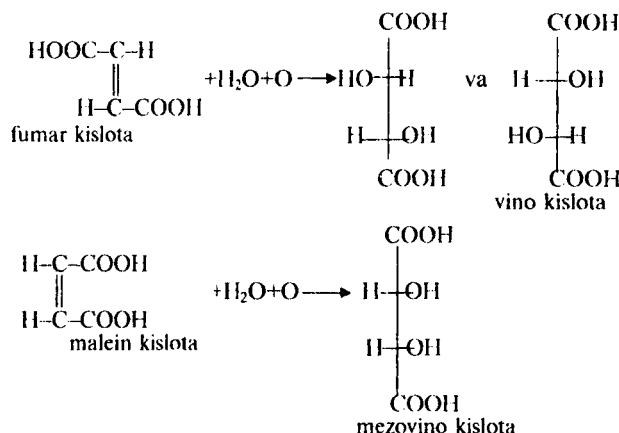


I va II tuzilishdagi izomer bir xil bo'lib, biri ikkinchisini varaq sathiga nisbatan tik sathni 180°ga burilishidan hosil bo'lgan. Shuning uchun ikka-la izomer ham bitta kislota bo'lib, mezo-vino kislota deyildi. III va IV tuzilishdagi *d* va *l* izomerlar bir-birining ko'zgudagi aksidir, ya'ni ular o'zaro optik antipodlardir, ularni uzum kislota deyiladi. Shunday qilib, vino kislotaning 4 ta emas, 3 ta izomeri bo'lishi mumkin.

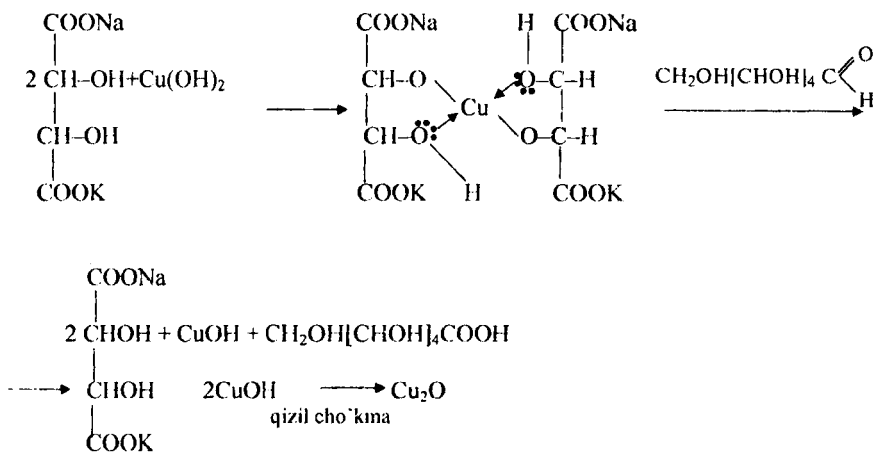
I bilan II izomer bitta rasemat aralashmani bermaydi lekin III bilan IV izomer bitta rasematni beradi.

Mezoizomerlardagi asimmetrik markazlar qutblangan nurni qaramaqarshi tomonga burib, ular o'zaro bu nurni to'g'ri o'tkazib yuboradi. Odatda mezoizomerlarni optik faol izomerlarga ajratib bo'lmaydi. Rasematik aralashmani optik faol izomerlarga ajratish mumkin. Optik faol izomerlar ba'zi bir fizik xossalari bilan farqlanadilar. *d* – vino kislota 170°C da suyuqlanadi, burish burchagi $[\alpha]_D^{20} = +12^\circ\text{C}$ ga teng. *l* – vino kislota ham 170°C da suyuqlanadi, ammo burish burchagi $[\alpha]_L^{20} = -12^\circ\text{C}$ ga teng. *d/l* – vino kislota (uzum kislota) 206°C da suyuqlanadi $[\alpha]_{d/l}^{20} = 0^\circ\text{C}$. Sof mezo-vino kislota 140°C da suyuqlanadi.

l va *d* izomerli kislotalar rasemat holda tabiatda uchraydi. Bularni osonlik bilan ajratib, optik faol izomerlarni olish mumkin. Rasemat suvda kam eriydi, 204–206°C suyuqlanadi va buni uzum kislota deyiladi. Izomerlarni olishda shu reaksiyaga kirishayotgan modda qanday tuzilishda bo'lismiga qarab, o'sha xildagi kislota hosil bo'ladi. Masalan, fumar kislotani suyultirilgan KMnO₄ bilan oksidlasak, vino kislota hosil bo'ladi. Malein kislotani oksidlasak, mezo-vino kislota hosil bo'ladi:

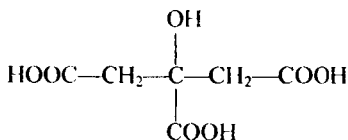


Vino kislotaning K va Na li tuzi segnet tuzi deyiladi. Shu tuzga ishqoriy muhitda CuSO_4 eritmasi ta'sir ettilrsa, Feling suyuqligi hosil bo'ladi va u organik birikmalarda aldegid guruhni aniqlashda ishlataladi:



Mis oksidining miqdoriga qarab tekshirilayotgan birikmada qancha miqdorda glukoza borligini aniqlash mumkin.

Limon kislota — uch asosli, to'rt atomli oksikislota bo'lib, 153°C da suyuqlanadi:



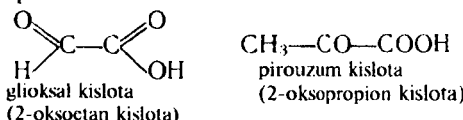
Bu kislota limon tarkibida 6--7 % va tamaki bargida 10 % gacha bo'ladi. Sanoatda limon kislota, limon va tamakini bijg'itib olinadi. Bu kislota oziq-ovqat va to'qimachilik sanoatida, shuningdek tibbiyotda ishlataliladi.

ALDEGIDO- VA KETOKISLOTALAR

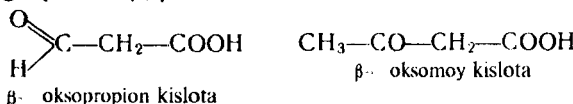
Tarkibida karboksil ($-\text{COOH}$) va karbonil ($-\text{C}=\text{O}$, $\text{C}=\text{O}$)

guruhlari bo'lgan birikmalarga aldegido- va ketokislotalar deyiladi.

Eng sodda vakil sifatida aldegidokislotaga glioksal kislotani va ketokislotaga pirouzum kislotani keltirish mumkin:

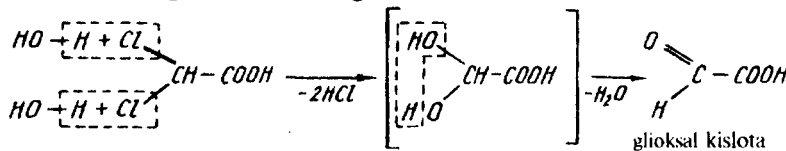


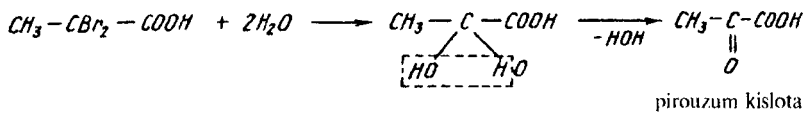
Karboksil va karbonil guruhlarni o'zaro bir-biriga nisbatan joylanishiga qarab α , β , γ va hokazo oksokislotalar bo'lishi mumkin:



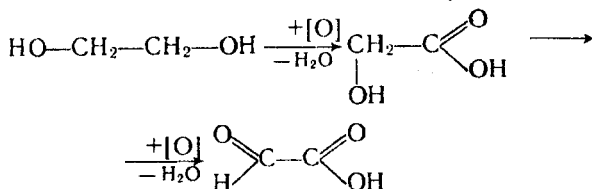
Olinish usullari

1. Ikkita galoidli kislotani gidrolizlab olish mumkin:



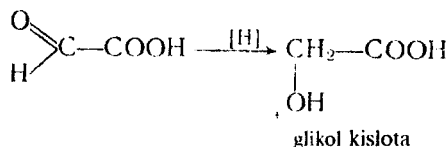
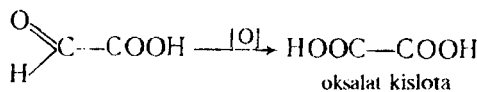


2. Glikollarni oksidlاب олинади:

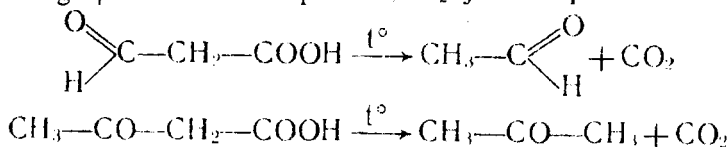


Fizik xossalari. Ko'pchilik oksokislotalar siropga o'xshash suyuqlik bo'lib, suvda yaxshi eriydilar. Ularning qaynash temperaturasi yuqori, masalan, α -ketokroton kislota 165°C da qaynaydi. Aldegid va ketokislotalar kuchli kislota xossalariга ega ($K_a=3,2 \cdot 10^5$).

Kimyoviy xossalari. Aldegid- va ketokislotalar aldegid, keton va kislota xossalariга ega bo'lib, ular tuzlar, murakkab efirlar, amidlar, oksimlar, siangidrinlar va boshqa birikmalarni hosil qiladilar. Aldegidokislotalar qaytarilganda spirtokislotalarga, oksidlanganda ikki asosli karbon kislotalarga o'tadilar:



Agar β -oksokislotalarni qizdirsak, CO_2 ajralib chiqadi:



Ayrim vakillari

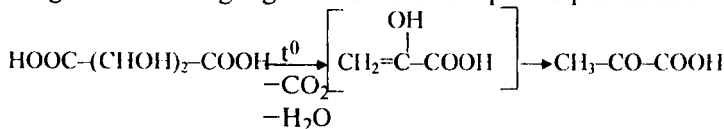
Glioksal kislota $\text{C}=\overset{\text{O}}{\underset{\text{H}}{\text{C}}} \text{COOH}$ — quyuq suyuqlik, 197°C da qaynaydi, u α -aldegidokislotalarning birdan-bir vakilidir, g’o’ra mevalarda uchraydi. U ishqor bilan qizdirilganda glikol va oksalat kislota tuzlariga aylanadi. Buni Kannissaro reaksiyası deyiladi:

$$2 \text{C}=\overset{\text{O}}{\underset{\text{H}}{\text{C}}} \text{COOH} + 3\text{KOH} \rightarrow \text{KOOC}-\text{COOK} + \text{HOCH}_2-\text{COOK} + 2\text{H}_2\text{O}$$

oksalat kislotaning glikol kislotaning
 kaliyli o’rta tuzi kaliyli nordon tuzi

Pirouzum kislota $\text{CH}_3-\overset{\text{O}}{\underset{\text{O}}{\text{C}}}-\text{COOH}$ — ketokislotaning birinchi

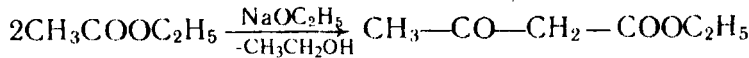
vakili. Suyuqlik, 165°C da qaynaydi, suv bilan yaxshi aralashadi, sirka hidiga o’xshash hidga ega. U uzum kislotani piroliz qilib olinadi:



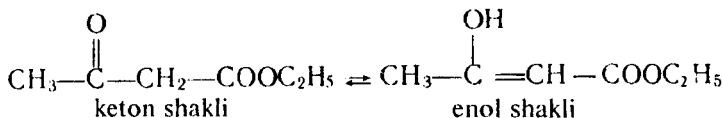
Pirouzum kislota tabiatda keng tarqalgan bo’lib, organizmda modda almashinishida katta ahamiyatga ega. Bu kislota ancha kuchli kislota hisoblanadi: $\text{pKa}=0,25$.

Atsetosirkha kislota $\text{CH}_3-\overset{\text{O}}{\underset{\text{O}}{\text{C}}}-\text{CH}_2-\text{COOH}$ quyuq suyuqlik suvda yaxshi eriydi, biroz qizdirilsa, atseton va CO_2 ga parchalanadi. Uning etil efiri — atsetosirkha efir deb yuritiladi.

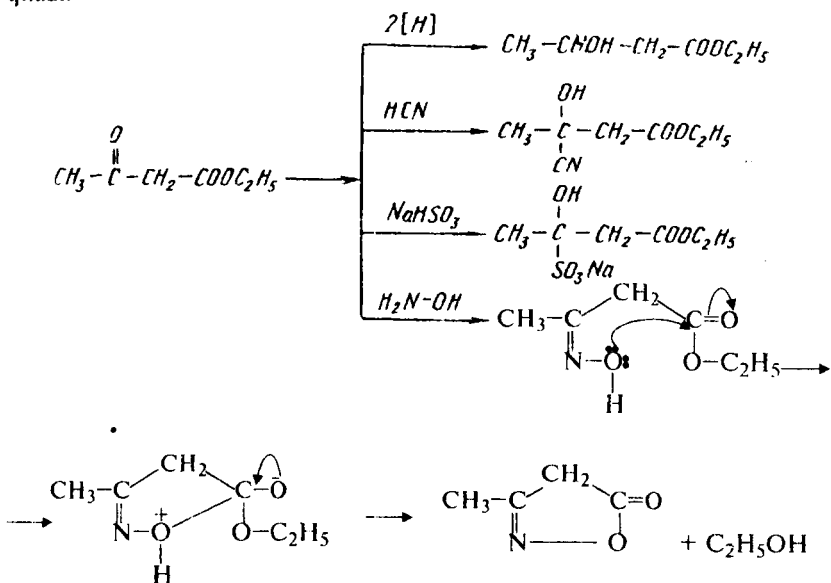
$\text{CH}_3-\text{CO}-\text{CH}_2-\text{COOC}_2\text{H}_5$ — xushbo’y hidli suyuqlik, suvda erimaydi, 181°C da qaynaydi, uni yana Klayzen murakkab efir kondensatsiyasi reaksiyasidan foydalaniib olinadi:

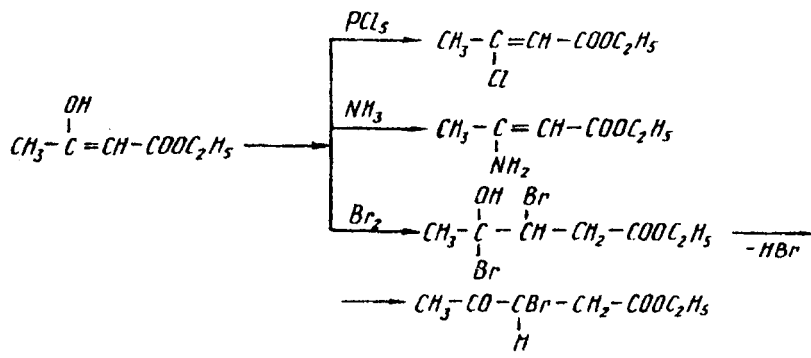


Atsetosirka efir ikki xil tautometr shaklda, ya'ni keton va yenol ko'rinishda bo'ladi:



Oddiy sharoitda, uy haroratida atsetosirka efirida 92,3 % keton va 7,7% yenol shakllar bo'ladi. Kimyoviy reaksiyaga ham ketonga o'xshab, ham yenolga o'xshab kirishadi, ya'ni ikki xil xossani o'zida namoyon qiladi.

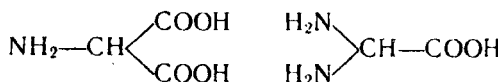




AMINOKISLOTALAR

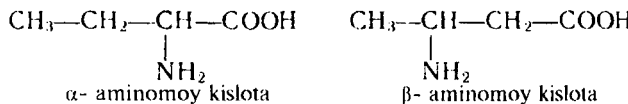
Bir vaqtning o'zida molekula tarkibida amino — NH₂ va karboksil — COOH guruhlari bo'lgan organik birikmalarga *aminokislotalar* deyiladi. Aminokislotaning eng birinchi va sodda vakili aminosirka kislota — glisindir NH₂—CH₂—COOH.

Amino- va karboksil guruhlarning soniga qarab monoamino-dikarbon kislotalar, diaminokarbon kislotalar va boshqa aminokislotalar bo'lishi mumkin:

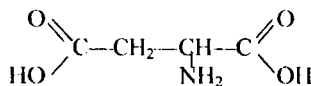


Aminokislotada molekulalarida bulardan tashqari gidroksil OH va tiol — SH guruhlari ham bo'ladi.

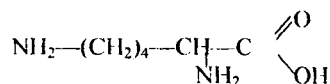
Amino guruhni karboksil guruhiga nisbatan joylashgan o'miga qarab α, β, γ va hokazo izomerlar bo'lishi mumkin:



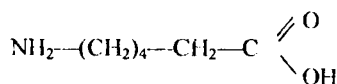
Quyida oqsillar tarkibida uchraydigan 23 ta aminokislotaning ba'zilarini keltiramiz:



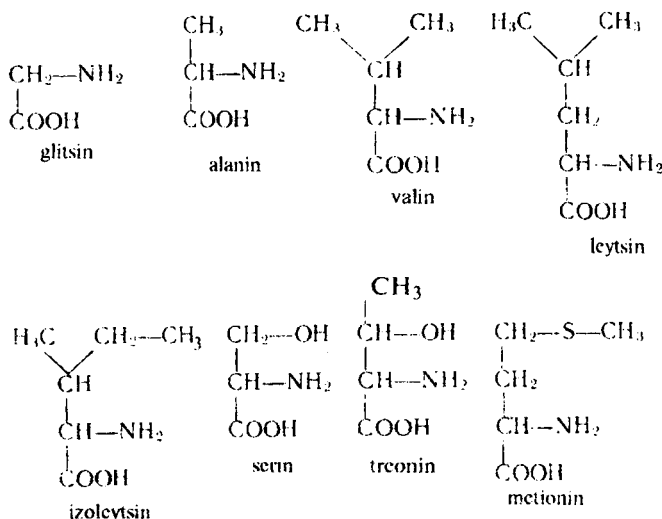
Aminoyantar kislota



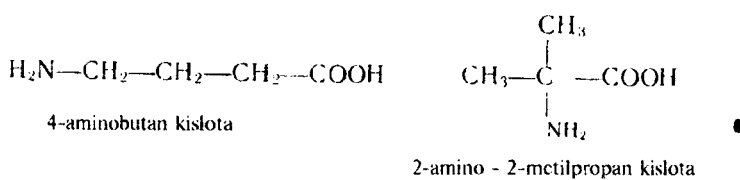
Lizin



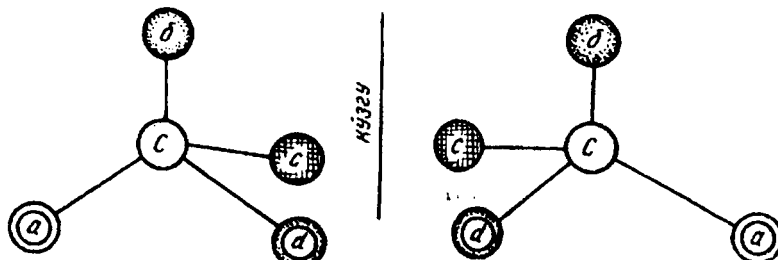
ω - amino kapron kislota



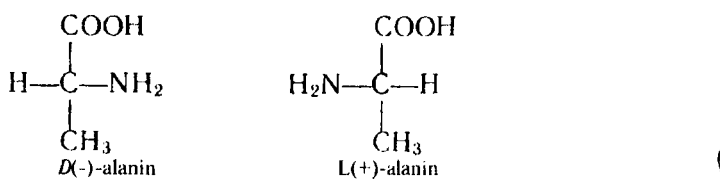
Aminokislolar trival -- tasodifiy nomlar bilan ataladi. Masalan, aminosirka kislotani glikol yoki glitsin, α -aminopropion kislotani alanin va hokazo deb nomlanadi. Sistemistik nomenklaturaga ko'ra, amino guruhiga turgan uglerod raqamidan so'ng «amino» so'ziga kislota nomi qo'shib o'qiladi. Masalan:



Tabiiy aminokislotalarning tarkibida asimmetrik uglerod atomlari bo'lganligi uchun ularda optik izomerlar (antipodlar) bo'ladi (9-rasm):



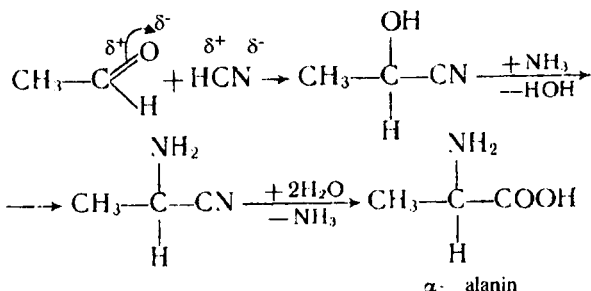
9-rasm. Optik izomerlar – antipodlar.



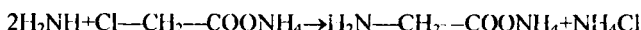
Oqsillar tarkibidagi hamma aminokislolar *L*-qatoriga kiradilar.

Olinish usullari

1. Aminokislolar oqsillarni gidrolizlab olinadi. Natijada, ko'proq α -aminokislota hosil bo'ladi.
2. Aldegid va ketonlarga HCN va ammiak ta'sir ettirib, hosil bo'lgan birikmalarni gidrolizlab, α -aminokislota olish mumkin:

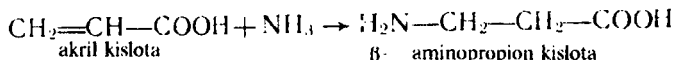


3. Galogenli kislotalarning tuziga ammiak ta'sir ettirib olinadi:

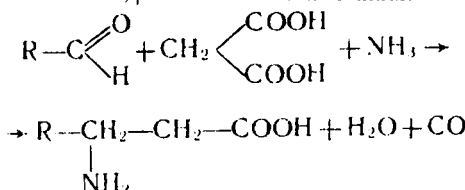


Bu reaksiya ko'p miqdordagi ammiak bilan olib boriladi.

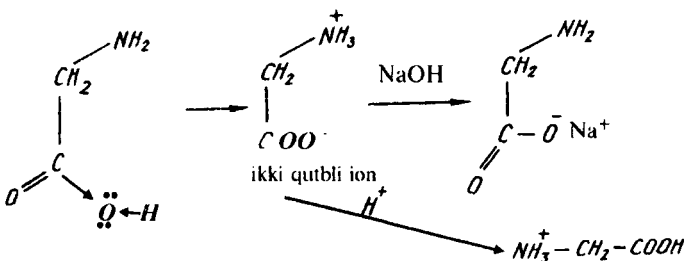
4. To'yinmagan kislotalarga ammiakni ta'sir qilinsa, reaksiya Markovnikov qoidasiga teskari ravishda boradi:



5. V.M. Rodionov usuli bo'yicha aldegidlarga ammiak ishtirokida malon kislota ta'sir ettirib, β -aminokislotalar olinadi:

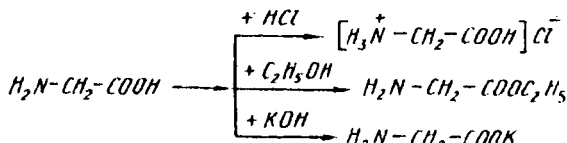


Fizik xossalari. Aminokislotalar qattiq kristall moddalar bo'lib, suvda yaxshi eriydi, spirtda yomon, efirda umuman erimaydi. Ularning suvdagi eritmasi neytral muhitni beradi ($\text{pH}=6,8$), chunki asosiy xossaga ega bo'lgan amino $--\text{NH}_2$ guruhi kislotali xossaga ega bo'lgan karboksil $--\text{COOH}$ guruhi bilan o'zaro ichki ion bog'lanish orqali tuz hosil qiladi. Agar u ichki tuzga kislota yoki ishqor ta'sir ettirilsa, quyidagi reaksiya boradi:

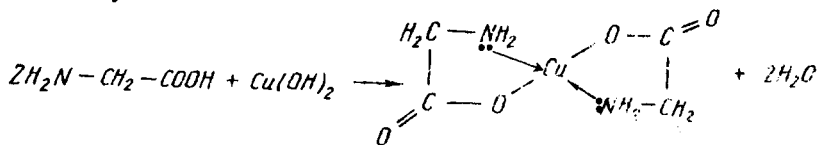


Ikki qutbli ionlar spektral analiz yordamida oson aniqlanadi. Infragizil spektrda bunday karboksil guruh 1650 cm^{-1} va aminoguruuh $3320-3360\text{ cm}^{-1}$ xarakterli yutilish chiziqlariga ega bo'ladi. Ikki xil ionga ega bo'lgan aminokislotalarda karboksil guruhi 1745 cm^{-1} va aminoguruhi $3200-3440\text{ cm}^{-1}$ yutilish chiziqlariga ega bo'ladi.

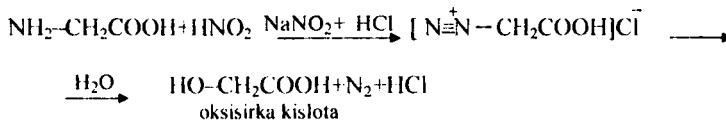
Kimyoiy xossalari. Aminokislotalar ham kislotalarga, ham aminlarga o'xshash xossalarni o'zida namoyon qiladi. Spirtlar bilan murakkab efir, kislotalar bilan tuzlar hosil qiladi:



Aminokislotalar ikki valentli misning gidroksidi bilan zangori rangli kristall (ichki) kompleks tuz hosil qiladi. Bunda mis azot atomlari bilan yarim qutbli koordinatsion bog' hosil qiladi. Bunday kompleks tuzlar xelatlar deyiladi:

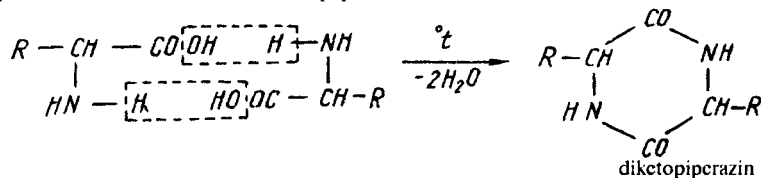


Aminokislotalar nitrit kislota bilan reaksiyaga kirishib, oksikislotalarni hosil qiladi:

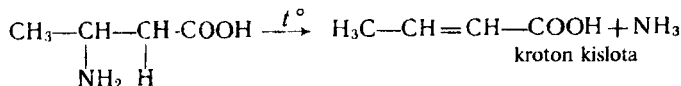


α , β , γ va boshqa aminokislotalar qizdirish ta'sirida har xil

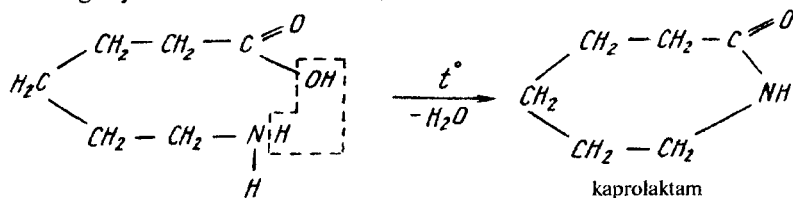
kimyoviy o'zgarishlarga uchraydi. Masalan, α -aminokislotalarni qizdirilsa, siklik birikma diketopiperazin hosil bo'ladi:



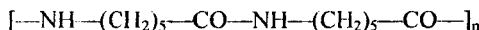
β -aminokislotalarni qizdirilsa, ammiak ajralib chiqib, to'yinmagan kislota hosil bo'ladi:



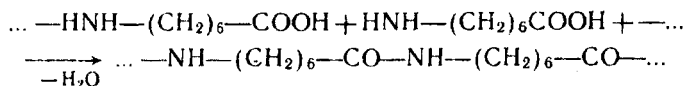
γ , δ va ϵ — aminokislotalarni qizdirilsa, ular bir molekula suvni yo'qotib, laktamga aylanadi:



Kaprolaktam polimerlash reaksiyasiga uchratilsa yoki ϵ -aminokaron kislotani polikondensatsiyaga uchratilsa, yuqori molekulalari birikma — poliamid-6 hosil bo'ladi, undan o'z navbatida kapron tolasi olinadi:



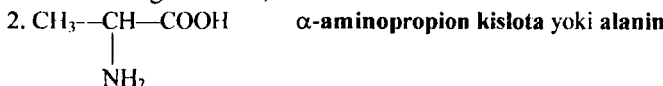
Shunday reaksiyadan foydalanim, ω — amino-enant kislotasidan enant tolasi olinadi:



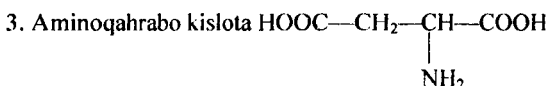
Bu polimerlarda ham xuddi tabiiy polimerlardagiga o'xshash —CO—NH— peptid bog'lar orqali bog'langan bo'ladi.

Ayrim vakillari

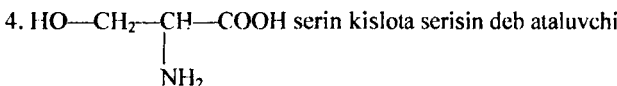
1. $\text{NH}_2\text{---CH}_2\text{---COOH}$ — aminosirka kislota — glisin shirin mazali kristall, suvda yaxshi eriydi, 240°C da parchalanib, suyuqlanadi. Uni ipak oqsili — seritsinni gidrolizlab, 36—40 % unum bilan olinadi.



Bu qattiq kristall modda bo'lib, 290°C da parchalanib suyuqlanadi. Tabiatda juda keng tarqalgan bo'lib, o'simlik va hayvonlar organizmida modda almashinuvida katta ro'l o'ynaydi. Alanin ipak fibroinini gidrolizlaganda ko'p miqdorda hosil bo'ladi.



kristall modda bo'lib, asosan oqsillarni gidrolizlaganda hosil bo'ladi.



ipak yelimini gidrolizlaganda va oz miqdorda boshqa oqsil moddalarni gidrolizlaganda hosil bo'ladi.

OQSILLAR

Asosan α -aminokislota qoldig'idan tashkil topgan, yuqori molekulali tabiiy birikmalar — biopolimerlarga oqsillar deyiladi. Oqsillar jonli organizmlar va o'simlik tarkibining asosidir. Odam organizmining hujayralarini oqsillar tashkil qiladi. Oqsillar qon, sut, go'sht, teri, soch, mollarning shoxi va junida bo'ladi. Oqsillar tarkibida asosan quyidagi 5 element bo'ladi:

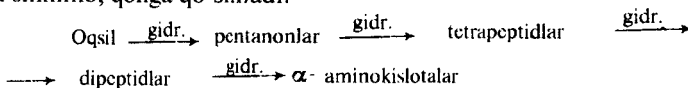
$$\begin{aligned} \text{C} &= 50,6\text{---}52\%; & \text{N} &= 15\text{---}18\%; & \text{O} &= 21,5\text{---}24\%; \\ \text{H} &= 6,5\text{---}7,7\%; & \text{S} &= 0,5\text{---}2,0\% \end{aligned}$$

Fosfor elementi juda kam miqdorni tashkil etadi. Ba'zi oqsillarda juda ham kam miqdorda Fe ham bo'ladi. Turli elementlar oqsillar tarkibida taxminan bir xil miqdorda bo'lishiga qaramasdan ularning

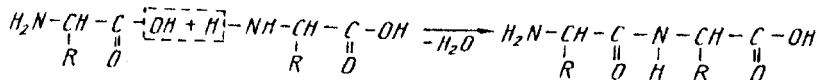
tuzilishi juda murakkab bo'ladi. Ularning molekulyar massalari ham juda katta farq qiladi. 5000 dan bir necha milliongacha bo'lishi mumkin.

Tuxum oqidagi oqsilning molekulyar massasi 45000; qondagi albuminining molekulyar massasi 61500, γ -globulinniki esa 153000 ga teng. Oqsillarning molekular massalari va tuzilishlari har xil bo'lishiga qaramay, ularning xarakterli reaksiyalari bir xildir. Masalan, har qanday oqsilga HNO_3 ta sir ettirilsa, oqsilning rangi sarg'ayadi. Agar oqsil eritmasiga ishqoriy muhitda $CuSO_4$ eritmasini ta'sir ettirilsa, binafsha rang hosil bo'ladi. Bu reaksiya biuret reaksiyasi deyiladi. Hamma oqsillar gidrolizga uchrab, aminokislotalargacha parchalanadi.

Demak, oqsillar aminokislotalarning o'zaro qo'shilishidan tashkil topgan ekan. Organizmda oqsillar ma'lum fermentlar ta'sirida gidrolizga uchrab, oqsilga nisbatan molekular massasi ancha kichik bo'lgan polipeptidlar (pentonlar)ga bo'linadilar. Bular esa yana gidrolizga uchrab tetra, tri va dipeptidlarni hosil qiladi. Bular yana gidrolizga uchrab, aminokislotalarni hosil qiladilar. Aminokislotalar organizmda osonlik bilan shimalib, qonga qo'shiladi:



Oqsillar tarkibiga taxminan 23 xil α -aminokislota qoldiqlarining o'zaro peptid bog'lari $-\text{CO}-\text{NH}-$ orqali bog'langan makromolekulyar birikma ekanligi aniqlangan. Har bir peptid bog' ikki aminokislotaning o'zaro kondensatlanish reaksiyasidan natijasida hosil bo'ladi, deb qarash mumkin:



Ikki aminokislotaning kondensatlanish reaksiyasidan hosil bo'ladijan birikma dipeptid deyiladi. Xuddi shu yo'l bilan bir qancha aminokislotalar yoki hosil bo'lgan peptidlarni bir qanchasi (100 dan ortiq) birikib, yuqori molekulalni polipeptidlarni hosil qiladi.

Oqsillar tarkibiy tuzilishiga qarab ikkiga bo'linadi:

a) oddiy oqsillar—proteinlar, b) murakkab oqsillar—proteidlar.

Proteinlar — sodda oqsillar bo'lib, faqat aminokislota qoldig'idan tashkil topgan bo'ladijan.

Proteidlar — murakkab oqsillar bo'lib, unda aminokislotalardan

tashqari yana fosfat kislota, glukoza, geterosiklik birikmalar va boshqalar bo'ladilar. Oqsillar molekulasining shakliga ko'ra ikkita katta guruhga: tolali yoki fibrillyar oqsillar va globulyar oqsillarga bo'linadi.

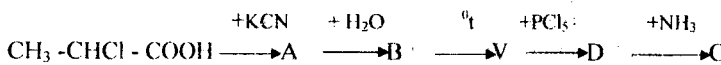
Fibrillyar oqsillarning molekulalari uzun, ipsimon shaklda bo'ladi. Bunga jundagi kerotin misol bo'la oladi.

Globulyar oqsillarning molekulalari sharsimon shaklda bo'lali. Albuminlar, globulinlar va proteinlar globulyar oqsillardir. Oqsillarning tuzilishi va xossalarni olimlardan A.M.Danilevskiy, N.D.Zelinskiy, N.I.Gavrilov, chet el olimlaridan E. Fisher, M. Bergman va boshqalar o'rsganganlar.

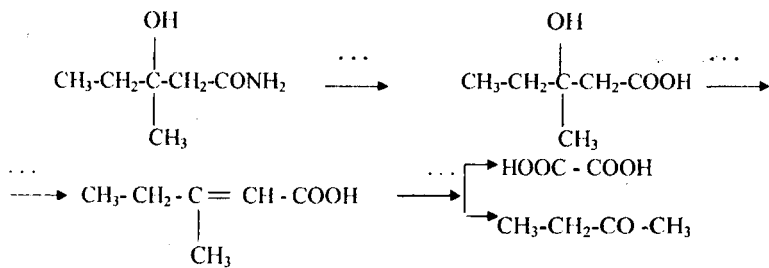
Oqsillar asosan oziq-ovqat sanoatida, tibbiyotda, to'qimachilik va yengil sanoatda keng ishlataladi. Sanoat mahsulotlaridan jun, tabiiy ipak, charm, duradgorlik va poyafzallar yelimi, jelatinalar oqsil moddalar hisoblanadilar.

Savol va masalalar

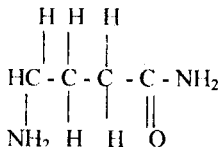
1. Galogen, oksi- va aminokislotalar deb qanday birikmalarga aytildi?
2. α , β , γ galogen, oksi- va aminokislotalarga misol keltiring va ularni qizdirganda qanday organik birikmalar hosil bo'lishini tushuntiring?
3. Aldegidokislotaga ikkita misol keltiring va ularni O_2 va H_2 bilan reaksiya tenglamalarini yozing.
4. Ketokislotaga ikkita misol keltiring va ularni $NaOH$ va PCl_5 bilan reaksiya tenglamalarini yozing.
5. Oqsillar deb qanday birikmalarga aytildi? Di-, tri- va polipeptidlarni qanday hosil qilish mumkin?
6. Quyidagi reaksiyalarni bajaring:



7. Quyidagi reaksiyalarni qanday reagentlar yordamida amalga oshirish mumkin:



8. Quyidagi birikmani nomlang:



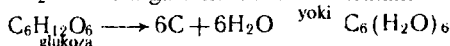
9. α - aminopropion kislotani tripeptidini hosil bo'lish reaksiya tenglamasini yozing.

10. γ - aminovalerian kislotani laktamini qanday hosil qilish mumkin?

UGLEVODLAR

Tarkibida ham karbonil, ham hidroksil guruhlari bo'lgan organik birikmalarga uglevodlar deyiladi. Boshqacha qilib aytganda, uglevodlarni ko'p atomli aldejido- yoki ketospirtlar deyish mumkin.

Uglevodlar tabiatda juda ko'p tarqalgan bo'lib, tirik organizm hayotida muhim rol o'yndaydi. Ular o'simliklar tarkibida 80% va hayvonlarda 20% miqdorda bo'lishi mumkin. Bularni uglevodlar deyilishiga sabab, ularning tarkibidagi H_2 va O_2 ning bir-biriga nisbati suvdagi H_2 bilan O_2 ni nisbatiga o'xshashdir. Masalan:



Shunga asosan uglevodlarning umumiy formulasini $\text{C}_n(\text{H}_2\text{O})_m$ bilan ifodalash mumkin.

Uglevodlar quyidagicha sinflanadilar:

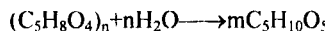
1. Oddiy uglevodlar yoki monosaxaridlar—monozalar. Masalan: $\text{C}_6\text{H}_{12}\text{O}_6$ —glyukoza.

2. Murakkab uglevodlar yoki polisaxaridlar—poliozalar. Bular o'z navbatida yana ikkiga bo'linadi: a) shakarga o'xhash polisaxaridlar,

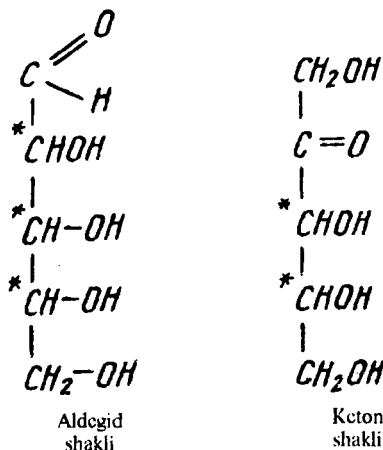
masalan, lavlagi shakari $C_{12}H_{22}O_{11}$ —saxaroza; b) shakarga o'xshamagan polisaxaridlar, masalan, kraxmal, kletchatka, selluloza ($C_6H_{10}O_5$)_n.

MONOSAXARIDLAR YOKI MONOZALAR

Monosaxaridlarning umumiy formulasi $C_nH_{2n}O_n$. Ular o'z navbatida C atomining soniga qarab tetroza — $C_4H_8O_4$, pentoza — $C_5H_{10}O_5$, geksozoza — $C_6H_{12}O_6$ va hokazo bo'ladi. Monosaxaridlар тarkibidagi karbonil guruhiga qarab, aldozalar va ketozalarga bo'linadilar. Monozalar gidrolizlanib, yana boshqa mayda monozaлarni hosil qilmaydilar. Monozalar ichida eng ahamiyatlisi pentoza va geksozadir. Pentoza o'simliklarda pentozanlar shaklida uchraydi ($C_5H_8O_4$)_n. Pentozanlarni gidrolizga uchratib, pentozalar olinadi:



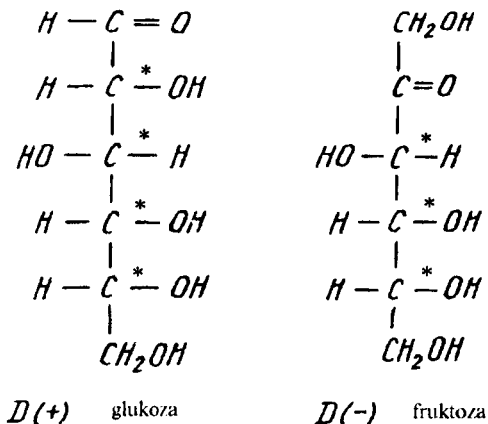
Pentozalar ikki xil shaklda bo'lishi mumkin:



Bular bir-biridan kumush ko'zgu reaksiyasi orqali ajratiladi. Pentozalarda 2—3 ta asimmetrik uglerod atomi bo'lgani uchun ular bir nechta optik izomerlarga ega. Pentozanlar va pentozalar mevalar (o'rrik, olma, shaftoli, olcha va boshqalar)da uchraydi. Bu mevalarning siroplarini qizdirib turib sovitilsa, jigar kabi qotib qoladi. Ularning bu xususiyatidan foydalananib, konditer sanoatida marmelad, jem va povidlo tayyorlanadi.

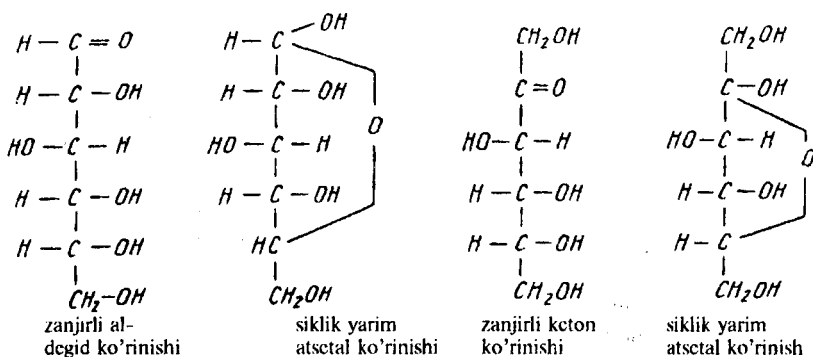
Geksozalar

Geksozalar ichida eng ahamiyatlisi glyukoza (uzum shakari) va fruktoza (meva shakari)dir. Glukozani aldogeksoza va fruktozani ketogeksoza ham deyiladi, chunki glukoza tarkibida aldegid, fruktozada esa keton guruhlari bor. Bular bir-biriga izomer hisoblanadilar, chunki ularning emperik formulasini bir xil, ya'ni $C_6H_{12}O_6$. Monozalarning izomerlarini ifodalashda E. Fisherning proyeksion formulasidan foydalaniлади. Bu usul monozalarda uglerod zanjiriga nisbatan vodorod va gidroksil guruhlarning fazoviy holatlarini ko'rsatadi. Glukoza va fruktoza molekulalari quyidagi ko'rinishga ega bo'ladi:

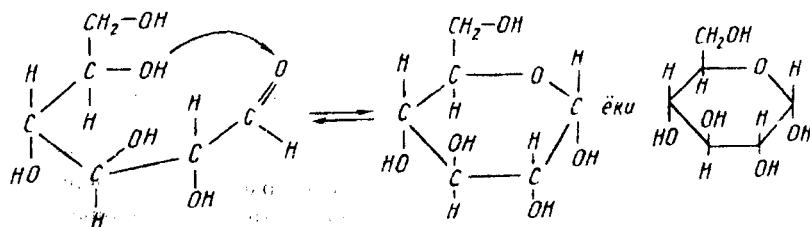


Glukoza --- aldegidospirt, fruktoza esa ketospirt ekan. Lekin monosaxaridlар faqat ochiq zanjirli bo'lmasdan, balki yopiq-siklik ko'rinishda ham bo'lishi mumkin. Bu ikki ko'rinishlar tautometr izomerlar bo'lib, suvli eritmada o'z-o'zidan bir-biriga o'tib turadi. Birinchi shaklni aldegid yoki keton guruhlari bo'lgani uchun ochiq yoki zanjirli deyiladi. Ikkinci shaklni siklik yoki yarimastetal deyiladi, chunki ularda ozod aldegid va keton guruhni yo'q:

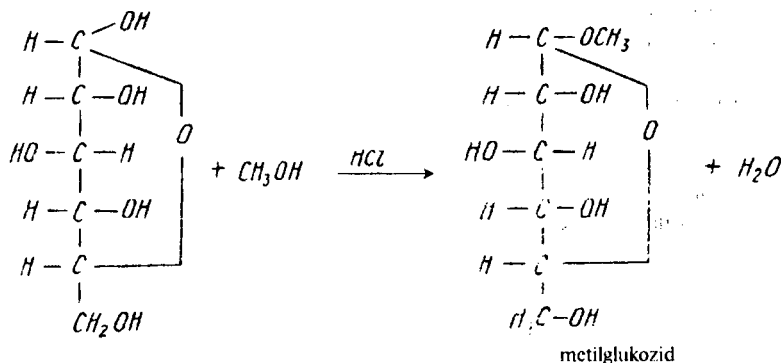
Monosaxaridlarning siklik formulasini beshinchи uglerod atomidagi hidroksil guruhdagi, vodorodning birinchi (glukozada) va



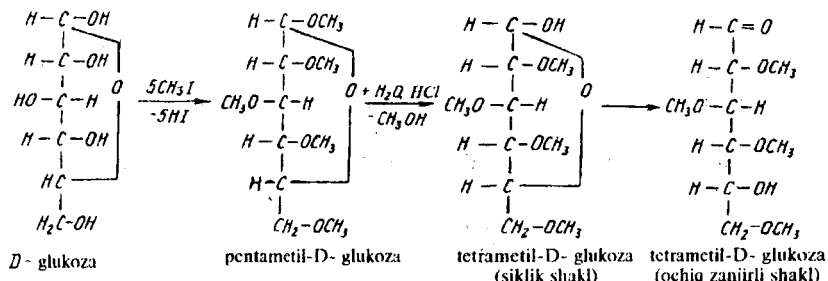
ikkinci (fruktozada) uglerod atomidagi karbonil guruh kislorodiga birikishidan hosil bo'ladi. Natijada, glukoza molekulasida birinchi uglerod bilan beshinchchi uglerod kislorod ko'prigi orqali bog'langan bo'ladi. Bunga asosiy sabab zanjirli monoza tuzilishida beshinchchi ugleroddagi OH guruh karbonil guruhdagagi kislorodga eng yaqin holatda joylashgan ekan. Monosaxaridlarning siklik tuzilishini birinchi bo'lib 1871 yilda rus kimyogari A.A. Kolli taklif qilgan. Keyinchalik ingliz olimlari U. Xeuros glukozani quyidagi olti a'zoli perspektiv formulada ifoda qildi:



Halqalanish natijasida birinchi uglerodda (C_1) hosil bo'lgan gidroksil guruhini yarim atsetalli yoki glukozid gidroksili deyiladi. Fruktozada glukozid gidroksili ikkinchi uglerod (C_2) atomida bo'ladi. Glukozid gidroksili guruh boshqa gidroksil guruhlarga qaraganda ancha faol bo'lib, reaksiyaga tezroq kirishadi. Metil spirti bilan reaksiyaga kirishib, metilglukozidni hosil qiladi.



Agarda glukozaga kumush oksidi ishtirokida metilyodid ta'sir qilinsa, pentametil -D-glukoza hosil bo'ladi. Agar u kislotali muhitda gidrolizlansa, 2, 3, 4, 6-tetrametil -D-glukoza hosil bo'ladi. Agar tetrametil -D-glyukoza kislotali muhitda gidroliz qilinsa, bitta ya'ni glukozid gidroksil guruhidan metil guruhi gidrolizga uchraydi. U eritmada ikki xil tautomer shaklda bo'ladi:



Shunday qilib, tetrametil -D-glukoza aldegid guruhiga oson o'ta oladigan glukozid gidroksili guruhi bo'lganligi uchun u aldegidlarga xos reaksiyaga kirisha oladi.

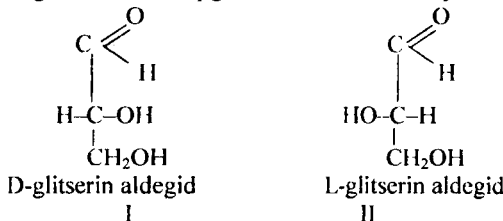
MONOSAXARIDLARNING STEREOIZOMERIYASI

Monosaxaridlar molekulasida bir nechta asimmetrik uglerod atomi bo'lganligi uchun ularda bir nechta stereoizomer bo'lishi mumkin.

Ularning proyeksiyon formulalarini qaysi biri polyarlangan nurni o'ngga buruvchi va qaysi biri chapga buruvchi izomer ekanligini aniq

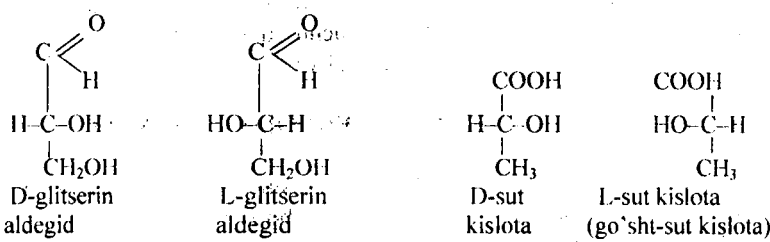
aytib berish qiyin, ammo ba`zi taqqoslashlar natijasida ularni aniqlab olish imkoniyati bor.

Taqqoslovchi modda sifatida glitserin aldegidning konfiguratsion formulalar taklif etilgan. Chunki, unda asimmetrik uglerod atomi mavjud bo`lib, xiral birikmadir, u optik faoldir. Glitserin aldegiddagi asimmetrik uglerodga birikkan vodorod va gidroksilning I shaklda birikishi D harfi bilan belgilanadi va o`ngga buruvchi izomer deyiladi; II shakldagisi esa L harfi bilan belgilanadi va chapga buruvchi izomer deyiladi:



Boshqa moddalar (uglevodlar, α -gidroksilkarbon kislotalar, α -aminokarbon kislotalar) glitserin aldegid bilan taqqoslanganda D yoki L ga o`xshash qatorni tashkil etadi. Bu qator ba`zan sterik qator ham deyiladi.

Shuni aytish kerakki, hamma vaqt ham D-qatordagi moddalar o`ngga, L-qatordagi moddalar chapga buravermaydi, chunki burish faqat atomlar va atom guruhlarining umumiy joylashishiga emas, balki qaysi guruhning asimmetrik markaz bilan bog'langanligiga bog'liq. Masalan, vodorod va gidroksil guruhlarning asimmetrik uglerod atomiga nisbatan qanday joylashishiga qaraganda D-sut kislota D-glitserin aldegidiga o`xshaydi, ammo D-glitserin aldegid o`ngga (+), D-sut kislota esa chapga (-) buradi. L-glitserin aldegid va L-sut kislotada ham H va OH larning bir xil joylashganligiga qaramay, qutblanish tekisligini qarama-qarshi tomonga buradi.

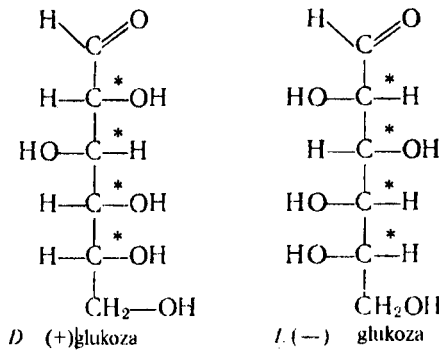


Demak, biror optik faol moddaning konfiguratsiyasini belgilashda

faqatgina D-yoki L-harflardangina foydalanilmasdan, balki uning o'ngga yoki chapga burishini ifodalovchi (+) yoki (-) ishoralar ham ishlatalildi.

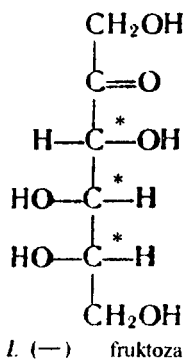
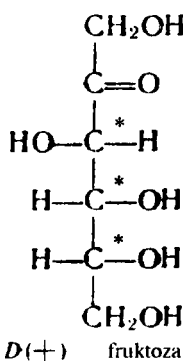
Yuqorida aytib o'tilganidek, ko'zgu izomerlar o'zaro teng, ammo biri o'ngga va ikkinchisi chapga bурганлигидан, ular ko'pincha optik antipodlar deyiladi.

Masalan, ochiq zanjirli aldogeksozada 4 ta asimmetrik uglerod atomi bo'lganligi uchun, qoidaga binoan $N=2^n=2^4=16$ ta optik izomer bo'lishi mumkin. Bu 16 ta stereoisomer 8 juft antipodni hosil qiladi. Bularidan 8 tasi D-qatorga va yana 8 tasi L-qatorga mansubdir. Masalan, D-glukozaga L-glukoza antipod to'g'ri keladi, ular faqat bir-biridan vodorod bilan gidroksil guruhlarini o'zaro joylashishiga qarab farq qiladilar:

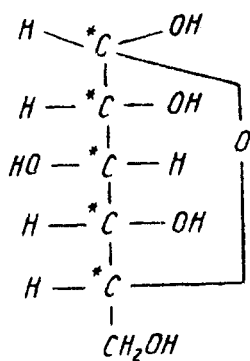


Glukozadan boshqa yana 7 xil aldogeksozalar mavjuddir, bular – *D*(+) galaktoza, *D*(+) mannoza, *D*(+) altroza, *D*(+) alloza, *D*(+) guloza, *D*(+) idoza va *D*(+) talozalardir.

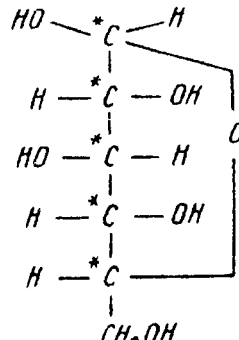
Hozirgi vaqtida aldogeksozani 16 ta izomerlari tabiiy manbalardan va sintetik usullar yordamida olingan. Ketogeksozaning ochiq zanjirli shaklida 3 ta asimmetrik uglerod atomi bo'lganligi uchun $N=2^3=8$ ta stereoisomeri bo'lishi mumkin. Ularda 4 ta stereoisomer L-qatorga va 4 tasi D-qatorga mansubdir. Tabitiy fruktoza va uning optik izomeri bo'l mish L-fruktoza quyidagi ko'rinishga egadir:



Fruktozadan tashqari, yana uchta ketogeksoza mavjuddir. Bular — sarboza, tagatoza va psikozalar bo'lib, ular vodorod va gidrosil guruhlarining joylanishiga qarab fruktozadan farqlanadilar. Geksozaning siklik (yarimatsetal) shaklida asimmetrik uglerod atomlarining soni bittaga ortadi va stereoizomerlar esa ikki barobar ko'payadi. $N=2^5=32$. Bu izomerlarning yarmisi boshqalaridan birinchi ugleroddagi yarimatsetal gidrosil va vodorodlarni yopiq zanjir sathiga nisbatan joylashishi bilan farqlanadilar. Bularni α -va β -shakllar yoki anomerlar deyiladi. α va β shakldagi izomerlar optik antipotlar emas, ular diastereo-izomerlardir:

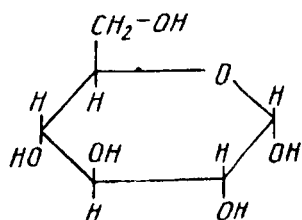


α -D-glukoza
(α -D-glukonopiraniza)

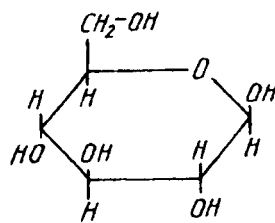


β -D-glukoza
(β -D-glukonopiraniza)

D-glukoza α - va β - shaklning perspektiv formulasi quyidagi ko'rinishda bo'ladi:

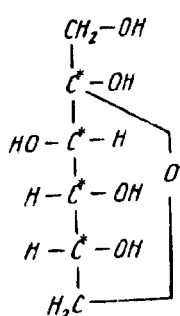


α -D-glukoza
(α -D-glukonopiranza)

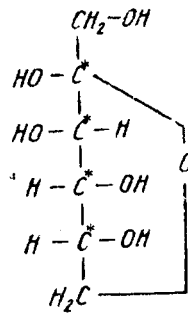


β -D-glukoza
(β -D-glukonopironza)

Xuddi shunga o'xshash D-fruktozada ham 16 ta stereoisomer bor. Shuni aytish kerakki, fruktozada glukozid gidroksidi ikkinchi uglerod atomida hosil bo'ladi:

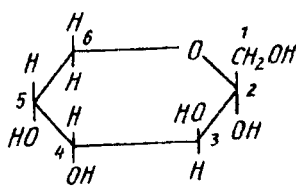


α -D-fruktoza
(piranoz ko'rinishi)

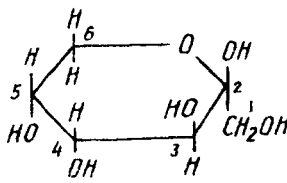


β -D-fruktoza
(piranoz ko'rinishi)

D-fruktoza α - va β - shaklining perspektiv formulalari quyidagi ko'rinishga ega:



α - fruktoza



β - fruktoза

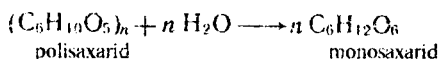
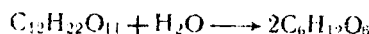
Monozalarning α - va β - shakllari bir-birlaridan burilish burchagi bilan farqlanadi. α -D-glukoza suvli eritmasining solishtirma buruvchanligi $[\alpha]_D^{20} = +110,1^\circ$ bo'lsa, β -D-glukozaning solishtirma buruvchanligi $[\beta]_D^{20} = +19,3^\circ$ dir. Bu anomerlarning muvozanat konsentratsiyasining solishtirma buruvchanligi $+52,7^\circ$ ga tengdir. Bu degan co'z eritmada α -D-glukoza miqdori kamayib, β -D-glukoza esa ortib borar ekan. Eritmada muvozanat holat qaror topganidan keyin α -D-glukozaning miqdori 36 % va β -D-glukoza 64 % ni tashkil qiladi.

Yangi tayyorlangan glyukoza eritmasi qutblangan nurni qutblanish tekisligini $+112^\circ$ ga bursa, ma'lum vaqtidan keyin uning solishtirma buruvchanligi asta-sekin kamayib boradi va niyoyat $+52^\circ$ da o'zgarmaydi. Bunday hodisaga *mutaratsiya* deyiladi.

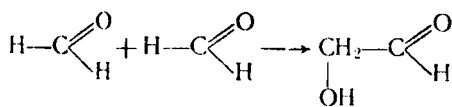
Shunday qilib, anomerlar eritmada (α - va β - shakllar) muvozanat holatga kelgunga qadar bir-biriga o'tib turadilar.

Monosaxaridlarning olinishi

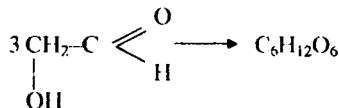
1. Monosaxaridlar asosan disaxaridlar va polisaxaridlarni gidroliz qilib olinadi:



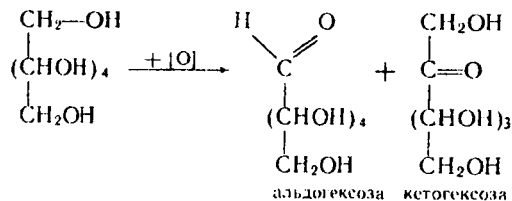
2. A.M. Butlerov shakarga o'xshash moddalarni birinchi marta 1861 yili chumoli aldegididan sintez qilgan. Dastlab ikki molekula chumoli aldegidi $\text{Cu}(\text{OH})_2$ ishtirokida kondensatlanib, glikol aldegidini hosil qiladi:



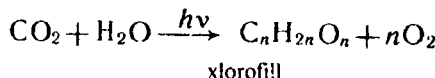
So'ngra uch molekula glikol aldegidi o'zaro kondensatlanib, monosaxaridni hosil qiliadi:



3. Ko'p atomli spirlarni oksidlاب olish mumkin:



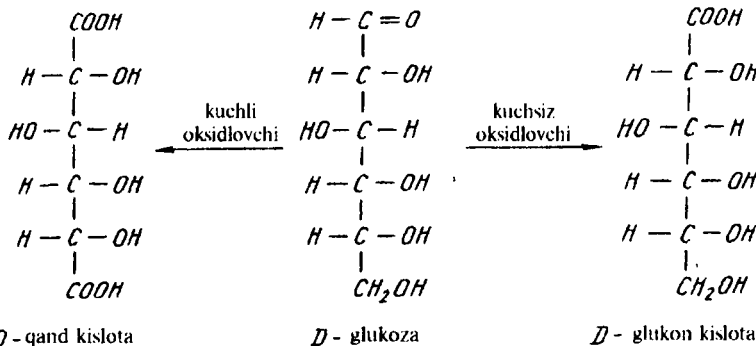
4. Tabiatda o'simliklarda kechadigan fotosintez jarayonida CO_2 va H_2O ning qo'shilishidan uglevodlar hosil bo'ladi:



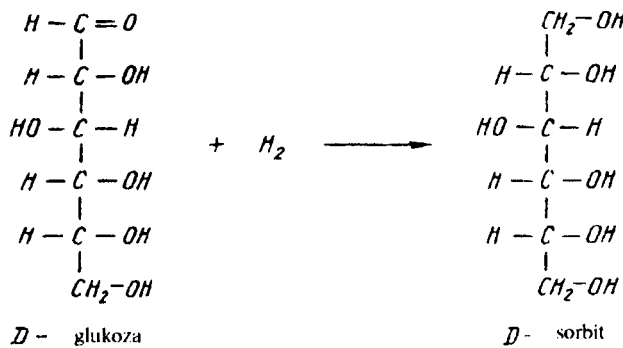
Monosaxaridlarning fizik va kimyoviy xossalari

Monosaxaridlarning hammasi shirin mazali qattiq kristall moddalar bo'lib, suvda, dimetilformamidda, dimetilsulfoksidda yaxshi eriydi, qizdirganda parchalanadi. Kimyoviy reaksiyalarga aldegid, keton va spirlarga o'xshab kirishadi.

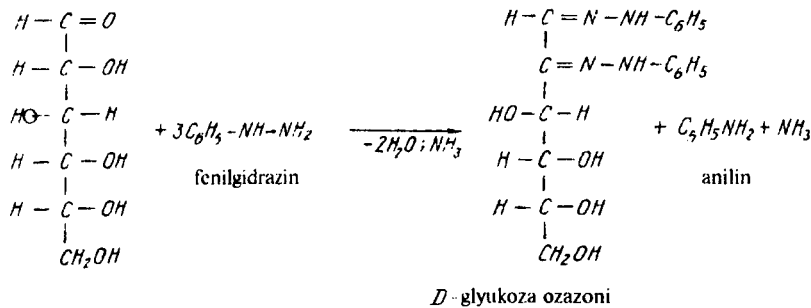
1. Monosaxaridlar oson oksidlanaadilar:



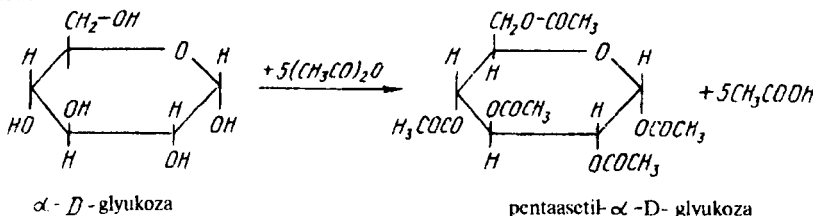
2. D -glukoza vodorod bilan qaytarilsa, olti atomli spirit D - sorbit hosil bo'ladi:



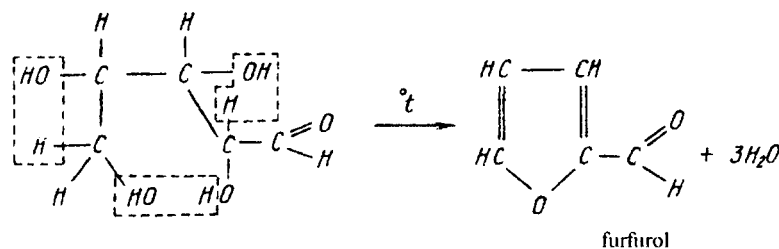
3. D -glukozani ko'p miqdordagi fenilgidrazin bilan qizdirilsa, D -glukozanining ozazoni hosil bo'ladi:



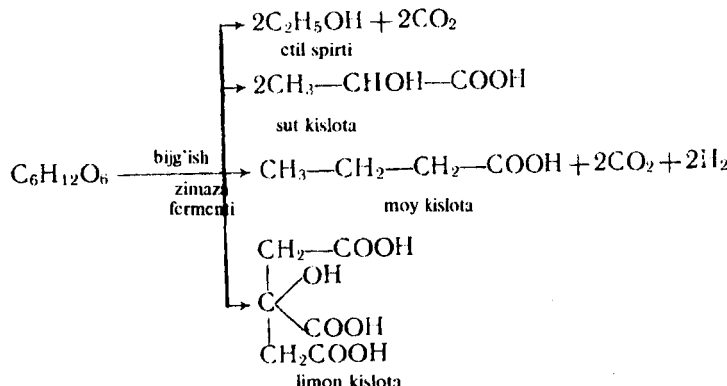
4. Xalqali shakldagi monosaxaridlarga sirkal kislota angidridini ta'sir ettirib qizdirilsa, asillash reaksiyasi boradi, natijada pentaasetil geksoza hosil bo'ladi:



5. Pentozalar suyultirilgan kislota ta'sirida qizdirilsa 3 molekula suv airatib chigarib, furfurolga aylanadi:



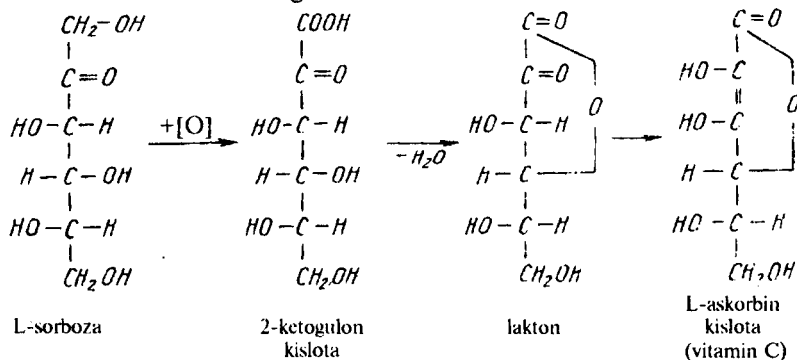
6. Monosaxaridlarga xos eng ahamiyatli reaksiyalardan biri ularning mikroorganizmlar chiqaradigan fermentlar ishtirokida bijg'ishidir. Masalan, glyukoza shunday sharoitda bijg'ishi natijasida etil spirti, sut kislotosi, moy va limon kislotalari hosil bo'ladi:



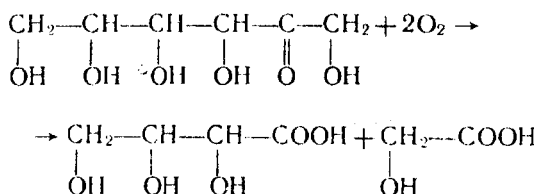
Ayrim vakillari. *D*-glukoza (uzum shakari) kristall modda, suvda yaxshi eriydi, suvsiz glukoza 146°C da suyuqlanadi. *D*-glukoza erkin holda mevalarda, di- va polisaxaridlar tarkibida uchraydi. Shuningdek, fruktoza bilan birga asal tarkibida bo'ladi. Shirinligi qandga nisbatan ikki hissa kam. Kumush ko'zgu reaksiyasini beradi, Feling suyuqligini qaytaradi. Glukoza sanoatda suyultirilgan sulfat kislota ishtirokida kraxmaldan olinadi.

D-fruktoza (meva shakari) kristall modda bo'lib, $102-104^{\circ}\text{C}$ da suyuqlanadi, suvda yaxshi eriydi. Tabiatda barcha meva mahsulotlari tarkibida glyukoza bilan birga uchraydi. Fruktoza glukozaga nisbatan ancha shirindir. *D*-fruktoza keton guruhiga ega bo'lganligi uchun kumush ko'zgu reaksiyasini bermaydi, Feling suyuqligini qaytarmaydi.

L-sorboza fruktozaning izomeridir:



L-askorbin kislota — kristall modda, 192°C da suyuqlanadi. *L*-askorbin kislota inson va hayvon organizmi uchun juda zarur moddadir. Agar organizmda askorbin kislota (vitamin C) yetishmasa, kishi singa kasalligiga duchor bo'ladi. Odam organizmi bir sutkada 30—50 mg vitaminC o'zlashtirishi kerak. *D*-fruktoza kuchli oksidlovchilar ishtirotida oksidlansa, trioksimoy kislota va glikol kislota hosil bo'ladi:



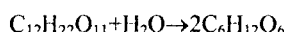
Bu reaksiya fruktoza molekulasi zanjirida keton guruhning borligini ko'rsatadi.

D-Manoza. Shirin mazali kristall modda, suvda yaxshi eriydi, 132°C da suyuqlanadi. Tabiatda polisaxarid holida uchraydi.

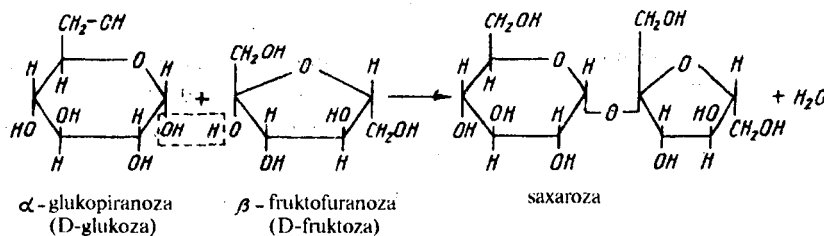
D-galaktoza. Shirin mazali kristall modda, 165°C da suyuqlanadi, nisbatan suvda yaxshi eriydi. Tabiatda di- va polisaxarid ko'rinishda uchraydi. Laktozani gidroliz qilib, *D*-galaktoza olish mumkin.

OLIGOSAXARIDLAR, DISAXARIDLAR YOKI BIOZALAR

Molekulasi 2 tadan 6 tagacha monosaxarid qoldig'idan tashkil topgan uglevodlarga *oligosaxaridlар* deyiladi. Gidrolizlanganda hosil bo'ladiyan monosaxaridlар soniga qarab, oligosaxaridlар disaxaridlarga, trisaxaridlarga va hokazolarga bo'linadilar. Bularning orasida eng ahamiyatlisi, bu tabiiy moddalar — disaxaridlар (biozalar)dir. Disaxaridlар gidrolizlanganda ikkita bir xil yoki har xil monosaxaridga parchalanishi mumkin:



Masalan, saxaroza *D*-glukoza bilan *D*-fruktozadan, maltoza 2 molekula *D*-glukozadan, lakteza glukoza bilan galaktozadan tashkil topgandir:

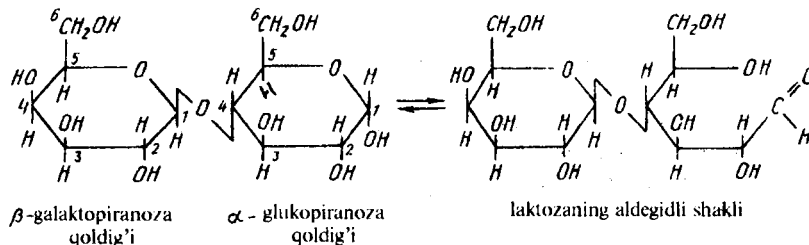


Demak, saxarozaning hosil bo'lishida D-glukoza molekulasi bilan D-fruktoza molekulalari tarkibidagi glukozid gidroksillaridan suvning ajralib chiqishi natijasida hosil bo'ladi, ya'ni glukozid-glukozid bog' hosil bo'ladi.

Saxaroza rangsiz kristall modda bo'lib, asosan qand lavlagida 16—27 % va shakar qamishda 14—20 % miqdorda bo'ladi. Saxaroza eng kerakli ozuqa bo'lib, inson hayotida katta ahamiyatga ega. Bu konditer sanoatida, qandolatchilikda va kundalik turmushda keng ishlataladi.

Saxaroza qaytarilmaydigan disaxarid bo'lib, Feling suyuqligini qaytarmaydi. Uning eritmasi qutblanish tekisligini o'ngga buradi. Suvdag'i eritmasining solishtirma buruvchanligi $[\alpha] = 65,5^\circ$ ga teng.

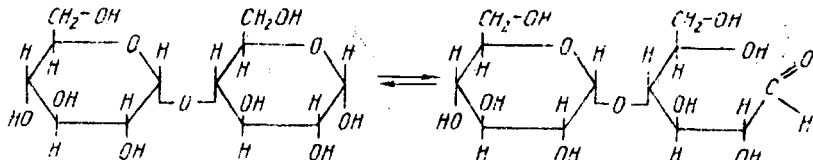
Laktoza — sut shakari, asosan sut tarkibida 4—5 % va ona sutida 5,5—8,4 % miqdorda bo'ladi, saxarozaga nisbatan shirasi kamroq, nurni o'ng tomonga buradi. Laktoza gidrolizlanganda α -D-glukoza bilan β -D-galaktozaga parchalanadi. Laktozada glukozid gidroksili mayjud bo'lib, u ikki xil tautomer ko'rinishda bo'ladi:



Shunday qilib, laktoza qaytariladigan disaxarid bo'lib, β (1,4)-glikozid-glikozid tipida bog'langan bo'ladi.

Maltoza solod shakari, arpa donini o'stirganda (solodda) hosil bo'ladigan fermentlar ishtirokida kraxmalni gidrolizlaganda maltoza hosil bo'ladi. Shuning uchun maltozani solod shakari deyiladi. Maltoza gidrolizlanganda ikki molekula glukozaga parchalanadi. U qaytaruvchi

disaxaridlar guruhiiga kirib, ikkita siklik α -D-glukoza qoldig'ining o'zaro α -(1,4) glukozid-glikozid bog'lanishda bo'lgan birikmasidir:



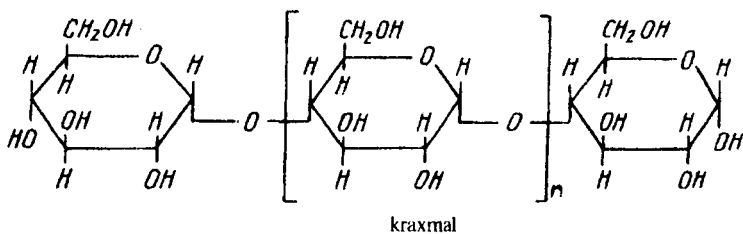
Maltozaning suvdagi eritmasi qutblanganda nurning qutblanish tekisligini o'ngga buradi. Uning shirasi shakarga nisbatan ancha kam.

SHAKARGA O'XSHAMAGAN POLISAXARIDLAR YOKI YUQORI MOLEKULALI UGLEVODLAR

Shakarga o'xshamagan polisaxaridlар tabiiy yuqori molekulali moddalar bo'lib, asosan ko'p sonli monosaxarid molekulasingin kondensatsiyasidan hosil bo'lган mahsulotdir. Ularning umumiy formulasi $(C_6H_{10}O_5)_n$ bo'lib, molekulyar massasi 20000—1000000 bo'lishi mumkin. Kraxmal va selluloza (kletchatka) polisaxaridlarga yaqqol misoldir.

Polisaxaridlarning gidrolizi natijasida α -glyukoza hosil bo'ladi. Demak, polisaxaridlар glukoza molekulalarining yig'indisidan tashkil topgan ekan. Polisaxaridlар, asosan o'simliklar tarkibida bo'ladi. Ba'zi bir polisaxaridlар esa o'simlikning asosini tashkil qiladi.

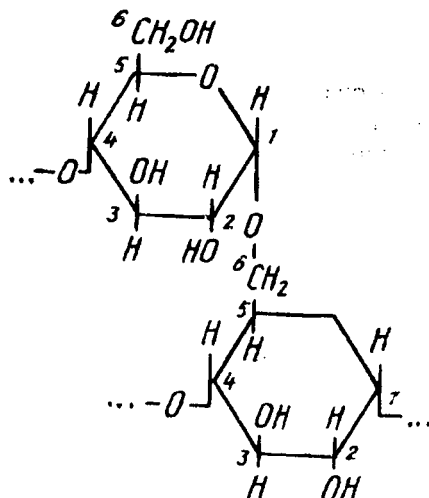
Kraxmal. Tabiatda ko'p tarqalgan tabiiy polimer modda bo'lib, boshoqli don o'simliklar tarkibidagi — asosiy ozuqa modda hisoblanadi. Sanoatda kraxmal asosan kartoshkadan olinadi. Kraxmal guruch tarkibida 82 %, jo'xorida 70 %, bug'doyda 75 % va kartoshkada 24 % miqdorida bo'lishi mumkin. Kraxmal asosan ikkita polisaxarid — amiloza (20—30 foiz) va amilopektin (70—80 foiz) dan tashkil topgandir. Bu polisaxaridlар α -D glukoza qoldig'ining o'zaro 1,4—glukozid - glikozid bog'lanishidan hosil bo'lган yuqori molekulali birikmalardir.



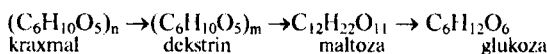
Bu polisaxaridlar kimyoviy tuzilishi jihatidan bir-biriga o'xshash bo'lsa ham, lekin molekular massasi har xildir. Amilozaning molekular massasi 32000 dan 162000 gacha, amilopektinniki esa 100000 dan 1000000 gacha bo'lishi mumkin.

Amilopektin suvda bo'kishi natijasida, kolloid eritma--kleyster hosil qildi.

Amilopektin—shoxchalangan polisaxarid bo'lib, uning tarkibida glyukoza qoldig'i 600—6000 ni tashkil etadi. Unda harxil 20—30 glyukoza qoldig'idan so'ng shoxchalanish 1,6 bog'lanishda hosil bo'ladi:



Kraxmalni mineral kislotalar ishtirokida qizdirib, gidrolizga uchratilsa, quyidagi birikmalar hosil bo'ladi:



Kraxmal qaytaruvchanlik xossasiga ega emas, ya`ni Feling suyuqligini rangini o`zgartirmaydi, kumush ko`zgu reaksiyasini bermaydi. Kraxmal yod eritmasi ta`sirida ko`k rangga bo`yaladi.

Dekstrin kraxmalga qaraganda nisbatan murakkab bo`limgan polisaxarid. U amilopektinning chala gidrolizlanishidan hosil bo`ladi. Dekstrin qaytaruvchi polisaxariddir. Uni olish uchun kraxmalni 180—200°C da qizdirish kerak. Non yopayotganda un tarkibidagi suvda erimaydigan kraxmal odam organizmida yaxshi hazm bo`ladigan, suvda eruvchan dekstringa aylanadi.

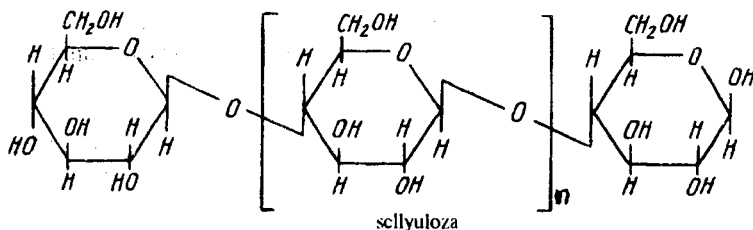
Kraxmal bebaho oziq-ovqat mahsulotidir. Sanoatda uni gidrolizlab, glyukoza olinadi. Kraxmal to`qimachilik sanoatida paxta tolasidan olingan iplarni shixtalashda, ya`ni ipni pishiq va silliq qilish uchun shimdirilgan ohoriy modda sifatida ishlatalidi. Kraxmal etil spirti, atseton, n- butil spirti va boshqa organik birikmalarни olishda asosiy xom ashyo hisoblanadi. Undan tashqari, kraxmaldan dekstrin va kley mahsulotini olishda ham foydalaniladi.

Selluloza ($C_6H_{10}O_5)_n$ yoki kletchatka ham kraxmalga o`xshab tabiiy, yuqori molekulyar polisaxarid bo`lib, barcha o`simliklar tarkibiga kiradi va ularning asosini hosil qiladi.

Paxta tolasining 92—96 % ini, daraxtlarning 40—60 % ini selluloza tashkil qiladi. Daraxtda sellulozadan tashqarn yana boshqa moddalar — lignin, gemiselluloza, pentozanlar, pektin moddalar, smolalar va yog'lar ham bo`ladi. Eng toza selluloza paxtadan olinadi. Buning uchun paxta tolsi bir necha marotaba 1 % li NaOH eritmasi bilan ishlanadi, natijada 99,85 % li toza selluloza olinadi. Sellulozani yog'ochdan olish uchun, yog'och qipig`ini kalsiy bisulfit $Ca(HSO_3)_2$ eritmasida 160—180°C da, 6—8 atmosfera bosimida qizdiriladi, natijada, sellulozadan boshqa barcha moddalar erib ketadi, ya`ni selluloza ajralib qoladi. Bu sellulozadan har xil qog'ozlar, sintetik tolalar va boshqa bir qator organik birikmalar olinadi.

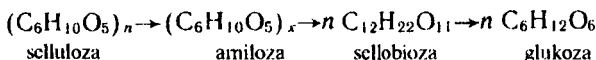
Selluloza β -D-glyukoza qoldig`idan tashkil topgan polisaxarid bo`lib, β -(1,4)-glyukozid-glukozid bog`lanishda bo`ladi. Sellulozaning tuzilishi uning kraxmalga nisbatan fizik va kimyoviy xossalari bilan tubdan farqlanishiga olib keladi. Uning molekular massasi 100000 dan 1000000 gacha bo`lishi mumkin, undagi β -D-glyukoza qodig`ining soni 600—6000.

Sellulozani makromolekular zanjiri, chiziqli tuzilishga ega:

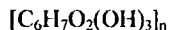


Selluloza kimyoviy xossasiga ko'ra inert, mazasiz, hidsiz, tolasimon modda bo'lib, suvda, spirtda, efirda, atsetonda, suyultirilgan kislodata erimaydi, lekin Shveytser reaktivida — mis oksidining ammiakli eritmasi $[\text{Cu}(\text{NH}_3)_4]^{2+}(\text{OH})_2$ -da, konsentrangan mineral kislotalarda — 42 % li HCl, 74 % li H_2SO_4 eritmasida va 100 % li H_3PO_4 da yaxshi eriydi.

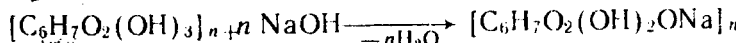
Selluloza kislotalarda eritilganda gidrolizga uchrab, asta-sekin parchalanib, oxirgi mahsulot sifatida glukoza hosil bo'ladi:



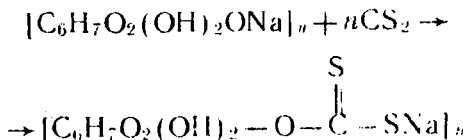
Sellulozaning kimyoviy xossasi uning har bir D-glukoza qoldig'idagi uchta OH guruhi bilan belgilanadi. Shuning uchun sellulozaning formulasini quyidagi qulay ko'rinishda yozish mumkin:



Selluloza konsentrangan ishqor eritmasi bilan qayta ishlansa, alkogolat selluloza hosil bo'ladi:

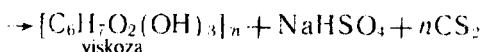
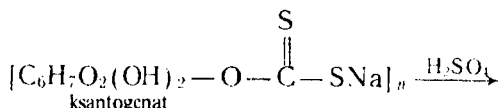


Bu birikma ksantogenat selluloza olishda oraliq mahsulot bo'lib hisoblanadi. Ya'ni unga uglerod sulfid ta'sir ettirilganda selluloza ksantogenati hosil bo'ladi:

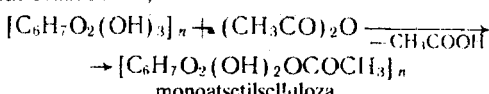


Selluloza ksantogenatining suyultirilgan ishqoriy eritmasini, fileradan o'tkazib, sulfat kislotali vannaga tushirilsa, viskoza ipagi hosil bo'ladi.

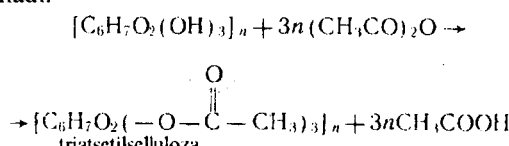
Agarda viskozani glitserin ishtirokida uzun tor teshikdan o'tkazilsa, tiniq plynka — sellofan hosil bo'ladi:



Selluloza organik va mineral kislotalar bilan eterifikatsiya reaksiyasiga kirishib, murakkab efirlarni hosil qiladi. Sirka kislotasi yoki uning angidridi bilan mono, di- va triasetilsellulozani hosil qiladi:

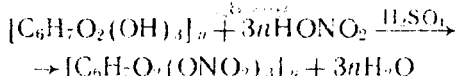


Bularning ichida di- va triasetilselluloza sun'iy ipak — atsetat ipagi olish uchun ishlataladi:



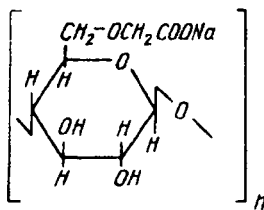
Atsetat ipagini olish uchun atsetilselluloza atsetonda eritiladi va bu eritmani filera orqali issiq shamol esib turgan xonadan o'tkaziladi. Natijada atseton uchib ketadi va sun'iy ipak hosil bo'ladi. Plastifikator qo'shilgan atsetilsellulozalar plastmassa ishlab chiqarishda ishlataladi.

Sellulozaga nitrat kislota bilan sulfat kislota aralashmasi ta'sir ettilisa, mono, di- va trinitroselluloza hosil bo'ladi:



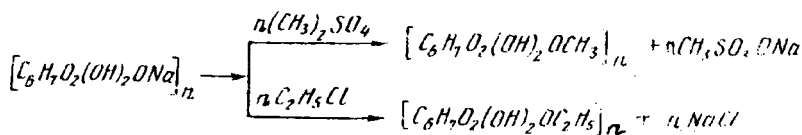
To'la nitrolangan selluloza — kletchatka piroksilin deyiladi va u portlovchi modda hisoblanadi. Chala nitrolangan kletchatkani kolloksilin deyiladi, u nitrolak olishda ishlataladi. Kolloksilinni spirit bilan kamfora aralashmasida eritilsa (spiritni uchirib yuborgandan so'ng), elastik massa — selluloid hosil bo'ladi. Selluloid kinolentalar, fotoplyonkalar va tez quriydigan emal ishlab chiqarishda ishlataladi.

Ishqeriy sellulozani monoxlorsirka kislota bilan reaksiyaga kiritilsa, suvda eriydigan selluloza efiri — karboksimetilselluloza (KMS) hosil bo'ladi:



KMS sirt-faol modda bo'lib, sun'iy sovunlarga — detergentlarga yuvish-xossasini oshirish maqsadida qo'shiladi. KMS asosida tayyorlangan kompozitsiya (glitserin va OP — 10 bilan birga) to'qimachilik sanoatida ip yigirish jarayonida paxta tolasini boyitishda, ya'ni zararlangan tolalarni davolashda ishlataladi.

Sellulozaning oddiy efirlari — metil, etil va butilselluloza ko'p ishlataladi. Bularni olish uchun ishqoriy sellulozaga alkilsulfat yoki galogenalkillar ta'sir ettiriladi:



Bu oddiy efirlar asosan lakk va emal ishlab chiqarishda va gul qog'ozlarni yopishtirishda ishlataladi.

Savol va masalalar

1. Qanday birikmalarini uglevodlar deyiladi? Glukozani furktozadan farqi nimada tushuntirib bering?
2. Aldotetroza, aldopentoza va ketogeksozalarning tuzilish formulasini yozing.
3. Glukozani H_2 , O_2 , HCN va NH_2OH bilan o'zaro reaksiyaga kirishganda qanday mahsulotlar hosil bo'ladi?
4. Aldopentozadan ketogeksozani qanday hosil qilish mumkin?

5. Saxarozani gidrolizlaganda qanday monosaxaridlar hosil bo'ladi?
6. Kraxmalning tuzilishi sellulozadan nimasi bilan farqlanadi?
7. α - etilglukozidni hosil qilish reaksiya tenglamasini yozing.
8. Piroksilin va kalloksilin haqida ma'lumot bering.
9. Diatsetilselluloza va karboksimetilselluloza (KMS)ni olish reaksiya tenglamasini yozing.
10. Nitrosellulozani olinish reaksiya tenglamasini yozing.

V B O B

KARBOSIKLIK BIRIKMALAR

Organik birikmalar faqat ochiq zanjirli bo'lmay, balki yopiq zanjirli - siklik ham bo'ladi. Siklik birikmalar ikkiga bo'linadi — karbosiklik va geterosiklik birikmalar. Karbosiklik birikmalarda «C» atomlari o'zaro bir-biri bilan halqa hosil qilib bog'langan bo'ladi va ular ikkiga bo'linadi:

1. Alisiklik birikmalar
2. Aromatik birikmalar.

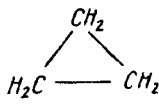
ALISIKLIK BIRIKMALAR

Molekulasi uglerod atomlaridan tuzilgan — sikldan iborat bo'lган uglevodorodlar *alisiklik birikmalar* deb ataladi. Alisiklik birikmalar to'yingan va to'yinmagan bo'ladi. To'yingan alisiklik uglevodorodlar xossalari parafinlarnikiga o'xshash bo'lganligi uchun, ularni sikloparafinlar deb ham yuritiladi. Bundan tashqari, bu uglevodorodlar neft tarkibida bo'lganligi uchun, ularni yana naftenlar deyiladi. Ular uglerod atomining soniga qarab uch a'zoli, to'rt a'zoli, besh a'zoli va hokazo bo'lishi mumkin.

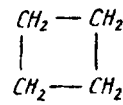
Nomenklaturasi va izomeriyasi. Ratsional nomenklaturaga ko'ra alisiklik birikma nechta ($-\text{CH}_2-$) metilen guruhidan tashkil topgan bo'lsa, shuni soni bilan nomlanadi.

Alisiklik uglevodorodlar sistematik nomenklaturaga ko'ra tegishli to'yingan uglevodorodlar nomi oldiga «siklo» so'zini qo'shib o'qishdan hosil bo'ladi.

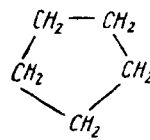
Masalan:



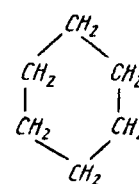
trimetilen (P)
siklopropan (C)



tetrametilen (P)
siklobutan (C)



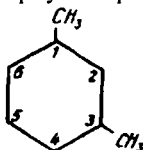
pentametilen (P)
siklopantan (C)



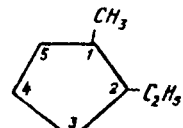
geksametilen (P)
siklogeksan (C)

Agarda halqada yon zanjirlar bo'lsa, u vaqtida halqadagi uglerod atomlari raqamlanadi, bunda shu narsaga e'tibor berish kerakki, yon

zanjirlar bilan bog'langan halqadagi uglerod atomlarining raqamlari yig'indisi eng kam bo'lishi kerak va yon zanjirga bog'langan uglerod atomining raqami qo'yib o'qiladi:



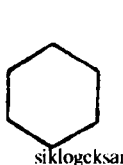
1,3-dimetil-siklogeksan



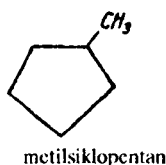
1-metil-2-ctil siklopcntan

Alisiklik uglevodorodlar quyidagi izomeriya xillariga ega.

1) halqani katta-kichikligiga qarab: C_6H_{12} uchun quyidagi izomerlar bo'lishi mumkin:



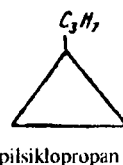
siklogeksan



metilsiklopcntan

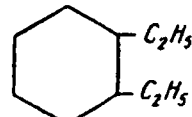


ctilsiklobutan

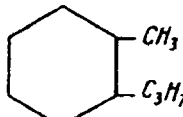


propilsiklopropan

2) Yon zanjirning katta-kichikligiga qarab:

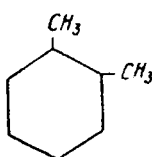


1,2dietetilsiklogeksan

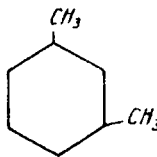


1-metil-2-propilsiklogeksan

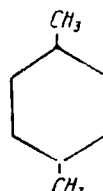
3) Halqada yon zanjir guruhlarning bir-biriga nisbatan joylashishiga qarab:



1,2-dimetilsiklogeksan

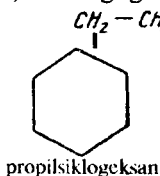


1,3 dimetilsiklogeksan



1,4 dimetilsiklogeksan

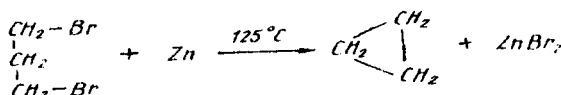
4) Yondagi guruhning tuzilishiga qarab:



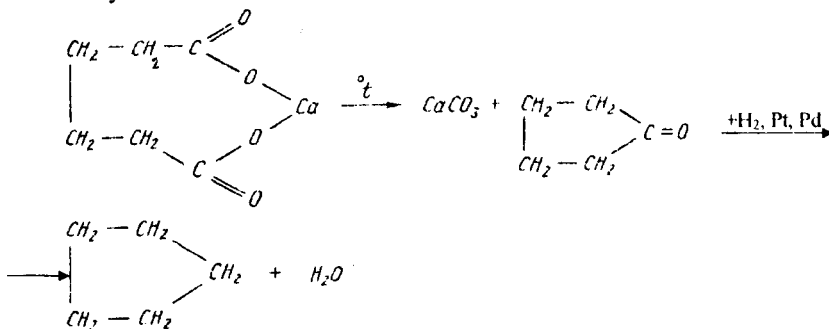
SIKLOPARAFINLARNING TABIATDA UCHRASHI VA OLISHI

Ba'zi sikloalkanlar — siklopantan, siklogeksan va ularning gomologlari tabiatda asosan neft tarkibida uchraydi. Ayniqsa, bu uglevodorodlar Boku nefti tarkibida juda ko'pdir. Shuning uchun rus kimyogari V.V. Markovnikov bu uglevodorodlarni naftenlar deb atagan. Sanoatda naftenlar asosan neftdan olinadi. Kimyoviy usul bilan quyidagicha olinadi:

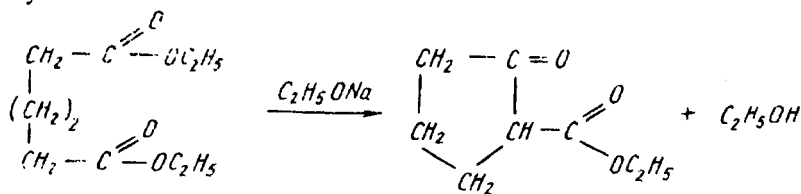
1. G.G. Gustavson usuli bo'yicha digalogenli uglevodorodlardan yopiq zanjirli (siklik) uglevodorod olish mumkin, ya'ni 1,3-dibrompropanga rux kukunini spirtli eritmada ta'sir ettirib, siklopropan olish mumkin:



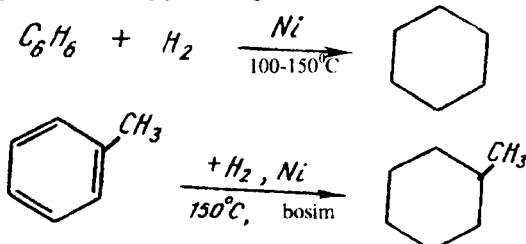
2. Ikki asosli kislotalarning kalsiyili tuzini quruq haydab va vodorod bilan to'yintirib olish mumkin:



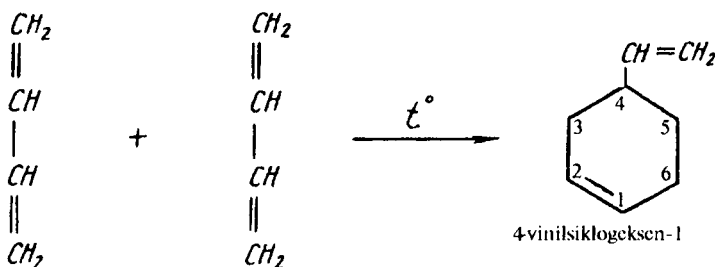
3. Adipin kislotaning murakkab efiriga Na alkogolat ta'sir ettirib, siklik birikmalarning har xil hosilalari olingan. Bu usul Dikman usuli deyiladi:



4. N.D. Zelinskiy benzol va uning gomologlarini maydalangan Ni katalizatorligida H_2 bilan qaytarib olgan:



5. S.V. Lebedev yuqori haroratda butadiendan ba'zi bir to'yinmagan siklik uglevodorodlarni olgan:

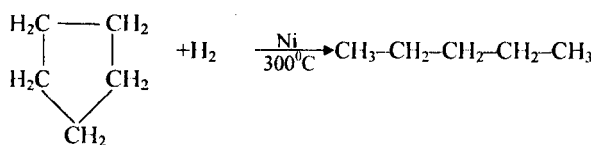
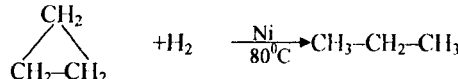


Fizik va kimyoiy xossalari

Yopiq zanjirli uglevodorodlarning qaynash va erish haroratlari ochiq zanjirli uglevodorodlarnikiga qaraganda yuqori bo'ladi.

Siklopropan va siklobutan oddiy sharoitda rangsiz gazlardir, qolganlari suyuqlik, ularning yuqori vakillari qattiq moddalardir. 3—4

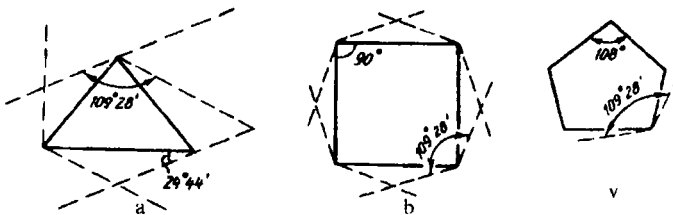
a'zoli siklik uglevodorodlar beqaror, 5—6 a'zolari esa ancha barqarordir. Siklopropan va siklobutan to'yinmagan alifatik uglevodorodlar kabi birikish reaksiyalariga kirishishga moyilroqdir. Masalan, siklopropan 80°C da, siklobutan 120°C da Ni katalizatorligida C—C bog'ining uzilishi hisobiga gidrogenlanadi:



Sikllarning barqarorligini birinchi marotaba 1885 yilda Adolf Bayer o'zining «Kuchlanish nazariyasi» bilan quyidagicha tushuntiradi:

1. Sikldagi uglerod atomlari bir tekislikda yotadi.
2. Atomlar orasidagi valentlik burchagi $109^{\circ}28'$ ga teng.
3. Sikl hosil qilganda valentliklarning yo'nalishi qancha katta burchakka og'sa, sikl shuncha beqaror bo'ladi.

Teng yonli uchburchakning har qaysi burchagi 60° . Demak, uch a'zoli sikl hosil qilishda og'ish burchagi $\frac{109^{\circ}28' - 60^{\circ}}{2} = 24^{\circ}44'$ ga teng bo'ladi (10-rasm).



10-rasm. Bayer gipotezasiga ko'rta turli uglevodorodlarning fazoviyl modellari:

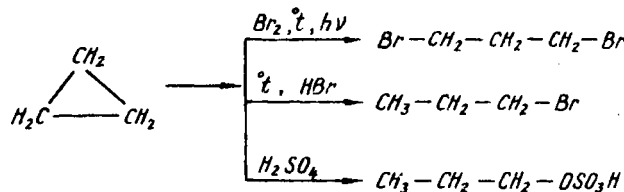
a — siklopropan, b — siklobutan, v — siklopantan

To'g'ri to'rt burchakning har qaysi burchagi 90° . Demak, to'rt a'zoli halqa hosil bo'lganda, og'ish burchagi $\frac{109^\circ 28' - 90^\circ}{2} = 9^\circ 44'$ ga teng bo'ladi (10, b-rasm).

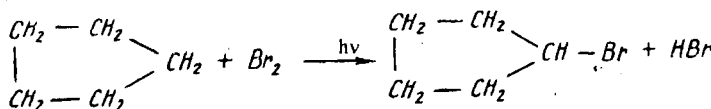
Muntazam besh a'zoli burchakning burchaklari 108° ga teng. Besh a'zoli sikllarda og'ish burchagi $\frac{109^\circ 28' - 108^\circ}{2} = 0^\circ 44'$ ga teng bo'ladi (10, v-rasm).

Demak, Bayer nazariyasiga ko'ra besh a'zoli sikl eng barqaror hisoblanar ekan.

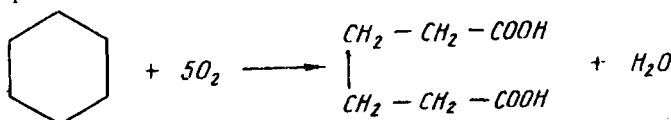
Agar bu sikllarga kuchli kislotalar, galogenlar va galogenvodorodlar ta'sir ettirsak, zanjir uzelishi hisobiga birikish reaksiyasi ketadi:



Siklopentan va undan yuqori molekular og'irligidagi yopiq zanjirli uglevodorodlarga brom ta'sir ettirsak, natijada almashinish reaksiyasi ketadi:



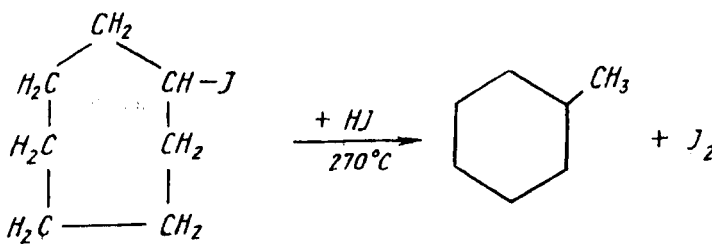
Sikloalkanlar nisbatan oson oksidlanadi va ikki asosli kislotalarni hosil qiladi:



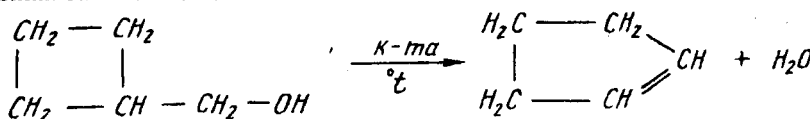
Yuqori haroratda siklik birikmalarning galogenli birikmasiga HI ta'sir ettirib qizdirsak, 6 yoki 7 a'zoli siklik birikma o'rniiga izomerlanish hisobiga 5 yoki 6 a'zoli siklik birikma hosil bo'ladi:

1. 6 a'zoli siklik birikma o'rniiga izomerlanish hisobiga 5 a'zoli siklik birikma hosil bo'ladi:
2. 7 a'zoli siklik birikma o'rniiga izomerlanish hisobiga 6 a'zoli siklik birikma hosil bo'ladi:

6 a'zoli siklik birikma o'rniiga izomerlanish hisobiga 5 a'zoli siklik birikma hosil bo'ladi:
7 a'zoli siklik birikma o'rniiga izomerlanish hisobiga 6 a'zoli siklik birikma hosil bo'ladi:



Bu qaytarishda ketadigan izomerizatsiya reaksiysi V.V. Markovnikov va N.D. Zelinskiy tomonidan ochilgan. Xuddi shunga o'xshash 6 a'zolikni 5 a'zolikka aylantirish mumkin. Bunday reaksiyani N.D. Zelinskiy va N.M. Kijner to'liq o'rganganlar, 4—5 a'zoli siklik birikmalarning spirtli hosilalarini kislotali muhitda qizdirsa, 5—6 a'zoli siklik birikma hosil bo'ladi.



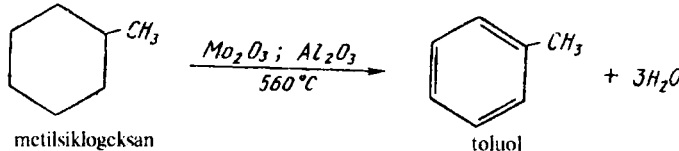
Bu izomerizatsiya reaksiya YA.N. Demyanov tomonidan to'liq o'rGANILGAN.

Ayrim vakillari. Siklopropan C_3H_6 —gazsimon modda, $-34^{\circ}C$ da qaynaydi, tibbiyotda og'riqni qoldiruvchi dori sifatida ishlatiladi.

Siklobutan C_4H_8 —gaz, $-13^{\circ}C$ da qaynaydi, siklopentan C_5H_{10} —rangsiz suyuqlik $49^{\circ}C$ da qaynaydi, asosan erituvchi sifatida ishlatiladi.

Siklogeksan C_6H_{12} —suyuqlik, $81^{\circ}C$ da qaynaydi, erituvchi sifatida ishlatiladi, asosan neft tarkibida uchraydi.

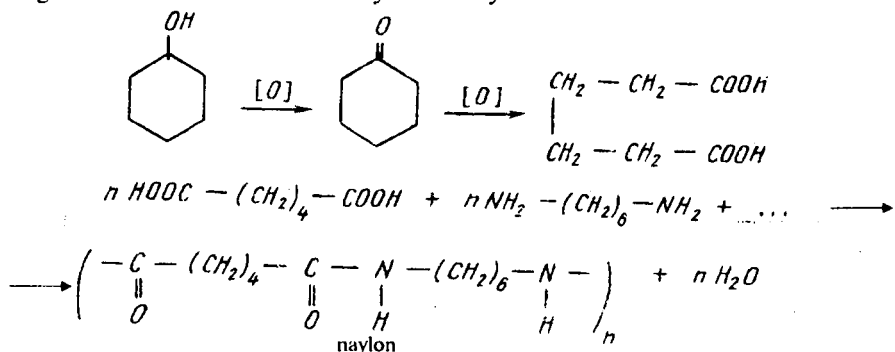
Siklogeksan va uning gomologlari yuqori haroratda, katalizatorlar ishtirokida qizdirilsa, aromatik uglevodorodlar hosil bo'ladi. Bu reaksiya 1911 yilda N.D. Zelinskiy tomonidan o'rganilgan:



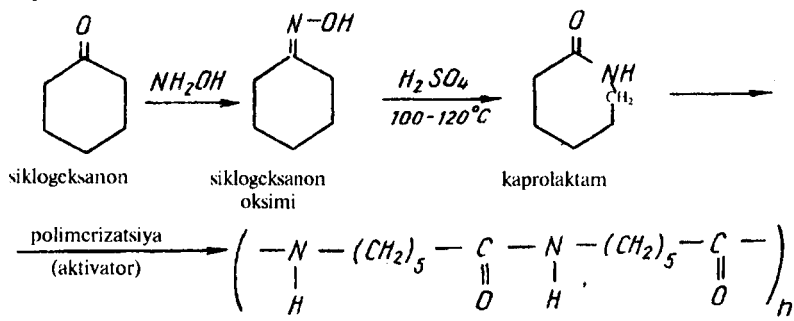
Katalizator sifatida maydalangan platina va palladiyni ham ishlatish mumkin. Bu usul katalistik degidrogenlash deyiladi.

Siklogeksanol $C_6H_{11}OH$ —gigroskopik kristall bo'lib, $25,1^{\circ}C$ da, suyuqlanadi va $161^{\circ}C$ da qaynaydi. Oksidlanish natijasida oldin

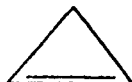
siklogeksan, so'ng adipin kislota hosil bo'ladi. Uni o'z navbatida geksametilendiamin bilan reaksiyasidan naylon tola olish mumkin:



Siklogeksanon $\text{C}_6\text{H}_{10}\text{O}$ —kristall modda bo'lib, 155°C da suyuqlanadi. Undan quyidagi reaksiyalar yordamida poliamid tola — kapron olinadi:



Siklik uglevodorodlar ham ochiq zanjirli uglevodorodlar kabi bitta, ikkita, uchta va hokazo qo'sh bog'li bo'lishlari mumkin. Bitta qo'sh bog'li sikloalkenlarning umumiy formulasasi $\text{C}_n\text{H}_{2n-2}$



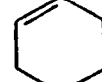
siklopropen



siklobuten

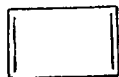


siklopenten



siklogeksen

Ikkita qo'sh bog'li siklik birikmalarining umumiyl formulasi C_nH_{2n-4} .



siklobutadien-1,3



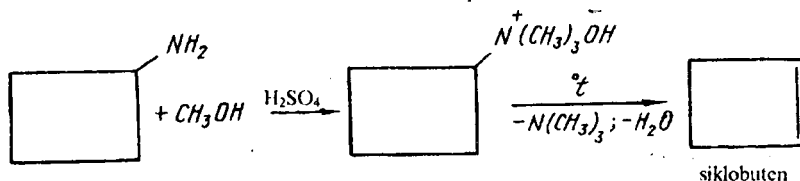
siklopentadien-1,3



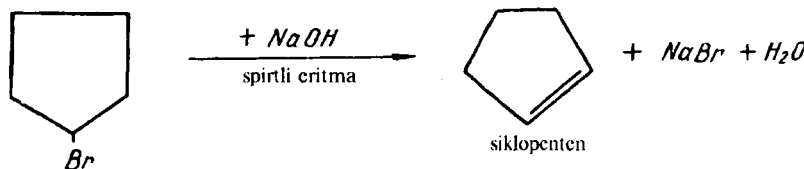
siklogeksadien-1,4

Sikloalkenlarni olinish usullari

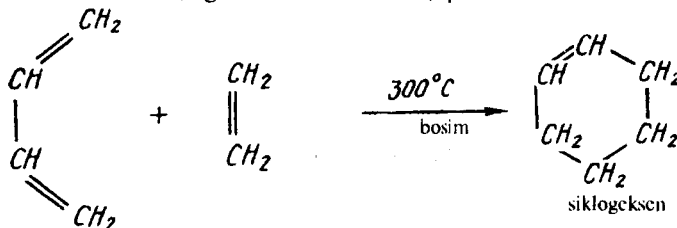
1. Aminosiklobutanni to'la metillab, qizdirib olinadi:



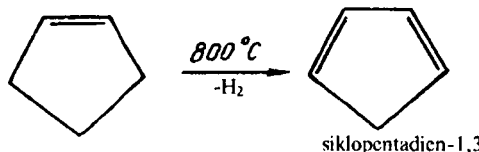
2. Monobromsiklopentanga ishqorning spirtli eritmasini ta'sir ettirib olish mumkin:



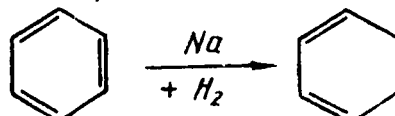
3. Butadien-1,3 ga etilen ta'sir ettirib, qizdirib olinadi:



4. Siklopentenni piroliz qilib siklopentadien olinadi:



5. Siklogeksadiyen benzolning suyuq ammiakda natriy metali ishtirokida qaytarib sintez qilinadi:



To'yinmagan siklik birikmalarining qaynash harorati to'yingan birikmalariniga o'xshashdir:

	$T_g^0\text{C}$	$T_g^0\text{C}$	
siklopentan	49,2	siklogeksan	81
siklopenten	44,0	siklogeksen	83
siklopentadiyen	42,5	siklogeksadiyen -1,3.	83—84
		siklogeksadiyen -1,4.	81—82

Sikloalkenlar kimyoiy reaksiyaga ochiq alkenlar kabi (birikish reaksiyasiga) kirishadi:



Savol va masalalar

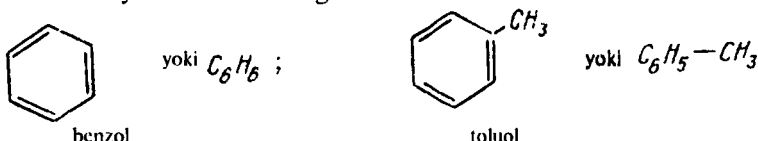
1. Sikloparafinlar qanday nomlanadi?
2. C₆H₁₂ ni hamma siklik izomerlarini yozing va ularni nomlang.
3. N.D.Zelinskiy reaksiyasi bo'yicha siklogeksandan benzolni qanday olish mumkin?
4. A.Bayerning kuchlanish nazariyasini tushuntiring.
5. Benzoldan adipin kislotani qanday olish mumkin?

VI BOB

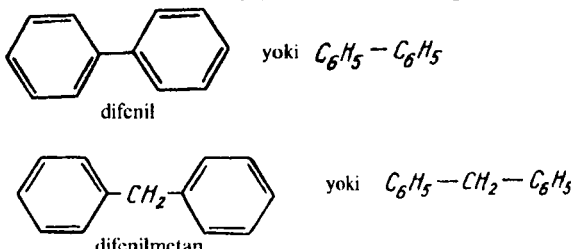
AROMATIK BIRIKMALAR (ARENLAR)

Tarkibida benzol halqasi bo'lgan barcha karbosiklik birikmalar *aromatik birikmalar* deyiladi. Ular o'zlariga xos fizik va kimyoiy xossaga egadirlar. Aromatik uglevodorodlar tuzilishi jihatidan 3 ta katta guruhga bo'lindi.

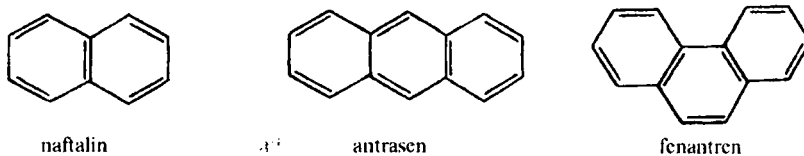
1. Bir yadroli aromatik uglevodorodlar:



2. Ikki, uch va hokazo ko'p yadroli aromatik uglevodorodlar:



3. Kondensirlangan yadroli aromatik uglevodorodlar:

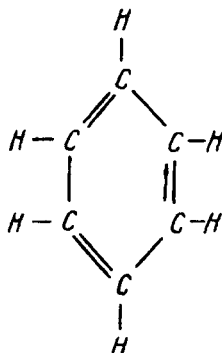


Bu uglevodorodlar tarkibidagi bitta yoki bir nechta H o'rniga funksional guruhlarning almashishidan aromatik aldegidlar, ketonlar, kislotalar va hokazolar hosil bo'ladi:

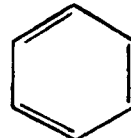
a) *Bir halqali aromatik uglevodorodlar*

Ularning umumiy formulasi C_nH_{2n-6} . Masalan, benzol --- C_6H_6 , toluol --- $C_6H_5CH_3$, ksilol --- $C_6H_4(CH_3)_2$, etilbenzol --- $C_6H_5C_2H_5$ va

hokazo. Benzol aromatik birikmalarining birinchi vakili bo'lib, uni 1825 yilda Faradey koks gazidan ajratib olgan. Benzolni 1833 yilda Mitcherlix benzoy kislotani mo'l ohak ishtirokida quruq haydar olgan, uning tuzilishi esa 1865 yildan boshlab Kekule taklifi bo'yicha quyidagi formula ifodalana boshladi:



yoki qisqartirilib



Kekule benzolni tuzilishi to'g'risida quyidagi fikrlarni aytadi:

- 1) benzol halqasi— yopiq zanjir ko'rinishda bo'ladi;
- 2) benzol halqasi juda mustahkam bo'ladi;
- 3) benzol halqasida uchta ketma-ket joylashgan qo'sh bog' bor;
- 4) benzoldagi 6 ta «H» atomi bir xil qiymatga ega.

Kekulening fikricha, benzol — siklogeksatrien - 1,3,5 ko'rinishda bo'lib, unga ikkita tuzilish formulasi muvofiq keladi. Bu strukturalarda bir-biriga o'tib turish holati kuzatiladi, ya'ni ossillatsiya sodir bo'ladi, deydi:



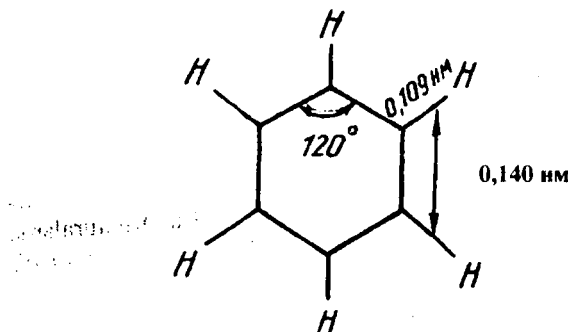
Kekule formulasiga binoan benzolda quyidagi ikkita *o*-izomer bo'lishi kerak:



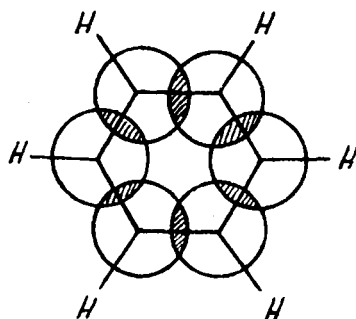
Lekin hozirda faqat bitta *O*-izomer ma'lum. Shunday qilib, Kekule benzol molekulasining tuzilish formulasini to'g'ri ifodalashiga qaramay, uning birikish, oksidlanish reaksiyalariga juda qiyinlik bilan kirishishini va uglerod atomlari orasidagi masofani bir xil bo'lischini tushuntira olmadi.

Hozirgi zamон tushunchasiga ko'ra benzol molekulasi yassi oltiburchakli bo'lib, tomonlari bir xil uzunlik ($0,140\text{ nm}$) ga tengdir. Bu uzunlik to'yingan uglevodorodlardagi bog' uzunligi ($0,154\text{ nm}$) bilan alkenlardagi qo'sh bog' bilan bog'langan uglerod—uglerod bog'i uzunligi ($0,134\text{ nm}$) o'rtaсидagi oraliq masofadir.

Benzol halqasi termodinamik jihatdan juda mustahkam molekula. Siklogeksenni siklogeksangacha qaytarilsa, 120 kJ/mol issiqlik ajralib chiqadi. Agar benzoldagi uchta qo'sh bog'lar bo'lganda edi, qaytarishda $120 \times 3 = 360\text{ kJ/mol}$ issiqlik ajrab chiqishi kerak. Ammo, benzolni gidrogenlanganda 210 kJ/mol issiqlik energiyasi ajrab chiqadi. Bularning farqi $360 - 210 = 150\text{ kJ/mol}$ ga teng. Bu benzolning barqarorlik energiyasi yoki rezonans energiyasi deyiladi. Benzolda C va H atomlari bitta sathda yotadi:



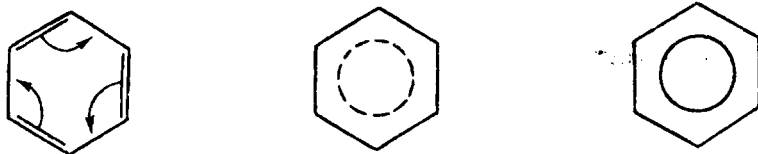
Benzol molekulasidagi barcha uglerod atomlari sp^2 gibriddanish holatida bo'ladi. Demak, uglerod atomlari bir-biri bilan sp^2 gibridd orbitallar orqali bog'langan:



11- rasm.

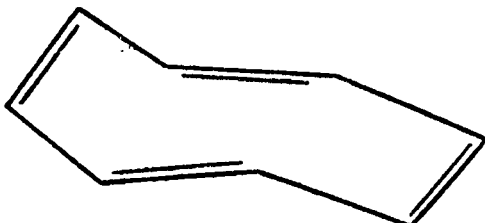
Benzoldagi uglerod atomlari ikkinchi valentlik sp^2 holatda bo'ladilar. Natijada gibridlangan orbitallar oddiy σ -bog' (ikkita C—C va bitta C—H bog'i) hosil qiladilar, to'rtinchi gibridlangan 2p orbital ikkita qo'shni uglerod atomidagi 2p orbitallarni qoplaydi. Bu esa molekulada 6π -elektronlarni delokallashishiga olib keladi va natijada 6 ta elektronlar yadroga tortilib, molekuladagi bog'larni mustahkamlaydi va molekulani barqaror qiladi.

Shunday qilib, benzol molekulasidagi π -bog'lar elektron bulutlarining delokallashishi natijasida molekuladagi oltita uglerod atomining kimyoviy faolligini bir xilda bo'lishligiga sabab bo'ladi va benzol molekulasida π -elektronlar zichligini bir xilda ifodalash uchun quyidagi formulalar tavsiya qilinadi:



Aromatik birikmalarning barqaror bo'lishi uchun faqat elektron bulutlarni delokalizatsiya bo'lishi kifoya qilmaydi, buning uchun molekulada aniq sondagi elektronlar bo'lishi kerak. Ularning soni ($4n+2$) ga teng bo'lishi kerak. Bunda, masalan, $n=0,1,2,3$ hokazo bo'lganida π -elektronlar soni 2,6,10,14 bo'lishi mumkin. Masalan, benzol oltita π -elektronga ega, $n=1$ bo'lganda ana shu olti songa Xukkel soni deyiladi.

Naftalinda $n=2$, demak, π - elektronlar soni 10 ga teng bo'ladi. Shuning uchun naftalin ham aromatik xususiyatga ega. Xuddi shunga o'xshash geterosiklik birikmalar ham aromatik xossani namoyon qiladilar. Lekin benzolga o'xshash siklik tuzilishga ega bo'lgan va o'zida 8 ta π -elektron tutgan siklooktatetraenda aromatik xususiyat yo'q. Chunki, bu birikma yassi tuzilishga ega emas.

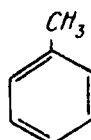


U to'yinmagan uglevodorodlarga o'xshab birikish va oksidlanish reaksiyalariga kirishadi. Chunki, siklooktatetraendagi uglerod atomlari benzol uglerodlariga o'xshab bir tekislikda yotmaydi. Shuning uchun unda aromatik xususiyat yo'q.

BIR HALQALI AROMATIK UGLEVODORODLARNING NOMENKLATURASI VA IZOMERIYASI

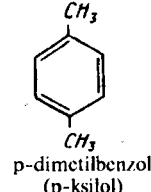
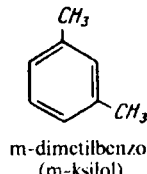
Benzol gomologlarining umumiy formulasini C_nH_{2n-6} bilan ifodalanadi. Benzol molekulasidagi oltita vodorod bir xil qiymatga ega bo'lganligi uchun xohlagan bitta vodorodni biron-bir atom yoki guruh atomlariga almashtirsak, faqat bitta birikma hosil bo'ladi. Shuning uchun bitta vodorod almashtigan benzolda bitta izomer bo'ladi.

Masalan, monometil almashtigan benzol hosilasini toluol (metil benzol) deyiladi:



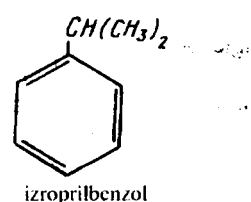
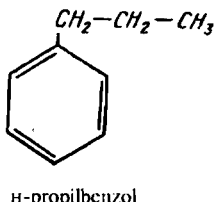
Benzol molekulasida ikkita vodorod almashtishidan uch xil (orto-, meta-, para-) izomerlar hosil bo'ladi. Agarda benzol halqasidagi 1 va 2 ugleroddagi vodorodlar, ya'ni yonma-yon turgan vodorodlar biron atom yoki atomlar guruhiga o'rinn almashtigan bo'lsa, orto izomer deyiladi va

«o» harfi bilan belgilanadi. Masalan, *o*-ksilol. Agarda benzol halqasidagi 1 va 3 ugleroddagi vodorodlar biron atom yoki atomlar guruhiga o'r'in almashsa, ularni meta izomer deyiladi va «*m*» harfi bilan belgilanadi, masalan, *m*-ksilol. Agar benzol halqasida 1 va 4 ugleroddagi vodorodlar, ya'ni bir-biriga qarama-qarshi turgan vodorodlar biron atom yoki atomlar guruhiga o'r'in almashsa, *para* izomer deyiladi va «*p*» harfi bilan belgilanadi, masalan, *p*-ksilol:



Ba'zan orto, meta va para so'zlari o'rninga raqamlar bilan ham ifodalash mumkin, ya'ni 1,2- dimetilbenzol, 1,3- dimetilbenzol, 1,4- dimetilbenzol.

O'rindbosarlarni normal yoki izo-holatda bo'l shiga qarab ham aromatik uglevodorodlar har xil bo'lishi mumkin:



Benzol gomologlarining ba'zilarini tasodifiy tarixiy nom bilan ham nomlanadi. Masalan, vinilbenzolni stirol --- C₆H₅CH=CH₂, metilbenzolni toluol --- C₆H₅-CH₃, dimetil- benzolni ksilol --- C₆H₄(CH₃)₂, izopropilbenzolni kumol --- C₆H₅CH(CH₃)₂ va hokazo.

Aromatik radikallar, arillar deyilib, Ar bilan belgilanadi.

Masalan:

C₆H₅ ---fenit; C₆H₅CH₂ ---benzil,

CH₃-C₆H₄- tollil: C₆H₅-CH= --- benziliden;
C₆H₄= fenilen va hokazo.

AROMATIK UGLEVODORODLARNING OLINISHI

Benzol va uning gomoglari asosan toshko'mir va neftdan olinadi. Toshko'mirni $1000-1200^{\circ}\text{C}$ da quruq haydash natijasida bir necha xil mahsulotlar — koks, koks gazi, ammiakli suv va toshko'mir smolasi hosil bo'ladi. Koks — metallurgiya sanoatida ishlataladigan yoqilg'idir.

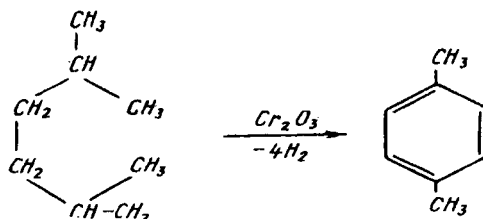
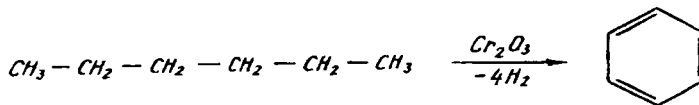
Koks gazi — gazga o'xshash mahsulotlar aralashmasi bo'lib, undan smola, ammiak va yengil moylar olinadi. Bu moylarni 60% ini benzol, toluol va boshqa uglevodorodlar tashkil qiladi. Hozirgi davrda benzolning 90% i yengil moylardan olinadi. Toshko'mir smolasi toshko'mirning atigi 3% ni tashkil etadi, undan 120 xilga yaqin mahsulotlar (fenol, naftalin, antrasen, piridin, tiofen va boshqalar) olinadi.

Toshko'mir smolasini 170°C gacha qizdirilsa benzol, toluol, ksitol va boshqa yengil moylar haydar olinadi. $170-230^{\circ}\text{C}$ gacha qizdirilsa og'ir moy—krezol, ksilenol, naftalin, xinolinlar haydaladi. $270-340^{\circ}\text{C}$ gacha qizdirsak, antrasen moylar ajratib olinadi. Undan antratsen, fenantren va boshqa ko'p halqali uglevodorodlar olinadi. Eng oxirida qolgan qattiq qoldig'ini pek deyiladi.

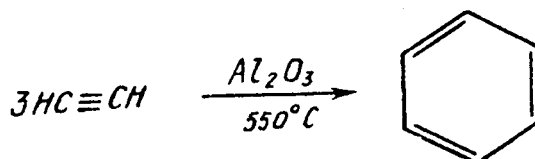
Pek asosan yog'och materiallarni — shpallar va boshqalapra shimdirishda ishlataladi, chunki u yog'ochni chirishdan saqlaydi.

Aromatik uglevodorodlarning ikkinchi manbagi neftdir. Neftning o'rta va yuqori haroratda hosil qilingan fraksiyalar tarkibida aromatik uglevodorodlar taxminan 30% gacha miqdorda bo'ladi. Ba'zida ularning miqdori 60% ni tashkil etishi ham mumkin. Ularni asosan haydash yoki piroliz qilish va katalitik krekinglash yo'li bilan olinadi. Bulardan tashqari, aromatik uglevodorodlarni yana quyidagi sintetik usullar orqali olish mumkin:

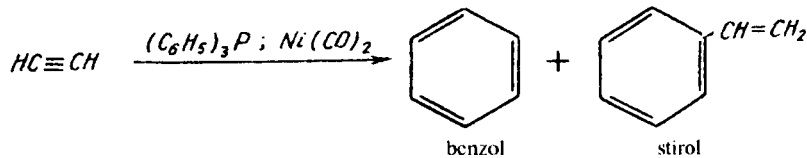
1. Neftning yengil fraksiyalarini yuqori haroratda aromatizatsiya qilib olinadi:



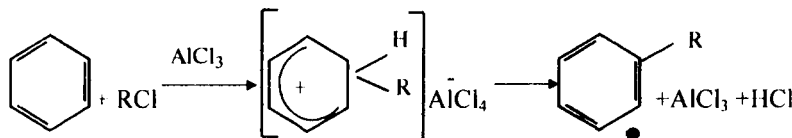
2. Atsetilen qatoridagi uglevodorodlarni aromatizatsiya qilib olinadi. 1876 yili M. Bertlo atsetilenni qizdirilgan naychadan o'tkazib benzol olgan:



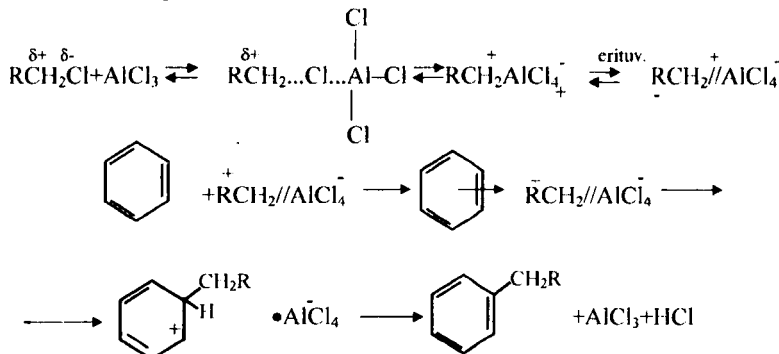
1927 yilga kelib N.D. Zelinskiy shu usul bilan ko'proq miqdorda benzol olishga muvaffaq bo'lgan. 1948 yili V. Reppe katalizator sifatida karbonil nikelni $Ni(CO)_2$ ishlatisib benzol va uning gomologlarini olgan:



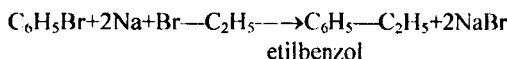
3. SH.Fridel--J.Krafts (1877y) reaksiyasi bo'yicha katalizatorlar ishtirokida benzolga galoidbirikmalarini ta'sir ettirib, uning gomologlarini olish mumkin. Katalizator sifatida $AlCl_3$, $AlBr_3$, $SbCl_4$, $ZnCl_2$ lar ishlatalidi:



Reaksiyaning birinchi bosqichida galoidalkil katalizator ishtirokida ionlarni hosil qiladi:

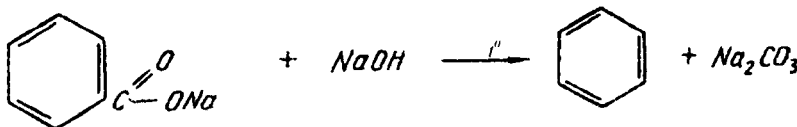


4. Vyurts-Fittig reaksiyasi. Brombenzol va etilbromid aralashmasiga natriy metali ta'sir ettirilganda benzolning gomologlari hosil bo'ladi:



Bu reaksiyaga xlorli birikmalarga nisbatan bromli va yodli birikmalar osonroq kirishadi.

5. Aromatik karbon kislotalarning tuzlarini o'yuvchi ishqorlar bilan qizdirilsa, dekarboksillanish natijasida aromatik uglevodorodlar hosil bo'ladi:



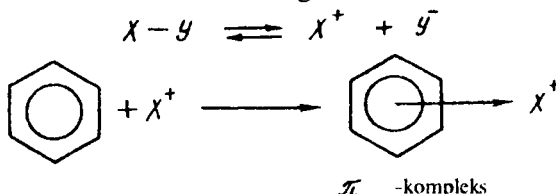
Fizik xossalari. Benzol va uning gomologlari suyuqlik, maxsus hidli, ba'zilari qattiq moddalardir. Molekular massasi ortib borishi bilan qaynash haroratlari ham ortib boradi. *O*-izomerlarining qaynash harorati *p*- va *m*-izomerlarniga qaraganda yuqoridir. Ularning solishtirma og'irligi suvnikidan yengil, suvda erimaydilar, lekin organik erituvchilarda yaxshi eriydi.

UB-spektrda aromatik uglevodorolarning yutilish chizig'i 180—

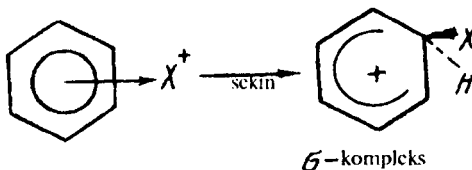
300 nm oralig'ida bo'ladi. C—C bog'larining valent tebranishlar 1600-1500 sm⁻¹ da kuzatiladi. Aromatik halqaning =C—H bog'larining valent tebranishlar yuqqori chastotasi 3100-3000 sm⁻¹ sohada kuzatiladi.

Kimyoviy xossasi. Aromatik uglevodorodlar, asosan almashinish va ba'zida birikish reaksiyalariga kirishadilar. Bu reaksiyalar asosan elektrofil almashinish (S_E) reaksiyalaridir. Bularga galogenlanish, nitrolanish, sulfolanish, alkillash va atsillash reaksiyalarini kiradi. Aromatik uglevodorodlardagi elektrofil almashinish reaksiyasi mexanizmi etilen qatori uglevodorodlari elektrofil birikish reaksiyasi mexanizmiga o'xshashdir. Har ikki holatda ham reaksiya ionli mexanizmda, uch bosqichda boradi.

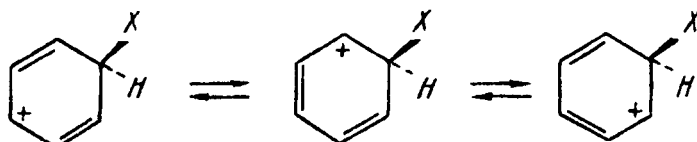
Reaksiyaning birinchi bosqichida benzoldagi π -galuvchan π -elektronlar hujum qilayotgan musbat zaryadli zarracha bilan tezda π -kompleks hosil qiladi. Bunda hujum qilayotgan musbat zaryadli zarracha benzoldagi oltita π -elektronlar bilan bog'lanadi:



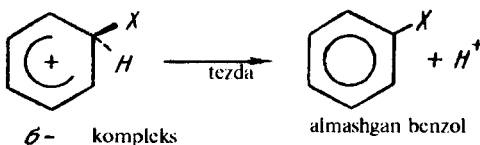
Ikkinci bosqichda π -kompleks σ -kompleksiga o'tadi. Bunda sistemadagi oltita π -elektronning ikkitasi C—X kovalent bog' hosil qilish uchun ajralib chiqadi. Qolgan to'rtta π -elektron benzoldagi beshta uglerod atomlari orasida bo'linadi:



Hosil bo'lgan σ -kompleksning rezonans formulalarini quyidagicha ifodalash mumkin:



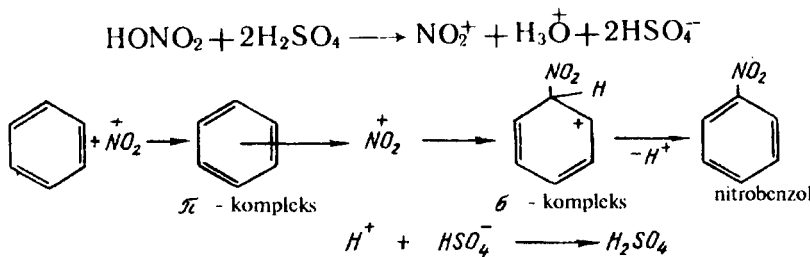
σ -kompleks oraliq mahsulot bo'lib, aromatik xususiyatga ega bo'lmagan karbaktiondir. Chunki, ulardag'i oltita ugleroddan bittasi to'yingan bo'lib, sp^3 gibridlanish holatida, qolgan beshta uglerod atomlari sp^2 gibridlangan holatidadir. To'yingan uglerod atomidagi X va H atomlari benzol halqasiga nisbatan perpendikular tekislikda joylashgan bo'ladi. σ -kompleks tezda o'zidan protonni ajratib chiqarib yana aromatik tuzilish holatiga o'tadi:



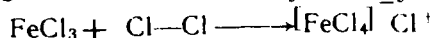
Bunda uglerod sp^3 gibridlangan holatdan sp^2 holatga o'tadi. Bu elektrofil almashinish reaksiyasida uchinchi bosqich hisoblanadi. Ajralib chiqayotgan proton reaksiyon aralashmadagi Y^- anion bilan bog'lanadi:



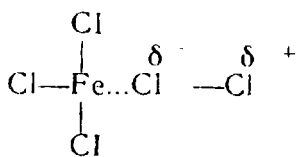
Cl_2 , Br_2 , HNO_3 , H_2SO_4 , $HOCl$, $HOBr$ va boshqalar benzol bilan elektrofil o'r'in almashinish reaksiyasiga kirishadilar. Masalan, benzolni nitrolash reaksiyasi quyidagi mexanizmda boradi:



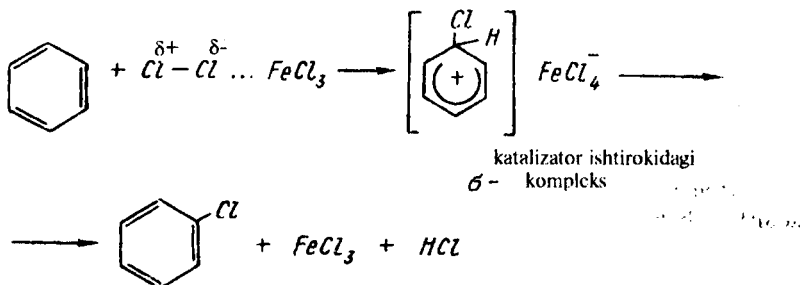
Benzol va uning gomologlariga katalizatorlar ($AlCl_3$, $FeCl_3$, $AlBr_3$) ishtirokida galogen ta'sir ettillsa, dastlab bitta, keyin ikkita va hokazo hamma vodorodlar galogenga o'r'in almashinishi mumkin. Bunda oldin katalizator galogen bilan o'zarlo ta'siri natijasida ion justini hosil qiladi:



Ammo bunda erkin Cl^- ioni hosil bo'lmaydi, ya'ni faqat katalizator xlorni qutblayli. Natijada xlor molekulasiidagi ikkinchi xlor atomi musbat zaryadga ega bo'ladi, uning elektrofilligi ortadi:

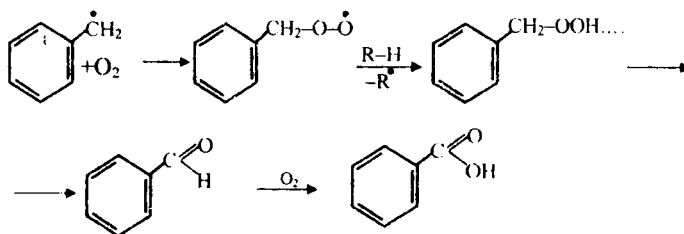


Elektrofil zarracha aromatik yadro bilan ta'sirlashadi:

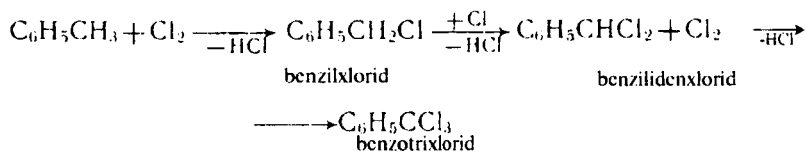


Benzil gomologlari yon zanjiri hisobiga boradigan reaksiyalar radikal mexanizmda boradi. Nur yoki harorat ta'sirida faol radikallar hosil bo'ladi. Radikal esa yon zanjirdagi alkil guruh vodorodi o'rmini oladi. Galogenlash, suyultirilgan kislota bilan nitrolash oksidlash reaksiyaları radikal mexanizmda boradi. Masalan, toluolni xlorlash reaksiyası misol bo'ladi.

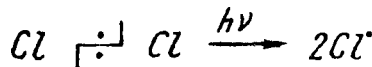
Benzil radikali kislород билан осон та'sirlanadi va natijada gidropoeroksid va ulardan aldegid va kislotalar hosil bo'ladi.



Toluol yoki boshqa alkilbenzollarga yorug'lik ta'sirida galogen ta'sir ettirsak, yon zanjir radikalndagi vodorod hisobiga almashinish reaksiyası boradi:



Reaksiya radikal almashinish mexanizmi bo'yicha boradi, ya'ni yorug'lik nuri ta'sirida xlor molekulasi ikkita xlor radikalini hosil qiladi:



Bu erkin radikal toluol molekulasidagi bitta vodorodni o'ziga biriktirib, benzil radikalini hosil qiladi:

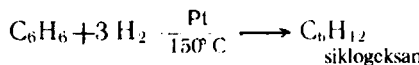


Benzil radikali esa o'z navbatida xlor molekulasi bilan o'zaro ta'sirlashib, benzilxlorid va xlor radikalini hosil qiladi:

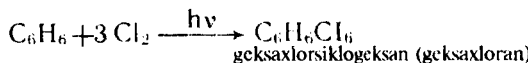


Bu reaksiya davom etib, radikaldagi barcha vodorod atomlari galogenga almashinishi mumkin.

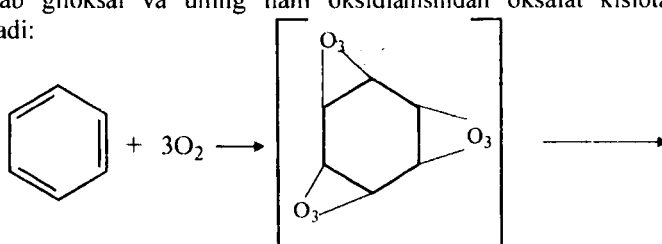
Aromatik uglevodorodlar birikish reaksiyasiga ancha qiyin kirishadilar. Masalan, vodorod bilan gidrogenlash reaksiyasi:

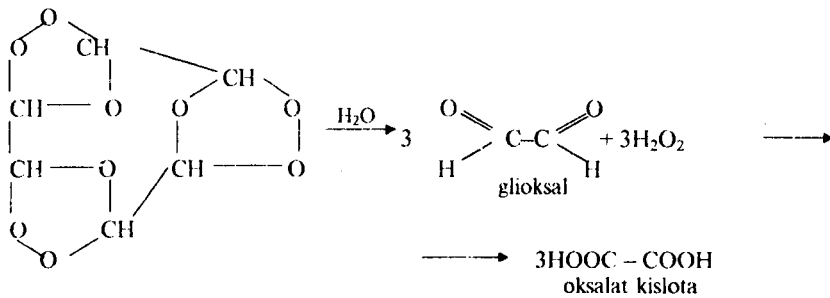


Benzol xalqasiga xlorning birikishi nur ta'sirida boradi:



Benzol va uning gomologlari ozon molekulasini biriktiradi va portlovchi modda triozonidni beradi. Triozonid suv bilan gidrolizga uchrab glioksal va uning ham oksidlanishidan oksalat kislota hosil bo'ladi:





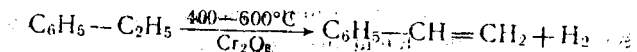
Yuqoridagi reaksiyalarda uch molekula reagentni biriktirishi benzolni to'ymaganligidan dalolat beradi.

Ayrim vakillari. Benzol — C₆H₆ o'ziga xos hidli, rangsiz suyuqlik 80,1°C da qaynaydi, suvda kam eriydi. Benzol har xil kimyoviy mahsulotlarni — nitrobenzol, xlorbenzol, anilin, fenol va stirol ishlab chiqarishda asosiy xom ashyo hisoblanadi. Asosan erituvchi sifatida ishlataladi.

Toluol (metilbenzol) C₆H₅—CH₃ — o'ziga xos hidli rangsiz suyuqlik, 110°C qaynaydi, suvdan yengil. Toluol asosan kaprolaktam tolasini olishda, bo'yoqlar, dorivor va portlovchi moddalar tayyorlashda ishlataladi.

Ksilol-(dimetilbenzol) — C₆H₄(CH₃)₂, o,m va p izomerlari 138,4-144,4°C qaynaydi. Texnik ksilol ularning aralashmasidan iberatdir. o-kislol ftal angidridni va p-ksilol tereftal kislotani olishda ishlataladi. Bu moddalardan esa sintetik tola — lavsan tayyorlanadi.

Etilbenzol C₆H₅—C₂H₅ rangsiz suyuqlik, asosan stirol olishda ishlataladi:



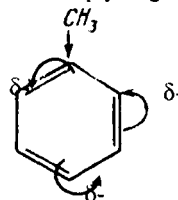
Vinilbenzol-stirol C₆H₅—CH=CH₂ — suvdan erimaydigan o'ziga xos hidli, rangsiz suyuqlik, yaxshi polimerlanadi. Uni polimerizatsiyaga uchratib, molekular massasi 20000—200000 bo'lgan polistirol — tiniq polimer plastmassa olinadi. Stirol bilan divinil aralashmasini polimerizatsiyaga uchratib, sintetik kauchuk-butadienstirol olinadi.

AROMATIK UGLEVODORODLARDA O'RINBOSARLARINING TA'SIRI

O'RINBOSARLARNING YO'NALTIRUVCHI TA'SIRI HAQIDA TUSHUNCHА

Benzol molekulasidagi π -elektronlar bulutining zichligi barcha uglerod atomlari orasida bir xil taqsimlangan bo'ladi. Agarda benzol halqasida bitta o'rribosar bo'lsa, π -elektronning buluti zichligini bir xil taqsimlanishi buziladi. Buning natijasida benzol halqasi nisbatan qutblanadi va hujum qiladigan reagent benzol halqasining biron ta holatiga borib almashadi. Demak, benzol halqasidagi uglerod atomlarini reaksiyaga kirishish qobiliyati faqat hujum qilayotgan reagentning tabiatiga emas, balki benzol halqasidagi o'rribosarlarning turiga va holatiga ham bog'liq bo'ladi. O'rribosarlarning turiga qarab keyingi hujum qilayotgan reagent (atom yoki guruh atomlar) ma'lum holatda vodorod atomi o'rniga almashadi. Buni oriyentatsiya qoidasi deyiladi. Hamma o'rribosarlarni ikki turga bo'lish mumkin.

1. Birinchi tur o'rribosarlar (oriyentatorlar)ga OH, OR, SH, NH₂, NHR, NR₂, R va galogenlar kiradi. Bu o'rribosarlar benzol halqasi elektron bulut zichligini halqa tomon siljitadilar, ya'ni ular elektronodonor xossasiga egadir. Ular benzol halqasiga elektrofil reagentlarning hujumini kirishini osonlashtirib, orto va para holatlarga yo'naltiradilar, benzol halqasini faollashtiradilar. Toluol molekulasida elektronlar buluti zichligi metil guruhning +J induksion ta'sirida quyidagicha taqsimlanadi:

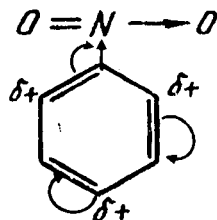


Ya'ni, metil guruhining musbat induktiv ta'sir tufayli benzol yadrosida orto- va para holatlarda elektronlar bulutining zichligi ortadi.

2. Ikkinchи tur o'rribosarlar (oriyentatorlar)ga NO₂, SO₃H,

C≡N—C=O, COR, COOH, COORlar kiradi. Bu o'rribosarlar benzol halqasi elektron buluti zichligini o'z tomoniga tortadilar, ya'ni ular

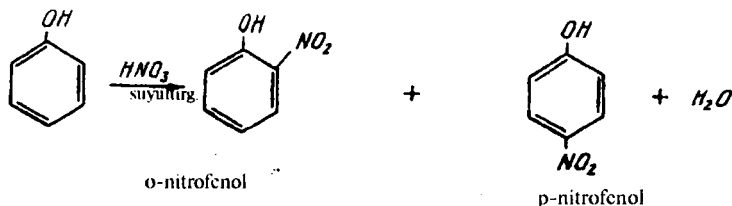
elektronoakseptor xususiyatiga egadirlar. Ular benzol halqasining faolligini kamaytiradilar va elektrofil reagentlarning kirishini qiyinlashtiradilar, keyingi kirayotgan o'rribosarlarni esa faqat metaholatga yo'naltiradilar. Nitrobenzol molekulasiagi nitroguruuh halqada elektron zichligining tortilishi natijasida unga nisbatan orto- va para holatlarda elektron bulutini zichligini kamaytiradi:



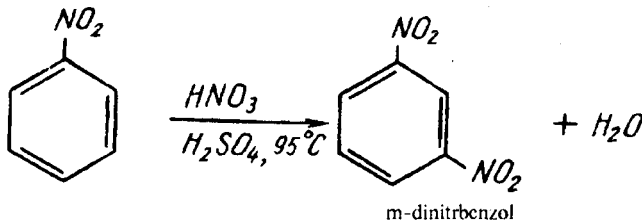
Demak, benzol halqasida vodorod almashinishi ma'lum qoida asosida borar ekan. Reaksiyaning borishi hujum qilayotgan reagentga va o'rribosarlarga bog'liq.

Quyida shunday reaksiyalarning ba'zilarini ko'rib chiqamiz.

a) o'rriboslar birinchi turga mansub va reagent elektrofil bo'lsa:



b) o'rriboslar ikkinchi turga mansub va reagent elektrofil bo'lsa:



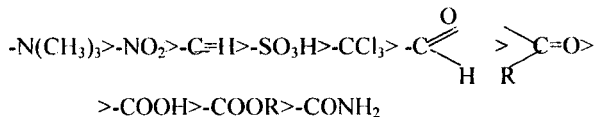
O'rribosarlarni yo'naltirish (orientatsiya) xususiyatiga qarab

quyidagi qatorda joylashtirish mumkin:

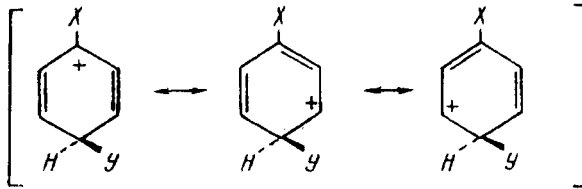
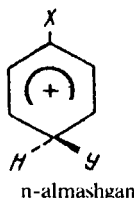
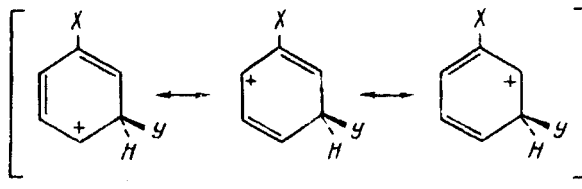
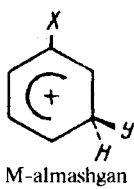
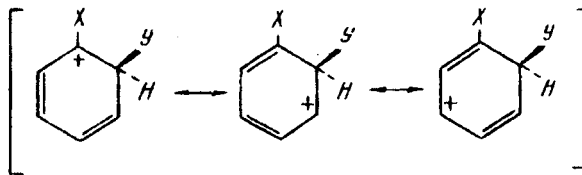
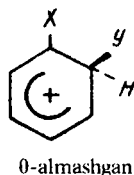
I. tur o'rnbosarlarning faollashtirish qatorini kamayish qatori:



II. tur o'rnbosarlarning *m*-holatga yo'naltiruvchi faollig'i quyidagi qatorda kamayadi:



Bitta vodorod almashgan benzolning elektrofil reagent bilan o'zaro ta'siri natijasida quyidagi tuzilishdagi σ -komplekslarni hosil qilishi va ularning rezonans formulalari:



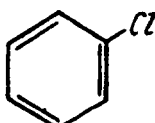
Agarda benzol halqasidagi X — birinchi guruh o'rribosarlari bo'lsa, unda yangi hujum qilayotgan elektrofilning orto- va para holatlarda almashinishi qulaydir. Chunki bunda σ -kompleks ancha turg'un bo'ladi.

Agarda benzol halqasidagi X — ikkinchi guruh o'rribosarlari bo'lsa, unda yangi guruh — U faqat meta — holatda almashadi. Chunki, bunda elektron zichligi nisbatan kam siljigan bo'ladi.

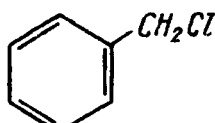
AROMATIK UGLEVODORODLARNING GALOGENLI, SULFO- VA NITRO HOSILALARI

a) Galogenli hosilalar

Aromatik yadroda yoki yon zanjirda bitta yoki bir nechta galogen bo'lgan organik birkmalarga *aromatik uglevodorodlarning galogenli hosilalari* deyiladi:



xlorbenzol

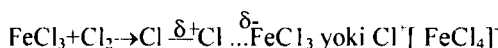


benzilxlorib

Olinish usullari

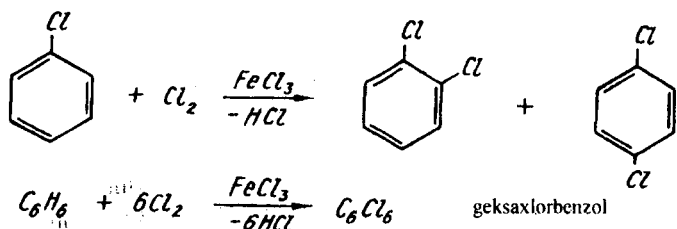
Reaksiya sharoitiga qarab, galogen yadrodagи vodorodga yoki yon zanjirdagi vodorodga almashinishi mumkin. Agarda reaksiyanı katalizatorlar ($FeCl_3$, $AlCl_3$, $SbCl_3$) ishtirokida olib borilsa, bunda yadroda elektrofil almashinish reaksiysi boradi.

Reaksiya jarayonida oldin galogenlar katalizatorlar bilan o'zaro ta'sirlashib, $FeCl_4^-$ va Cl^+ ionlarini hosil qiladilar:

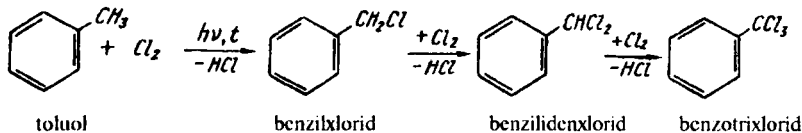


So'ngra galogenlanish reaksiyasi yuqorida ko'rsatilgan mexanizm bo'yicha boradi.

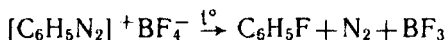
Agar reaksiyanı davom ettirsak, galogen (birinchi tur o'rribosar bo'lganligi uchun) o'ziga nisbatan orta va para holatlarda almashinadi, keyinchalik qolgan vodorod atomlari ham galogenga almashinishi mumkin:



Galogenlash reaksiyasi yorug'lik ta'sirida olib borilsa, reaksiya yon zanjirdagi vodorod hisobiga boradi. Toluol yoki boshqa alkilbenzollar yorug'lik va harorat ta'sirida xlorlansa, galogenlash faqat alkil guruh vodorodlari hisobiga boradi. Reaksiya radikal mexanizm bo'yicha boradi:

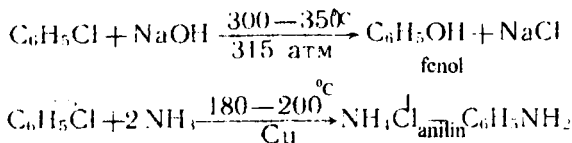


Aromatik bromli va ftorli birikmalarini diazobirikmalardan olish mumkin:



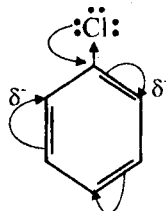
Fizik xossalari. Galogenli aromatik birikmalar yuqori haroratda qaynaydigan suyuqlik, suvda erimaydi, organik erituvchilarda eriydi. Ularning F, Cl, Br va J li hosilalarining qaynash harorati F dan J ga tomon oshib boradi. Masalan, $\text{C}_6\text{H}_5\text{F}$ — 85°C da, $\text{C}_6\text{H}_5\text{Cl}$ — 132°C ; $\text{C}_6\text{H}_5\text{Br}$ — 156°C va $\text{C}_6\text{H}_5\text{J}$ — 189°C da qaynaydi.

Kimyoviy xossalari. Aromatik galogenli birikmalar kimyoviy reaksiyalarga alifatik galogenli hosilalariga nisbatan ancha passiv bo'lib, faqat qizdirish, bosim natijasida va katalizator ishtirokida almashinish reaksiyasiga kirishishi mumkin:



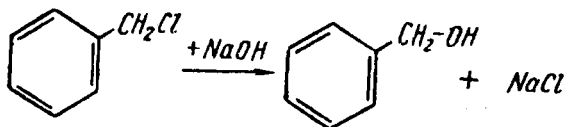
Galogen benzol halqasida joylashgan bo'lsa, uning faol emasligini

shunday tushuntirish mumkin. Agar galogen benzol halqasida bevosita bog'langan bo'lsa, u nukleofil almashinish reaksiyalariga yomon kirishadi. Galogen atomi kuchli elektromaniy element bo'lganligi uchun $-J$ induksion ta'sirga ega va undan tashqari galogenning juftlangan elektronlari xalqaning π -elektronlari bilan ta'sirlashgan.

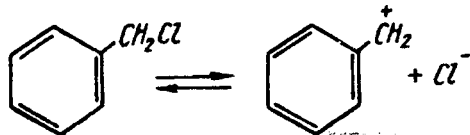


Shuning natijasida C-Cl orasidagi masofa qisqaradi va u nukleofil reagentlar bilan reaksiyaga qiyin kirishadi.

Galogen yon zanjirda joylashgan benzol gomologlari, ya'ni arilalkil galogenidlari nukleofil almashinish reaksiyasiga oson kirishadilar:



Bunda galogenning qo'zg'aluvchanligini galogen ajralib chiqqandan so'ng qolgan karbokationning turg'unligi bilan tushuntirish mumkin:



Aromatik uglevodorolarning bromli va yodli hosilalari magniy metali bilan metallorganik birikma — Grinyar reaktivini hosil qiladi:



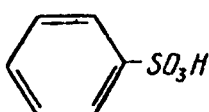
Grinyar reaktivi ko'pgina organik birikmalarni sintez qilishda ishlataladi. Xlorbenzol har xil organik birikmalar (fenol, bo'yog va

БИЗОЛОНДИ
НОРМОЛ
СИЛАХАРДИ

boshqalar) ni sintez qilishda, benzilxlorid esa benzil spirtini va benzoy kislotasining murakkab efirlarini olishda ishlatalidi;

b) aromatik qatordagi sulfokislotalar

Benzol halqasidagi bitta yoki bir nechta vodorod atomlarining sulfoguruhga ($-\text{SO}_3\text{H}$) almashinishidan hosil bo'lgan organik birikmalarga *aromatik sulfobirikmalar* deb aytildi. Shuningdek, sulfobirikmalarni sulfokislotalar deb ham yuritiladi. Masalan:



Benzolsul fokislota



n- toluolsul fokislota

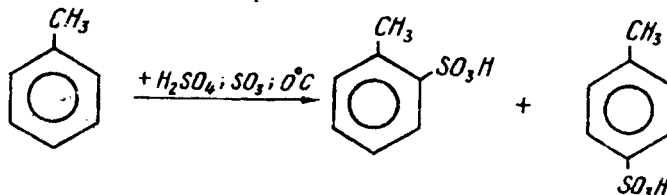
Aromatik sulfobirikmalarda sulfoguruhdag'i oltingugurt atomi halqadagi uglerod atomi bilan bevosita bog'langan bo'ladi.

Olinishi

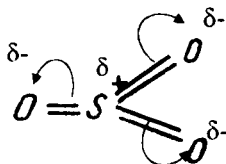
Aromatik uglevodorodlarning sulfolash reaksiyasi konsentrangan sulfat kislota (94—96 % li) ishtirokida $120—160^{\circ}\text{C}$ da qizdirib yoki oleum va 5 foiz SO_3 aralashmasi ta'sirida olib boriladi. Sulfolash reaksiyasi tipik elektrofil almashinish reaksiyasidir:



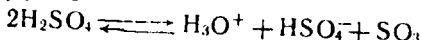
Benzolga qaraganda toluolni sulfolash nisbatan oson boradi va toluolsulfokislotalarni hosil qiladi:



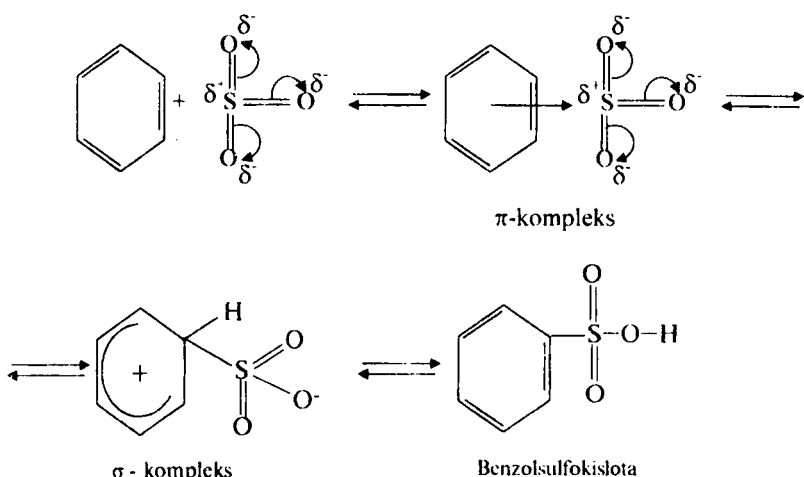
Sulfolash reaksiyasida hujum qiluvchi, ya'ni sulfolovchi agent oltingugurt angidridi SO_3 dir. Bu molekulada oltingugurt atomi nisbatan musbat zar'yadlangan bo'ladi:



SO_3 guruh quyidagicha hosil bo'ladi:



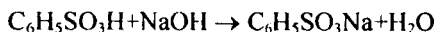
SO_3 kuchli elektrofil xossaga ega bo'lib, undagi olttingugurt atomi aromatik halqadagi π -elektronlar sistemasiga hujum qiladi va natijada σ -kompleks hosil bo'ladi:



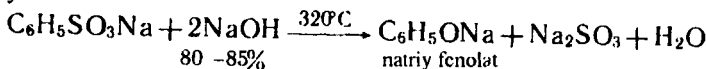
Sulfolash reaksiyasini davom ettirsak, di-va tri- sulfo birikmalar hosil bo'ladi (sulfo guruhlar o'zaro meta holatda joylashadi).

Fizik xossalari. Aromatik sulfobirikmalar kristall modda bo'lib, suvda yaxshi eriydilar. Organik erituvchilarda erimaydilar, gigroskopik, ochiq havoda suyuqlanadi.

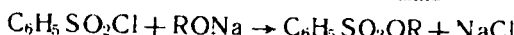
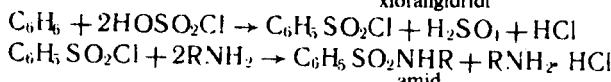
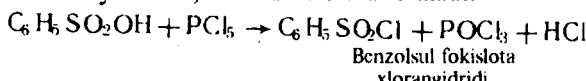
Kimyoiy xossalari. Aromatik sulfokislolar kuchli kislota hisoblanadilar. $\text{pK}_{\text{a}} \approx 0,4$. Ular ishqorlar bilan reaksiyaga kirishib, tuz hosil qiladilar:



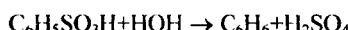
Hosil bo'lgan tuzni ishqor ishtirokida yuqori haroratda qizdirilsa, natriy fenolat hosil bo'ladi:



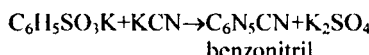
Aromatik sulfokislotalardan karbon kislotalar kabi to'g'ridan-to'g'ri amidlar, efirlar na boshqa hosilalar olib bo'lmaydi. Shuning uchun oldin aromatik sulfokislotaning xlorangidridi olinadi. So'ngra undan quyidagi reaksiyalardan foydalanib, amidlar va efirlar olinadi:



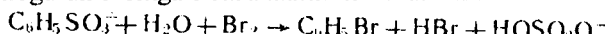
Aromatik sulfokislotalar gidrolizlanish reaksiyasiga kirishadilar:



Sulfokislotalardan nitrillar olish mumkin:



Sulfoguruh bromga o'rIN almashinishi mumkin:



Benzolsulfokislot— $\text{C}_6\text{H}_5\text{SO}_3\text{H}$ kristall modda, suvda yaxshi eriydi, benzolda esa yomon eriydi. Suvsiz benzolsulfokislot 171—172°C da suyuqlanadi. Asosan fenol olishda ishlatalidi.

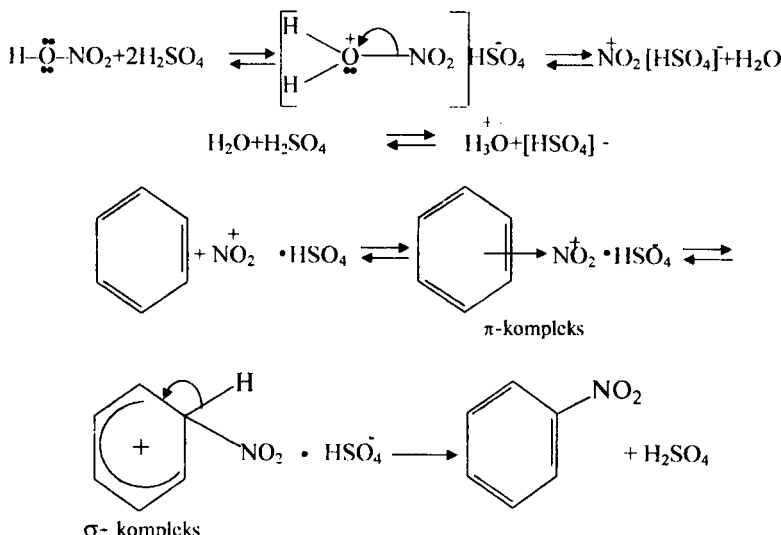
v) aromatik qatordagi nitrobirikmalar

Benzol halqasida bitta yoki bir nechta vodorodning nitro— NO_2 guruh almashinishidan hosil bo'lgan birikmalarga aromatik uglevodorodlarning nitrobirikmali deb aytildi. Nitroguruh benzol yadrosi bilan bog'langan holatda va yon zanjirda joylashgan bo'lishi mumkin. Nitrolash reaksiyasi nitrolovchi agent konsentrangan nitrat va sulfat kislotalar aralashmasidan hosil bo'ladi. Nitroniy kationidir

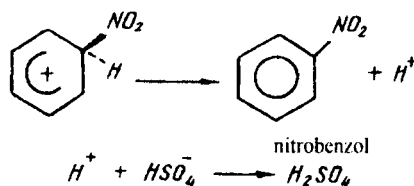
(NO_2^-) :



Nitrolash elektrofil almashinish reaksiyasidir. Nitroniy kationining aromatik yadroga hujumi natijasida oldin π -kompleks hosil bo'ladi, so'ngra u σ -kompleksga o'tadi:

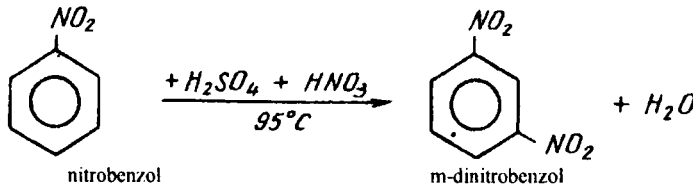


σ -kompleksda nitroguruh bitta uglerod atomi bilan kovalent bog' orqali bog'langan bo'ladi. Keyin undan tezda proton ajralib chiqib, barqaror reaksiya hosiloti – nitrobenzol hosil bo'ladi:



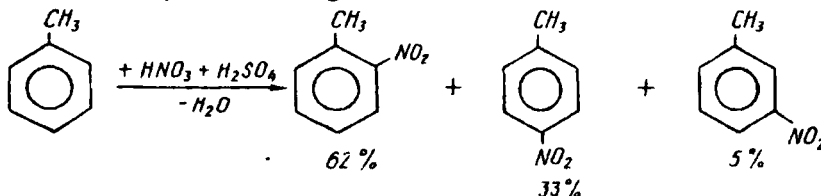
Sulfat kislota katalizator vazifasini bajaradi va nitroniy ionini hosil qilishda sababchi bo'ladi (bu maqsadda odadta 90 %li sulfat kislota ishlataladi). Nitroguruh ikkinchi tur o'rinnbosar bo'lgani uchun ikkinchi

nitroguruuhni kiritish ancha qiyin sharoitda amalgal oshadi (tutovchi HNO_3 , va konts. H_2SO_4) va nitro guruh meta holatga borib o'r'in almashinadi:

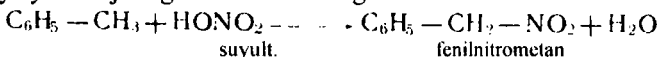


I tur o'rribosarlar nitrolanishni osonlashtirsa,

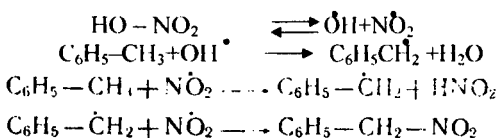
II tur o'rribosarlar nitrolash reaksiyani qiyinlashtiradi. Toluolni nitrolash reaksiyasi benzolnikiga nisbatan 24 marotaba tez boradi:



Toluolga 100–150°C da suyultirilgan nitrat kislota ta'sir ettirilsa, reaksiya yon zanjirdagi vodorod hisobiga boradi:



Bu reaksiya radikal mexanizm bo'yicha boradi va NO_2 radikali nitrolash agenti bo'lib hisoblanadi:



Benzilxloridiga natriy nitrit ta'sir ettirib, fenilnitrometan olish mumkin:



Fizik xossalari. Aromatik mononitrobirkimlar o'ziga xos hidli suyuqlik yoki qattiq moddalardir. Nitrobenzol — achchiq danak hidiga o'xshash hidga ega, zaharli, suvda erimaydi, lekin o'zi yaxshi erituvchidir.

4- jadvalda ba'zi bir aromatik nitrobirkmalarning fizik xossalari keltirilgan.

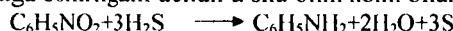
4-jadval

Aromatik nitrobirkmalarning fizik xossalari

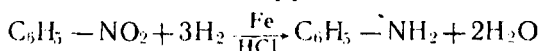
Nomi	Formulasi	Harorati, °C		Zichligi, D_4^{20}
		Suyuqlanish	qaynash	
Nitrobenzol	$C_6H_5NO_2$	5,7	210,9	1,203
<i>o</i> -Dinitrobenzol	$C_6H_4(NO_2)_2$	118	319	1,565 17°C
<i>m</i> - Dinitrobenzol	$C_6H_4(NO_2)_2$	89,6	302,8	1,566 30°C
<i>p</i> - Dinitrobenzol	$C_6H_4(NO_2)_2$	173-174	299	1,625

Kimyoviy xossalari. Aromatik nitrobirkmalarining kimyoviy xossasi NO_2 guruhi va benzol halqasi bilan ifodalanadi.

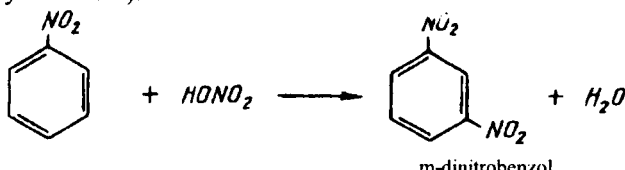
1. *Qaytarilish reaksiysi.* Bu reaksiya 1842 yili N.N. Zinin tomonidan amalga oshirilgani uchun u shu olim nomi bilan yuritiladi:



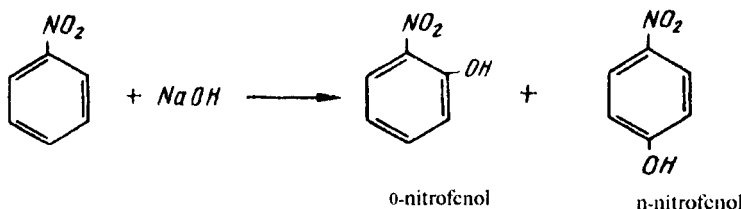
Sanoatda nitrobenzolni katalik qaytarish bilan olinadi:



2. *Almashinish reaksiysi:* a) elektrofil almashinish reaksiyasida nitroguruh yangi o'rinosarning yadroga kelishini qiyinlashtiradi (*m*-holatga yo'naltiradi):

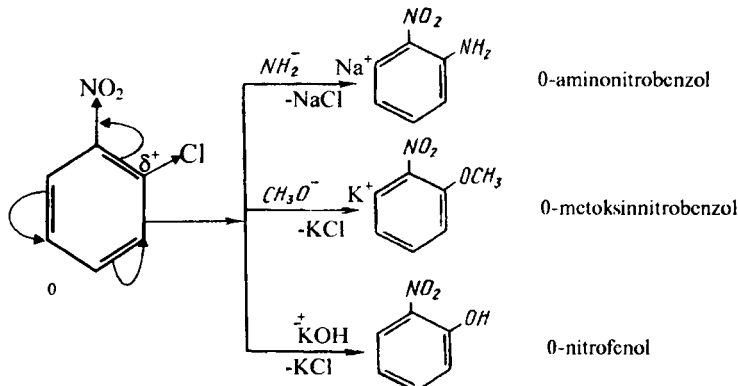


b) nukilogil almashinish reaksiyasida nitroguruh yangi o'rinosarni orto- va para holatga kelishini osonlashtiradi:

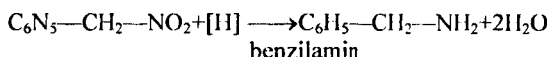


Agar benzol halqasidagi xlor atomi nitroguruhga nisbatan *o*- yoki

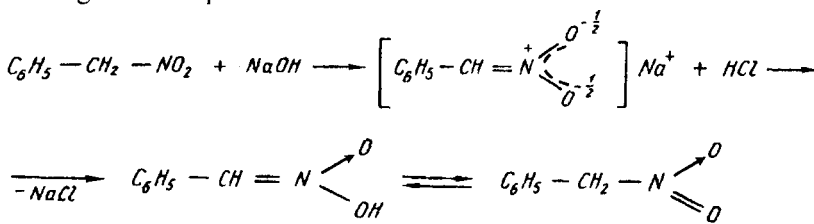
p- holatlarda joylashgan bo'lsa, galogen juda harakatchan bo'ladi va nukleofil agentlar bilan oson o'r'in almashinadi:



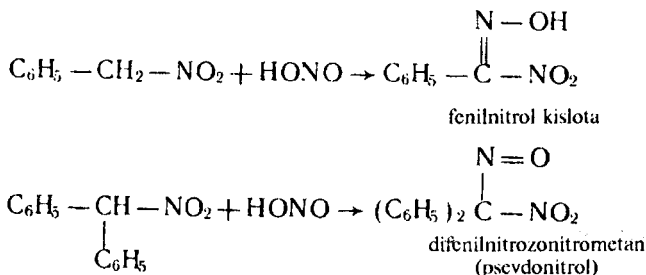
Nitroguruh yon zanjirida joylashgan aromatik alifatik nitrobirkimlar vodorod bilan qaytarilganida amino-birkimlar hosil bo'ladi:



Nitroguruh kuchli elektromanfiy bo'lgani uchun fenilnitrometandagi α -holatdag'i vodorod ancha qo'zg'aluvchandir. Shuning uchun ishqor ta'sirida *asi* — nitrobirkma tuzi hosil bo'ladi:

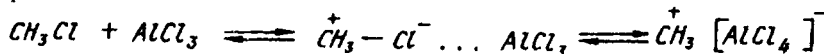


Nitrobenzolda bunday *asi*—shakli bo'lmaydi. Harakatchan vodorodi bo'lgan birlamchi va ikkilamchi nitrobirkimlar nitrit kislota bilan reaksiyaga kirishib, nitroza nitrobirkimlar hosil qiladi:

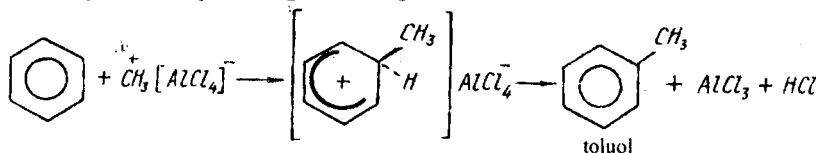


AROMATIK UGLEVODORODLARNI ALKILLASH VA ATSILLASH

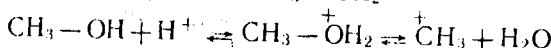
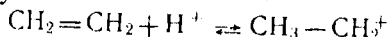
Alkillash va atsillash reaksiyasida aromatik yadroga to'g'ridan-to'g'ri alkil va atsil guruhini kiritish mumkin (Fridel—Krafs reaksiyasi). Bunda aromatik uglevodorodga galogenalkanni AlSi_3 katalizatorligida ta'sir ettirib olinadi. Reaksiyaning birinchi bosqichida katalizator galogenalkan bilan reaksiyaga kirishib, musbat zaryadli kompleks hosil qiladi:



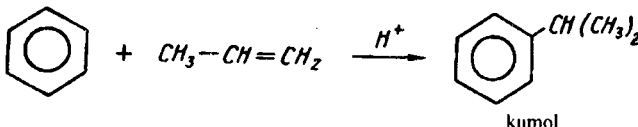
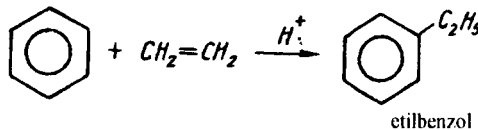
Hosil bo'lgan kompleks benzolga elektrofil sifatida hujum qiladi va σ -kompleks hosil qiladi. Reaksiya so'ngida hosil bo'lgan karboniy ioni o'zidan proton chiqarib, turg'un holatga o'tadi:



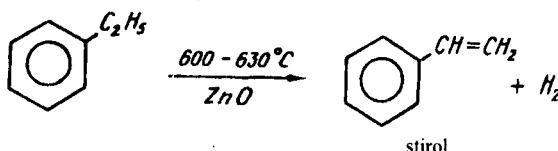
Katalizator sifatida AlCl_3 dan tashqari FeCl_3 , BF_3 , AlBr_3 , SbCl_4 , ZnCl_2 larni ham ishlatish mumkin. Agar alkillovchi agent sifatida galogen alkil o'mida alkenlar yoki spirtlar ishlatsilsa, yuqorida ko'rsatilgandek musbat zaryadli kationlar hosil bo'ladi:



Xuddi shu reaksiyalardan foydalaniб etilbenzol, izopropilbenzol va hokazolarni olish mumkin:

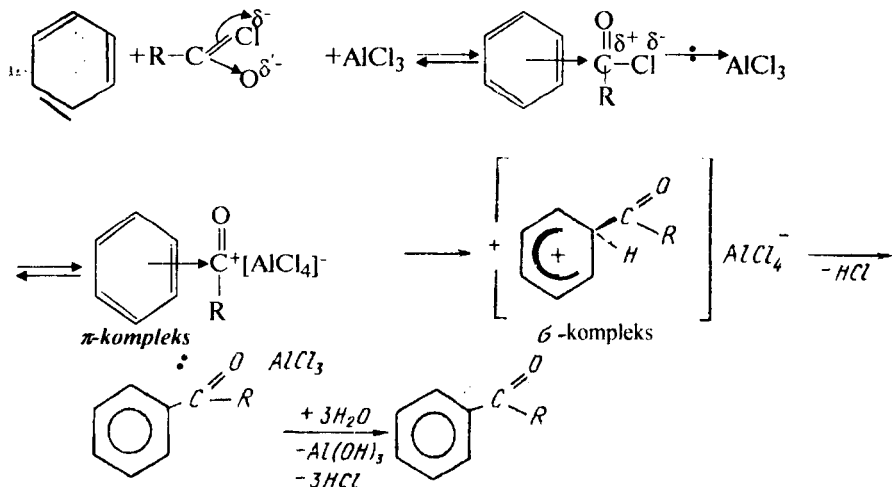


Etilbenzol stirol olishda asosiy xomashyo hisoblanadi:



Барча 12

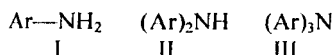
Stirol, asosan sintetik kauchuk va plastmassa olishda ishlataladi. Atsillash reaksiyasida atsillovchi agent sifatida organik kislotalarning angidridlari (yoki xlorangidridlari) ishlataladi, katalizator sifatida esa AlCl_3 dan foydalilanadi.



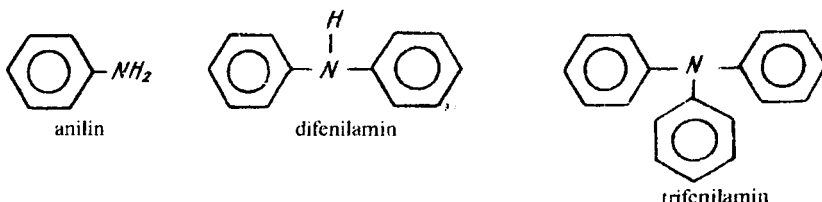
Katalizator ishtirokida kislota angidridi yoki xlorangidridi oldin $[R-CO]^+AlCl_4^-$ — π -kompleks hosil bo'ladi, so'ng u benzol bilan o'zaro ta'sirlashadi.

AROMATIK AMINLAR

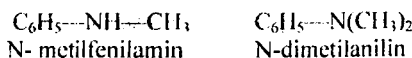
Ammiak tarkibidagi bitta yoki bir nechta vodorod o'rniqa aromatik radikalning almashinishidan hosil bo'lgan organik birikmalarga aromatik aminobirikmalar deb atyiladi. Bularning birinchi vakili anilindir $C_6H_5NH_2$. Aromatik aminlar ham alifatik aminlarga o'xshash birlamchi (I), ikkilamchi (II) va uchlamchi (III) aminobirikmalar hosil qilishi mumkin:



Bu birikmalardagi azot atomi benzol halqasi bilan to'g'ridan-to'g'ri bog'langan bo'ladi:

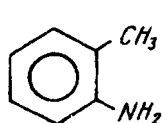


Bundan tashqari, azot atomi aromatik radikal bilan bir qatorda bitta yoki ikkita alifatik radikal bilan bog'lanib, ikkilamchi va uchlamchi aminlarni ham hosil qilishi mumkin, bularni alkilaromatik aminlar deyiladi. Masalan:

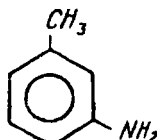


Aromatik aminlarni nomi tasodifiy nom bilan, ya'ni ularning birinchi vakili anilin bo'lganligi uchun boshqa aromatik aminlarning nomi uning nomidan hosil qilinadi. Anilin so'zi indigo bo'yog'i so'zidan kelib chiqqan. Anilin birinchi marta indigoni (ispan tilida anil deyiladi) quruq haydab olingan (nitroanilin, bromanilin, N-metilanilin). Ba'zi aminlar, odatda empirik nom bilan ataladi. Masalan, benzol halqasida bitta metil

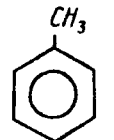
guruhi bo'lgan anilinlarni toluidinlar, ikkita metil guruhi saqlaganlari esa ksilidinlar deyiladi:



o-toluidin

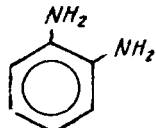


m-toluidin

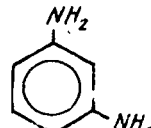


p-toluidin

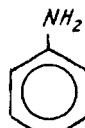
Ikkita aminoguruhi bo'lgan aromatik aminlarni fenilendiaminlar deyiladi:



o-fenildiamin



m-fenildiamin

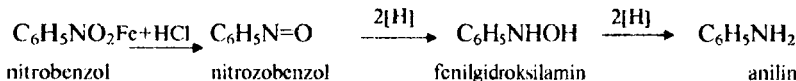


p-fenildiamin

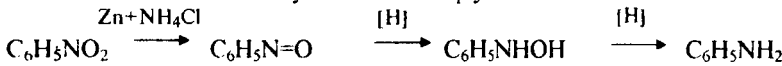
Olinish usullari

1. Aromatik nitrobirikmalarni vodorod bilan qaytarib, aminobirikmalar olinadi. Qaytar reaksiya neytral, ishqoriy va kislotali muhitda olib boriladi. Bu reaksiyaning qanday sharoitda olib borilishiga qarab har xil oraliq mahsulotlar olish mumkin:

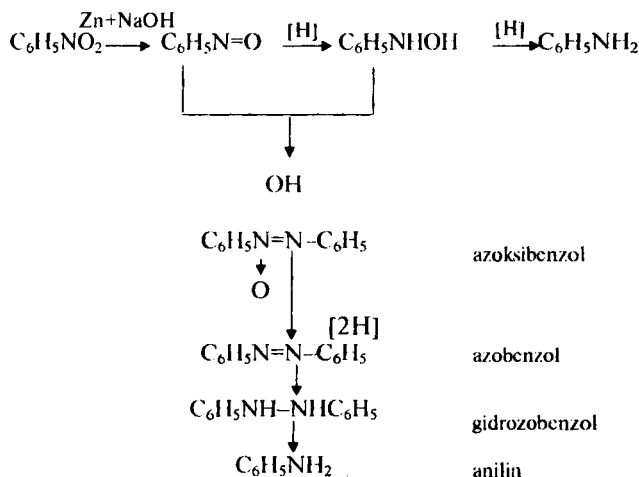
kislotali muhitda qaytarish



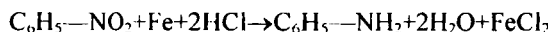
neytral sharoitda qaytarish



ishqoriy muhitda qaytarish

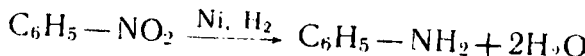


Mana shu oraliq mahsulotlarning istalganini qaytaruvchi tanlash bilan ajratib olish mumkin. Ko'pincha aromatik nitrobirikmalarni aminobirikmalargacha qaytarish uchun HCl va metallar (Fe, Zn, Sn) ishlataladi:

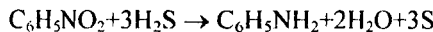


Bu yerda temir kukuni xlorid kislota bilan reaksiyaga kirishib, FeCl_2 va 2H hosil qiladi. Ajralib chiqayotgan vodorod ---NO_2 guruhni ---NH_2 gacha qaytaradi.

2. Aminlar ko'pincha nitrobirikmalarni vodorod ishtirokida a katalitlik qaytarish yo'li bilan olinadi:



3. Nitrobenzolni N.N. Zinin usuli bo'yicha vodorod sulfid bilan qaytarib olinadi:

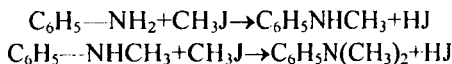


4. Galogenli aromatik birikmalarga ammiak ta'sir ettirib olinadi:



Bu nukleofil almashinish reaksiyasi bo'lib, yuqori harorat va bosimda, mis yoki uning birikmalar katalizatorligida olib boriladi.

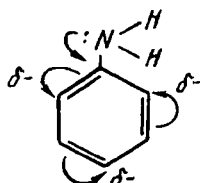
5. Ikkilamchi va uchlamchi arilalifatik aminlar tegishli aromatik aminlarni galoidalkillar bilan aralashtirib olinadi:



6. Difenilamin anilin va uning xlongidratini yuqori haroratda qizdirish bilan olinadi:



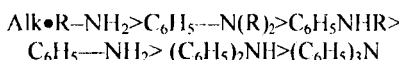
Fizik va kimyoiy xossalari. Aromatik aminobirkimlar yuqori haroratda qaynaydigan qo'lansa hidli suyuqlik yoki qattiq moddalar, ular suvda kam miqdorda eriydi. Aminoguruuhlar soni ortishi bilan ularning suvdagi eruvchanligi ortadi. Aromat aminobirkimlar alifatik aminlarga nisbatan ancha kuchsiz asos bo'lib hisoblanadi. Shuning uchun anilin karbonat va sianid kislotalar bilan tuz hosil qilmaydi. Chunki, azot



atomining umumlashmagan elektron jufti benzol halqasining π -elektronlari bilan o'zaro ta'sirlashib, benzol yadrosi elektron buluti zichligini oshiradi va azotda elektron zichligi kamayadi,

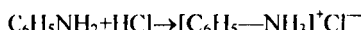
natijada, uning asos xossalari kuchsizlanadi:

Aminlarni asos xossasining kamayishiga ko'ra, quyidagi qatorga joylashtirish mumkin:

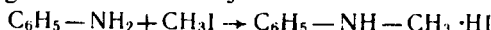


Shunday qilib, ammiakda qancha vodorod atomi radikallar bilan

o'r'in almashtgan bo'lsa, ularning asos xossasi shunchalik kamayadi. Masalan, trifenilamin, umuman asos xossaga ega emas. Anilin kuchli kislota HCl bilan tuz beradi:



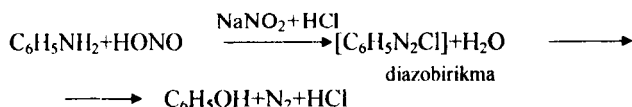
Aromatik aminlar alifatik aminlarga o'xshash alkillash va atsillash reaksiyasiiga kirishadilar va natijada alkilli va atsilli hosilalar hosil bo'ladi:



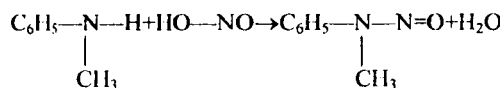
Metilanilining vodorod yodli tuzi



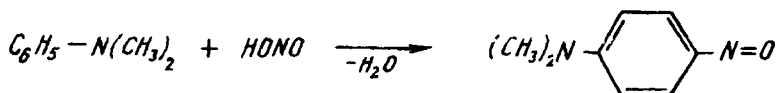
Atsetanilid neytral modda. Amidlar ba'zi aromatik aminlarni sof holda ajratib olishda va aminlarning ba'zi hosilalarini olishda oralig modda sifatida ishlataladi. Aromatik aminlar birlamchi, ikkilamchi va uchlamchi bo'lishiga qarab nitrit kislota bilan har xil reaksiyaga kirishadilar. Birlamchi aminlar fenol hosil qiladilar:



Ikkilamchi aminlar alifatik aminlarga o'xshab nitrozobirikma hosil qiladilar:



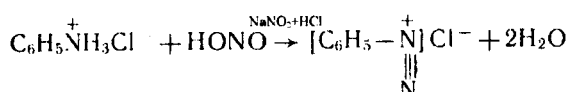
Uchlamchi aminlar nitrit kislota bilan reaksiyaga kirishib *p*-nitrozobirikma hosil qiladi. Bunda nitrozo ($=N=O$) guruhi benzol halqasi bilan bog'lanadi:



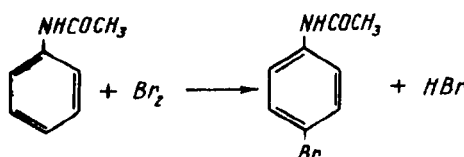
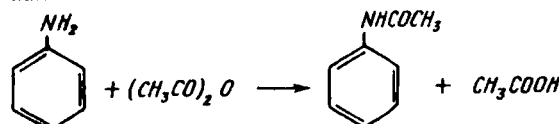
Alifatik uchlamchi aminobirikmalar nitrit kislota bilan reaksiyaga kirishmaydilar. Aromatik aminlar alifatik aminlarga qaraganda oson

oksidlanadilar. Kuchli oksidlovchilar — NaOCl, CrO₃ va boshqalar bilan anilin oksidlanganda azotdagи umumlashmagan elektron juftining bittasi uzilib, kation radikal hosil qiladi. So'ngra anilin «qora anilinga», ya'ni qora rangli bo'yoqqa aylanadi. Polimerlar va gazmollarni bo'yashda ishlataladigan qora bo'yoq «qora anilin bo'yog'i»dir.

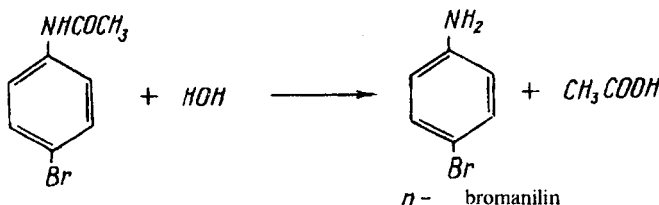
Birlamchi aromat aminlarning tutziga natriy nitrit ta'sir ettirilsa, diazoniy tuzlari hosil bo'ladi:



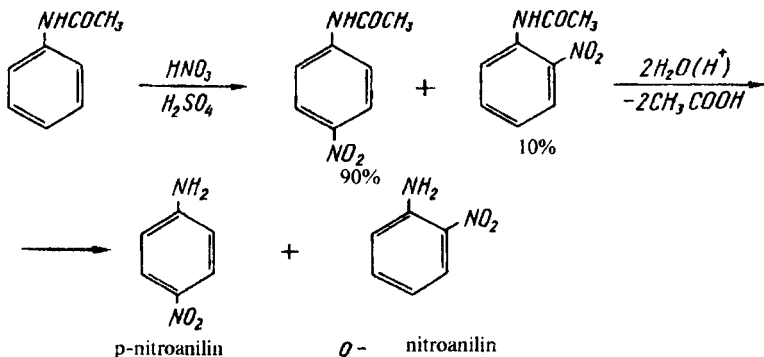
Aromatik aminlar elektrofil almashinish reaksiyaga oson kirishadi. Aminoguruh birinchi guruh o'rinosari bo'lganligi uchun navbatdagi o'rinosarlarni orto va para holatlarga yo'naltiradi. Aromatik aminlarni galogenlashda aralashma hosil qiladi va oksidlanish sodir bo'ladi. Shuning uchun ularning atsilhosilalari galogenlanadi. Buning uchun oldin aminoguruh atsillash yo'li bilan muhofaza qilinadi, so'ngra galogenlanadi:



Atsetanilid biomolekulasida atsetil guruhining hajmi katta bo'lganligi uchun bromlash fazoviy jihatdan qulay bo'lgan p-holatga hujum qiladi va p-bromatsetanilid hosil bo'ladi. So'ngra, hosil bo'lgan mahsulotni gidroliz qilib, p-bromanilin olimadi:



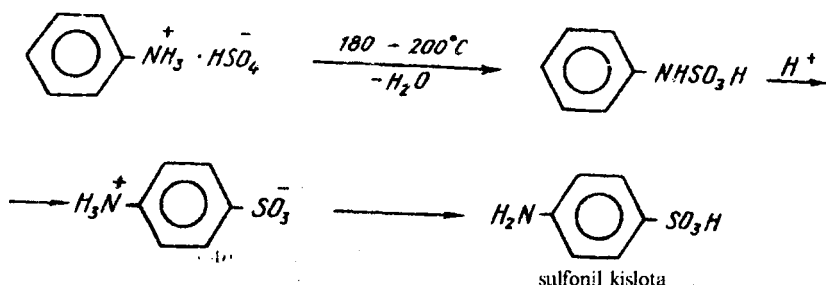
Aromatik aminlarni nitrolash mumkin emas, ular nitrat kislota ta'sirida oksidlanadilar va tuz beradilar. Bu tuz nitrolansa, p-nitroaminobirkma hosil bo'ladi. O- va n-nitroaminobirkma olish uchun, yuqoridagi kabi aminoguruh asillash bilan himoya qilinadi va atsetoaminoguruhga aylantiriladi. Hosil bo'lgan birikma nitrolansa, quyidagi reaksiya boradi va uni gidroliz qilib nitroaminobirkma olinadi:



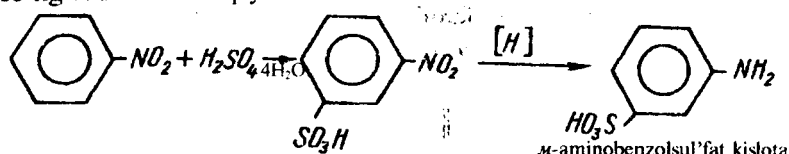
Anilinga sulfat kislota ta'sir ettirilsa, dastlab anilinning sulfat kislotali tuzi hosil bo'ladi:



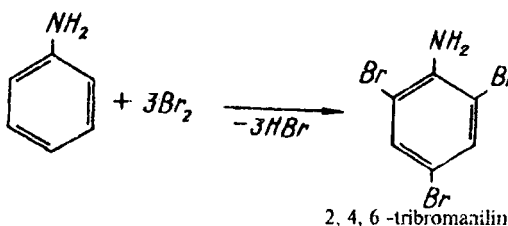
Hosil bo'lgan tuz yuqori haroratda qizdirilganda sulfoguruhi benzol yadrosi bilan bog'lanadi, natijada *p*-aminobenzolsulfokislota (sulfanil kislota) hosil bo'ladi:



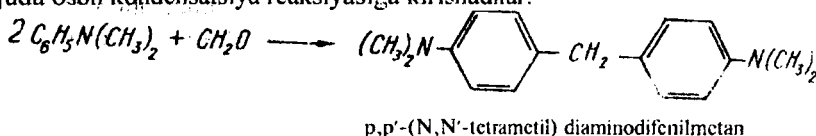
m-aminobenzolsulfokislota olish uchun oldin nitrobenzol sulfolanadi, so'ng vodorod bilan qaytariladi:



Anilinni bromlash yoki xlorlash shunchalik tez boradiki, bunda unga hatto bromli yoki xlorli suv ta'sir ettirilsa ham 2, 4, 6-tribromanilin hosil bo'ladi:



Ikkilamchi va uchlamchi aromatik aminlar chumoli aldegidi bilan juda oson kondensatsiya reaksiyasiga kirishadilar:



Ayrim vakillari: Anilin (fenilamin) $\text{C}_6\text{H}_5\text{NH}_2$ – 182°C da

qaynaydigan, rangsiz, suvda yomon eriydigan, moysimon suyuqlik. Uni suv bug'i bilan haydab tozalaniladi. Ochiq havoda turganida qorayib qoladi. Anilin eng muhim kimyoviy mahsulot bo'lib, undan anilin bo'yqlarini olishda, har xil dorilarni tayyorlashda va vulkanizatsiya jarayonini tezlatishda foydalaniлади.

N, N'-dimetilanilin --- $C_6H_5-N(CH_3)_2$ --- 194^0C da qaynaydigan suyuqlik, malahit ko'ki bo'yog'ini olishda, portlovchi moddalar tayyorlashda ishlataladi.

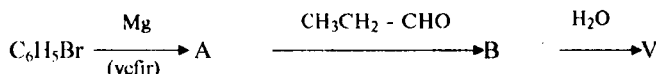
Toluidintar $C_6H_4(CH_3)NH_2$ —*o*, *m*, *p*- izomerlar. *p*- Toluidin --- kristall modda bo'lib, 45^0C da suyuqlanadi, qolgan izomerlari suyuqlik. Ulardan asosan bo'yqlar olishda foydalaniлади.

Difenilamin ($C_6H_5)_2NH$ — $53,5^0C$ da suyuqlanadigan kristall modda, suvda erimaydi, spirtda, efirda, benzolda yaxshi eriydi. Bo'yoq ishlab chiqarishda va o'q-dorilarning tûrg'unligini oshiruvchi modda sifatida ishlataladi.

Sulfanil kislota $NH_2-C_6H_4-SO_3H$ --- kristall modda, 290^0C da suyuqlanadi, bunda amino guruh sulfokislota qoldig'i bilan neytrallanib, ichki tuz $H_3N'-C_6H_4-SO_3^-$ hosil qiladi. Uning $pK_a=3,2$. Sulfonil kislota anilin bo'yog'ini olishda va sulfoamid preparatlar --- oq streptosid, norsulfazol, sulfodimezin, etazol va hokazolarni olishda ishlataladi.

Savol va masalalar

1. Tarkibi C_9H_{12} bo'lgan aromatik uglevodorodlarni hamma izomerini yozing va nomlang.
2. Trietylbenzolning izomerlarini yozing va ularni nomlang.
3. Metandan benzolni qanday hosil qilish mumkin?
4. Quyidagi reaksiya sxemasini qanday bajarish mumkin?



5. π va σ komplekslar haqida tushuncha bering?
6. Benzoldan m – nitroanilinni qanday olinadi?
7. I va II tur o'rinosarlariga misollar keltiring?

8: Sulfonil kislotaga HCl, NaOH, CH₃Cl, HNO₂ larni alohida-alohida ta'sir reaksiya tenglamalarini yozing.

9. o – nitrotoluol va p – etilnitrobenzollarni tuzilish formulasini yozing.

10. Benzoldan atsetanilid, p – nitroanilinni qanday olinadi?

VII BOB DIAZO- VA AZOBIRIKMALAR

AROMATIK DIAZOBIRIKMALAR

Tarkibida azoguruh ($\text{—N}=\text{N}$) bo'lgan va undagi bitta azot atomi aromatik radikal, ikkinchisi kuchli kislotalar qoldig'i yoki boshqa guruh bilan bog'langan organik birikmalarga diazobirkimlar deb aytildi. Aromatik diazobirkimlar ichida eng ahamiyatlisi — bu diazoniy tuzlari. Masalan, fenildiazoniyl xlorid tuzi: [C₆H₅N₂]⁺Cl⁻

Diazoniyl tuzlari quyidagi ikki xil ko'rinishda bo'lishi mumkin:



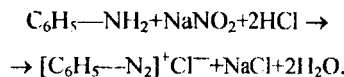
Diazobirkimaning tuz ko'rinishidagi diazokationining tuzilishi quyidagicha bo'ladi:



Musbati zaryad ikkala azot atomiga tegishli bo'lib, aromatik radikal bilan bog'langan azotda zaryad miqdori ko'proq bo'ladi: $\delta^+ > \delta^-$.

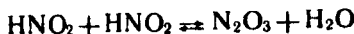
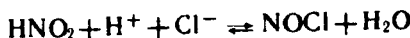
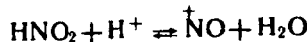
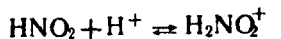
Birlamchi aromatik aminlardan diazoniyl tuzlarining hosil bo'lishi reaksiyasiga *diazotirlash* deyiladi.

Diazoniyl tuzini olish uchun aromatik birlamchi aminlarning mineral kislotasi bilan hosil qilgan tuzlariga nitrit kislotasi yoki uning tuzlari ta'sir ettiriladi:

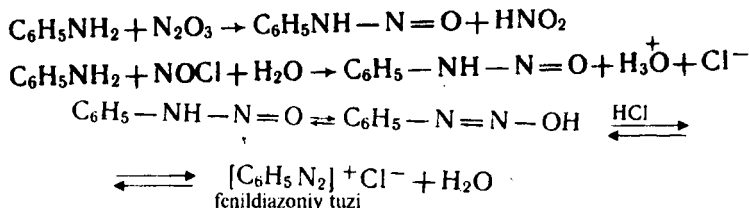


Bu reaksiyani 1858 yilda P. Griss ochgan. Diazotirlash reaksiyasi $0\text{--}5^{\circ}\text{C}$ da olib boriladi, chunki diazoniy tuzi xona haroratida va undan yuqorida parchalanadi.

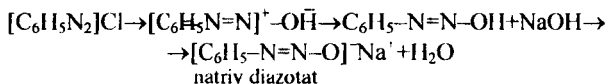
Diazotirlash reaksiyasining mexanizmini quyidagicha tushuntirish mumkin. Nitrit kislotaning suvdagi eritmasi xlorid kislotasi ishtirokida quyidagi diazotirlovchi agentlar (H_2NO_2^+ , N_2O_3 , 'NO , NOCl) ni hosil qiladi:



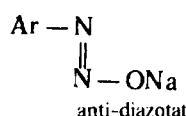
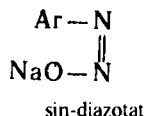
By agentlarning qaysi biri diazotirlash reaksiyasida ishtirok etishi kislotasi konsentratsiyasiga va aminlarning asosli xossasiga bog'liq. N_2O_3 va NOCl ishtirokida sodir bo'ladigan diazotirlash reaksiysi quyidagicha boradi:



Dazoniy tuzlariga ishqor ta'sir qilinsa, diazogidrat hosil bo'ladi:



Diazotatlar ikki xil stereoisomer shaklida bo'ladi. Avval diazoniy asosining diazotatidan beqarorroq sin-diazotatlar hosil bo'ladi, so'ng ular konsentrланган ishqor ta'sirida ancha barqaror anti-diazotatlarga aylanadi:



Dazoniy tuzlari beqaror moddalar bo'lib, reaksiyaga oson

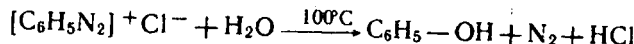
kirishadilar va ular yordamida bir necha xil organik birikmalarni sintez qilish mumkin.

Aromatik diazobirikmalar asosan quyidagi reaksiyalarga kirishadilar:

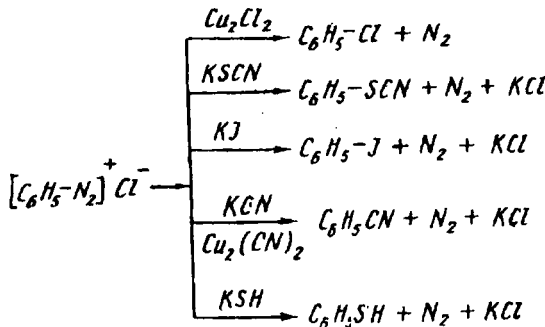
1. Azot ajralib chiqishi bilan boraðigan reaksiyalar.
2. Azot ajralib chiqmaydigan reaksiyalar.

I. Azot ajralib chiqishi bilan boradigan reaksiyalar

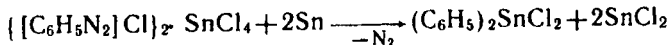
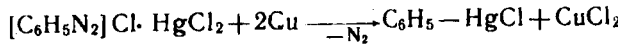
1) Diazoniy tuzlarini suv ishtirokida qizdirilsa, fenollar hosil bo'лади:



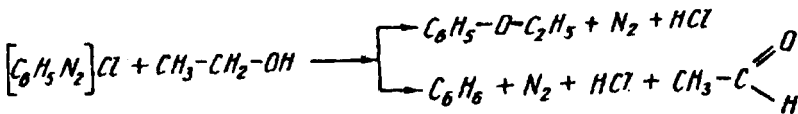
2) Gatterman Zandmeyer reaksiyasi bo'yicha mis kukuni katalizatorligida diazoguruhini galogenlarga, CN, SCN, NO₂ va boshqa guruhlarga (kislotali muhitda) almashtirish mumkin:



3) A.N. Nesmeyanov reaksiyasi. Bunda diazoniyning qo'sh tuzlariga metall kukunlari ta'sir ettirib, metallorganik birikmalar hosil qilinadi:

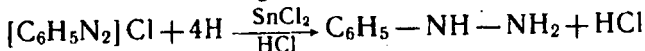


4) Diazoniy tuzlari qaytaruvchilar ta'sirida diazogurihi vodorodga almashtirishi mumkin:



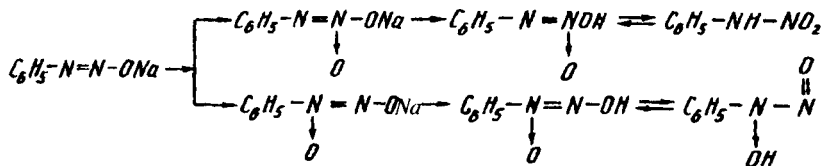
II. Azot ajralmasdan boradigan reaksiyalar

1. Qaytarilish reaksiyasi. Diazobirikmalarga qo'rg'oshin xloridning xlorid kislotadagi eritmasi yoki sirka kislotaga solingan ruxukkuni ta'sir ettirilsa, aromatik gidrazinlar hosil bo'ladi:

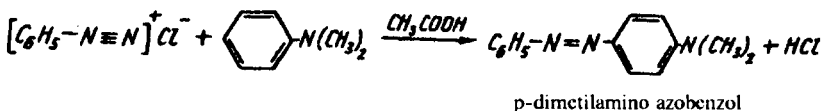
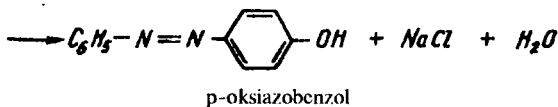


Ishlab chiqarishda fenilgidrazin shu reaksiya asosida olinadi.

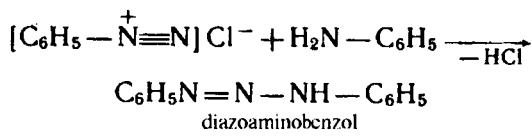
2. Oksidlanish reaksiyasi. Ishqoriy diazotatlar vodorod peroksid yordamida oksidlantirilsa, N—nitroaminlar va nitrozogidroksilaminlar hosil bo'ladi:



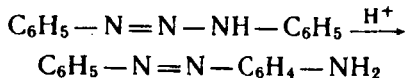
3. Azobirikish reaksiyasi. Diazoniy tuzlariga kuchsiz ishqoriy muhitda fenollar yoki kuchsiz kislotali muhitda uchlamchi aromatik aminlar ta'sir ettirilsa, Ar—N₂ qoldiq aromatik amin yoki fenolning aromatik halqasiga birikadi va oksiazobirikma yoki aminoazobirikma hosil bo'ladi. Bu reaksiyani azobirikish reaksiyasi deyiladi:



Bu reaksiyalar ham elektrofil almashinish reaksiyasiga kiradi. Bunda hujum qiluvchi faol diazokation $Ar-N^+\equiv N$ hisoblanadi. U aromatik yadrodagи amin yoki gidroksil guruhlar ta'sirida para-holatdagи vodorod atomigagina almashinadi. Kuchli kislotali muhitda azobirikish sodir bo'lmaydi, chunki aminoguruh ammoniy guruhga aylanadi va bu guruh aromatik halqadagi vodorodni passiv qilib qo'yadi. Fenollar bilan azobirikish reaksiyasini kuchsiz ishqoriy muhitda olib borilishiga sabab, fenolga nisbatan fenolat ionining ancha faol bo'lisdidir. Diazoniy tuzlariga kuchsiz kislota yoki neytral muhitda birlamchi yoki ikkilamchi aromatik aminlar ta'sir ettirilsa, azoguruh aromatik halqadagi vodorod bilan emas, balki aminoguruhdagi vodorod bilan o'r'in almashadi, natijada diazoaminobirkma hosil bo'ladi.



Diazoaminobenzol suvda erimaydigan sariq kristall modda. qizdirsa parchalanib ketadi. Agarda bu moddaga chumoli kislota ta'sir ettirilsa, molekulalararo ichki qayta guruhlanish sodir bo'lib, *p*- aminoazobenzol hosil bo'ladi:

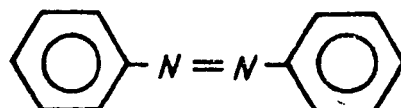


Azobirikish reaksiyasiga faqat aromatik aminlar va fenollargina emas, balki naftol, naftalin va bir qancha geterosiklik birikmalarining

hosilalari ham kirishadi. Azobirikish reaksiyasi natijasida hosil bo‘ladigan birikmalar to‘qimachilik va yengil sanoatda bo‘yoq sifatida juda keng ishlataladi.

AZOBIRIKMALAR VA AZOBO‘YOQLAR

Ikkita aromatik radikalning o‘zaro azoguruh $\text{---N}=\text{N}\text{---}$ orqali bog‘langan organik birikmalariga aromatik azobirikmalar deb aytildi. Aromatik azobirikmalarni eng sodda vakili azobenzoldir:



Aromatik azobirikmalarni nomlashda tashkil etuvchining biri nomiga *azo* so‘zini qo‘shib aytish bilan ikkinchi tashkil etuvchining nomi aytildi. Masalan: $\text{C}_6\text{H}_5\text{---N}=\text{N---C}_6\text{H}_4\text{---CH}_3$ —toluolazobenzol yoki *p*-metilazobenzol, $\text{CH}_3\text{C}_6\text{H}_4\text{---N}=\text{N---C}_6\text{H}_4\text{---NH}_2$ toluolaminoazobenzol.

Agar ikkita tashkil etuvchi bir xil aromatik uglevodoroddan iborat bo‘lsa, bu uglevodorodni nomi bir marta aytildi:



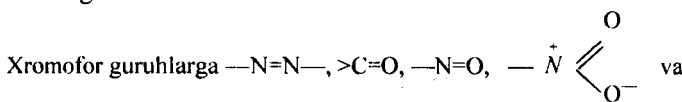
Bu ko‘pchilik azobo‘yoqlarning asosini tashkil qiladi. Azobenzol qizg‘ish rangli birikmadir. Azobo‘yoqlar tarkibidagi $\text{---N}=\text{N}\text{---}$ azoguruh hisobiga rangli bo‘ladi. Azoguruhning soniga qarab azobo‘yoqlar monoazobo‘yoqlar, bisazobo‘yoqlar, tris- azobo‘yoqlar va poliazobo‘yoqlarga bo‘linadi.

Azobo‘yoq tarkibidagi diazotirlangan aminobirikma bo‘yoqning diazo tashkil etuvchisi, diazobirikma bilan qo‘silgan amin yoki fenol bo‘yoqning azo tashkil etuvchisi deb ataladi. Azobo‘yoqlar asosan sanoat markasi bilan nomlanadi. Masalan, to‘g‘ri qora-3, kislotali qizil-3 C va hokazo.

Aminoazobirikmalar kislotalar bilan reaksiyaga kirishib, barqaror tuzlar hosil qiladilar, oksiazobirikmalar esa ham fenol, ham kuchsiz asos xossaga egadirlar. Aminoazobirikmalar ishqoriy bo‘yoqlar sinfiga mansubdir, lekin ularning sulfokislotalari va oksisulfokislotalari kislotali bo‘yoqlar sinfiga kiradilar.

Azobo‘yoqlar vodorod bilan qaytarilsa, ularning rangi o‘chadi,

natijada gidroazobirikmalar (azobo'yoqlarning leykoasoslari) hosil bo'ladi.¹¹ Bu birikmalar havodagi kislород bilan oson oksidlanib, qaytadan azobo'yoqqa aylanib qolishi mumkin. Har xil diazo va azo tashkil etuvchilardan foydalaniб, turli xil rangdagi bo'yoqlar (azobo'yoqlar) ni olish mumkin. Barcha azobo'yoqlarda Vitt nazariyasiga ko'ra auksoxrom va xromofor guruhlar bo'lishi shart.



>C=C<, == kiradi. Ular bo'yoqning rangini keltirib

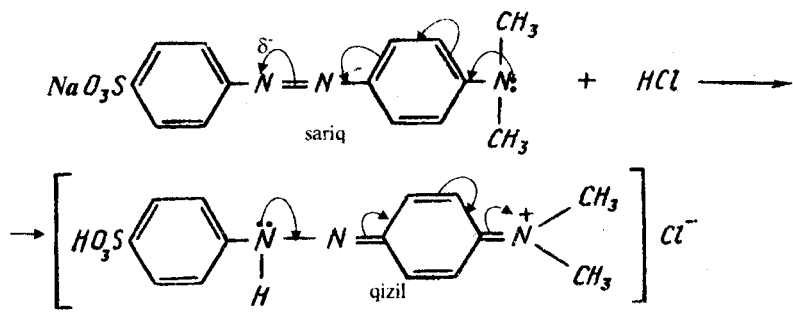
chiqaruvchi, ya'ni rang tashuvchi hisoblanadilar. Bularning orasida azoguruh (—N=N—) eng kuchli hisoblanadi.

Xromofor guruhga konyugirlangan qo'sh bog'li atsiklik va karbosiklik tuzilishga ega bo'lgan moddalar kiradi. Masalan, difenilgeksadekaoktaen C₆H₅—(CH=CH)₈—C₆H₅ qizil rangli birikmadir.

Auksoxrom guruhga —OH; —NH₂; —NHR; —NR₂; —COOH; —SO₃H

va boshqalar kiradilar. Bular bo'yoqlarning rangini kuchaytiradilar, asos yoki kislota xossaga ega. Demak, azobo'yoq molekulasida asos va kislota xususiyatiga ega bo'lgan guruhlar bor. Agar azobo'yoq molekulasida asos xossasiga ega bo'lgan auksoxrom guruhlar ko'proq bo'lsa, bu bo'yoqni asosli azobo'yoq, kislota xossali auksoxrom guruhlar ko'proq bo'lsa, kislotali azobo'yoq deyiladi.

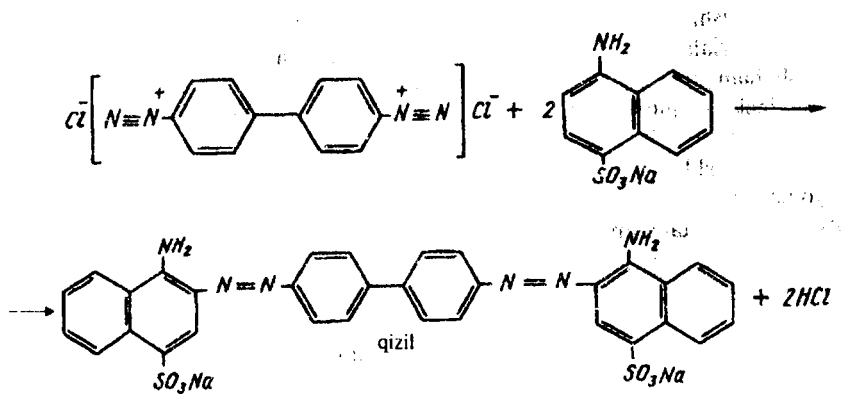
Azobo'yoqlarni rangi muhitning kislotali yoki ishqoriy bo'lishiga qarab o'zgarib turadi. Masalan, metiloranj ishqoriy va neytral muhitda sariq rang bersa, kislotali muhitda pushti-qizil rangga kiradi. Shuning uchun u indikator sifatida ishlataladi. Metiloranj rangining o'zgarishiga kislotali muhitda vodorod ionining azoguruh qo'sh bog'iga birikishi, qo'sh bog'lar o'zgarishi natijasida esa bitta benzol halqasining xinoid tuzilishiga ega bo'lib qolishi sabab bo'ladi:



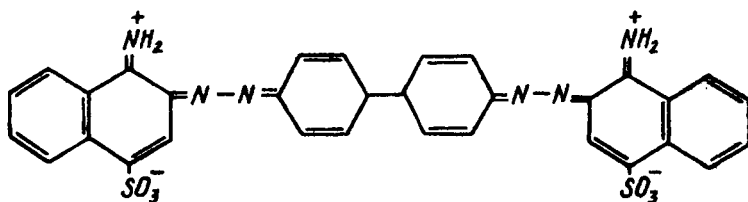
Bunda pH=3,1-4,4 oraliqda bo'ladı.

Shunday qilib, rang o'zgarganda bitta xromofor guruh — azoguruh (---N=N---) ye'qoladi, lekin ikkinchi xromofor guruh — xionid halqası paydo bo'ladı. Bu qaytar reaksiya bo'lib, qizil metiloranja ishqor qo'shilsa, yana sariq metiloranj hosil bo'ladı. Shuningdek, metiloranjnini geliantin ham deyiladi.

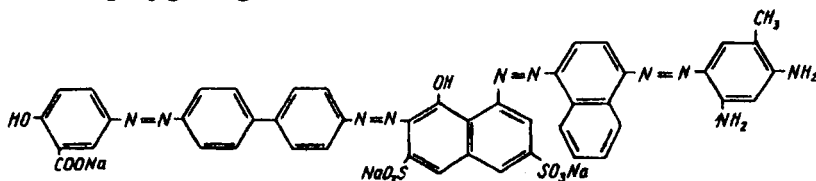
Monoazobo'yoqlarga aminoazobenzol $\text{C}_6\text{H}_5\text{---N=N---C}_6\text{H}_4\text{---NH}_2$ metil qizili $\text{HOOC---C}_6\text{H}_4\text{---N=N---C}_6\text{H}_4\text{---N(CH}_3)_2$ misol bo'la oladi. Bis-azobo'yoqlarga kongo qizili misol bo'la oladi, bu ham indikatordir. Bu bo'yoqni olish uchun diazotirlangan benzidinga naftion kislota ta'sir ettiriladi:



Bu bo'yoq kislotali muhitda xinoid tuzilishga o'tib ko'karadi:



Poliazoboyoqlarga misol tariqasida to'qimachilik sanoatida ishlatalidigan jigarrang 3CX ni keltirish mumkin:

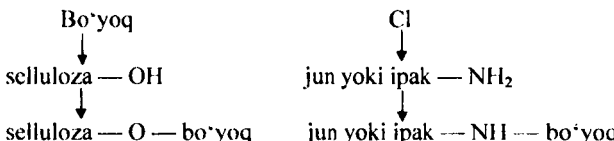


Azobo'yoqlarni to'g'ridan-to'g'ri tolalarning o'zida sintez qilish mumkin. Bunda hosil bo'ladigan bo'yoq tola bilan juda mustahkam bog'langan bo'ladi. Diazotirlash va azobirkiritish jarayonlari sovitish bilan olib boriladi, shuning uchun bunday bo'yashni muzli bo'yash deyiladi.

Azobo'yoqlar ipli gazlamalarni, jun, ipak, polimerlarni, sun'iy va sintetik tolalarni bo'yashda, boshqa bo'yoqlarga pigment sifatida qo'shishda ishlataladi. Ba'zan bo'yoq tola bilan kimyoviy bog' hosil qiladi. Materialni to'g'ridan-to'g'ri bo'yoq eritmasiga botirib olish bilan bo'yash ham mumkin. Bunday bo'yoqlarni to'g'ri bo'yoqlar deyiladi. Tabiiy ipak va jun tolalari kislotali bo'yoqlar bilan to'g'ridan-to'g'ri bo'yaldadi. Paxta tolasini to'g'ridan-to'g'ri bo'yash uchun u avval tannin bilan qayta ishlanadi, so'ng bo'yaldadi. Bu bo'yoqlar kislotali to'g'ri bo'yoqlar deyiladi. Masalan, kongo qizili. Ba'zi holatlarda matoning bo'yog'ini mustahkamlovchi moddalar (protravalalar) ishtirokida olib boriladi. Mustahkamlovchi moddalar bo'yash jarayonida ham material bilan, ham bo'yoq bilan bog' hosil qiladi. Bunday moddalar sifatida alyuminiy atsetat, temir xlорид, temir, xrom va qo'rg'oshin oksidlari ishlatalidi. Bir xil bo'yoq bilan turli mustahkamlovchilar ishtirokida matolarni har xil rangga bo'yash mumkin. Ba'zan tolalarni bo'yashda kub bo'yoqlar ham ishlataladi. Bunda bo'yoq oldin qaytarilib, suvda eriydigan holatga keltiriladi, so'ng matoga shimdirliladi, keyin tola eritmadan olinib, ochiq havoda quritiladi. Natijada tolaga shimdirligan bo'yoq havodagi

kislorod bilan oksidlanib, tola sirtida erimaydigan holatga o'tadi va rang hosil bo'radi. Bunday bo'yash jarayoniga kub bo'yash deyiladi.

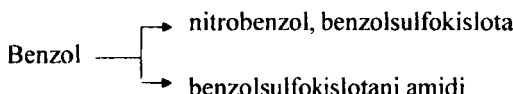
Bo'yoqlarga qo'yiladigan asosiy talab shuki, ular bo'yaladigan materiallar bilan mustahkam kovalent bog' hosil qilish xossasiga ega bo'lishi kerak. Bu bo'yoqlar faol bo'yoqlar deyilib, ulardag'i harakatchang xlor atomi mato (paxta, jun va ipak tolalari)dag'i faol markazlar — OH, — NH₂ va boshqa guruhlar bilan reaksiyaga kirishadi va kovalent bog' hosil bo'radi.



Faol bo'yoqlar bilan bo'yagan materialarning rangi ancha mustahkam bo'lib, yorug'likka, yuvishga va boshqa ta'sirlarga ancha chidamli bo'ladilar.

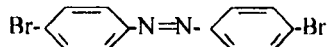
Savol va masalalar

1. Aromatik birikmalar deb qanday birikmalarga aytildi?
2. Benzolning tuzilishi haqida tushuncha bering.
3. I va II tur o'rinnbosarlariga misollar keltiring va oriyentatsiyasi qoidasini tushuntiring.
4. C₈H₁₀ – aromatik uglevodorodni hamma izomerini yozing va nomlang.
5. Quyidagi o'zgartirishni qanday bajarish mumkin?

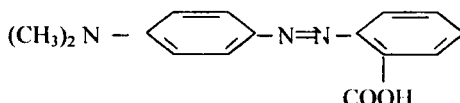
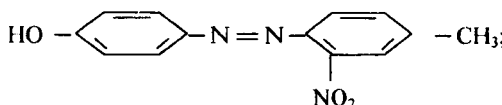


6. Anilindan n – amino – N, N⁺ – dietilanilinni sintez qilish reaksiya tenglamasini yozing.
7. Diazobrikmalar deb qanday organik birikmalarga aytildi va quyidagi birikmalarni nomlang:

+



8. Diazotirlovchi agentlarni hosil bo'lish reaksiya tenglamasini yozing va bittasi bilan anilinni diazotirlash reaksiya tenglamasini yozing.
9. Quyidagi azobo'yoqlar qaysi azo- va diazo- tashkil qiluvchilardan hosil bo'lgan:



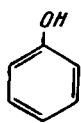
10. Auksoxrom va xromofor guruhlari deb qanday guruhlarga aytildi? Misollar yozing. Benzoldan metiloranjni sintez qilish reaksiya tenglamasini yozing.

TARKIBIDA KISLOROD ATOMI BO'LGAN AROMATIK QATOR BIRIKMALARI

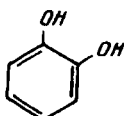
Tarkibida gidroksil guruhi bo'lgan aromatik oksibirikmalarga fenollar va aromatik spirtlar kiradilar. Gidroksil guruhi benzol halqasiga bevosita bog'langan bo'lsa fenollar, agarda yon zanjirda bo'lsa, aromatik spirtlar deyiladi. Masalan, $\text{C}_6\text{H}_5-\text{OH}$ fenol, $\text{C}_6\text{H}_5-\text{CH}_2-\text{OH}$ benzil spirti.

BIR ATOMLI FENOLLAR.

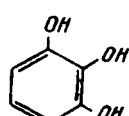
Gidroksil guruhi soniga qarab, fenollar bir atomli, ikki atomli, uch atomli va hokazo bo'ladilar:



fenol
(oksibenzol)

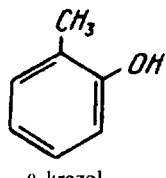


pirokatexin
(1,2-dioksibenzol)

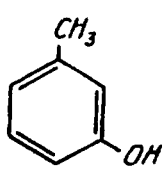


pirogallol
(1,2,3-trioksibenzol)

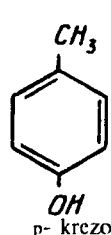
Fenollar asosan empirik nom bilan nomlanadi. Masalan: C_6H_5-OH fenol (yoki oksibenzol), $CH_3-C_6H_4-OH$ krezoł. Krezołning uchta izomeri bor:



o-krezoł

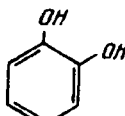


m- krezoł

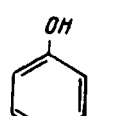


p- krezoł

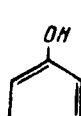
Ikki va uch atomli fenollarda ham uchta izomer bo'lishi mumkin.



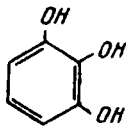
pirokatexin
(1,2-dioksibenzol)



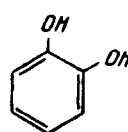
rezorsin
(1,3-dioksibenzol)



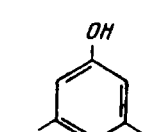
gidroxinon
(1,4-dioksibenzol)



pirogallol
(1,2,3-trioksibenzol)



oksigidroxinon
(1,2,4-trioksibenzol)

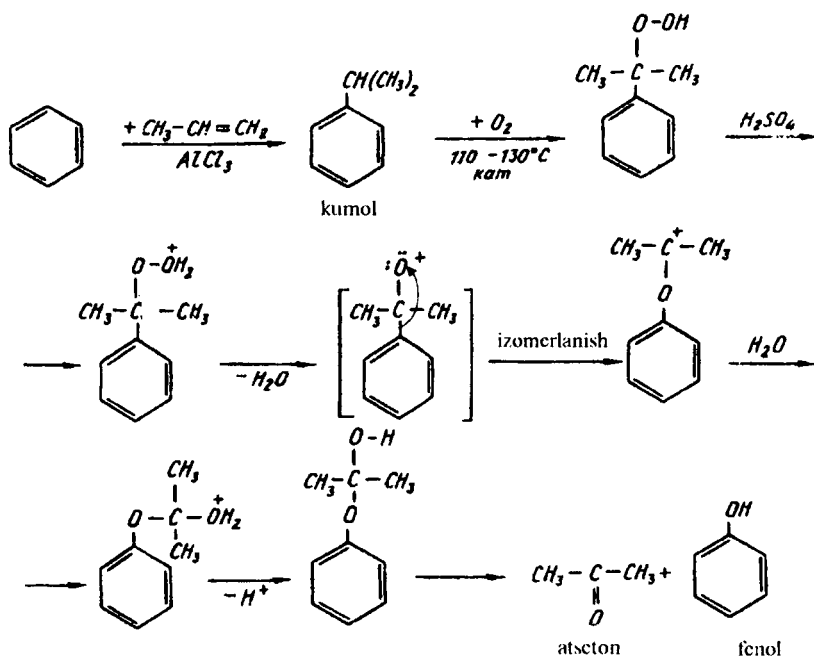


floroglyusin
(1,3,5-trioksibenzol)

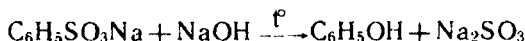
Olinish usullari

Fenol va uning gomologi — krezoł toshko'mir smolasidan olinadi. Lekin fenolni asosan sun'iy usullardan foydalaniñ olish mumkin.

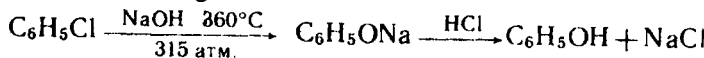
1. Izopropilbenzol (kumol)ni oksidlab olish mumkin. Buning uchun boshlang'ich xom ashyo sifatida benzol va propilen bilan alkillaş reaksiya AlCl_3 ishtirokida olib boriladi, natijada izopropilbenzol olinadi. Uni oksidlanish jarayoni quyidagi sxema bo'yicha boradi:



2. Aromatik sulfokislotalarning tuzlarini ishqorlar solib qizdirish orqali olish mumkin:

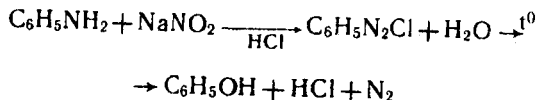


3. Xlorbenzolni hidrolizlab fenol olish mumkin:



4. Birlamchi aromatik aminobirkimlarni diazotirlab, so'ng

gidrolizlansa, fenol hosil bo‘ladi:

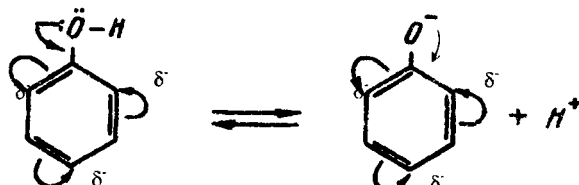


5. Ikki va uch atomli fenollarni ham yuqoridagi usullardan foydalanib olish mumkin. Masalan, disulfokislotalarning tuzlarini ishqor bilan suyuqlantirish orqali rezorsin olish mumkin:



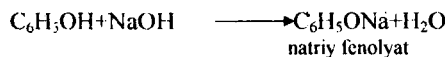
Fizik xossalari. Bir atomli fenollar o‘ziga xos hidli kristall moddalar bo‘lib, suvda yomon eriydilar, spirt, efir va benzolda yaxshi eriydi. OH guruh soni ortishi bilan ularning suvda eruvchanligi ortib boradi. Fenollar antiseptik xususiyatga ega, teriga tomsa kuydiradi. Ular asosan suv bug‘i yordamida qayta haydar tozalanadi.

Kimyoviy xossalari. Fenollarning kimyoviy xossalari ulardagi OH guruh va benzol halqasi bilan belgilanadi. Fenol gidroksilidagi kislorodning umumlashmagan elektron jufti benzol halqasining π -elektronlari bilan ta’sirda bo‘ladi. Natijada gidroksildagi vodorod atomi proton ko‘rinishida ajralib chiqib, fenolyat-ionini hosil qiladi:



Demak, fenol kuchli kislotali xususiyatga ega ekan. Uning $p_{K_a}=10$ teng. Shuning uchun fenolni karbol kislota deb ham yuritiladi. Fenolning kislotali xossasi undagi o‘rinnbosarlarning turiga ham bog‘liqdir. Agarda yadroda kuchli elektronoakseptor o‘rinnbosarlar bo‘lsa, fenol gidroksilning kislotalilik kuchi yana ham ortadi. Masalan, trinitrofenol (pikrin kislota)ning kislotalilik kuchi xlorid kislutanikiga tenglashadi, ya’ni uning $p_{K_a}=0,4$ ga teng. Shuning uchun fenol ishqor bilan reaksiyaga kirishib,

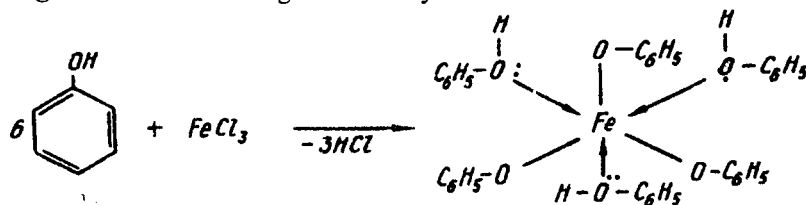
tuzlar—fenolatlar hosil qiladi:



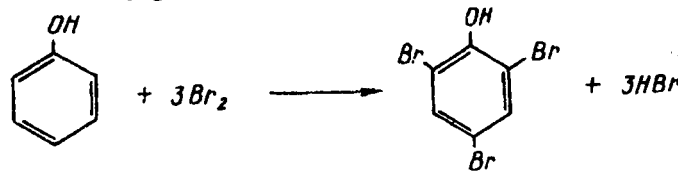
Fenol kislota xossasiga ega bo'lgani bilan natriy karbonatdan CO_2 siqib chiqara olmaydi:



Fenollar temir xlorid bilan kompleks birikma hosil qilib, binafsha rangni beradi. Bu fenollarga xos reaksiyasidir:

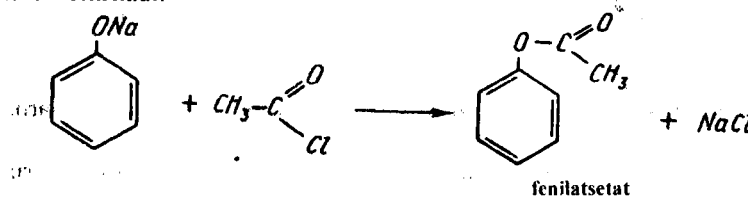


Fenolda I guruh o'rinosasi OH bo'lgani uchun benzolga nisbatan ancha faol reaksiyaga kirishadi:



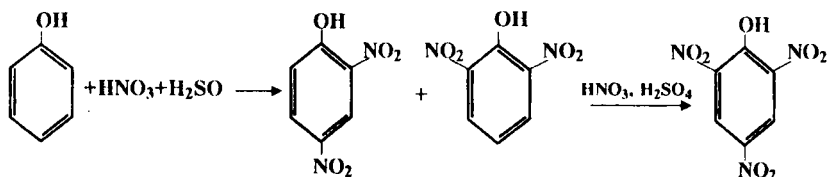
2,4,6-tribromfenol

Fenolning murakkab esirlari ham ma'lum. Ularni olish uchun fenolyatlarga organik kislotalarning angidridlari yoki xlorangidridlari ta'sir ettilirildi:

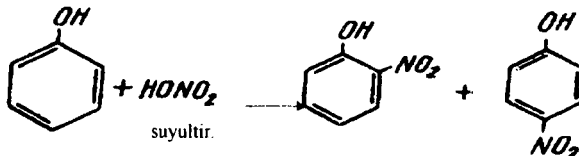


Agar fenolga konsentrangan nitrat kislotani sulfat kislota

ishtirokida ta'sir ettirilsa, 2,4,6-trinitrofenol — pikrin kislota hosil bo'ladi:

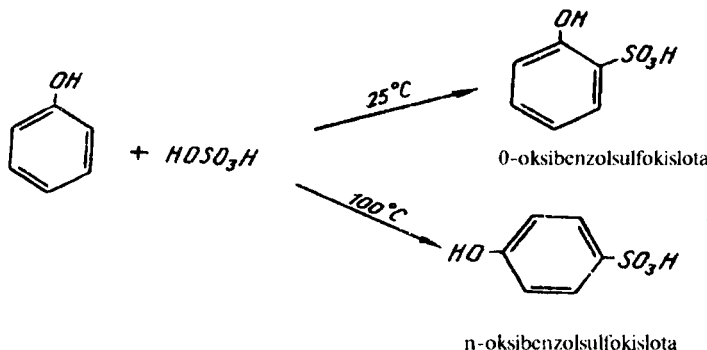


Agar fenolga suyultirilgan HNO_3 ta'sir ettirilsa, 0- va n-nitrofenollar hosil bo'ladi:

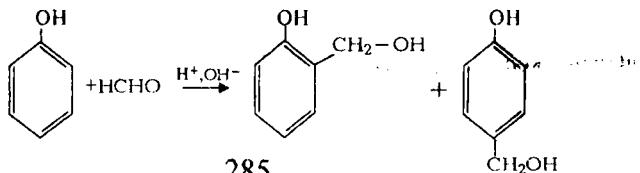


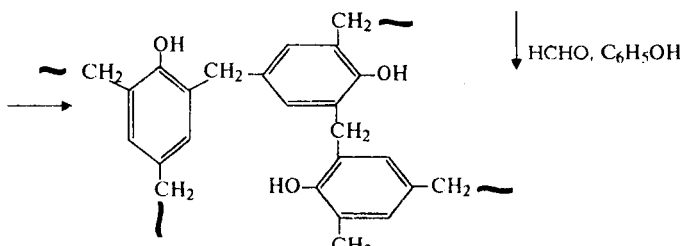
2,4,6-trinitrofenol kristall modda bo'lib, $120^{\circ}C$ da suyuqlanadi, asosan mudofaa maqsadlarida ishlataladi.

Fenolga sulfat kislota ta'sir ettirsak, temperaturaga qarab 0- yoki n-oksibenzolsulfokislota hosil bo'ladi:

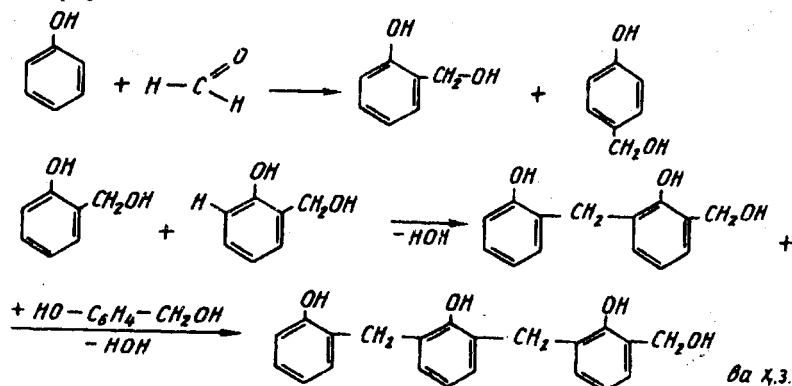


Fenolga xos reaksiyalardan biri polifenolformaldegid — bakelit smolasining olinishi reaksiyasidir. Fenol va formaldegid ishqoriy yoki kislotali sharoitda yuqori molekular moddani hosil qiladi:



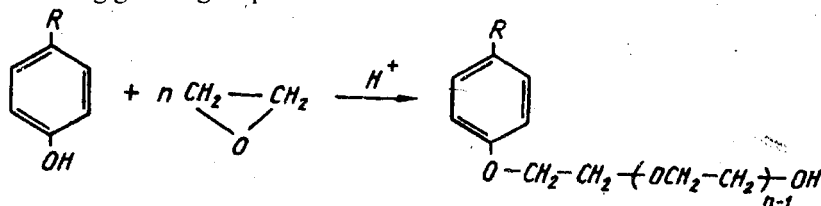


Oddiy haroratda molekulalarning o'zaro reaksiyaga kirishishi chiziqli yo'nalişda bo'ladi:

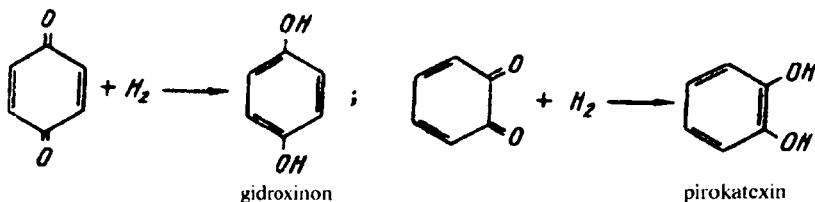


ba 4.3.

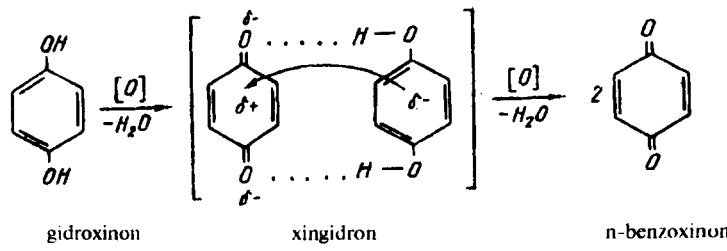
Bu issiqqa chidamli polimerni hosil qilish uchun fenol va chumoli aldegid 7:6 nisbatda olinadi. Bu polimer, asosan izolator sifatida ishlatalildi. Fenolo gomologlari polioksietilen efirlarini olishda ham ishlatalildi:



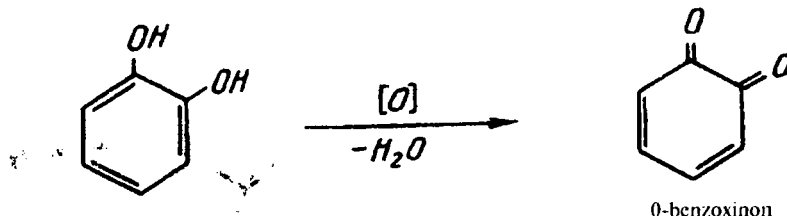
Bu efirlar sirt-faoł modda xossalariiga ega bo'lib, asosan OP-4, OP-7, OP-10, OP-20 ko'rinishlari ma'lumdir. Bu yerda 4, 7, 10 raqamlari etilen oksidining mollar sonini bildiradi. OP-7, OP-10 lar to'qimachilik sanoatida keng qo'llaniladi.



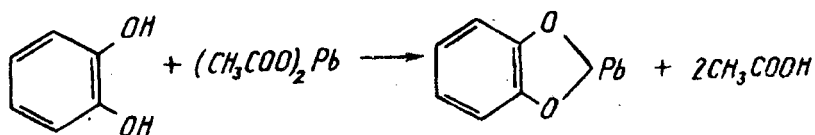
Ikki atomli fenollar qattiq kristall moddalar bo'lib, suvda yaxshi eriydilar, bir atomli fenollarga nisbatan ancha kuchli kislotali xossaga ega. Oson oksidlanadi va kuchli qaytaruvchi hisoblanadi. Gidroxinon oksidlanganda *p*-benzoxinon (yoki sodda xinon) ga aylanadn. Bu oksidlanish reaksiyasi oraliq mahsulot — xingidron, ya'ni benzoxinonni gidroxinon bilan hosil qilgan kompleks (π -kompleks)ning hosil bo'lishi bilan boradi:



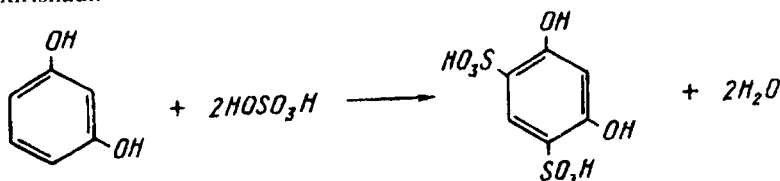
Pirokatexin oksidlanganda *o*-benzoxinon hosil bo'ladi:



Ular kuchli kislotali xossaga ega:



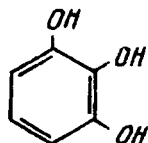
Rezorsin vodorodi hisobiga almashinish reaksiyasiga ham oson kirishadi:



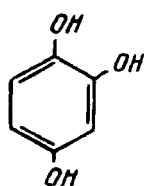
1,3-dioksi-4-6-disulfobenzol

UCH ATOMLI FENOLLAR

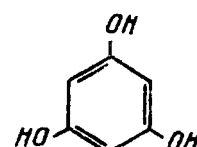
Gidroksil guruhining joylashgan o'miga qarab har xil izomerlari bo'lishi mumkin:



priagallol

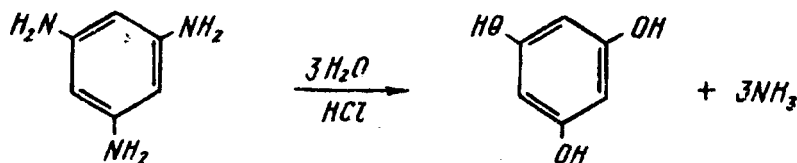


oksigidroxinon

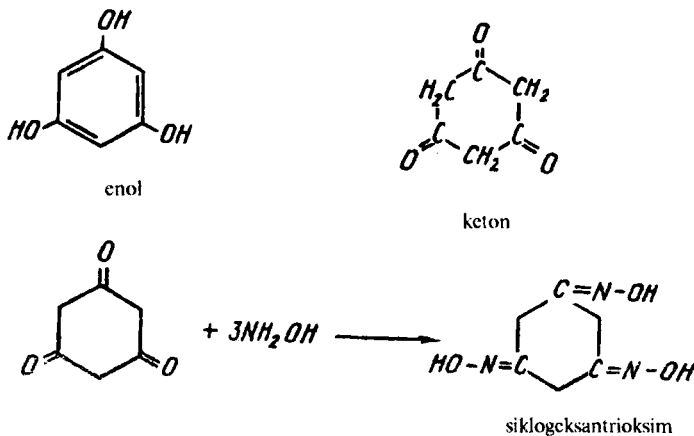


floroglyusin

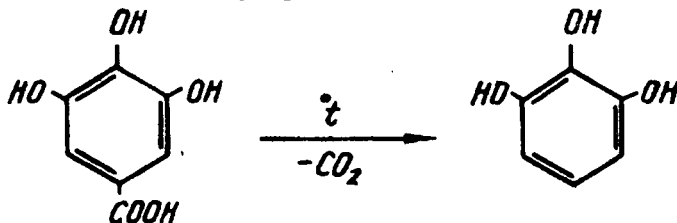
Floroglutsin sim --- triaminobenzolni kislotali muhitda qizdirish bilan suv ta'sir ettirib olinadi:



Floroglutsin ikki xil tautomer ko'rinishda bo'lishi mumkin:



Piragallol tabiatda uchraydigan gal kislotasini dekarboksillab olinadi:



Ayrim vakillari

Fenol --- C_6H_5-OH , kristall modda, 43^0C da suyuqlanadi, havoda ochiq turganida rangi o'zgaradi. Suv bilan kristallgidrat hosil qiladi. Teriga tushsa, uni kuydiradi. Fenolorganik sintezda juda katta ahamiyatga ega. Undan har xil bo'yqlar olishda, polimerlar, plastmassalar, dorivor preparatlar va portlovchi moddalarni tayyorlashda foydalilanildi.

Pirokatexin (1, 2- dioksibenzol) kristall modda, 104^0C da suyuqlanadi, o'simliklar tarkibida uchraydi. U organik sintezda dastlabki mahsulot va suratkashlikda proyaviteł (ochiltirgich) sifatida ishlataladi.

Rezorsin --- (1,3- dioksibenzol) kristall modda, 118^0C da suyuqlanadi. Asosan suratkashlikda proyaviteł sifatida ishlataladi.

Gidraxinon (1,4-dioksibenzol) kristall modda, 170^0C da

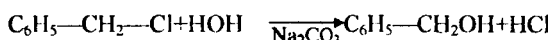
suyuqlanadi. Tabiatda o'simliklar tarkibida uchraydi. U ham suratkashlikda proyavitel sifatida ishlataladi.

Pirogallol—(1,2,3- trioksibenzol) kristall modda, 132°C da suyuqlanadi. Havodagi va gazlar aralashmasidagi kislorod miqdorini aniqlashda piragallolning ishqoriy eritmasi ishlataladi. Bunday ishqoriy eritma havoda ochiq turgan vaqtida kislorodni yutib, turli xil moddalar hosil qiladi, natijada tezda qorayib qoladi. Undan tashqari, piragallol tibbiyotda va bo'yoq sanoatida ishlataladi.

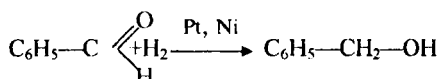
Pikrin kislota (2, 4, 6- trinitrofenol) sariq rangli kristall modda, 122°C da suyuqlanadi. Kuchli kislota xossasiga ega, $pK_a=0,38$, kuchli portlovchi.

AROMATIK SPIRTLAR

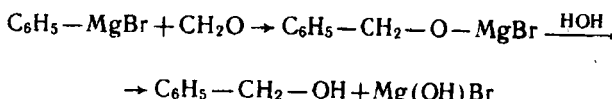
Aromatik spirtlarda gidroksil guruh yon zanjirda joylashgan bo'ladi. Ularning birinchi vakili benzil spirtidir: $C_6H_5—CH_2—OH$. Bu spirt α -spirt ham deyiladi, chunki OH guruh benzol halqasiga nisbatan α - holatda joylashgan bo'ladi. β - spirtga misol tariqasida β -feniletik spirti $C_6H_5—CH_2—CH_2—OH$ ni keltirish mumkin. Uni sistematik nomenklaturada 2-feniletanol ham deyiladi. Sanoatda benzil spirti aromatik galogenli hosilalarni gidrolizlab olinadi:



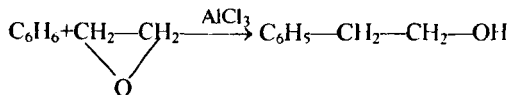
Benzil spirti benzaldegidni qaytarib olinadi:



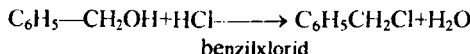
Grinar reaktivining formaldegid bilan reaksiyasi natijasida hosil bo'lgan mahsulotni gidrolizlab, aromatik spirt olish mumkin:



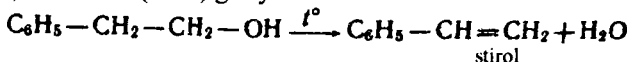
Sanoatda benzol va etilenoksididan katalizator yordamida β -feniletik spirti olinadi:



Aromatik spirtlar suyuq yoki kristall holatda bo‘lib, tabiatda asosan efir moylari tarkibida uchraydi. Kimyoviy xossasi jihatidan ochiq zanjirli spirtlarga o‘xshash. Benzil spirtiga xlorid kislota ta’ sir ettirilsa, OH guruh galogenga almashinadi:



β - aromatik spirtlar qizdirish natijasida o‘zidan bir molekula suvni yo‘qotib, feniletlen (stirol) ga aylanadi:



Benzil spirti suyuqlik, 206°C da qaynaydi, uning efirlari atir va upa-eklik tayyorlashda ishlatiladi.

β - feniletin spirti suyuqlik, 219°C da qaynaydi, atir va upa-eklik ishlab chiqarishda hidrlarning turg‘unligini oshirishda ishlatiladi.

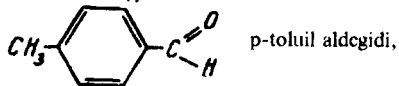
AROMATIK ALDEGID VA KETONLAR

Benzol halqasida yoki yon zanjirida aldegid $-\text{C}\begin{array}{c} \text{O} \\ \diagup \\ \text{H} \end{array}$ guruhni

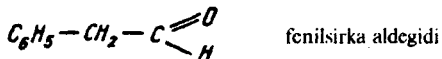
bo‘lgan organik birikmalar aromatik aldegidlar deyiladi. Masalan:



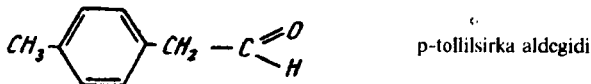
benzoy aldegidi,



p-toluil aldegidi,



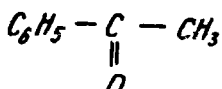
fenilsirka aldegidi



p-tolilisirka aldegidi

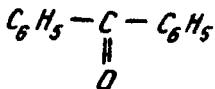
Karbonil guruhi aromatik radikal va alifatik radikal yoki ikkita aromatik radikal bilan bog'langan organik birikmalarga aromatik ketonlar deyiladi.

metilfenilketon yoki atsetofenon



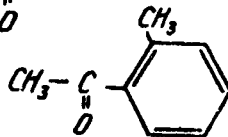
$\xrightarrow{-\text{HCl}}$

difenilketon yoki benzofenon



$\xrightarrow{-\text{HCl}}$

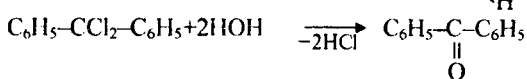
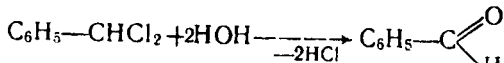
metilortotoliketon



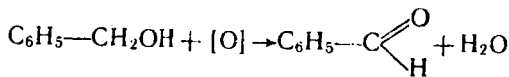
Olinish usullari

Aromatik aldegid va ketonlarni quyidagi reaksiyalardan foydalaniib olish mumkin:

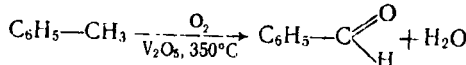
1. Aromatik digalogenli hosilalarni gidrolizlab olinadi:



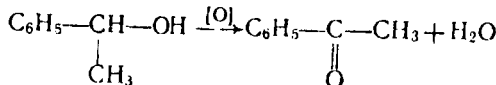
2. Aromatik spirtlarii oksidlاب olinadi:



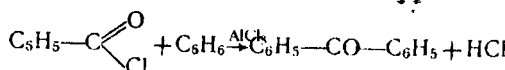
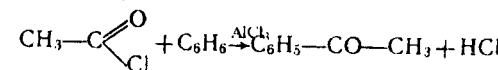
3. Aromatik uglevodorodlarni selektiv oksidlاب оlinadi:



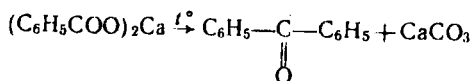
4. Ikkilamchi spirlarni oksidlаб aromatik keton olinadi:



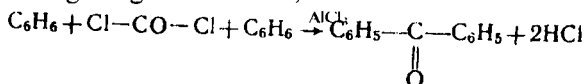
5. Aromatik ketonlarni Fridel-Krafs reaksiyasidan foydalanib yoki karbon kislotalarni xlorangidridi bilan aromatik birikmalarni AlCl_3 ishtirokida kondensatlab, olish mumkin:



6. Aromatik kislotalarning ikki valentli tuzlarini piroliz qilib keton olish mumkin:



7. Benzolga fosgen ta'sir ettirib, keton olinadi.

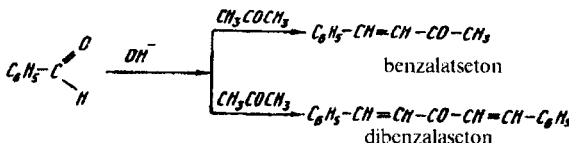
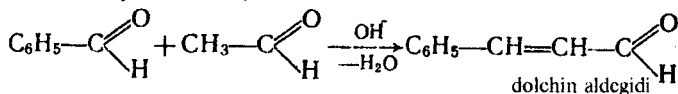


Fizik xossalari. Aromatik aldegidlar suvda kam eriydigan, achchiq bodom hidli suyuqlikdir. Aldegid guruh benzol halqasidan uzoqlashgan sari uning hidi o'tkirlashadi.

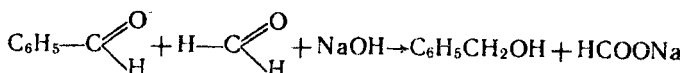
Aromatik ketonlar suyuq yoki qattiq moddalar. suvda erimaydi, juda xushbo'y hidga ega.

Kimyoviy xossalari. 1. Aromatik aldegidlar o'zining faolligi bo'yicha alifatik aldegidlarga o'xshash bo'lib, oksidlanish, birikish, almashinish reaksiyalariga kirishadilar, lekin aldol kondensatsiyalinish reaksiyasiga kirishmaydilar. Chunki ularda aldegid guruhi metil yoki

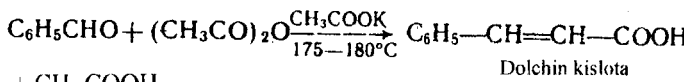
metilen guruhi bilan bog'lanmagan. Shunga qaramay, aromatik aldeigidlar alifatik qatoridagi aldeigid va ketonlar bilan kondensatsiya reaksiyasiga kirishadilar (Klayzen reaksiyasi).



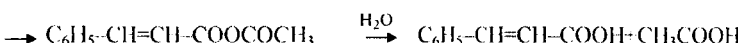
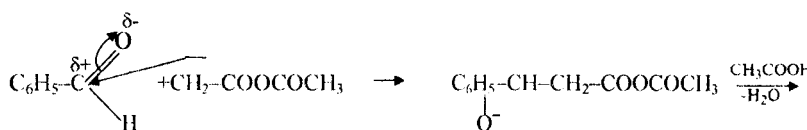
2. Aromatik aldeigidlar Cannissaro reaksiyasiga kirishadilar. Ya'ni ularga ishqor solib qizdirilsa, oksidlanish va qaytarilish reaksiyasi borib, spirt va kislota tuzi hosil bo'ladi.



3. Aromatik aldeigidlar kislota angidridi bilan reaksiyaga kirishib, to'yinmagan kislotalarni hosil qiladilar. Buni Perkin reaksiyasi deyiladi:

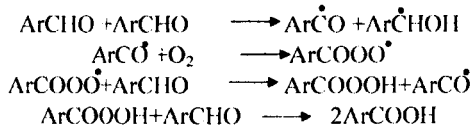


Perkin reaksiyasining mexanizmi quyidagicha:

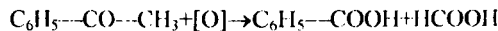


4. Aromatik aldeigidlar turishi bilan havodagi kislород bilan osон oksidlanadi. Oksidlanishni metall tuzlari tezlashtiradi. Oksidlanish zanjirli radikal xarakterga ega.

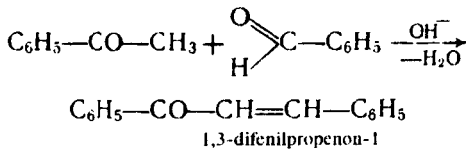




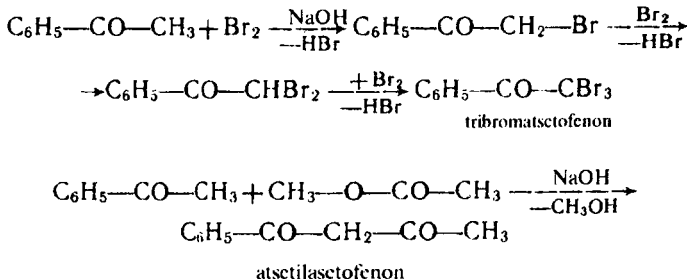
5. Alifatik aromatik ketonlar ham ochiq havoda xuddi shunday oson oksidlanadilar:



6. Aromatik aldegidlar va aromatik ketonlar Klayzen reaksiyasiga kirishib, α , β -to'yinmagan ketonlarni hosil qiladi:



7. Arilalifatik ketonlarda karbonil guruh yonida turgan metil radikal vodorodi ancha qo'zg'aluvchan bo'lgani uchun ular oson galogenlanadi, oksidlanadi, kondensatlanadi va hokazo:



Ayrim vakillari

Benzaldegid $\text{C}_6\text{H}_5-\text{C}(=\text{O})-\text{H}$ suyuqlik, 179°C da qaynaydi, achchiq

danak ta'miga ega, hidli. Asosan bo'yoq ishlab chiqarishda va organik moddalar sintezida ishlatiladi.

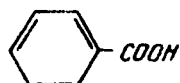
Dolchin aldegidi $C_6H_5-CH=CH-C(=O)H$ suyuqlik, $152^{\circ}C$ da qaynaydi, atir va upa-elik tayyorlashda ishlataladi.

Atsetofenon $-C_6H_5-COCH_3$, $20^{\circ}C$ da suyuqlanadi, $202^{\circ}C$ da qaynaydi, sunda erimaydi, ko'zni achishtiradi, atir va upa-elik tayyorlashda ishlataladi.

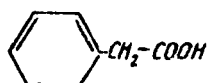
Benzofenon $C_6H_5-CO-C_6H_5$ kristall modda bo'lib, atir va upa-elik tayyorlashda ishlataladi.

AROMATIK KARBON KISLOTALAR

Aromatik uglevodorodlar vodorodlarini karboksil ($--COOH$) guruhiga almasghan organik birikmalarga aromatik kislotalar deb atildi. Karboksil guruhnini soniga qarab aromatik kislotalar bir, ikki va h.k. ko'p asosli bo'lishi mumkin.



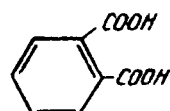
benzoyl kislota



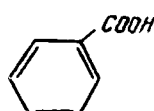
fenilsirka kislota



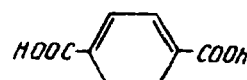
p-toluol kislota



ftal kislota



izoftal kislota

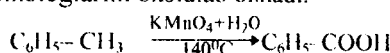


tereftal kislota

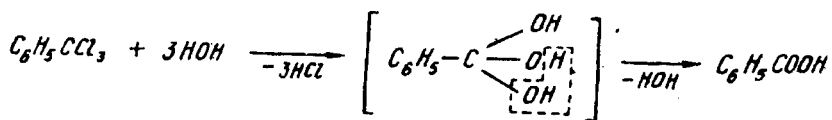
Olinish usullari

Bir asosli aromatik kislotalar ham alifatik karbon kislotalarni olinish usullaridan foydalaniб olinadi:

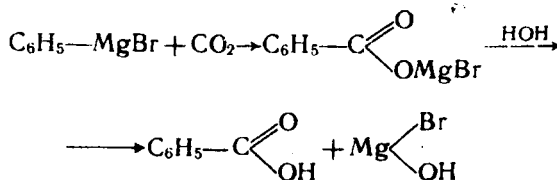
1. Benzol gomologlarini oksidlاب olinadi.



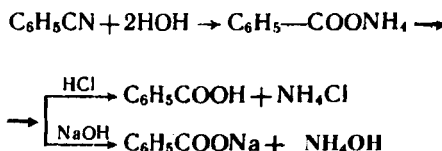
2. Benzotrixloridni hidrolizlab olinadi:



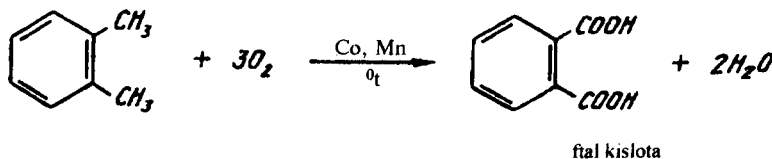
3. Magniyorganik birikmalarga karbonat angidridini ta'sir ettirib, gidrolizlab olish mumkin:



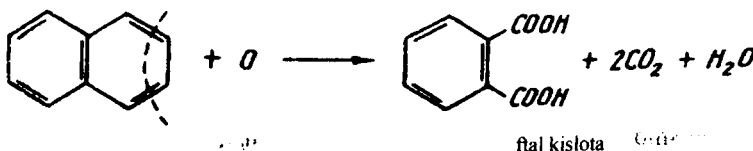
4. Aromatik nitrillarni gidrolizlab olinadi:



5. Ikki asosli kislota olish uchun ksilollarni oksidlash kerak:



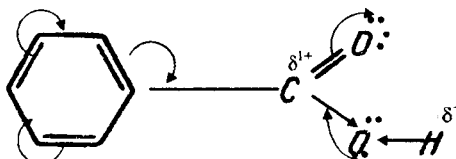
6. Naftalinni oksidlاب ham ftal kislota olish mumkin:



Fizik xossalari. Aromatik karbon kislotalar kristall modda bo'lib, sovuq suvda yomon eriydi, lekin issiq suvda, efirda, spirtda yaxshi eriydi. Ularning suyuqlanish va qaynash temperaturalari alifatik kislotalarnikidan

yuqori. Benzoy kislota suv bug'i yordamida haydaladi.

Aromatik kislotalar alifatik kislotalarga qaraganda kuchli hisoblanadi. Buning sababi, benzoy kislotaladagi benzol halqasi elektrofil tabiatiga ega bo'lganligi uchun elektron benzol halqasi tomon siljigan bo'ladi:



Natijada karboksil guruhdagi H atomi oson dissotsilanadi va hosil bo'lgan aromatik kislota anioni elektronoakseptor bo'lgan fenil radikalita'sirida ancha turg'unroq bo'ladi. Benzol halqasidagi o'rinosarlar benzoy kislotalaning kuchiga katta ta'sir ko'rsatadi. Agar benzoy kislotada para yoki meta holatdagi vodorod birinchi tur o'rinosarlargaga almashgan bo'lsa, u holda kislota kuchi kamayadi, orto holatda almashgan bo'lsa, kuchi ortadi. Agarda benzol haiqasida ikkinchi tur o'rinosarlar bo'lsa, kislota kuchi meta va orto holatda ortadi, para holatda esa kamayadi, $K_a = 6 \cdot 10^{-5}$.

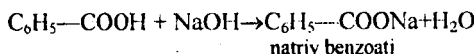
5-jadval

Benzoy kislota hosilalarining kislota konstantalari

O'rinosarlar	Dissotsiasiya konstantasi, $K_a = 10^{-5}$		
	<i>o</i> - izomer	<i>m</i> - izomer	<i>p</i> - izomer
CH ₃	12,4	5,4	3,3
N ₂	670	32	3,6
Cl	120	16,1	10,3
NH ₂	1,6	1,9	1,4

Kimyoviy xossalari. Aromatik kislotalar kimyoviy reaksiyalarga, asosan karboksil guruhidagi H va OH hisobiga va benzol halqasidagi H hisobiga kirishib, har xil tuzlarni, angidridrlar, xlorangidridrlar, amidlar va boshqa hosilalarni hosil qiladilar.

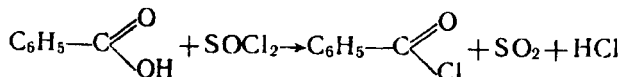
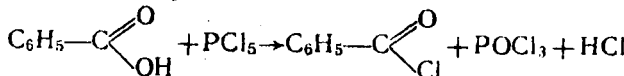
1. Tuz hosil qilish reaksiyasi. Aromatik kislotalar ishqor yoki asoslar bilan reaksiyaga kirishib, tuzlar hosil qiladilar:



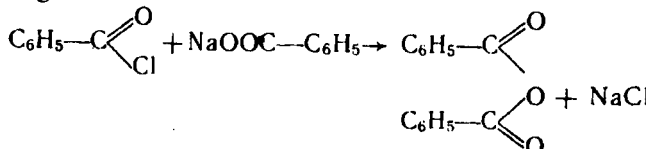
Hosil bo'lgan tuzni natriy ishqori bilan qizdirsak, benzol hosil bo'ladi:



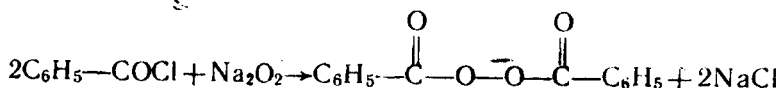
2. Xlorangidrid va angidridning hosil bo'lishi. Aromatik kislotalarga PCl_5 yoki SOCl_2 ta'sir qilsak, kislota xlorangidridi hosil bo'ladi:



Xlorangidridlar aromatik kislota tuzlari bilan o'zaro ta'sir ettirilsa, kislota angidridi hosil bo'ladi:

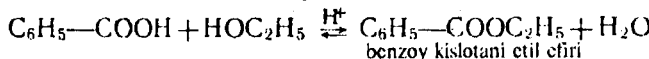


Benzoil xloridga natriy peroksid ta'sir ettirilganda benzoil peroksidi hosil bo'ladi.



Benzoil peroksidi kristall modda bo'lib, asosan polimerlanish reaksiyasida boshlagichdir, ya'ni polimerlanish reaksiyasini boshlab beruvchi sifatida ishlataladi.

3. Murakkab efirlarni hosil qilish reaksiyasi.

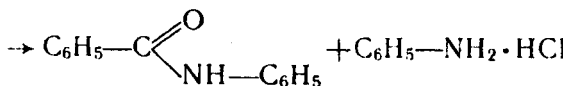
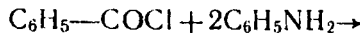


Agarda benzoy kislotada orto holatdagi H biron-bir o'rinnbosarga almashgan bo'lsa, eterifikatsiya reaksiyasi tezligini birmuncha kamaytiradi. Ikkala orto holat band bo'lsa, eterifikatsiya reaksiyasi mutlaqo ketmaydi. Chunki bunda fazoviy qiyinchilik sodir bo'ladi, ya'ni

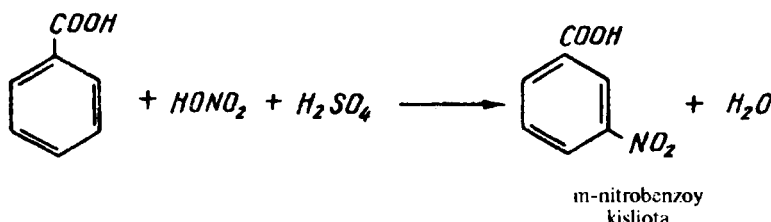
ikki yonda turgan o'rinxbosarlar karboksil guruhgaga reagent molekulasi ni yaqinlashtirmaydi, natijada eterifikatsiya reaksiyasi ketmaydi.

4. Amidlarni hosil qilish.

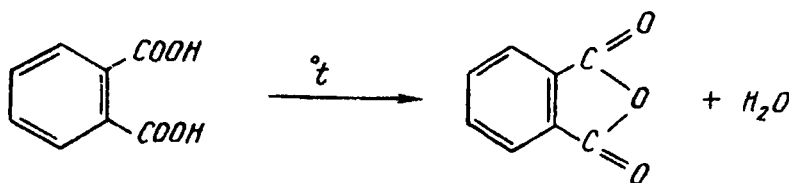
Amidlarni olish uchun aromatik kislotalarga yoki xlorangidridlarga aminobirkimlar ta'sir ettiriladi:



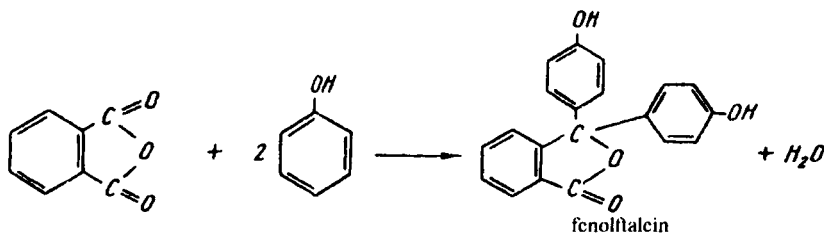
5. Agar aromatik kislotalarga nitrolovchi aralashma ($\text{HNO}_3 + \text{H}_2\text{SO}_4$) ta'sir ettirilsa, meta-nitrobenzoy kislota hosil bo'radi:



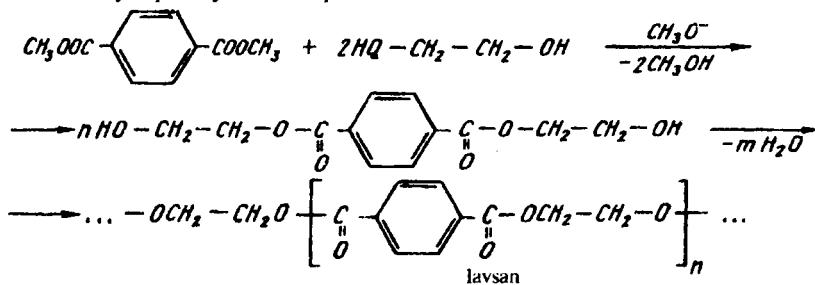
6. Ikki asosli aromatik kislotalardan *o*-ftal kislotani qizdirsak, ftal angidridi hosil bo'radi:



Ftal angidridi ignasimon kristall bo'lib, 132°C da suyuqlanadi. Izoftal va tereftal kislotalar bunday angidrid hosil qilmaydi. Ftal angidrid fenol bilan kondensatsiyalanish reaksiyasiga kirishib, fenolftalein hosil qiladi:



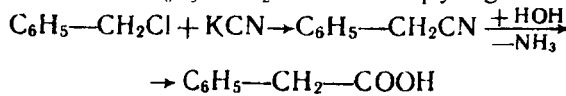
Tereftal kislota etilenglikol bilan reaksiyasi natijasida poliefir sun'iy tola — lavsan hosil qiladi. Buning uchun dimetilttereftalatni qayta eterifikatsiya qilish yo'li bilan polietilttereftalat — lavsan olinadi:



Ayrim vakillari

Benzoy kislota $\text{C}_6\text{H}_5-\text{COOH}$ — oq kristall modda, $121,5^\circ\text{C}$ da suyuqlanadi. Sovuq suvda kam eriydi, issiq suvda, spirtda va efirda juda yaxshi eriydi. U asosan bo'yoyq ishlab chiqarishda va oziq-ovqat mahsulotlarini konservalashda ishlatiladi.

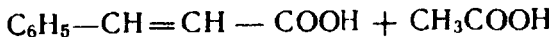
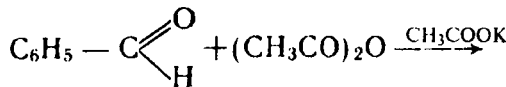
Fenilsirka kislota $\text{C}_6\text{H}_5-\text{CH}_2-\text{COOH}$. U quyidagicha olinadi:



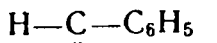
Fenilsirka kislota kristall modda bo'lib, 78°C da suyuqlanadi, benzoy kislotaga nisbatan kuchsizroq. Bu kislota va uning efirlari atir-upa tayyorlash sanoatida ishlatiladi.

Dolchin kislota $\text{C}_6\text{H}_5-\text{CH}=\text{CH}-\text{COOH}$ to'yinmagan bir asosli kislota bo'lib, efir holida efir moylari, smolalar va balzam tarkibida

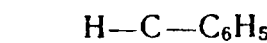
uchraydi. Sanoatda dolchin kislota benzilidenatseton — $C_6H_5-CH=CH-COCH_3$ ni oksidlab olinadi:



Mazkur kislotaning *sis* va *trans*-izomerlari bo‘ladi: u



sis-izomer



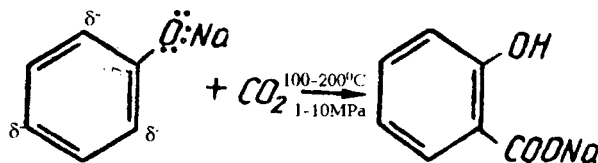
trans-izomer

Sis — dolchin kislota 133°C da, trans-dolchin kislota 57°C da suyuqlanadigan kristall moddalar. Ularning metil va fenil efirlari xushbo‘y hidli moddalar sifatida ishlataladi.

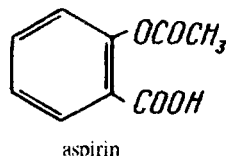
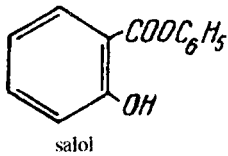
Salitsil kislota *o*-oksibenzoy kislota — $\text{HO}-C_6H_4-COOH$. Salisil kislota tabiatda majnun tol bargida va ildizida uchraydi.

Tol daraxtining lotincha nomi Salix deb ataladi. Shuning uchun salitsil kislotani majnun tol kislota deb ham yuritish mumkin. Sanoatda salitsil kislota natriy fenolatni karbonat angidrid bilan avtoklavda $1-10\text{ MPa}$ bosimda qizdirib ($100-200^{\circ}\text{C}$) olinadi:

Hosil bo‘lgan tuzga xlорид kislota ta’sir ettirilsa, salitsil kislota hosil bo‘ladi. Salitsil kislota — *o*-oksibenzoy kislota kristall modda bo‘lib, 159°C da suyuqlanadi.

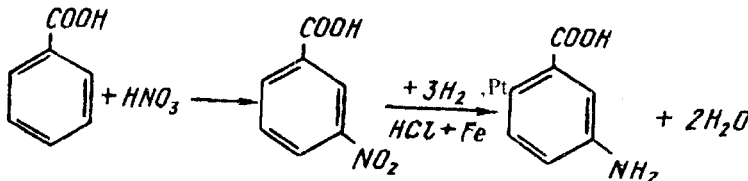


U benzoy kislotadan ancha kuchli, uning kislota konstantasi $K_a=1,05 \cdot 10^{-3}$ ga teng. FeCl_3 bilan salitsil kislota fenol guruh hisobiga siyohrangga bo‘yaladi. U organik sintezda, anilin bo‘yog‘ini olish sanoatida va tibbiyotda har xil dorilar (salol va aspirin) tayyorlashda ishlataladi:



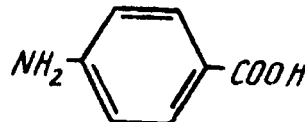
Antranil kislota — *o*-aminobenzoy kislota $\text{NH}_2 - \text{C}_6\text{H}_4 - \text{COOH}$ — kristall modda, 145°C da suyuqlanadi. Asosan har xil bo‘yoqlarni olishda va organik sintezda ishlatalidi. Undan indigo bo‘yog‘i olinadi.

m- aminobenzoy kislota quyidagicha olinadi:

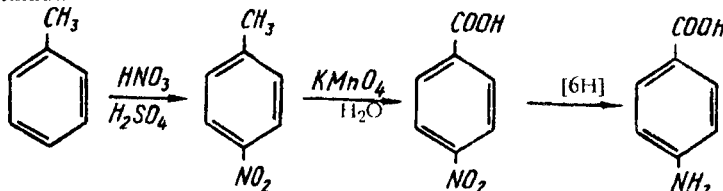


Asosan bo‘yoq olish sanoatida ishlatalidi.

p-Aminobenzoy kislota



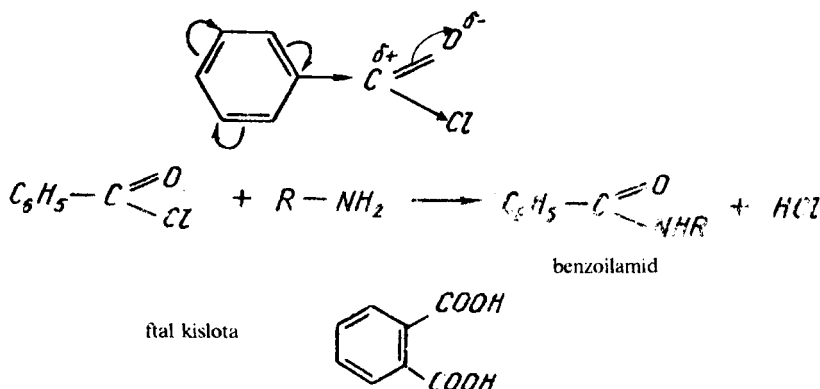
rangsiz kristall modda. Uni quyidagi reaksiya yordamida toluoldan sintez qilinadi:



p-Aminobenzoy kislota asosida tibbiyotda foydalaniladigan anestezin $\text{H}_2\text{N}-\text{C}_6\text{H}_4-\text{COOC}_2\text{H}_5$ (*p*-aminobenzoy kislotaning etil efiri), novokain $\text{NH}_2-\text{C}_6\text{H}_4-\text{COOCH}_2-\text{CH}_2-\text{N}(\text{C}_2\text{H}_5)_2\text{HCl}$ (*p*-aminobenzoy kislotaning dietilaminoetil esirining xlorid kislotali tuzi) larni sintez qilishda ishlataliladi.

Benzoilxlorid $\text{C}_6\text{H}_5-\text{C}(=\text{O})\text{Cl}$ suyuqlik, 197°C da qaynaydi.

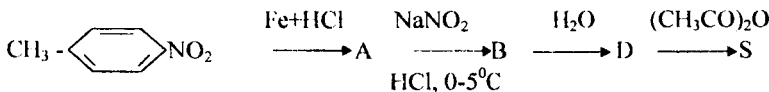
Atsillovchi agent sifatida ishlataladi. Benzoilxlorid alifatik kislotalarning xlorangidridlariga nisbatan kimyoviy reaksiyaga kuchsizroq kirishadi. Bunga asosiy sabab benzol halqasidagi π -elektronlar bulut zichligini uglerod tomon siljishi natijasida uglerodning musbat zaryadlanishi bo'lsa kerak:



rangsiz kristall modda, 220°C da suyuqlanadi, suvda kam eriydi. Uning angidridi va murakkab efirlari kimyo sanoatida keng qo'llaniladi. Tereftal kislota $\text{HOOC}-\text{C}_6\text{H}_4-\text{COOH}$ —kristall modda, 300°C da quruq haydaladi. Kavsharlangan kapiliyarda 300°C da suyuqlanadi. Suvda va organik erituvchilarda kam eriydi.

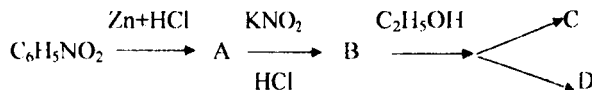
Savol va masalalar

- $\text{C}_7\text{H}_8\text{O}$ tarkibga to'g'ri keladigan hamma fenollarni tuzilish formulasini yozing.
- Quyidagi o'zgarishni qanday bajarish mumkin:

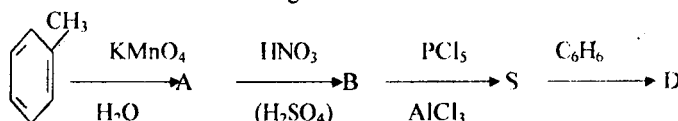


- Aromatik spirlarni fenollardan qanday farqi bor? Ularni NaOH bilan reaksiyasini yozing.
- Quyidagi o'zgarishni amalgaloshiring va oraliq mahsulotlarni

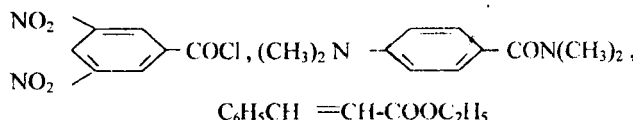
nomlang:



5. $\text{C}_8\text{H}_8\text{O}$ tarkibga to‘g‘ri keladigan aromatik aldegid va ketonlarni hamma izomerlarini yozing va nomlang.
6. Quyidagi reaksiya tenglamasini qanday bajarish mumkin? Oraliq mahsulotlarni nomlang:



7. Tarkibi $\text{C}_8\text{H}_8\text{O}_2$ bo‘lgan bir asosli va $\text{C}_8\text{H}_6\text{O}_4$ bo‘lgan ikki asosli aromatik kislotalarni hamma izomerini yozing va nomlang.
8. Quyidagi birikmalarni nomlang.



9. Ftal angidridini quyidagi birikmalar: fenol, $\text{C}_2\text{H}_5\text{OH}$, NH_3 , NaOH bilan reaksiya tenglamasini yozing.
10. Antranil kislotani ketma-ket oldin NaOH , HCl , $\text{C}_2\text{H}_5\text{OH}$, $\text{NaNO}_2(\text{HCl})$ 0°C , keyin dimetilanilin bilan reaksiya tenglamalarini yozing.

VIII BOB

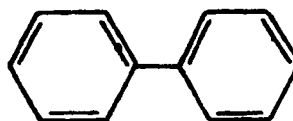
KO'P HALQALI AROMATIK BIRIKMALAR

Tarkibida ikki va undan ko'p benzol halqasi bo'lgan organik birikmalarga *ko'p halqali aromatik birikmalar* deyiladi. Benzol halqasining o'zaro bog'lanishiga qarab ko'p halqali aromatik birikmalar ikkiga bo'linadilar — kondensirlanmagan va kondensirlangan benzol halqali birikmalar.

KONDENSIRLANMAGAN AROMATIK BIRIKMALAR VA ULARNING HOSILALARI

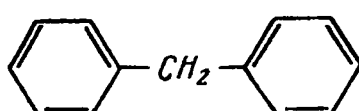
Kondensirlanmagan ko'p halqali aromatik birikmalar ikkiga bo'linadi:

1. Benzol halqalari bir-biri bilan to'g'ridan-to'g'ri bog'langan bo'ladi. Masalan:

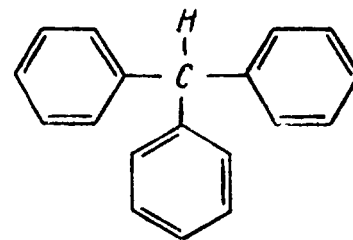


difenil

2. Benzol halqalari bir-biri bilan uglerod atomlari orqali bog'langan bo'ladi. Masalan:

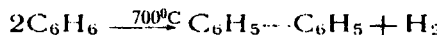


difenilmethan

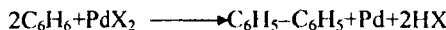


trifenilmethan

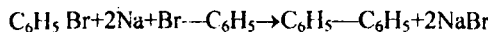
Difenil Bertlo (1867 y.) bo'yicha benzolni 700°C da piroliz qilib olinishi mumkin:



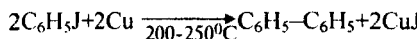
Palladiy tuzlari ishtirokida benzol dimerizatsiyaga uchratiladi.



A. Vyurs — R. Fittig (1863 y.) reaksiyasiga binoan galogenli aromatik uglevodorodlarga Na ta'sir ettirib olish mumkin:

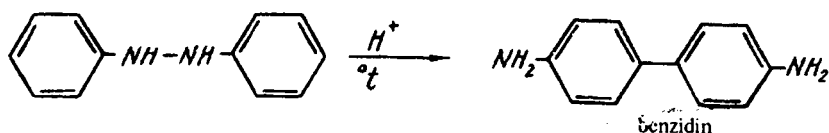


Ayniqsa, Ulman reaksiyasi bo'yicha olish yaxshi natija beradi:



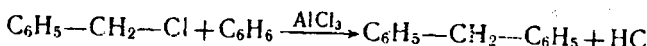
Difenil — rangsiz kristall modda, suvda erimaydi, spirt va efirda yaxshi eriydi, 70°C da suyuqlanadi.

Difenilning hosilalaridan eng ahamiyatlisi n, n'-diaminodifenilbenzidin bo'lib, uni olish uchun nitrobenzolni gidrazobenzolgacha qaytarib, keyin uni kislotali muhitda qizdirib, izomerlanishga uchratiladi:

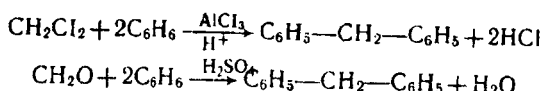


Benzidin kongo qizili va boshqa bo'yoqlarni sintez qilishda ishlataladi. Benzidin 122°C da suyuqlanadigan kristall modda.

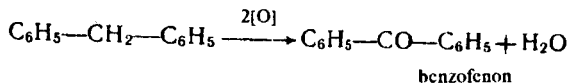
Difenilmelan (Fridel — Krafs reaksiyasidan foydalanib) benzolga benzilxlorid ta'sir ettirib olinishi mumkin:



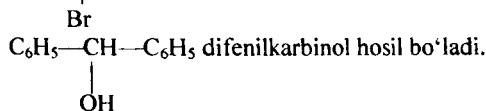
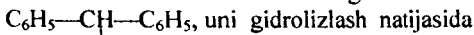
Shuningdek, dixlormetanga benzoil ta'sir ettirib ham olish mumkin:



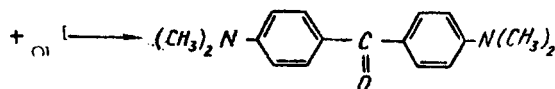
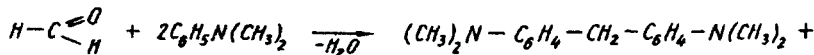
Difenilmelan qattiq kristall modda, $26-27^\circ\text{C}$ da suyuqlanadi, hidi apelsinnikiga o'xshash, kimyoviy xossasi jihatidan ancha faol bo'lib, metilen guruhidagi vodorod hisobiga oson oksidlanadi:



Benzofenon 49°C da suyuqlanadigan rombik prizma shaklidagi kristall modda. Difenilmelan bromlanganda difenilbrommetan

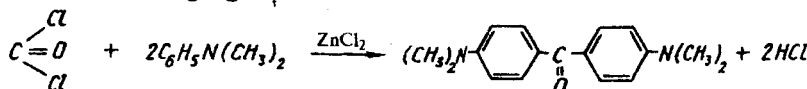


Difenilmetanning hosilalaridan Mixler ketoni katta ahamiyatga ega. Uni olish uchun chumoli aldegidiga ikki molekula dimetilanilin ta'sir ettirib hosil bo'lgan p, p', N, N' - tetrametildiaminodifenilmetanni oksidlash kerak:

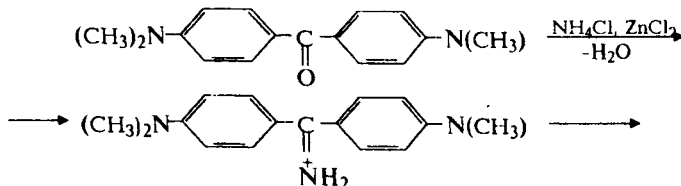


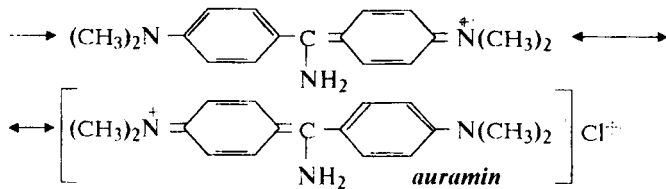
(Mixler ketoni) p,p; N,N'-tetra-metildiaminobenzofenon

(Mixler ketoni) p, p', N, N' — tetrametildiaminobenzofenon dimetilanilinni fosgenga ta'sir ettirib ham olinishi mumkin:



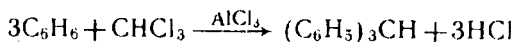
Mixler ketoni har xil bo'yoqlarni sintez qilishda ishlataladi. Mixler ketoniga NH_4Cl , ZnCl_2 ta'sir ettirilsa, quyidagi reaksiya boradi va auramin O bo'yog'i hosil bo'ladi:





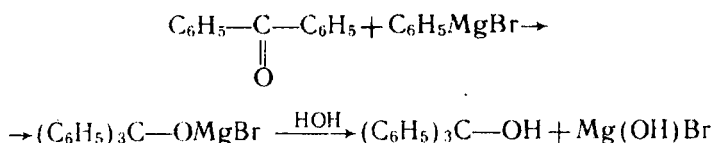
Trifenilmetan quyidagi reaksiyalar asosida olinishi mumkin.

Benzolga AlCl_3 ishtirokida xloroform ta'sir ettirilganda trifenilmetan hosil bo'ladı:



Agar unga uglerod (IV)-xlorid ta'sir ettirsak, trifenilxlormetan hosil bo'ladı: $3\text{C}_6\text{H}_6 + \text{CCl}_4 \xrightarrow{\text{AlCl}_3} (\text{C}_6\text{H}_5)_3\text{CCl} + 3\text{HCl}$

Trifenilxlormetanni benzofenon va fenilmagniybromiddan Grinyar reaksiyasi yordamida trifenilkarbonildan olish mumkin:



Trifenilkarbonolga HCl ta'sir ettirilsa, uning gidroksil guruhi xlorga almashinadi:



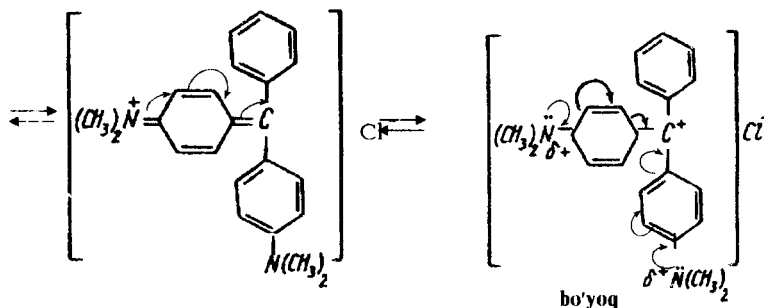
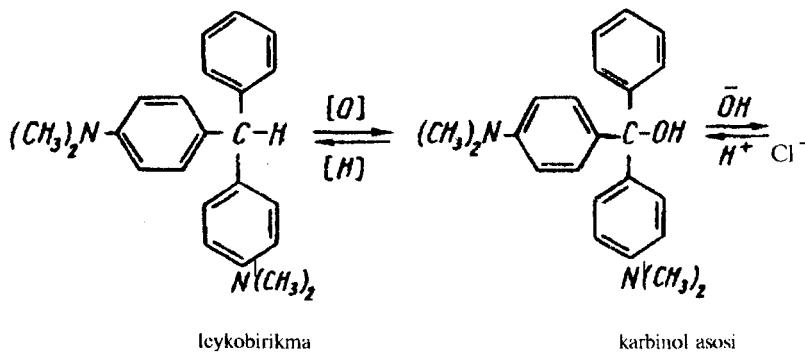
Trifenilmetan 92°C da suyuqlanadigan kristall modda. Suvda erimaydi, organik erituvchilarda oson eriydi.

Trifenilmetan, trifenilxlormetan va trifenilkarbonolning bir-biriga osongina aylanishidan trifenilmetan bo'yoqlar sintez qilishda foydalaniлади.

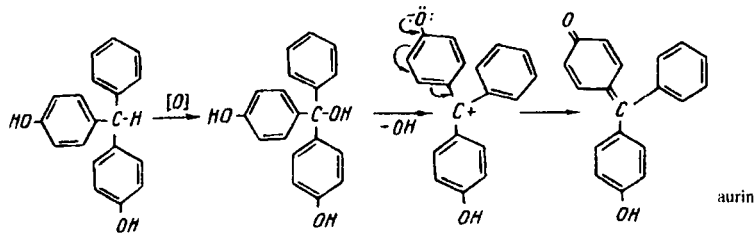
TRIFENILMETAN QATORIDAGI BO'YOQLAR

Bu bo'yoqlar benzol halqasida amino- va oksi guruhlari bo'lgan trifenilmekan hosilalaridan olinadi.

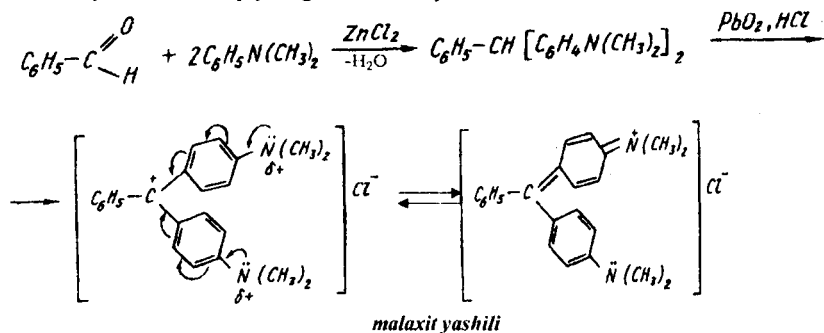
Amino- va oksitrefenilmekanlar rangsiz moddalar bo'lib, ularni bo'yoqlarning leykobirikmalari deyiladi. N, N'-dimetildiaminotrefenilmekan oksidlangunda rangsiz karbinol olinadi. U kislota bilan rangli tuz (Malaxit yashili) hosil qiladi:



Bu reaksiyada yonma-yon joylashgan musbat zaryadli ionlar bo'yoq tashuvchilar bo'lib hisoblanadi. Agarda aminoguruh olib tashlansa, rang yo'qoladi. Xuddi shunga o'xhash, dioksitrefenilmekan oksidlansa, bo'yoq bo'la oladigan karbinol hosil bo'ladi. U xinon shakliga o'tadi va aurin bo'yog'i hosil bo'ladi.

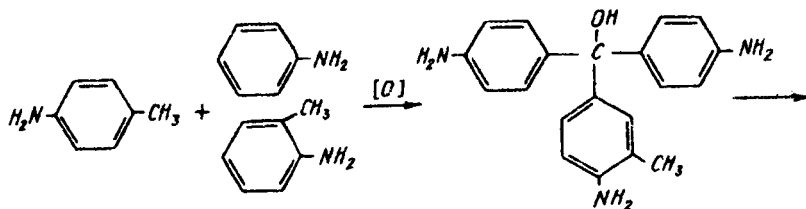


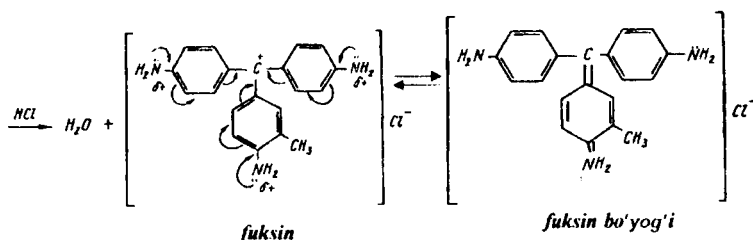
Bu guruhdagi bo'yoqlar ichida eng ahamiyatlisi va soddarog'i malaxit yashilidir. U quyidagi sxema bo'yicha olinadi:



Malaxit yashili paxta (protrava sifatida tannin ishlataladi), ipak va junni yashil rangga bo'yaydi.

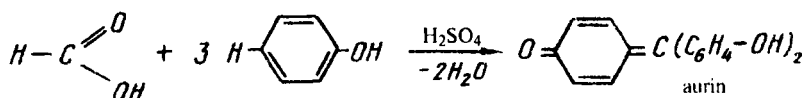
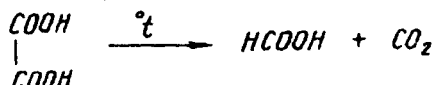
Trifenilmetan qatoridagi sanoat bo'yoqlaridan hisoblangan bo'yoq fuksindir:



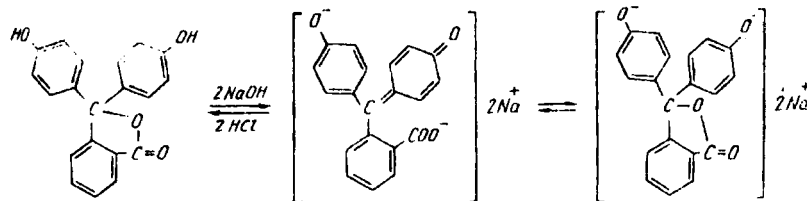


Fuksin qizil kristall modda, suvda va spirtda yaxshi eriydi. U bilan shoyi, jun va ip gazlamalarni qizil rangga bo'yash mumkin. Kislorodli trifenilmekan qatoridagi bo'yoqlar ichida eng ahamiyatlisi — aurin, fenolftalein va rodaminlardir.

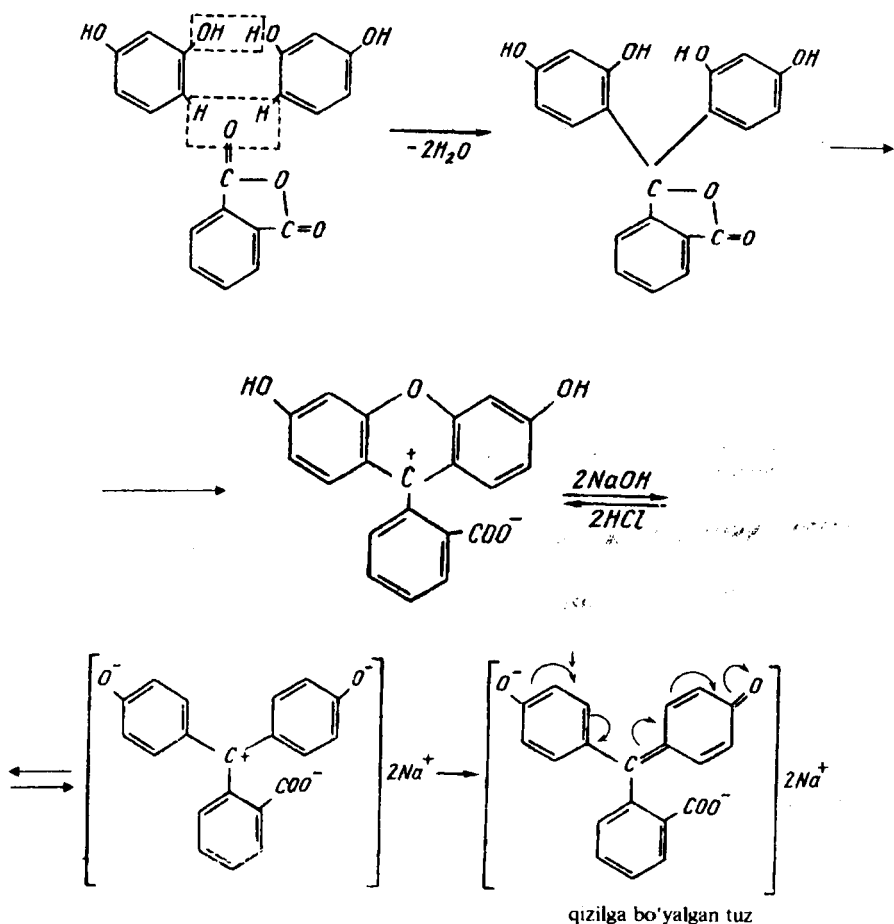
Aurinni shovul kislotasiga sulfat kislota ishtirokida fenol ta'sir ettirib olish mumkin. Shovul kislota sintez jarayonida chumoli kislotaga va CO_2 -ga parchalanadi.



Fenoltalein kislotali muhitda rangsiz, lekin ishqeriy muhitda pushti rangga bo'yaladi:

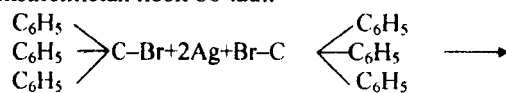


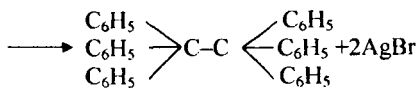
Fluoressein — rezorsin bilan ftal angidridining kondensatsiyasidan hosil bo‘ladi:



Uning suvdagi ishqoriy eritmasi juda suyultirilganda ($1:4 \cdot 10^7$) ham sariq-yashil tovlanuvchan rang (fluoresensiyanaladi) beradi.

Agar trifenilmethanning galogenli birikmalariga Zn yoki Ag kukuni ta'sir ettirilsa, geksafeniletan hosil bo'ladi:

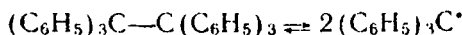




Ammo keyingi davrda geksafeniletanni tuzilishi aniqlandi va 1-difenilmeten – 4-trifenil-2,5-siklogeksadiyen formulasi taklif etildi.



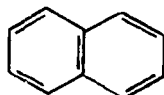
Geksafeniletan, hatto erituvchilar ta'sirida erkin trifenilmetyl radikalini hosil qiladi:



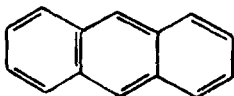
Hosil bo'lgai erkin radikal polimerlanish reaksiyasida boshlagich sifatida ishlatiladi.

KONDENSIRLANGAN HALQALI AROMATIK BIRIKMALAR

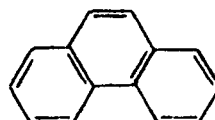
Kondensirlangan benzol halqali aromatik uglevodorodlar ichida eng ahamiyatlisi — naftalin, antratsen va fenantrenlardir:



naftalin



antratsen



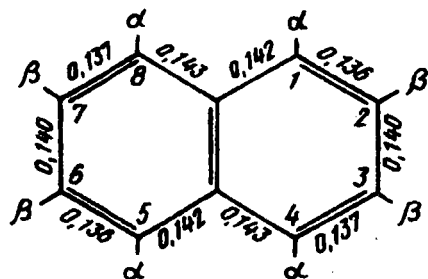
fenantren

NAFTALIN

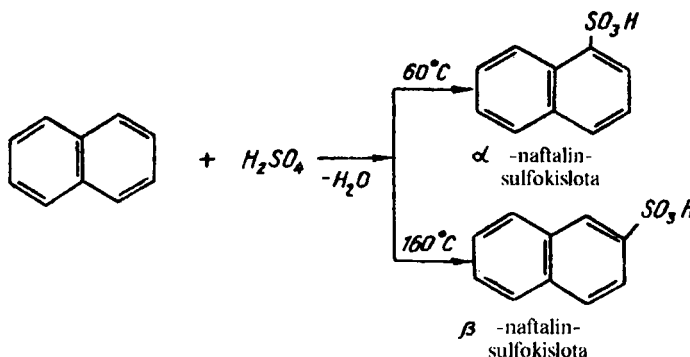
Naftalin toshko'mir smolasining asosiy qismini tashkil qiladi. U 80°C da suyuqlanadigan, 218°C da qaynaydigan oq kristall modda bo'lib, suvda erimaydi, sublimatsiyalanadi. Naftalin, asosan toshko'mir smolasidan $170\text{---}230^\circ\text{C}$ da haydar olinadi. Hozirgi vaqtida naftalin neftni katalitik kreking qilib olinadi. Bunda 30 foizgacha metilnaftalin hosil bo'ladi:



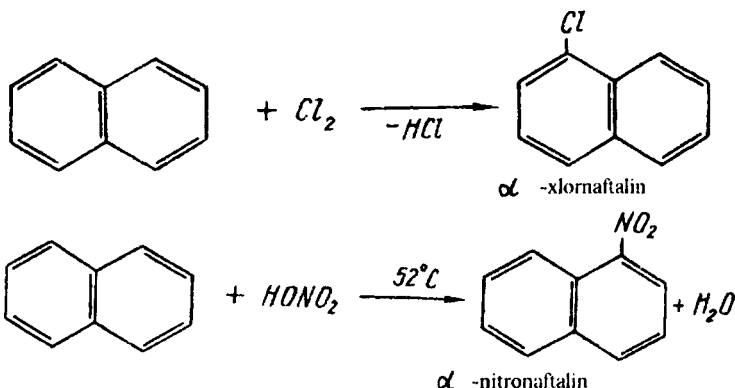
Tuzilishi va izomeriyasi. Naftalin molekulasi ikkita benzol halqasining o'zaro bir-biri bilan orto holatda kondensirlashishidan hosil bo'lgan birikmadir. Hozirgi zamон tushunchasiga asosan naftalin molekulasi yassi sathga ega bo'lib, undagi π -elektronlar zichligi benzoldagi kabi bir xilda emas. Buni C—C bog'lar uzunligidan (nona mikronda—nm) ko'rishimiz mumkin.



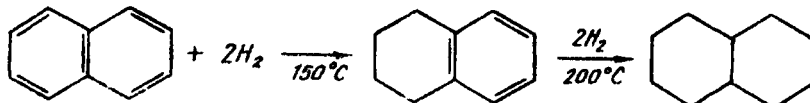
1, 4, 5, 8 holatlarni α -holatlар va 2, 3, 6, 7 holatlarni β -holatlар deyiladi. Demak, naftalinga biron-bir modda ta'sir ettiриlsa, reaksiya sharoitiga qarab bitta vodorodi almashgan ikki xil izomer hosil bo'ladi:



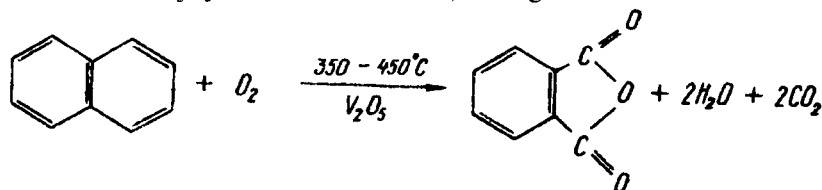
Naftalin elektrofil almashinish reaksiyasiga ham kirishadi:



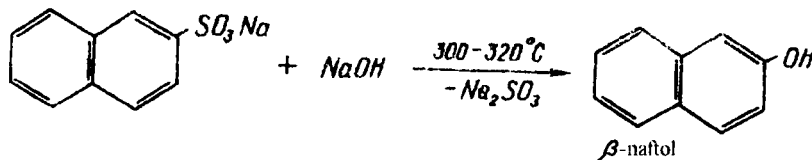
Katalitik hidrogenlash natijasida naftalindan tetralin va dekalin hosil bo‘ladi. Ular erituvchi sifatida ishlataladi:



Naftalin V₂O₅ ishtirokida oksidlansa, fital angidridi hosil bo‘ladi:

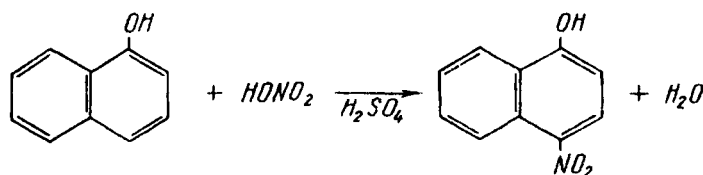


Naftalinsulfokislota ishqor bilan qizdirilsa, fenolga o‘xshash α - va β -naftollar hosil bo‘ladi:

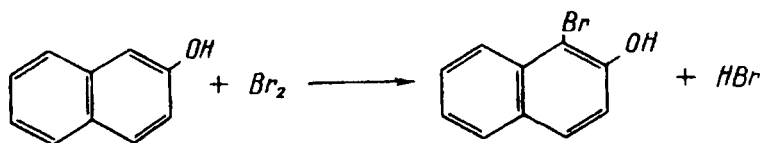


Naftolning kimyoviy xossasi fenolnikiga o‘xshash, lekin unda OH guruh ta’sirida yadroning vodorodlari oson reaksiyaga kirishadi. α -holatda almashgan naftolga biror modda ta’sir ettirsak, hujum qilayotgan

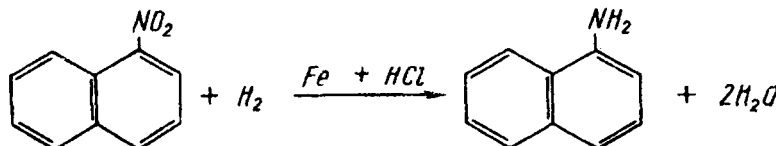
reagent 4-holatga borib almashadi:



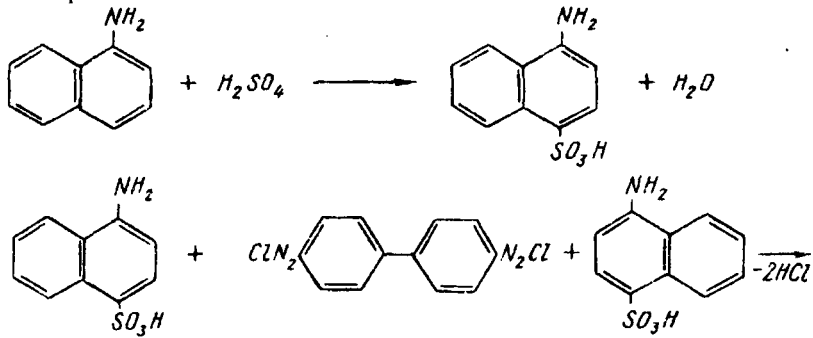
Agar β -naftol brom bilan elektrofil almashinish reaksiyasi qo'yilsa, u faqat α -holatga borib almashadi:

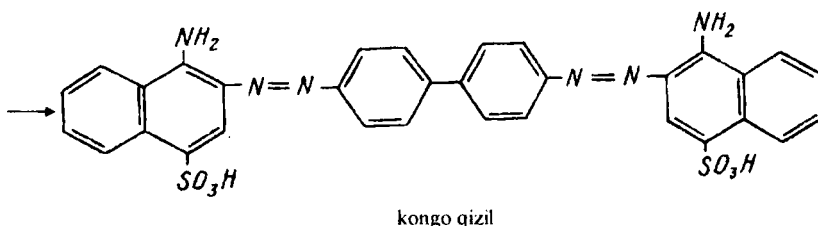


α -Nitronaftalinni H bilan qaytarsak, α -aminonaftalin (α -naftilamin) hosil bo'ladi:



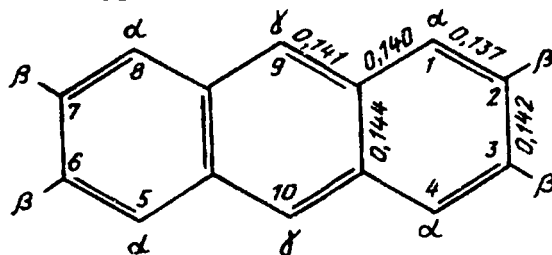
α -Naftilaminni sulfolasak (naftion kislotasi) 4-aminonaftalinsulfokislota) hosil bo'ladi. U asosan qizil kongo indikatori va boshqa azobo'yoqlarni sintez qilishda ishlataladi:



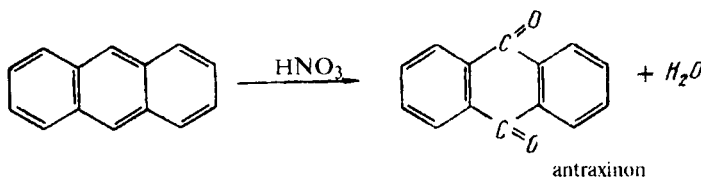


ANTRATSEN VA UNING HOSILALARI

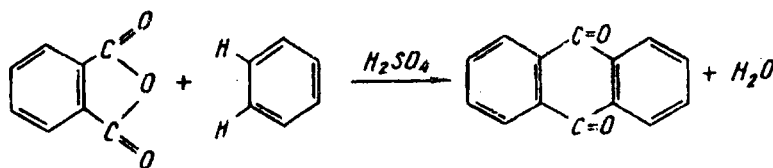
Antratsen --- bitta sathda yotuvchi uchta kondensirlangan benzol halqasidan tashkil topgan birikmadir.



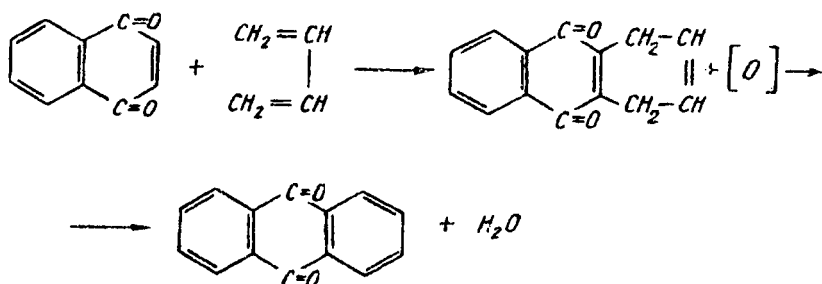
Undagi 1, 4, 5 va 8 holatlarni α -holatlar, 2, 3, 6, 7 holatlarni β -holatlar va 9,10 holatlarni γ -holatlar deyiladi. Antratsen kristalli modda bo'lib, 213°C da suyuqlanadi. U asosan toshko'mir smolasidan olinadi. Antratsen va uning birikmalari kimyo sanoatida ishlatalidi. Oksidlovchilar ta'sirida antratsenni oksidlasak, antraxinon hosil bo'ladi:



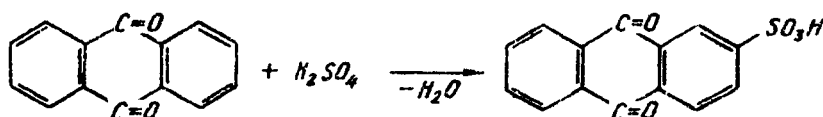
Benzolga ftal angidridni ta'sir ettirib ham antraxinon olinadi:



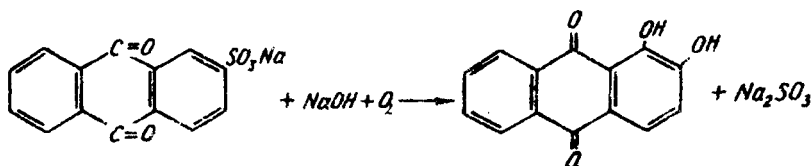
Bundan tashqari, antraxinonni Dils-Alder reaksiyasi bo'yicha naftaxinonga butadiyen ta'sir ettirib, so'ngra oksidlab olish mumkin:



Antraxinon hidsiz sariq kristall modda bo'lib, 277°C da suyuqlanadi, 382°C da qaynaydi, uchmaydi. U suylutrilgan H_2SO_4 ta'sirida hatto 250°C da ham sekin sulfolanadi. Sulfolash 35--40% li oleum ishtirokida 140°C da olib borilganda *β -antraxinon sulfokislota bosil* bo'ladi:



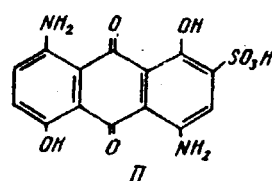
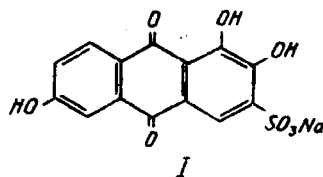
Bu kislotaning natriyli tuziga ishqor ta'sir ettirib oksidlansa, alizarin olinadi:



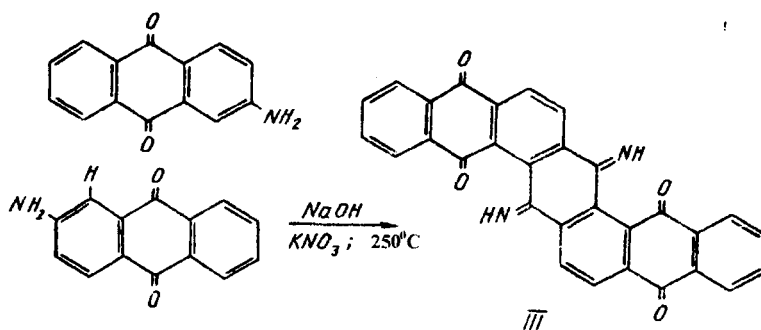
Alizarin-- eng ko'p tarqalgan dioksiantraxinon bo'yoqlaridan

biridir. U jun va paxta tolalarini bo'yashda, chit hamda surpga gul bosishda, shuningdek bo'yoqchilikda foydalaniladigan pigmentlarni tayyorlashda ishlataladi. Alizarin protravali bo'yoq hisoblanadi. Ya'ni, har xil protrava ishtirokida har xil rang beradi. Masalan, matolarni alyuminiyi protravada ochiq-qizil rangga, xromii protravada jigarrangga va temirli protravada binafsha rangga bo'yaydi.

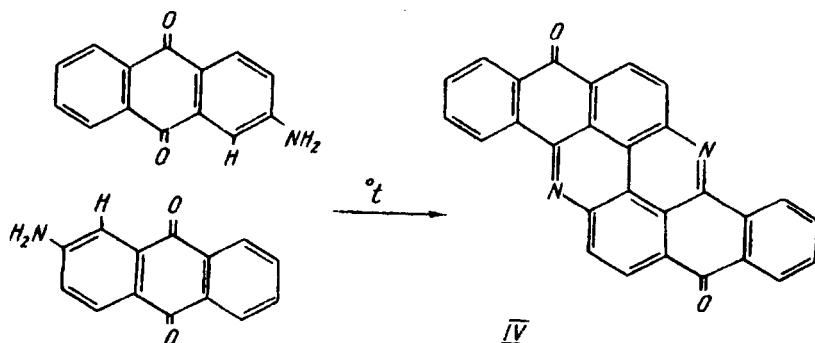
Alizarinni oksi- va aminohosilalarining sulfokislotala-ri *kislotali antraxinon bo'yoqlar* deyiladi, ular rangining to'qligi va barqarorligi bilan ba'zi bo'yoqlardan afzal turadi. Bularga kislotali alizarin qizili (I) va kislotali antraxinon ko'ki (II) yaqqol misol bo'la oladi:



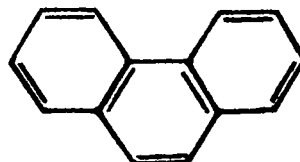
Aminoantraxinon hosilalaridan eng ahamiyatlisi antroxinon bo'yoqlari — indantren va flavanrendir. 2-aminoantraxinon o'yuvchi kaliy nitrat ishtirokida 250°C da qizdirib suyuqlantirilsa, ko'k kub bo'yoq — indantren (III) hosil bo'ladi:



Agar bu aralashma yana ham yuqori temperaturada suyuqlantirilsa, sariq kub bo'yoq flavanren (IV) hosil bo'ladi:

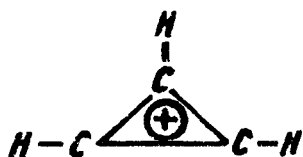


Kondensirlangan aromatik uglevodorod vakillaridan biri fenantrendir. Uni ham asosan toshko'mir smolasidan olinadi. U kristall modda 100°C da suyuqlanadi:

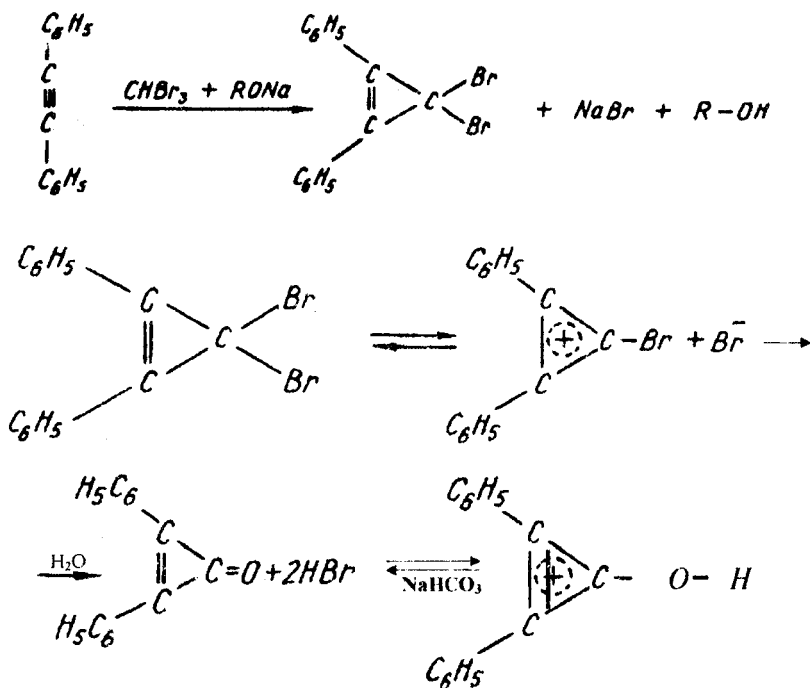


AROMATIK XUSUSIYATGA EGA BO'LGAN BENZOL HALQASI BO'LMAGAN BIRIKMALAR

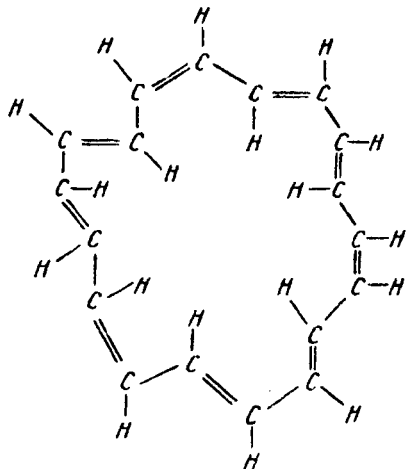
Biz shu vaqtgacha 6π -elektronli turg'un tuzilish – aromatik birikmalar bilan tanishdik. Lekin 1931 yilda G. Xukkel kvantomexanik hisoblarga asoslanib, yopiq zanjirli qo'sh bog'li birikmalar faqat 6π -elektronli birikmada bo'lmasdan, balki 2, 10, 14 va boshqa π -elektronli birikmalarda ham bo'lishligini ko'rsatdi. Uning qoidasi bo'yicha π -elektronlar soni $4p+2$ ($p =$ nol yoki istalgan butun son) bo'lgan hamma halqalar aromatik turg'un bo'la oladi. Xukkel qoidasiga asoslanib, eng sodda aromatik tuzilish 2π -elektroni bo'lgan uch a'zoli siklopropenil kationidir;



H'ozirgi vaqtida by aromatik sistemaning bir necha hosilalari va tuzlari olingan. Bunga D.N. Kursanov va M.YE. Velninlar tomonidan sintez qilingan difenilsiklopropenon siklopropenil tuzilishiga misol bo'la oladi. U quyidagicha sintez qilinadi:



Aromatik tuzilishga yana 18π -elektron saqlagan siklooktadekanonen ($4p+2$; bu yerda $p=4$) ni misol qilib ko'rsatish mumkin:

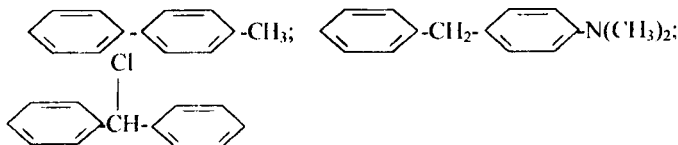


Bu birikma annulen deyilib, yassi tuzilishga ega. Qizdirishga ancha turg'un (230°C gacha qarorli).

Bu xususiyat geterosiklik birikmalarda ayniqsa yaqqol ko'rindi.

Savol va masalalar

- Quyidagi birikmalarni tuzilish formulasini yozing: bifenil, simmdifeniletan, trifenilmetan, geksafenil-eten.
- Quyidagi birikmalarni nomlang.



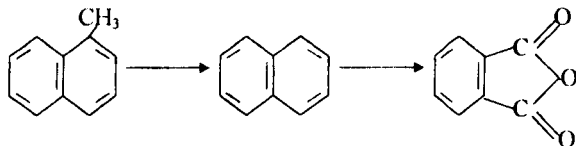
- Quyidagi birikmalarni nomlang:
 $(\text{C}_6\text{H}_5)_3\text{COH}$; $(\text{C}_6\text{H}_5)_3\text{CCl}$
- Naftalinda α - va β - holatdagi vodorodlarini ko'rsating va izohlang.
- Difenilmetan va difeniletanni quyidagi reagentlar – HNO_3 (H_2SO_4); Br_2 (CCl_4 , yorug'lilik) va KMnO_4 (suv) bilan reaksiya tenglamalarini yozing.

6. Quyidagi birikmalarni tuzilish formulasini yozing:

β - naftaliamin, 1,8 – dinitronaftalin, alizarin.

7. Naftalindan 4-brom-1-nitronaftalinni va 5-brom - 1-nitronaftalinni sintez qilish reaksiya tenglamasini yozing.

8. Quyidagi reaksiyani qanday bajarish mumkin?



Hosil bo‘lgan birikmalarni nomlang.

9. 2-naftalin sulfokislotani quyidagi reagentlar bilan reaksiya tenglamalarini yozing.

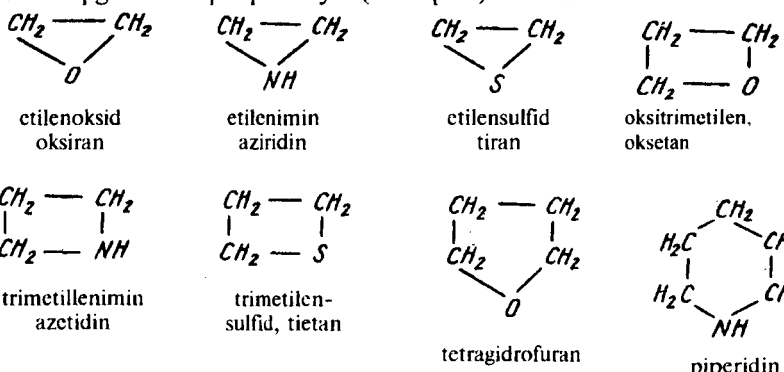
a) NaOH(H₂O); b) 2NaOH(qizdirib); v) PCl₅, 0t

10. Antrasendan qanday qilib antroxinon ko‘kini sintez qilish mumkin?

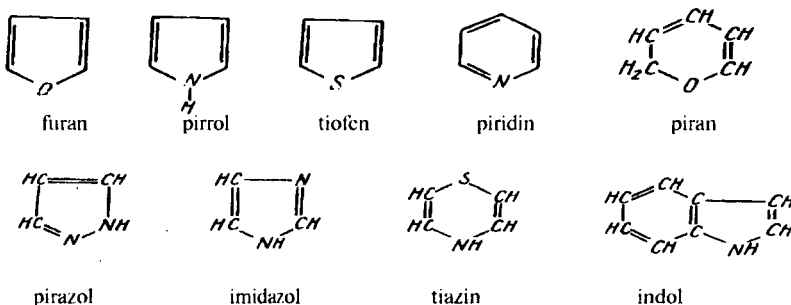
IX BOB

GETEROHALQALI BIRIKMALAR

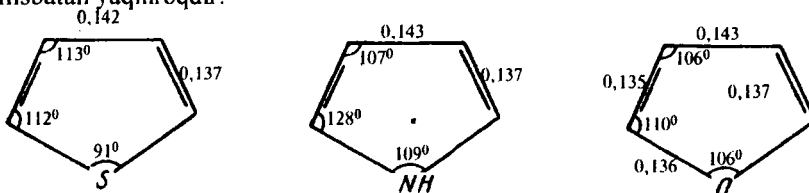
Yopiq zanjirli halqani hosil qilishda uglerod atomidan tashqari boshqa elementlar ham ishtirok etgan birikmalarga *geterohalqali* birikmalar deb atyiladi. Halqadagi C dan boshqa atomlar (O, N, S) *geteroatomlar* deyiladi. Ularning soni bitta, ikkita, uchta va undan ko'proq bo'lishi mumkin. Halqaning tarkibiga kiruvchi elementlar soniga qarab geterohalqali birikmalar uch, to'rt, besh, olti a'zoli bo'lislari mumkin. Bundan tashqari, geterohalqali birikmalar to'yigan va to'yinmagan bo'ladilar. Geterohalqali birikmalar ichida ko'proq kondensirlangan tuzilishdagi, ya'ni benzol halqasi va geterohalqadan tashkil topganlari ko'proq uchraydi (bihalqlar). Masalan:



Geterohalqali birikmalar ichida eng ahamiyatlisi 5, 6 a'zoli to'yinmagan geterohalqalardir. Masalan:

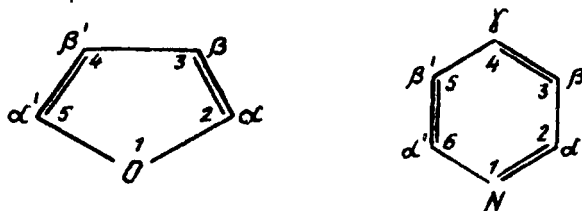


Tarkibida O, N, S atomlari bo'lган geterohalqali birikmalar katta ahamiyatga ega bo'lib, ular nisbatan oson hosil bo'ladi va ular ancha turg'undirlar. Bunga asosiy sabab, geteroatomdagi valentlik burchagi uglerodlardagi valentlik burchagidan juda oz farq qiladi. Bundan tashqari, C bilan C orasidagi masofa C bilan X geteroatom orasidagi masofaga nisbatan yaqinroqdir:



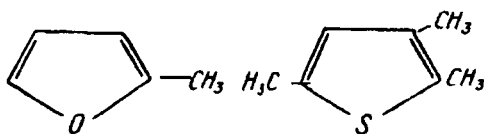
Geterohalqali birikmalar tabiatda nisbatan keng tarqalgandir. Ular organik sintez orqali ko'p miqdorda olinadi. Chunki geterohalqali birikmalar biologiyada, tibbiyotda, qishloq xo'jaligida va to'qimachilik sanoatida katta ahamiyatga egadir. Shuning bilan birga ular vitaminlar, antibiotiklar, pigmentlar, bo'yoqlar tarkibiga kiradilar.

Nomenklaturasi. Geterohalqali birikmalarning nomlari ancha murakkab bo'lgani uchun, ular ratsional, sistematik va tasodifiy nomenklatura bo'yicha nomlanadilar. Ratsional nomenklatura bo'yicha nomlashda asos qilib furan, tiofen, pirrol, pirdin va hokazolar olinadi. Besh va olti a'zoli geterohalqali zanjirdagi getero- va uglerod atomlari quyidagicha raqamlanadi:

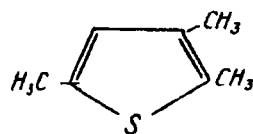


O'rnbosarlarning holati sonlar yoki grekcha harflar bilan belgilanadi. Besh a'zoli geterohalqada 2 va 5-holatlarni α va α' bilan, 3 va 4-holatlarni β va β' bilan belgilanadi. Olti a'zoli geterohalqada esa 2 va 6-holatlar α , α' bilan, 3 va 5-holatlar β , β' bilan, 4-holat esa γ bilan

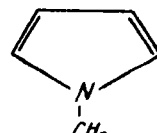
belgilanadi. Masalan:



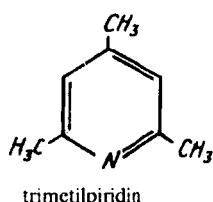
α - metilfuran



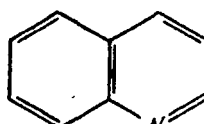
α, α', β - trimetiltiofen



N- metilpirrol

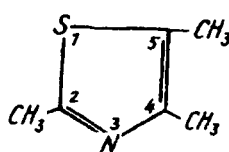


trimetilpiridin

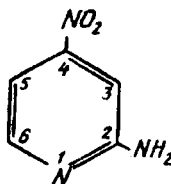


xinolin

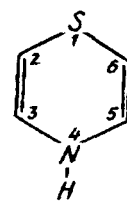
Agar geterohalqada geteroatomlar ko'p bo'lса, unda nomerlash kislorod atomidan boshlanib, oltingugurt va azot atomlari bilan tamomланади, ya'ni O, S, NH, N тартибida раqамланади:



2,4,5-trimetyl tiazol



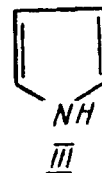
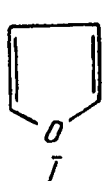
2-amino-4-nitro-piridin



tiazin

BESH A'ZOLI BITTA GETEROATOMLI TO'YINMAGAN GETEROHALQALI BIRIKMALAR

Bu guruhdag'i geterohalqalari birikmalarning eng sodda vakillari furan (I), tiofen (II) va pirroldir (III):

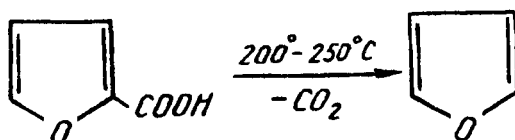


FURAN VA UNING HOSILALARI

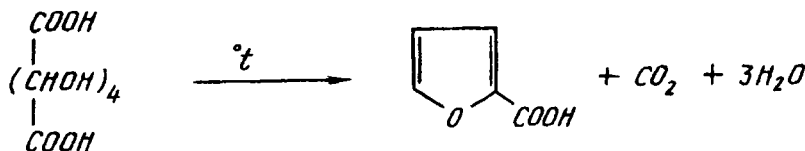
Furan — rangsiz, o'ziga xo's hidli va harakatchan suyuqlik bo'lib, 32°C da qaynaydi, suvda erimaydi, havoda ochiq tursa oksidlanib, rangi qorayadi.

Uni quyidagi usullardan foydalanib olinadi:

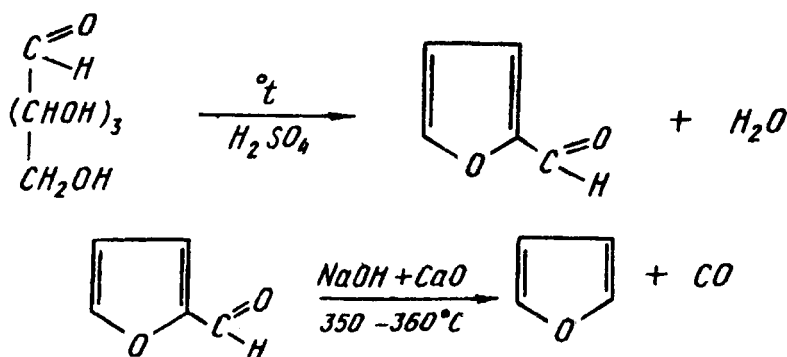
1. Pirotsliz kislotani quruq haydab olinadi:



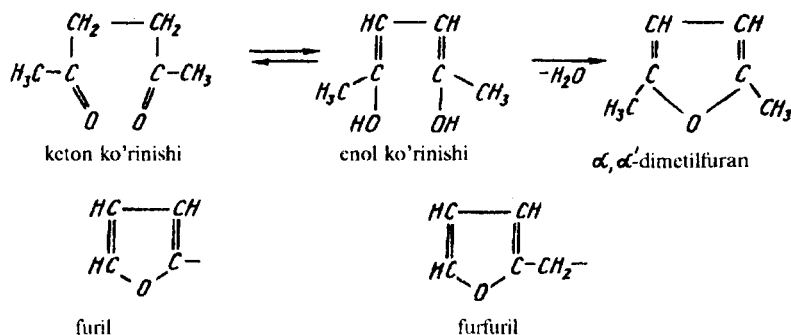
Pirosliz kislota qand kislotadan olinadi:



2. Pentazanlardan dastlab furfrol olinib, natron ohak ustidan o'tkaziladi, $350-360^{\circ}\text{C}$ da qizdirilsa, furan hosil bo'ladi:

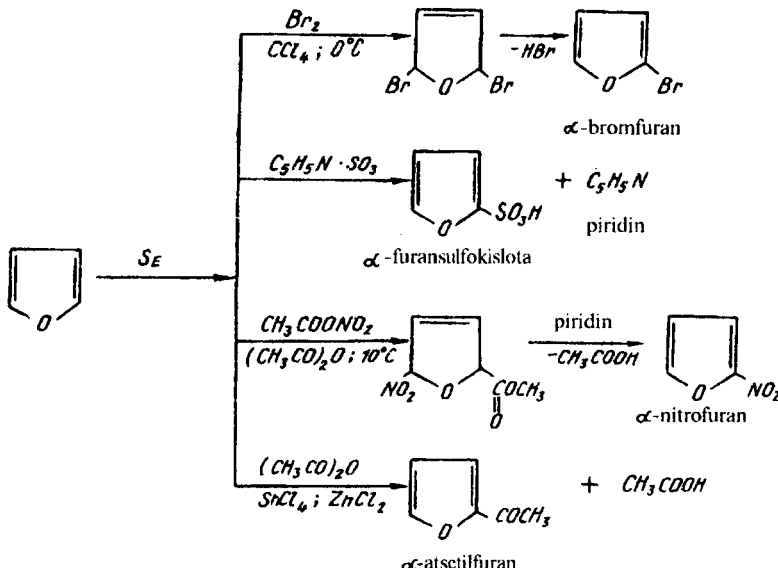


3. Furanning gomologlari tegishli 1,4-diketonlarni degidratlab olinadi. Bunda suv tortib oluvchi sifatida ZnCl_2 , P_2O_5 ishlatalidi:



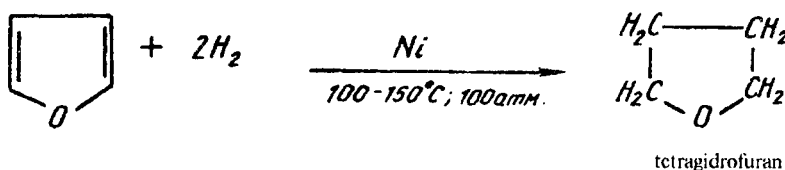
Kimoyiv xossalari. Furanning aromatik xususiyati pirrol va tiofenga qaraganda ancha sust darajada ifodalanadi. Bunga asosiy sabab, kislorod atomini azot va oltingugurt atomlariga qaraganda kuchli elektromaniyligida bo'lib, bu o'z navbatida furan halqasida π -elektronlarning bir xilda taqsimlanishiga to'sqinlik qiladi. Shunga qaramay furanda elektrofil almashinish reaksiyasi benzol, tiofen va pirrolga qaraganda ancha oson ketadi. Bunga sabab, furandagi α - va α' -

holatdagи uglerod atomlarida π -elektronlar bulutini zichligи ancha yuqori bo'ladi. Shuning uchun furanning galogenlanish, nitrolanish, sulfolanish, atsillash reaksiyalarini oson boradi.



Nukleofil reagentlar bilan furan reaksiyaga kirishmaydi.

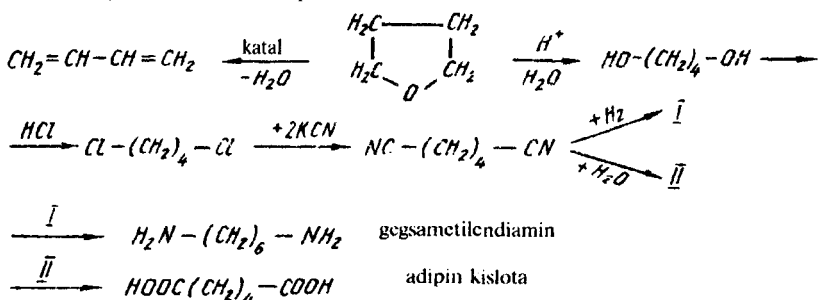
Furan qo'sh bog' hisobiga nisbatan ancha qulay gidrogenlanish reaksiyasiga kirishadi va natijada tetragidrofuran hosil bo'ladi:



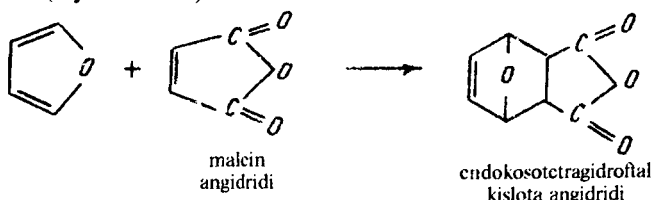
Tetragidrofuran ochiq zanjirli alifatik oddiy efir xossalariga ega bo'lib, inert erituvchi sifatida ishlataladi. U aromatik xossaga ega emas.

Tetragidrosuran divinil va tetrametilenglikol olishda ishlataladi. Tetrametilenglikoldan adipin kislota va geksametilendiamin olinib,

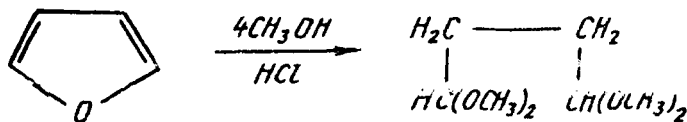
ulardan naylon tolasi sintez qilinadi.



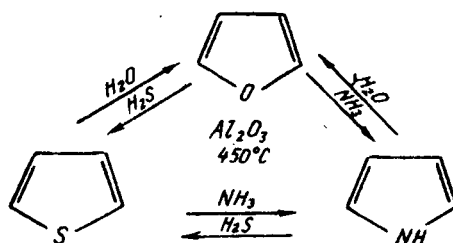
Furan butadiyenga o'xshab malein angidridi bilan 1,4-holatda yengil birikadi (diyenli sintez):



Furan vodorod xloridga to'yintirilgan metil spirti bilan reaksiyaga kirishganida halqasi ochilib, qahrabo aldegidining to'la atsetali hosil bo'ladi:

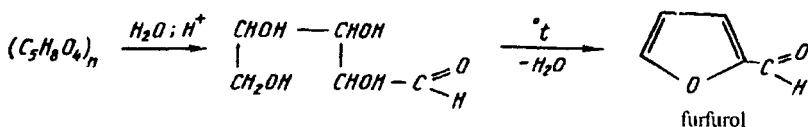


Furan bug'i vodorod sulfid yoki ammiak bilan aralashtirilib, 450°C da alyuminiy oksid ishtirokida qizdirilsa furan, tiofen va pirrol bir-biriga aylanib turadi. Buni Yu.K. Yuryev reaksiyasi deyiladi:

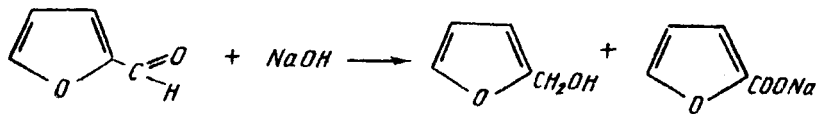


Furanning eng ahamiyatli birikmalaridan biri furfuoldir. U 162°C da qaynaydigan suyuqlik, hidi yangi yopilgan non hidini eslatadi, suvda biroz eriydi, havoda tursa qorayib smolaga aylanadi.

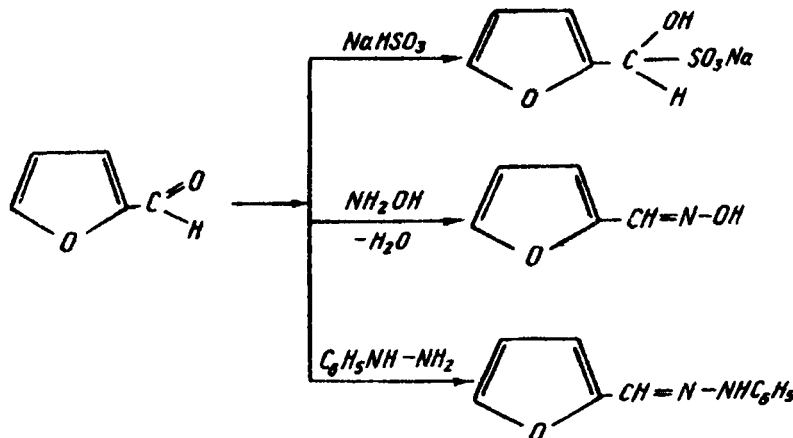
Sanoatda furfurol tarkibida pentozan bo'lgan chiqindilarini — makkajo'xori so'tasi, somon, yog'och, kepak, kungaboqar po'chog'i va boshqalarni mineral kislotalar ishtirokida gidrolizga uchratib olinadi:



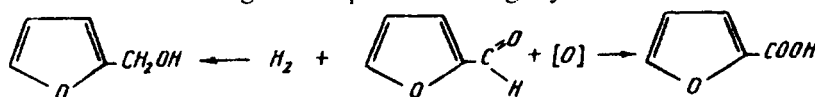
Furfurol konsentrallangan ishqorlar ta'sirida Kannissaro reaksiyasiga kirishib, furol spirti va pirosliz kislota tuzi aralashmasi hosil bo'ladi:



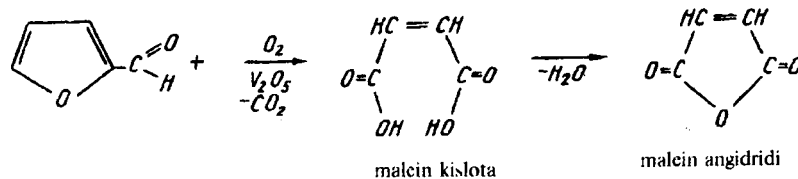
Furfurol oddiy aldegidlarga o'xshab natriy bisulfitni biriktiradi, shuningdek, oksim, gidrazon va fenilgidrazonni hosil qiladi:



Furfurol aromatik aldeigidlar kabi qaytarilganda furil spirtga, oksidlanganda esa pirosliz kislotaga aylanadi:

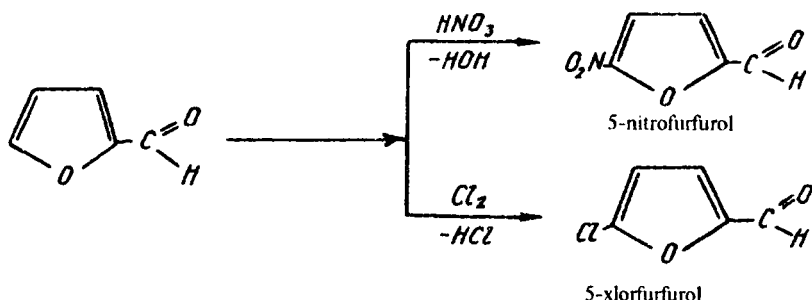


Uni katalitik oksidlab, sanoatda malein angidridi olinadi:

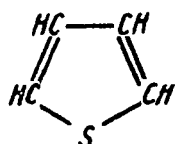


Furfurol benzolga o'xshash nitrolash, xlorlash va boshqa elektrofil o'rinn olish reaksiyalariga kirishadi:

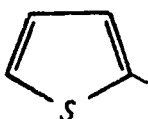




TIOFEN VA UNING HOSILALARI

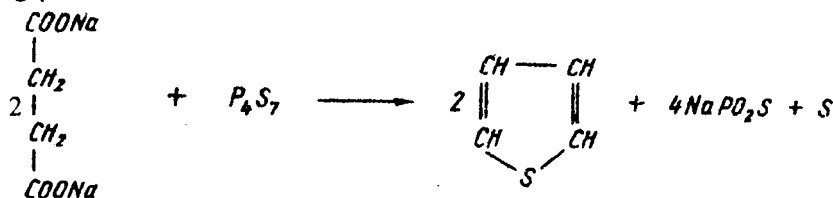


Tiofen – rangsiz suyuqlik, suvda erimaydi,
84°C da qaynaydi.

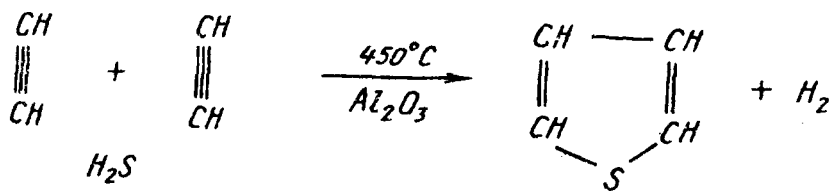


radikalga *tionil* deyiladi.

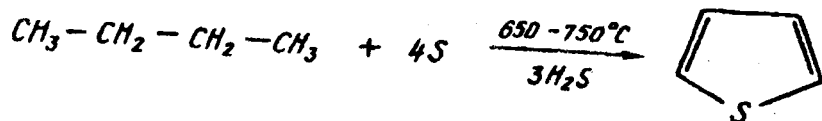
Tiofen qo'lansa hidli bo'lib, toshko'mir smolasidan benzol bilan birga olinadi. Kimyoviy usulda tiofenni qahrabo kislotasining orto tuziga geptasulfid fosfor ta'sir ettirib olinadi:



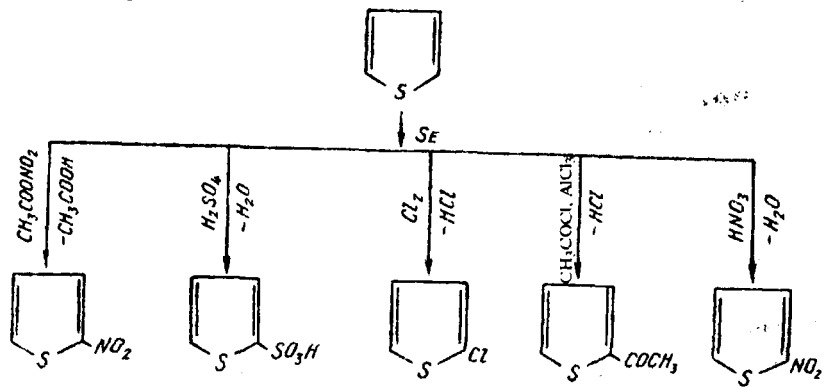
Sanoatda atsetilen bilan vodorod sulfid 400—450°C da aluminiy oksidini ishtirokida qizdirib olinadi:



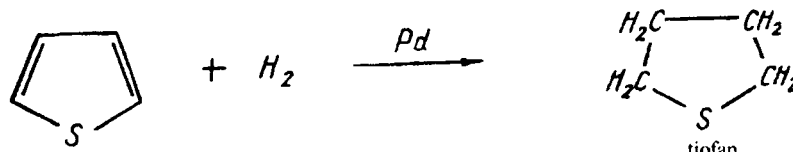
Bundan tashqari, yana tiofen butan va oltiingugurt bug'idan ham olinadi:



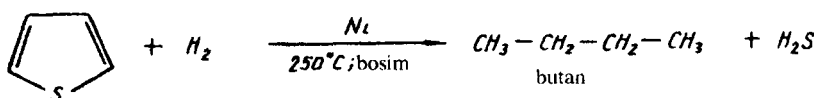
Kimyoviy xossasi. Tiofen elektrofil almashinish reaksiyasiga benzolga qaraganda bir necha marta tezroq, furanga nisbatan sekinroq kirishadi. Bunga asosiy sabab π -elektronlarni halqada notejis taqsimlanishi bilan bog'langan bo'lib, α va α' -holatda ko'proq bo'ladi. Tiofen o'ziga xos aromatik xususiyatga ega bo'lib, ancha turg'un geterohalqali birikma hisoblanadi. U kislota ishtirokida parchalanmaydi, oson nitrolanadi, sulfolanadi va galogenlanadi. Tiofen SnCl_4 , AlCl_3 yoki' BF_3 katalizatorligida kislota angidridlari va xlorangidridlari bilan Fridel-Krafs reaksiyasi bo'yicha atsillanadi:



Tiofen palladiy ishtirokida 2-4 atm bosimda vodorod bilan gidrogenlanib, tetragidrotiofen (tiofan) ni hosil qiladi:

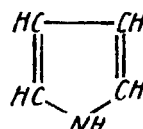


Tiofen nikel katalizatorligida, kichik bosimda 250°C da qizdirilsa, zanjir uzilib butan hosil bo'ladi:

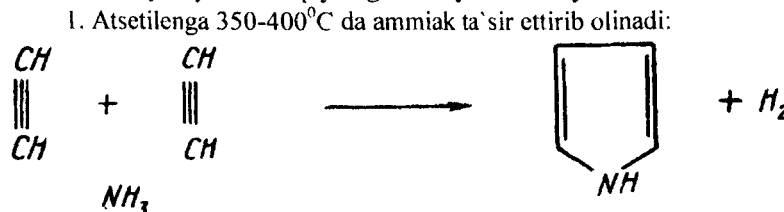


Xuddi shu usuldan foydalaniib, neft oltingugurtdan tozalanadi.

PIRROL VA UNING HOSILALARI

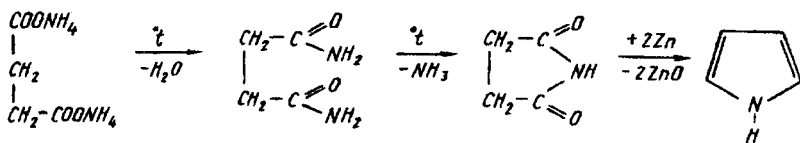


Pirrol – rangsiz, suvda erimaydigangan, 130°C da qaynaydigan suyuqlik. Havoda turishi bilan tezda oksidlaniib, qorayib qoladi. Pirrol bug'i xlorid kislota shimdirlig'an archa cho'pini qizil rangga bo'yagani uchun unga pirrol (*pir* – grekcha so'z bo'lib, *olov* demakdir) deb nom berilgan. Uni toshko'mir smolasidan va suyakni quruq haydab olish mumkin. Kimyoviy usulda quyidagi reaksiyalardan foydalaniib olinadi:

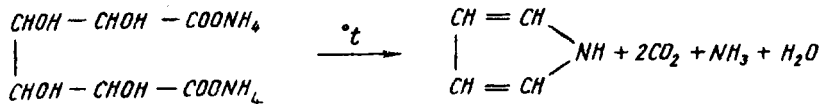


2. Pirrol qahrabo kislotaning ammoniyili tuzini qizdirib olinishi

mumkin:



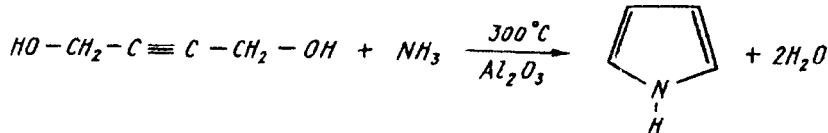
3. Sliz kislotaning ammoniyli tuzi glitserin ishtirokida 200°C da qizdirilsa, pirrol hosil bo'ladi:



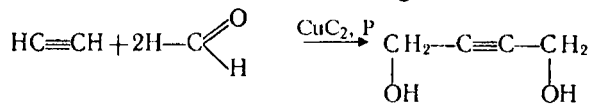
4. Sanoatda pirrol Yuryev usuli bo'yicha furan va tiofenga 450°C da ammiak bug'i ishtirokida hamda aluminiy oksidi katalizatorligida qizdirib olinadi:



5. Butindiol-1,4 ga aluminiy oksidi katalizatorligida ammiak ta'sir ettirib, qizdirib olinadi:



Butindiol-1,4 asetilen bilan chumoli aldegididan olinadi:

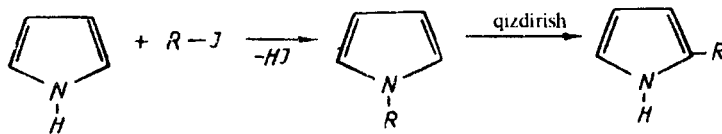


Kimyoiy xossasi. Pirrol tuzilishidan ikkilamchi aminobirikmaga o'xshash bo'lsada, juda ham kuchsiz asos xossasini namoyon qiladi. Bunga sabab, halqadagi π -elektronlarning umumiy tartibini hosil qilishda

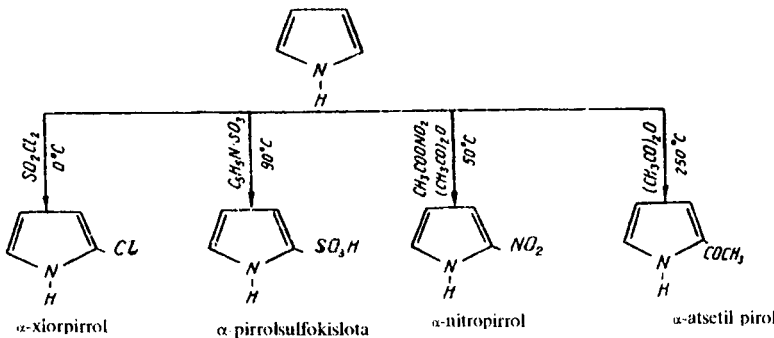
azot atomi *r*-elektronlarining ishtirok etishidadir. Pirrol — amfoter birikma bo'lib, juda ham kuchsiz kislota xossasiga ega, lekin uning kislotalilik kuchi fenolniidan kuchsizroq. Masalan, pirrol kaliy metali yoki KOH bilan reaksiyaga kirishib, pirrolkaliy tuzini hosil qiladi:



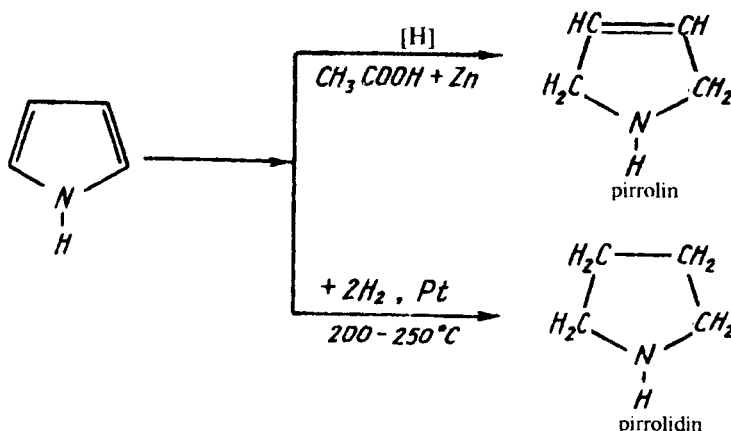
Bu tuz galoidalkil bilan reaksiyaga kirishib, N— alkil almashgan pirrol hosil bo'ladi. Uni qizdirilsa, α -alkilpirrolga o'tadi:



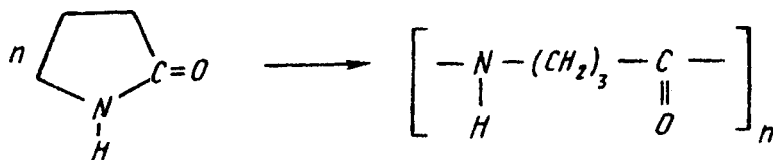
Pirrol reaksiyaga kirishishi bo'yicha furan bilan tiofenning orasidadir. Lekin elektrofil almashinish reaksiyasiga benzolga qaraganda ancha engilroq kirishadi va α , α' -holatlarda birikadi:



Pirrol sirka kislota va rux kukuni aralashmasi bilan gidrogenlanganda pirrol (2,5-digidropirrol). Pt yoki Ni katalizator ishtirokida vodorod bilan gidrogenlanganda to'yigan geterosiklik birikma — pirrolidin hosil bo'ladi:



Pyrrolidin tabiatda ko'pgina alkaloidlar tarkibida uchraydi. Pirrolidinin karbonilli hosilasi pirrolidon (γ -aminomoy kislota laktami) katta ahamiyatga egadir. Ishqoriy katalizatorlar ishtirokida bu birikma chiziqli polimer («nyylon»-4) hosil qiladi:



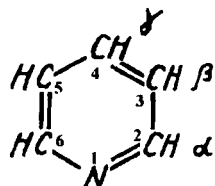
Pyrrolidinin muhim hosilalaridan biri *N*-vinilpirrolidon bo'lib, polimerlanish natijasida polivinilpirrolidon, degan polimer hosil bo'ladi:



Bu polimerdan yopishtiruvchi va bog'lovchi mahsulot sifatida hamda qonni almashtiruvchi plazma sifatida foydalaniladi. *N*-metilpirrolidon tabiiy va sintetik polimerlarni, bo'yoq va laklar uchun erituvchi sifatida ishlataladi. Pirrol tabiatdag'i biologik ahamiyatga ega bo'lgan moddalar --- gemoglobin va xlorofil tarkibiga kiradi.

BITTA GETEROATOMLI OLTI A'ZOLI GETEROHALQALI BIRIKMALAR

Bularning ichida eng ahamiyatlisi piridin C_5H_5N bo'lib, o'ziga xos qo'lansa hidli, $115,6^{\circ}C$ da qaynaydigan suyuqlik. Suvda va ko'pchilik organik erituvchilarda yaxshi eriydi va quyidagi tuzilish formulasiga ega:



Uglerod bilan uglerod orasidagi masofalar bir xil bo'lib, $0,139\text{ nm}$ ga teng. Uglerod bilan azot atomi orasidagi masofa esa $0,137\text{ nm}$ ga teng. Valentlik burchagi bir xil -- 120° ga teng.

Piridin va uning gomologlari asosan toshko'mir smolasidan va suyak moyidan olinadi. Toshko'mir smolasida piridinning miqdori taxminan 0,1 % ni tashkil qildi.

Piridin sintetik usulda quyidagi reaksiyalar asosida olinishi mumkin:

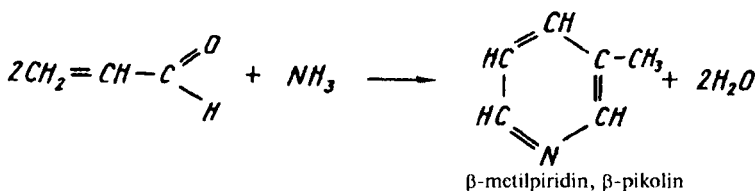
1. Atsetilen bilan sianid kislota qizdirilgan naydan o'tkaziladi:



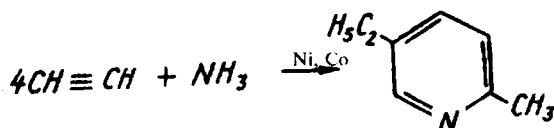
2. Sirka aldegidini ammiak bilan kondensatsiyalab, α -metilpiridin olinadi:



3. Akroleinni ammiak bilan kondensatsiyalab, piridinning hosilasi olinadi:

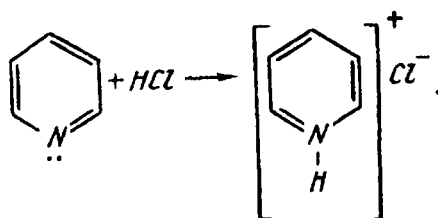


4. Atsetilenden olinadi:



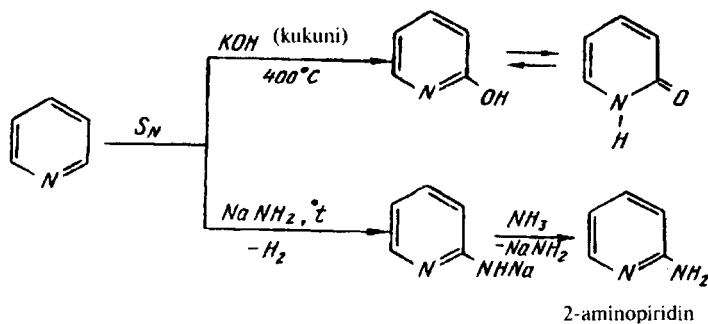
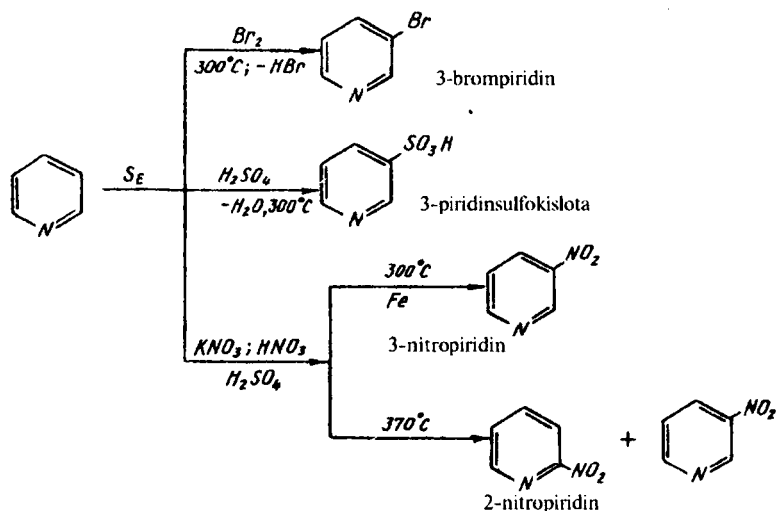
Kimyoviy xossalari. Piridin tiofen, pirrol va furanga o'xshash aromatik xususiyatga ega. Azot atomidagi ikkita bog' hosil qilmagan elektronlar piridinga asos xossasini beradi va ular yadrodag'i π -elektronlarning aromatik sekstetini hosil qilishda ishtirok etmaydi. Demak, piridin va uning gomologlari kuchli kislotalar bilan tuz hosil qiladi.

Shuning uchun piridinning suvdagi eritmasi qizil laksusni ko'kartiradi. Azot atomi kuchli elektromansiy element bo'lganligi uchun yadroning elektron bulut zichligini o'ziga tortadi, natijada uglerod atomidagi elektronlar bulut zichligi benzol molekulasi dagi tegishli elektronlar bulut zichligidan biroz kamayadi. Shuning uchun piridinning reaksiyaga kirishish qobiliyatini benzolnikiga qaranganda sustroq.

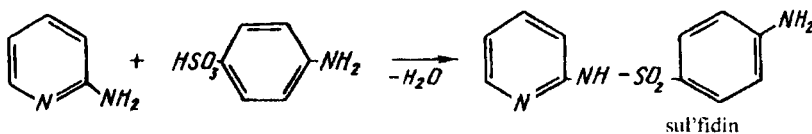


Piridinda 3 va 5-uglerod atomlari π -elektronlar bulutining zichligi birmuncha katta bo'lganligi uchun elektrofil o'r'in olish reaksiyalarida reagentlar shu atomlardagi vodorod atomlari bilan o'r'in almashadi. 2, 4 va 6-uglerod atomlarida esa elektronlar bulut zichligi eng kichik bo'lganligi uchun nukleofil o'r'in olish reaksiyasiga oson kirishadi.

Piridin galoidalkillar bilan alkilpiridin tuzlari, sulfat angidrid biriktirib esa piridinsulfotriksid kompleksini hosil qiladi. Aprotonli kislotalar, masalan, bor va aluminiy trigalogenidlari bilan ham kompleks birikmalar hosil qiladi:



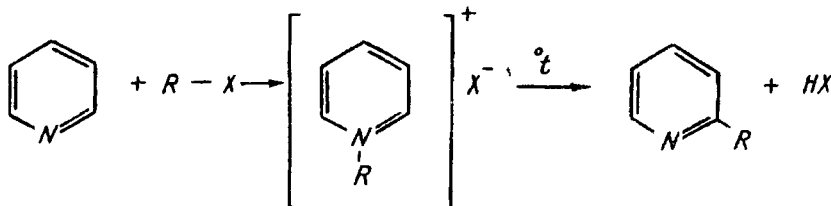
2-aminopyridin katta ahamiyatga ega bo'lib, farmatsevtika sanoatida har xil dorilarni olishda ishlataladi. Bu sulfonil kislota bilan reaksiyaga kirishib, sulfidinni hosil qiladi:



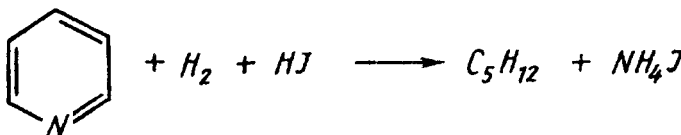
Piridin diazobirkimlar bilan quyidagicha reaksiyaga kirishadi:



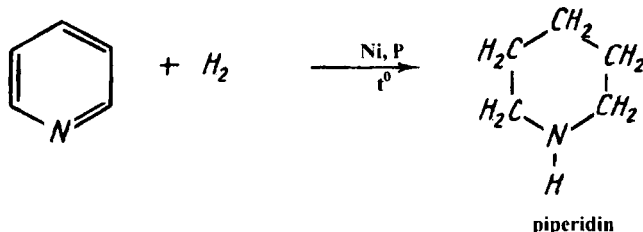
Piridin halqasiga azot atomi bo'lgani uchun uchlamchi aminobirkimlarga o'xshab reaksiyaga kirishadi:



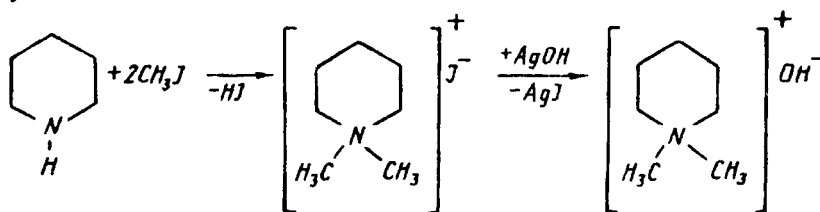
Bu reaksiyadan foydalanib, piridinining turli gomologlari olinadi. Piridinni HJ ishtirokida H_2 bilan qaytarilganda oson parchalanadi:



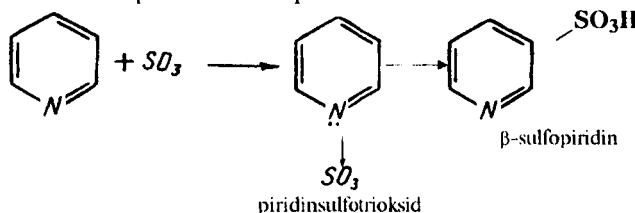
Piridin benzolga qaraganda oson gidrogenlanadi. Uni spirtda natriy bilan qaytarsak, piperidin hosil bo'ladi:



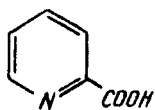
Piperidin 106°C da qaynaydigan, kuchli asosli xususiyatga ega bo'lgan rangsiz suyuqlik. U ikkilamchi alifatik aminlar singari, imin guruhidagi vodorod atomini alkil, atsil, nitroguruh va boshqalarga almashtirishi mumkin. Piperidin sulfat kislota ishtirokida qizdirilganda Ni yoki Pt katalizatorlari ishtirokida degidridlanganda piridinga aylanadi. Piperidin ikkilamchi amin singari metillanib, to'rtlamchi ammoniy tuzlarini N, N - dimetilpiperidin yoididni hosil qiladi va unga kumush gidroksidi ta'sir ettillsa, N, N - dimetilpiperidinammoniygidroksidiga aylanadi:



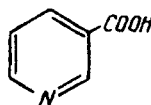
Piridin o'ziga sulfat angidridni osongina biriktirib, piridinsulfotrioksid kompleksini hosil qiladi:



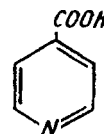
Piridin gomologlari kaliy permanganat yoki xromli aralashma bilan oksidlanganda tegishli piridin kislotalar hosil bo'ladi:



α -piridinkarbon kislota



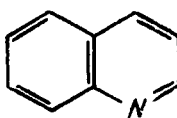
β -piridinkarbon kislota



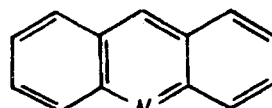
γ -piridinkarbon kislota

Bu kislotalar amfoter xossaga ega bo'lib, aromatik kislotalarga o'xshash efirlar, amidlar, galogenangidridlar hosil qiladilar.

Piridin bilan benzolni kondensirlanishi natijasida hosil bo'lgan birikma xinolin va akridindir:



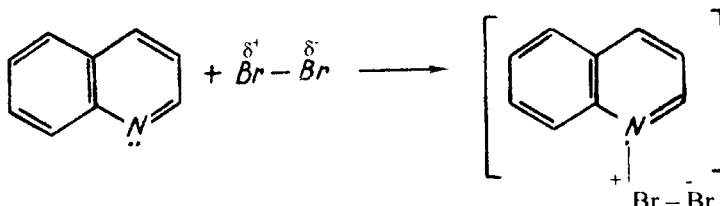
xinolin



akridin

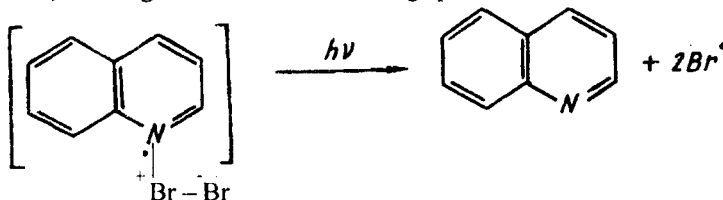
Bular ham tabiatda asosan alkaloidlar tarkibida uchraydi. Ular toshko'mir smolasidan olinishi mumkin. Xinolin 238°C da qaynaydigan o'ziga xos o'tkir hidli suyuqlik, kuchsiz asos xossasiga ega.

Xinolin zaryad ko'chishi bilan donor-akseptor kompleks hosil qilishda uchlamchi amin sifatida ishlataladi. Uning brom bilan kompleks hosil qilishni yozish mumkin. Ya'ni bunda azot atomidagi erkin juft elektronlar donor vazifasini o'taydi va akseptor hisoblangan bromga berib, kompleks hosil qiladi:



Xinolin-brom kompleksi monoxromatik yorug'lilik ta'sirida (λ -

300—410 nm) xinolinga va ozod brom radikaliga parchalanadi:



Hosil bo'lgan brom radikali polimerlanish reaksiyasida boshlagich vazifasini bajaradi.

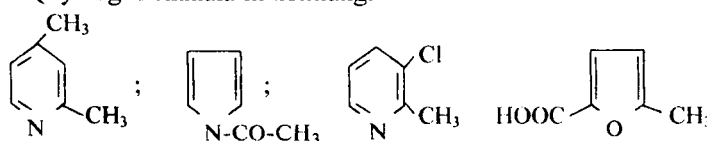
Savol va masalalar

1. Qanday birikmalarni geterosiklik birikmalar deyiladi?

2. Quyidagi birikmalarni tuzilish formulasini yozing:

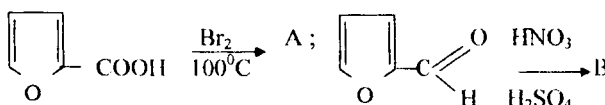
- a) α-metilfur'an; b) 5-nitrofurfurol; v) N-metilpirrol;
- g) α- atsetiltiofen

3. Quyidagi birikmalarni nomlang:

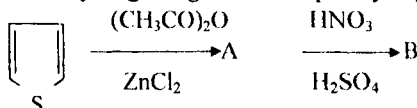


4. Tarkibi C₆H₈S bo'lgan tiofen gomologlarini hamma izomerini yozing.

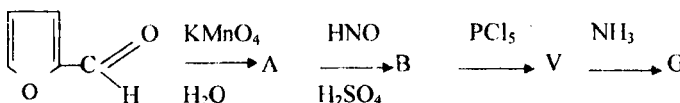
5. Quyidagi reaksiyalarni bajaring:



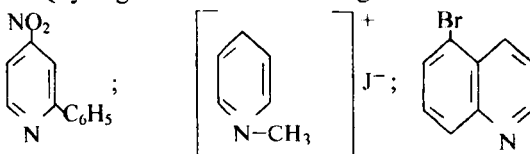
6. Quyidagi o'zgarishlarni qanday bajarish mumkin?



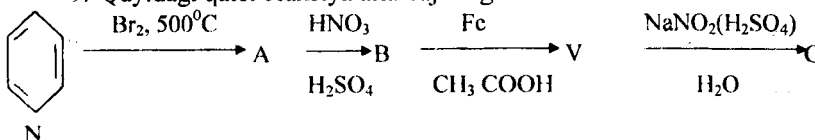
7. Quyidagi reaksiyalarni amalga oshiring:



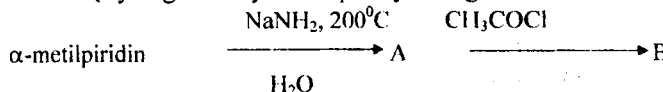
8. Quyidagi birikmalarni nomlang.



9. Quyidagi qator reaksiyalarni bajaring:



10. Quyidagi reaksiyalarni qanday amalga oshirish mumkin?



X B O B

YUQORI MOLEKULALI BIRIKMALAR

Polimerlanish reaksiyasi XIX asrda ba`zi organik moddalar (stirol, formaldegid va boshqalar)ni ajratib olishda smola (katron) hosil bo`lish jarayoni sifatida ifodalangan edi. Faqat XX asrning 30-yillarda akademik N. N. Semyonov va ingliz olimi S. Xinshelvud yaratgan zanjirli jarayonlar nazariyasi asosida bu reaksiyaning mexanizmini nazariy jihatdan tushuntirish mumkin bo`ldi. U. Karozers makromolekulalardagi kimyoviy bog`lanishning tabiatini tasdiqlashda katta hissa qo`shti. Keyinchalik polimerlar kimyosini rivojlantrishda chet el olimlari qatorida Rossiya kimyogarlaridan V.A. Kargin, P.P. Shorigin, V.V. Korshak, o`zbek olimlаридан H.U. Usmonov, M.A. Asqarov, A.A. Yo`lchiboyev, O`N. Musayev, A. Aloviddinov, I.I. Ismoilov va boshqalar polimerlar kimyosini rivojlantrishda ko`plab ilmiy tadqiqotlar qildilar va o`nlab monografiyalar yaratdilar.

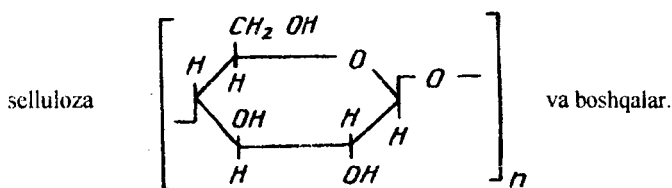
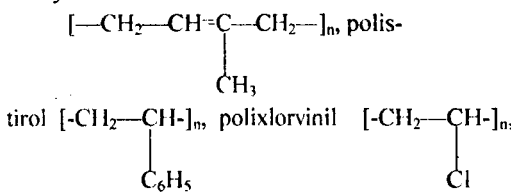
Yuqori molekular birikmalar kimyosi ancha murakkab bo`lib, o`z ichiga ko`pchilik sohalar — organik sintez, fizik-kimyoviy va biologik tadqiqotlar, texnologik va muhandislik jarayonlari va boshqalarni mujassamlantiradi. Shuning uchun kimyoning bu sohasi juda ham tez rivojlanib ketdi. Natijada yangi-yangi polimer materiallar: plastmassalar, sun`iy tolalar va kauchuklar, lakklar, bo`yoqlar, charm va plyonkalar ishlab chiqarish paydo bo`ldi, ularning miqdori kundan-kunga ko`payib bordi. Hozir sintetik polimerlardan polietilen, polivinilxlorid, polistirol, stereoregular tuzilishli sintetik kauchuklar va sintetik tola (kapron, naylon, lavsan) lar katta ahamiyatga ega bo`lmoqda, chunki ularsiz hozirgi turmushimizni tasavvur qilish mumkin emas. Shuning uchun bizning asrimiz polimerlar asri deb qabul qilingan. Bunga sabab, xalq xo`jaligining barcha sohasida polimerlar va ulardan tayyorlangan sanoat mahsulotlari juda ko`plab ishlatalmoqda.

Sintetik polimerlar tabiiylariga qaraganda ancha ko`p tarqalgan. Shunga qaramay sanoatda va turmushda eng ko`p ishlatiladigan ommabop tabiiy polimer sellulozadir. Uning xossalari va makromolekulasi tuzilishining o`ziga xosligi ma`lum darajada qog`oz va ip gazlama xossalarni belgilaydi. Selluloza turli kimyoviy reagentlar ta`sirida sun`iy tolalar va tutunsiz poroxga aylanishi mumkin.

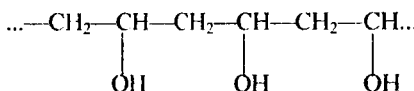
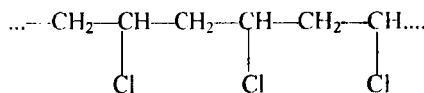
Polimer materiallar uch asosiy guruh: plastik massalar, kauchuklar va kimyoviy tolalarga bo'linadi.

YUQORI MOLEKULAR BIRIKMALAR KIMYOSIDA ASOSIY TUSHUNCHALAR VA ATAMALAR

Ulkan molekulalari ko'plab davriy ravishda qaytariluvchi elementar zvenodan tashkil topgan organik birikmalarga yuqori molekular birikmalar (YUMB) deb atyiladi. Odatda ular makromolekula deb ham ataladi. Boshqacha qilib aytganda, molekulasi mingta va undan ko'p atomlarning o'zaro kovalent bog'lanishidan hosil bo'lgan organik birikmadir. Masalan, polietilen makromolekulası $[-\text{CH}_2-\text{CH}_2-]^n$, tabiiy kauchuk



Ko'pchilik tabiiy va sun'iy polimerlarning makromolekulalari ko'p marta takrorlanadigan bir xil atomlar guruhi — elementar zvenolardan tashkil topgan bo'ladi. Masalan, polivinil xlorid va polivinil spirt makromolekulası:



Elementar zveno — monomer qoldiq — $\text{Cl}(\text{H}_2\text{C}-\text{CH}-)$ va $-\text{CH}_2-\text{CH}-$
 Cl OH

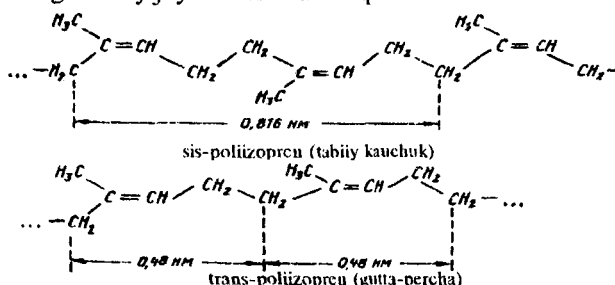
dan tuzilgandir. Lekin polimerlarni formulasini ko'pincha yig'iq

holda, ya'ni $[-\text{CH}_2-\text{CH}-]_n$ va $[-\text{CH}_2-\text{CH}-]_n$ bilan ifodalanadi.

Yuqori molekular birikmalarni ko'pincha *polimerlar* deb yuritiladi (poly grekcha so'z bo'lib, —ko'p, meros —bo'lak degan ma'noni anglatadi). Shuning uchun polimerlarning molekular massasi 5000 u.b. dan bir necha milliongacha bo'lishi mumkin. Polimerlarni sintez qilishda ishlataladigan quyi molekular birikmalar *monomerlar* deyiladi. Polimerlar formulasidagi «*p*» indeksi makromolekula-dagi elementar zvenolar soni bo'lib, yuqori molekular birikmalarning polimerlanish darajasi (*P*) ni ifodalaydi va quyidagi formula bilan topiladi:

$$P = \frac{M}{m}$$

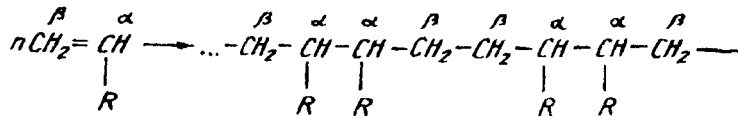
bunda $M=P.m$, ya'ni polimerning molekular massasi (*M*) uning elementar zvenosi molekular massasining (*m*) polimerlanish darajasi (*P*) ga ko'paytmasiga teng. Polimerlanish darajasi yuqori bo'lgan birikmalarni yuqori molekulyar *polimerlar*, quyi bo'lganlarni *oligomerlar* deyiladi. Polimerlarda makromolekula zvenolarining kimyoiy tarkibi bir xil bo'lib, ular zanjirda bir necha marta qaytarilishlariga qaramay, o'zlarining fazoviy tuzilishlari bilan farqlanadilar. Bunday ketma-ket qaytarilish *identik davri* deyiladi. Masalan: tabiiy kauchuk va guttapercha bir xil elementar zvenolardan tashkil topishiga qaramay, ular bir-biridan izopren zvenolarining fazoviy joylanishi bilan farqlanadilar:



Tabiiy kauchukning identik davri ikki izopren zvenosidan tashkil topgan va o'Ichami 0,816 nm ga teng. Guttaperchada esa identik davri bir izopren molekulasidan iborat va u 0,48 nm ga teng. Polimer holdagi trans-poliizopren tuzilishga ega bo'lgan guttaperchadan, sis-poliizopren tuzilishga ega tabiiy kauchukka o'tishda identik davri o'Ichovi ikki barobar ortishi, ya'ni 0,96 im ga teng bo'lishi kerak edi. Lekin, izomerlardagi uglerod — uglerod bog'lari valentlik burchaklari va atomlararo masofaning o'zgarganligi tufayli tabiiy kauchuk makromolekulasing identik davri 0,816 nm ga teng bo'lib qoldi.

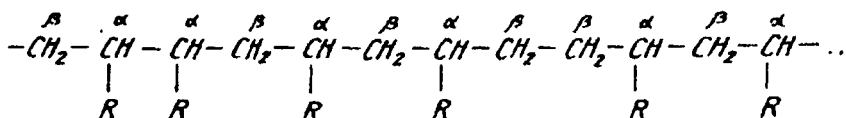
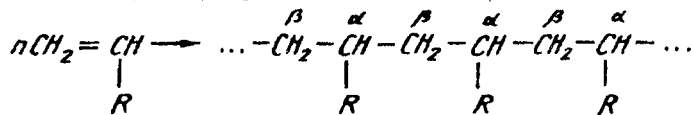
Polimer holdagi ikki etilenning makromolekulasi bir tekislikdagi siniq chiziqsimon uglevodorod zanjiridan iborat bo'lib, uning identik davri 0,253 nm ga teng.

Tarkibida vinil radikali bo'lgan monomerlar α -o'rin almashgan hosilalarining polimer zanjirlarida o'rribosar — radikal R har xil fazoviy holatda joylashgan bo'lishi mumkin. Polimerlanish jarayonida monomerlararo bog' hosil bo'lishi o'rribosar joylashgan birinchi uglerodlar orasida α , α -bog'lanish (bosh-boshga) yoki ikkinchi uglerodlar orasida β , β -bog'lanish (dum-dumga) tarzida bo'lishi mumkin:

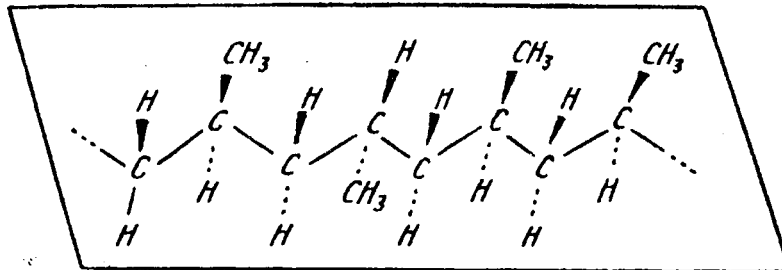


zanjirdagi bog'lanish muntazam α , β — bog'lanishda bo'lishi ham mumkin (bosh-dumga»).

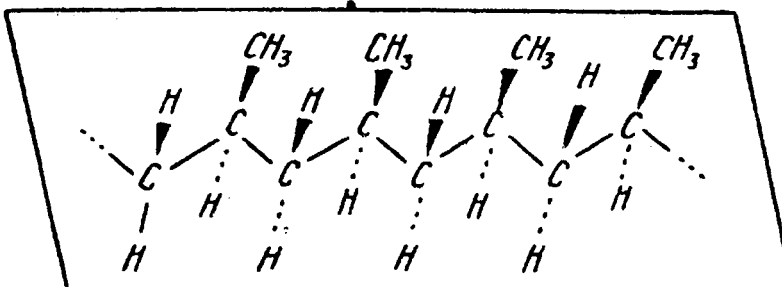
Bulardan tashqari» makromolekulada monomer zvenolar aralash, ya'ni α , α va β , β — bog'lanishlar tarzida uchrashi mumkin:



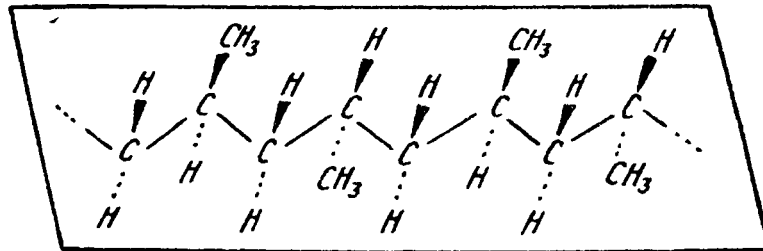
Makromolekula zanjirida R ning fazoviy joylanishiga qarab har xil sterioizomerlar bo'lishi mumkin. Masalan, polipropilenda CH₃ — guruhning fazoviy holatiga qarab polimerlar molekulasi uch xil sterioizomer konfiguratsiyada bo'ladi. Ya'ni: a) ataktik polimerlarda CH₃ guruhlar betartib joylashgan bo'ladi:



b) izotaktik polimerlarda hamma CH₃ — guruhlar asosiy makromolekula zanjiridan bir tomonda joylashgan bo'ladi:

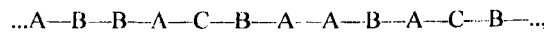


v) sindiotaktik polimerlarda CH₃ — guruhlar asosiy makromolekula zanjiridan ikki tomonga navbatma-navbat almasinib joylashgan bo'ladi:

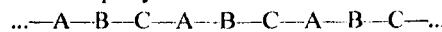


Izotaktik va sindiotaktik tuzilishidagi polimerlar umumiy—stereo tartibli polimerlar guruhini tashkil qiladi. Polimerlarning bu stereoizomerlari makromolekuladagi elementar zvenoning optik faolligi bilan aniqlanadi. Bunday tuzilishdagi polimerlarda makromolekulalar zich joylashgan bo‘lib, zanjirlar bir-biri bilan maksimal darajada yaqin joylashadi. Hamma yuqori molekulalar birikmalar shunday muntazam takrorlanuvchi bir xil monomer zvenolardan tashkil topavermaydi, ba`zi YUMB makromolekulasi kimyoviy tartibi jihatidan bir-biridan farq qiladigan va turli tartibda joylashgan elementar zvenolardan tashkil topgan bo‘ladi.

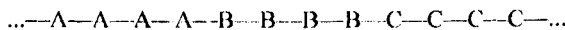
Masalan, tarkibi turlicha bo‘lgan elementlar zvenolarni (monomer qoldiqlarini) A, B va S deb ifodalasak, bunday polimerlarning tuzilishi quyidagicha bo‘ladi:



yoki elementar zvenolar qat’iyan ketma-ket bo‘lishi mumkin:



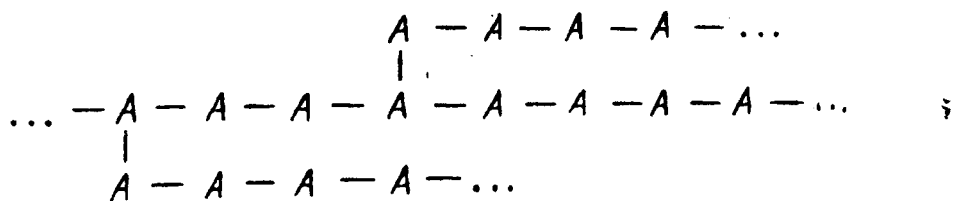
Bularga *sopolimerlar* deyiladi. Ba`zi sopolimerlar makromolekulasida elementar zvenolar yaxlit uzunlikdagi blok holida joylashgan bo‘ladi:



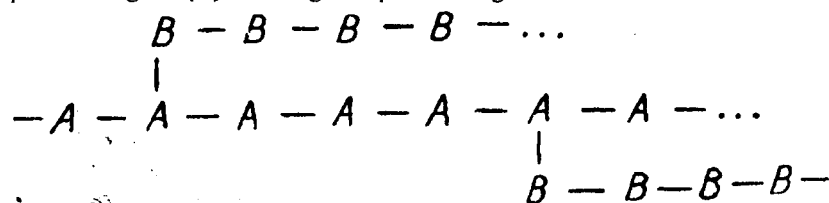
Bunday sopolimerlar *bo‘lak sopolimerlar* deyiladi.

Tabiiy polimerlardan selluloza, amiloza, tabiiy kauchuk va shuningdek, sintetik sun’iy polimerlardan polietilen, polivinilxlorid, kapon va boshqalar chiziqli tuzilishga ega.

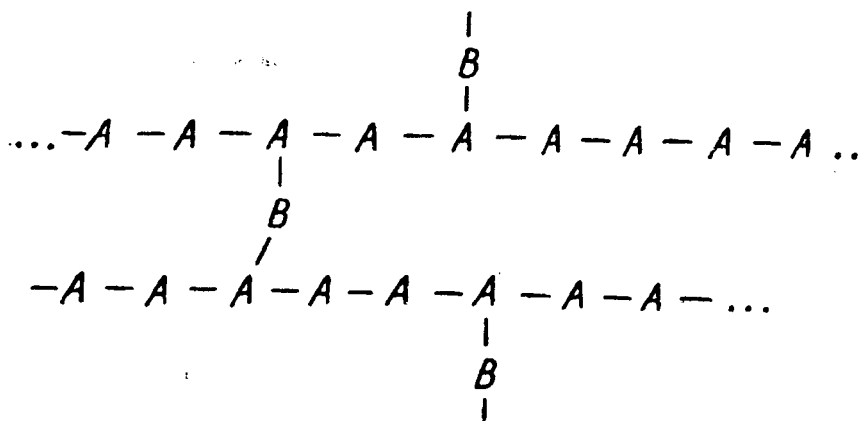
Tarmoqlangan polimerlarda uzun zanjirda yon shoxchalar ham bo‘ladi:



Bunday polimerlarga kraxmaldagi amilopektin, ba`zi bir sun`iy polimerlarga va payvandlangan sopolimerlarga misol bo`la oladi:



Bulardan tashqari, to`rsimon polimerlar ham bo`lishi mumkin. Ularda ko`ndalang kimyoiv bog` alohida atomlar yoki atomlar guruhi hisobiga hosil bo`lishi mumkin:



Masalan: fenolformaldegid va mochevina formaldegid polimerlar va makromolekulalari oltingugurt atomi bilan «tikilgan» rezinalar.

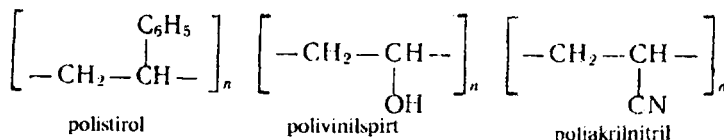
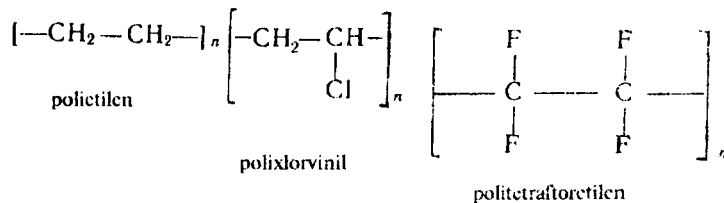
YUQORI MOLEKULALI BIRIKMALARNING KLASSIFIKATSIYASI VA NOMENKLATURASI

Olinish usullariga qarab polimerlarni uchta turkumga bo'lish mumkin: tabiiy (masalan, oqsillar, nuklein kislotalar, selluloza, tabiiy kauchuk), sintetik (masalan, polietilen, polivinilxlorid, polistrol va boshqalar) va sun'iy polimerlar (ular tabiiy polimerlarni kimyoiy modifikatsiya qilinib olinadi, masalan, selluloza efirlari).

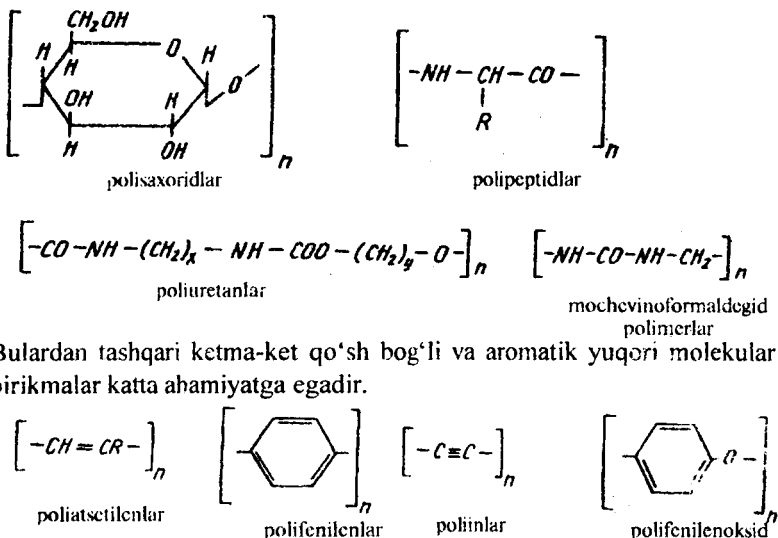
Yuqori molekular birikmalar asosiy zanjirning tuzilishiga qapab ikki sinfga bo'linadi:

- a) karbozanjirli polimerlar;
- b) geterozanjirli polimerlar.

Karbozanjirli polimerlarning asosiy zanjiri faqat uglerod atomidan tashkil topgan bo'ladi. Masalan:



Geterozanjirli polimerlar molekulasining asosiy zanjirida uglerod atomidan tashqari kislorod, azot, oltingugurt, fosfor va boshqa elementlarning atomlari bo'ladi. Masalan:



Polimerlarni nomlashda karbozanjirli polimerlar monomeri nomiga «poli» — old qo'shimchasi qo'shib o'qiladi. Masalan, polietilen, polistirol, polixlorvinil va hokazo.

Geterozanjirli polimerlarni nomlashda birikmalarning sinti nomiga «poli» — old qo'shimchasi qo'shib o'qiladi. Masalan, poliefirlar, poliuretanlar va hokazo.

YUQORI MOLEKULAR BIRIKMALARNING AYRIM XUSUSIYATLARI

Yuqori molekular birikmalar (YUMB) ko'pgina xususiyatlari bilan quyi molekular birikmalardan butunlay farq qildilar. Polimer birikmalar erituvchida oddiy moddalarga qaraganda juda sekin eriydi. Erituvchi sifatida ko'proq quyi molekular massali moddalar ishlataladi.

Erish jarayonida avval polimer bo'kadi, natijada uning hajmi kattalashadi. YUMB lar eritmalarining qovushqoqligi oddiy moddalarning quyuq eritmasidan ancha yuqori bo'ladi. Polimerlarning bug' bosimi

nolga teng, ya'ni harorat ko'tarilishi bilan ular bug' holatga o'tmaydi. Lekin harorat juda ko'tarilsa, YUMB kimiyoiy bog'larning uzulishi hisobiga parchalanib, past molekular massali moddalarga aylanadi.

Polimerlar fraksiyalarga ajratilganda polidispers holatda bo'ladi. Ular uchun o'rtacha molekular massa tushunchasidan foydalanildi. O'rtacha molekular massa polimerlarning olinishi va molekular massani aniqlash usullariga bog'liqdir. Polimerlarning kimiyoiy xossalari elementar zvenoga bog'liq bo'lsa, ularning fizik-kimiyoiy xossalari makromolekulalarning ma'lum bo'laklari yoki segmentlarining tabiatiga bog'liqdir. Makromolekuladagi segmentlar erish yoki deformatsiya jarayonlarida kinetik mustaqil holda harakat qiladi. Yuqorida aytigandagidek YUMBlarning makromolekulalari asosan uch xil ko'rinishda bo'lishi mumkin: chiziqsimon, tarmoqlangan va to'rsimon. Chiziqsimon polimerlar ancha pishiq elastik bo'lib, uning past konsentratsiyali eritmasi yuqori qovushqoqlikka ega bo'ladi. Chunki, ularda makromolekulalarning chiziqli oriyentatsiya darajasi yuqoridir. Tarmoqlangan polimerlar ham yaxshi eriydi. O'rtacha molekular massasi bir xil bo'lgan tarmoqlangan polimerlar chiziqsimon polimerlarga qara-ganda ko'proq eriydi va eritmaning qovushqoqligi kamroq bo'ladi. Chunki bularda makromolekulalar zich joylashmagan bo'lib, o'zaro ta'sir kuchi kamroq bo'ladi. To'rsimon makromolekulalar boshqalardan farqli o'laroq umuman erimaydi va harorat ko'tarilishi bilan suyuqlanmaydi, chunki ularda makromolekulalar o'zaro kimiyoiy bog'lar orqali bog'langan bo'ladi. To'rsimon polimerlarning hamma xossalari makromolekulalar o'rtasidagi ko'ndalang kimiyoiy bog'larning tabiatiga va qanday joylashganligiga bog'liqdir. Bu bog'lar miqdorining ko'payishi bilan to'rsimon polimerning qattiqligi va issiqqlikka chidamliligi ortadi, deformatsiyaga uchrash qobiliyati pasayadi. Bulardan tashqari, polimerlar harorat, mexanik ta'sir etuvchi kuch va boshqalarga qarab quyidagi uch holatda bo'lishi mumkin:

1. Oquvchan holatdagi polimerlar. Bu holatda polimerlar ozgina kuch ta'sirida o'z shaklini tez o'zgartira oladi va keyinchalik oldingi shakliga qayta olmaydi (masalan, poliizobutilen, fenolformaldegid polimerlar).

2. Qattiq holatdagi polimerlar. Bunday polimerlarning shaklini ozgina o'zgatirish uchun juda katta mexanik kuch surʼi qilish kerak, bu

kuch olib tashlanishi bilan polimerlar boshlang'ich shakllariga qaytadi. Shuning uchun polimerlarning bunday holatini shishasimon holat deyiladi.

3. Yuqori elastik holatdagi polimerlar (elastomerlar). Bunday holatdagi polimerlar ma'lum kuch ta'sirida o'z shaklini bir necha xil o'zgartirib, kuch ta'siri yo'qolishi bilan oldingi holatiga qaytadi (masalan, kauchuk va rezina). Shunday qilib YUMB lar shishasimon, yuqori elastik va qovushoq-oquvchan holatlarda bo'lishi mumkin ekan. Hamma holatlarda polimerlar amorf bo'ladi. Lekin ma'lum sharoitda polimerlar kristall holatga ham o'ta oladi. Kristall polimerlar ba'zi xossalari ko'ra bir tomonidan, amorf holatdagi polimerlardan keskin farq qilsa, ikkinchi tomonidan, ularning kristallari quyi molekular moddalarning kristallariga butunlay o'xshamaydi. Yana termoplastik va termoreaktiv polimerlar ham mavjud.

Polimerlar kelib chiqishiga qarab tabiiy, sun'iy, sintetik va biologik polimerlarga bo'linadi. Paxta, jun va ipak-tabiiy polimerlar hisoblanadi, sun'iy polimerlar tabiiy polimerlarni kimyoviy qayta ishslash bilan olinadi. Masalan, atsetilselluloza, nitroselluloza, viskoza ipagi va boshqalar. Kimyoviy polimerlar bular kimyoviy yo'l bilan olinadigan polimerlar — kapron, lavsan, naylon, sintetik kauchuk va boshqalar.

Biologik polimerlarga oqsillar eng yaxshi misol bo'la oladi.

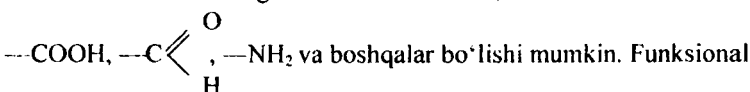
YUQORI MOLEKULAR BIRIKMALARNI SINTEZ QILISH USULLARI

Yuqori molekular birikmalarni sintez qilishda boshlang'ich modda sifatida quyi molekular massaga ega bo'lgan tabiiy va sintetik birikmalar — monoalkenlar, diyenlar, atsetilen va uning hosilalari, ba'zi halqali moddalar, polifunktional birikmalardan foydalaniлади. Bunday boshlang'ich moddalar *monomerlar* deyiladi.

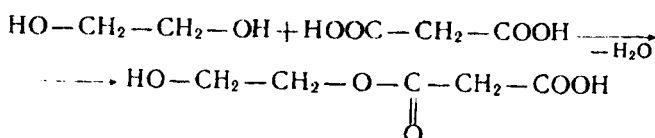
Monomerlar asosan neft, tabiiy va yo'ldosh gazlardan, toshko'mir va o'simliklardan, shuningdek, tarkibida pentozanlar bo'lgan qishloq xo'jalik chiqindilaridan ham olinadi. Monomerlarning polimerlanish va polikondensatlanish reaksiyasidan foydalanib, polimerlar olinadi. Agar bu ikki reaksiyaning har birida polimer hosil qilish uchun bir xil monomer ishlatisa, u holda reaksiya gomopolimerlanish yoki

gomopolikondensatlanish reaksiyasi deyiladi. Hosil bo'lgan polimer gomopolimer deyiladi. Ikki va undan ko'p monomerlar ishtirokida boradigan polimerlanish reaksiyalarini sopolimerlanish yoki sopolikondensatlanish reaksiyasi deb atalib, hosil bo'lgan YUMB sopolimer deyiladi.

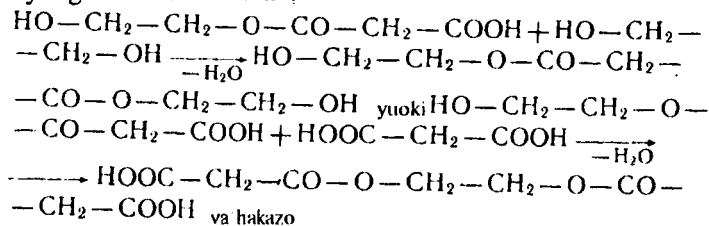
Monomerlar quyidagi bir nechta talablarga javob berishlari kerak. Bulardan eng muhimi, har qaysi monomerdan boshqa monomer bilan o'zaro reaksiyaga kirisha oladigan ikkitadan funksional guruh bo'lishi shart. Bu funksional guruh sifatida — OH,



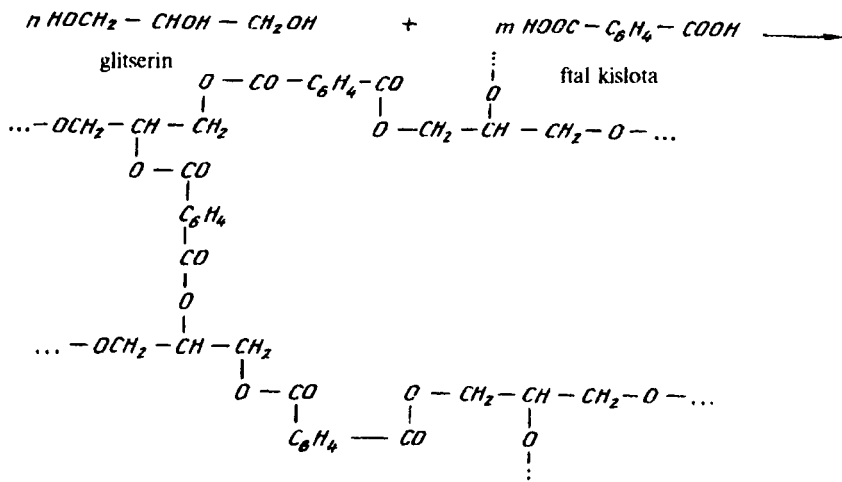
guruhlarning soni bilan monomerning funksionalligi ifodalanadi, masalan, sirka kislota CH_3COOH va etil spirt $\text{C}_2\text{H}_5\text{OH}$ monofunksional birikma hisoblanadi. Aminokislotalar, ikki atomli spirlar bifunksional birikmalardir. Bifunksional birikmalardan ikki atomli spirlar ikki asosli kislotalar bilan eterifikatsiya reaksiyasiga kirishib, yana ikkita funksional guruhi bo'lgan murakkab efirni hosil qiladi.



Bu murakkab efir navbatdagi monomer bilan kondensatsiya reaksiyasiga kirishishi mumkin;

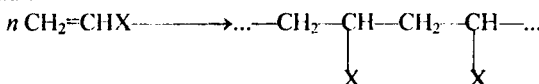


Bifunksional monomerlardan olingan polimerlar chiziqli tuzilishga ega bo'ladilar. Agarda monomerda funksional guruhalr soni ikkitadan ko'p bo'lsa, polimerlanish reaksiyasi natijasida tarmoqlangan polimer hosil bo'лади:

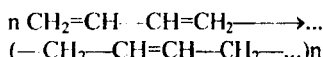


Shunday qilib, polimerlarning geometrik tuzilishi monomerdagि funksional guruhlarning soniga bog‘liq bo‘lar ekan.

Tarkibida qo'sh va uch bog' bo'lgan yoki halqlari ko'rinishdagini ko'pchilik to'yinmagan moddalar ham polimerlanish reaksiyasiga kirishadilar. Masalan, etilen va uning hosilalari quyidagiicha polimerlanadi:



Polimerlanish reaksiyasiga ikki va undan ko'p qo'sh bog'li polien birikmalar ham kirishadilar. Natijada, to'yinmagan bog'lar soni kamayadi. ya'ni σ -bog'ga avlanadi:



To'yinmagan uglevodorodlar va ularning hosilalaridan asosan karbozanjirli polimerlar olinadi. Bu polimerlar orasidan sanoat ahamiyatiga ega bo'lgan polietilen, polipropilen, polivinilxlorid, polivinilidenxlorid, polistirol, poliakrilatlar, poliakrilonitril, polivinilatset, polibutadien, polixloropren, poliiizopren va ularning o'zaro qo'shpolimerlanib hosil qilgan sopolimerlari ko'plab ishlab chiqariladi.

Sanoat ahamiyatiga ega bo'lgan polimerlarning hammasi zanjirli polimerlanish reaksiyasi yordamida olinadi. Bunday reaksiya bilan olingan polimerlarning molekular massasi bir necha ming va ba`zida millionga teng bo'ladi. Makromolekulaning hosil bo'lishi daqiqaning juda kichik bir ulushiga teng vaqt ichida sodir bo'ladi.

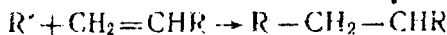
Boshqa kimyoviy reaksiyalar kabi polimerlanish reaksiyasi ham bitta kimyoviy bog'ning uzilishi va ikkinchi yangi bog'ning hosil bo'lishi bilan boradi. Bunda bog'ning uzilishi geterolitik yoki gomolitik mexanizm bo'yicha sodir bo'ladi. Birinchi holatda ionlar hosil bo'lsa, ikkinchi holatda erkin radikallar hosil bo'ladi. Ionlarning hosil bo'lishi bilan boradigan polimerlanish ionli polimerlanish reaksiyasi, erkin radikallar ishtirokida boradigan reaksiyalar radikalli polimerlanish reaksiyalarini deyiladi. Demak, radikalli va ionli polimerlanish reaksiyalarini asosan makromolekular zanjirning hosil bo'lishidagi faol markazning tabiatiga qarab farqlanadi.

RADIKALLI POLIMERLANISH REAKSIYALARI

Har qanday zanjirli polimerlanish reaksiyasi asosan uch bosqichda boradi:

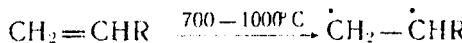
- 1) faol markazning paydo bo'lishi;
- 2) makromolekular zanjirning o'sishi;
- 3) o'sib borayotgan zanjirning uzilishi.

1. Faol markazning paydo bo'lishi. Erkin radikalli polimerlanish reaksiyasi asosan issiqlik, yorug'lik, ultrabinafsha, rentgen va radiatsion nurlar, peroksid moddalar hamda azo- va diazobirikmalar ishtirokida boradi. Shuningdek, radikalli polimerlanish uchlasmchi amin bromid kompleksi ishtirokida va donor-akseptor mexanizm bo'yicha ham boradi. Ionli polimerlanish reaksiyasi esa tuzlar, ishqoriy metallar va ularning organik birikmalarini, jumladan: AlCl_3 , BF_3 , SnCl_4 , Na , K , Li , $\text{Al}(\text{C}_2\text{H}_5)_3$ va LiC_4H_9 lar ishtirokida boradi. Radikalli polimerlanish reaksiyasida faol markaz erkin radikal ta'sirida vujudga keladi. Erkin radikallarda erkin elektron borligi ular har xil to'yinmagan birikmalar, monomerlar bilan shiddatli reaksiyaga kirishadi va natijada faol markaz hosil qiladi:

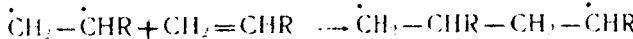


Reaksiyon zanjirni boshlab beruvchi erkin radikallarning hosil bo'lish usullariga qarab polimerlanish reaksiyalarini termik, fotokimyoviy, radiatsion va initsirlovchi bo'lishi mumkin.

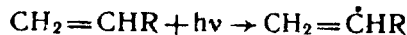
Termik polimerlanish reaksiyasida issiqlik ta'sirida faol markaz quyidagicha hosil bo'ladi:



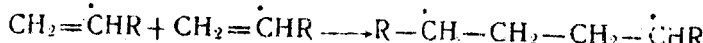
Natijada monomer molekulasi biradikalga aylanib, o'sish reaksiyasi biradikalning ikki tomonida davom etadi:



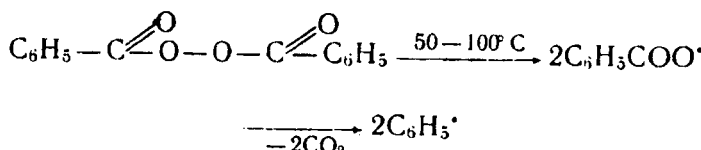
Bu reaksiyaning tezligi katta bo'limganligi uchun amalda kam qo'llaniladi. Fotokimyoiy polimerlanishda monomer molekulalariga nur kvant energiyasining yutilishi natijasida erkin radikal hosil bo'ladi. Oldin monomer molekulasi bir kvant energiyasini yutish bilan qo'zg'algan holatga o'tadi:



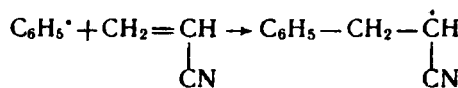
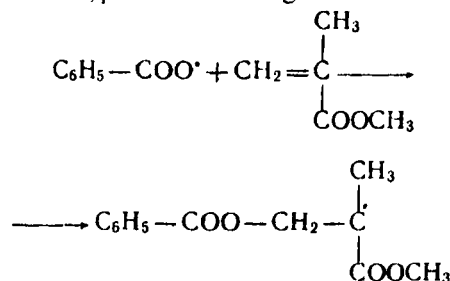
Bunday qo'zg'algan monomer molekulasining ikkitasi o'zaro to'qnashib, biradikalni hosil qiladi:



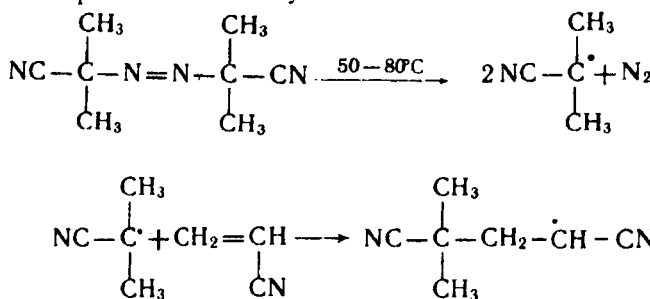
Radiatsion polimerlanish monomer molekulasiga α , β , γ , va rentgen nurlari ta'sirida hosil bo'ladi. Bu jarayonda makromolekulalar hosil bo'libgina qolmay, balki bu polimerlarning parchalanishi ham sodir bo'ladi va natijada chiziqsimon polimer zanjirlari o'rniغا tarmoqlangan hamda «tikilgan» makromolekulalar vujudga keladi. Hozirgi vaqtida ishlab chiqarishda va kimyo laboratoriyalarda ko'proq (initiatorlar) boshlovchilar yordamida boradigan polimerlanish reaksiyalaridan foydalaniлади. Initiatorlarning mohiyati ularni osonlik bilan ($60-100^\circ\text{C}$ da) parchalanib, erkin radikallar hosil qilishidadir. Initiatorlar polimer molekulalari tarkibidagi kimyoiy bog'lar orqali birikadi. Ular o'z molekulasida beqaror kimyoiy bog' tutgan birikmalar ($\text{O}-\text{O}$, $\text{N}-\text{N}$, $\text{S}-\text{S}$, $-\text{O}-\text{N}$ va boshqalar) bo'lib, kichik energiya ta'sirida parchalanib, erkin radikalni hosil qiladilar. Initiatorlar sifatida organik peroksidlar va gidroperoksidlar, ba'zi azo- va diazobirkimlar, anorganik birikmalardan natriy, kaliy va ammoniy persulfatlar ishlataladi. Polimerlanish reaksiyasini boshlash uchun initiatordan monomer og'irligiga nisbatan $0,1-1$ foiz miqdorida olinadi. Masalan, benzoil peroksid $50-100^\circ\text{C}$ da ikkita benzoat radikalini hosil qiladi:



Hosil bo'lgan ikkala benzoat va fenil radikallari monomer molekulasi bilan birikib, polimerlanishning faol markazini hosil qiladilar:

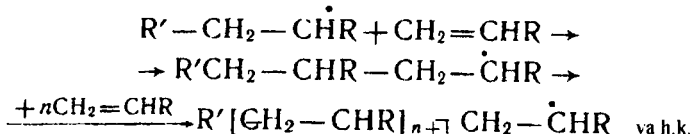


DAK – azodiizobutironitril ham $50-80^\circ\text{C}$ da parchalanib, o'zidan bir molekula azot ajratib ikkita erkin radikal hosil qiladi va vinil monomerlari polimerlanish reaksiyasini boshlab beradi:



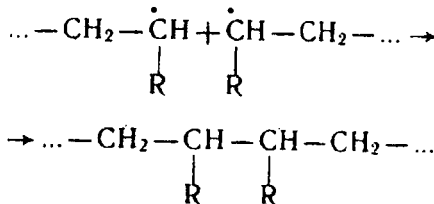
2. Zanjirning o'sishi. Bu reaksiyada monomer molekulalari o'zaro bir-biri bilan bog'lanib, o'sib borayotgan makromolekulaning oxirgi

halqasida erkin elektron saqlanib qoladi. Ya`ni, makromolekula zanjirining o'sishi jarayonida erkin makroradikal ko'rinishida qoladi:

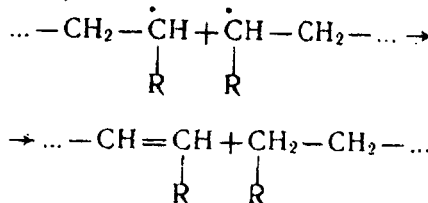


Bunday hayajonlangan monomer molekulاسining ikkitasi o'zaro to'qnashib, biradikalni hosil qiladi:

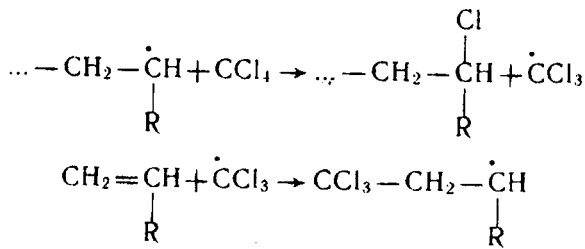
3. Zanjirning uzilishi. Bu jarayon asosan makromolekulaning oxirgi halqasidagi erkin elektronning yo'qolishi bilan bog'liqdir va bu reaksiya ikkita erkin radikalning o'zaro bog'lanishi bilan tugaydi. Bu holatga rekombinatsiya deyiladi:



Ba'zida zanjirning uzilishi to'yingan va to'yinmagan makromolekulalarning hosil bo'lishi bilan boradi. Bu holatga disproporsiyalanish deyiladi:



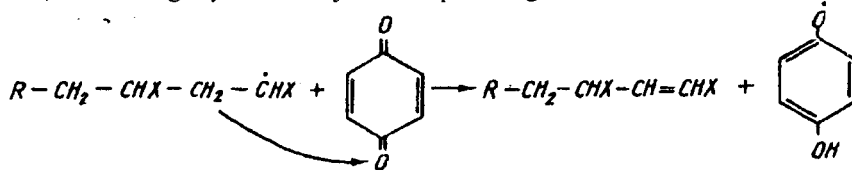
Bulardan tashqari, radikalli zanjirsimon polimerlanishning asosiy xususiyatlaridan biri faol markazlarning yoki o'sayotgan makromolekula radikallarining ba'zi birikmalar, masalan, erituvchilar bilan to'qnashib o'sish markazini uzatish natijasida zanjir uzilishi mumkin:



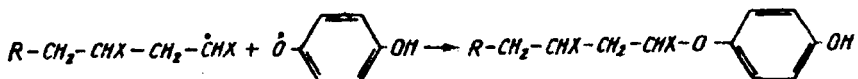
Bunday reaksiya *zanjirni uzatish reaksiyasi* deyiladi. Bunday jarayonda vinilli monomer va erituvchi karbon (IV)- xlориднинг о'заро миқдори нисбатларини о'згартирish bilan har xil molekular massали полимерларни олиш mumkin. Shuning uchun bunday moddalarni *boshqaruvchilar* deyiladi. Hozirgi davrda полимерлар ishlab chiqarish саноатida *boshqaruvchilar* ko'plab ishlatalmoqda.

Polimerlanish reaksiyasini to'xtatishda va monomerlarni saqlashda stabillash, ya ni o'z-o'zidan polimerlanmasligi maqsadida ishlataladigan moddalarni *ingibitorlar* — to'xtatgichlar (stabilizatorlar) deyiladi. Ingibitor sifatida xinonlar, pirogaloll, aromatik aminlar, nitrobirikmalar, masalan, trinitrobenzol, pikrin, anorganik moddalardan — oltingugurt, yod, mis, temir, xrom oksidlari, atsetat- tuzlar va boshqalar ishlataladi.

Ingibitor o'sib borayotgan polimer zanjiridan bitta vodorodni tortib olib, semixinonga aylanadi, zanjirda esa qo'sh bog' hosil bo'ladi:



Hosil bo'lgan semixinon guruh yana bitta makroradikal yoki faol markaz bilan birikadi, natijada ular o'sishdan to'xtaydi, ya ni zanjir uziladi:



Tarkibida geteroatomi (N, O, S yoki Cl) bo'lgan monomerlar o'zlarining yuqori reaksiyaga kirish qobiliyatları bilan amaliy ahamiyatga ega bo'lgan bir necha xil полимерларни hosil qilishi mumkin. Kompleks hosil qiluvchilar — initsiatorlar ishtirokida bu monomerlar odatda radikalli

mexanizm bo'yicha polimerlanadilar. Bunda hosil bo'lgan kompleksning parchalanishi odatda elektronning ko'chishi bilan boradi va radikallar bilan bir qatorda kation radikallar ham hosil bo'ladi. Polimerlanish jarayoni o'z navbatida faollovchi energiyani kam talab qiladi va quyi temperaturada boradi.

Yetmishinchi yillarda M.A. Asqarov va u boshchilik qiladigan ilmiy xodimlar bu ishlarni umumlashtirib, yangi inisirlash va polimerlanish reaksiyalari mexanizmlarini taklif qildilar. O'sha yillarda V.A. Kabanov va u boshchilik qiladigan ilmiy xodimlar parallel holda radikalli polimerlanish reaksiyasiga anorganik kationlarni — kompleks hosil qiluvchilarni ta'sirini o'rgandilar.

Shunday qilib, yetmishinchi yillarning oxiri va saksoninchi yillarning boshlariga kelib, yangi ilmiy yo'nalishlar — polimerlanish reaksiyasini boshqarish bilan bog'langan kompleksli-radikalli polimerlanish hosil bo'ldi. Bu ishlarni rivojlantirish borasida saksoninchi yillarda I.I. Ismoilov kompleks hosil qilish mexanizmini har tomonlama o'rgandi.

IONLI YOKI KATALITIK POLIMERLANISH REAKSIYALARI

Monomerlarni bu turdag'i polimerlanish reaksiyasi katalizatorlar ishtirokida borib, bunda ionlar faol markaz vazifasini o'taydi. Bunday ionlar asosan polimerlanish jarayonida o'sayotgan zanjirming uch qismida bo'ladilar. Ular o'zlarining musbat yoki manfiy zaryadlarini zanjir bo'ylab uzatish orqali makromolekulaning o'sishiga imkon beradilar. Ionli polimerlanish radikalli polimerlanish kabi zanjirli jarayondir. Lekin ionli polimerlanishda makromolekulaning o'sishi erkin radikal hisobiga bormasdan, ionlar — kation yoki anion ishtirokida boradi. Shunga qarab polimerlanish reaksiyasi kationli yoki anionli bo'лади.

Ionli polimerlanish reaksiyasi ion hosil qiluvchi katalizatorlar ishtirokida boradi. Shuning uchun ionli polimerlanish reaksiyasini yana katalitik polimerlanish ham deyiladi, bunda katalizatorlar polimer tarkibiga kirmaydilar. Ionli polimerlanishning xususiyatlaridan biri ularning quyi haroratda (-50 dan -70°C gacha) juda katta tezlikda borishidir. Ionli polimerlanish ham asosan uch bosqichda boradi.

KATIONLI POLIMERLANISH

Kationli polimerlanish kationlarni hosil bo'lishi bilan boradi. Bunga

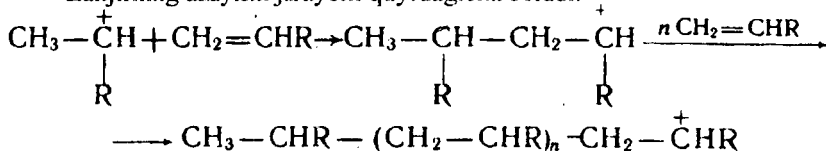
elektronoakseptor xossaga ega bo'lgan katalizatorlardan foydalaniladi. Ular o'zlariga monomer molekulasini biriktirib, karboniy ion --- kation hosil qiladilar. Kationli polimerlanish kuchli kislotalar va Fridel — Krafs katalizatorlari (AlCl_3 , BF_3 , TiCl_4 va boshqalar) ishtirokida boradi. Kationli polimerlanish asosan quyi temperaturada olib boriladi. Buning uchun ba'zan monomerning faollanish energiyasini kamaytiruvchi moddalar — sokatalizatorlar ishlatalidi. Sokatalizatorlar sifatida suv va mineral kislotalardan foydalanish mumkin. Bunda katalizator bilan sokatalizator o'zaro reaksiyaga kirishadi, vodorod protoni ajralib chiqadi:



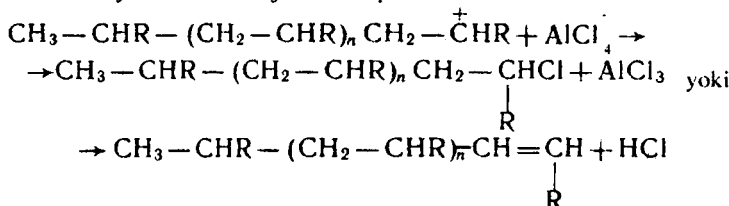
Proton monomer molekulasi bilan birikib, kationli polimerlanishning faol markazini, ya'ni karboniy ionini hosil qiladi:



Zanjirning uzayishi jarayoni quyidagicha boradi:



Zanjirning uzilishi o'sib borayotgan makromolekuladan katalizatorni yoki kislotani ajralib chiqishi bilan boradi:

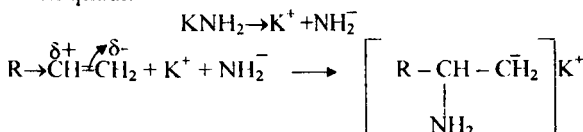


Bu reaksiyada polimerlanish tezligi katalizator konsentrasiyasiga to'g'ri proporsionaldir. O'rtacha polimerlanish darajasi esa monomerning konsentratsiyasiga to'g'ri proporsional bo'lib, katalizator miqdoriga bog'liq emas: $v=k [K]$; $p=k[M]$, bu yerda $[K]$ — katalizator konsentratsiyasi, $[M]$ — monomer konsentratsiyasi.

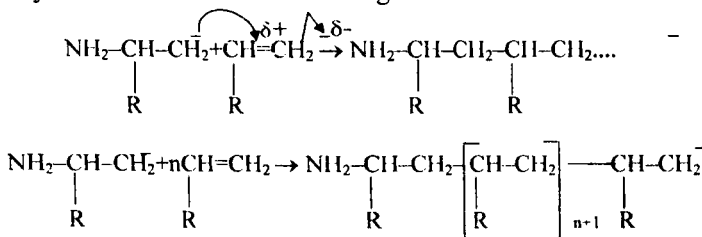
ANIONLI POLIMERLANISH

Anionli polimerlanish reaksiyasi karbanion hosil qilish bilan boradi. Katalizatorlar sifatida, elektronodonor moddalar --- asoslar, ishqoriy

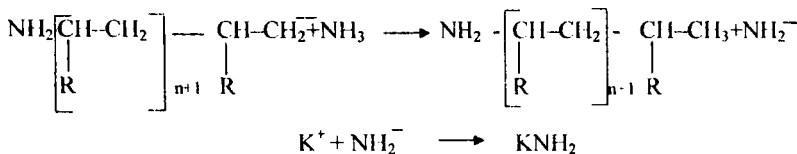
metallar, metallorganik birikmalar, butillitiy, butilnatriy, trifenilmetyl natriy, trietilaluminiy, metallarning amidlari (NaNH_2) va yuqori valentli metall oksidlari ishlataladi. Faol markaz hosil bo'lishida katalizator va monomer molekulalari o'zaro reaksiyaga kirishib, anion kompleksini hosil qiladi:



Bu kompleks yangi monomer bilan birikib, o'zining manfiy zaryadini shu monomer molekulasiga uzatadi:



Zanjirning uzilishi ammiak ishtirokida borishi mumkin:



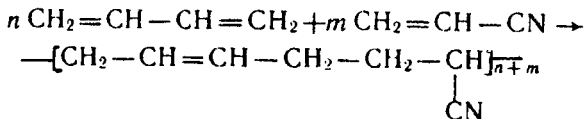
Anionli polimerlanish reaksiya tezligi monomer konsentratsiyasining kvadratiga va ildiz ostidagi katalizatorning konsentratsiyasiga to'g'ri proporsionalligi isbotlangan:

$$v = k [M^2] \sqrt{[K]}$$

SOPOLIMERLANISH REAKSIYASI

Ikki va undan ko'p xil monomerlarning birgalikda polimerlanishi reaksiyasini -sopolimerlanish reaksiyasi deyiladi va hosil bo'lgan yuqori molekulali birikmani *sopolimer* deb ataladi. Bu usulda olingan polimerlarning fizik-kimyoviy xossalari juda keng doirada o'zgartirish

mumkin. Masalan, butadiyen bilan akrilnitrilni polimerlanishidan hosil bo‘lgan sopolimer—butadiennitrilli kauchuk moylarga va benzinga chidamlidir. Shuning uchun undan moy va erituvchilarini uzatadigan temir, hamda shisha naylarni bir-biriga ularshda zichlagich sifatida foydalaniladi:

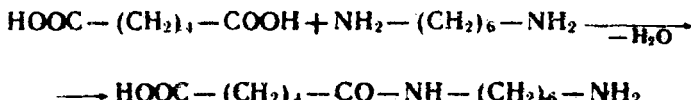


Sopolimerlanish reaksiyasi talablarga javob beruvchi polimerlarni sintez qilishning asosiy usullaridan biri hisoblanadi, chunki bunda monomerlarning soni va turlarini hamda ularning o'zaro miqdoriy nisbatlarini o'zgartirib, turli fizik-kimyoiv xossalarga ega bo'lgan sopolimerlarni sintez qilish mumkin.

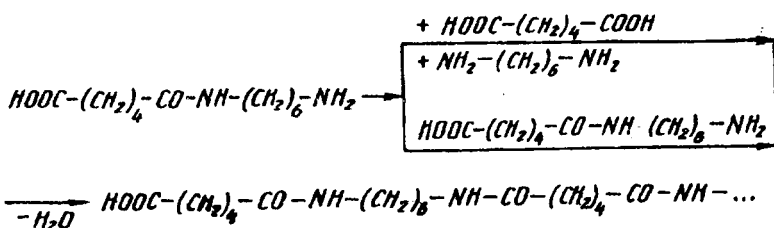
POLIKONDENSATLANISH REAKSIYALARI

Polikondensatlanish reaksiyalari deb, polimerlanish reaksiyasida suv, spirt, ammiak, xlorid kislota va shunga o'xshash quyi molekular moddalarning ajralib chiqishi bilan boradigan reaksiyalarga aytildi. Polikondensatlanish jarayonida monomer molekulasi dagi funksional guruhlar ($-\text{OH}$, $-\text{COOH}$, $-\text{NH}_2$), galogenlar va harakatchan vodorod o'zaro bir-biri bilan birikadilar.

Reaksiyaga kirishuvchi monomer albatta ikkita funksional (bifunksional) guruhli bo‘lishi kerak. Masalan:



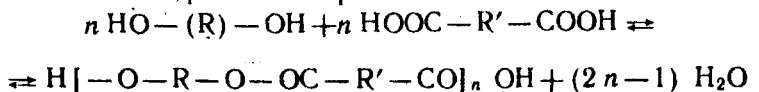
Hosil bo'lgan ikki xil funksional guruhli oraliq modda barqaror bo'lib, uni reaksiya muhitidan ajratib olish mumkin. Polikondensat molekulasining o'sishi yangi monomer molekulalarining birikish reaksiyasi hisobigagina emas, balki trimer, tetramer va polimer molekulalarining o'zaro reaksiya orgali ham borishi mumkin:



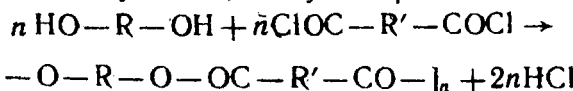
Reaksiya natijasida poliamid (poliamid-6,6) hosil bo'ladi.

Bifunksional birikmalarning polikondensatlanishi natijasida faqat chiziqsimon polikondensatlar hosil bo'ladi. Bunday jarayon *chiziqsimon polikondensatlanish* deyiladi.

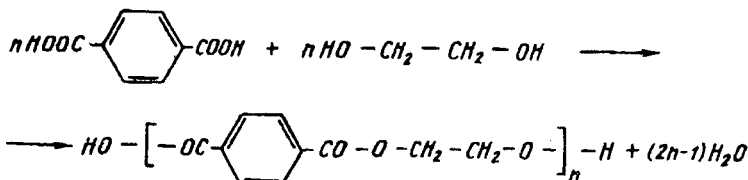
Ikki va ko'p atomli spirtlar ikki va ko'p asosli kislotalar bilan polikondensatlanib, poliefir hosil qiladi. Masalan:



Poliefirlarni sintez qilishda dikarbon kislotalarning xlorangidridlariidan foydalanilsa, reaksiya tezroq ketadi:

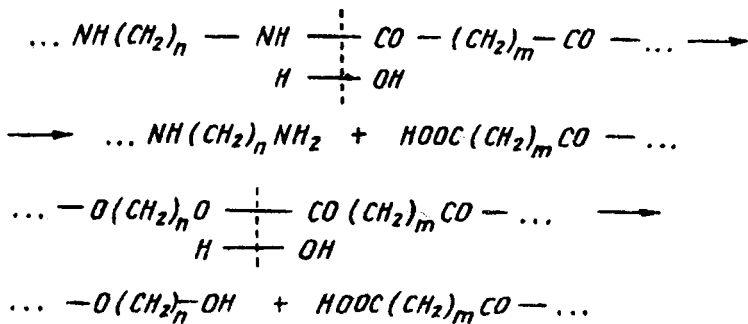


"Chiziqli" polikondensatlanish natijasida olinadigan poliefirlar to'qimachilik va yengil sanoatda juda ko'plab ishlatalmoqda. Tereftal kislotani etilen glikol bilan polikondensatlanishi natijasida polietilentereftalat — lavsan tolasi hosil bo'ladi:

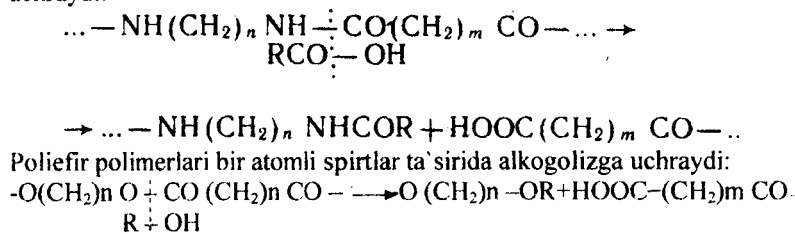


Polikondensatlanish reaksiyasini tezlatish maqsadida katalizatorlar — organik va mineral kislotalar (sirka, sut, benzoy, xlorid va sulfat kislotalar) ishlataladi. Bunday sharoitda monomer, polikondensat, oraliq moddalar va katalizatorlar molekulalari faol holatda bo'ladi. Shuning uchun polikondensatlanish jarayonida reaksiya natijasida ajralib chiqadigan suv, ammiak, spirt, kislotalar ishtirokida destruksiya jarayoni

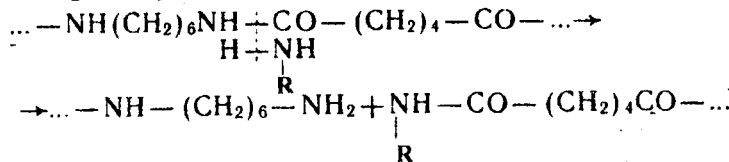
ham ketishi mumkin:



Agarda bifunksional monomer sistemasida monofunksional nodular mavjud bo'lsa, buzilish yanada kuchayadi. Poliamid va poliefirler bir asosli karbon kislotalar ta'sirida asidoliz reaksiyasiga uchraydi:



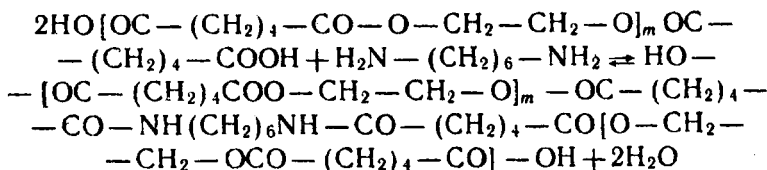
Poliamid makromolekulalari esa birlamchi amin ta'sirida aminolizga uchraydi:



Bunday destruksiya reaksiyalari natijasida polimerning molekular massasi kamayadi.

SOPOLIKONDENSATLANISH REAKSIYASI

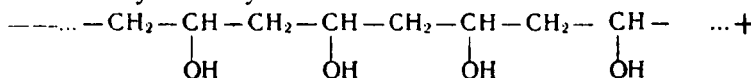
Ikki va undan ko'p polifunksional birikmalarini birga polikondensatlashga *sopolikondensatlash* reaksiyasi deyiladi. Bu usulda hosil qilingan makromolekulada reaksiyaga kirishayotgan barcha komponentlarni uchratish mumkin. Ba'zida monomer zvenolari makromolekulada ma'lum tartibda joylashgan sopolikondensat ham hosil qilishi mumkin. Buning uchun ikki monomerdan quiyi molekular gomopolimer olinadi, so'ngra ular uchinchi monomer ishtirokida bir-biri bilan biriktiriladi. Bunday jarayon *blok sopolikondensatlash* deyiladi. Masalan:



Hosil bo'lgan makromolekulalarda poliamid va poliefir bloklari ma'lum tartibda joylashgan bo'ladi.

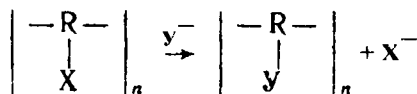
YUQORI MOLEKULALI BIRIKMALAR (YUMB)NING KIMYOVIY O'ZGARISHLARI

Yuqori molekular birikmalar ham organik kimyodagi quiyi molekular moddalar kabi har xil kimyoviy reaksiyalarga — alkillash, atsillash, nitrolash, sulfolash, xlorlash va boshqa reaksiyalarga kirisha oladi. Natijada bu polimerlarning fizik-kimyoviy xossalari tubdan o'zgaradi, bu esa ishlab chiqarish talablariga javob beruvchi yangi tur polimerlar hosil qiladi. Bunday polimerlarni o'zgartirish reaksiyasi *polimerni modifikatsiyalash* deyiladi. Shu davrgacha alohida monoimerlardan to'g'ridan-to'g'ri sintez qilib bo'lmagan polimerlar kimyoviy o'zgartirishlar yordamida muvaffaqiyatli ravishda olinmoqda. Masalan, vinil spirti turg'un bo'lmaganligi sababli, uni olish uchun vinil spirtini to'g'ridan-to'g'ri polimerlab emas, balki polivinilatsetni sovunlanish reaksiyasidan foydalaniib olish mumkin:

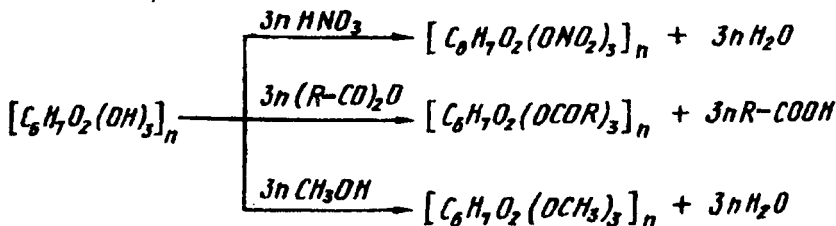


... + n CH₃COONa

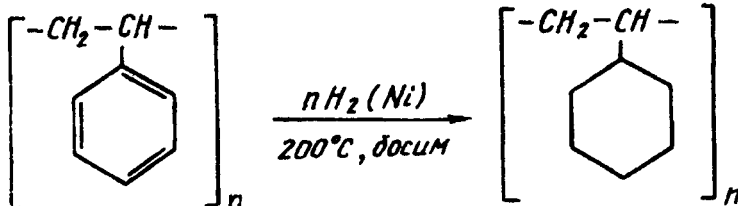
Polimerlarning makromolekulalar zanjirida boradigan reaksiyalar natijasida amalga oshirilish jarayonini polimeranologik o'zgarishlar deyiladi. Bunda makromolekulaning uzunligi, ya'ni o'rtacha polimerlanish darajasi o'zgarmaydi, balki uning kimyoviy tarkibigina o'zgaradi. Demak, polimeranologik o'zgarishlar asosan zanjirdagi elementar zvenolar hisobiga ketadi va undan yangi xil funksional guruh hosil bo'ladi. Buni umumiy qilib, quyidagicha ifodalash mumkin:



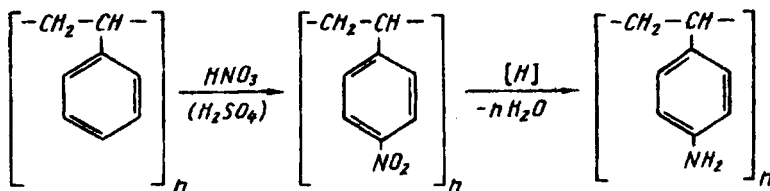
Tabiiy polimerlardan sellulozani kimyoviy o'zgartirish yaxshi o'r ganilgan. Sellulozaga ba'zi reagentlarni ta'sir ettirib, uning har xil oddiy va murakkab efirlarini, plastmassalarni sun'iy tolalarni, pylonka, loklar va boshqa mahsulotlarni olish mumkin:



Polimeranologik o'zgarish faqat tabiiy polimerlargagina emas, balki sintetik polimerlarga ham taalluqlidir. Masalan, polistirolning katalitik qaytarilishi yaxshi o'r ganilgan:



Polistirolni poli *p*- aminostirolga aylanishiga asoslanib, anionalmashgan smola olish mumkin:

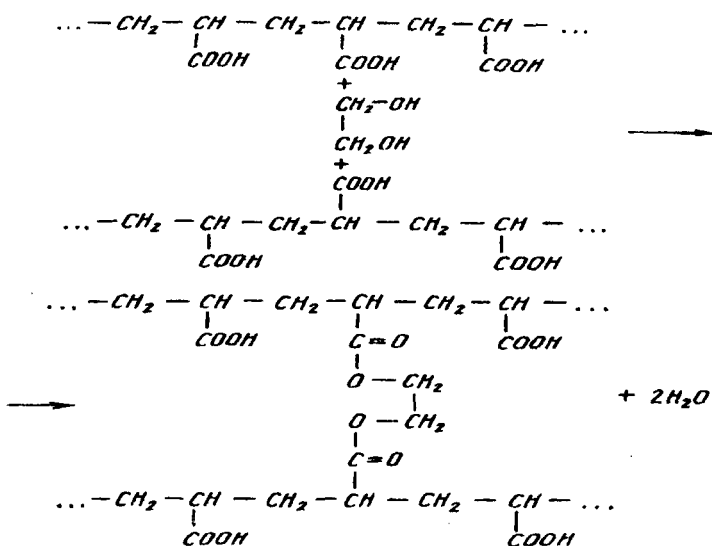


Shuni aytish kerakki, to'yinmagan guruhi bor bo'lgan polimerlar polimeranalogik o'zgarishga osonroq kirishadilar.

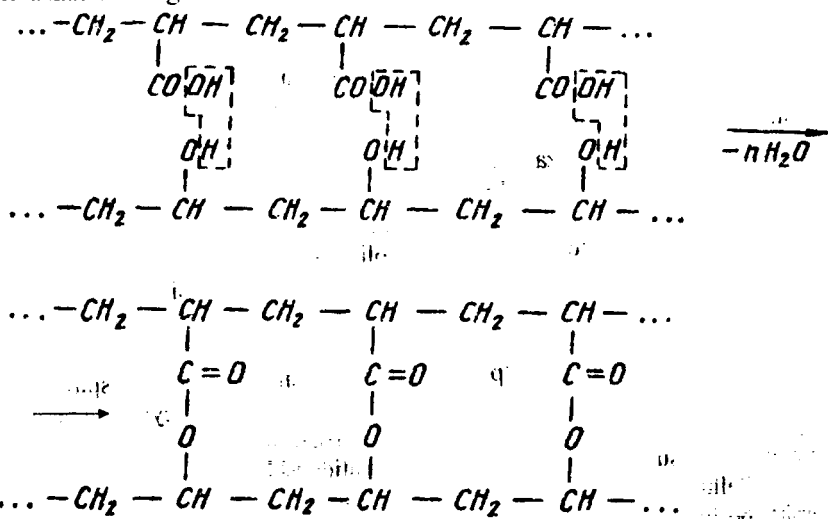
Shunday qilib, polimeranalogik o'zgarishlar polimerlarni kimyoviy modifikatsiya qilishga keng yo'l ochib berdi va natijada ko'plab yangi polimer materiallarni olishga sazovor bo'lindi.

Kimyoviy o'zgarishlar natijasida polimerlar molekular massasining ortishi yoki kamayishi bilan boradigan -reaksiyalar *makromolekular reaksiyalar* deb yuritiladi.

Polimerlarning o'rtacha molekular massasini ortishi maqsadida makromolekulalar har xil bifunksional birikmalar orqali o'zaro choklanadi. Bunday reaksiyalarni makromolekulalararo reaksiyalar deyiladi. Choklangai makromolekulalar polimerlar erimaydigan va suyuqlanmaydigan holatga o'tib, unda yangi fizik-mekanik xossalar paydo bo'ladi. Bu usulda modifikatsiyalangan polimerlar asosan kauchuklar, lok va bo'yoq ishlab chiqarish sanoatida keng ishlatalmoqda. Masalan, poliakril kislota glikollar bilan reaksiyaga kirishib, to'rsimon polimer hosil qiladi:



Bundan tashqari, makromolekulalar funksional guruhlarning o'zaro ta'siri natijasida ham choklanishi mumkin. Masalan, poliakril kislota bilan polivinil spirit o'zaro reaksiyaga kirishganda makromolekulalar orasida murakkab efir bog'lari hosil bo'ldi.



Bunday choklanish asosan polimerlarning konsentrangan eritmalarida issiqlik ta'sirida boradi va natijada ularning eruvchanligi ancha kamayadi. Bunday polimerlardan tayyorlangan buyumlarni ishlatishda va polimeranalogik o'zgarishlar davomida ularni asta-sekinlik bilan yemirilishi sodir bo'ladi. Bu jarayon *polimerlar buzilishi* deyiladi. Bunda polimerlarning fizik-mekanik xossalari yomonlashadi. Shuning uchun amalda polimer buyumlar olinayotganda ularga buzilishning oldini oluvchi quyi molekular birikmalar —stabilizatorlar qo'shiladi. Stabilizator sifatida odatda quyi molekular birikmalar (fenil-, β -naftilamin) ishlataladi. Lekin tabiiy polimerlarda bo'ladiqan buzilish jarayoni katta ahamiyatga ega bo'lib, ulardan sanoat ahamiyatiga ega bo'ladiqan har xil mahsulotlar olish mumkin. Masalan, paxta sheluxasini gidrolitik buzilishga uchratib, har xil spirtlar, furfurol, yog'och, somon va poxol kabilardan (chiqindilar) ishlab chiqarishda ishlataladigan har xil monosaxaridlar va boshqa mahsulotlar olinmoqda.

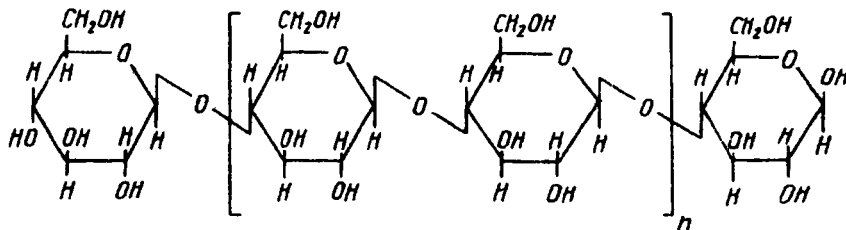
TABIY POLIMERLAR

Tabiatda ko'plab miqdorda uchraydigan makromolekular birikmalarga *tabiy polimerlar* deyiladi. Tabiiy organik polimerlarga selluloza, kraxmal, ipak, jun va boshqalar kiradi.

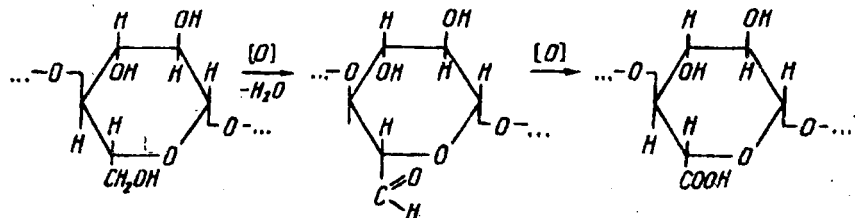
Selluloza tabiatda keng tarqalgan polisaxarid bo'lib, barcha o'simliklarning tarkibini — hujayra qobiqlarini hosil qiladi. Selluloza o'simliklarda gemiselluloza, lignin va pektin modlalar bilan birga uchraydi. Paxta tolasining 92—96 foizini, yog'ochning 40—60 foizini selluloza tashkil qiladi. Kanop tolasi ham sellulozadan tashkil topgandir. Shuning uchun eng toza selluloza paxtadan olinadi. Buning uchun 1 foizli NaOH eritmasi bilan bir necha bor ishlanadi, natijada 99,85 foizli toza selluloza olinadi. Selluloza asosan har xil qog'oz ishlab chiqarishda ko'p ishlataladi. Yog'ochdan selluloza olish uchun u avval maydalaniadi, so'ng yog'och qipiqlar kalsiy bisulfit $\text{Ca}(\text{HSO}_3)_2$ eritmasi bilan yuqori bosimda qaynatiladi. Natijada, sellulozadan boshqa barcha qo'shimcha moddalar eritmaga o'tadi. So'ng sof holdagi selluloza filtrlanadi. Hosil bo'lgan eritma tarkibida ko'p miqdorda shakarsimon moddalar, spirt va lignosulfonat kalsiy bo'ladi. Bunday eritma sulfitli shelak deyiladi. U etil spirti, organik kislotalar, ko'p atomli spirtlar, antibiotiklar va sulfit-achitqili mahsulotlar olishda xom ashyo sifatida ishlataladi.

Selluloza organik kimyo nuqtai nazaridan qaraganda ko'p atomli spirt bo'lib, uning makromolekulasi tuzilish formulasini quyidagicha

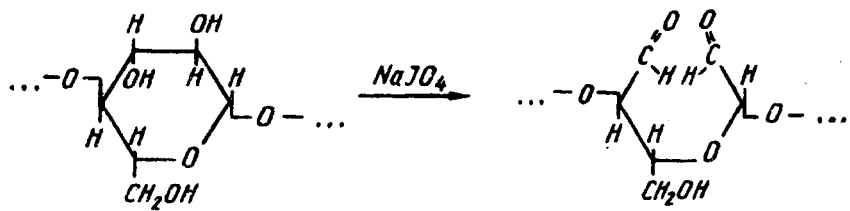
ifodalash mumkin:



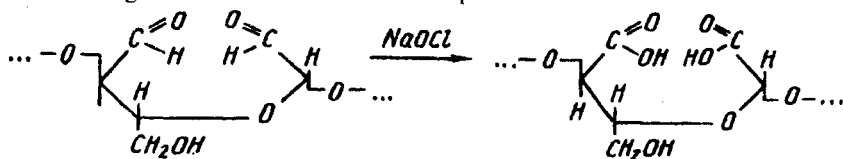
Selluloza molekulalari chiziqsimon tuzilgan bo'lib, makromolekulalari o'zaro 1,4-glukozid bog'lar bilan birikkan β -D-gidroglukopiranoza qoldiqlaridan iborat. Sellulozaning har bir elementar zvenosida, ya'ni angidroglukopiranoza qoldig'iда uchta gidroksil guruh bor bo'lib, oltinchi uglerod atomidagi gidroksil guruh birlamchi, qolgani ikkilamchi gidroksil guruhlardir. Shuning uchun sellulozaning formulasini qulay holda quyidagicha yozish mumkin $[C_6H_{10}O_2(OH)_3]_n$. Agar selluloza yumshoq sharoitda, peroksidlar, gipoklorid, kaliy permanganat, azot oksidlari bilan qisman oksidlansa, avvalo selluloza makromolekulasining birlamchi gidroksil guruhi oksidlanadi. Natijada, avval aldegid, so'ng kislota hosil bo'ladi:



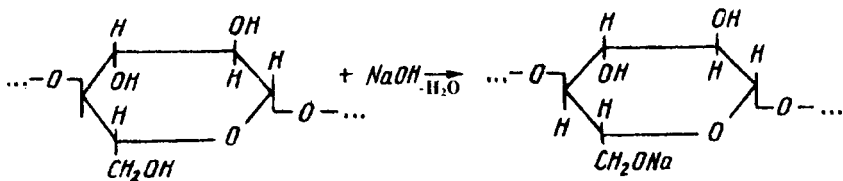
Bu monokarboksil selluloza har xil metallar bilan o'r'in almashish reaksiyasiga kirishib, tibbiyotda qon to'xtatuvchi dori sifatida ishlataligan metall ionlari bor bo'lgan selluloza hosil bo'ladi. Agar oksidlanish jarayoni kuchli oksidlovchilar, ya'ni yodat kislota yoki uning tuzlari bilan olib borilsa, oksidlanish ikkilamchi gidroksil guruhi hisobiga borib, selluloza dialdegid hosil bo'ladi va natijada angidroglukoza zvenosi ochiladi:



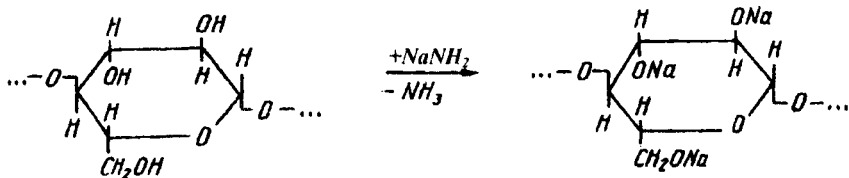
Reaksiya davomida selluloza dialdegid yana oksidlaniб, sellulozaning dikarboksilli hosilasini hosil qiladi.



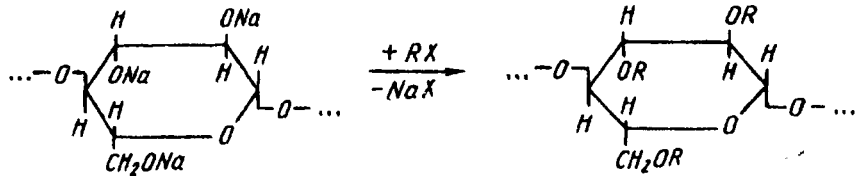
Agar sellulozaga ishqor eritmasi ta'sir ettirilsa, natijada selluloza alkogolati hosil bo'ladi:



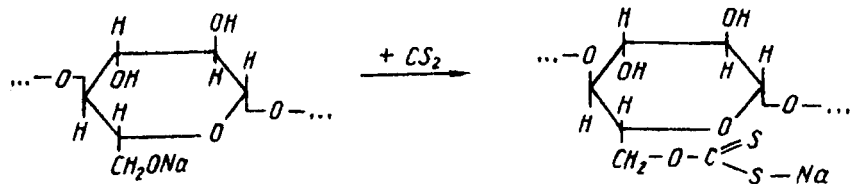
Sellulozaga natriyning suyuq ammiakdagи eritmasi ta'sir ettirilsa, selluloza trialkogolati hosil bo'ladi:



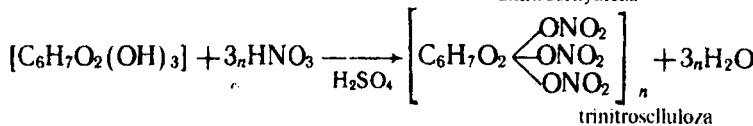
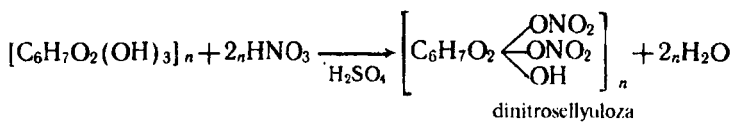
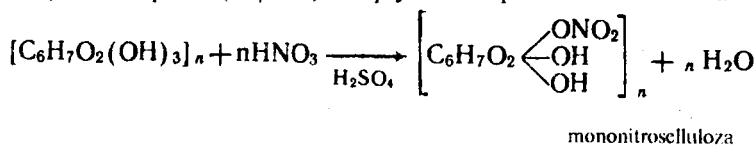
Agar mana shu trialkogolatga istalgan alkilgalogen ta'sir ettirilsa, sellulozaning oddiy efirlari hosil bo'ladi:



Ishqoriy sellulozaga uglerod sulfid (ditiokarbon kislota angidridi) ni ta'sir ettirish yo'li bilan selluloza ksantogenatini hosil qilish mumkin. U sun'iy ipak (viskoza ipagi) va yupqa parda (sellofan) olishda oraliq mahsulot hisoblanadi:



Sellulozaning sanoat ahamiyatiga ega bo'lgan murakkab efirlaridan biri uning nitroefirlaridir. Ular sellulozaga nitrat va sulfat kislota aralashmasini ta'sir ettirib olinadi. Nitrosellulozadan sun'iy ipak, turli loklar, tutunsiz porox (o'q-dori) kinoplyonka va plastmassalar olinadi:



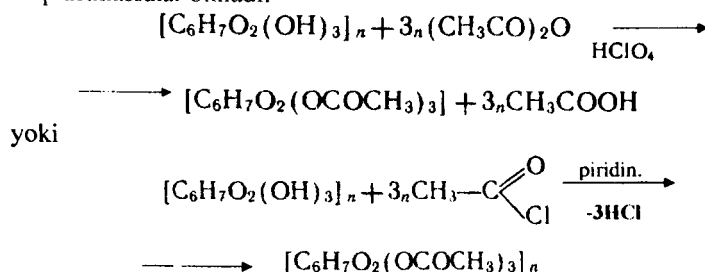
Xuddi shunga o'xshash selluloza boshqa mineral kislotalar bilan ham murakkab efirlar hosil qilishi mumkin.

Mono- va di- nitrosellulozalar aralashmasini kolloksilin deyiladi.

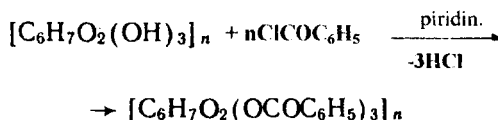
Kolloksilinni kamfora va spirt bilan aralashtirilsa, plastik massa — selluloid hosil bo'ladi. Undan kinolentalar va tez quriydig'an arzon emal olinadi.

Trinitroselluloza piroksilin deb yuritiladi va u tutunsiz porox ishlab chiqarishda ishlatiladi.

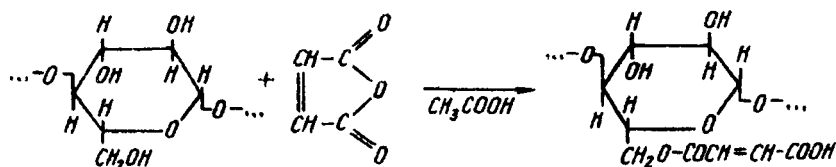
Sellulozani sirkə kislota va uning xlorangidridi yoki angidridi bilan bergen murakkab efirlari, ya'ni atsetilsellulozalar barqaror polimerlar bo'lib, ulardan to'qimachilik sanoatida sun'iy atsetat ipagi, lok, plyonka va plastmassalar olinadi:



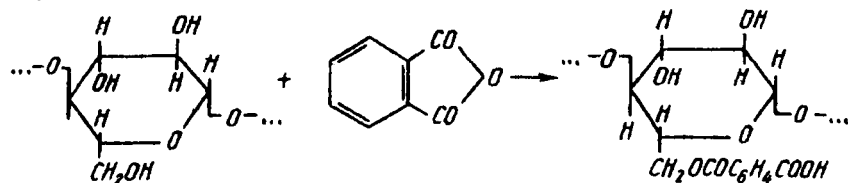
Agar reaksiya olib borishda sirkə angidrid yoki atsetilxlorid o'rniga boshqa kislota angidridi yoki xlorangidridi ishlatilsa, sellulozaning o'sha kislota bilan murakkab efirlari hosil bo'ladi. Masalan, sellulozaga benzoy kislotaning xlorangidridi ta'sir ettirilsa, sellulozaning benzoat efiri hosil bo'ladi:



Selluloza ikki va uch asosli kislotalar bilan ham murakkab efirlar hosil qiladi:



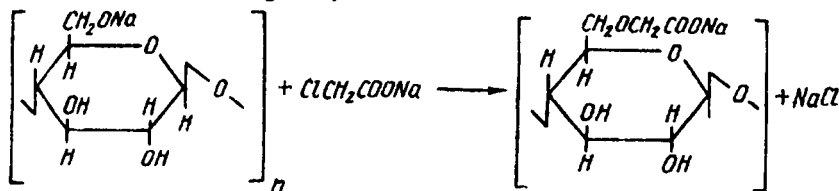
Ftal angidrid bilan boradigan reaksiya ham xuddi shu sxema bo'yicha boradi:



Sellulozaning oddiy efirlaridan trietilselluloza to'qimachilik va bo'yoqchilik sanoatida ko'p ishlataladi. U quyidagicha olinadi:



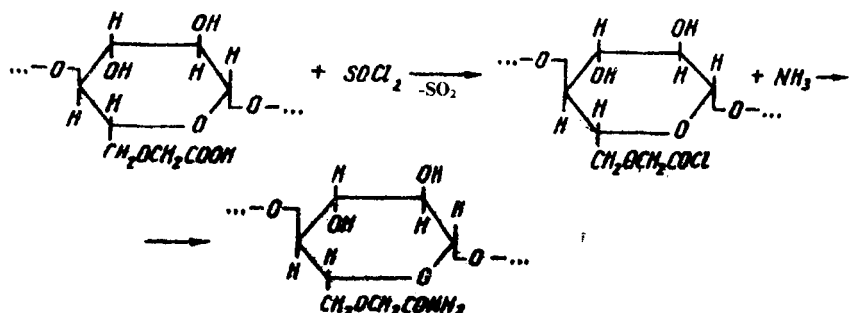
Sellulozaning eng ahamiyatlari oddiy efirlaridan biri karboksimetilsellulozadir (KMS). Uni olish uchun alkogolat sellulozaga monoklor sirkal kislotanining natriyli tuzi ta'sir ettiriladi:



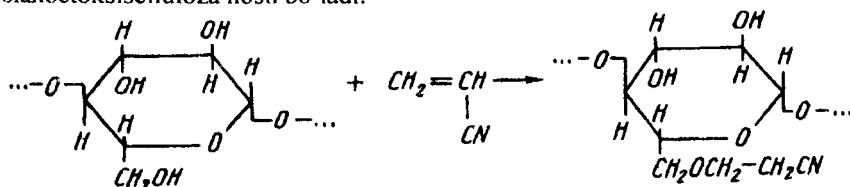
KMS — sirtfaol modda bo'lib, detergentlarning yuvish xususiyatini oshirish maqsadida qo'shiladi.

KMS suvda eriydigan polimer bo'lganligi uchun to'qimachilik sanoatida paxta tolasining zararlangan joyini tuzatishda boyituvchi vosita sifatida ishlataladi.

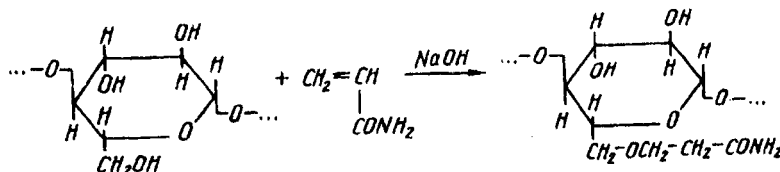
Karboksimetilselluloza va uning natriyli tuzidan to'qimachilik sanoatida (kraxmal o'rni) ohorlovchi va konchilikda yerni parmalashda ishqalanish kuchini kamaytiruvchn vositalar sifatida foydalaniлади. Undan tashqari ular yelim, sintetik sovunlar, emulgator va dispersatorlar sifatida ham ishlataladi. KMS da carboksil guruhi bo'lgani uchun unga tionil xlorid ta'sir ettirib, carboksimetilsellulozaning xlorangidridi hosil qilinadi. Unga o'z navbatida ammiak ta'sir ettirilsa, carboksimetilsellulozaning amidi hosil bo'ladi:



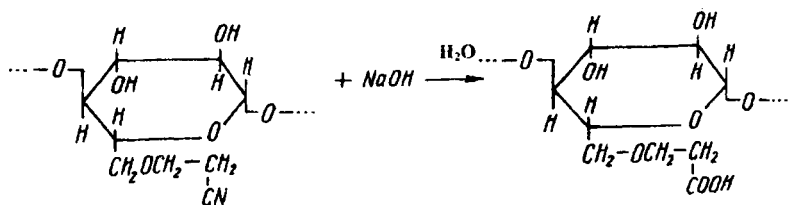
Agar sellulozaga ishqoriy muhitda akrilnitril ta'sir ettirilsa, sianoetoksiselluloza hosil bo'ladi:



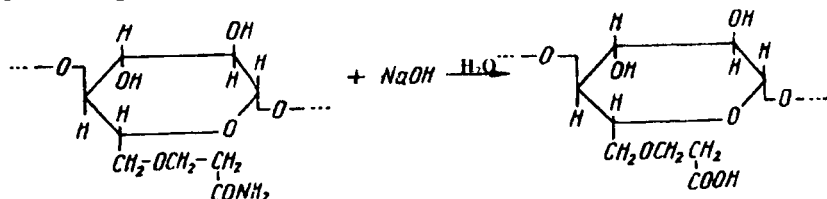
Agar sellulozaga akrilamid ta'sir ettirilsa, karbamidetoksiselluloza hosil bo'ladi:



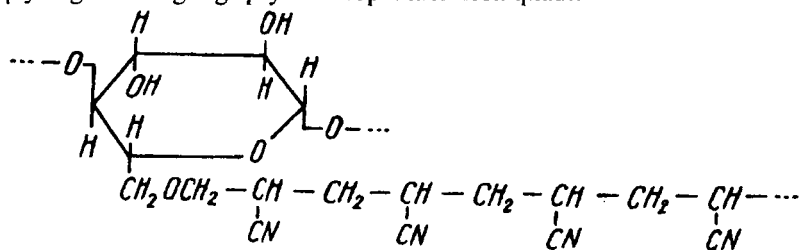
Sellulozaning oddiy efirlari o'z navbatida turli polimeranalogik o'zgarishlarga uchraydi. Masalan, sianoetoksiselluloza suyultirilgan ishqor eritmasida isitilsa, sianoguruh gidrolizlanib, karboksil guruhga aylanadi va hosil bo'lган



polimerni karboksietoksiselluloza deyiladi. Etilsellulozaning amidi gidrolizlanganda ham karboksietoksiselluloza hosil bo'ladı:

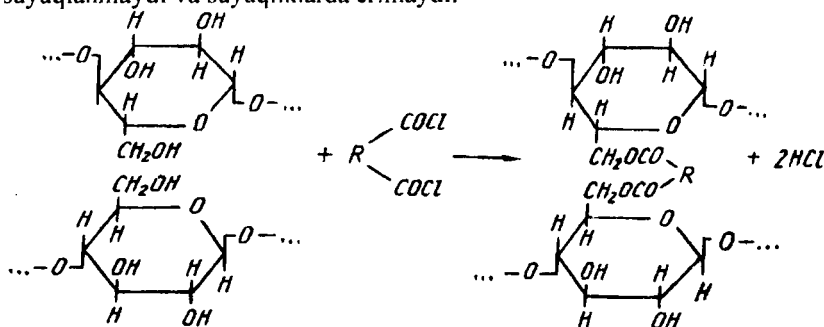


Hozirgi davrda sellulozaning oddiy va murakkab efirlaridan tashqari yangi-yangi hosilalari olinmoqda. Bular o'zlarining har xil xossalari bilan sellulozaga o'xshasa ham ionalmashish, yonmaslik, suv shimmastik, g'ijimlanmaslik, chirimaslik va boshqa xossalarga ega bo'ladilar. Bunday xossalalar sellulozaga har xil getero- va karbozanjirli monomerlarni payvandlash bilan amalga oshiriladi. Masalan, akrilnitril selluloza bilan quyidagi tuzilishga ega payvand sopolimer hosil qiladi:



Bu sopolimer ham selluloza, ham poliakrilnitril xossaga ega. U nur ta'siriga chidamli, chirimaydi va oson bo'yaladi. Agar sellulozaga ikkitä funksional guruhli modda ta'sir ettirilsa, sellulozaning to'rsimon tuzilishdagi hosilasi vujudga keladi. Masalan, sellulozaning dikarbon kislotaning angidridi yoki xlorangidridi ta'sir qilinsa, makromolekulalar o'rtasida murakkab efir bog'lar hosil bo'lib, selluloza to'rsimon tuzilishga

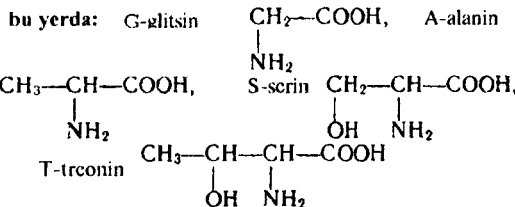
ega bo'lib qoladi. Bu polimerlar yuqori haroratga chidamli bo'lib, suyuqlanmaydi va suyuqliklarda erimaydi:



Tabiiy polimerlar ichida ipak tolasi katta ahamiyatga ega bo'lib, undan har xil ipakli materiallar — xonatlaslar, krepdishin, krepjoarjet, jujun va boshqa to'qimachilik matolari to'qiladi.

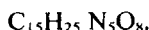
Ipakning tarkibi pillaning sifatiga va naviqa qarab, asosan 66,5—73,5 foiz fibroindan va 26,5—33,5 foiz seritsin degan oqsillardan tashkil topgandir.

Fibroinning tarkibi quyidagicha C — 48, O — 49,1 %, H — 6,4—6,5%, N — 17,35—18,89% O — 26,0—27,9% bo'ladi. U asosan quyidagi α -aminokislotalardan-glitsin 42,5%, alanin 34,37%, serin 15,98%, tirozin 11,29%, oz miqdorda valin — 3,12%, asparagin kislota 2,34% va boshqa yana 11 aminokislotadan tashkil topgandir. Mana shu aminokislotalarni o'zaro bir-biri bilan peptid bog'lar orqali bog'lanishidan fibroin oqsili hosil bo'ladi. Fibroinni kristall qismida aminokislotalarning ketma-ket kelishi quyidagicha bo'lishi mumkin deyiladi:



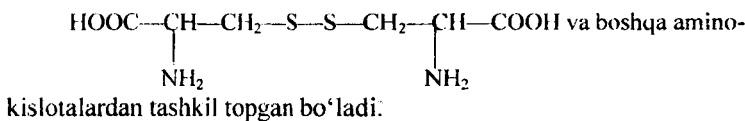
Tabiiy ipak tolasini yupqa qatlam bilan qoplaydigan oqsil serisinni sodda tarkibi quyidagicha: C — 44,32—46,29%, H — 5,72—6,42%;

N — 16,44 — 18,30 %; O — 30,35—32 %; S 5—0,15 % bo‘ladi. Seritsin asosan quyidagi α -aminokislotalardan: asparagin kislota — 15,35 %, glicsin — 13,73 %, treonin — 9,89 %, serin — 36,08 %, glutamin kislota — 3,65%, alanin — 3,95% va yana boshqa 11 aminokislotalardan tashkil topgandir. Seritsinning mana shu elementar tarkibiga asoslanib, uning empirik formulasini quyidagicha ifodalash mumkin:



Tabiiy tolalardan yana biri jun bo‘lib, u qo‘y, echki, tuyu, quyon va boshqa hayvonlardan olinadi. To‘qimachilik sanoatida asosan, qo‘y juni ishlataladi.

Jun kimyoiy tuzilishi jihatidan oqsilli birikmalarga kiradi. Jun oqsili kerotin deb ataladi va u sistein — α -amino- β -tiopropion kislota — $\text{CH}_2\text{SH}-\text{CHNH}_2-\text{COOH}$, sintin — β,β -ditiodi — α -aminopropion kislota



Savol va masalalar

1. Polimerlanish reaksiysi deb nimaga aytildi?
2. Sopolimerlanish reaksiysi deb nimaga aytildi?
3. Tabiiy polimerlarga nimalar kiradi? Ulardan krahmal va sellulo'zani tuzilish formulasini yozing.
4. Naylo'n va kapro'n tolalarini sintez qiling.
5. To'qimachilik sanoatida ishlataladigan suvda eriydigan polimerlarni tuzilish formulasini yozing.

XOTIMA

Organik kimyo fanini mukammal o'zlashtirgandan so'ng talaba yuqori kurslarda o'qitiladigan fanlar: umumiy kimyoviy texnologiya asoslari, polimerlar fizikasi va kimyosi, bo'yovchi moddalar kimyosi, selluloza kimyosi, to'qimachilik rangshunosligi va boshqalarini o'rganishda katta yordam beradi. Bundan tashqari talabalar organik kimyo kursini o'rGANIB, o'ZINING kelgusidagi bajaradigan yakuniy malaka ishida, magistrlik diplom ishini bajarishida, o'QUV-TADQIQOT va ilmiy-tadqiqot ishlarini olib borishda foydalanishi mumkin.

Organik kimyo va ekologiya muammolar

«Ekologiya» tushunchasi ilk bor 1866 yilda nemis ekologi E.Gekkel iste'molga kiritgan bo'lsa-da, bobolarimiz bu tushunchani ancha ilgari anglab, uni o'z turmush va faoliyatlarining mohiyatiga aylantirgan edilar: suvga axlat tashlamaslik, farzand tug'ilganda nihol o'tkazish, xazon yoqmaslik o'sha davrdagi keng tarqalgan udumlarimiz hisoblangan.

Ekologik ahvolni sog'lomlashtirish, atrof-muhitni muhofaza qilish iqtisodiy, ijtimoiy-siyosiy va boshqa omillarga bog'liq. Ular orasida ekologik talim va tarbiyaning ahamiyati kattadir. Yoshlarda ekologik ongni shakllantirishda qadimiy milliy tarbiyaviy vositalardan foydalanish zarur.

Ekologik vaziyatni sog'lomlashdirish uchun davlat mamuriy yo'il bilan juda ko'p vazifalarni belgilagan bo'lib, hamma gap jamiyat azolarining tabiatga bo'lgan munosabatini o'zgarishidadir. Kishilarda ekologik ong, madaniyatni shakllantirish lozim.

Ishlab chiqarishning barcha sohalarida, barcha manbalarda O'zbekiston Konstitutsiyasidan kelib chiqqan holda tabiatni muhofaza qilish har bir fuqaroning burchi ekanligini kishilarning ongiga singdirish zarur.

Tabiatni muhofaza qilish Qonuning 4-moddasida (1993 yil 9 dekabrda O'zbekiston Oliy Majlisi tomonidan qabul qilingan «Tabiatni muhofaza qilish» to'g'risidagi qonun) qanday mutaxassis tayyorlanishidan qat'iy nazar, barcha o'rta va oliv o'quv yurtlarda fuqarolarning hayoti uchun qulay tabiiy muhitga ega bo'lish huquqini ta'minlash uchun ekologik o'quvning majburiyligi belgilab qo'yilgan. Bu borada har bir mutaxassislik bo'yicha o'qitiladigan maxsus kurslar, respublikamizning tabiiy resurslaridan unumli foydalanish jarayonida uni muhofaza qilish uchun oqilona tadbirlar ko'rishga o'rgatish va atrof muhitni muhofaza qilishning texnologik jarayonini e'tiborga olishlari taqozo qilinadi.

To'qimachilik, paxtani dastlabki ishslash va yengil sanoat korxonalarida atrof-muhitni muhofaza qilish muammosini hal qilishning eng istiqbollisi yo'llaridan biri-mahalliy ventilyatsion so'rish trubalarini o'rnatish, atmosferaga va oqar suvlarga tushadigan zararli chiqindilarini iste'sno etishga va pasaytirishga imkon beradigan yuqori samarali chang tutish qurilmalarini va texnologik jarayonlarini joriy etish, shuningdek ishlab chiqarish chiqindilaridan maksimal foydalanishdir.

Kelajakda atrof muhitni muhofaza qilish muammosini eng avvalo tutash texnologik halqani chiqitsiz (ya'ni chiqindilarni ekologizatsiyalash) ishlab chiqarishlarni yaratish yo'li bilan hal qiladi.

O'zbekistonda atmosfera havosining, suv havzalari va tuproqning holati atrof-muhit ifloslanish darajasini kuzatish va nazorat qilish umum davlat xizmati barpo etilgan. Davlat sanitariya nazorati xizmati, gaz tozalash va chang tutish qurilmalari ishini nazorat qilish bo'yicha Davlat inspeksiysi, regional inspeksiya, idoralar, korxonalar, korxonalardagi sanitariya laboratoriylari va boshqa xizmatlar tomonidan nazorat qilinadi. Tashqi muhitni nazorat qilish va kuzatish Davlat xizmatiga O'zbekiston Respublikasi gidrometeorologiya va tabiiy muhitni nazorat qilish Davlat qo'mitasi boshchilik qiladi. Mazkur qo'mita qoshida

Atmosfera havosini ifloslanishidan muhofaza qilish bo'yicha Davlat inspeksiyasi yaratilgan.

Atmosfera havosini ifloslantirish sanitariya normalari bilan tartibga solib turiladi. U yoki bu aholi punktlari atmosfera havosidagi zararli moddalarning chegaraviy yo'l qo'yiladigan konsentratsiyasi (YQBK) ni belgilash shundan kelib chiqadiki, bu joylarda odamlar uzoq va doimiy bo'lganlarida ular uchun zararli bo'lmaydi.

Umumiy tasir samarasiga quyidagi zararli moddalarning birikmali: atseton, atsetofenon va fenol, va vinilatsetat; valerian, kapron va yog' kislotasi, ozon, azot (II)-oksidi va formaldegid, sulfid gazi, vodorod sulfid, vodorod, florid va sulfid kislotaning aerozoli; izopropilbenzol va izopropilbenzolni gidroperoksiidi, furfurol, metanol va etanol, siklogeksan va benzol; vodorod ioni bo'yicha konsentratsiyadagi kuchli mineral kislotalar (sulfid, xlorid, azot), etilen, propilen, butilen va amilen, 2,3-dixlor-1,4-naftoxinon; sirk kislotasi va uning angidridi; benzol va atsetofenon; sulfat va sulfit angidridi, ammiak, azot oksidlardan tashkil topgandir.

Paxtachilik, to'qimachilik, yengil va kimyo sanoat korxonalaridagi ish jarayonidan ajralib chiqadigan zararli omillarga: chang, zaharli gazlar, yuqori harorat, havoning namligi, shovqin, tebranish va material iflosliklari kiradi.

Ishlab chiqarish xonalaridagi havoning tozaligi ishchilarning salomatligida katta ahamiyatga egadir. Ishchilar changli havodan nafas olganda yuqori nafas yo'llari qichiydi va kishi o'zi xohlamagan holda yuzaki nafas oladi, bu esa o'pka faoliyatiga salbiy ta'sir qiladi va turli kasallikkarni keltirib chiqaradi. Changli xonalarda ko'z shilliq pardalarini qichishtirib konyuktivit kasalligini keltirib chiqaradi va shu bilan birgalikda chang zarrachalari tuberkulyoz tayoqchalarini va zararli bakteriyalarni tashuvchi vosita hisoblanadi.

Ammiak (NH_3)-rangsiz, nafasni qaytaruvchi o'tkir hidli, portlash jihatidan havfli gaz.

Vodorod sulfid (H_2S)-rangsiz, qo'lansa hidli gaz bo'lib, kuchli zaharlar qatoriga kiradi.

Matbaachilik sanoatida ajralib chiqadigan zaharli gazlar, kislotalarga quyidagilar kiradi: stirol, akrilnitril, akril kislotasi, vodorod xlorid, atseton, benzol, benzin, toluol, sirk kislota, azot va ko'mir oksidi, ammiak va sulfat angidridi.

To'qimachilik kombinatida oxor tayyorlashda sulfat kislota, xlorid va sirk kislotalari, o'yuvchi natriy va matolarni bo'yashda ishlatiladigan

oltingugurt birikmaları (Na_2S), xlorli birikmalar (Nasl), o'yuvchi ishqor (NaOH) va boshqa kimyoviy moddalar qo'llanıladı.

Zaharli moddalar bilan kuchli zaharlanganda quyidagi tarzda dastlabki yordam ko'rsatish lozim.

- benzin, uayt-spirti bilan zaharlanganda uni toza havoga olib chiqish, tinch qo'yish, kiymini yechish, valerian tomchisi ichirish, xushidan ketganda esa navshadil spirti hidlatish;

- ammiak bilan zaharlanganda uning oshqozonini limon yoki sirka kislotalarining 1 foiz eritmasi qo'shilgan suv bilan yaxshilab yuvib tozalash;

- azot oksidi bilan zaharlanganda unga kislorod berish, navshadil spirti hidlatish;

- xlor va uning birikmaları bilan zaharlanganda uni toza havoga olib chiqish, kislorod berish, iliq suv bug'i bilan navshadil spirti hidlatish, kofein, korvalol ichirish, batamom tinch qoldirish. Zaharli kimyoviy birikmalar paxtani, sholini, makkajo'xori, bug'doy va boshqa qishloq xo'jalik ekinlarining zararkunanda hashoratlariga qarshi kurashishda va urug'lik chigitni himoyalashda qo'llanıladı.

Butun dunyo bo'yicha har gektar qishloq xo'jalik maydoniga 1 kg pestisid to'g'ri kelsa, G'arbiy Yevropada 3 kg, Yaponiyada 11 kg, Rossiyada 23 kg, O'zbekistonda 35 kg ni tashkil etadi. Respublikamiz xalq xo'jaligida zararli hasharotlarga qarshi kimyoviy moddalar, kanalarga qarshi-akarsidlar, zamburug'larga qarshi-fungitsidlar, yovvoyi o'tlarga qarshi-gerbitsidlar, bakteriyalarga qarshi-zootsidlar kabi zaharli kimyoviy preparatlar ishlatalmoqda.

Zaharli ximikatlardan tuproq, suv, havo orqali o'simliklarga, ular orqali hayvonlarga, undan go'sht, suv mahsulotlar orqali odamlarga o'tib inson organizmida to'planib, har xil kasalliklarga sababchi bo'lmoqda, nasldan-nasnga o'tib, nasnga salbiy tasir ko'rsatmoqda.

Pestisidlarni, masalan, xlororganik va fosfororganik moddalarini tuproq ham to'la o'zlashtira olmaydi, natijada ular tuproqda to'planib, uning tabiy va kimyoviy tarkibini buzadi va tuproqdagi foydalı mikroorganizmlarni o'ldirib, tuproq unimdarligini 20 foizgacha pasaytiradi.

Shuning uchun O'zbekistonda 1987 yildan boshlab biologik usulni qo'llash boshlandi. Har gektar paxta maydoniga 200 ming donagacha trixogramma hashoratini tarqatib, ko'sak qurti tuxumining 80-85 foizi yo'q qilinmoqda. Paxta zararkunandalariga qarshi biologik kurashda gabrabakon va trixogramma kabi 100 dan ortiq foydalı hashoratlar bor.

O'zbekistonda 1 mln. ga paxtazor gabrabakon hashorati yordamida, 2,5 mln.ga trixogramma hashorati yordamida har xil kasalliklar tarqatuvchi zararli hashoratlardan tozalanmoqda.

Yer - odamzotning hayot manbaidir. U shunday bir sahovatli narsaki, o'z bag'rida inson uchun zarur bo'lgan jami nematlarni yaratishga qodir. Jamiki boyliklar, jumladan barcha oziq-ovqat, kiyim-kechak, foydali qazilmalar ham yerdan olinadi. Demak, yerning iqtisodiy, hayotiy va ekologik ahamiyati benihoya kattadir.

Dunyoda biror narsa yo'qki, uning yashash sharoiti, hayoti yoki holatini Yer resurslarisiz tasavvur etib bo'lmaydi. Albatta, barcha tabiat boyliklari qatori Yer resurslari ham ekologik holatini muqobillashtirib turish, turli ekologik falokatlarning oldini olishda hamisha insonning mehriga, yordamiga muhtoj.

Mustaqil O'zbekiston Respublikasining agrar imkoniyati juda katta. Respublikamizda yetishtirilayotgan oziq-ovqat mahsulotlarining 98 foizidan ko'pi sug'oriladigan yerlardan olinadi. Keyingi paytda respublikamizdag'i demografik muhit sug'oriladigan yerlarni bir oz bo'sada kamayishi hamda ekologik holatining buzilishiga sabab bo'lmoqda. Shu munosabat bilan Respublikada davlat ekologik ekspertiza o'tkazish joriy qilindi.

Uning maqsadi xo'jalik qarorini qabul qilishga olib keluvchi, atrof muhitni muhofaza qilishning majburiy mezonidir. DEEning maqsadlariga – xo'jalik yoki boshqa faoliyatda mo'ljallangan amalga oshirilayotgan ekologik xavf darajasini aniqlash, ularning tabiatni muhofaza qilish qonuniyatlari talablariga mos kelishini baholash, loyihalarda tabiatni muhofaza qilishga qaratilgan choralararning asoslanganligi va yetarlilikini aniqlash kiradi.

MUNDARIJA

So'z boshi.....	3
ORGANIK KIMYO FANI VA UNING RIVOJLANISH TARIXI.....	5
Organik kimyoning xalq xo'jaligidagi ahamiyati.....	5
Organik birikmalarni sinflarga ajratilishi (klassifikasiyasi).....	7
I bob. Atsiklik (ochiq zanjirli) birikmalar.....	11
To'yingan uglevodorodlar (alkanlar).....	11
To'yinmagan etilen qatori uglevodorodlar (alkenlar).....	31
Diyenli uglevodorodlar (alkadiyenlar)	40
Atsetilen qatoridagi uglevodorodlar (alkinlar)	49
II bob. Alifatik uglevodorodlarning galogenli hosilalari.....	59
Bitta galogenli to'yingan uglevodorodning hosilalari.....	59
Di- va poligalogenli to'yingan uglevodorodlarning hosilalari.....	67
To'yinmagan uglevodorodlarning galogenli hosilalari.....	72
III bob. Tarkibida kislorod atomi bo'lgan alifatik birikmalar.....	78
Spirtlar yoki alkanollar.....	78
Aldegid va ketonlar.....	105
Karbon kislotalar va ularning hosilalari.....	126
To'yingan bir asosli karbon kislotalar.....	127
Bir asosli to'yinmagan kislotalar.....	140
Yog'lar. Moylar. Mumlar.....	145
Ikki asosli to'yingan va to'yinmagan karbon kislotalar.....	148
Oddiy esirlar.....	156
Murakkab esirlar.....	158
Nitrobirkimlar.....	162
Aminobirkimlar.....	166
IV bob. Aralash funksiyali birikmalar.....	171
Galogenli karbon kislotalar.....	171
Oksikislotalar.....	175
Organik birikmalarning optik izomerlari.....	180

Aldegidov- va ketokislotalar.....	186
Aminokislotalar.....	190
Oqsillar.....	196
Uglevonlar.....	199
V bob. Karbotsiklik birikmalar.....	222
Alisiklik birikmalar.....	222
VI bob. Aromatik birikmalar (arenlar)	232
Bir halqali aromatik uglevodorodlarning nomenklaturasi va izomeriyasi.....	236
Aromatik uglevodorodlarning olinishi.....	238
Aromatik uglevodorodlarda o'rinnbosarlarning ta'siri.....	246
Aromatik uglevodorodlarning galogenli sulfo- va nitro-hosilalari.....	249
Aromatik ugledorodlarni alkillash va atsillash.....	259
Aromatik aminlar.....	261
VII bob. Diazo- va azobirikmalar.....	270
Aromatik diazobirikmalar.....	270
Azobirikmalar va azobo'yoqlar.....	275
Tarkibida kislordan atomi bo'lgan aromatik qator birikmaları.....	280
Bir atomli fenollar.....	280
Ikki atomli fenollar.....	288
Uch atomli fenollar.....	290
Aromatik spirtlar.....	292
Aromatik aldegid va ketonlar.....	293
Aromatik karbon kislotalar.....	298
VIII bob. Ko'p halqali aromatik birikmalar.....	308
Kondensirlanmagan aromatik birikmalar va ularning hosilalari.....	308
Trifenilmetan qatori bo'yoqlar.....	312
Kondensirlangan halqali aromatik birikmalar.....	316
Aromatik xususiyatga ega bo'lgan benzol halqasi bo'lмаган birikmalar....	323
IX bob. Geterohalqali birikmalar.....	327
Besh a'zoli bitta geteroatomli geterohalqali birikmalar.....	330

Bitta geteroatomli olti a`zoli geterohalqali birikmalar.....	342
X b o b. Yuqori molekulali birikmalar.....	350
Yuqori molekulali birikmalar kimyosida asosiy tushunchalar va atamalar.....	351
Yuqori molekulali birikmalarning klassifikasiyasи va nomenklaturasi.....	357
Yuqori molekulali birikmalarning ayrim xususiyatlari.....	358
Yuqori molekulali birikmalarni sintez qilish usullari.....	360
Radikalli polimerlanish reaksiyalari.....	363
Ionli yoki katalitik polimerlanish reaksiyalari.....	368
Sopolimerlanish reaksiyasi.....	370
Yuqori molekulali birikmalar (YUMB)ning kimyoviy o`zgarishlari.....	374
Tabiiy polimerlar.....	378
Xotima. Organik kimyo va ekologiya muammolari.....	388
Iayanch iboralar.....	393
Foydalilanigan adabiyotlar.....	395

Оглавление

Предисловие.....	3
Предмет органической химии и ее истории развития.....	5
Роль органической химии в народном хозяйстве.....	5
Классификация органических соединений.....	7
Глава I. Ациклические соединения.....	11
Предельные углеводороды (нарафины или алканы).....	11
Непредельные углеводороды ряда этилена (алкены).....	31
Диеновые углеводороды (алкадиены)	40
Непредельные углеводороды ряда ацетилена (алкини)	49
Глава II. Галогенопроизводные алифатических углеводородов.....	59
Моногалогенопроизводные предельных углеводородов.....	59
Ди- и полигалогенопроизводные предельных углеводородов.....	67
Галогенопроизводные непредельных углеводородов.....	72
Глава III. Кислородсодержащие алифатические соединения.....	78
Спирты или алканолы	78
Альдегиды и кетоны.....	105
Карбоновые кислоты и их производные	126
Одноосновные предельные кислоты.....	127
Одноосновные непредельные кислоты	140
Жиры. Масла. Воски	145
Двухосновные предельные и непредельные кислоты	148
Простые эфиры	156
Сложные эфиры	158
Нитросоединения	162
Аминосоединения	166
Глава IV. Соединения со смещанными функциями	171
Галогенокислоты	171
Оксикислоты	175
Оптическая или зеркальная изомерия органических соединений ...	180
Альдегидо- и кетокислоты.....	186
Аминокислоты	190
Белки	196
Углеводы	199
Глава V. Карбоциклические соединения	222
Алициклические соединения	222
Глава VI. Ароматические соединения (арены)	232
Номенклатура и изомерия углеводородов с одной цикл	236
Получения ароматических углеводородов	238
Классификация заместителей ароматических углеводородов	246
Галоидо, сульфо и нитросоединения ароматических	

углеводородов.....	249
Алкилирование и ацилирование ароматических углеводородов ...	259
Ароматические амины	261
Глава VII. Диазо – и азосоединения	270
Ароматические диазосоединения	270
Азосоединения и азокрасители	275
Соединения ароматического ряда, содержащие кислород	280
Одноатомные фенолы	282
Двухатомные фенолы	288
Трехатомные фенолы	290
Ароматические спирты	292
Ароматические альдегиды и кетоны	293
Ароматические карбоновые кислоты	298
Глава VIII. Многоядерные ароматические соединения	308
Соединения с неконденсированными бензольными ядрами и их производные	308
Трифенилметановые красители	308
Соединения с конденсированными бензольными ядрами	312
Небензоидные ароматические системы	316
Глава IX. Гетероциклические соединения	323
Пятичленные гетероциклы с одним гетероатомом	327
Шестичленные гетероциклы с одним гетероатомом	330
Глава X. Высокомолекулярные соединения	342
Терминология и основные понятия в химии высокомоле- кулярных соединений	350
351	
Классификация и номенклатура ВМС	357
Отличительные особенности ВМС	358
Радикальные полимеризация	360
Ионные и каталитические полимеризация	363
Реакция сополимеризации	368
Химические превращения ВМС	370
Природные полимеры	374
Заключение. Органическая химия и экологические проблемы.....	388
Ключевые слова	393
Литература	395

Content.

Preface	3
The subject of organic chemistry and it's history of development ..	5
The role of organic chemistry in national economy	5
Classification of organic compound	7
Chapter 1. A cyclic compound	11
Saturated hydrocarbon (paraffin and unsaturated hydrocarbon of ethylene series	11
Dienes hydrocarbon (alkadienes)	31
Unsaturated hydrocarbon of acetylene series (alcyns)	40
Chapter 2. Halogen derivatives of alyphatic hydrocarbon.....	49
Monohalogen derivatives of saturated hydrocarbon.....	59
Di and polyhalogen derivatives of saturated hydrocarbon.....	59
Halogen derivatives of unsaturated hydrocarbon.....	67
Chapter III Oxygen containing alyphatic compounds.....	72
Alcohol and alkanols.....	78
Aldehydes and ketones.....	105
Carbon acids and their derivatives.....	126
Monobasic saturated acid.....	127
Monobasic unsaturated acid.....	140
Fat. Oil. Wax.	145
Double basic saturated unsaturated acid.....	148
Simple ether.....	156
Compound ether.....	158
Nitro compound.....	162
Chapter IV Compound with mixed function.....	166
Halogen acid.....	171
Oxyacid.....	171
Optical or mirror isomerism of organic compound.....	175
Aldehyde and keto acid.....	180
Amino acid.....	186
Protein.....	190
Carbohydrate.....	196
Chapter V Carbo cyclic compound.....	199
Acyclic compound.....	222
Chapter VI Aromatic compound (aroma)	232

Nomenclature and isomerism of hydrocarbon with single cycle....	236
Obtaining aromatic hydrocarbon.....	238
Classification of substitutes of aromatic hydrocarbon.....	246
Haloid, sulphide and nitro compound of aromatic hydrocarbon....	249
Alkylation and acylation of aromatic compound.....	259
Aromatic amine.....	261
Chapter VII Diazo and azo compound.....	270
Aromatic diazo compound.....	275
Azo compound and azo dye.....	280
Compound of aromatic series, containing oxygen.....	282
Bis(ether) phenol.....	288
Aromatic alcohol.....	290
Aromatic aldehyde and ketone.....	292
Aromatic carbon acid.....	293
Chapter VIII Multynuclear aromatic compound.....	298
Compound with uncondensed benzene nuclear and their derivatives.....	308
Triphenyl methane dye.....	308
Compound with uncondensed benzene series.....	312
Unbenzened aromatic system.....	316
Chapter IX. Heterocyclic compound.....	323
Five member heterocycle with single heteronuclear.....	327
Six member heterocycle with single heteronuclear.....	330
Chapter X. high molecular compound.....	350
Terminology and major concept in chemistry of high molecular compound.....	351
Classification and nomenclature HMC.....	357
Distinctive features HMC.....	358
Radical polymerization.....	360
Ion and catalytic polymerization.....	363
Reaction of copolymerization.....	368
Chemical transformation of HMC.....	374
Natural polymers.....	378
Conclusion organic chemistry and ecological problems.....	388
Key words.....	393
Literature.....	395

ZOIR SOBIROV

ORGANIK KIMYO

Muharrir: Sobirxonova Yu.

Matnni kompyuterda teruvchi: O'rmonov N.T

Badiiy muharrir: Mo'minov T.

"ALOQAChI"

Nashriyot shartnomasi 31-05

*Bosishga ruxsat etildi 16.12.2005 y. Bichimi 60x84 1/16
"Times New Roman" harfida terildi. Hajmi – 25,0 b.t.*

Adadi 2000. Buyurtma № 345.

*Toshkent axborot texnologiyalari universiteti. "ALOQAChI"
nashriyot-matbaa markazida chop etildi.
Toshkent sh., Amir Temur ko'chasi, 108-uy.*