

H.S.Tojimuhamedov

ORGANIK BIRIKMALARNING TUZILISHI VA REAKSIYAGA KIRISHISH QOBILIYATI

Universitetlarning magistratura talabalari uchun o`quv qo`llanma

Ikkinchi to`ldirilgan nashri



**Toshkent
“MUMTOZ SO‘Z”
2019**

УО‘К: 547.(075)

КВК 24.2ya721

O‘quv qo‘llanmada organik birikmalar tabiatining zamonaviy ta’rifi, molekuladagi atomlarning sifat va miqdor jihatdan o‘zaro ta’siri hamda bu ta’sirning modda xossalarda aks etishi, organik birikmalarning kislotali va asosli xossalari, organik reaksiyalarning mexanizmlari to‘g‘risidagi materiallar sodda va tushunarli tarzda bayon qilingan.

O‘quv qo‘llanma Respublika universitetlari kimyo fakulteti magistratura talabalariga mo‘ljallangan. Qo‘llanmadan kimyonni chuqur o‘rganuvchi yuqori sinf o‘quvchilari, yosh o‘qituvchilar va ilmiy tadqiqotchilar ham foydalanishlari mumkin.

В учебном пособии простым и внятным образом изложены материалы о современном определении природы органических соединений, качественном и количественном взаимном влиянии атомов в молекуле и отражение их в свойствах органических соединений, механизмах органических реакций.

Учебное пособие предназначено студентам магистратуры химических факультетов университетов. Учебным пособием могут пользоваться также ученики старших классов, глубже изучающих органическую химию, молодые преподаватели и научные работники.

In this textbook main concepts such as: materials about modern definition of nature of organic compounds, qualitative and quantitative reciprocal influence of atoms in molecule and reflect of them in the properties of organic compounds, mechanisms of organic reactions explained on simple and comprehensive way.

This textbook is intended for master students of chemistry faculty of universities. This textbook can also be used by high school pupils, studying advanced organic chemistry, young teachers and scientific workers.

Mas’ul muharrir:

Kimyo fanlari doktori, Toshkent Farmatsevtika instituti professori A.Karimov.

Taqrizchilar:

Kimyo fanlari doktori, O‘zbekiston milliy universiteti professori Abdug‘afurov I.A.,
O‘zRFA o‘simlik moddalari kimyosi instituti professori, k.f.d. Sodiqov T.S.

ISBN 978-9943-5562-5-6

H.S.Tojimuhamedov, 2019
“MUMTOZ SO‘Z”, 2019

*O‘zbekiston Milliy universitetining
100 yilligiga bag`ishlanadi*

SO‘ZBOSHI

Organik birikmalarning tuzilish bilan ularning reaksiyaga kirishish qobiliyati o‘rtasidagi bog‘lanish bir tomondan molekulaning tarkibi, kimyoviy, elektron, fazoviy tuzilishi, undagi atomlarning o‘zaro ta’siri, kislotali, asosli, amfoter xossalari to‘g‘risidagi ma’lumotlarni o‘z ichiga olsa, ikkinchi tomondan organik reaksiyalarning mexanizmlari to‘g‘-risidagi tushunchalarni o‘z ichiga oladi.

O‘quvchiga taqdim qilinayotgan o‘quv qo‘llanma ilgari nashr etilgan – H.S.Tojimuhamedov. Organik birikmalarning tuzilishi va reaksiyon qobiliyati. I qism: Molekulada atomlarning o‘zaro ta’siri. Toshkent, “Universitet”, 1997 yil hamda H.S.Tojimuhamedov, H.M.Shohidoyatov. Organik birikmalarning tuzilishi va reaksiyon qobiliyati, II qism. Organik reaksiyalarning mexanizmlari. Toshkent, “Abu Ali ibn Sino”, 2001 yil o‘quv qo‘llanmalarining to‘ldirilgan va qayta ishlangan nashridir.

Qo‘llanmada organik birikmalar tabiatiga ta’sir qiluvchi omillar, organik birikmalar tarkibidagi kimyoviy bog‘lar, ularning hosil bo‘lishi, xarakteristikalari, molekulada atomlarning o‘zaro sifat va miqdor jihatdan ko‘rsatadigan ta’sirlari, bu ta’sirlarning birikma xossalarda aks etishi, organik birikmalarning kislotilik va asoslilik xossalari kabi masalalar sodda va tushunarli bayon qilingan.

Qo‘llanma materiallari organik kimyo fanini yanada chuqur va keng tushunishda yordam berishiga ishonamiz.

Qo‘llanmaning bu nashrida organik birikmalar tabiatiga yangi va zamonaviy ta’rif berilgan. Olefinlarga birikish, aromatik yadroda nukleofil almashinish reaksiyalari yangi materiallar bilan to‘ldirilgan. Har bir bo‘lim oxirida tegishli misollar hamda ularning echimlari berilgan.

Qo'llanma Mirzo Ulug'bek nomidagi O'zbekiston Milliy universiteti kimyo yo'nalishi magistratura talabalari uchun o'qiladigan "Organik birikmalarining tuzilishi va reaksiyaga kirishish qobiliyati" fanining o'quv dasturi asosida tayyorlangan.

Uni tayyorlashda falsafa va kimyo fani doktori ilmiy darajasini oluvchi mutaxassislar uchun zarur bo'lgan adabiyotlardan foydalanilgan.

Qo'llanma organik birikmalarining tuzilishi va xossalari o'rtasidagi bog'liqlikni hamda organik reaksiyalarning mexanizmlari to'g'risida o'zbek tilida yozilgan birinchi kitobdir. Kitob to'g'risidagi fikr va mulo-hazalar mammuniyat bilan qabul qilinadi.

Muallif

2. ORGANIK BIRIKMALARNING XOSSALARIGA TA'SIR ETUVCHI OMILLAR

Rus olimi A.M.Butlerovning organik birikmalarning kimyoviy tuzilish nazariyasi deb ataluvchi nazariyasida u organik birikmalar xossalariiga birikma tarkibi va kimyoviy tuzilishi ta'sir qilishini ko'rsatgan.

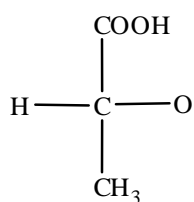
➤ **A.M.Butlerov organik birikma tabiatiga quyidagicha ta'rif bergan (1861 yil):**

Murakkab zarrachaning kimyoviy tabiatining tarkibiga kiruvchi elementlar zarrachalarining tabiatiga, ularning miqdoriga va kimyoviy tuzilishiga bog'liq.

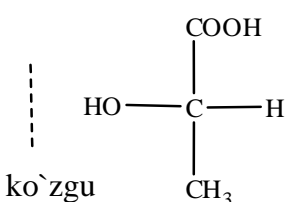
Bu ta'rifdagi asosiy fikr moddaning kimyoviy tuzilishi bo'lib, u molekuladagi atomlar bir-bir bilan qanday tartibda bog'langanligiga e'tibor beradi. Molekula tarkibidagi atomlar xili va ularning soni bir xil bo'lsa-yu, ammo ular bir-bir bilan turli tartibda bog'langan bo'lsa, ularning xossalari ham xar xil bo'ladi. Ma'lumki, bunday moddalar *izomerlar* deb ataladi. Modda tarkibidagi atomlar bir-biri bilan qanday bog'-langanlididan qat'iy nazar, ular bir-biriga ta'sir ko'rsatib turadi, shu ta'sir tufayli moddaning xossalari shakllanadi va bu bilan u atomlarning oddiy mexanik aralashmasidan farq qiladi.

A.M.Butlerov ta'rifi organik birikmaning xossalariiga uning elektron va fazoviy tuzilishi hamda boshqa omillarning ta'sir qilishini hisobga olmaydi.

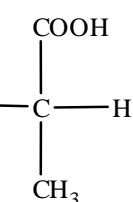
1874 yilda Le-Bel va Vant-Gofflar tomonidan organik birikmalar-dagi uglerod atomi bilan birikkan to'rt xil atom yoki atom guruhlarining fazoda tetraedr uchlariga tomon yo'nalganliklari to'g'risidagi fikrlari asosida sut va vino kislotalarining fazoviy izomerlar shaklida bo'lishi tushuntirildi. Organik birikma molekulalarining fazoviy tuzilishi to'g'risidagi tushunchalarning rivojlanishi natijasida qo'sh bog'li yoki xalqasimon birikmalarning geometrik (sis-, trans-) izomeriyasi tushuntirildi. Shunday qilib, organik birikma tabiatiga berilgan A.M.Butlerov ta'rifiga birikma fazoviy tuzilishini xisobga oluvchi qo'shimcha kiritiladi.



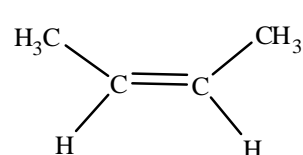
D - sut kislota



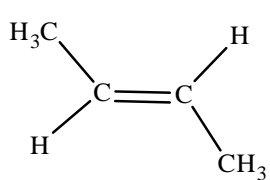
ko`zgu



L - sut kislota



sis - Buten-2

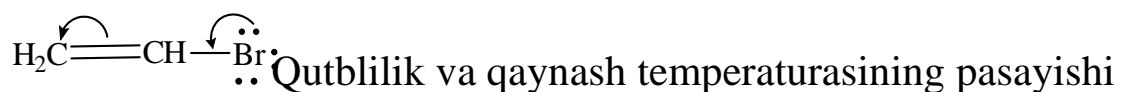


trans - Buten-2

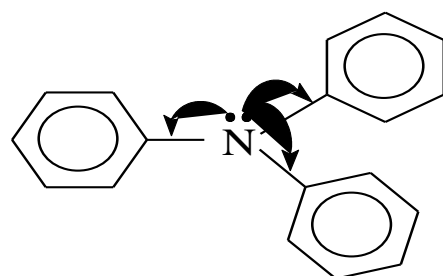
Endi organik birikma tabiatiga quyidagicha ta'rif beriladi:

«Organik birikma molekulasining fizik va kimyoviy xossalari uning tarkibiga, kimyoviy va fazoviy tuzilishiga bog'liq»

1899 yili elektronning kashf etilishi, atom tuzilish nazariyasining paydo bo'lishi natijasida organik birikmalarning elektron tuzilishi to'g'risidagi tushunchalar vujudga keldi va organik birikmaning elektron tuzilishi uning xossalariiga ta'sir qilishi isbotlandi. Masalan, etilbromidning qaynash harorati (38°C) vinilbromidnikidan (16°C) keskin farq qiladi. Propilbromid (71°C) allilbromid (72°C) lar esa deyarli bir xil temperaturada qaynaydi. Bunga sabab, bu ikki juft birikmalardagi elektronlarning turlicha taqsimlanishidir.



Trifenilamin o'zining elektron va fazoviy tuzilishi tufayli asos xossasiga ega emas:



Shunday qilib organik birikma tabiatiga berilgan ta'rif ham o'zgarib quyidagicha bo'ldi:

«Organik birikmaning fizik va kimyoviy xossalari uning tarkibiga hamda kimyoviy, fazoviy, elektron tuzilishiga bog‘liq»

Spirtlar, karbon kislotalar hatto uglevodorodlar ham kuchli ishqoriy yoki kuchli kislotali muhitlarda xossalari o`zgaradi. To`yingan uglevodorodlar esa elektrofil almashinish reaksiyasiga kirishadi. Suv, spirt va boshqa birikmalar sub- va yuqorikritik holatda o‘zlarining zichligini, dielektrik o‘tkazuvchanligini, ion ko‘paytmasini, vodorod bog‘larini, erituvchanligini temperatura va bosimga bog‘liq ravishda keng oraliqda o‘zgartiradi.

Shuni hisobga olgan holda hozirda organik birikma tabiatiga quyidagicha ta’rif berish mumkin:

«Organik birikmaning tabiati uning tarkibiga, kimyoviy, fazoviy, elektron tuzilishiga, muhitga va sharoitga bog‘liq».

(H.S. Tojimuhamedov, 2010 y.)

Bu ta’rif moddaning xossalari bog‘liq bo‘lgan hamma faktorlarni hisobga oladi. Quyida keltirilgan misollar fikrimizni tasdiqlaydi.

Misollar: 1. *Metan bilan n-geksanning xossalari solishtiring.*

Echish: metan CH_4 ham, geksan C_6H_{14} ham faqat uglerod va vodoroddan tashkil topgan ulgerovodoroddir. Ular bir-biridan tarkibidagi uglerod va vodorod atomlarining soni bilangina farq qiladi. Shuning uchun ular bir-biridan avvalo, fizik xossalari bilan keskin farq qiladi. Metan odatdagi sharoitda gaz, geksan esa suyuqlikdir. Ularning kimyoviy xossalarda ham farq bor. Masalan, termik kreking vaqtida geksan metanga nisbatan oson parchalanadi, xlorlash, nitrolash va oksidlash reaksiyalari ham geksanda osonroq ketadi.

2. Etil spirti bilan dimetil efirning xossalari solishtiring.

Echish: Etil spirti ham, dimetil efiri ham bir xil tarkib $\text{C}_2\text{H}_6\text{O}$ ga ega. Ulardagi atomlar soni ham, turi ham bir xil. Ammo bu birikmalar

bir-biridan tarkibidagi atomlarning o‘zaro bog‘lanish tartibi bilan farq qiladi:



etil spirti

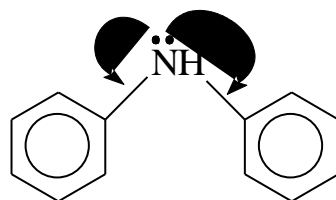
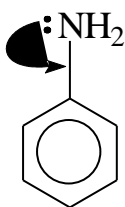


dimetil efiri

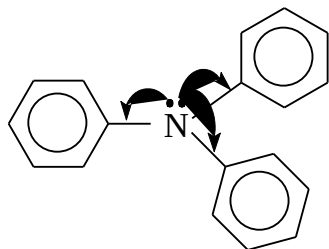
Shuning uchun ularning xossalari ham har xildir. Masalan, oddiy sharoitda etil spirti suyuqlik, dimetil efiri esa gazdir. Etil spirti natriy metali bilan reaksiyaga kirishadi, dimetil efiri esa reaksiyaga kirishmaydi va hakozo.

3. Ammiak bilan trifenilaminning xossalalarini solishtiring.

Echish: Ammiakda ham, trifenilaminda ham markaziy atom azot bo‘lib, ammiak va unga o‘xshash birikmalarning asosli xassasini shu atomdagi bo‘linmagan bir juft elektron belgilaydi. Shu elektron hisobiga u suvdan yoki kislotalardan o‘ziga proton biriktirib ammoniy birikmalarini hosil qiladi. Agar azot atomi atrofidagi elektron zichlik vodorodlar o‘rniga biror guruhi kiritilishi natijasida ortsa, bu moddaning asosligi ortadi; agar elektron zichlik kamaysa – asoslik ham kamayadi. Ammiakdagi bitta vodorod o‘rniga fenil guruhi kiritilsa asoslik ancha kamayadi. Ma’lumki, ammiakka nisbatan anilin $\text{C}_6\text{H}_5 - \text{NH}_2$ kuchsiz asosdir. Ammiakdagi ikkinchi vodorod fenil guruhi almashtirilsa difenilamin hosil bo‘ladi, uning asosligi anilinning asosligidan ham kichikdir. Bu birikmalardagi asoslikning ammiak asosligiga nisbatan kamayishi azot atrofida elektron zichlikning fenil guruhlar ta’sirida kamayishi bilan tushuntiriladi.

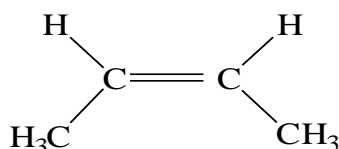


Bunday ta’sir natijasida azot atomining o‘ziga proton biriktirish xususiyati kamayadi. Trifenilaminda esa uchta fenil guruhi azot atrofidagi elektron zichlikni shunchalik kamaytirib yuboradiki, natijada trifenilamin asoslik xususiyatini yo‘qotadi.

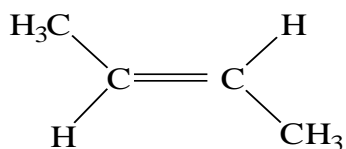


4. Sis- va trans buten-2 larning xossalalarini solishtiring.

Echish: Buten-2 ikkita fazoviy (geometrik) izomerlar shaklida bo‘ladi. Ular sis- va trans-izomerlardir:



sis-buten-2

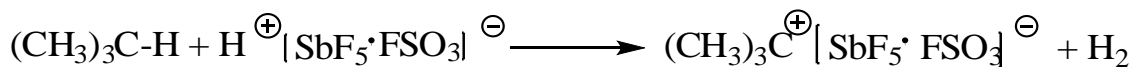


trans-buten-2

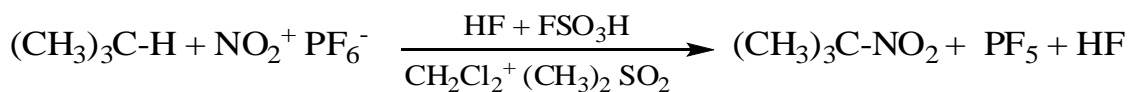
Ularning fazoviy tuzilishlari har xil bo‘lganligi tufayli, tarkibi va kimyoviy tuzilishi bir xil bo‘lishiga qaramasdan, xossalari har xildir. Masalan, ular suyuqlanish va qaynash temperaturalari bilan, gidrogenlash issiqligi bilan, birikish reaksiyalaridagi reaksiyon qobiliyati bilan bir-biridan farq qiladi.

5. Izobutanni kislotali muhitda nitrolash reaksiya sxemasini tuzing.

Echish: Izobutan o‘ta kislotali muhitda, masalan, ftorsulfon kislotsasi va surma (V) ftorid aralashmasida gidrid ionini chiqarib uchlamchi butil kationini hosil qiladi:



Shunday kislotali sharoitda izobutanga nitroniy fosforgeksaftorid tuzi ta’sir ettirilsa nitroizobutan hosil bo‘ladi:



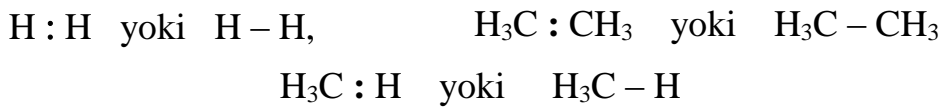
6. Turli sharoitlardagi suvning xossalalarini solishtiring.

Echish: suvning zichligi oddiy sharoitda 1 g/sm^3 , yuqori kritik sharoitda esa 0.128 g/sm^3 , dielektrik o‘tkazuvchanligi oddiy sharoitda 78, yuqori kritik sharoitda 1,8. Oddiy sharoitda taxminan 100 ta suv molekulasi vodorod bog‘ bilan bog‘langan, 723 K temperatura va 27,2

Mpa bosimda taxminan 50 ta suv molekulasi vodorod bog‘ bilan bog‘langan.

3. ORGANIK BIRIKMALARDAGI KIMYOVİY BOG‘LAR VA ULARNING TURLARI

Organik birikmalarda biz kimyoviy bog‘larning kovalent, vodorod va ion bog‘lariga duch kelamiz. Organik birikmalarda kovalent bog‘ asosiy o‘rin tutadi. Kovalent bog‘ atomlarning qarama-qarshi spinli juftlashmagan valent elektronlarining umumlashi natijasida yoki bir atomga tegishli elektron juft hisobiga hosil bo‘ladi. Kovalent bog‘, odatda, elektronga moyilligi bir-biriga yaqin bo‘lgan atomlar o‘rtasida hosil bo‘ladi. Kovalent bog‘ ikkita elektron yoki chiziqcha bilan ifodalanadi. Masalan;



Organik birikmalarda kovalent bog‘ning σ - va π - ko‘rinishlari mavjud.

σ -Bog‘. Agar kovalent bog‘ s-, p-, sp^3 -, sp^2 - va sp-elektronlarning (atom orbitallarining) asosiy o‘qi bo‘yicha tutashishi natijasida hosil bo‘lsa bu bog‘ σ -bog‘ deyiladi.

π -Bog‘. Agar kovalent bog‘ p-elektronlarning (atom orbitallarining) yonlama tutashishi natijasida hosil bo‘lsa bu bog‘ π -bog‘ deyiladi.

Kovalent bog‘ qutbli va qutbsiz bo‘lishi mumkin.

Qutbsiz kovalent bog‘. Agar kovalent bog‘ (umumlashgan elektron juftlar) bir xil atomlar o‘rtasida hosil bo‘lsa, bunday bog‘ *qutbsiz kovalent bog‘* deyiladi.

Qutbli kovalent bog‘. Agar kovalent bog‘ (umumlashgan elektron juftlar) turli atomlar o‘rtasida hosil bo‘lsa, bunday bog‘ *qutbli kovalent bog‘* deyiladi.

Qutbli kovalent bog‘ning koordinatsion va yarim qutbli (semipolyar) turlari mavjud.

Koordinatsion bog‘ – bir atomning elektron jufti hisobiga hosil bo‘lgan kovalent bog‘.

Yarim qutbli kovalent bog‘ – koordinatsion va ion bog‘lar kombinatsiyasidan tashkil topgan kovalent bog‘dir. Bu bog‘ strelka (\rightarrow) bilan ifodalanadi.

Ion bog‘ – bir atomdan ikkinchi atomga bir yoki bir nechta elektronning batamom ko‘chib o‘tishi natijasida ionlarning hosil bo‘lishi va bu qarama-qarshi zaryadli ionlarning elektrostatik tortilishi natijasida hosil bo‘ladigan bog‘dir.

Ionlanish energiyasi. Neytral atomdan bitta elektronni tortib olishga ketgan energiyaga *ionlanish energiyasi* deyiladi.

Elektronga moyillik. Neytral atomga bitta elektronning birikishi natijasida ajralib chiqqan energiya *elektronga moyillik* deyiladi.

Elektromanfiylik – molekuladagi atomning bog‘ elektronlarini o‘ziga tortish xususiyatidir. Element atomining elektromanfiyligi elementlarning davriy sistemasida davrlarda chapdan o‘ngga, gruhlarda pastdan yuqoriga qarab ortib boradi.

Vodorod bog‘ – bir molekuladigi elektromanfiyligi kata bo‘lgan azot, kislorod, oltingugurt, ftor (galogen) elementlari bilan bevosita qutbli kovalent bog‘ hosil qilgan vodorod atomining ikkinchi yoki shu molekuladagi azot, kislorod va ftor atomlari bilan hosil qilgan kuchsiz bog‘i.

Misollar

1. H_2 , CH_4 va $CH_3 - Cl$ molekulalarida kimyoviy bog‘ning qanday turlari mavjud?

Echish: Vodorod $H : H$ ($H-H$, H_2) molekulasida vodorod atomlari o‘rtasidagi bog‘ qutbsiz kovalent bog‘dir. Chunki bog‘ni bir xil atomlar hosil qilgan.

Metan CH_4 ($\begin{array}{c} H \\ || \\ H-C:H \\ || \\ H \end{array}$) molekulasiidagi uglerod-vodorod bog‘lari kuchsiz qutbli bog‘. Chunki bu bog‘ni turli xil

atomlar hosil qiladi. Bog‘ning qutbliligi juda kichik bo‘lgani uchun, odatda bu bog‘ni qutbsiz deb (shartli ravishda) qabul qilinadi.

Metilxlorid molekulasidagi $\text{H}:\overset{\text{H}}{\underset{\text{H}}{\text{C}}}:\text{Cl}$, $\text{H}-\overset{\text{H}}{\underset{\text{H}}{\text{C}}}-\text{Cl}$ uglerod-xlor bog‘i qutbli kovalent bog‘dir, chunki bu bog‘ni elektronga moyilligi bir-biridan farq qiluvchi atomlar hosil qilgan. Xlor atomining ta’siri ostida uglerod-vodorod bog‘larining ham qutbliligi ortib metandagi bog‘lardan farq qiladi.

2. Metilammoniy xlorid, nitrometan va trimetilamin oksidlaridagi bog‘lar qanday bog‘lar?

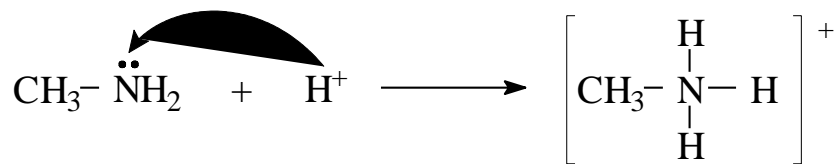
Echish: Metilammoniy $\left[\text{H}_3\text{C}:\overset{\text{H}}{\underset{\text{H}}{\text{N}}}:\text{H} \right]^+ \text{Cl}^-$ xlorid molekulasida ion (metilammoniy ionii bilan xlor ionii o‘rtasida) va kovalent (azot bilan vodorodlar va metil guruhi o‘rtasida) bog‘lar mavjud. Kovalent bog‘larning biri koordinatsion bog‘dir, chunki u metilamin azotidagi bo‘linmagan bir juft elektron va HCl dagi vodorod kationi hisobiga hosil bo‘lgan. Kovalent bog‘larning har biri qutblidir.

Nitrometan molekulasida $\text{H}-\overset{\text{H}}{\underset{\text{H}}{\text{C}}}-\overset{\text{O}}{\text{N}}=\text{O}$ qutbli kovalent (yarim qutbli, semipolyar) bog‘, $\text{N}\rightarrow\text{O}$ qutbli σ - va π -kovalent bog‘lar $\text{N}=\text{O}$ hamda NO_2^- guruhining elektron akseptor (elektronni o‘ziga tortish) lik ta’siri ostida qutbliligi ortgan C–H kovalent bog‘lar mavjud.

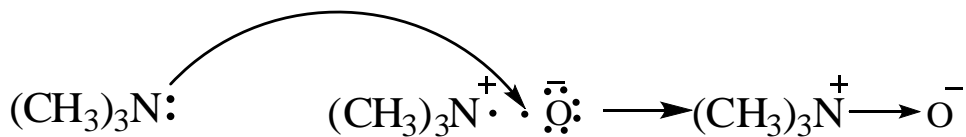
Trimetilamin oksidi molekulasida uglerod-azot va azot-kislород bog‘lari $\text{CH}_3-\overset{\text{CH}_3}{\underset{\text{CH}_3}{\text{N}}}-\text{O}$ qutbli kovalent bog‘lar bo‘lib, $\text{N}\rightarrow\text{O}$ bog‘i yarim qutbli (semipolyar) kovalent bog‘dir. Uglerod-vodorod bog‘lari esa qutbliligi kichik bo‘lgan qutbli kovalent bog‘lardir.

Koordinatsion, semipolyar, σ - va π -kovalent bog‘larning hosil bo‘lish sxemasini quyidagicha ko‘rsatish mumkin:

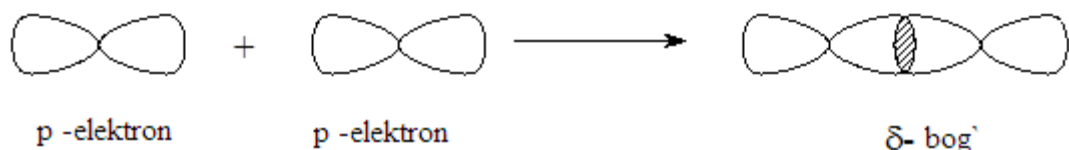
Koordinatsion bog‘ning hosil bo‘lish sxemasi:



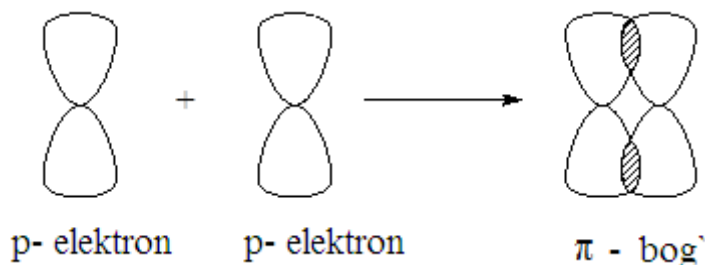
Semipolyar bog'ning hosil bo'lish sxemasi:



σ - bog'ning hosil bo'lish sxemasi (yotiq struktura):

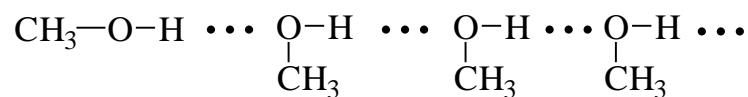


π - bog'ning hosil bo'lish sxemasi (tik struktura):

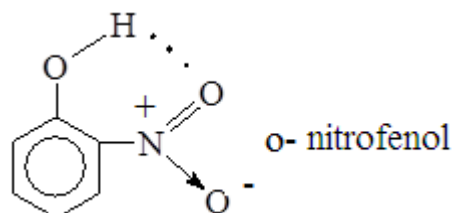


3. Metil spirtidagi bog' turlarini tavsiflang.

Echish: Metil spirti $\text{CH}_3-\text{O}-\text{H}$ da C - O va O - H qutbli, hamda C - H qutbliligi kichik bo'lgan kovalent bog'lar mavjud. Bundan tashqari, metil spirtida molekulalararo vodorod bog'lari ham bor:



Umuman, ichki molekulyar vodorod bog'i ham bo'lishi mumkin, masalan o-nitrofenolda:



4. KIMYOVİY BOĞ'LARNING XARAKTERİSTİKALARI

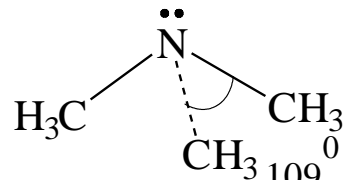
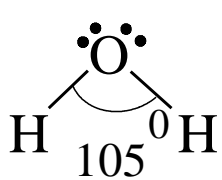
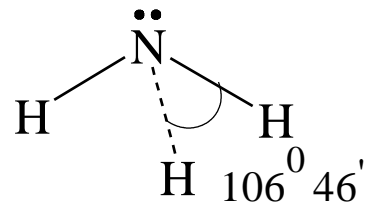
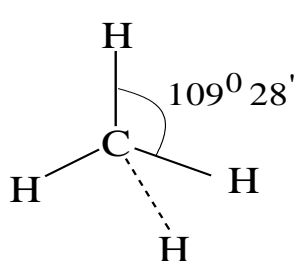
Kimyoviy bog'lar uzunligi, fazodagi yo'nalghanligi (valent burchagi), qutbliligi, qutblanuvchanligi va energiyasi bilan xarakterlanadi.

Bog'ning uzunligi bog'ni hosil qiluvchi atomlar markazi yoki yadrolar orasidagi masofadir. Bog'ning uzunligi bog'ni hosil qiluvchi atomlar kovalent radiuslari yig'indisiga teng. Bog'ning uzunligi angestrem, \AA ($1\text{\AA}=10^{-10} \text{ sm}$ yoki 10^{-8} m) yoki nanometr, nm ($1 \text{ nm}=10^{-9} \text{ m}$) larda o'lchanadi. Quyida ba'zi kimyoviy bog'lar va ularning uzunliklari (nm) keltirilgan:

-C - C-	0,154 nm	= C-C =	0,147 nm	= C-H	0,034 nm
-C = C-	0,134 nm	\equiv C-C \equiv	0,138 nm	\equiv C-H	0,033 nm
-C \equiv C-	0,120 nm	-C - H	0,036 nm	H-H	0,037 nm

Bog'larning uzunligi elektron, neytron va rentgen nurlarining interferensiyasi yordamida aniqlanadi va ma'lumotnomalarda beriladi.

Bog'larning fazodagi yo'nalghanligi (valent burchagi). Ikki va undan ortiq atom bilan kovalent bog' hosil qilgan atom bog'larining yo'nalishlari orasidagi burchak *bog'lar orasidagi burchak* yoki *valent burchak* deyiladi. Valent burchaklari rentgenografik, elektronografik va spektroskopik usullar bilan aniqlanadi va graduslarda o'lchanadi. Valent burchaklar ham ma'lumotnomalarda beriladi. Quyida ba'zi molekulalardagi valent burchaklar berilgan:



Bog‘larning qutbliligi. Qutbli bog‘ deb undagi musbat zaryad-larning markazi manfiy zaryadlarning markaziga to‘g‘ri kelmaydigan bog‘ga aytildi. Masalan, N – N, CH₃ – CH₃, Cl – Cl kabi bog‘lar qutbsiz, H – Cl, CH₃ – F, CH₃ – NO₂ bog‘lar esa qutblidir. Bog‘ning qutbliligi miqdoriy jihatdan dipol momenti (μ) bilan xarakterlanadi va $\mu = 1 \cdot e$ bilan ifodalanadi. Bunda 1-musbat va manfiy zaryadlar markazlari orasidagi masofa (sm), e- elementar zaryad. Dipol momenti Debay (D) larda o‘lchanadi. $1D = 1\text{sm} \cdot 10^{-18}$ elektrostatik birlik. Agar molekula ikki atomdan iborat bo‘lsa molekulaning dipol momenti bog‘ning dipol momentiga teng bo‘ladi. Molekula uchta atomdan iborat bo‘lsa bog‘ning dipol momenti quyidagi formula bilan ifodalanadi:

$$\mu' = \frac{\mu}{\sqrt{2(1+\cos\alpha)}}$$

bunda, μ' – bog‘ning dipol momenti;
 μ - moddaning dipol momenti;
 α - valent burchak

Murakkab birikmalar dipol momentilari barcha bog‘lar dipol momentlariga mos keluvchi vektorlarni qo‘shish bilan aniqlanishi mumkin. Bog‘ning qutbliligi bog‘dagi atomning elektromanfiyligi ortishi bilan ortib boradi.

Bog‘ning qutblanuvchanligi. Bog‘ning qutblanuvchaniligi deb bog‘dagi elektronlarning tashqi elektr maydoni ta’sirida siljib, undagi atomlarning qutblanishiga aytildi. Bunday qutblanish natijasida bog‘da yoki molekulada dipol momenti vujudga keladi (μ_α). Bu dipol momentining miqdori tashqi elektr maydonining kuchlanganligiga va molekula strukturasiga bog‘liq bo‘lgan qutblanuvchanlik koeffitsientiga bog‘liq:

$$\mu_\alpha = E \alpha$$

bunda, E-maydon kuchlanganligi;
 α - qutblanuvchanlik koeffitsienti

Qutblanuvchanlik koeffitsienti moddaning sindirish ko‘rsatkichi bilan quyidagicha bog‘langan:

$$\alpha = \frac{3}{4\pi N} \frac{n^2 - 1}{n^2 + 2} \frac{M}{d}$$

bunda, n–moddaning sindirish ko‘rsat-

gichi;

N – Avagadro soni;

M – modda molekulyar massasi;

d – modda zichligi

Moddaning qutblanuvchanlik koeffitsienti uning molekulyar refraksiyasi bilan proporsional bo‘lib, quyidagicha bog‘langan:

$$\alpha = \frac{3}{4\pi N} M_R \quad \text{chunki} \quad M_R = \frac{n^2 - 1}{n^2 + 2} \frac{M}{d}$$

Bog‘ning qutblanuvchanligi bog‘dagi elektron zichlik yoki bog‘ni hosil qiluvchi atomning elektron qavatlari qancha ko‘p bo‘lsa, shunchalik katta bo‘ladi. Bog‘ning qutblanuvchanligi bog‘ni hosil qiluvchi element atomining davriy sistemadagi o‘rniga qarab davrlarda o‘ngdan chapga, gruppalarda esa yuqoridan pastga qarab, hamda bog‘ning karraligi ortib borishi bilan ortadi. σ -bog‘larning qutblanuvchanligiga nisbatan π -bog‘larning qutblanuvchanligi kattadir. Molekulyar refraksiya additiv xossaga ega bo‘lganligi uchun ko‘pgina moddalarning refraksiyalarini undagi atomlar refraksiyalarining yig‘indisi shaklida hisoblab chiqarish va tajribada topilgan refraksiya bilan taqqoslash mumkin.

Bog‘ning energiyasi. Bog‘ning energiyasi deb uni gomolitik tarzda uzish uchun sarflanadigan energiyaga aytildi. U bog‘ning hosil bo‘lish energiyasiga tengdir. Energiya kkal/mol yoki kJ/mollarda o‘lchanadi. Bog‘ning hosil bo‘lish energiyasi moddalarning hosil bo‘lish energiyalari asosida aniqlanadi. Moddaning hosil bo‘lish energiyasi esa bu birikmalarning yonish issiqligi asosida aniqlanadi. Quyida ba’zi kimyo-viy bog‘lar va ularning energiyalari keltirilgan:

C – C	83 kkal/mol	birlamchi	C – H	96-101 kkal/mol
C = C	143 kkal/mol	ikkilamchi	C – H	94 kkal/mol
C ≡ C	194 kkal/mol	uchlamchi	C – H	89 kkal/mol

5. UGLEROD ATOMINING TUZILISHI. s- va p- ELEKTRONLAR (ATOM ORBITALLAR)

Uglerod atomi elementlar davriy sistemasida II davrda, IV gruhda 6 o‘rinda joylashgan elementdir. 6 ta protoni bor uglerod yadrosi atrofida 6 ta elektron harakatlanadi. Bu elektronlardan 4 tasi 2-elektron qavatda joylashgan bo`lib, ularning 2 tasi s, 2 tasi p pog‘onachalarda harakatlanadi. N. Borning korpuskulyar modeli bo‘yicha elektronlar doiraviy va elliptik orbitalarda harakatlanadi. Bu orbitalar bilan yadro orasidagi masofa qat’iy chegaralangan. Elektron bir orbitadan ikkinchisiga o‘tishi uchun nur ko‘rinishidagi energiya yutilishi yoki ajralib chiqishi kerak.

$$E_m - E_n = h\nu$$

Yadro bilan orbitalar orasidagi masofa oddiy butun sonlar kvadratiga proporsional ravishda ortib boradi. Bu sonlar kuant sonlar deb ataladi. Orbitada harakatlanayotgan elektron holati 4 ta kuant son bilan harakterlanadi: n, l, m, s .

n – bosh kuant son, u elektron qavatning yadrodan qanday uzoqligini bildiradi va 1 dan n gacha bo‘lgan sonlar qiymatiga ega bo‘ladi: $n = 1, 2, 3 \dots n$.

Bu elektron qobiqlar yana K, L, M, N, ... kabi harflar bilan ham ko‘rsatiladi.

Elliptik orbitani xarakterlash uchun yon (l) va magnit (m) kuant sonlar qo‘llaniladi.

l – yon kuant son elliptik orbitaning kichik o‘qini xarakterlaydi. Elliptik orbitaning katta o‘qi bosh kuant son n bilan xarakterlanadi. Yon kuant son 0 dan $n-1$ gacha bo‘lgan butun sonlar bilan ifodalanadi. $l = 0, 1, 2, 3, \dots n-1$.

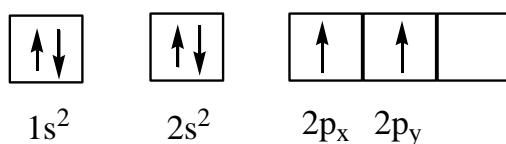
m – magnit kuant son elliptik orbitaning fazoda qanday joylashganligini belgilaydi. U $-l$ dan $\dots 0 \dots +l$ gacha bo‘lgan qiymatlarga ega bo‘ladi.

s – spin kuant son elektronning o‘z o‘qi atrofida aylanish impulsini ko‘rsatadi va $-1/2, +1/2$ qiymatlarga ega bo‘ladi. Bu qiymatlar uning

chapga va o‘ngga aylanishini ko‘rsatadi. Pauli prinsipiga ko‘ra, orbitada harakatlanayotgan elektronlar bir-biridan kamida 1 ta kvant son bilan farq qilishi kerak. Shuning uchun pog‘onada bo‘lishi mumkin bo‘lgan elektronlarning maksimal soni $N=2n^2$ ga teng bo‘ladi, bunda n – bosh kvant son.

Shunday qilib $n=1$ bo‘lganda (I-qavat, K-qavat) $l=0; m=0; s=\pm 1/2$ bo‘ladi, ya’ni 1-elektron qavatda 2 tagina elektron bo‘ladi, xolos. $n=2$ bo‘lganda (2-qavat, L-qavat) $l = 0, 1; m = -1, 0, +1; s = \pm 1/2$ qiy-matlarga ega bo‘ladi, ya’ni 2-qavatda ko‘pi bilan 8 ta elektron bo‘lishi mumkin va h.k. Elektronning $l = 0$ bo‘lgan hamma holatlari shar simmetriyasiga ega bo‘lib, elektronning bu holati s holat (s -elektronlar) deb ataladi. Uglerod atomida 1-elektron qavatda 2 ta ($n=1; l=0$), 2-qavatda ham 2 ta ($n=2 ; l=0, 1$) s -elektronlar bor. Elektronning $l = 1$ bo‘lgan holatini p -holat (p -elektronlar), $l = 2$ bo‘lgan holatini d -holat (d -elektronlar) deyiladi va h.k. Uglerod atomining 2-elektron qavatida 2 ta p -elektron mavjud.

Shunday qilib uglerod atomining elektron tuzilishi quyidagicha:



Atomning to‘lqin-mexanik modeliga ko‘ra elektron zarracha emas, balki to‘lqin tabiatga ega deb qaraladi. Shuning uchun De-Broyl tenglamasiga ko‘ra m massali v tezlikda harakatlanayotgan zarracha to‘lqin tabiatiga ega bo‘ladi:

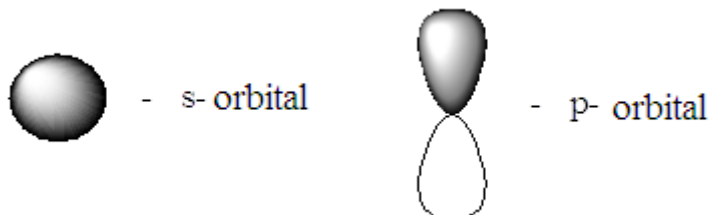
$$mv = \frac{h}{\lambda}, \quad \text{bunda} \quad h - \text{Plank doimiysi} \\ \lambda - \text{to‘lqin uzunligi}$$

Yadro atrofida aylanayotgan elektron sinusoidal harakatga ega deb qaraladi va uning harakati Shredinger tenglamasi bilan ifodalanadi:

$$\Delta\psi + \frac{8\pi^2m}{h^2} (E-V)\psi = 0$$

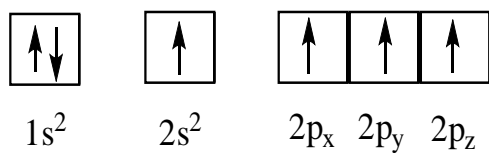
bunda, $\Delta\psi$ - Laplas operatori; ψ - tebranish amplitudasi; E – umumiy energiya; V – potensial energiya.

Endi Borning orbitalari elektronlarning bo‘lishi mumkin bo‘lgan oblastga aylanadi. Uni atom orbitallari (AO) deyiladi. Masalan: s-orbital, p-orbitallar atom orbitallardir. Bu orbitallar mos ravishda shar simmetriyasiga va gantel formasiga ega.



6. GIBRIDLANISH. sp^3 -, sp^2 - va sp -ELEKTRONLAR (ATOM ORBITALLARI -AO). UGLEROD ATOMINING VALENT HOLATLARI. MOLEKULYAR ORBITALLAR (MO).

Yuqorida ko‘rganimizdek, uglerod atomining elektron tuzilishi unda 2 ta juftlanmagan toq elektron borligini ko‘rsatadi va shuning uchun uglerod atomi faqat ikki valentli bo‘lishi kerakdek ko‘rinadi. Xaqiqatda esa uglerodning ikki valentli birikmalari kam va qarorsiz bo‘lib, uglerod asosan to‘rt valentlidir. Bu holat shu bilan tushuntiriladiki, $2s^2$ orbitaldagi elektron juft bir-biridan ajralib ulardan biri $2p_z$ orbitalni egallaydi va uglerod atomi qo‘zg‘algan holatga o‘tadi. Bu holatda to‘rtta toq elektron mavjud bo‘lib, ular uglerodning to‘rt valentli birikmalar hosil qilishini ta’minlaydi.



Qo‘zg‘algan uglerod atomining elektron tuzilishi

Bu elektronlar hisobiga kimyoviy bog‘lar hosil bo‘lganda ma’lum energiya ajralib chiqadi. Bu energiya $2s^2$ orbital elektronlarini ajratishga sarf bo‘lgan energiyadan ancha ko‘pdir. Qo‘zg‘algan uglerod atomining elektron tuzilishiga qaralganda hosil bo‘ladigan bog‘lar 2 xil bo‘lishi

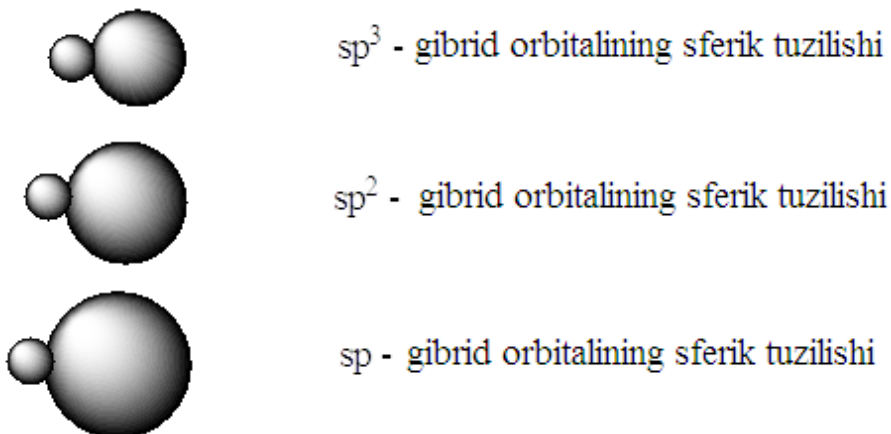
kerak, ya’ni bog‘lar s- va p-elektronlar hisobiga 2 xil bo‘lishi kerak. Amalda esa to‘rttala elektron hisobiga hosil bo‘ladigan to‘rtta bog‘ bir xildir. Masalan, metan CH_4 da hamma bog‘lar teng qimmatli bo‘lib, muntazam tetraedrning uchlariga yo‘nalgan bo‘ladi, bu bog‘lar orasidagi valent burchak esa $109^{\circ}28'$ ga tengdir. To‘rttala bog‘ning bunday teng qimmatli bo‘lishiga sabab 2s orbital bilan $2p^3$ orbitallar qo‘shilib to‘rtta yangi orbitallarni hosil qiladi. Bu orbitallar *gibrid orbitallari* deyiladi va sp^3 gibrid orbitallari deb ifodalanadi. Gibrid orbitallarning hosil bo‘lish jarayoni esa gibridlanish deb ataladi. Elektronlari sp^3 -gibridlanishiga ega bo‘lgan uglerod atomi boshqa atomlar (masalan uglerod, kislorod, azot va h.k.) bilan oddiy (σ -sigma) bog‘lar hosil qiladi. Uglerod atomining bunday valent holati uning birinchi valent holati deb ataladi. Masalan, CH_4 , $\text{CH}_3\text{-CH}_3$, $\text{CH}_3\text{-OH}$, $\text{CH}_3\text{-CH(CH}_3\text{)}\text{-CH}_3$ kabi birikmalarda uglerod birinchi valent holatdadir.

Gibridlanishda uglerod atomining faqat 2s va $2p^2$ orbitallari ishtirok etishi ham mumkin. Bunda uchta yangi sp^2 -gibrid orbitallar hosil bo‘ladi. Bunday gibridlanish sp^2 -gibridlanish deb ataladi. Bunday gibrid elektronlarga ega bo‘lgan uglerod yassi deb ataladi va u boshqa atomlar bilan qo‘sh bog‘ orqali bog‘langan bo‘ladi. Bunday uglerod atomi ikkinchi valent holatidagi uglerod deb ataladi. Masalan,
 $\text{CH}_2=\text{CH}_2$, $\text{CH}_3-\text{C}(=\text{O})\text{H}$, $\text{CH}_3-\text{C}(=\text{NH})\text{CH}_3$,  kabi birikmalardagi qo‘sh bog‘ tutgan uglerod atomlari ikkinchi valent holatidadir.

Gibridlanishda faqat 2s va $2p$ orbitallar ham ishtirok etishi mumkin. Bunda yangi ikkita sp gibrid orbitallar hosil bo‘ladi. Gibridlanishning bu turi sp-gibridlanish deb ataladi. sp-gibrid elektronli uglerod uch bog‘ yoki ikkita qo‘sh bog‘ tutgan uglerod atomi bo‘lgan birikmalarda bo‘ladi. Uglerod atomining bu valent holati uchinchi valent holat deb ataladi.

Masalan, $\text{CH}\equiv\text{CH}$, $\text{CH}_2=\text{C}=\text{CH}_2$, $\text{CH}_3-\text{C}\equiv\text{CN}$ kabi birikmalardagi uch bog‘ yoki ikkita qo‘sh bog‘ tutuvchi uglerod atomlari

uchinchi valent holatdadir. quyida turli xildagi gibriddi elektronlarning (atom orbitallarning) sferik ko‘rinishi keltirilgan:

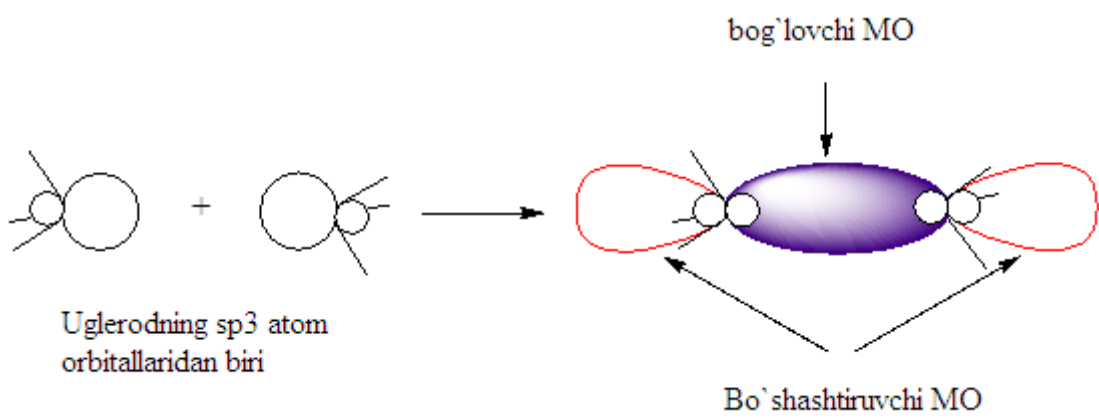


Keltirilgan sp³, sp² va sp gibriddi atom orbitallarining sferik tuzulishidan ko‘rinib turubdiki, yuqoridaan pastga qarab gibriddi orbitallar tarkibida s-orbitalning ulushi ortib bormoqda (ikkinchi doira kattalashib bormoqda). Bu holat turli valent holatidagi uglerod birikmalarining xossalarda o‘z aksini topadi.

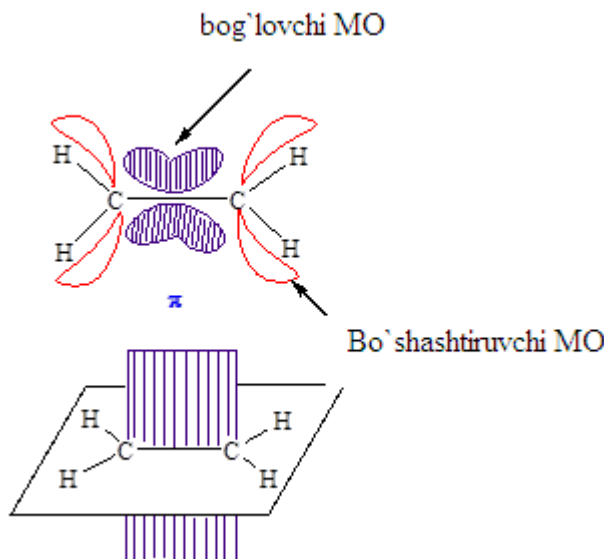
Shuni ta’kidlash kerakki, gibriddlanish fizik hodisa sifatida amalda yo‘q. U molekuladagi elektronlarning haqiqiy taqsimlanish modelini, biz qo‘llaydigan usulini aks ettiradi, xolos.

Molekulyar orbitallar

Organik birikmalarda biz uch xil uglerod-uglerod kovalent bog‘iga duch kelamiz. Bular oddiy (C-C), qo‘sh (C=C) va uch (C≡C) uglerod-uglerod bog‘lardir. Bu bog‘larni p, sp³, sp² va sp-atom orbitallari hosil qiladi. Bog‘ hosil bo‘lishida ikkita atom orbitallari (AO) ikkita molekulyar orbital (MO) ga aylanadi. Bu molekulyar orbitallardan biri *bog‘-lovchi*, ikkinchisi esa *bo‘sashtiruvchi* molekulyar orbitallardir. Bog‘lar hosil bo‘lishini tushuntiruvchi metodlardan biri – molekulyar orbitallar metodi bo‘yicha bog‘lovchi molekulyar orbital hosil bo‘lishi uchun atom orbitallar funksiyalarining ishorasi bir xil bo‘lishi kerak. Turli ishoraga ega bo‘lgan atom orbitallari esa bo‘sashtiruvchi molekulyar orbital hosil qiladi. Masalan, C-C oddiy uglerod-uglerod σ -bog‘ining hosil bo‘lish sxemasini quyidagicha ko‘rsatish mumkin:



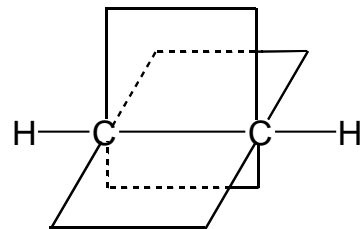
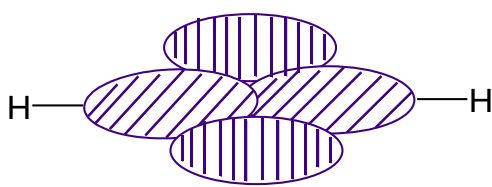
Uglerod-uglerod qo'sh bog' hosil bo'lganda bog'larning biri σ -, ikkinchisi esa π -bog' bo'ladi. σ - bog'ni ikkita uglerod atomiga tegishli 2 ta sp^2 -gibrid atom orbitallari yuqoridagi sxemadagi kabi hosil qiladi. p-atom orbitallarining ta'sirlashuvi natijasida π -bog'ning hosil bo'lish sxemasini quyidagicha tasvirlash mumkin:



π -bog'lovchi MO elektronlari o'qi yotuvchi tekislik molekula atomlari yotuvchi tekislikka perpendikulyar bo'ladi. π -bog'ning bunday tuzilishi α,β -alma-shingan olefinlarda geometrik (sis-trans) izomerlarning paydo bo'lishiga sabab bo'ladi.

Uglerod-uglerod uch bog'idagi bog'lardan biri σ -bog' bo'lib, bu bog'ni uglerodlarning sp -gibrid atom orbitallari hosil qiladi. qolgan ikkita bog' π -bog' bo'lib, ular p-atom orbitallarining juft-juft bo'lib ta'sirlashuvidan hozirgina keltirilgan sxemadagi kabi hosil bo'ladi.

Atsetilen molekulasi dagi π -bog'lovchi MO larni quyidagicha tasvirlash mumkin:



Misollar:

1. *CHNO tarkibli hamma ochiq zanjirli birikmalar struktura va elektron formulalarini yozing.*

Echish. 1) Sian kislotasi erkin va tuz holida uchraydi.



2) Izotsian kislota



Efirlar holda uchraydi.

3) Qaldiroq kislota tuzlar holida uchraydi

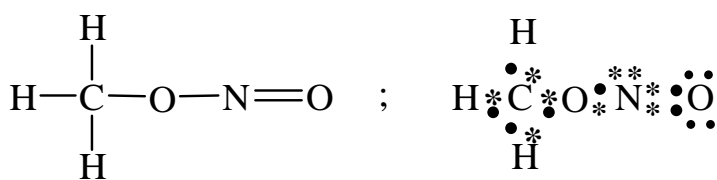


4) Nitril oksidi $\text{H}-\text{C}\equiv\text{N}\rightarrow\text{O}$ ёки $\text{H}-\text{C}\rightleftharpoons\text{N}=\text{O}$

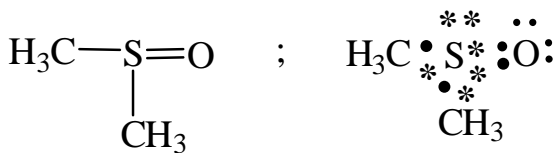


2. *Metilnitrit, dimetilsulfoksid, dimetil eftirning uch ftorli bor bilan hosil qilgan birikmasining struktura va elektron formulalarini yozing.*

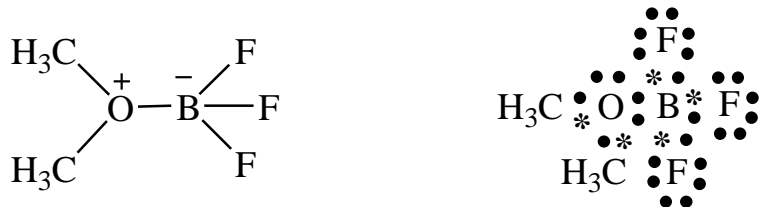
Echish. Metil nitrit



Dimetilsulfoksid



Dimetil efirining bor uchftorid bilan hosil qilgan birikmasi



3. Fenilizotsianatning ($\text{C}_6\text{H}_5-\text{N}=\text{C}=\text{O}$, $\mu=2,29$) dipol momentiga nisbatan fenilizotrotsianatning $\text{C}_6\text{H}_5-\text{N}=\text{C}=\text{S}$, $\mu=2,85$) dipol momentining katta bo'lishiga sabab nima.?

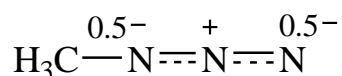
Echish. Ma'lumki, birikmaning dipol momenti, ya'ni uning qutbligi qutblar orasidagi masofaga, hamda qutblar zaryadiga bog'liq. Shu munosabat bilan fenilizotrotsianatdagagi dipol momentning kattaligi – $\text{C}=\text{O}$ bog'ning uzunligiga nisbatan $\text{C}=\text{S}$ bog'ning uzunroq ekanini bilan tushuntirish mumkin.

4. Metilazid CH_3N_3 molekulasidagi uchchala azot atomi, diazometan molekulasidagi uglerod va azot atomlari bitta to'g'ri chiziqda joylashishi ma'lum bo'lsa ularning strukturalarini yozing.

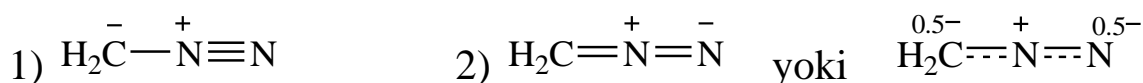
Echish. Oktet qoidasiga amal qilgan holda metilazid molekulasi uchun quyidagi ikki strukturani yozish mumkin:



Amalda metilazid molekulasidagi elektronlarning (yoki zaryadlarning) taqsimlanishi shu ikki struktura oralig'ida bo'ladi:



2) Diazometan uchun ham shunga o'xshash strukturalarni yozish mumkin.



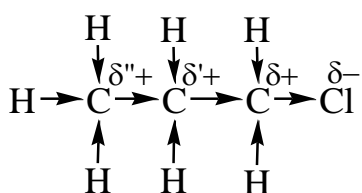
7. ORGANIK BIRIKMA MOLEKULASIDAGI ATOMLARNING O'ZARO TA'SIRI

Ma'lumki, organik birikma molekulasidagi atomlar bir-biriga ta'sir ko'rsatib turadi va shu tufayli organik birikmaning xossalari shakllanadi. Atomlar bir-biriga bevosita birikkan holda yoki uzoqdan, ma'lum masofadan turib (bevosita birikmagan holda) ta'sir ko'rsatishi mumkin. Bu ta'sir asosan 2 xil bo'ladi.

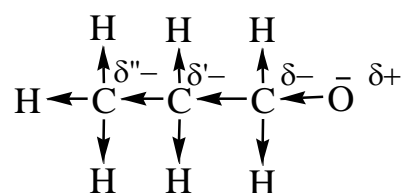
1. Induksion ta'sir. 2. Mezomer ta'sir.

Induksion ta'sir va uning o'ziga xos xususiyatlari

Organik birikmadagi kimyoviy bog'ning elektronlari uglerod atomidan (yoki boshqa atomdan) elektromanfiyliги undan katta bo'lgan atom tomon siljiydi. Buning natijasida atomlar qisman qutblanadi, bu esa o'z navbatida qo'shni bog' elektronlarining siljishiga va atomlarning qutblanishiga sabab bo'ladi. Ta'sirning oddiy (σ -bog'lar) bog'larning ketma-ket qutblanishi orqali uzatilishi induksion ta'sir deb ataladi. Induksion ta'sir *J* harfi bilan belgilanadi va o'z yo'nalishiga ko'ra musbat (+J) va manfiy (-J) bo'lishi mumkin. Masalan:



Cl-atomining -J ta'siri



Kislород anionining +J ta'siri

Bunda qisman hosil bo'lgan zaryadlar ta'sir ko'rsatayotgan atomdan uzoqlashgan sari kamayib boradi, ya'ni $\delta+>\delta'+>\delta''+$ yoki $\delta->\delta'->\delta''-$.

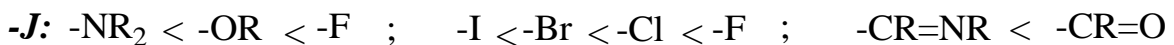
Induksion ta'sir natijasida bog' yoki molekula qutblanib dipol momentga ega bo'lib qoladi. Ta'sir qiluvchi atom o'ziga elektronlarni tortsa, uning induksion ta'siri manfiy (-J), elektronlarni o'zidan itarsa musbat (+J) bo'ladi. Vodorod atomining ta'siri shartli ravishda 0 deb olinadi. Induksion ta'sirning yo'nalishi σ -bog' bo'ylab chizilgan strelka bilan ko'rsatiladi.

Induksion ta'sirning o'ziga xos xususiyatlari quyidagilardan iborat:

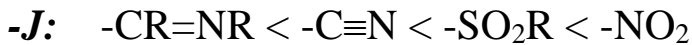
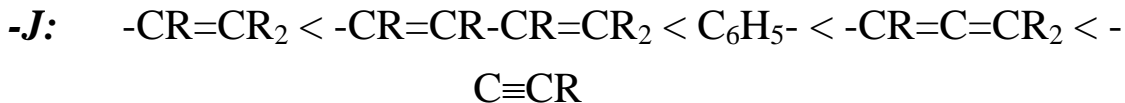
1. Induksion ta'sirning kuchi ta'sir ko'rsatayotgan atom yoki atomlar guruhining zaryadi ortishi bilan ortadi. Ion shaklidagi atom yoki atomlar guruhi kuchli va uzoq masofaga ta'sir ko'rsatadi.

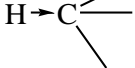


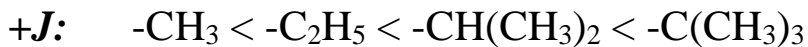
2. Ta'sir ko'rsatuvchi atomning elektromanfiylici qancha katta bo'lsa, uning manfiy induksion ta'siri -J shuncha kuchli bo'ladi.



3. Barcha to'yinmagan guruhlar -J manfiy induksion ta'sir ko'rsatadi va u guruhning to'yinmaganlik darajasi ortishi bilan kuchayadi.



4)  bog'inining qutbliligi oz bo'lsada borligi uchun alkil guruhlar +J musbat induksion ta'sir ko'rsatadi.



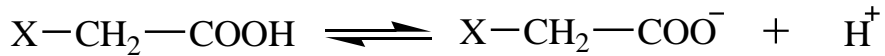
5) Ta'sir ko'rsatuvchi atomning elektromanfiylici qanchalik kichik bo'lsa, uning musbat induksion ta'siri shunchalik kuchli bo'ladi.



Misollar:

1. *Ta'sir ko'rsatuvchi guruhlar X = CH₃-, H-, CH₂=CH-, C₆H₅-, CH₃O-, F-, -CN bo'lganda X-CH₂COOH tarkibli bir vodorodi almashgan sirka kislotalarning suvli eritmadagi dissotsiatsiya konstantalari qanday o'zgaradi?*

Yechish. Kislotalarning dissotsiatsiya tenglamasini yozamiz:



Bu tenglamadan ko‘rinib turibdiki, X-guruhining manfiy induksion ta’siri -J qanchalik kuchli bo‘lsa kislota anioni shunchalik barqaror va kislotaning dissotsiatsiya konstantasi shunchalik katta (ya’ni kislota shunchalik kuchli) bo‘ladi. X guruhlarning induksion ta’sirlarini hisobga olgan holda kislotalarning dissotsiatsiya konstantalarining ortib borish qatorini quyidagicha yozish mumkin ($X\text{-CH}_2\text{-COOH}$ dagi X va dissotsialish konstantasi berilgan):

X-:	$\text{CH}_3\text{-}$	$\text{H-} <$	$\text{CH}_2=\text{CH} < \text{C}_6\text{H}_5\text{-}$	$\text{CH}_3\text{O-} < \text{F-} < \text{-CN}$
		$<$	$-$	$<$
K·10⁵:	1.34	1.76	4.52	4.88 29.4 259 359

Qatorning tagida keltirilgan dissotsiatsiya konstantalarining sonli ifodasi fikrimizni tasdiqlaydi.

2. Ta’sir ko‘rsatuvchi atomlar $X = F\text{-}, Cl\text{-}, Br\text{-}, I\text{-}$ bo‘lganda $X\text{-CH}_2\text{-COOH}$ tarkibli galogensirka kislotalarinining suvdagi dissotsiatsiya konstantlari qanday o‘zgaradi?

Yechish. Bu misol ham yuqoridagidek mulohaza bilan echiladi. Galogen atomlarining manfiy induksion ta’siri -J yoddan ftorga tomon ortib boradi, chunki shu qatorda ularning elektromanfiyligi ortib boradi. Shuning uchun kislotalarning dissotsiatsiya konstantalari (kuchi) quyidagi qatorda ortib boradi. ($X\text{-CH}_2\text{-COOH}$ dagi X berilgan):

X-:	$-J <$	$-\text{Br} <$	$-\text{Cl} <$	$-\text{F}$
K·10⁵:	67	128	140	259

3. Ta’sir etuvchi guruhlar $X = F\text{-}, -NO_2, CH_3\text{O-}, -N(CH_3)_2, CH_3S\text{-}, Cl\text{-}, Br\text{-}, I\text{-}, H\text{-}, CH_3\text{-}$ bo‘lganda $CH_3\text{-}X$ tarkibli birikmalar PMR (proton magnit rezonans) spektrlaridagi proton signallarining kimyoviy siljishi qanday o‘zgaradi?

Yechish. $CH_3\text{-}X$ tarkibli birikmadagi vodorodning PMR spektridagi signallari qanchalik kuchsiz maydonga surilgan bo‘lsa, uning yadrosi shunchalik ochilgan, elektronlar yadrodan uzoqlashgan, ta’sir qiluvchi X guruhi tomon siljigan bo‘ladi va bu guruhning manfiy induksion

ta'siri $-J$ shuncha katta bo'ladi va u quyidagi qatorda ortib boradi ($\text{CH}_3\text{-X}$ dagi X guruhi keltirilgan):

X-: $\text{CH}_3\text{-} < \text{H}\text{-} < \text{J}\text{-} < \text{CH}_3\text{S}\text{-} < -\text{N}(\text{CH}_3)_2 < -\text{Br} < -\text{Cl} < -\text{CH}_3\text{O}\text{-} < -\text{NO}_2 < -\text{F}$

τ , mln⁻¹: 0.75 -1.35 -1.30 -2.03 -2.52 -2.32 -2.71 -3.10
-3.61 -4.0

4. *Ta'sir qiluvchi guruhlar R = $\text{CH}_3\text{-}$, $\text{C}_2\text{H}_5\text{-}$, $(\text{CH}_3)_2\text{CH}\text{-}$, $(\text{CH}_3)_3\text{C}\text{-}$ bo'lganda*

R-OH tarkibli spirtlarni suvli eritmadi va bug' holdagi kislotaliligining ortib borishi qatoriga joylashtiring.

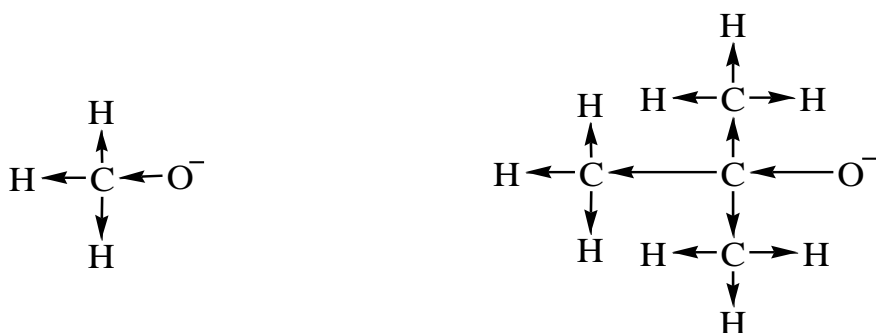
Yechish: Alkil guruhlarining musbat induksion ta'siri $-\text{CH}_3 < -\text{C}_2\text{H}_5 < -\text{CH}(\text{CH}_3)_2 < -\text{C}(\text{CH}_3)_3$ qatorda ortib borganligi uchun R-OH tarkibli spirtlarning suvli eritmadi dissotsiatsiya konstantasi (kislotaligi) yuqoridagi qatorga teskari qatorda ortib boradi.



Suv proton erituvchi bo'lganligi uchun dissotsiatsiya natijasida hosil bo'ladigan R-O⁻ anionlarini stabillaydi va bu stabillashish CH_3O^- anionida fazoviy jihatdan tez va oson sodir bo'ladi. Shuning uchun metanol CH_3OH bu qatorda eng kuchli kislotadir. Bug' holda spirtlarning kislotalilik qatori teskarisiga almashinadi:



Chunki bug' holatida RO⁻ anion C-C va C-N bog'larining qutblanishi bilan qarorligini oshiradi. Bunday bog'lar uchlamchi butil spirtida eng ko'p:



Shuning uchun bug' holatida berilgan spirtlarning ichida eng kuchli kislotali spirt uchlamchi butil spirtidir.

5. Ta'sir qiluvchi guruhlari $X = -OH, -NO_2, -F, -Cl, -Br, -I$ bo'lgan CH_3-X tarkibli birikmalarning bug' holatida dipol momentlari mos ravishda $3,94D, 8,48D, 1,81D, 1,83D, 1,79D, 1,64D$ bo'lsa bu guruhlarning induksion ta'siri to'g'risida xulosa chiqaring.

Yechish: X-guruhining CH_3-X birikmasidagi qutblantiruvchi ta'siri qanchalik kuchli bo'lsa bu birikmaning dipol momenti shunchalik katta bo'ladi. Qutblantiruvchi ta'sir o'ziga elektronlarni tortish bilan sodir bo'lgani uchun (ya'ni manfiy induksion ta'sir $-J$ ro'y berganligi uchun) X guruhlarining $-J$ ta'siri quyidagi qatorda ortib boradi (CH_3-X dagi X-guruh berilgan):



CH_3-F dipol momentining CH_3-Cl dipol momentidan kichikligi ftor radiusining kichikligi bilan tushuntiriladi.

8. INDUKSION TA'SIRNING ISHORASI (YO'NALISHI) VA KUCHINI ANIQLASH USULLARI

1. Turli atom yoki atomlar guruhini tutuvchi bir sinfga mansub organik birikmalarning xossalalarini taqqoslash usuli. Misol tariqasida karbon kislotlarning dissotsiatsiya konstantalarini aniqlashni keltirish mumkin. Yuqoridagi misollarga qarang.

2. Metil yoki etil guruhi tutgan turli birikmalar PMR spektridagi protonlar signalining kimyoviy siljishi to'g'risidadagi ma'lumotlarni taqqoslash usuli. Bunday usulga mos misol ham yuqorida berilgan.

3. Bir moddaning, masalan, metanning xosilalari bo'lgan turli moddalar dipol momentlarini taqqoslash usuli. Bu usulga mos misol ham yuqorida keltirilgan.

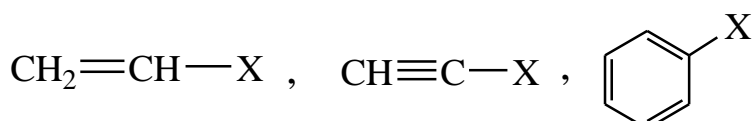
4. Erkin energiyaning chiziqli korrelyasiyasidan (Gammet tenglamasidan) kelib chiqadigan o'rribosarlarning konstantalarini (σ) taqqoslash usuli.

Keltirilgan bu usullar yordamida ta'sir ko'rsatayotgan atom yoki atomlar guruhining induksion ta'sir yo'nalishi (+ va -J) va kuchini aniqlanadi.

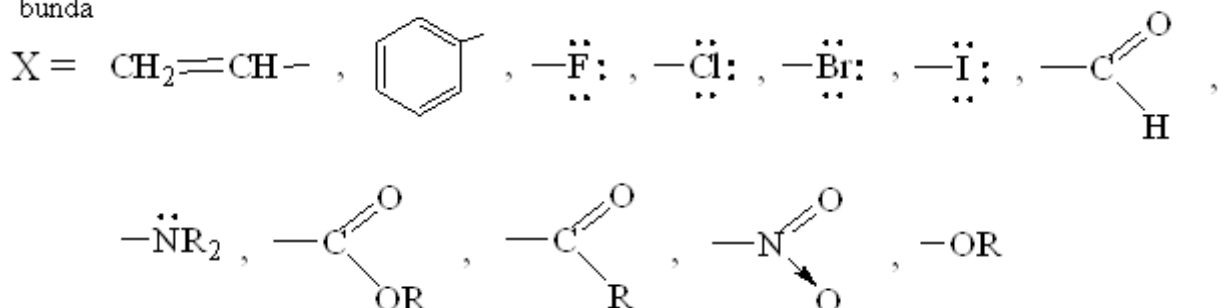
9. MEZOMER TA'SIR VA UNING O'ZIGA XOS XUSUSIYATLARI. MEZOMERIYA MOMENTI

Mezomer (yoki rezonans) ta'sir deb, ta'sirning konyugirlangan π -sistemalardagi elektronlarning π - π tutashishi yoki π -sistema electronlarining o'rribosar tarkibidagi atomning bo'linmagan elektron jufti bilan tutashishi orqali uzatilishiga aytildi.

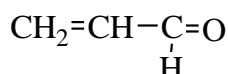
X- guruhning mezomer ta'siri bu guruhning sp^2 - yoki sp -gibridlangan elektronli uglerod atomi bilan birikkan vaqtdagina kuzatiladi. X guruh yo bo'linmagan elektron jufti bo'lgan atom, yo sp^2 - yoki sp -gibridlangan elektronli uglerod (yoki boshqa atom) bo'lishi kerak. Masalan,



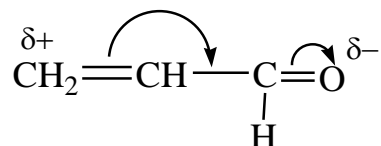
bunda



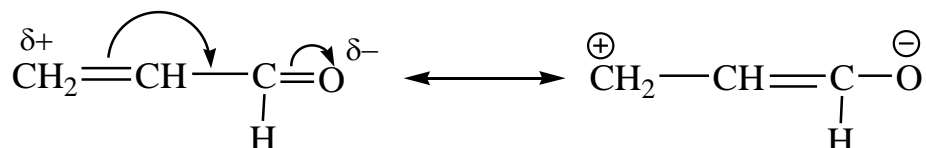
Konkret misol sifatida akrolein molekulasini olaylik –



Bu molekuladagi elektromanfiyligi katta bo'lgan kislorodda manfiy mezomer ta'sir tufayli (-M) qisman manfiy zaryad hosil bo'ladi. Bu ta'sirni egilgan strelkalar bilan ko'rsatilgan:

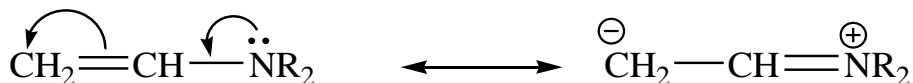


Agar bog'dagi ikkita elektron kislorod atomiga batamom ko'chib o'tsa, unda quyidagicha strukturali bipolyar ion hosil bo'ladi:



Akrolein molekulasiда π -elektronlarning holati aslida shu ikki struktura oralig‘ida bo‘ladi. Mezomeriya so‘zi ham «qismlar orasi» ma’nosini bildiradi. Yuqoridagi ikki uchli strelka bilan ko‘rsatilgan

formulalar *cheгаравиј strukturalar* deyiladi. Ayni molekuladagi $\text{C}=\text{O}$
guruhining ta’siri mezomer ta’sir deb ataladi va «M» bilan ifodalanadi. Agar ta’sir ko‘rsatuvchi guruh elektronlarni o‘ziga tortsa manfiy (-M), o‘zidan itarsa (+M) mezomer ta’sirga ega bo‘ladi. Masalan,



Formulada berilgan moddada $-\ddot{\text{N}}\text{R}_2$ guruhi $+M$ ta’sir
ko‘rsatmoqda. $\text{CH}_2=\text{CH}-\ddot{\text{F}} \longleftrightarrow \text{CH}_2-\text{CH}=\ddot{\text{F}}$ molekulasiда

$-\ddot{\text{F}}:$ ham $\ddot{\text{F}}$ atomi $+M$ ta’sir ko‘rsatadi. Bu ta’sir doimiy ta’sirdir. Molekulalarning real energiyasi chegaraviy formulaga mos keluvchi energiyadan kichikdir, chunki molekuladagi elektronlar kengroq tar-qalgandir. Molekula real holati energiyasi bilan klassik formulalar bilan ifodalangan holat energiyalari o‘rtasidagi farq *mezomeriya energiyasi*

deb ataladi. Yuqorida keltirilgan $\text{CH}_2=\text{CH}-\ddot{\text{C}}=\text{O}$ molekulasiagi mezomeriya π - π *mezomeriya*, $\text{CH}_2=\text{CH}-\ddot{\text{N}}\text{R}_2$ va $\text{CH}_2=\text{CH}-\ddot{\text{F}}$ molekulalaridagi mezomeriya esa p - π *mezomeriya* deb ataladi. Bu

birimlardagi $\text{CH}_2=\text{CH}-\ddot{\text{C}}=\text{O}$, $-\ddot{\text{N}}\text{R}_2$, $-\ddot{\text{F}}$ kabi o‘rinbosarlar $\text{CH}_2=\text{CH}-$ qoldiqqa ham induksion ham mezomer ta’sir ko‘rsatadi. Bu ta’sirlar bir

yo‘nalishda (masalan $\text{CH}_2=\text{CH}-\ddot{\text{C}}=\text{O}$ da $-J$ va $-M$ -ta’sirlar), yoki qaramaqarshi yo‘nalishda (masalan $\text{CH}_2=\text{CH}-\ddot{\text{N}}\text{R}_2$ va $\text{CH}_2=\text{CH}-\ddot{\text{F}}$ da $-J$ va $+M$ ta’sirlar) bo‘lishi mumkin. Har ikala holda ham mezomer ta’sir ham induksion ta’sir ham molekulani qutblanishiga o‘zining xissasini

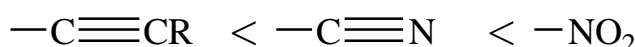
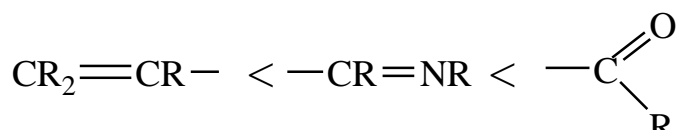
qo'shadi. Mezomer ta'sirning molekulaning qutblanishiga qo'shgan xissasi *mezomeriya momenti* deb ataladi.

Mezomer ta'sirning o'ziga xos xususiyatlari

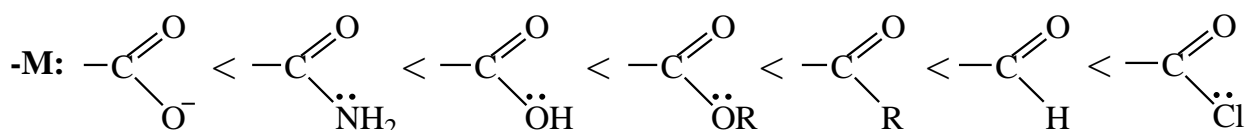
1. Ta'sir qiluvchi guruhdagi zaryadning ortishi bilan M-mezomer ta'sirning kuchi ortadi, shuning uchun ionlar juda kuchli mezomer ta'sir ko'rsatadi. Masalan, $-M: -CH=NR_2^+$; $+M: -O^-$, $-S^-$ O'rribbosarning M-mezomer ta'siri $-C=C-C=C-$

$C=C-C=C-\dots$ konyugirlangan qo'shbog'lar sistemasi vositasida uzoq masofaga deyarli so'nmasdan uzatiladi. Bu hodisa *vinilogiya* deb ataladi.

2. O'rribbosarning (yoki uning tarkibidagi geteroelementning) elektromanfiyligi qancha katta bo'lsa uning manfiy mezomer ta'siri $-M$ shuncha kuchli bo'ladi. Masalan,



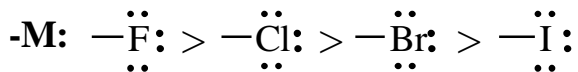
3. O'rribbosar tarkibidagi ichki musbat mezomeriya qancha kichik bo'lsa bu o'rribbosarning manfiy mezomer ta'siri shunchalik kuchli bo'ladi. Masalan,



4. O'rribbosar (yoki uning tarkibidagi geteroelement) ning electronmanfiyligi qancha kichik bo'lsa uning musbat mezomer ta'siri $+M$ shuncha kuchli bo'ladi. Masalan, $+M:$

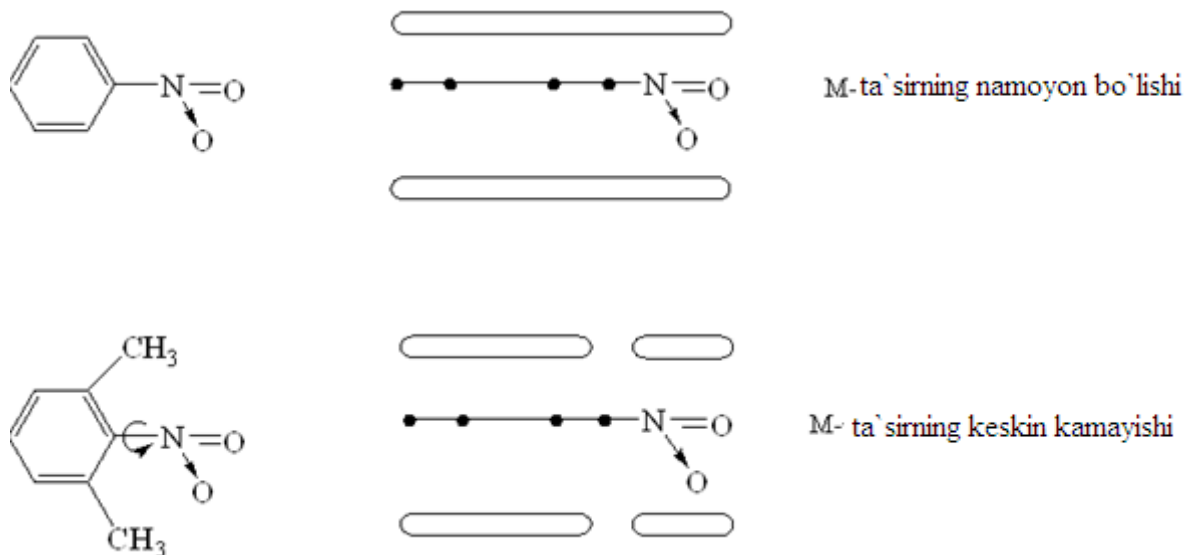


Glogen o'rribbosarlar bundan mustasno.



Chunki elektronlari sp^2 -gibridlangan uglerod atomining 2p atom orbitali bilan ftorning 2p-atom orbitalining tutashishi xlordagi 3p-, bromdagi 4p- va yoddagi 5p-orbitallar bilan tutashishiga nisbatan qulaydir. Galogenlarda $+M$ ta'sirga nisbatan $-J$ ta'sir kuchli ($+M \ll -J$), $-NR_2$ va $-OR$ guruhlarda esa $-J$ ta'sirlarga nisbatan $+M$ ta'sir kuchlidir ($+M \gg -J$).

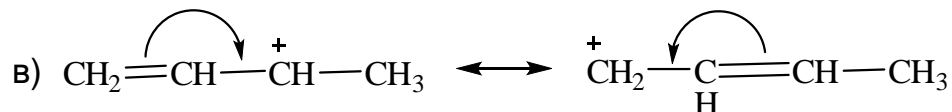
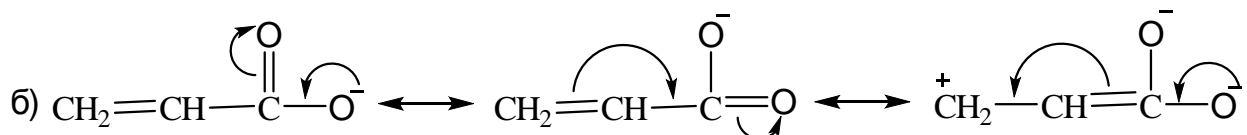
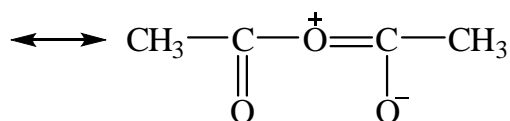
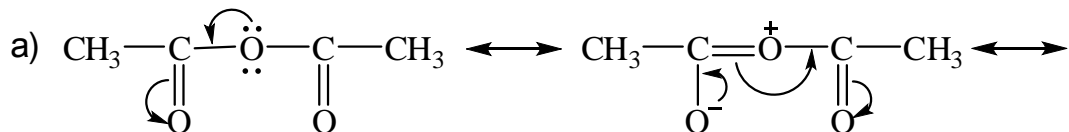
Mezomer ta'sir elektronlari tutashuvi π -orbitallar o`qi (π -orbital bilan p-atom orbitali) bitta tekislikda joylashgan (koplanar) bo'lsagina namoyon bo'ladi. Masalan:



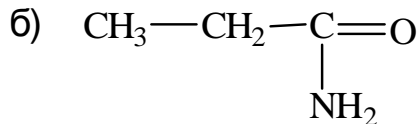
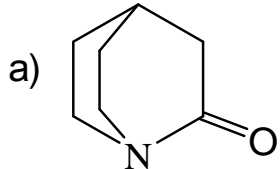
Misollar:

- a) Sirka angidridi, b) Akrilat anioni va v) metilallil kationlarining mezomer (rezonans) strukturalarini yozing.

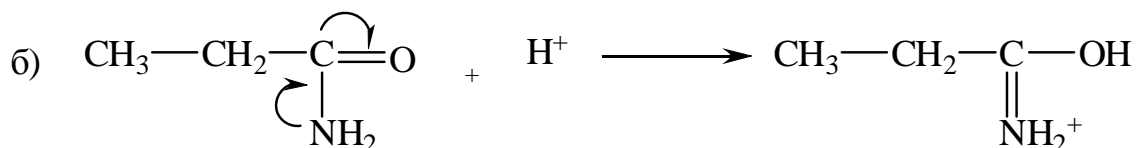
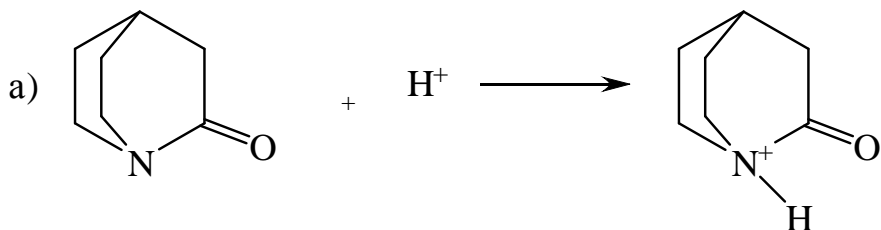
Yechish:



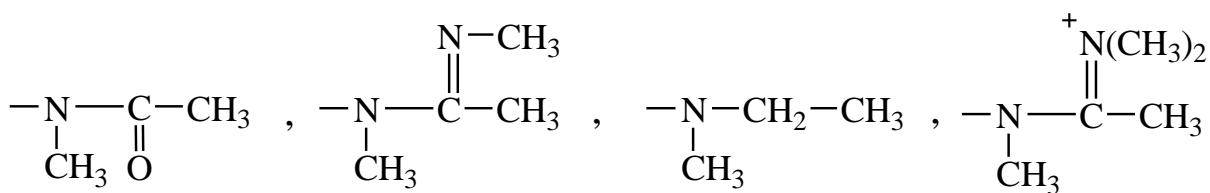
2. Quyidagi ikki birikmaga protonning birikish joyini ko'rsating:



Yechish :

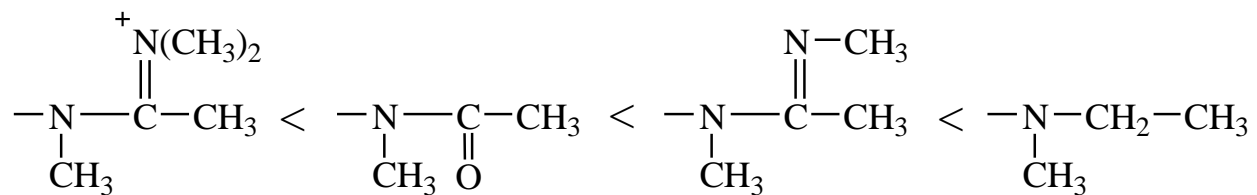


3. Molekula tarkibidagi ta'sir ko'rsatuvchi quyidagi guruhlarni (+) mezomer ta'sirining ortib borish qatoriga joylashtiring.



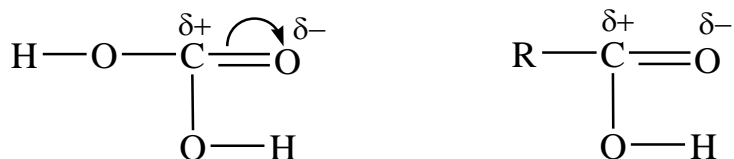
Yechish:

+M:

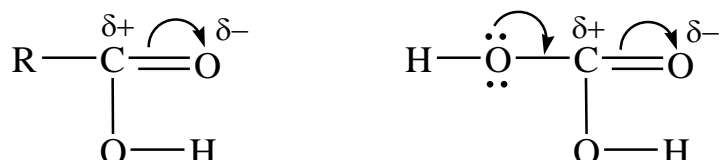


4. Nima uchun karbonat kislota har qanday karbon kislotasidan ham kuchsiz?

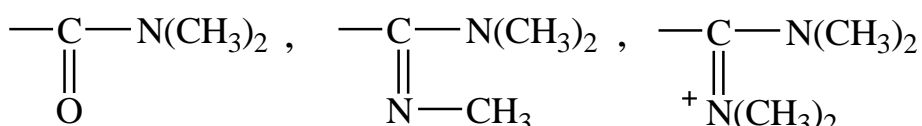
Echish: Kislotalarning kuchi (dissotsiatsiya konstantasining kataligi) karbonil ugleroddagi musbat zaryadning kuchli – yoki kuchsizligiga bog‘liq.



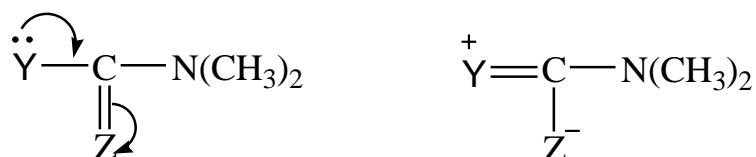
Bu zaryad katta bo‘lsa, kislorod-vodorod bog‘i shunchalik oson uziladi va kislota kuchli bo‘ladi. Zaryad karbon kislotasida kuchlidir, chunki karbon kislotada bu zaryadni alkil guruhi musbat induksion ta’sir tufayli qisman kamaytirsa, karbonat kislotada H-O – guruh mezomer ta’sir bilan kuchli kamaytiradi va uni juda kuchsiz qilib qo‘yadi:



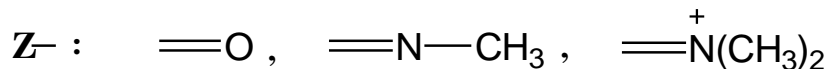
5. Ta’sir ko‘rsatuvchi guruhlarning manfiy mezomer ta’siri (-M) ortib borish qatoriga joylashtiring:



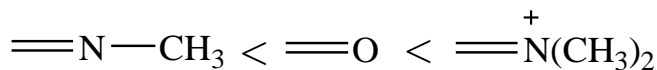
Yechish: Keltirilgan guruhlarning manfiy mezomer ta’sirini quyidagicha tasvirlash mumkin:



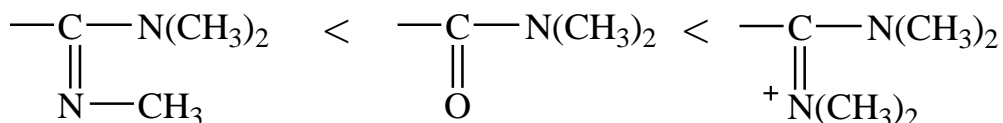
Bu erda Y – molekulaning berilgan guruuhlar ta’sir qilayotgan qismi.



Z - guruhning elektronakseptorlik hususiyati



qatorida ortib borganligi uchun berilgan guruhlarning manfiy mezomer ta’siri quyidagi qatorda ortib boradi:



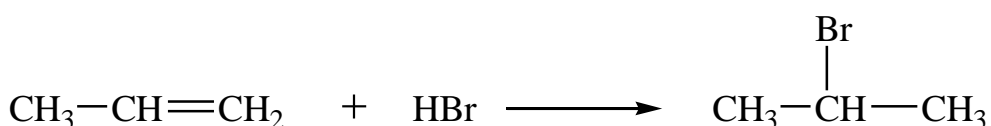
10. MEZOMER TA’SIRNING BOSHQA TURLARI

Mezomer ta’sirning yuqorida ko‘rib o‘tilgan turlari $\pi-\pi$ - va p-p - turidir.

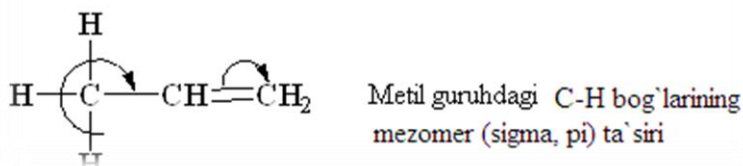
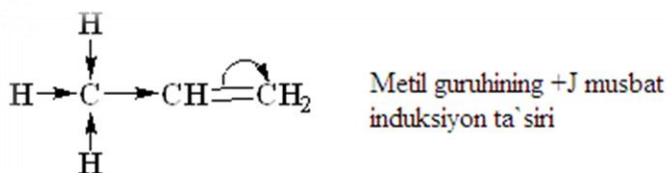
Mezomer ta’sirning oddiy bog‘ elektronlari bilan qo‘sish bog‘ elektronlarining (σ , π -) yoki ikkita oddiy bog‘ (σ,σ) elektronlarining tutashishi natijasida uzatilishi ham ma’lum. Bu ta’sirlarni o‘rganishga rus olimi A. N. Nesmeyanov katta hissa qo‘shtigan.

σ,π - Mezomer ta’sir

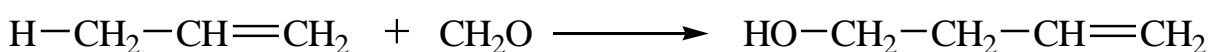
Bu ta’sir birinchi bor propilenga vodorod bromid birikish reaksiyasida V.V. Markovnikov tomonidan o‘rganilgan.



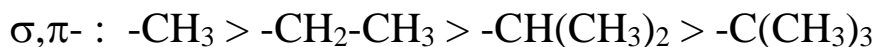
Propilen molekulasining qutblanishiga ($\mu=0,35D$) metil guruhning faqatgina induksion ta’siri emas (+J), balki bog‘lardagi elektronlarning ham siljishi o‘z ta’sirini ko‘rsatadi.



Bu ta'sir natijasida metil guruhidagi vodorodlarning harakatchanligi (protonli hususiyati) ortadi va kondensatlanish reaksiyasiga kirishish qobiliyatiga ega bo'lib qoladi:



Alkil guruhlar σ, π -mezomer ta'sirining quyidagi qatorda kamayib borishini 1935 yilda Bekker va Natanlar aniqlaganlar:



Shuning uchun bu ta'sir (σ, π -mezomer ta'sir) giperkon'yugatsiya yoki **Natan-Bekker effekti** deb ham yuritiladi.

σ, π -mezomer ta'sir π, π -va p, π -ta'sirlardan farqli ravishda birikmaning fizik hossalariga ta'sir qilmaydi, ya'ni bu ta'sir kuchsiz ta'sirdir.

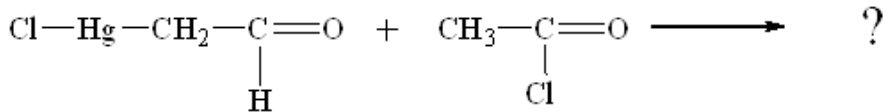
σ, σ -Mezomer ta'sir

Og'ir metall tuzlarining ($\text{HgCl}_2, \text{SbCl}_3, \text{AsCl}_3$) etilen va atsetilenga birikish mahsulotlari $\text{Me}-\text{CH}_2-\text{CH}_2-\text{X}$ va $\text{Me}-\text{CH}=\text{CH}-\text{X}$ da ikkita oddiy bog':

C-Me va C-X bog'lari elektronlarining tutashishi sodir bo'ladi va birikmalarning reaksiyalarida (masalan, X-guruhning almashinishi reaksiyalarida) juda osonlik bilan etilen va atsetilen ajralib chiqadi. Bu ta'sir σ, σ -mezomer ta'sir bo'lib u ham kuchsiz va moddaning fizik xossaligiga ta'sir qilmaydi.

Misollar:

1. Quyidagi birikmalar orasidagi reaksiya tenglamsini yozing.

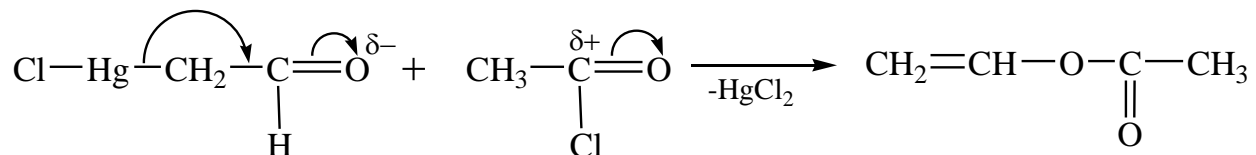


Yechish. Simoborganik birikma $\text{Cl}-\text{Hg}-\text{CH}_2-\text{CH}=\text{O}$ molekulasida C-Hg va

$\text{C}=\text{O}$ bog'lar elektronlarining tutashishi natijasida molekula kuchli qutblanadi:



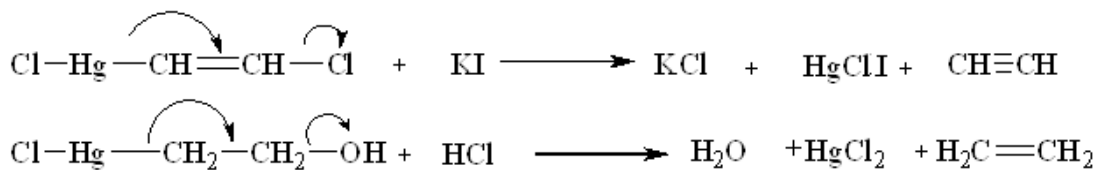
Shuning uchun bu birikma atsetilxlorid bilan reaksiyaga kirishganda reaksiyon markaz C-Hg – uglerod-atomidan $-\text{C}=\text{O}$ kislород atomiga ko'chadi:



2. Quyidagi reaksiya tenglamalarini tugallang:

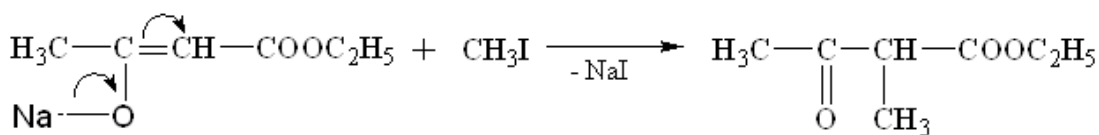
- 1) $\text{Cl}-\text{Hg}-\text{CH}=\text{CH}-\text{Cl} + \text{KI} \rightarrow ?$
- 2) $\text{Cl}-\text{Hg}-\text{CH}_2-\text{CH}_2-\text{OH} + \text{HCl} \rightarrow ?$

Yechish: Berilgan simoborganik birikmalarida σ, π - mezomer ta'sir mavjud bo'lganligi uchun (C-Hg va C-Cl yoki C-Hg va C-OH), bu birikmalardagi Cl va $-\text{OH}$ guruhlarning almashinish reaksiyasi atsetilen va etilen gazlarining osonlik bilan ajralib chiqishi bilan boradi:



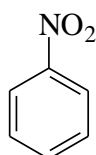
3. Natriyatsetosirka efiri bilan metiliiodid orasidagi reaksiya tenglamasini yozing.

Yechish. Natriyatsetosirka efiri molekulasida ham σ, π - mezomer ta'sir borligi tufayli, reaksiya asosan reaksiyon markazning kislород atomidan uglerod atomiga ko'chishi bilan boradi:

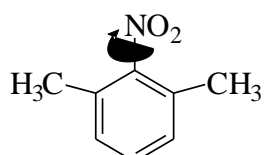


11. MEZOMERIYA VA FAZOVIY TA'SIR

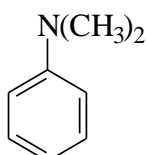
Fazoviy qarshilik tufayli ta'sir qiluvchi guruhlarning mezomer ta'siri kamayadi, chunki elektronlarning tutashish tekisliklari (oplanarligi) o'zgaradi. Bu esa molekulaning qutiblanishiga va boshqa fizik va kimyoviy xossalalariga o'z ta'sirini ko'rsatadi. Masalan, nitrobenzol va dimetilanilin xosilalarining dipol momentlari quydag'i qatorda kamayib boradi :



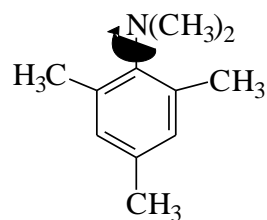
3.95 D



3.64 D



1.58 D



1.03 D

Koplanarlikning buzilishi fazoviy qarshilik tufayli C-N bog'i atrofida burilish bilan sodir bo'ladi. $\text{X} = -\text{N}(\text{CH}_3)_2$, $-\text{OCH}_3$ va $-\text{NO}_2$

bo'lganda birikmalardagi bunday burilish mos ravishda 65° , 49° va 54° ni tashkil kiladi. Bunday burilish natijisida mezomer ta'sir 58 %, 35 % va 41% ga kamayadi. Burilishni rentgenstruktura analizi hamda UB-spektrlari tasdiqlaydi.

Misollar

1. o- va p- etilbenzoy kislotalarining kuchini taqqoslang.

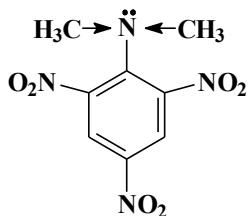
Yechish: Fazoviy qiyinchilik tufayli o- etilbenzoy kislotasi molekulasida benzol yadrosi bilan karboksil guruhining koplanarligi buziladi va yadroning $+M$ ta'siri keskin kamayadi va

kislotaning kuchi ortadi. Shuning uchun o-etylbenzoy kislota p-etylbenzoy kislotasidan kuchlidir.

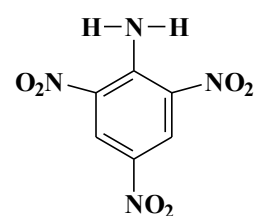
2. 2,4,6-uchnitroanilin kuchli asosmi yoki 2,4,6-uchnitro-N,N-dimetilanilin kuchli asosmi?

Echish: 2,4,6-uchnitro-N,N-dimetilanilinning asosliligi 2,4,6-uchnitroanilinning asosliligidan katta. Buning 2 ta sababi bor.

Birinchi sabab: 2,4,6-uchnitro-N,N-dimetilanilinning azot atomida joylashgan ikkita metil guruhining musbat induksion +I ta'siri tufayli azot atomi atrofidagi elektron zichlik ortganligi uchun bu birikmadagi asoslik ham 2,4,6-uchnitroanilinning asosliligidan katta bo'ladi.

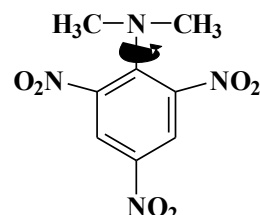


$$\text{pK}_a = 9,3$$

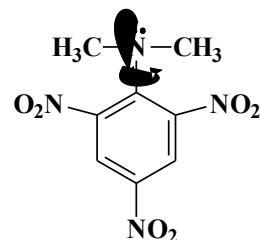


$$\text{pK}_a = 4,7$$

Ikkinchi sabab: Fazoviy qiyinchilik tufayli 2,4,6-uchnitro-N,N-dimetilanilindagi benzol yadrosi bilan N,N-dimetilamino- guruhining koplanarligi ko'proq buziladi:



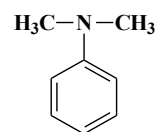
Buning natijasida asoslikning kamayishiga sabab bo'luvchi N,N-dimetilamin - guruxi azot atomining musbat mezomer ta'siri xam kamayadi, azot atomining asosligi ortadi:



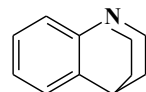
Bu sabab 2,4,6-uchnitro-N,N-dimetilanilin asosligining 2,4,6-uchnitroanilinning asosliligidan katta bo'lishining asosiy sababidir.

3. Quyidagi birikmalarning asosligi qaysi tartibda ortadi:

1. N,N-dimetilanilin



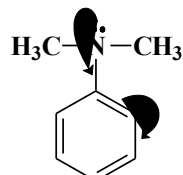
2. Benzxinuklidin



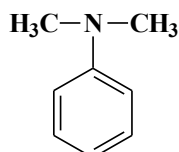
3. Xinuklidin



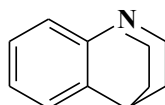
Yechish: Azot atomining benzol yadrosiga nisbatan ko'rsatadigan musbat mezomer ta'siri +M tufayli N,N-dimetilanilinning asosligi alifatik aminlar yoki bizning misolimizdagi benzxinuklidin va xinuklidin asosliligidan asosligidan kichik bo'ladi:



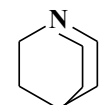
Benzxinuklidin molekulasida fazoviy kiyinchilik tufayli bu ta'sir keskin kamayadi, asoslik esa ortadi. Xinuklidin molekulasidagi azotning asosliligi eng katta bo'ladi.



$$pK_a = 5,06$$



$$pK_a = 7,79$$



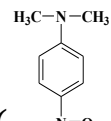
$$pK_a = 10,58$$

12. MEZOMERIYA VA REAKSION MARKAZNING KO'CHISHI

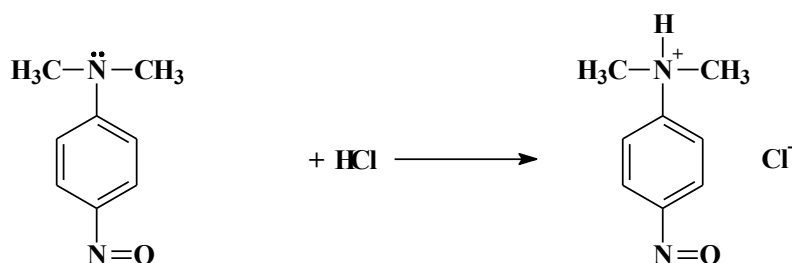
Molekulada atomlar yoki guruhlarning bir-biriga mezomer ta'siri tufayli reaksiyaga kirishayotgan molekula tarkibidagi faol reaksiyon markazning ko'chishi sodir bo'ladi. Boshqacha so'z bilan aytganda reaksiyaga kirishishi kerak bo'lgan markaz mezomeriya tufayli, reaksiyaga kirishmay, molekulaning boshqa qismida reaksiyon markaz paydo bo'ladi va reaksiyaga kirishadi. Kutilgan reaksiya o'rniga boshqa reaksiya sodir bo'ladi.

Misollar.

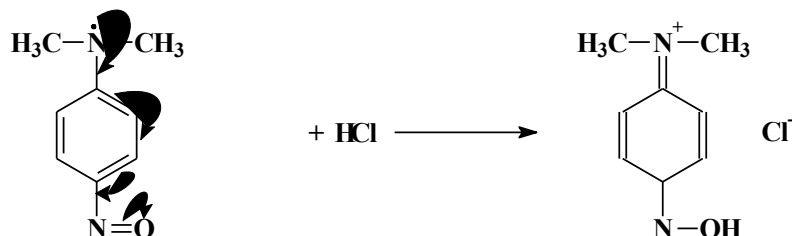
1. *p-Nitrozo-N,N-dimetilanilinga xlorid kislota ta'sir ettirilsa qanday mahsulot hosil bo'ladi?*



Yechish. Bu reaksiya kislota bilan (HCl) asosning () o'zaro ta'sir reaksiyasidir. Bu reaksiya natijasida, odatda, quydagicha mahsulot hosil bo'lishi kerak edi:

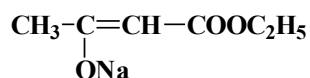


Ammo reaksiya shu tarzda sodir bo'lmaydi, molekulada atomlarning uzoq masofaga ta'sir etuvchi mezomer ta'siri tufayli reaksiyon markaz ko'chadi va proton kislorod atomiga birikadi:

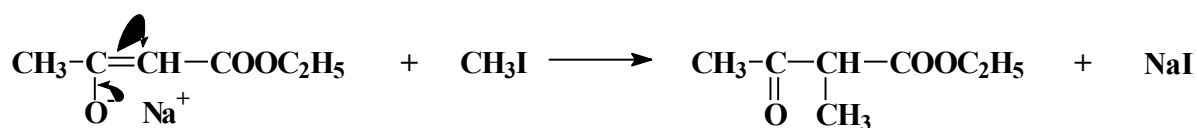


2. *Natriyatsetosirkalari efirini metilyodid bilan metillash reaksiyasi tenglamasini yozing.*

Yechish. Natriyatsetosirkalari efiri enol tuzilishga ega:

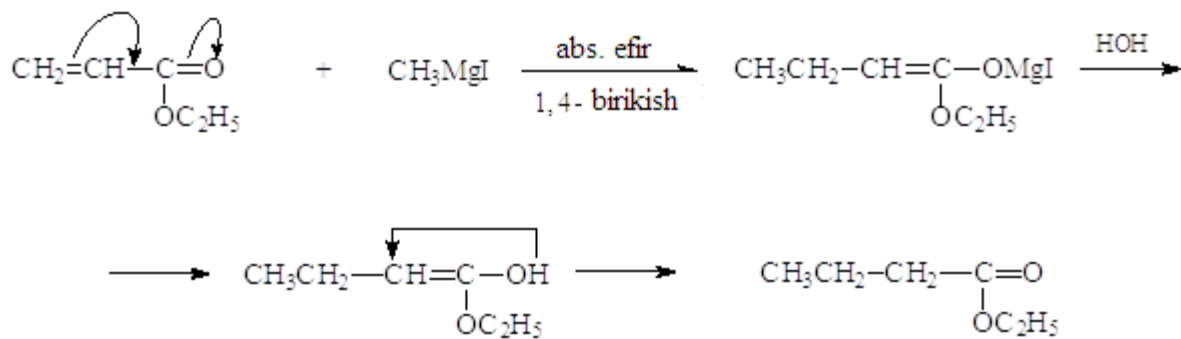


Uning metilyodid bilan reaksiyasi enolyat kislorod atomi xisobiga borishi kerak edi. Ammo mezomeriya tufayli reaksiyon markaz kislorod atomidan uglerod atomiga ko'chadi va reaksiya uglerod atomi xisobiga ketadi:

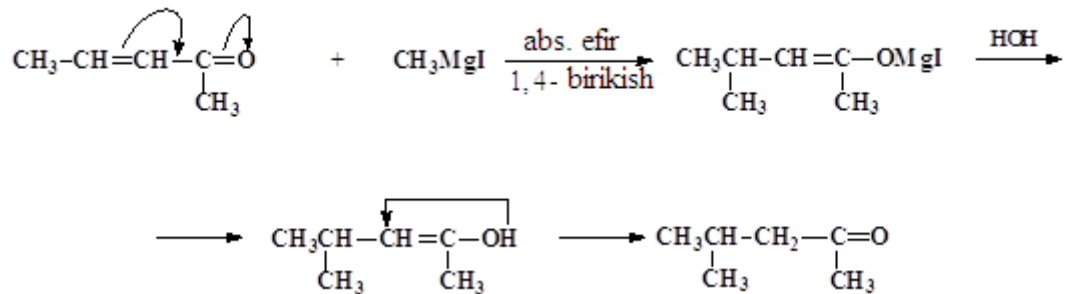


3. Etilakrilat va penten-3-on-2 larning metilmagniy yodid bilan reaksiya tenglamalarini yozing.

Yechish. Murakkab efirlar, aldegid yoki ketonlar Grinyar reaksiyasi bilan reaksiyaga kirishganda, odatda, karbonil guruxga magniy organik birikmaning birikishi sodir bo‘ladi. Ammo, karbonil guruhining molekuladagi C=C bog‘i elektronlari bilan mezomer ta’sirlashuvi mavjud bo‘lsa, bu reaksiya karbonil guruhiga emas, balki C=C qo‘sh bog‘ hisobiga ketadi, rekatsion markaz ko‘chadi:

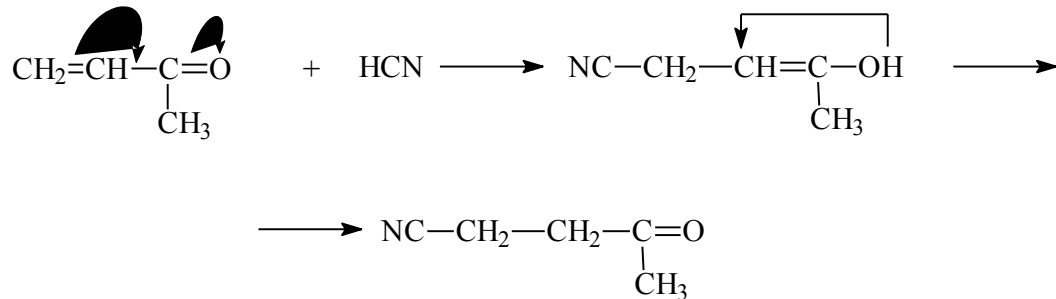


Penten-3-on-2 ham, asosan, 1,4-birikish xisobiga reaksiyaga kirishadi:



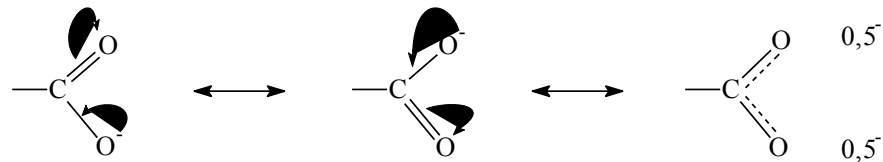
4. Metilvinil ketonga vodorod sianidning birikish reaksiya tenglamasini yozing.

Yechish. Bu reaksiya ham yuqoridagi misolga o‘xshash bo‘lib molekuladagi atomlarning mezomer ta’siri tufayli reaksiya 1,2-(ya’ni karbonil gurux hisobiga) emas, balki 1,4-holatda sodir bo‘ladi:

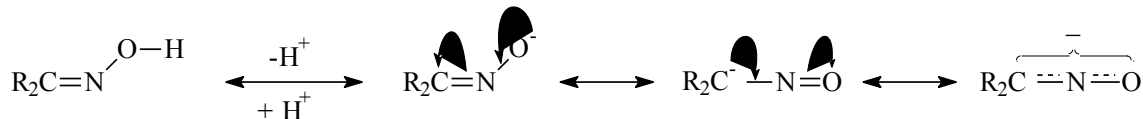


13. ION VA RADIKALLARDAGI HAMDA UCH A'ZOLI XALQA TUTGAN TO'YINMAGAN BIRIKMALARDAGI MEZOMERIYA

Organik reaksiyalar vaqtida, ko‘pincha, karboniy ionlar: karbokationlar yoki karboanionlar hosil bo‘ladi. Ularning ichki barqarorligi ionlarning elektron tuzilishiga bog‘liq. Masalan: Karboksilat anionining barqarorligi ionlarning kislorod anioni bilan karbonil guruhning o‘zaro mezomer ta’siri bilan tushuntiriladi:

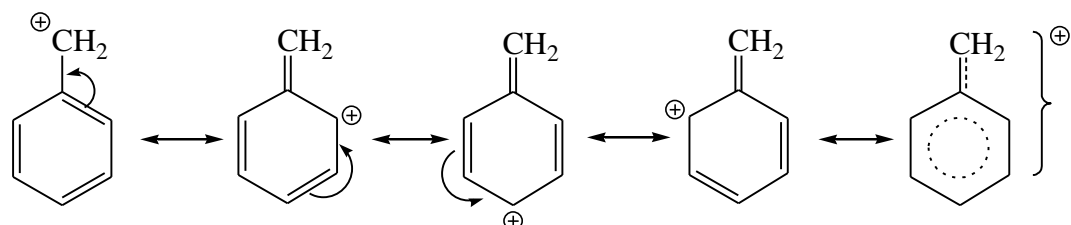


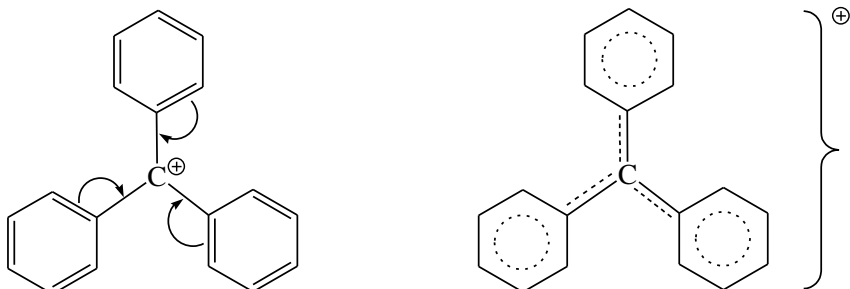
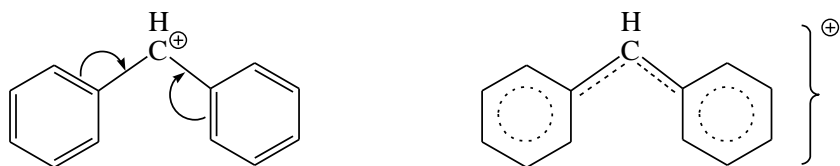
Shunga o‘xshash anion keton oksimlarining dissotsiyasida ham hosil bo‘ladi:



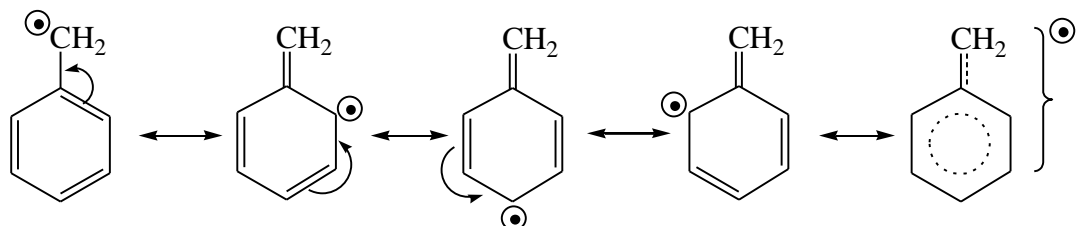
Alkil guruxlar tarkibidagi elektronoakseptor atomlar bunday manfiy zarrachalar qarorligining oshishiga yordam beradi.

Mono-, di- va ucharilmetyl karboniy ionlari (karbokationlar) birinchi navbatda aromatik yadrodagи π -elektronlar vositasida (ularning $+M$ musbat mezomer ta’siri tufayli) barqarorlashadi. Natijada musbat zaryad barcha aromatik yadrolar o‘rtasida bir tekis taqsimlanadi:

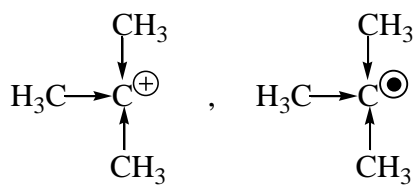




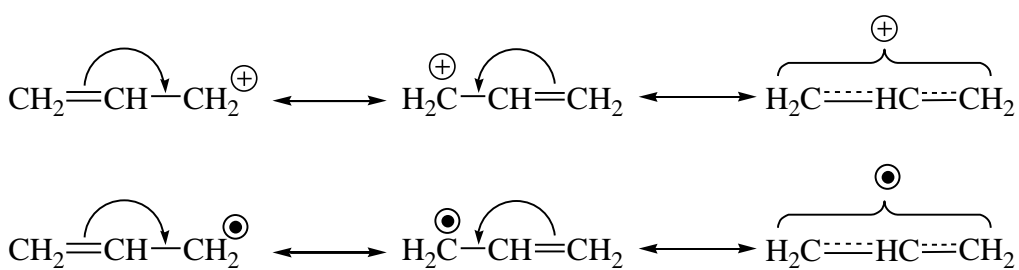
Agar aromatik yadrolarning o- va p- holatlarida elektronodonor guruhlar mavjud bo'lsa, ular xam musbat zaryadning delokallanishiga yordam beradi. Shu xildagi radikallar (toq elektronli zarrachalar) ning stabillashuvi ham o'xshashdir, chunki erkin radikallar ham elektrofil tabiatga egadir:



Alifatik qatordagi ionlar va radikallarning barqarorlashuvi yuqidagiga o'xshashdir:



Uchlamchi butil kationi va radikalining metil guruhlarning musbat induksion ta'siri tufayli barqarorlashishi.

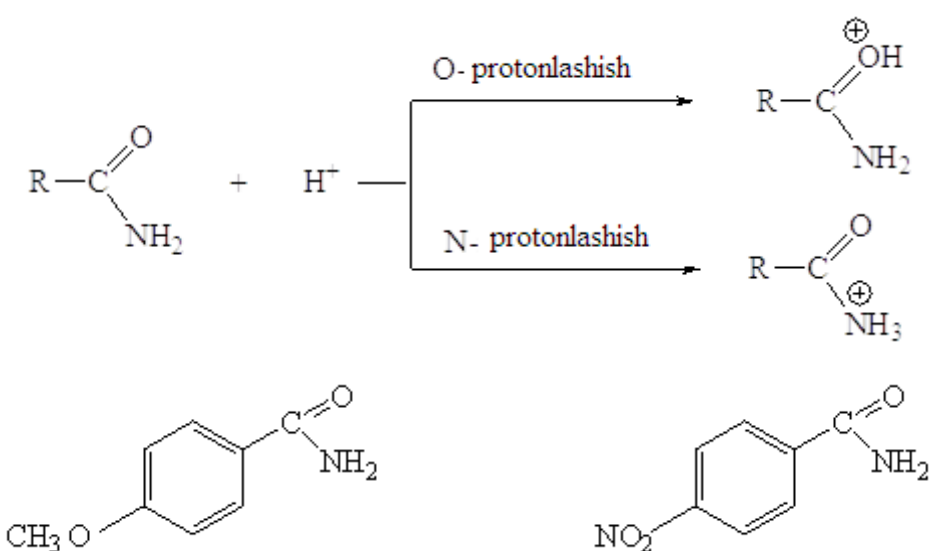


Allil kationi va radikali vinil guruhining musbat mezomer +M ta'siri tufayli barqarorlashadi. Shu sababli uchlamchi butil va allil kation va radikallari barqaror zarrachalardir.

Uch a'zoli xalqa tutgan vinilsiklopropan kabi birikmalarda siklopropan xalqasi va vinil guruhi o'zaro mezomer ta'sirida bo'ladi. Bunga sabab siklopropan xalqasidagi uglerod atomining valent burchaklari tetraedrik burchakli xolatdan chetlashganligidadir. Bunday chetlanish uch a'zoli siklopropan xalqasining elektron tuzilishi bilan tushuntiriladi. Bu tushuntirish siklopropan xalqasidagi uglerod atomlari sp^2 -gibrid elektronlarga ega degan taxminga asoslanadi. Siklopropan xalqasida σ -, π - yoki τ - (tau "banan") bog'lar mavjud deb taxmin qilinadi. Amalda siklopropan xalqasidagi bog'lar oddiy σ -bog' bilan π -bog' o'rta sidagi oraliq holatni egallaydi. Shuning uchun vinilsiklopropan molekulasidagi xalqa birikish reaksiyalarida alkilsiklopropanga nisbatan oson reaksiyaga kirishadi.

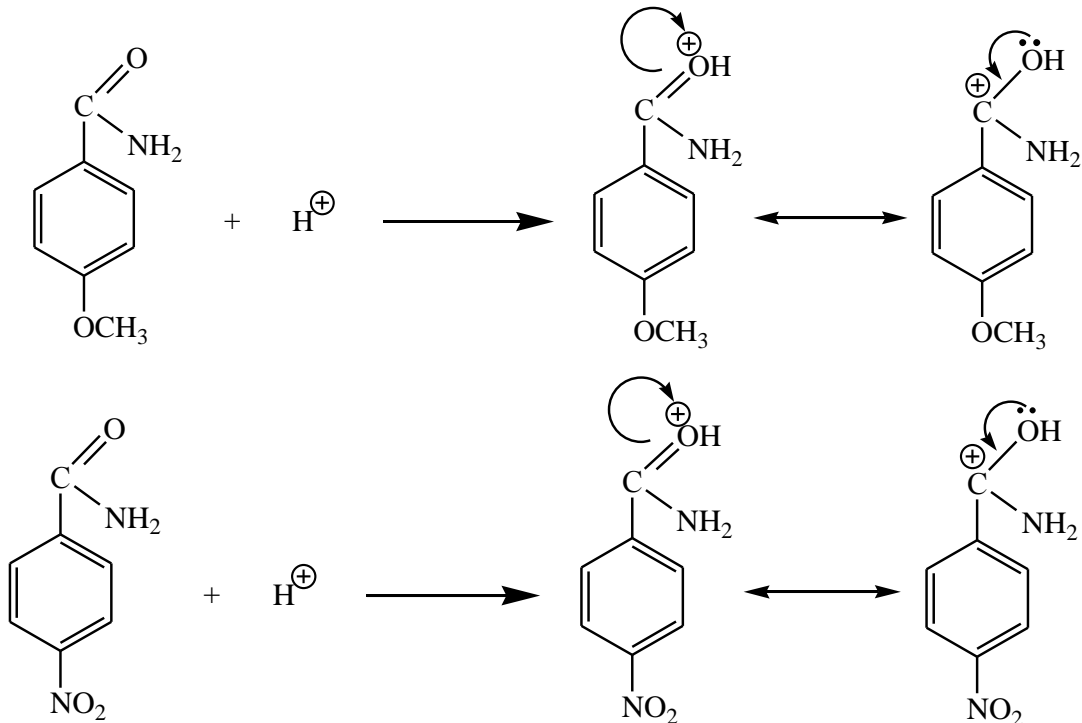
Misollar.

1. Kislota amidlari tuzilishiga qarab kislotalar ta'sirida kislorod O-atomi bo'yicha ham, azot N-atomi bo'yicha ham protonlanishi mumkin. Quyidagi amidlarning kaysi birida o-protonlanish ehtimoli ko'proq:

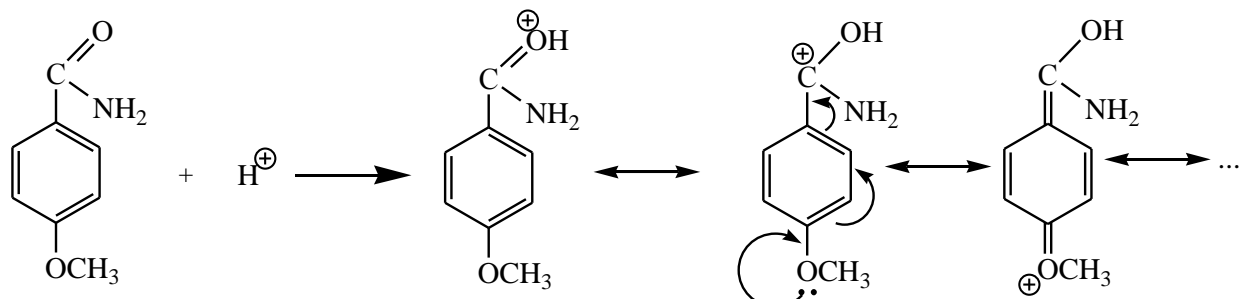


Yechish. Ma'lumki, qaysi amidning O-protonlanishi natijasida hosil bo'lgan ionning barqarorligi katta bo'lsa, shu amidga ko'proq O-proton-

lanish sodir bo‘ladi. Ikala amidning O-protonlanish mahsulotlarini yozib ko‘raylik:



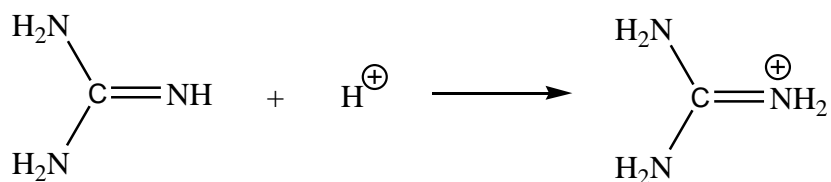
O-protonlanish natijasida xosil bo‘lgan karbokation benzol xalqasining p-holatida turgan elektronodonor guruh ($-\text{OCH}_3$) vositasida bar-qarorlashadi, elektronoakseptor guruh ($-\text{NO}_2$) vositasida esa qarorsizlanadi. Demak, p-metoksibenzamidda O-protonlanish ehtimolligi ko‘pdir:



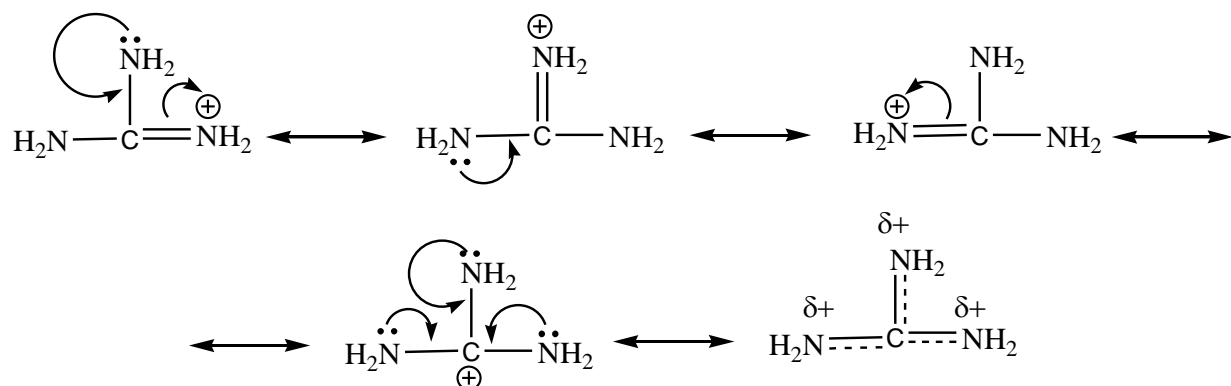
1. Guanidin ($(\text{NH}_2)_2\text{C}=\text{NH}$) ga proton birikkanda hosil bo‘ladigan kationning mezomer (rezonans) formulalarini yozing.

Yechish.

Guanidinga proton birikish sxemasini yozamiz:

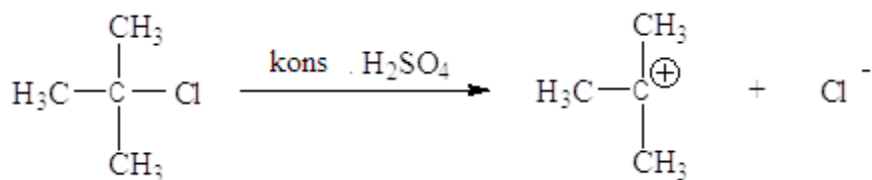


Bu ion ichki mezomeriya tufayli barqarorlashadi:

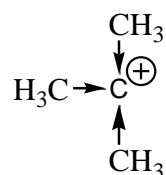


2. Konsentrangan sulfat kislotasida eritilgan uchlamchi butilxlorid is gazi bilan to'yintirilgan va suvgaga qo'yilgan. Bunda uchmetil sirka kislotasi hosil bo'lgan. Bunga sabab nima?

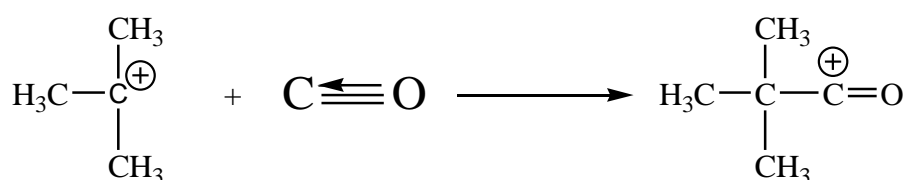
Yechish. Uchlamchi butilxlorid konsentrangan sulfat kislotasi eritmasida dissotsilanadi va uchlamchi butil kationi hosil bo'ladi:



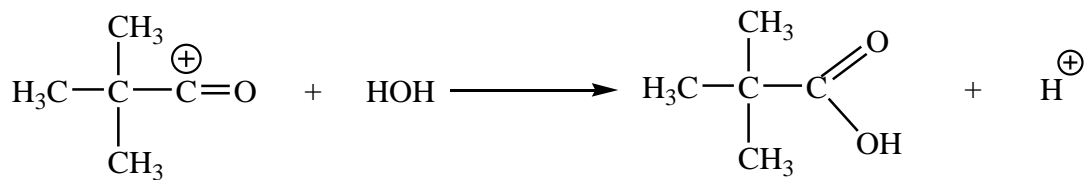
Bu kation metil guruhlarning induksion (+I) ta'siri tufayli barqarorlashadi:



Bu kation is gazi bilan quydagicha reaksiyaga kirishib yangi kation hosil qiladi:



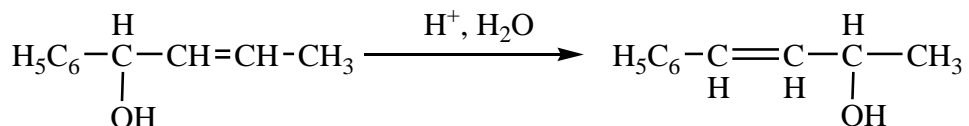
Yangi kation esa suv bilan reaksiyaga kirishib uchmetilsirka kislotasini hosil qiladi:



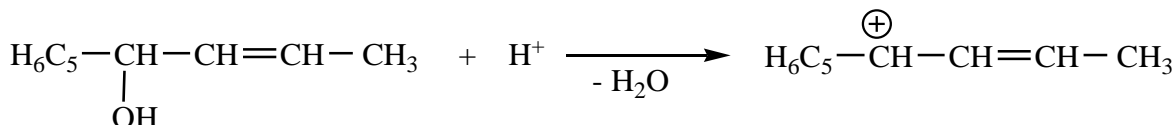
3. 4-fenil-buten-2-ol-4 kislotali suv eritmasida qizdirilganda oson izomerlanib 4-fenil-buten-3-ol-2 ga aylanadi. Bunga sabab nima?

Yechish.

4-Fenil-buten-2-ol-4 ning izomerlanib 4-fenil-buten-3-ol-2 ga aylanish reaksiya tenglamasini yozamiz:



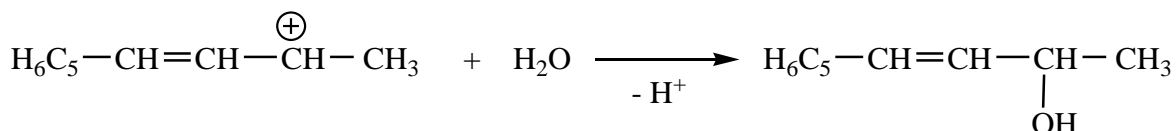
Bu izomerlanishning sababi reaksiya vaqtida orliq mahsulot (zarracha) sifatida karboniy ion (karbokation) hosil bo‘ladi:



Hosil bo‘lgan bu karbokation qo‘sh bog‘dagi elektronlaning musbat mezomer ta’siri tufayli barqarorlashadi va buning natijasida yangi mezomer karbokation hosil bo‘ladi:



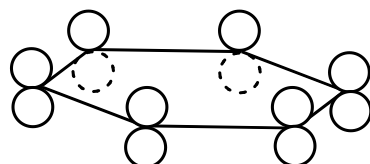
Bu karbokation esa suv bilan reaksiyaga kirishib reaksiyaga olingan spirtga izomer bo‘lgan spirtga aylanadi:



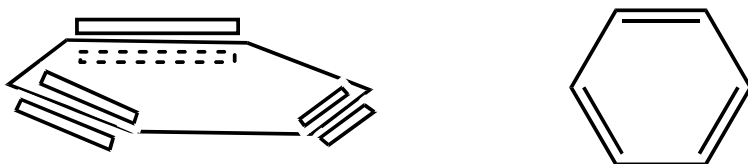
14. AROMATIK HOLAT. XYUKKEL QOIDASI

Organik kimyoning asosiy muammolaridan biri benzol va uning tuzilishi bilan bog‘liq bo‘lgan. Bu muammoni 1931 yilda E. Xyukkel to‘lqin mexanikasi yordamida hal qildi.

C_6H_6 – benzol molekulasining yassi (tekis) tuzilishi uglerod atomlari elektronlarining sp^2 -gibridlanishiga ega ekanini ko‘rsatadi. Har bir uglerod p-atom orbitallarining o‘qlari xalqa tekisligiga perpendikulyar joylashgan:



Tushunarlik, bunda 1,2-, 3,4- va 5,6- uglerod atomlarining p-atom orbitallari yonlama tutashishi mumkin va natijada lokallangan molekulyar orbitallar yoki Kekule strukturasi hosil bo‘ladi.



Haqiqatda esa, har bir p-orbital ikki tomonlama tutashadi va bunda delokallashgan molekulyar orbillar hosil bsladi:

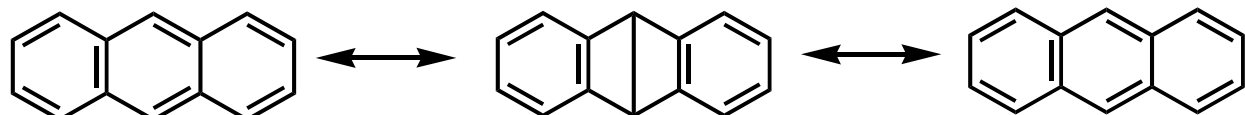


Bunda xalqa tekisligining pastki va yuqorigi qismida manfiy zaryadli ikkita xalqa vujudga keladi. Elektronlarning bunday taqsimlanishi shu bilan isbot qilinadiki, benzol molekulasidagi uglerod-uglerod bog‘lar bir xil $1,40 \text{ \AA}$ ($0,140 \text{ nm}$) uzunlikka ega. Bu uzunlik oddiy $1,54 \text{ \AA}$ va qo‘sh $1,34 \text{ \AA}$ bog‘lar uzunligining o‘rtacha qiymatidir. Molekula muntazam oltiburchakdan iborat bo‘lib unda oddiy bog‘ ham, qo‘sh bog‘ ham amalda yo‘q.

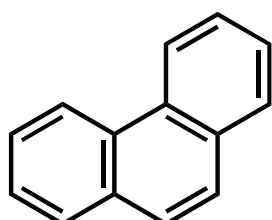
Benzol yuqori barqarorlikka ega bo‘lgan molekuladir. Bu barqarorlikning sabablari quydagilardan iborat:

1. Har bir uglerod atomidagi uchta σ -bog‘ bitta tekislikda yotadi va bir-biriga nisbatan 120° li optimal burchakda joylashadi.
2. Barcha oltita p-elektronlar siklik delokallangan molekulyar orbitallar hosil qilishda ishtirok etadi. Elektronlarning bunday taqsimlanishi ularning uchta lokallangan π -orbitallarda taqsimlanishidan energetik jixatdan qulayroqdir. Benzol gidrogenlanganda uch mol siklogeksen gidrogenlangandagiga nisbatan 36 kkal/mol kam energiya ajralib chiqadi. Bu energiya stabillanish yoki delokallanish energiyasi deb ataladi. Siklik delokallanish tufayli molekulaning barqarorlashishi benzol uchun birikish reaksiyasi emas, balki almashinish reaksiyasi xarakterli ekanini tushuntiradi. Almashinish reaksiyalarida aromatiklik to‘liq saqlanadi, birikish reaksiyasida esa u buziladi.

Xyukkel qoidasi bo‘yicha aromatik birikmalardagi delokallangan π -elektronlarning umumiyligi soni (N) $N=4n+2$ qiymatga ega bo‘ladi. Bunday $n = 0, 1, 2, \dots, n$ natural sonlardir. Demak, aromatik birikmalardagi delokallangan elektronlarning soni 2, 6, 10, 14, 18 va h.k. bo‘lishi mumkin. Molekula aromatik holatda bo‘lishi uchun 6 ta π -elektronni Kekule formulasidek 3 ta qo‘sish bog‘ga guruhlash mumkin bo‘lishi kerak. Bu shart chiziqli kondensirlangan aromatik birikmalarda (atsenlarda) bajarilmaydi. Masalan, antratsen uchun faqat 2 ta yadro uchun bunday formula yozish mumkin, uchinchi yadro esa uchta qo‘sish bog‘ bilan yozilmaydi:



Fenantrenda esa shart bajariladi:

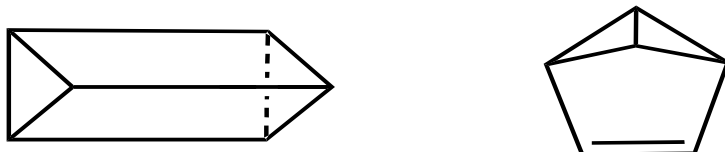


Shuning uchun antratsenning aromatik xarakteri fenantrennikidan kamroq va u 9,10-holatlarida olefinlar kabi birikish reaksiyasiga kiri-shadi. Yuqori molekulyar atsenlarda dienli xarakter yanada kuchlidir.

Yuqorida keltirilgan antratsen formulalarning ikkinchisidagi o‘rta halqa 1867 yilda Dyuar tomonidan benzol uchun taklif qilingan formulaga mos keladi:



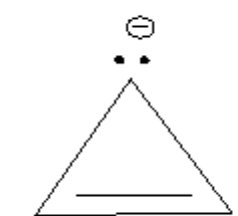
Dyuar benzoli deb ataluvchi moddaning molekulasi tekis bo‘lma-gan tuzilishga ega. Benzol uchun taklif qilingan prizman (Ladenburg), benzvalen (Xyukkel)lar ham tekis tuzilishga ega emas:



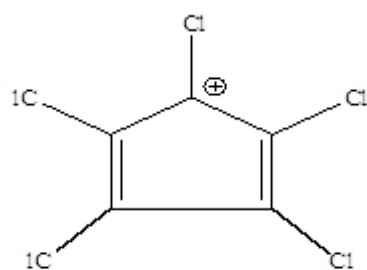
Benzolning valent izomerlari deb ataluvchi bu moddalar aromatik birikmalar emas, ular ultrabinafsha nurlar ta’siri ostida bir-biriga, shu jumladan aromatik benzolga aylanadi.

Antiaromatiklik

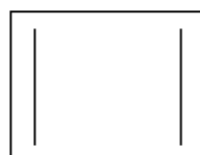
$N=4n$ $n = 0, 1, 2, \dots$ formulaga mos keladigan, kon’yugirlangan π -elektronlar sistemasiga ega bo‘lgan siklik birikmalar antiaromatik birikmalar deyiladi. Masalan, siklopropenil anioni, pentaxlortsiklopentadienil kationi, siklobutadien-1,3 kabilar antiaromatik birikmalar:



tsiklopropenil anioni



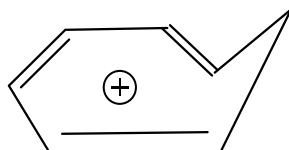
pentaxlortsiklopentadienil kation



tsiklobutadiyen-1,3

Gomoaromatiklik

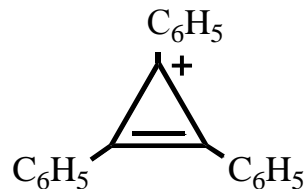
Notekis tuzilishga ega bo‘lgan, kon’yugirlangan qo‘shbog‘ elektronlarining fazoda yaqinlashib o‘zaro ta’sirlashishi natijasida vujudga keladigan siklik sistemalar gomoaromatik sistemalar deyiladi. Bunday birikmaga gomotropiliy kationi misol bo‘ladi.



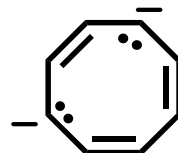
Misollar va masalalar

1. Quyida keltirilgan birikmalardan qaysilari aromatik birikmalar?

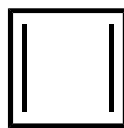
a) 1,2,3-uchfenilsiklopropeniliy kationi



b) Siklooktatrien dianioni



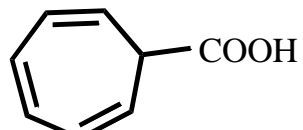
v) Siklobutadien



g) p-benzoxinon



d) 2,4,6 - siklogeptatrien-1-karbon kislota

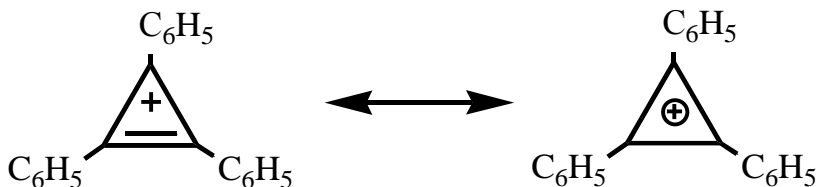


Yechish.

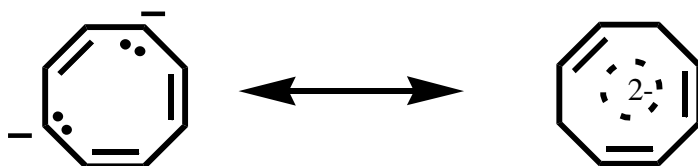
Bu misollarni echish uchun Xyukkelning aromatiklik qoidasini qo‘llaymiz.

a) 1,2,3-trifenilsiklopropenil kationi uchun Xyukkel qoidasini $N=4n+2$ ni qo‘llash mumkin. Bu formulada $n=0$, $N=2$. Shuning uchun

bu kation aromatik modda, uning formulasini quydagicha yozish mumkin.



b) Siklooktataren dianioni ham Xyukkel qoidasiga bo'ysunadi $n=2$. $N=10$. Dianion 10 ta delokallashgan π -elektron sistemasiga ega. Shuning uchun u aromatik xarakaterga ega.



v) Xyukkel qoidasi buziladi, chunki $N=2, 6, 10\dots$ bo'lishi kerak. Siklobutadien aromatik modda emas.

g) p-Benzoxinon molekulasi yopiq π -elektron sistemasiga ega emas, Xyukkel qoidasiga bo'ysunmaydi. Shuning uchun u aromatik xossaga ega emas, balki u siklik to'yinmagan keton, xolos.

d) 2,4,6-siklogeptatrien-1-karbon kislotasi yadrosidagi elektronlar yopiq, tutashgan sistemani tashkil qilmaydi, π -elektronlar soni $N=6$ bo'lishiga qaramay bu moda aromatik emas.

15. MOLEKULADAGI ATOMLAR TA'SIRINI MIQDORIY JIHATDAN ANIQLASH. KORRELYASION TENGLAMALAR. O'RINBOSARLAR VA REAKSIYALARING KONSTANTALARI

O'rribbosarlar ta'sirini xozirgi vaqtda ko'pincha yarim-emperik usul bilan hisobga olinadi. Bu usul reaksiyaning muvozanat yoki tezlik konstantasini asos qilib olishi mumkin:

$$\Delta G^0 = -2,3 RT \lg K_{\text{muv}} \quad - \text{muvozanatdagi reaksiyalar uchun.}$$

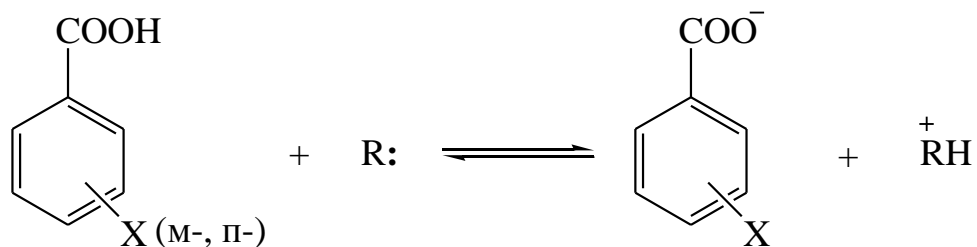
$$\Delta G^\ddagger = -2,3 RT \lg K_{\text{tez}} \quad - \text{reaksiya tezligi uchun.}$$

Bunda, ΔG^0 – standart erkin energiyaning o'zgarishi;

ΔG^\ddagger – standart aktivlanish energiyasining o'zgarishi;

T-absolut temperatura; R-universal gaz doimiysi

Muvozanatdag'i reaksiyaga misol qilib m- va p- holatlarida o'rinnbosarlar tutgan benzoy kislotalarining dissotsiatsiyasini olish mumkin:



Bunda X-o'rinnbosarning induksion va mezomer ta'siri birgalikda olib qaraladi. O'rinnbosarlar m- va p-holatlarda bo'lgani uchun ularning dissotsiatsiyaga fazoviy ta'siri bo'lmaydi.

X-o'rinnbosar ta'sirini shartli ravishda ta'sirni uzatish mexanizmi va reaksiyon markazning elektron ta'siriga sezgirligini hisobga oluvchi α faktorga ko'paytirilgan S harfi bilan ifodalaymiz ($S\alpha$).

Erituvchi-reagentning ta'sirini erkin energiya tarkibiga kiruvchi β -sezgirlik faktoriga ko'paytirilgan r xarfi bilan ifodalaymiz ($r\beta$).

Vodorodi almashingan va almashinmagan kislotalar uchun dissotsiatsiya konstantalarini mos ravishda quydagicha ifodalash mumkin:

$$\lg K_X = S\alpha \cdot r\beta \quad \text{va} \quad \lg K_0 = S_0\alpha \cdot r\beta$$

Bu konstantalar ayirmasi yoki farqi esa quydagicha topiladi:

$$\lg K_X - \lg K_0 = \lg \frac{K_X}{K_0} = \gamma \beta (S - S_0)\alpha$$

Agar vodorodni o'rinnbosar sifatidagi ta'sirini hisobga olinmasa, ya'ni $S_0=0$ bo'lsa va $S\alpha=\sigma$, $r\beta=\rho$ deb olinsa tenglama quyidagi ko'rinishga ega bo'ladi:

$$\lg \frac{K_X}{K_0} = \rho \sigma$$

Bu tenglama emperik jihatdan Gammet tomonidan keltirib chiqarilgan bo'lib, uning nomi bilan yuritiladi. Tenglama o'rinnbosarlar ta'sirini erkin energiya bilan bog'lagani uchun, u, erkin energiyaning chiziqli bog'lanishi (korrelyasiyasi) deb ataladi. Shuning uchun bu tenglama **korrelyasion tenglama** deb ataladi. Bu tenglamadagi σ -o'rinn

bosarning konstantasi deb ataladi. ρ -erituvchi, temperatura va reagent xarakteri bilan bog'liq bo'lgan faktorlarni o'z ichiga oluvchi reaksiya konstantasi deb ataladi. Bunday tenglamalar o'rinnbosarlar ta'sirini mod-daning fizik xossalari bilan bog'lash uchun ham ishlatalishi mumkin. Bunday xossalalar sifatida UB- va IQ-spektrlardagi yutilish chizig'inining o'rni va intensivligi, YAMR spektrlaridagi kimyoviy siljish, dipol momenti, polyarografik yarim to'lqin potensiallari olinishi mumkin.

M- va p-holatlardagi vodorodi almashingan benzoy kislotalarining suvdagi va 25°S dagi dissotsiatsiyasi uchun reaksiyon konstanta shartli ravishda $\rho=1$ deb olinadi. Bunda $\text{IgK}_X\text{-IgK}_H$ yoki $\text{pK}_H\text{-pK}_X$ ayirma bevosita o'rinnbosar X ning konstantasini beradi, ularni esa boshqa reaksiyalarning ρ konstantalarini xisoblash uchun ishlatalish mumkin.

σ -konstanta musbat ishoraga ega bo'lsa (+), o'rinnbosar reaksiyon markazdagi musbat (+) zaryadni oshiradi, ya'ni o'rinnbosar -I va -M ta'sirlarga ega bo'ladi, vodorodi almashingan benzoy kislotasining kuchi benzoy kislotanining kuchidan katta bo'ladi.

σ -konstanta manfiy ishoraga ega bo'lsa (-), o'rinnbosar reaksiyon markazdagi manfiy (-) zaryadni oshiradi, ya'ni u +I va +M ta'sirlarga ega bo'ladi, bunda vodorodi almashingan kislotaning benzoy kislotanining o'ziga qaraganda kuchsiz bo'ladi.

ρ -konstanta (+) musbat ishorali bo'lsa- bu nukleofil reaksiyaning belgisidir.

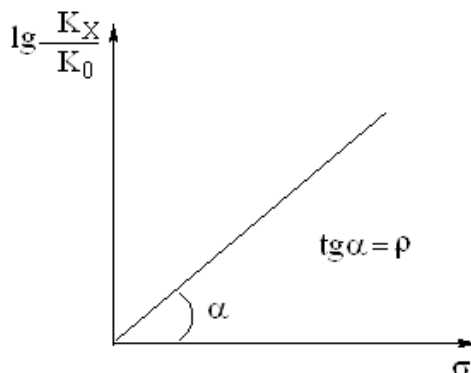
ρ -konstanta (-) manfiy ishorali bo'lsa- bu elektrofil reaksiyaning belgisidir.

ρ -konstantaning absolyut qiymati / ρ / kichik bo'lsa u reagentlar reaksiyon qobiliyatining katta ekanini bildiradi.

ρ -konstantaning absolyut qiymati / ρ / katta bo'lsa reagentlarning reaksiyon qobiliyati past bo'ladi. ρ -Tegishli reaksiyaning elektronga bo'lgan ehtiyojining o'lchovidir.

Gammet tenglamasi va boshqa korrelyasion tenglamalar grafik tarzda to'g'ri chiziq bilan ifodalanadi. Odatda lgK_X/K_H ning σ -ga bog'liqlik grafigi chiziladi. Bunda ordinata o'qiga tajribada topilgan IgK ning

qiymatlari, abssissa o‘qiga esa σ_X qiymatlari qo‘yiladi. Olingan to‘g‘ri chiziqning yotiqligi ($\tan \alpha$) ρ -konstantasini beradi.



Gammet tenglamasining grafigi

Quyida ba’zi o‘rinbosarlarning σ -(Gammet) konstantalari keltirilgan.

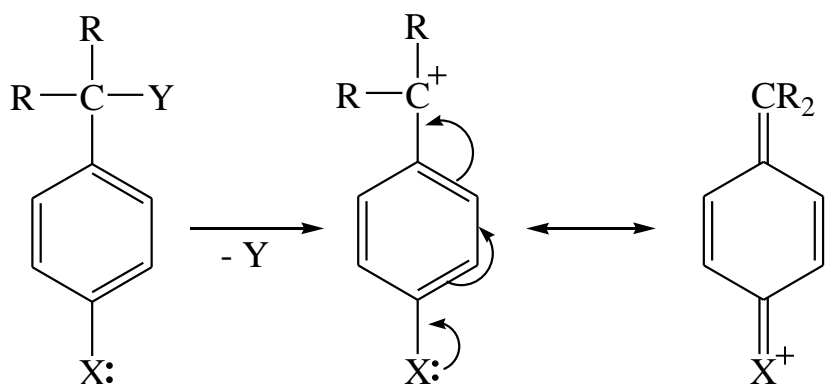
X	H	O ⁻	COO ⁻	CH ₃	Uchlamchi C ₄ H ₉ ⁻	C ₆ H ₅	OH	OCH ₃	NH ₂
σ_{m^-}	0	-0,7	-0,1	-0,07	-0,1	+0,06	+0,12	+0,11	-0,16
σ_{p^-}	0	-0,52	0	-0,17	-0,2	-0,01	-0,37	-0,27	-0,66

F	Cl	CN	NO ₂	⁺ NH ₃
+ 0.33	+ 0.37	+ 0.56	+ 0.71	+ 0.63
+ 0.06	+ 0.23	+ 0.65	+ 0.78	-

O‘rinbosarlarning boshqa konstantalari.

σ^+ - Braun konstantalari

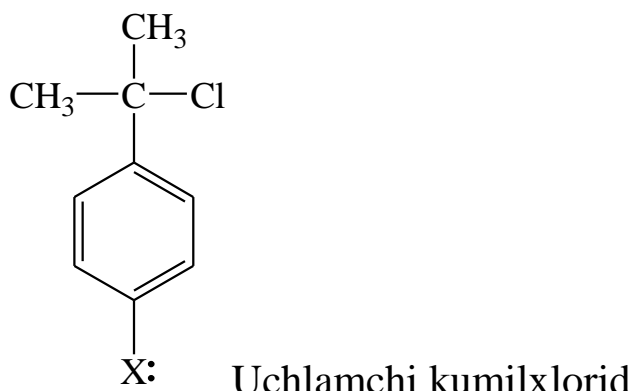
O‘rinbosarning reaksiyon markazdan uzoqligi va dipol orientatsiyasining turlicha bo‘lganligi uchun m- va p-holatda joylashgan bir xil o‘rinbosar uchun turli konstanta ishlatalishga to‘g‘ri keladi. Masalan, benzil turdag‘i birikmalarda reaksiya vaqtida hosil bo‘ladigan elektron taxchillik (kation yoki radikalning hosil bo‘lishi) tegishli p-holatdagi o‘rinbosarning mezomer ta’siri tufayli ma’lum darajada kamayishi mumkin:



Buning natijasida, mezomeriyaga layoqatli bo‘lgan sistemaning uzayishi kuzatiladi, bu esa o‘rinbosarning σ -konstantasiga ta’sir qiladi. Bu holda o‘rinbosar ta’siri mezomer $+M$ ulushining ko‘payishini hisobga olish kerak.

Bu ta’sir maxsus konstanta **$\sigma^+ \text{-} o'rinbosarning elektrofil konstantasi}$** – Braun konstantasi yordamida ifodalanadi. Ular odatdagi σ - (Gammet) konstantalarga nisbatan manfiyoq qiymatlarga ega. σ^+ -konstantalar p- holatda joylashgan $+M$ ta’sirga ega bo‘lgan o‘rinbosarlarga taaluqli, xolos. m- holatdagi va $-M$ ta’sirga ega bo‘lgan p- holatdagi barcha o‘rinbosarlar uchun odatdagi σ - (Gammet) konstantalar o‘z kuchida qoladi.

σ^+ -konstantalar uchlamchi-kumilxloridlarning 25°C da 90 % li suvli atsetondagi gidrolizi tezligi konstantalari asosida aniqlangan.

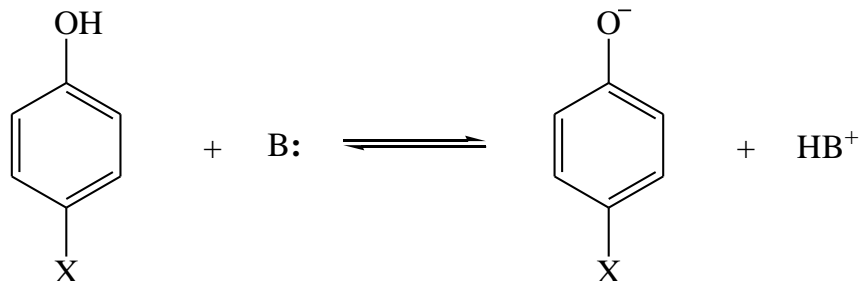


O‘rinbosarlarning elektrofil konstantalari aromatik qatordagi elektrofil almashinish reaksiyalarini o‘rganishda ayniqsa muhimdir. Odatdagi σ - konstantalar (Gammet konstantalari) bilan korrelyasiya (chiziqli bog‘lanish) bo‘lmaydi.

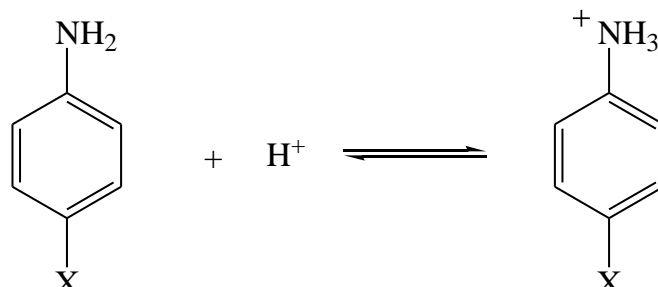
Quyida ba'zi o'rribbosarlarning σ^+ - Braun konstantalari keltirilgan.
Taqqoslash uchun Gammet σ -konstantalar ham berilgan:

X	H	CH ₃	(CH ₃) ₃ C	C ₆ H ₅	OH	OCH ₃	NH ₂	N(CH ₃) ₂	F	Cl
σ^+	0	-0.31	-0.25	-0.18	-0.92	-0.75	-1.3	-1.7	-0.07	+0.1
σ	0	-0.17	-0.20	-0.01	-0.37	-0.27	-0.56	-	+0.06	+0.23

Fenollarning deprotonlanishi:



Anilinlarning protonlanishi:



kabi reaksiyalarida p-holatda joylashgan o'rribbosarlarning kuchli manfiy mezomer - M ta'sirini hisobga olgan nukleofil σ^- konstantalar ishlataligandagina yaxshi korrelyasiya olinadi, chunki ularda mezomeriyaning kuchli ta'siri hisobiga olingan bo'ladi. σ^- konstantalarning qiymati odadagi σ -konstantalarga (Gammet konstantalariga) nisbatan musbatroq qiymatga ega bo'ladi. Masalan:

X	-NO ₂	-CHO	-CN	-COCH ₃
σ^- p-	+1,27	+1,03	+0,88	+0,84
σ p-	+0,43	+0,43	+0,60	+0,50

σ^- konstantalari amalda σ^+ -Braun konstantalariga nisbatan kamroq ishlataladi.

Shunday qilib, elektronga bo'lgan talabi turlicha bo'lgan turli reaksiyalarda o'rribbosarning induksion va mezomer ta'sirlarining hissasi

turlicha bo‘ladi. Shuning uchun har bir o‘rganilayotgan yangi reaksiya uchun o‘rinbosarning yangi konstantalarini qo‘llashga to‘g‘ri keladi, chunki ayni shu holdagina korrelyasiya yaxshi bo‘ladi. Hozirgi vaqtida bunday konstantalarning soni 40 tadan ko‘p.

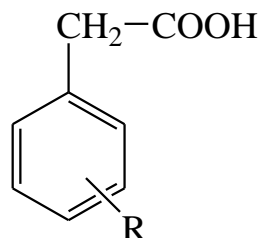
Agar p-holatdagi o‘rinbosarning ta’siri faqat induksion (σ_I) va mezomer (σ_M) ta’sirlardan iborat deb olinsa, quyidagi tenglamalar to‘g‘ri bo‘ladi.

$$\sigma_{p-} = \sigma_I + \sigma_M ; \text{ bundan } \sigma_M = \sigma_{p-} - \sigma_I \quad \text{yoki} \quad \sigma_I = \sigma_{p-} - \sigma_M$$

O‘rinbosarlarning p- va m-holatdagi σ -konstantalaridan foydalanib quyidagi tenglamalar yordamida o‘rinbosarning induksion σ_I va mezomer σ_M ta’sirlarini hisoblash mumkin:

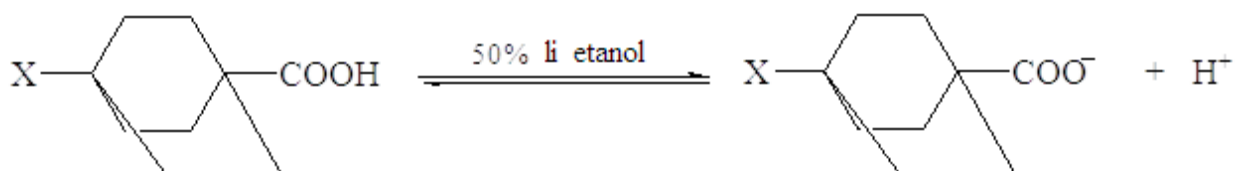
$$\sigma_I = \frac{3\sigma_{M-} - \sigma_{\pi-}}{2} ; \quad \sigma_M = \frac{3(\sigma_{\pi-} - \sigma_{M-})}{2}$$

O‘rinbosar induksion ta’sirini uning mezomer ta’siridan ajratish uchun reaksiyon mrkaz bilan aromatik yadro orasiga mezomer ta’sirini yo‘qotuvchi sp^3 -gibridlangan uglerod atomi kiritiladi.



Induksion konstantalar - σ_I

4-holatda almashingan bitsiklo [2,2,2] oktankarbon kislotalar o‘zining tuzilishiga ko‘ra benzoy kislotalariga o‘xshash bo‘lgani uchun, ularning dissotsilanish konstantalari uchun o‘shanday munosabatlardan foydalanish mumkin:



Reaksiya suvda emas, 50% li suvli etanolda o‘tkazilgani uchun $\rho=1$

emas, balki $\rho=1,52$ ga teng. Shuning uchun $\sigma_I = \frac{1}{1.52} \lg \frac{K_X}{K_0}$ bo‘ladi.

Topilgan σ_I konstantalar o‘rinbosarning faqat induksion ta’sirini ifodaydi. Bu qiymatlar boshqa usullar bilan topilgan σ_I ning qiyomatlariga to‘liq mos tushadi.

Quyida ba’zi o‘rinbosarlarning σ_I konstantalari keltirilgan:

X	H	CH ₃	(CH ₃) ₃ C	C ₆ H ₅	OH	OCH ₃	NH ₂	N(CH ₃) ₂	F	Cl
σ_I	0	-0.5	-0.07	+0.10	+0.25	+0.26	+0.10	+0.10	+0.52	+0.47

*Taft konstantalari - σ^**

Taft α -holatda turli o‘rinbosarlari bo‘lgan sirka kislota efirlarini kislotali va ishqoriy muhitda suvli spirt yoki suvli atseton eritmalaridagi gidroliz reaksiyalarini o‘rganib hamda reaksiyalarning nisbiy tezliklari orasidagi farqdan foydalanib, yangi tenglama tuzdi:

$$\lg \frac{K_X}{K_0} = \rho^* \sigma^*$$

bu erda σ^* -o‘rinbosarning Taft konstantasi.

Taft konstantasini aniqlashda standart sifatida sirka kislota olingan. Bu konstanta σ^* ni emperik asosda σ_I konstantasi bilan taqqoslash mumkin.

$$\sigma_I = 0.16 \sigma^*$$

Taft X-CH₂ –COOR dagi X o‘rinbosar ta’sirini induksion va fazoviy ta’sirlardan iborat deb qabul qildi:

$$\lg \frac{K_X}{K_0} = \rho^* \sigma^* + \delta E_s$$

bu erda δ - X o‘rinbosarning fazoviy konstantasi.

X-CH₂ –COOR ning kislotali gidrolizida ham, ishqoriy gidrolizida ham oraliq mahsulot sifatida tetraedrik uglerodli birikma hosil bo‘lgani uchun X o‘rinbosarning mezomer ta’siri kuzatilmaydi.

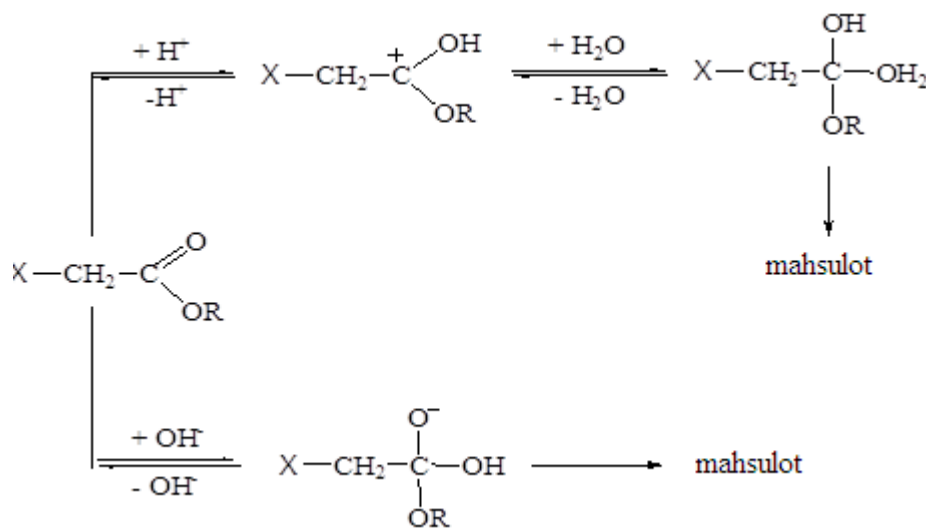
Kislotali gidrolizda avval proton, keyin suv birikadi va suvning birikishi reaksiya tezligini belgilaydi. Reaksiyaning bиринчи bosqichini X-o‘rinbosardagi elektronodonor o‘rinbosarlar, ikkinchi bosqichchini – elektronoakseptor o‘rinbosarlar tezlatadi. O‘rinbosar X ga bo‘lgan bunday qarama-qarshi talab uning ta’sirini yo‘qqa chiqaradi va shuning

uchun reaksiyaning tezligi o‘rinbosarning qutblantiruvchi ta’siriga bog‘-liq bo‘lmay, balki uning fazoviy ta’siriga bog‘liq bo‘lib qoladi.

$$\lg\left(\frac{K_X}{K_0}\right)_A = \delta E_s$$

Shunday qilib, almashingan sirka kislota $X-\text{CH}_2-\text{COOR}$ efirlarining kislotali muhitda gidrolizi reaksiyalarini o‘rganib X -o‘rinbosarning fazoviy konstantalarini aniqlash mumkin δ .

Almashingan sirka kislota efirlarining kislotali (A) va ishqoriy (V) muhitdagi gidrolizlarining sxemasini quyidagicha ko‘rsatish mumkin:



Efirlarning kislotali va ishqoriy muhitda gidrolizidagi X -o‘rinbosarga nisbatan bir xil fazoviy talab qo‘yilgani uchun o‘rinbosarning bunday ta’sirini yo‘qqa chiqaruvchi tenglama tuzish mumkin:

$$\lg\left(\frac{K_X}{K_0}\right)_B - \lg\left(\frac{K_X}{K_0}\right)_A = (\rho_B - \rho_A) \sigma^*$$

$(\rho_V - \rho_A)$ suvli spirt yoki atseton eritmasida 2,48 ga teng. Shuning uchun yangi konstanta Taft σ^* konstantasi quyidagicha aniqlanadi:

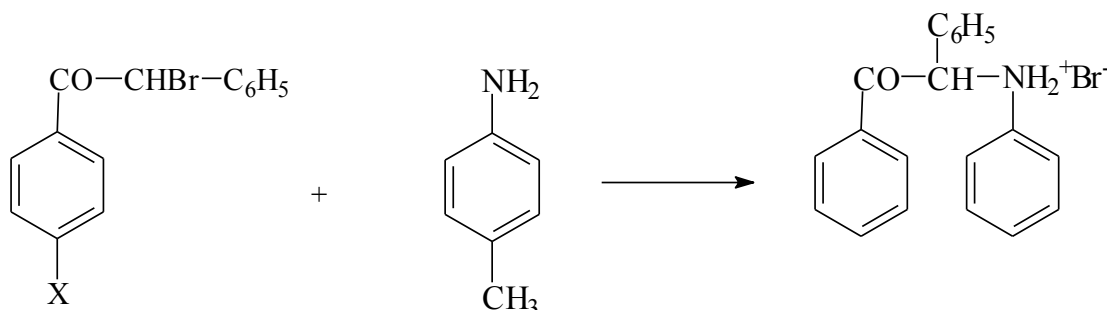
$$\sigma^* = \frac{1}{2,48} \left[\lg \left(\frac{K}{K_{\text{CH}_3}} \right)_B - \lg \left(\frac{K}{K_{\text{CH}_3}} \right)_A \right]$$

Taft tenglamasi korrelatsion tenglamalarni qo‘llash imkoniyatlarini kengaytiradi. Quyida ba’zi o‘rinbosarlarning σ^* Taft konstantalari keltirilgan:

X	H	CH ₃	(CH ₃) ₃ C	C ₆ H ₅	OH	OCH ₃	F	Cl	Br	NO ₂
σ^*	+0.49	0	-0.30	+0.60	1.55	+1.45	+3.1	+2.9	+3.6	+3.9

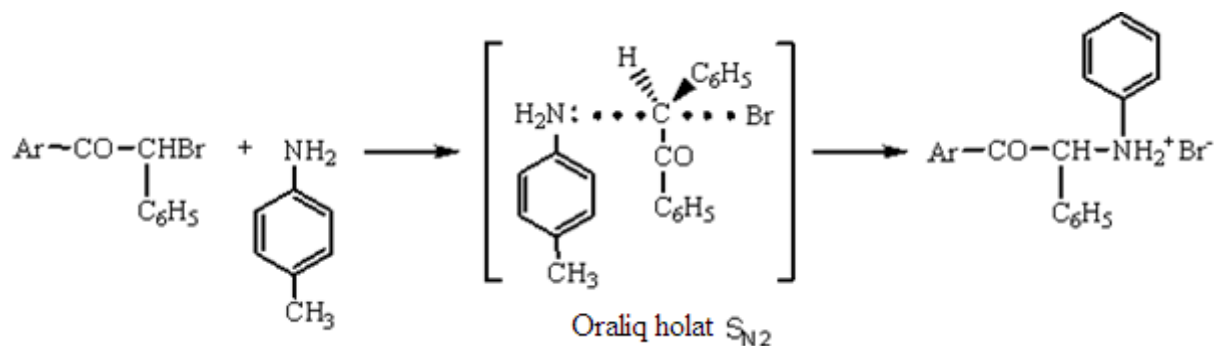
Misollar.

1. Quyidagi reaksiya tezligi Gammet konstantalari σ - bilan yaxshi korrelyasiya beradi va reaksiyon konstanta ρ musbat qiymatga ega:



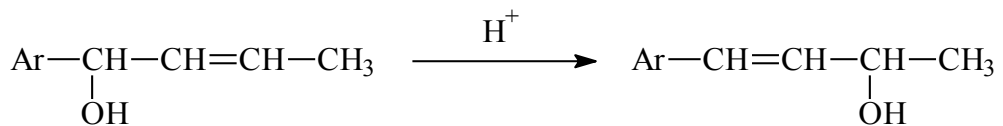
Berilgan ma'lumotlar asosida reaksiyaning mexanizmini taklif qiling.

Yechish: Mazkur reaksiya to'yingan (sp^3) uglerod atomidagi galogen atomining (bromning) aminoguruhga nukleofil almashnishiadir. Reaksiya konstantasining musbat ishorasi ham uning nukleofil almashtinsh reaksiyasini ekanini tasdiqlaydi. σ^+ yoki σ^- -konstantalar bilan emas, balki tezlikning oddiy σ -Gammet konstantalari bilan yaxshi chiziqli bog'lanishda bo'lishi reaksiyon markazda musbat yoki manfiy ion hosil bo'lmasligini ko'rsatadi. Shuning uchun, reaksiya C-Br bog'i bo'yicha dissotsilanish sodir bo'lmasdan, $S_{N}2$ –sinxron jarayon tarzida ketadi:

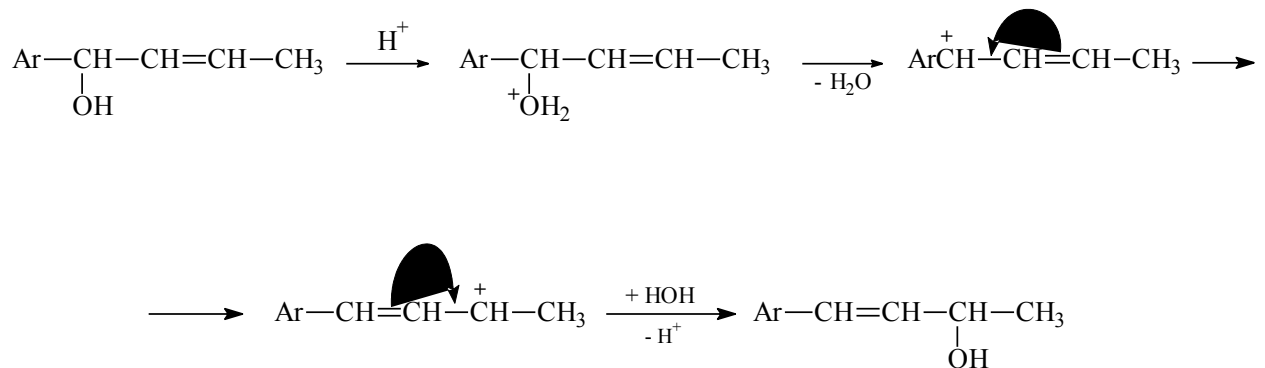


2. Arilpropenilkarbonollarning kislota katalizatorligida boradigan izomerlanish reaksiyasidagi Gammet tenglamasining reaksiyon konstan-

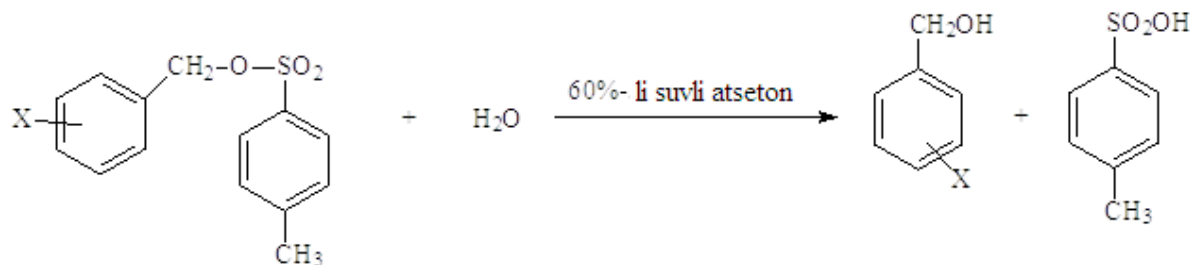
tasi $\rho = -6,08$ qiymatga ega ekanligi ma'lum bo'lsa, u reaksiya mexanizmining qanday ekanligidan darak beradi?



Yechish. Ma'lumki, ρ ning absolyut qiymati kata va uning manfiy ishoraga ega ekani reaksiyon markazdagi elektron zichlikda kata o'zgarish bo'lganidan va reaksiyaning oraliq modda sifatida karbakation hosil bo'lishi bilan ketishini ko'rsatadi:

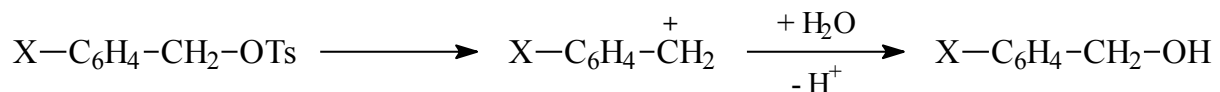


3. Qo'yidagi sxema bo'yicha boradigan, almashigan benziltozilatlarning 60% - li suvli atsetondagi solvoliz reaksiyasi uchun chiziqli bog'lanishning mavjud emaslik sababini tushuntiring:



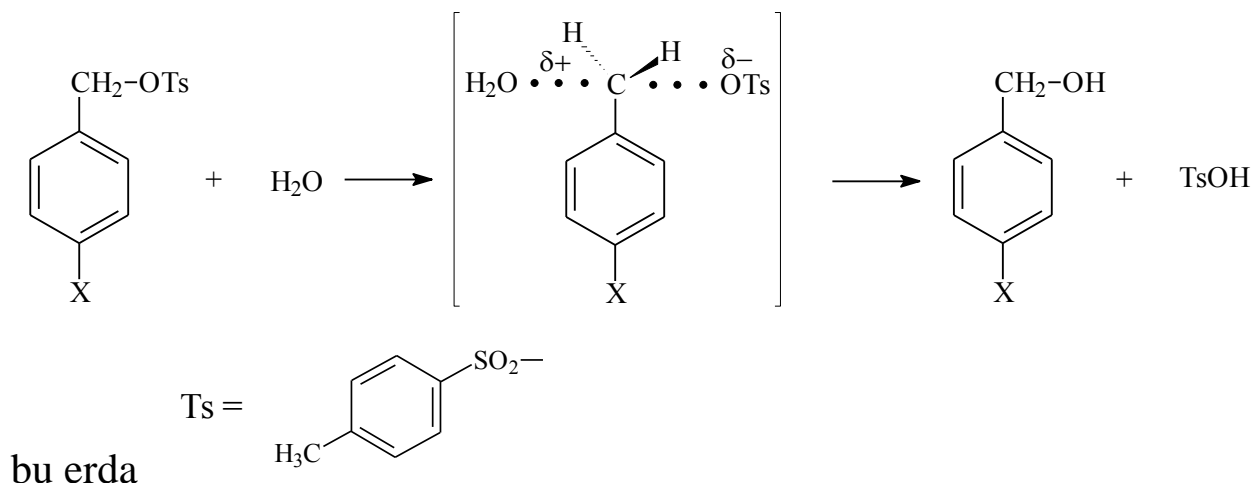
Yechish: Ikkita bir-biri bilan raqobat qiluvchi mexanizmlar bir xil ishorali turli qiymatdagi ρ bilan xarakterlanganda, to'g'ri chiziqli bog'lanishdan chetlanish sodir bo'ladi.

Benziltozilat yadrosidagi o'rinosarlar (X) elektronodonor bo'lsa, 60%-li suvli atseton eritmasidagi solvoliz reaksiyasi S_N1 mexanizmi bo'yicha karbakation hosil bo'lish orqali ketadi:



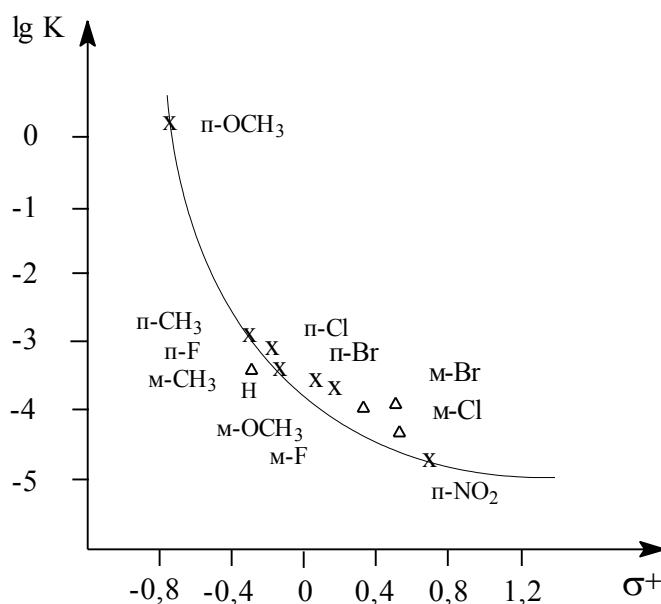
Bu reaksiya ρ ning manfi ishorali kata qiymati bilan xarakterlanishi kerak, chunki oraliq holatda reaksiyon markazda ancha katta qiymatli musbat zaryad hosil bo‘ladi.

Elektroakseptor tabiatli o‘rinbosarlar (X) bo‘lganda reaksiya S_N2 mexanizm bo‘yicha boradi:



Bunda ρ ning ishorasi o‘zgarmaydi, ammo uning absolyut qiymati ancha kichik bo‘lib qoladi.

Shunday qilib, to‘g‘ri chiziqli bog‘lanishning yo‘qligi reaksiya mexanizmining yoki reaksiya tezligini belgilovchi bosqichning o‘zgarishidan darak beradi.



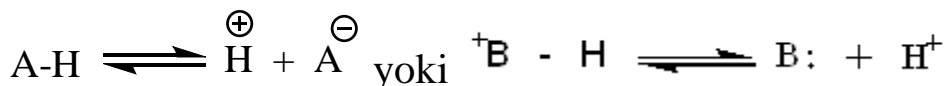
Almashining benziltozilatlarning solvoliz reaksiyasi uchun bog‘lanish egri chizig‘i

16. ORGANIK BIRIKMALARING KISLOTALI VA ASOSLI XUSUSIYATLARI

Anorganik kimyoda bo‘lgani kabi organik kimyoda ham kislotalar va asoslar tushunchalari mavjuddir. Organik moddalarning kislotali yoki asosli xossalari to‘g‘risida ikkita nazariya mavjud:

1. Louri-Brensted nazariyasi;
2. Lyuis nazariyasi.

Louri-Brensted nazariyasi bo‘yicha kislotalar deb proton beruvchi, asoslar deb esa – proton biriktirib oluvchi moddalarga aytiladi, ya’ni:



bu erda, ${}^+B-H$ – protonlangan asos (kislota)

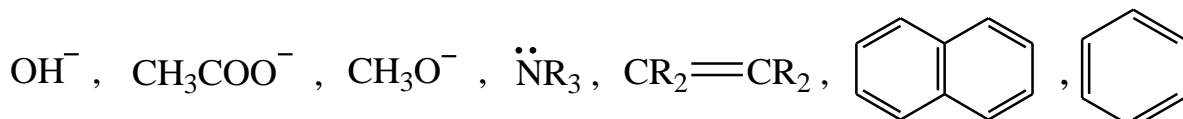
Louri-Brensted nazariyasi asosidagi bu tenglamalardan quyidagicha juda muhim xulosa kelib chiqadi:

Kuchli kislotaga kuchsiz asos mos keladi va aksincha kuchsiz kislotaga kuchli asos mos keladi. Maslan, sirka va xlorsirka kislotalar solishtirilganda xlorsirka kislota sirka kislotaga nisbatan taxminan 100 barobar kuchli ekani aniqlanadi.



Ularga mos keluvchi anionlarning asosli xususiyati solishtirilganda esa atsetat anioni xloratsetat anioniga nisbatan taxminan 100 barobar kuchli asosdir. Bunga sabab xlor atomining kuchli elektronoakseptorlik xossaga ega ekanidir.

Lyuis nazariyasiga muvofiq kislotalar elektronga taxchil bo‘lgan, asoslar elektronga boy bo‘lgan, bo‘linmagan elektron juftli, qo‘sh bog‘li va aromatik yadrosi bo‘lgan moddalardir. Masalan, Lyuis kislotalari: H^+ , BF_3 , AlCl_3 , ZnCl_2 , FeCl_3 , ${}^+CR_3$ Lyuis asoslari:



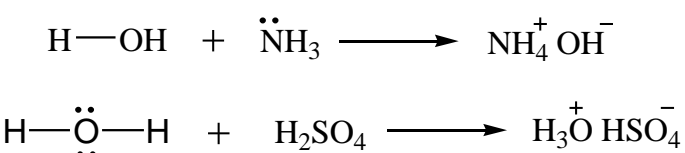
BF_3 , AlCl_3 , ZnCl_2 , FeCl_3 , AlBr_3 kabi elektroneytral birikmalarning markaziy atomlari (B , Al , Zn , Fe) dagi elektronga taqchillik shundan iboratki, bu atomlar atrofidagi sakkizta barqaror (oktet) elektron qobiq o‘rniga oltita (sekstet) elektron qobiq mavjuddir. Shuning uchun bu moddalar elektroneytral bo‘lsa ham o‘ziga yana ikkita elektron (asos) biriktirib olishga va elektronlarni sakkistaga etkazishga harakat qiladi va shuning uchun ular kislotali xususiyat namoyon qiladi. Bu tuzlar *Lyuis kislotalari* deyiladi.

Organik moddalarning kislotali yoki asosli xususiyatlari to‘g‘risida gap ketganda ularga Lyuis nazariyasi ko‘proq mos tushadi va shuning uchun bu nazariyadan keng foydalilanildi.

Kislotalilik yoki asoslilik tushunchalari nisbiy tushunchalardir. Moddaning kislotali xossasi asos ishtirokida, asosli xossasi esa – kislota ishtirokida namoyon bo‘ladi. Masalan, gaz holdagi HCl kislota emas, lekin u asos ishtirokida (suv) kislotaga aylanadi.

Demak, moddaning kislota yoki asos bo‘lishi uni o‘rab turuvchi moddalar xarakteriga bog‘liqdir.

Amfoter xossaga ega bo‘lgan suv kuchli asoslarga nisbatan (masalan, ammiakka) kislotali, kuchli kislotalar (masalan, sulfat kislota) ga nisbatan asosli xossa namoyon qiladi:



Umuman $\text{H}-\text{R}$ ko‘rinishidagi har qanday organik modda, shu jumladan, uglevodorodlar ham kislotali xossaga ega bo‘lishi mumkin, bunda faqat protonni R -qoldiqqa nisbatan kuchliroq bog‘lovchi asos bo‘lsa bas.

Suvga o‘xshagan amfoter xossaga ega bo‘lgan moddalar o‘z protonini o‘zi biriktirib oluvchi akseptorga ham ega:



Bu jarayon *avtoprotoliz* deyiladi.

Birikmaning kislotali yoki asosliligi erituvchining asosligiga (mos ravishda kislotaliligiga) bog‘liqdir. Shuning uchun moddalarning tegishli konstantalari solishtirilganda hamma vaqt erituvchi ko‘rsatiladi. Asosliligi katta bo‘lgan erituvchida kuchli kislotalar ham, kuchsiz kislotalar ham chuqur va farqi kam dissotsiyalanishga uchraydi. Bunday erituvchilarni kislota kuchini tenglashtiruvchi erituvchilar deyiladi. Shu sababdan, kuchsiz kislotalar o‘rganilganda suvga nisbatan asosliroq erituvchi, maslan, suyuq ammiak yoki aminlar qo‘llaniladi. Kuchsiz asoslar tadqiq qilinganda esa suvga nisbatan kislotaliroq erituvchi, masalan, suvsiz sirka kislota, kons. sulfat kislotalardan foydalaniladi. Kuchli kislotalar o‘rganilganda kuchsiz kislota, masalan, suvsiz sirka kislota ishlatiladi.

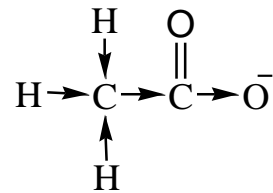
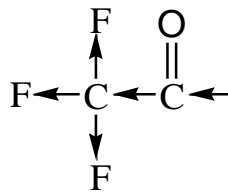
Moddaning yuqori kislotaliligi kerak bo‘lsa kislota kuchini farqlaydigan, kislota kuchini tenglashtirish darajasi kam bo‘lgan erituvchi olinadi. Maslan, vodorod xlorid asosli xossaga ega bo‘lgan moddani suvga nisbatan benzolda kuchliroq protonlaydi. Shunday qilib benzol suvga qaraganda kislota kuchini kam tenglashtiruvchi erituvchidir.

Kislotalilikning yoki asoslilikning son qiymatlardagi farqqa qaramasdan birikmalarning suvsiz-erituvchilardagi kislotalik yoki asoslik bo‘icha joylashish tartibi o‘zgarmaydi.

Misollar

1. Kislota yoki u bilan mezomer bog‘langan asos strukturasi birikma kislotaligi yoki asosligiga qanday ta’sir qiladi?

Yechish: Kislotalilik yoki asoslilikning Louri-Brensted ta’rifiga ko‘ra, asos qanchalik kuchsiz (ya’ni barqaror) bo‘lsa, unga mos keluvchi yoki u bilan mezomer bog‘langan kislota shunchalik kuchli bo‘ladi va aksincha. Asosning barqarorligi manfiy zaryadning mezomer yoki induksion ta’sir tufayli delokallanishi qanchalik yuqori bo‘lsa, shunchalik katta bo‘ladi. Masalan, F-CH₂-COO⁻ anion asos sifatida ftorning manfiy induksion ta’siri (-J) tufayli CH₃COO⁻ anioniga nisbatan ancha kuchsizdir. Shu sababli uchftorsirka kislota sirka kislotaga nisbatan ancha kuchlidir.



2. Quyidagi birikmalarni ularning kislotaliligi ortib borish qatoriga joylashtiring: fenol, etilenglikol, glitserin, izopropil spirt, p-nitrofenol, p-metoksibenzoy kislota.

Yechish: Karboksilat R-COO⁻ anionidagi manfiy zaryadning delokallanish darjasini fenolyat anioni ArO⁻ yoki alkogolyat anioni RO⁻ dagi manfiy zaryadlarning delokallanish darjasidan yuqori bo'lganligi uchun, ularga mos keluvchi kislotalilik spirtlarga nisbatan fenollarda, fenollarga nisbatan karbon kislotalarida kuchli bo'ladi, ya'ni kislotalilik spirtlardan fenollarga, fenollardan karbon kislotalariga o'tganda ortib boradi.

Demak, kislotalilik quyidagi qatorda ortib boradi:

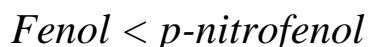


Misolda berilgan uchta spirtdan, molekuladagi atomlarning induksion ta'sirini hisobga olganda, eng kuchli kislota xossasiga glitserin, eng kuchsiz kislota xossasiga esa izopropil spirti ega.

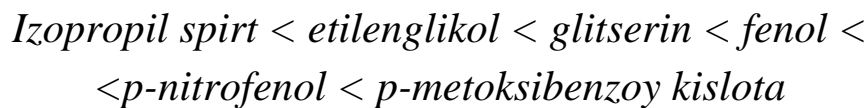
Spirtlarning kislotali xossasi quyidagi qatorda ortib boradi:



Berilgan ikkita fenoldan, xuddi shunday mulohaza asosida p-nitrofenolning kislotalilik xossasi fenolnikidan kattaligi kelib chiqadi:

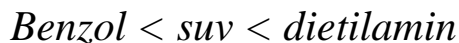


Hamma moddalar solishtirilganda kislotalilik quyidagi qatorda ortib boradi:



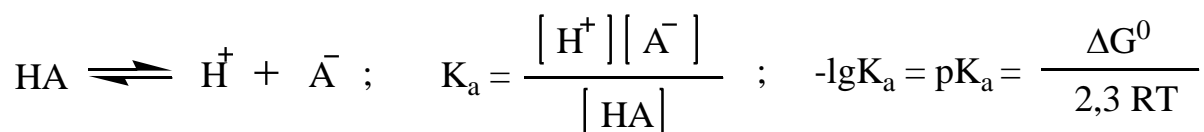
3. Sirka kislotasining kuchi quyidagi erituvchilarda qanday o'zgaradi: suv, benzol, dietilamin?

Yechish: ma'lumki, erituvchining asosliligi qanchalik kichik bo'lsa, u kislotalarning kuchini ko'proq farqlaydi, ya'ni ularning kislotalilik xossasini tenglashtirish darajasi shunchalik kam bo'ladi. Shuning uchun sirka kislotaning kuchi (dissotsialanishi) quyidagi qatorda ortib boradi:



17. SPIRTLAR, FENOLLAR VA KARBON KISLOTALARINING KISLOTALI XUSUSIYATLARI

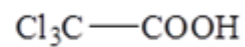
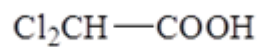
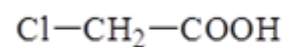
Kislotalar kuchining xarakteristikasi sifatida ularning suvdagi dissotsialanish konstantasi (K_a) qo'llaniladi, bunda suv deyarli o'zgarmas miqdorda – 55 mol/l olinadi:



bu erda, ΔG^0 – erkin entalpiyaning o'zgarishi.

pK_a ning qiymati qancha kichik bo'lsa, kislotaning kuchi shunchalik katta bo'ladi. Asoslarning protonlanishi uchun pK_a ga o'xshash pK_b kattaligi qo'llaniladi. $pK_b = 14 - pK_a$, yoki $pK_a = 14 - pK_b$. Odatda asoslilik ham pK_a qiymatlari orqali ifodalaniladi, ya'ni tegishli protonlangan asosning dissotsialanishi ko'rsatiladi. pK potensiometriya va spektrofotometriya metodlari bilan aniqlanadi.

Karbon kislotalarning pK_a qiymatlari solishtirilganda shuni ko'rish mumkinki, to'yinmagan yoki aromatik kislotalar (masalan, akril yoki benzoy kislotalari) alkikarbon kislotalariga nisbatan kuchlidir. Bunga sabab, qo'sh bog' tutuvchi guruh manfiy induksion (-J) ta'sir ko'rsatadi. $X-\text{CH}_2-\text{COOH}$ ko'rinishidagi almashingan sirka kislotalarning kuchi σ_J – konstantasi asosida aniqlanishi mumkin. Bu kislotalar uchun Taft tenglamasini qo'llash yaxshi natija beradi. Agar o'ribosarlar bir nechta bo'lsa, ularning ta'siri, taxminan ta'sirlar yig'indisidan iborat bo'ladi:



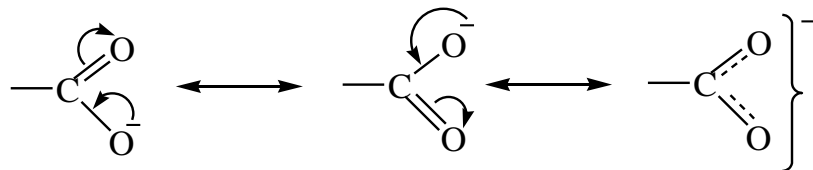
Kislota kuchining ortishi

O‘rinbosarlar reaksiyon markazidan (bizning misollarimizda - COOH guruhidan) uzoqlashgan sari ularning ta’siri keskin kamayib boradi. O‘rinbosarlarning bunday ta’siri almashigan benzoy kislotalarida ham kuzatiladi. Misol tariqasida quyida ba’zi kislotalarning pK_a kattaliklari keltirilgan:

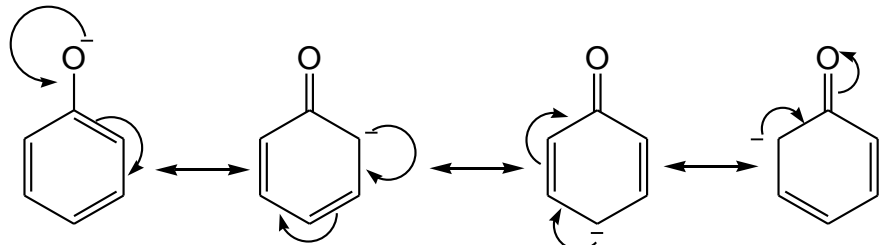
Ba’zi kislotalarning pK_a kattaliklari

Kislota	pK_a
H-COOH	3,77
$\text{CH}_3\text{-COOH}$	4,76
$(\text{CH}_3)_3\text{C-COOH}$	5,05
Cl-CH ₂ -COOH	2,86
$\text{CH}_2=\text{CH-COOH}$	4,25
$\text{C}_6\text{H}_5\text{-COOH}$	4,20
$\text{CH}_3\text{-C}\equiv\text{C-COOH}$	2,65
$\text{o-CH}_3\text{-C}_6\text{H}_4\text{-COOH}$	3,91
$\text{m-CH}_3\text{-C}_6\text{H}_4\text{-COOH}$	4,24
$\text{p-CH}_3\text{-C}_6\text{H}_4\text{-COOH}$	4,34
$\text{o-HO-C}_6\text{H}_4\text{-COOH}$	2,98
$\text{m-HO-C}_6\text{H}_4\text{-COOH}$	4,08
$\text{p-HO-C}_6\text{H}_4\text{-COOH}$	4,58
$\text{o-NO}_2\text{-C}_6\text{H}_4\text{-COOH}$	2,17
$\text{m-NO}_2\text{-C}_6\text{H}_4\text{-COOH}$	3,45
$\text{p-NO}_2\text{-C}_6\text{H}_4\text{-COOH}$	3,44

Biz yuqorida karboksilat anionining ichki mezomeriya tufayli barqarorlashishini ko‘rdik:



Fenolyat anionida manfiy zaryadning delokallanishi tufayli barqarorlashuv bunchalik yuqori darajada emas:



Shuning uchun fenolyat anion karboksilat anioniga nisbatan kuchli asos, fenollar esa karbon kislotalariga nisbatan kuchsiz kislotalardir. (Brensted-Louri ta’rifidan kelib chiqadigan xulosani eslang).

Alkogolyat anionlarida manfiy zaryadning mezomer mexanizm bo‘yicha delokallanishi mutlaqo mumkin emas, balki alkil guruhning musbat induksion (+J) ta’siri ostida manfiy zaryad kislород atomida yanada lokallanadi: $\text{CH}_3\text{---}\overset{\cdot}{\text{O}}^-$. Buning natijasida alkogolyat anion juda kuchli asos, spirtlar esa juda kuchsiz kislota xossasiga ega bo‘ladi.

Merkaptanlar (tiospirtlar) spirlarga nsibatan kuchliroq kislotalardir. Bunga sabab oltingugurt atomining kislород atomiga nisbatan katta qutblanuvchanlikka ega ekani va shuning uchun manfiy zaryadning ko‘proq yoyilishi (tarqalishi, delokallanishi) mumkinligidir, $\text{CH}_3\text{---}\overset{\cdot}{\text{S}}^-$: Bunday delokallanishda oltingugurt atomi elektron qobiqlarining ko‘pligi ham katta rol o‘ynaydi. Quyida ba’zi spirt va tiospirtlarning pK_a qiymatlari keltirilgan.

Ba’zi spirt, tiospirt va fenollarning pK_a qiymatlari

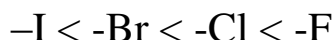
Spirt (tiospirt, fenol)	pK_a
$\text{CH}_3\text{-OH}$	15,22
$\text{CH}_3\text{-CH}_2\text{-OH}$	15,84
$(\text{CH}_3)_3\text{C-OH}$	19,2

<chem>CCl3-CH2-OH</chem>	12,24
<chem>C6H5CH2-OH</chem>	15,24
<chem>C6H5-OH</chem>	9,95
<chem>CH3-CH2-SH</chem>	10,50

Spirtlarning kislotali xususiyatini (K_a yoki pK_a) Taft tenglamasi bilan hisoblanishi mumkin. Fenollarning kislotaligi esa o‘rinbosarlar-ning nukleofil konstantalari σ^- yordamida Gamet tenglamasi bilan aniqlanadi.

Misollar

1. Monogaloidsirka kislota $X-CH_2-COOH$ larning kuchi quyidagi qatorda ortib boradi ($X-CH_2-COOH$ dagi X lar berilgan):



p-Galoidbenzoy kislotalarining kuchi esa bunga teskari bo‘lgan qatorda o‘zgaradi ($X-C_6H_5-COOH$ dagi X lar keltirilgan):



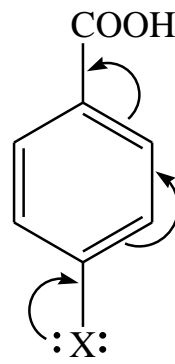
Buni qanday izohlash mumkin?

Yechish: $X-CH_2-COOH$ tarkibli kislotalarning kuchiga X -galoid-larning faqat manfiy induksion (-J) ta’siri kuzatiladi, mezomer ta’siri esa bo‘lmaydi. Galoidlarning manfiy induksion ta’siri (-J) $-I < -Br < -Cl < -F$ qatorida ortib borgani uchun kislotalarning kuchi ham shu qatorda ortib boradi. Shunday qilib galoidsirka kislotalarining eng kuchlisi ftorsirka kislotasidir. Fikrimizni galoidsirka kislotalarining rK_a qiymatlari tasdiqlaydi.

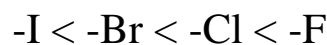
Monogaloidsirka kislotalarining pK_a qiymatlari

Kislota	pK_a
$F-CH_2-COOH$	2,59
$Cl-CH_2-COOH$	2,87
$Br-CH_2-COOH$	2,90
$I-CH_2-COOH$	3,17

p-Galoidbenzoy kislotalarida galoid atomining manfiy induksion (-J) va musbat mezomer (+M) ta'sirlarini hisobga olish kerak.



Galoid atomlarining musbat mezomer (+M) ta'siri quyidagi qatorda ortib boradi:



Shuning uchun p-galoidbenzoy kislotalar qatorida p-ftorbenzoy kislota eng kuchsiz kislotadir. Kislotalarning kuchi quyidagi qatorda ortib boradi:

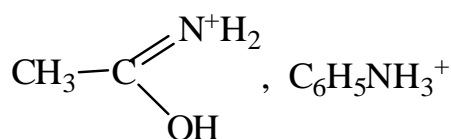
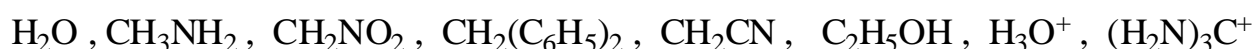


p-Galoidbenzoy kislotalarining dissotsialanish konstanatalari ham shu qatorda ortib boradi.

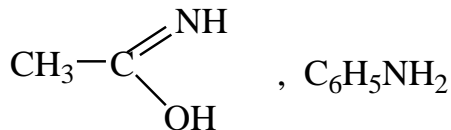
p-Galoidbenzoy kislotalarning dissotsialanish konstantalari

X-C₆H₄-COOH dagi X	K_a·10⁵
F-	7,32
Cl-	10,3
Br-	11,0
I-	12,0

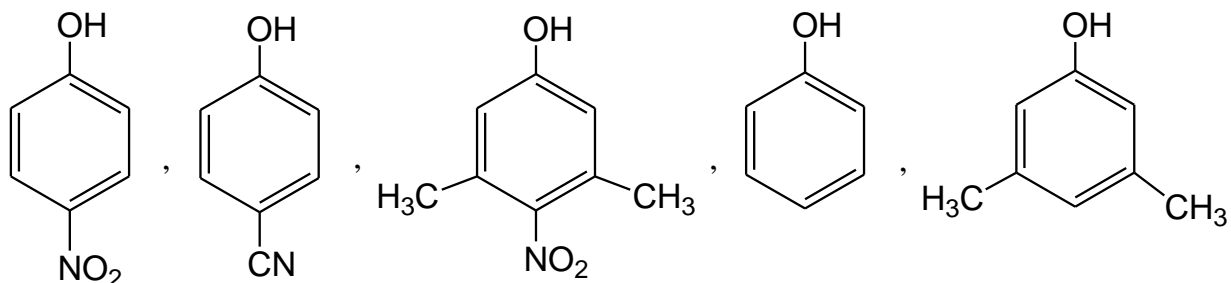
2. Quyidagi kislotalarga mos bo'lgan mezomer asoslarni keltiring:



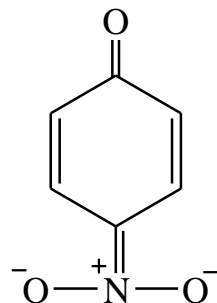
Yechish: Kislota $\leftrightarrow H^+ + Asos$ tenglamasi bilan bog‘langan kislota va asoslar mezomer kislota va asoslar deb ataladi. Shunga binoan yuqoridagi kislotalarga mos asoslar quyidagilar:



2. Quyidagi fenollarni pKa qiymatlarining ortib borish (kislotaligining kamayishi) qatoriga joylashtiring:

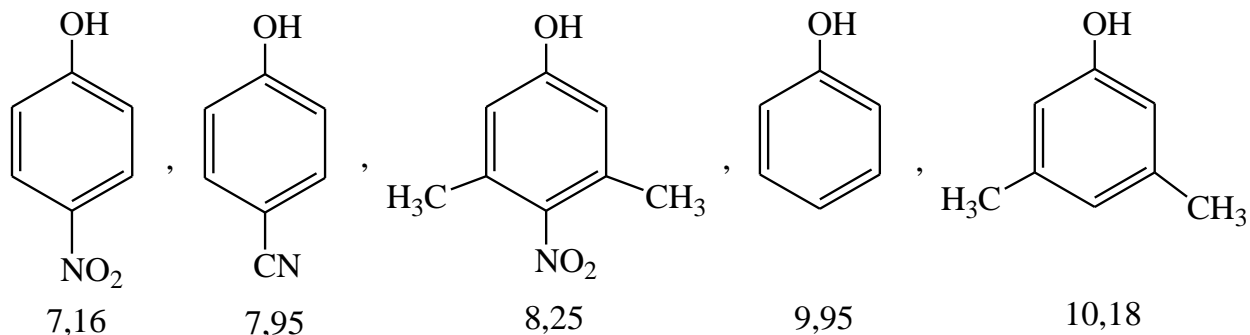


Yechish: Fenollarning kislotaliligi fenolyat ionidagi manfiy zaryadning o‘rinbosarlar ta’siri ostida qanday taqsimlanishiga bog‘liq. Fenol yadrosining p-holatiga elektronoakseptor o‘rinbosarlarning kiritilishi zaryadning taqsimlanish darajasini oshiradi va uni barqarorlashtiradi. Natijada fenolning dissotsialanishi va kislotaligi ortadi. p- Holatda -NO₂ guruhining bo‘lishi kislotalilikni ayniqsa oshiradi, chunki uning ta’siri ostida qo‘shimcha rezonans struktura vujudga kelishi mumkin:



Elektronodonor (metil) guruhlar halqadagi elektron zichlikni oshiradi, manfiy zaryadning barqarorligini va fenolning kislotaliliginini kamaytiradi. Shu mulohazalarni hisobga olganda yuqorida keltirilgan

fenollarning kislotaliligi quyidagi qatorda kamayib boradi (taqqoslash uchun pK_a qiymatlar ham keltirilgan):

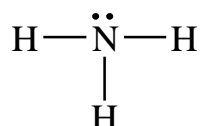


18. AMINOBIRIKMALARNING ASOSLI XUSUSIYATLARI

Aminobirikmalar organik asoslardir. Masalan, CH_3NH_2 , $(\text{CH}_3)_2\text{NH}$,

$\text{C}_6\text{H}_5\text{NH}_2$, kabi birikmalar kuchi turlicha bo'lgan asoslardir. Asoslilik molekulaning tuzilishi va turli guruhlarning ta'siriga bog'liq ravishda katta yoki kichik bo'lishi mumkin.

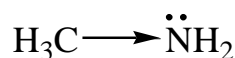
Aminobirikmalar ammiakning hosilalari deb qaralishi mumkin. Ma'lumki ammiak ham asos. Uning asos bo'lishiga asosiy sabab azot atomidagi bir juft bo'linmagan elektronning mavjudligidir:



Mana shu elektronlarning borligi tufayli ammiak o'ziga proton birkirtirib olish xossasiga ega:



Ammiak molekulasi dagi bitta, ikkita va uchta vodorodni alkil guruhlariga almashtirish natijasida alkilaminlar hosil bo'ladi. Alkil guruhlar musbat indukksion (+J) ta'sir ko'rsatganligi uchun alkilaminlar ammiaka nisbatan kuchli asoslardir:

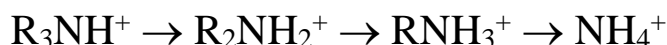


Alkilaminlarning asosligi birlamchi amindan ikkilamchi aminga tomon ortib boradi, uchlamchi aminga o'tganda esa kamayadi:

Amin	CH_3NH_2	$(\text{CH}_3)_2\text{NH}$	$(\text{CH}_3)_3\text{N}$
pKa	10.62	10.71	9.76

Bu hodisa fazoviy ta'sir bilan tushuntiriladi. Ma'lumki, ammoniy ionii kislota bo'lib suvning kislorod atomlari bilan vodorod bog'lari hosil qiladi va uning hisobiga barqarorlashadi.

Vodorod bog'inining hosil bo'lishi fazoviy jiqatdan quyidagi qatorda osonlashib boradi.



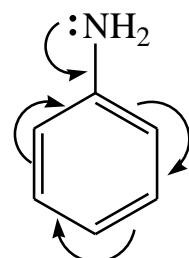
Shuning uchun uchlamchi aminlarning proton biriktirish xususiyati yoki asoslik xossasi kichik bo'ladi.

To'yinmagan uglevodorod qoldig'i tutgan aminlarning asosliligi birlamchi aminlardan uchlamchi tomon kamayib boradi. Bunga sabab to'ynmagan uglevodorod qoldig'inining manfiy induksion (-J) ta'siridir:



Amin	$\text{CH}_2=\text{CH}-\text{CH}_2-\text{NH}_2$	$(\text{CH}_2=\text{CH}-\text{CH}_2)_2\text{NH}$	$(\text{CH}_2=\text{CH}-\text{CH}_2)_3\text{N}$
pK_{BH^+}	9.49	9.29	8.31

Aromatik aminlar alifatik to'yingan aminlarga nisbatan ancha kuchsiz asoslardir. Bunga sabab benzol yadrosining manfiy induksion (-J) va manfiy mezomer (-M) ta'siridir:



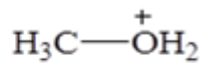
Bu ta'sirlar azot atomidagi elektron zichlikni keskin kamaytirib yuboradi va natjada asoslik ham kamayadi.

Piridin va piridinga o'xshash tuzilishli geterotsiklik asoslar (xinolin, pirimidin va h.k.) ning kuchsiz asoslar ekani azot atomi elektronlarining sp^2 -gibrildilanishga egaligi bilan tushuntiriladi.

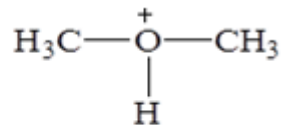
Kislородли бирікмалар – суv, спиртлар, одdiy efirlarning асослілігі аминлар асосligидан жуда кам. Бұнға сабаб, унінг elektronmanfiligi даврий системадаги joyiga qarab, azotnikidan katta, асослігі esa kichik. Shunga qaramasdan ular kuchli kislotalar bilan oksoniy birikmalarini hosil qiladi:



oksoniy ioni



metiloksoniy ioni



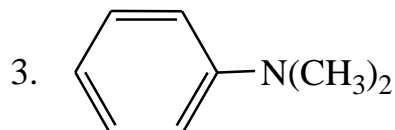
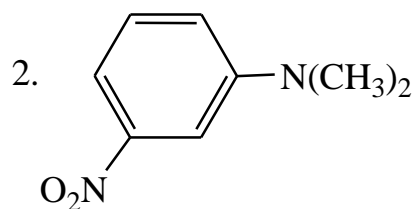
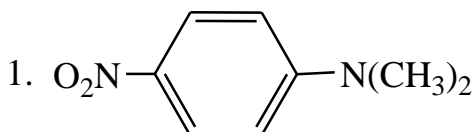
dimetiloksoniy ioni

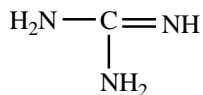
π -Elektronлари bo‘lgan olefinлар va aromatik uglevodorodlar ham асослардир. Ammo ular жуда kuchsiz асослардир. Ularning ichida tetrametiletlen, geksametilbenzol va antratsen nisbatan kuchli асослардир.

Misollar

1. *Dimetilanilin, m- va p- nitrodimetilanilinsulfatlar aralashmasining eritmasi neytrallaganda aminlar qanday tartibda ajralib chiqadi?*

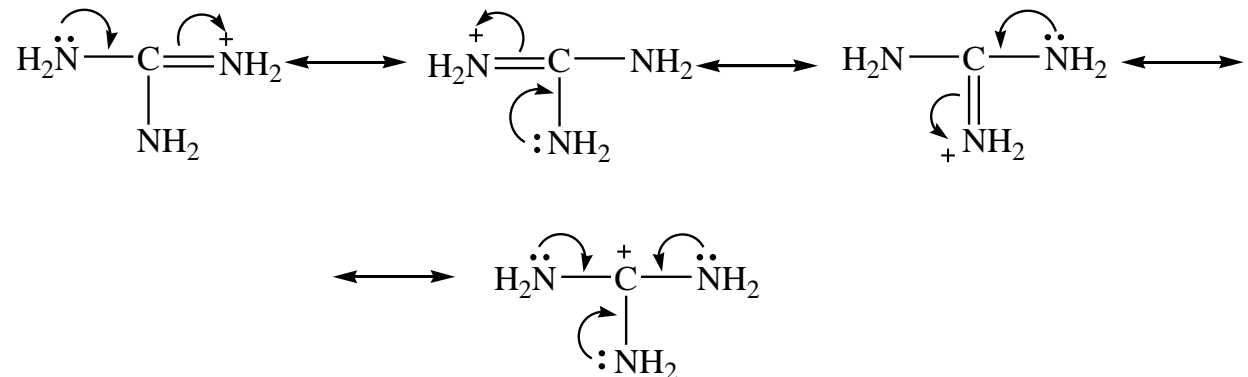
Echish. Berilган aminlarning sulfatlari ishqor eritmasi ta’sirida neytrallanib erkin aminlarga aylanadi. Aminlarning ajralib chiqishi ularning асослілігіне teskari tartibda sodir bo‘лади. Nitroguruh, elektroноакceptor o‘rinbosar bo‘lib, u ayniqsa p- holatdan kuchli ta’sir qiladi. Bunda унінг ham manfiy induksion (-J), ham manfiy mezomer (-M) ta’siri amin асослілігіни kamaytiradi. Shuning uchun p-nitrodimetilanilin eng kuchsiz, dimetilanilin esa eng kuchli асос bo‘лади. Aminlar esa quyidagi tartibda ajralib chiqadi:



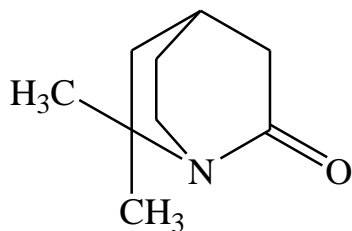


2. Nima uchun guanidin kuchli asosli xossani namoyon qiladi?

Yechish: Haqiqatdan ham, guanidin asosli xususiyati ishqorlarning asosli xossasiga yaqinlashadi. Uning kuchli asos bo‘lishiga unga mezomer bo‘lgan, unga mos keluvchi kislota kuchsizdir. Uning kuchsizligi sabab musbat zaryadning delokallanish darajasi yuqoridir:

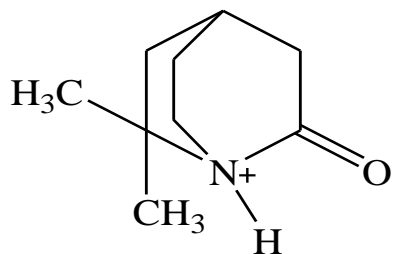


3. Tuzilishi quyida keltirilgan bitsiklik laktamning qaysi atomiga proton birikishini aniqlang:

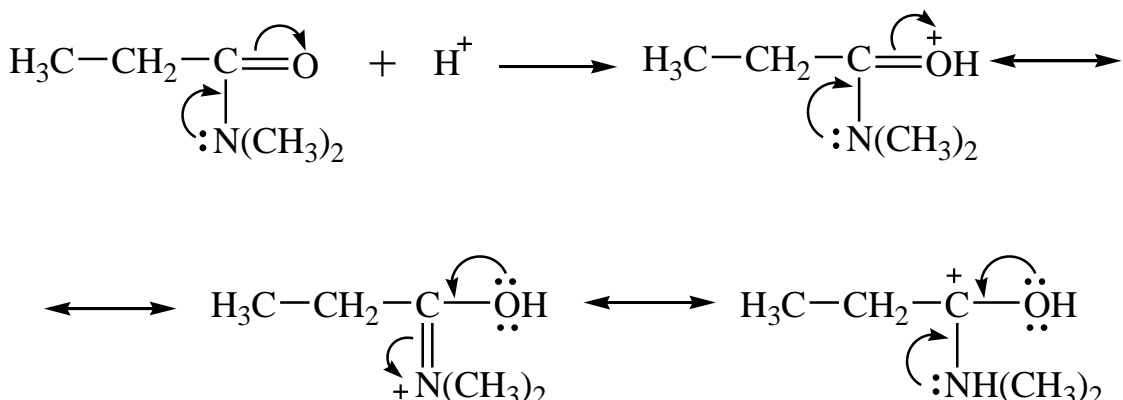


Bu laktamning asosliligi propion kislotasining *N,N*-dimetilamidi asosliligi bilan taqqoslang.

Yechish: Berilgan laktam strukturasidan ko‘rinib turibdiki, azot atomi ikkita halqani birlashtirib turuvchi nuqtada joylashgan. Uning bunday joylashishi karbonil $\text{C}=\text{O}$ guruh bilan koplanar holda bo‘lishiga imkon bermaydi. Natijada azotning bo‘linmagan bir juft elektroni o‘zida qoladi va uning asosliligi uchlamchi aminlar asosliligiday bo‘ladi. Protonlashish tabiiyki, azot atomi hisobiga ketadi:



Propion kislotasining N,N-dimetilamidida azot atomi va karbonil $\text{C}=\text{O}$ guruh elektronlari koplanar joylasha oladi, natijada kislorod atomining asoliligi ortib ketadi, protonlashish kislorod atomi hisobiga yuz beradi:



Tabiiyki, propion kislotasi N,N-dimetilamididagi azotning asosliligi laktam azotining aosliligidan kichikdir.

19. QATTIQ VA YUMSHOQ KISLOTA VA ASOSLAR

Ma'lum bo'lishicha, pK_a qiymat kislotqa va asoslarning kimyoviy xossalari to'liq ifodalay olmaydi. Masalan, metall kationlarini (kislotalarni) ularning metallmas anionlariga (asoslarga) moyilligiga qarab ikki sinfga ajratish mumkin.

A-sinf. $\text{Al}^{3+} > \text{Mg}^{2+} > \text{Na}^+ \dots$ kationlar metallmaslarga nisbatan quyidagi qatorda moyillik namoyon qiladi: $\text{F} > \text{O} > \text{N} > \text{Cl} > \text{Br} > \text{I} > \text{S}$.

B-sinf. $\text{Ag}^+ > \text{Cd}^{2+} > \text{Au}^{3+} > \text{Sn}^{4+} \dots$ kationlar esa metallmaslarga nisbatan yuqoridagi qatorda teskari qatorda moyillik ko'rsatadi: $\text{S} > \text{I} > \text{Br} > \text{Cl} > \text{N} > \text{O} > \text{F}$.

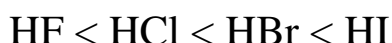
A-sinfida barqaror birikmalar qutblanuvchanligi kam bo‘lgan elektromanfiyli katta bo‘lgan metallmaslar bilan hosil bo‘ladi. Masalan, AlF_3 , MgO , Al_2O_3 ... kabi birikmalar juda mustahkam va barqaror birikmalardir.

B-sinfida esa aksincha, qarorli birikmalar elektromanfiyligi kichik, ammo qutblanuvchinligi katta bo‘lgan metallmaslar bilan hosil bo‘ladi. Masalan, Ag_2S , AgI , CdI_2 va hakozo birikmalar juda barqaror birikmalardir.

A-sinfidagi kislota va asoslar «qattiq», B-sinfidagi kislota va asoslar esa «yumshoq» kislota va asoslar deb ataladi.

Qoida. Qattiq kislota bilan qattiq asos o‘rtasidagi reaksiya qattiq kislota bilan yumshoq asos o‘rtasidagi reaksiyaga nisbatan tezroq ketadi yoki qulay muvozanat hosil bo‘lishiga olib keladi. Masalan, F_3Cl birikmasi (CF_3^+ - qattiq kislota, I^- - yumshoq asos) CF_4 birikmasiga (CF_3^+ - qattiq kislota, F^- -qattiq asos) nisbatan qarorsiz birikmadir. Yoki CH_3F (CH_3^+ - yumshoq kislota, F^- qattiq asos) CH_3I (CH_3^+ - yumshoq kislota, I^- - yumshoq asos) birikmasiga qaraganda beqarorroq moddadir. CH_4 , $(\text{CH}_3)_4\text{C}$ kabi birikmalar ayniqla qarorli birikmalardir.

Keltirilgan qoidaga binoan, vodorod galogenid kislotalarning kuchi quyidagi qatorda ortib boradi:



Agar anion (asos) erituvchi (suv, spirtlar, karbon kislotalar) protoni bilan vodorod bog‘ hosil qilsa, uning qattiqligi kamayadi. Shuning uchun hajmi kichik bo‘lgan anionlar F^- , Cl^- spirt eritmalarida dime-tilsulfoksid eritmasidagiga nisbatan asosliligi kam bo‘ladi, chunki ular qattiq kislota H^+ bilan ta’sirlashadi.

Olefinlar (yumshoq asoslar) yumshoq metallar bilan kompleks hosil qiladi. Bu komplekslar katta ahamiyat kasb etib ular yordamida maxsus reaksiyalar amalga oshiriladi.

Yumshoq kislota va asoslar to‘g‘risidagi tasavvurlardan foydalanib ko‘pgina kimyoviy hodisalarni kamida sifat jihatdan tushuntirish mumkin. Masalan, fenolyat-metall birikmasini alkillashda (alkilgaloge-

nidlar bilan) yumshoq-qattiq kislota-asos nazariyasidan foydalanish mumkin. Kislota (alkil kationi, qisman musbat zaryadlangan uglerod) qancha yumshoq bo‘lsa u yumshoq markaz (C-atomi) ga, qancha qattiq bo‘lsa qattiq anion (O-reaksion markaz) ga birikadi. Enolyatlarda (masalan, atsetosirka efiri misolida) alkillash yo‘nalishini ham shunday tushuntirish mumkin.

Misol. *Natriy fenolyat suvli eritmada metilbromid va izoropilbromid bilan alkillanganda reaksiyalarning yo‘nalishini qanday bo‘ladi?*

Yechish: Metil bromiddan hosil bo‘ladigan qisman musbat zaryadlangan kislota (CH_3^+) izo-propilbromiddan hosil bo‘ladigan kislota ($(\text{CH}_3)_2\text{CH}^+$) ga nisbatan qattiq bo‘lgani uchun fenolyat ionining qattiq asos markazi kislorod (O-)ga ko‘proq birikadi. Izopropilbromiddan esa ko‘proq yumshoq markaz (C-) mahsuloti hosil bo‘ladi.

20. ORGANIK REAKSIYALARING MEXANIZMLARI

Organik reaksiyalarning mexanizmi deganda reaksiyaga kirishayotgan moddalarning boshlang‘ich moddalardan reaksiya mahsulotlariga aylangunga qadar qanday bosqichlarni bosib o‘tishi, bu bosqichlarning qanday sodir bo‘lishi, eski kimyoviy bog‘larning uzilishi va yangi bog‘larning hosil bo‘lishining qanday amalga oshishi, reaksiya elementar bosqichlari o‘tish holatlarining tasviri, hosil bo‘ladigan zarrachalar xarakteri, reaksiyaning fazoviy jihatdan qanday borishi tushuniladi.

Organik reaksiyalar ketishining bunday nozik tomonlarini aniqlashda turli usullar qo‘llaniladi. Bu usullar reaksiya mobaynida hosil bo‘ladigan zarrachalar – karbokationlar, karboanionlar va radikallarni aniqlash, izotoplardan foydalanish, reaksiyalar ketishining kinetik va fazoviy qonuniyatlarini o‘rganish usullaridir. Reaksiya mexanizmlarini aniqlashda organik birikmalarning tuzilishi va reaksion qobiliyati o‘rtasidagi bog‘lanishdan ham foydalaniladi.

Organik reaksiyalarning xili ko‘p. Ular o‘zlarining o‘ziga xos belgilariga qarab ajratiladi. Quyida organik reaksiyalarning turlari tahlil qilinadi.

21. ORGANIK REAKSIYALARING TURLARI

Organik reaksiyalarni ularning belgilariga qarab uch xil usulda turlarga ajratish mumkin:

- I. Reaksiya natijasiga qarab ajratish.
- II. Reaksiyaga kirishayotgan zarrachalar xarakteriga qarab ajratish.
- III. Reaksiya tezligini belgilovchi bosqichda ishtirok etadigan molekulalar soniga qarab ajratish.

Endi har bir ajratish usulidagi reaksiya turlarini ko‘rib chiqamiz.

I. Organik reaksiyalarni ularning natijasiga qarab ajratish

Reaksiya natijasiga qarab organik reaksiyalar uch xil bo‘ladi:

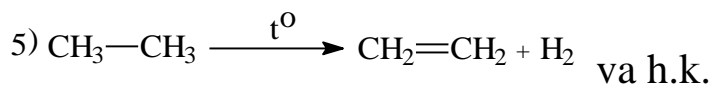
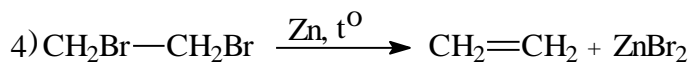
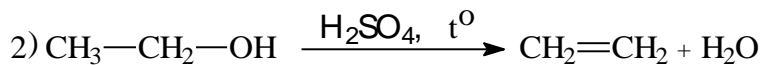
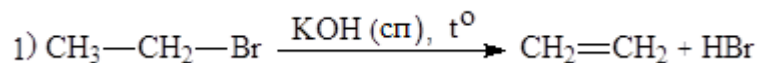
- 1) Birikish reaksiyalari
- 2) Tortib olinish reaksiyalari
- 3) Almashinish reaksiyalari

Qayta guruhlanish yoki izomerlanish reaksiyalar almashinish reaksiyalariga kiradi. Oksidlanish-qaytarilish reaksiyalar ham almasinish, ham birikish, ham tortib olinish reaksiyalar bo‘lishi mumkin.

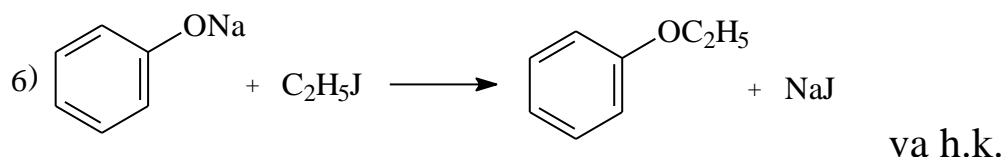
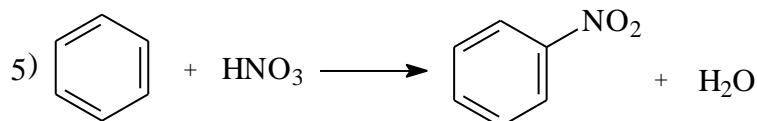
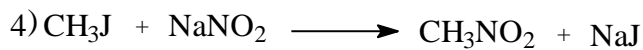
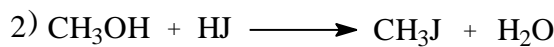
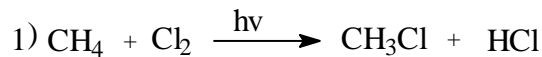
Birikish reaksiyalariga misollar:

- 1) $\text{CH}_2=\text{CH}_2 + \text{H}_2 \longrightarrow \text{CH}_3-\text{CH}_3$
- 2) $\text{CH}_2=\text{CH}_2 + \text{Br}_2 \longrightarrow \text{CH}_2\text{Br}-\text{CH}_2\text{Br}$
- 3) $\text{CH}_2=\text{CH}_2 + \text{HOH} \longrightarrow \text{CH}_3-\text{CH}_2\text{OH}$
- 4) $\text{CH}_2=\text{CH}_2 + \text{HBr} \longrightarrow \text{CH}_3-\text{CH}_2\text{Br}$
- 5) $\text{CH}_2=\text{CH}_2 + \text{HOSO}_2\text{OH} \longrightarrow \text{CH}_3-\text{CH}_2\text{OSO}_2\text{OH}$
- 6) $\text{CH}_3-\underset{\text{H}}{\overset{|}{\text{C}}}=\text{O} + \text{HCN} \longrightarrow \text{CH}_3-\underset{\text{OH}}{\overset{|}{\text{CH}}}=\text{CN}$
- 7) $\text{CH}\equiv\text{CH} + \text{HCN} \longrightarrow \text{CH}_2=\text{CH}-\text{CN}$ va h.k.

Tortib olinish reaksiyalariga misollar:



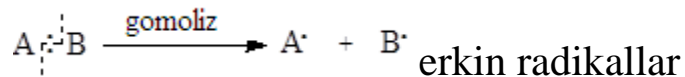
Almashinish reaksiyalariga misollar:



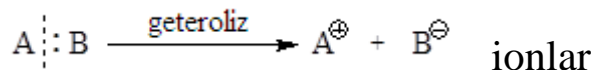
II. Organik reaksiyalarni reaksiyaga kirishayotgan zarrachalar xarakteriga qarab ajratish

Organik reaksiyalar vaqtida molekula butunligicha yoki zarrachalarga bo‘lingan holda reaksiyaga kirishishi mumkin. Kimyoviy reaksiya vaqtida molekula tarkibidagi eski bog‘ning uzilishi va yangi bog‘-

ning hosil bo‘lishi kuzatiladi. Agar kimyoviy bog‘ simmetrik tarzda uzilsa, ya’ni gomoliz yoki bog‘ning gomolitik uzelishi sodir bo‘lsa erkin radikallar hosil bo‘ladi:



Agar bog‘ nosimmetrik tarzda uzilsa, ya’ni geteroliz sodir bo‘lsa ionlar hosil bo‘ladi:

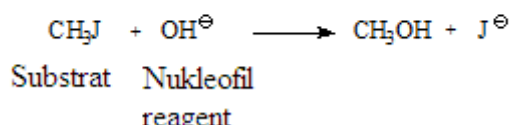
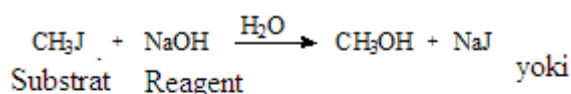


Shu nuqtai nazardan organik reaksiyalar uch xil bo‘ladi:

- 1) Molekulyar reaksiyalar.
- 2) Ion (elektrofil yoki nukleofil) reaksiyalar.
- 3) Gomolitik (radikal) reaksiyalar.

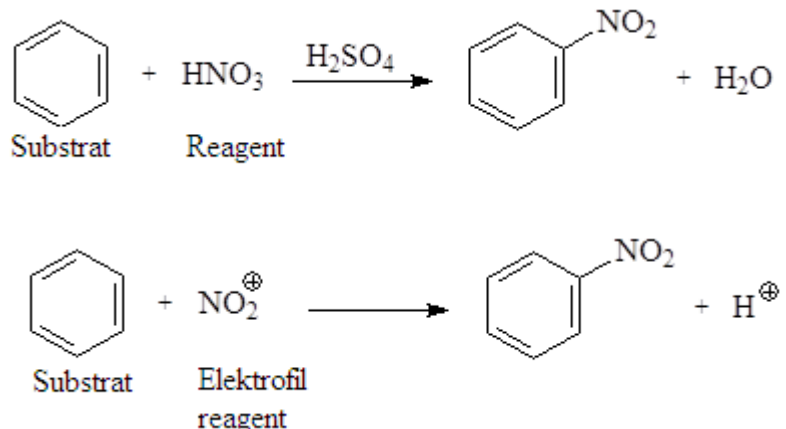
Molekulyar reaksiyalarda eski bog‘ning uzelishi va yangi bog‘ning hosil bo‘lishi ma’lum darajadagi kam yoki ko‘p qutblangan holatlar ishtirokida sodir bo‘ladi. Shuning uchun bu reaksiyalar bilan radikal va ion reaksiyalar o‘rtasiga keskin chegara qo‘yib bo‘lmaydi.

Reaksiyada ishtirok etayotgan moddalardan biri “reaksiyaga kiri-shayotgan molekula” yoki “substrat” deb ataladi. Ikkinchisi esa “reagent” deb ataladi va uning elektron xarakteri qanday reaksiya sodir bo‘layotganligini belgilaydi. Masalan, manfiy zaryadli (qisman yoki to‘liq manfiy zaryadli) yoki erkin elektron juftga ega bo‘lgan reagent birinchi navbatda elektronga taqchil “substrat” bilan reaksiyaga kiri-shadi. Bunday reagent “nukleofil reagent” deb, uning hujumi bilan boradigan reaksiya esa “nukleofil reaksiya” deb ataladi. Masalan:



Elektronga taqchil reagent elektronga boy substrat bilan reaksiyaga kirishishga moyil bo‘ladi. Bunday reagent “elektrofil reagent” deb,

uning hujumi bilan boshlanadigan reaksiya esa “elektrofil reaksiya” deb ataladi. Masalan:



Nukleofil reagentlar quyidagilar bo‘lishi mumkin:

anionlar;

erkin elektron juftli atomi bo‘lgan moddalar;

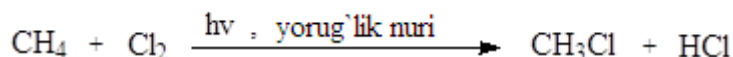
alkenlar (qo‘sh bog‘li birikmalar);

aromatik birikmalar;

Ularni asoslar yoki Lyuis asoslari deb ham aytish mumkin.

Elektrofil reagentlar esa kislotalar yoki Lyuis kislotalaridir. Masalan: kationlar, to‘ldirilmagan elektron qobiqli atomi bo‘lgan moddalar, atsetilenlar, karbonil birikmalar, vodorod galogenidlar, galogenlar ham shular jumlasidandir.

Radikal reaksiyalar ko‘pincha gaz fazada, qutbsiz erituvchilarda, yorug‘lik nuri ta’siri ostida, yuqori temperaturada, erkin radikallar hosil qiluvchi peroksidlar yoki kislorod ishtirokida boradi. Masalan:



Qutbli erituvchilar esa ion reaksiyalar yoki qutblanish orqali sodir bo‘ladigan reaksiyalarga qulaylik tug‘diradi. Anorganik ionlar (ion kristallar)dan farqli ravishda organik ionlar doimiy mavjud bo‘lmaydi,

balki reaksiya vaqtida qisqa muddatga vujudga keladi. Shuning uchun ularni “berk” yoki “maxfiy” ionlar deb ham ataladi.

Radikal reaksiyalarda eski bog‘ning uzilishiga 80-100 kkal/mol energiya sarflansa, ion reaksiyalarda bu energiya 160-260 kkal/molni tashkil qiladi. Ion reaksiyalarda bog‘ning uzilishi uchun talab qilinadigan energiyaning kattaligiga qaramasdan ular qutbli erituvchilarda oson boradi, chunki bunday erituvchilar ionlarning qarorlilagini oshiradi, va bunda bog‘ning uzilishi uchun sarflanadigan energiya taxminan 100 kkal/molga kamayadi.

Reaksiyon qobiliyatining yuqori va energiyasining ko‘pligiga qaramasdan karbokationlar organik kimyoning yaxshi o‘rganilgan oraliq mahsulotlari qatoriga kiradi. O‘ta kislotali muhitda, masalan, suyuq sulfit angidridida eritilgan ftorsulfon kislotasi va surma(V)-ftoridda ($\text{FSO}_2\text{OH} + \text{SbF}_5 + \text{SO}_2$) karbokationlarning “yashash” muddati ancha cho‘ziladi va ularni spektroskopik usulda o‘rganishga sharoit tug‘iladi.

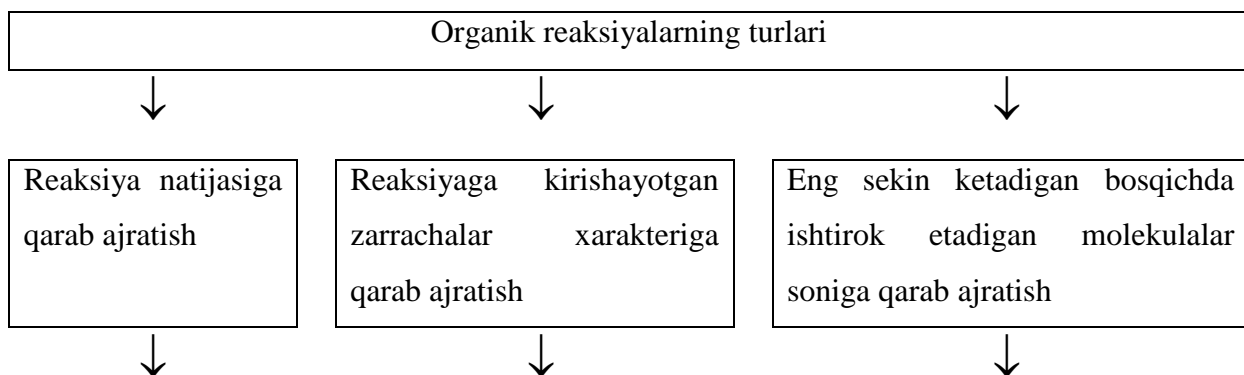
III. Organik reaksiyalarni ularning eng sekin ketadigan bosqichida ishtirok etadigan molekulalar soniga qarab ajratish

Bu belgiga qarab ular:

- 1) monomolekulyar,
- 2) bimolekulyar,
- 3) molekulyarligi yuqori bo‘lgan reaksiyalarga bo‘linadi.

Organik reaksiyalarning bo‘linishini jadval tarzda quyidagicha ko‘rsatish mumkin:

1-Jadval





K. Ingoldning taklifiga ko‘ra nukleofil almashinish reaksiyaları S_N (S_N1 , S_N2), elektrofil almashinish reaksiyaları S_E (S_E1 , S_E2), tortib olish reaksiyaları E ($E1$, $E2$), radikal almashinish reaksiyaları S_R , birikish reaksiyaları Ad (Ad_E , Ad_N , Ad_R) belgilar bilan ifodalanadi.

Shuni ta’kidlab o‘tish lozimki, nukleofil va elektrofil almashinish reaksiyaları bir-biri bilan bog‘liqdir. Boshqacha qilib aytganda, nukleofil almashinish bor joyda elektrofil almashinish ham sodir bo‘ladi. Buni quyidagi reaksiya sxemasi bilan tushuntirish mumkin:



Agar bu reaksiya uchlamchi butilxloriddagi xlorning metoksi-guruhga almashinishi deb qaralsa u nukleofil almashinish bo‘ladi.

Nukleofil almashinish:



Reaksiya metil spirtidagi vodorodning uchlamchi butil guruhiga almashinishi deb qaralsa, bu reaksiya elektrofil almashinish reaksiyasi bo‘ladi.

Elektrofil almashinish:



Benzol yadrosida boradigan alkillash reaksiyasi ham xuddi shunday talqin qilinishi mumkin:

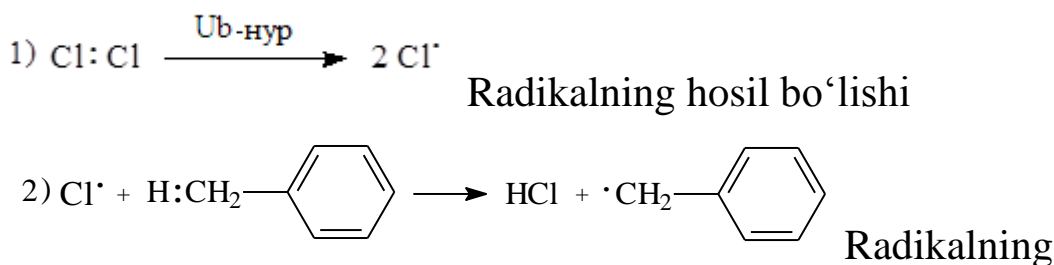


Bu reaksiya benzol yadrosidagi vodorodni metil guruhiga almashtishi deb qaralsa elektrofil, metilxloriddagi xlorni fenil guruhiga almashinishi deb qaralsa nukleofil almashinish bo‘ladi:

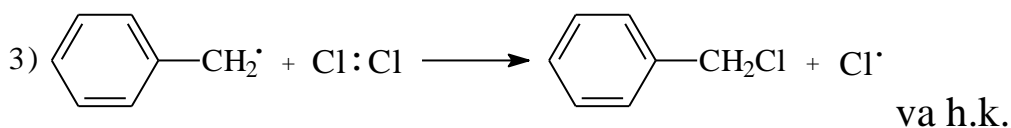
Misollar:

1. Quyosh nuri ta’siri ostida boradigan toluolni xlorlash reaksiyasining mexanizmini yozing.

Yechish: Ma’lumki yuqori temperaturada, ultrabinafsha (UB) nurlari ta’siri ostida yoki organik peroksidlar va kislorod ishtirokida boradigan reaksiyalar radikallar hosil bo‘lishi bilan boradi. Shuning uchun quyosh nuri tarkibidagi ultrabinafsha nurlari ta’siri ostida boradigan toluolni xlorlash reaksiyasi ham radikal reaksiya - radikal almashinish reaksiyasidir. Reaksiyaning mexanizmini quyidagicha tasvirlash mumkin:



reaksiyasi

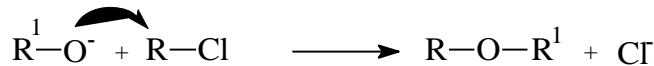


2. Vilyamson usulida oddiy efir olishning umumiyligini sxemasi va mexanizmini yozing.

Yechish: Vilyamson usuli bilan oddiy efir olishda alkil galogenidlarga spirlarning alkogolyatlari ta’sir ettiriladi. Reaksiya sxemasi:



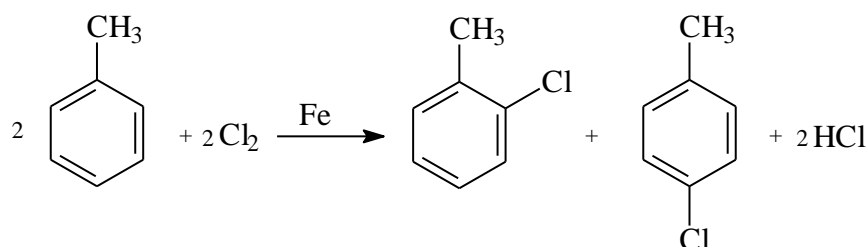
Bu reaksiya nukleofil almashinish reaksiyasiga yaqqol misol bo‘ladi. Reaksiyaning sxemasi:



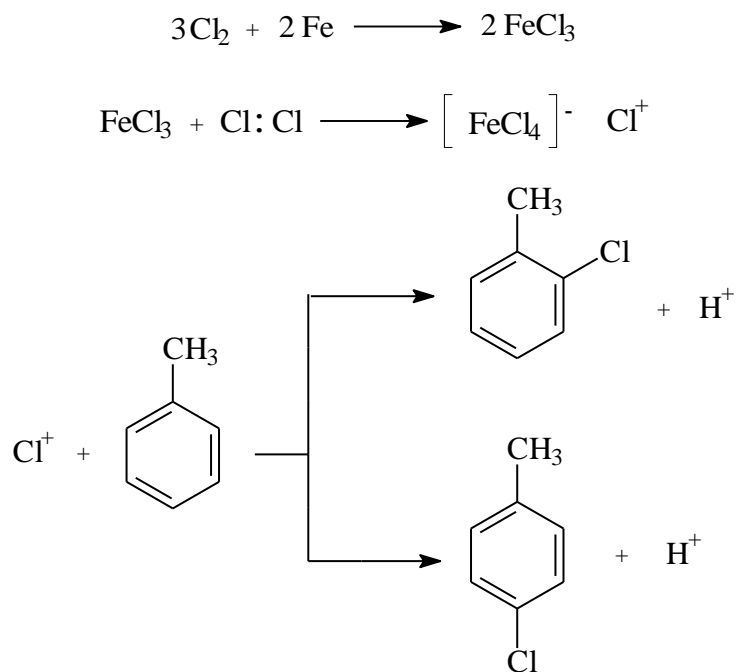
3. Toluolni temir qirindisi ishtirokida xlorlash reaksiyasi sxemasi va mexanizmini yozing.

Yechish: Aromatik uglevodorodlarni temir qirindisi ishtirokida xlorlash benzol yadrosidagi vodorodni orientatsiya qoidasiga muvofiq almashinishiga olib keladi.

Reaksiya sxemasi:



Bu reaksiya elektrofil almashinish mexanizmi bo‘yicha boradi. Uning soddalashtirilgan sxemasini quyidagicha ko‘rsatish mumkin:



22. ORGANIK REAKSIYALARING TEZLIKHLARI VA KINETIK IZOTOP EFFEKTI

Organik reaksiyalar tez yoki sekin ketishi mumkin. Reaksiyalarning vaqt bo'yicha ketishini o'rganish uning tezligini yoki kinetikasini o'rganish bo'lib, reaksiya mexanizmini aniqlashda muhim ahamiyatga ega.

Eng oddiy holda reaksiya tezligi reaksiyada ishtirok etayotgan hamma moddalar konsentratsiyalari ko'paytmasiga proporsionaldir:



Bu erda k – proporsionallik koeffitsienti, solishtirma tezlik yoki tezlik konstantasi deb ataladi.

Reaksiya tezligini belgilovchi bosqichda ishtirok etayotgan molekulalarning soniga qarab tezlikning matematik ifodasi turlicha bo'ladi. Birinchi tartibli reaksiya uchun tezlik ifodasi quyidagi ko'rinishga ega bo'ladi:

$$A + B \rightarrow C \quad v = k_1[A] = -\frac{d[A]}{dt}$$

Bu tenglamaning echimi integral ko'rinishda

$$\frac{2,3 \lg \frac{A_0}{A_0 - x}}{dt} = k_1 t \quad \text{Yoki} \quad \lg \frac{A_0}{A_0 - x} = \frac{2,3 \lg A_0 - kt}{dt} \quad \text{bo'ladi.}$$

Ikkinci tartibli reaksiya uchun tezlik ifodasi:

$$A + B \rightarrow C \quad v = k_2[A][B] = -\frac{d[A]}{dt} = -\frac{d[B]}{dt} \quad \text{kabi bo'ladi.}$$

Uning echimi integral ko'rinishda

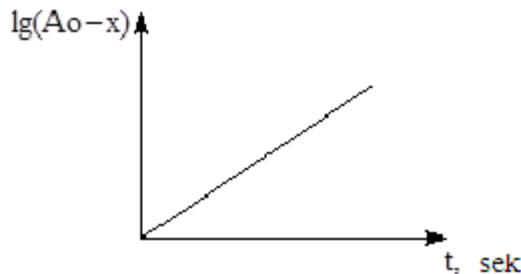
$$\frac{1}{At} - \frac{1}{A_0} = k_2 t \quad \text{bo'ladi, bunda } [A] = [B].$$

Agar $[A] \neq [B]$ bo'lsa, tezlik ifodasi

$$\frac{2,3}{A_0 - B_0} \lg \frac{B_0(A_0 - x)}{A_0(B_0 - x)} = k_2 t \quad \text{ko'rinishda bo'ladi.}$$

Tajribalarning natijalari grafik tarzda ifodalananadi. Bunda ifodalarning vaqtga bog'liq ravishda o'zgarish grafigi chiziladi. Qaysi

ifodaning vaqtga bog'liqlik grafigi to'g'ri chiziq bo'lsa, reaksiya shu ifodaga mos tartibli bo'ladi. Masalan, agar reaksiya birinchi tartibli bo'lsa lg (A₀-X) ifodaning t vaqtga bog'liqligi quyidagicha bo'ladi:



To'g'ri chiziq holdagi grafik og'ish burchagini tangensi 2.3 tgα reaksiyaning tezlik konstantasi K₁ ni beradi. Ikkinchi tartibli reaksiya uchun esa K₂=tgα bo'ladi. Shunday qilib, reaksiyaning qaysi ifodaga bo'ysunishi tajribadan namunalar olish bilan aniqlanadi.

Reaksiyaning tartibi uning molekulyarligi bilan hamma vaqt to'g'ri kelavermaydi. Masalan, reaksiyaning tezligini belgilovchi bosqichida 2ta molekula ishtirok etadigan bimolekulyar reaksiyaning tezlik ifodasi, agar reaksiyada ishtirok etayotgan moddalardan biri ortiqcha olingan bo'lsa, birinchi tartibli reaksiyaning tezlik ifodasi ko'rinishida bo'lishi mumkin.

Reaksiya tezlik konstantasining faollanish energiyasi bilan bog'liqligi Arreniusning empirik tenglamasi orqali ifodalanadi:

$$k = A \cdot e^{-\frac{E_A}{RT}} \quad \text{yoki} \quad \ln k = \ln A - \frac{E_A}{RT}$$

bunda T-mutlaq temperatura, E_A - faollanish energiyasi, A - Arrenius konstantasi, R-universal gaz doimiysi. K aniqlangandan so'ng E_A ni hisoblash mumkin bo'ladi.

Agar reaksiya vaqtida C-H bog'i uzilishi hisobiga yangi bog' hosil bo'lsa, unda C-H bog'i C-D bog'iga almashtirilganda reaksiyalar tezliklarida farq bo'ladi. Bunga sabab shuki, vodorodning almashinish reaksiyasi uchun faollanish energiyasi E_{A,H} deyteriyning almashinish reaksiyasi uchun faollanish energiyasidan E_{A,H} kichik bo'ladi. Boshqacha qilib aytganda, deyteriyli birikmaning reaksiyasi sekinroq ketadi. Shuning uchun reaksiyalar tezlik konstantalarining nisbati K_H/K_D>1 bo'ladi.

Bu nisbat *birlamchi kinetik izotop effekti* deb ataladi va 25°C da olib borilgan reaksiyalar uchun 7-16 oraliqda bo‘ladi. Birlamchi kinetik izotop effektini oddiy kinetik metodlar bilan aniqlash mumkin. Birlamchi kinetik izotop effektining vujudga kelishi aynan C-H bog‘i reaksiyaning tezligini belgilovchi bosqichida ishtirok etayotganini bildiradi.

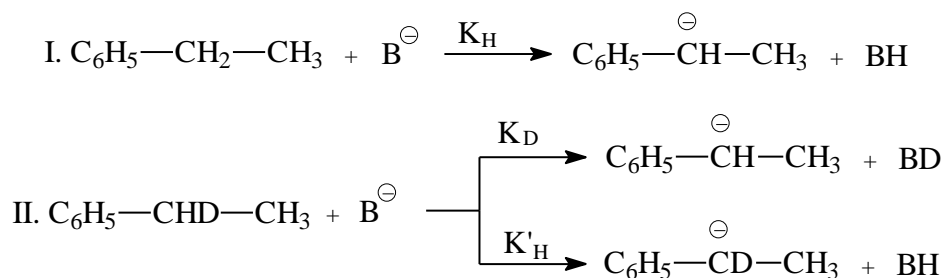
Kinetik izotop effekti, umuman, C-D bog‘i reaksiyada bevosita ishtirok etmasa ham vujudga keladi. Uni *ikkilamchi kinetik izotop effekti* deyiladi. Ikkilamchi kinetik izotop effekti birlamchi kinetik izotop effektiga nisbatan ancha kichik bo‘ladi va $K_H/K_D = 1.1-1.5$ oraliqda bo‘ladi.

Ikkilamchi kinetik izotop effekti reaksiya qo‘shni bog‘larga ta’sir etganda, masalan, tetraedrik uglerod trigonal uglerodga o‘tganda va bunda valent burchaklar, atomlar orasidagi masofalar o‘zgarganda vujudga keladi.

Kinetik izotop effektlar reaksiyalar mexanizmlaridagi nozik farqlarni aniqlashda qo‘llaniladi.

Misollar:

1. Quyida keltirilgan karboanionlar hosil bo‘lish reaksiyalarini:



uchun tezlik konstantalarining ushbu nisbatlari topilgan: $K_H \gg K_D$ va $K_H > K'_H$. Bu nisbatlardan foydalanib quyidagi moddalarni ularning kislotaliligi kamayib borish qatoriga joylashtiring:

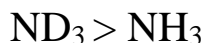


NH_3 yoki ND_3 lardan qaysi birining asosliligi kattaroq ekanini ayting.

Yechish: Deyteriy vodorodga nisbatan kuchliroq musbat induksion ta'sir $+J$ ko'rsatadi. Shuning uchun kislotalarning kuchi quyidagi qatorda kamayib boradi:

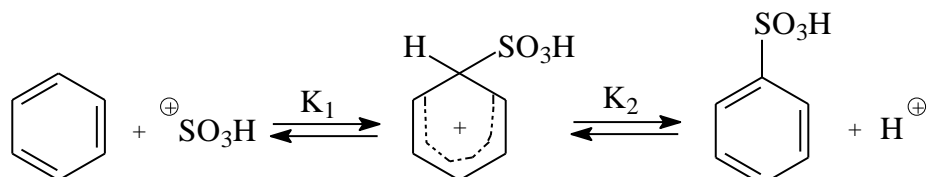


Shu sababga ko'ra deyteriy ammiakning asosliligi kattaroqdir:



2. Xlorbenzol oleum bilan sulfolanganda kinetik izotop effekti kuzatiladi, sulfolash 92% li sulfat kislota bilan olib borilganda esa izotop effekti kuzatilmaydi. Bunga sabab nima?

Echish. Ma'lumki, aromatik xalqada boradigan sulfolash reaksiyasining mexanizmi quyidagicha tasvirlanadi:

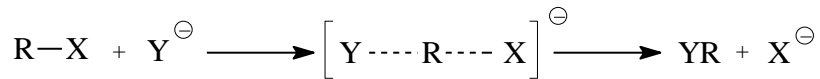


Kinetik izotop effektning kuzatilishi yuqoridagi sxemaning ikkinchi bosqichi – protonning tortib olinish bosqichi reaksiya tezligini belgilovchi, sekin boradigan bosqich bo'lishini ko'rsatadi. Tabiiyki, proton tortib olinishi tez bo'ladi, agar asosning konsentratsiyasi (masalan HSO_4^- ning konsentratsiyasi) yuqori bo'lsa. Asosning konsentratsiyasi oleumda kam, 92% li sulfat kislotada esa ko'p bo'ladi. Shuning uchun reaksiya oleum bilan olib borilganda protonning tortib olinishi sekinlashadi va kinetik izotop effekt kuzatiladi.

23. O'TISH HOLATI NAZARIYASI

Bir modda ikkinchisi bilan reaksiyaga kirishib, moddalar boshlang'ich holatdan oxirgi holatga (mahsulotga) o'tish jarayonida oraliq mahsulotlar, zarrachalar, komplekslar va h.k.lar hosil bo'ladi. Bunday oraliq zarrachalarning hosil bo'lishini o'rganish ma'lum darajada reaksiyaning mexanizmini o'rganishdir.

Masalan, quyidagi sxema bo‘yicha boruvchi nukleofil almashinish reaksiyasini ko‘rib chiqaylik:

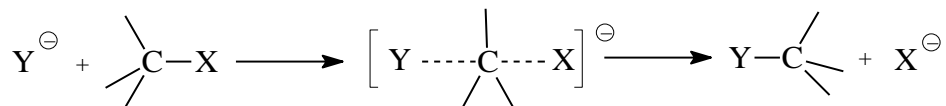


Sxemada tasvirlangan reaksiya oraliq mahsulot hosil bo‘lmaydigan sinxron reaksiya deb ataladi.

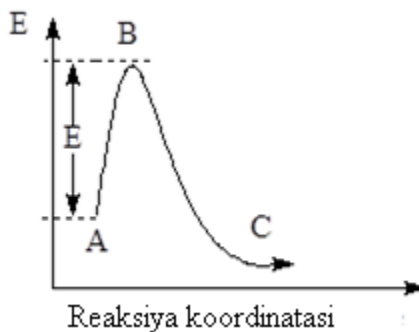
Sinxron reaksiya

Yuqoridagi sxemada X guruh Y reagent yaqinlashib kelgan sari R qoldiqdan sekin-asta siqib chiqariladi, ya’ni reaksiya bir bosqichda amalga oshadi. Reaksiyaning boshlang‘ich holatida (A-nuqtada, quyida rasmda keltirilgan) Y^- reagent R-X molekulasidan ancha uzoq masofada bo‘ladi va unga deyarli hech qanday ta’sir ko‘rsatmaydi. Reaksiya mobaynida $Y^- R-X$ ga yaqinlasha boshlaydi va dispersion kuchlar hisobiga ularning bir-biriga ko‘rsatadigan ta’siri kuchayadi va oqibatda

ikkala moddadan iborat bo‘lgan $[Y \cdots R \cdots X]^\ominus$ tarkibli oraliq kompleks hosil bo‘ladi. Bu kompleksda $Y^- R-X$ molekulasidagi X guruhga qarama-qarshi tomondan uglerod atomining bog‘lovchi orbitaliga kirgan holda bo‘ladi:



Bu jarayon bilan bir vaqtida R va X guruhlar orasidagi masofa ham ortadi. Natijada kompleksning potensial energiyasi ham ortadi. R bilan Y va R bilan X guruhlar orasidagi masofalar teng bo‘lganda (B nuqta, 1- rasmga qarang) bu energiyaning qiymati eng katta bo‘ladi. Bu nuqtada beqaror muvozanat mavjud bo‘lib, u bir xil ehtimollik bilan chapga yoki o‘nga siljishi mumkin. Shuning uchun B nuqtani, sistemaning bu holatini o‘tish holati yoki faol (aktiv) kompleksi deyiladi.



1-Rasm. Sinxron reaksiya diagrammasi

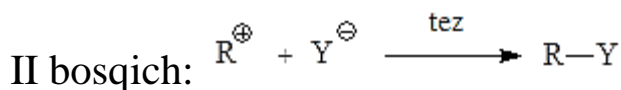
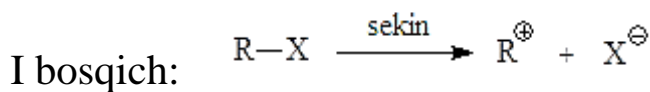
Reaksiya davomida sistema oxirgi holatga (C-nuqtaga) o‘tadi. Bu holatning energiyasi dastlabki holat energiyasi (A-nuqta)dan ham kichik, ammo dastlabki holatdan oxirgi holatga kelish uchun sistema “energetik tog”ni (B-nuqtani) oshib o‘tishi kerak.

Yuqoridagi rasmda keltirilgan “reaksiya koordinatasi” tushunchasi dastlabki moddaning eng kam energiya sarf qilib oxirgi moddaga (mahsulotga) aylanadigan reaksiyaning eng qisqa yo‘lini bildiradi.

Asinxron reaksiya

Asinxron reaksiya deb, oraliq mahsulot hosil bo‘lishi bilan ikki yoki undan ortiq bosqichda boradigan reaksiyaga aytildi:

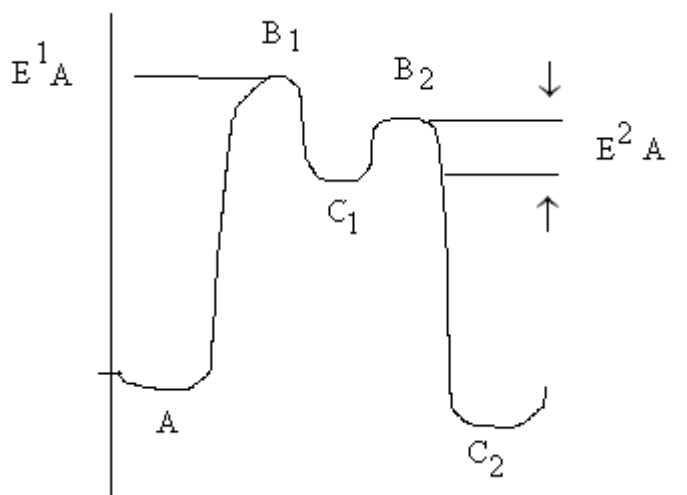
$\text{RX} + \text{Y}^\ominus \longrightarrow \text{RY} + \text{X}^\oplus$ reaksiya ma’lum bir aniq oraliq mahsulot hosil bo‘lishi orqali ham borishi mumkin. Bu oraliq mahsulot Y^- reagent bilan reaksiyaga kirishib oxirgi mahsulot - $\text{R}-\text{Y}$ ni hosil qiladi. Shunday qilib yuqoridagi sxemada keltirilgan reaksiya ikki bosqichda ketishi mumkin:



Almashinish reaksiyasining bu ko‘rinishi amalda ikkita mustaqil reaksiyadan iborat, ularning har biri o‘zlarining boshlang‘ich va oxirgi holatlariga ega.

O‘tish holati nazariyasiga binoan reaksiya I bosqichidagi $\text{R}-\text{X}$ ning dissotsiatisiyasiga ma’lum faollanish energiyasi E_A talab qilinadi va bu reaksiya B_1 nuqta bilan ifodalangan o‘tish holati orqali boradi (2 rasmga

qarang). Bu o‘tish holat xuddi sinxron reaksiya vaqtidagi o‘tish holat singari vujudga keladi. Erituvchi molekulasi R-X molekulasiga X guruhning qarama-qarshi tomonidan hujum qiladi va dissotsiatsiyani osonlashtiradi. Bunda erituvchi oxirgi mahsulot hosil qiladigan reaksiyaning bevosita qatnashchisi bo‘lmaydi. U energiyaga boy va elektrostatik ta’sirga oson uchrovchi karbokationni solvatlaydi, xolos. Erituvchi tomonidan solvatlatgan karbokation qarorligining kichik yoki katta bo‘lishi va u aniq birikma (oraliq modda) vazifasini bajarib I bosqichning oxirgi mahsuloti C_1 bo‘lishi mumkin. C_1 oraliq moddaning (karbokationning) energiyasi etarli darajada katta bo‘lgani uchun u keyingi reaksiya uchun dastlabki modda vazifasini bajarishi mumkin (masalan, reaksiyaning II-bosqichi uchun). Bu reaksiya ham E^2_A faollanish energiyasiga ega bo‘lgan V_2 oraliq holatdan o‘tishi kerak. Bu oraliq holat Y^- reagentning yaqinlashib kelishi va shu bilan birga solvatlovchi erituvchi molekulasining siqib chiqarilishini xarakterlaydi.



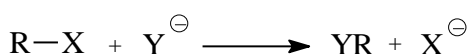
2-Rasm. Assinxron reaksiya diagrammasi

Bu reaksiya uchun *Xemmondning* umumiyligi prinsipini quyidagicha ta’riflash mumkin:

“Agar reaksiya energiyalari deyarli teng bo‘lgan ham oraliq holat, ham oraliq mahsulot hosil bo‘lishi bilan borsa ularning bir-biriga aylanishi strukturaning kam o‘zgarishi bilan sodir bo‘ladi. Agar substratlar energiyasi katta bo‘lsa (ekzotermik reaksiyalar) oraliq holat strukturasi dastlabki moddalar strukturasiga, energiyalar kam bo‘lsa (endotermik reaksiyalar) oxirgi moddalar strukturasiga yaqin bo‘ladi”.

24. TO‘YINGAN UGLEROD ATOMIDAGI NUKLEOFIL ALMASHINISH REAKSIYASI

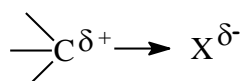
To‘yingan uglerod atomidagi nukleofil almashinish reaksiyasi deb sp^3 gibridlangan uglerod atomidagi nukleofug o‘rribosar X ni (qisman manfiy zaryadlangan, atrofida elektron zichlik katta bo‘lgan X o‘rribosarni) nukleofil reagent Y^- (manfiy zaryadli Y^- zarracha yoki laoqal bitta bo‘linmagan elektron juftga ega bo‘lgan neytral :Y molekula) tomonidan siqib chiqarilishiga (almashinishiga) aytiladi. Nukleofil almashinish reaksiyasining umumiy sxemasini quyidagicha ko‘rsatish mumkin:



Sxemadagi nukleofil reagent U^- sifatida quyidagi anionlar yoki neytral molekulalar qo‘llanilishi mumkin:

U^- : Anionlar: Hal^- , OH^- , RO^- , CN^- , SCN^- , RS^- , NO_2^- va b.

Neytral molekulalar: H-Hal, H-OH, RO-H, R_3N , R_3P , $(\text{RO})_3P$, RS-H, $>\text{C}=\text{C}<$, C_6H_6 . Almashinadigan yoki siqib chiqariladigan o‘rribosarlar (X) elektronoakseptor xossaga ega bo‘lishi kerak. Shunga ko‘ra C-X bog‘ qutbli bo‘ladi va uglerod atomi elektrofil, ya’ni qisman musbat zaryadlangan bo‘ladi:

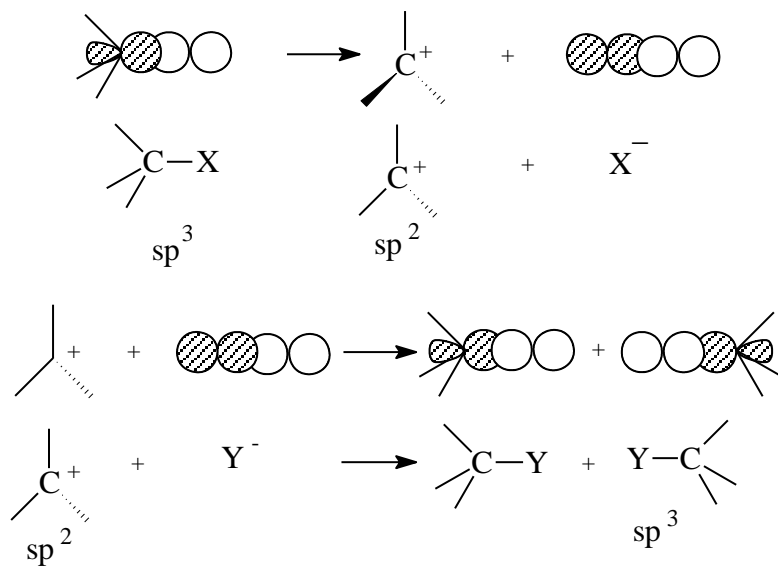


Nukleofil reagent Y^- mana shu qisman musbat zaryadlangan uglerod atomiga hujum qiladi. Almashinadigan X guruh zaryadsiz yoki musbat zaryadli o‘rribosar bo‘lishi mumkin.

Masalan, X: -Hal, -OH, -OR, -OCOR, $-\text{OSO}_2R$, $-^+\text{OH}_2$, $-^+\text{OR}_2$, $-^+\text{NR}_3$, $-^+\text{SR}_2$, $-^+\text{N}\equiv\text{N}$

Eski bog‘ning ($R-X$) uzilishi va yangi bog‘ning ($R-Y$) hosil bo‘lishi sinxron yoki asinxron, ya’ni bir vaqtda yoki ketma-ket sodir bo‘lishiga qarab nukleofil almashinishning ikki xil ideal mexanizmi bo‘lishi mumkin.

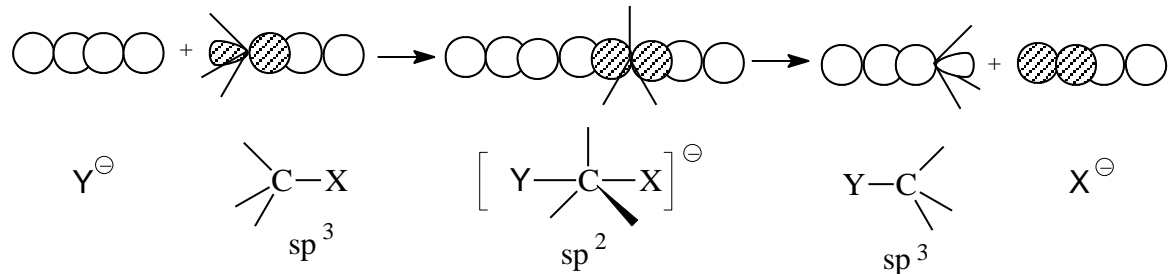
1) Asinxron mexanizm, karbokationli mexanizm, monomolekulyar nukleofil almashinish, S_N1 mexanizm. Bu mexanizm “tortib olinish-birikish” mexanizmi deb ham ataladi.



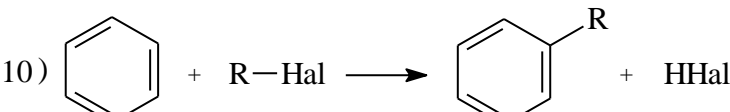
$\text{R}-\text{X}$ bog‘ining uzilishi nukleofil reagentning ishtirokisiz sodir bo‘ladi. $\text{R}-\text{X}$ avval R^+ va X^- ionlarga dissotsialanadi, keyin karbokation R^+ nukleofil Y^- bilan reaksiyaga kirishadi.

Shuni aytish kerakki, Y^- yoki X^- anionlarni ikkita p-elektron yoki p-orbital shaklida berilishi kvant kimyosi tushunchasiga to‘g‘ri kelmasligi mumkin. Lekin $\text{R}-\text{X}$ bog‘ining R^+ va X^- ionlarini hosil qilishi va R^- ning R^+ bilan reaksiyasi o‘quvchiga tushunarliroq bo‘lishi uchun shunday sxemada berildi.

2) Sinxron mexanizm, bimolekulyar nukleofil almashinish, S_N2 mexanizm. $\text{R}-\text{X}$ eski bog‘ining uzilishi va yangi $\text{R}-\text{Y}$ bog‘ining hosil bo‘lishi bir vaqtida Y reagent ta’siri ostida sodir bo‘ladi:



Misollar:

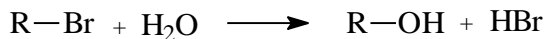
- 1) $R-OH + HHal \rightleftharpoons R-Hal + H_2O$ Galoidalkillarning olinishi va ularning gidrolizi
- 2) $R-OH + R-OH \longrightarrow R-O-R + H_2O$ Oddiy efirlar olish
- 3) $R-O^- + R-Hal \longrightarrow R-O-R + Hal^-$ Vilyamson usuli bo'yicha oddiy efir olish
- 4) $NH_3 + R-Hal \longrightarrow R-NH_2 + HHal$ Aminobirimlar olish
- 5) $R-Hal + CN^- \longrightarrow R-CN + Hal^-$ Kolbe reaksiyasi bo'yicha nitrillar olish
- 6) $R-Hal + NO_2^- \longrightarrow R-NO_2 + Hal^-$ Nitrobirimlar olish
- 7) $R-Cl + J^- \longrightarrow R-J + Cl^-$ Finkelshteyn reaksiyasi
- 8) $R-OH + H_2C-\overset{\text{O}}{\underset{\text{O}}{\text{C}}}CH_2 \longrightarrow R-O-CH_2-CH_2-OH$ Epoksid halqasining ochilishi
- 9) $R-OO^- + R-Hal \longrightarrow R-COO-R + Hal^-$ Murakkab efirlar olish
- 10) 
- Fridel-Krafts reaksiyasi va h.k.

Misollar

1. Difenilbrommetan, 2-brom-2-fenilpropan, 2-brom-2-metilpropan va trifenilbrommetanlar chumoli kislotaning suvli eritmasida qizdirilganda qanday maxsulotlar hosil bo'ladi? Yuqorida keltirilgan bromidlarni ularning reaksiyon qobiliyati ortib boruvchi qatorga joylashtiring.

Yechish: Keltirilgan bromidlар chumoli kislotasining suvli eritmasida S_N1 mexanizm bo'yicha gidrolizga uchraydi va tegishli spirtlar

hosil bo‘ladi. Umumiylar reaksiya tenglamasini quyidagicha ko‘rsatish mumkin:



Reaksiya tezligi quyidagi qatorda ortib boradi:



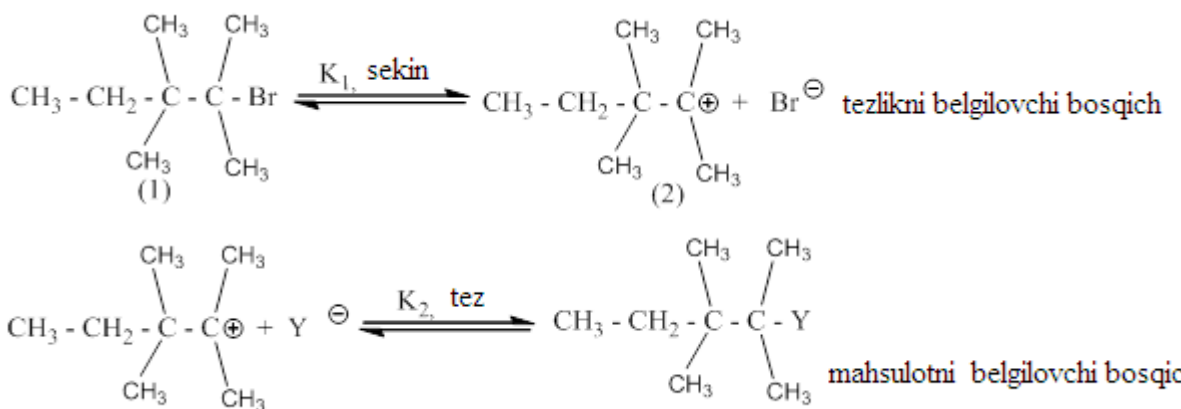
Reaksiyaning birinchi bosqichida chumoli kislotaning ionlantiruvchi ta’siri ostida hosil bo‘ladigan karbokation fenil guruhi tarkibidagi π -elektronlarning ta’siri ostida metil guruhlarning ta’siriga nisbatan ko‘proq barqarorlashadi va hosil bo‘lishi osonlashadi.

2. *Metilbromid, etilbromid va izopropilbromidlarning gidroliz reaksiyalari uchun mos ravishda 2140:170:5 tezliklar nisbati olingan. Bu ma’lumotlar qanday reaksiya sharoitlari uchun olingan bo‘lishi mumkin?*

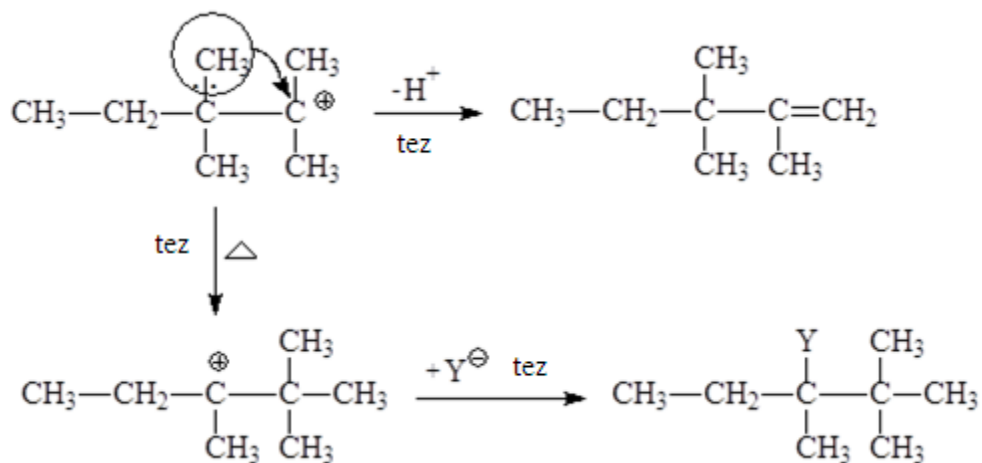
Yechish: Reaksiya tezliklarining metilbromiddan etilbromidga va undan izo-propilbromidga tomon kamayib borishi ma’lumotlar S_N2 mexanizm bilan boradigan gidroliz reaksiyasi uchun olinganidan dalolat beradi. Tezlikning bu qatorda kamayishiga brom tutgan uglerod atomidagi musbat zaryadning etil yoki ikkita metil guruhlari ta’sirida kamayishi sabab bo‘ladi. Reaksiyaning S_N2 mexanizm bo‘yicha ketishiga va oraliq holatning hosil bo‘lishiga etil yoki ikkita metil guruhining fazoviy jihatdan to‘siq bo‘lishi ham reaksiya tezligining shu qatorda kamayishiga sabab bo‘ladi.

25. **S_N1 REAKSIYASI VA UNING O‘ZIGA XOS XUSUSIYATLARI**

Yuqorida ta’kidlanganidek, S_N1 reaksiya ikki bosqichda, ya’ni asinxron tarzda ketadi. Reaksiyaning birinchi bosqichida karbokation hosil bo‘ladi, ikkinchi bosqichda esa karbokation nukleofil reagent bilan reaksiyaga kirishadi. S_N1 reaksiyasining sxemasini quyidagicha ko‘rsatish mumkin:



Yuqorida ko'rsatilgan R-X yoki bizning yuqoridagi misolimizdagi (1) sekinlik bilan dissotsialanadi va shu bosqich reaksiyaning umumiyligini belgilaydi. Shuning uchun reaksiya *monomolekulyardir*. Karbokation (2) tajriba yo'li bilan aniqlanishi mumkin. U yuqori energiyaga ega bo'lgan, ya'ni reaksiyon qobiliyati katta oraliq mahsulotdir. U o'zining mustaqil taqdiriga ega bo'lgan zarrachadir. Shuning uchun u X⁻ bilan reaksiyaga kirishib yana R-X -dastlabki moddani, Y⁻ bilan reaksiyaga kirishib R-Y -mahsulotni, o'zidan proton chiqarib esa olefinni hosil qilishi mumkin. Shu bilan birga bu karbokation boshqa karbokationga izomerlanishi va reaksiyaga kirishishi mumkin:



S_N1 reaksiyasi quyidagi o'ziga xos xususiyatlarga ega:

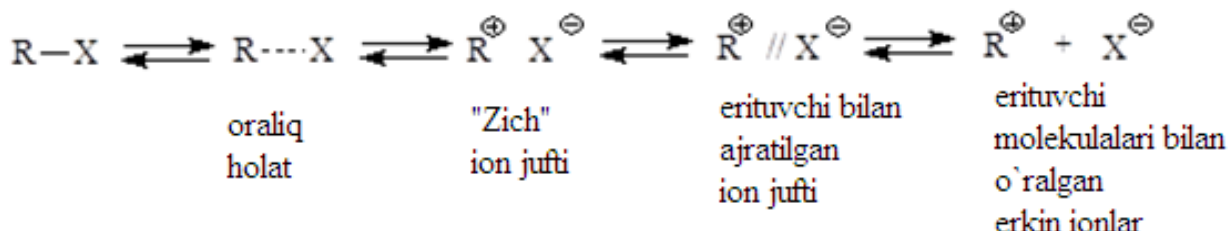
1. Reaksiya tezligini belgilovchi oraliq holatda faqat bitta modda R-X ishtirok etadi va uning hosil bo'lishida Y⁻ ning ishtiroki bo'lmaydi. Dastlab reaksiya tezligi birinchi tartibli reaksiyaning kinetik tenglamasiga bo'y sunadi:

$$v = k[R-X]$$

X^- anionining (nukleofilning) konsentratsiyasi ortishi bilan teskari reaksiya tezligi (K_{-1}) ham orta boradi va to‘g‘ri reaksiya sekinlashadi. Bu xolda reaksiya tezligi quyidagi kinetik tenglama bilan ifodalanadi:

$$V = \frac{K_1 \cdot K_2 [R-X] [Y^-]}{K_{-1} [X^-] + K_2 [Y^-]}$$

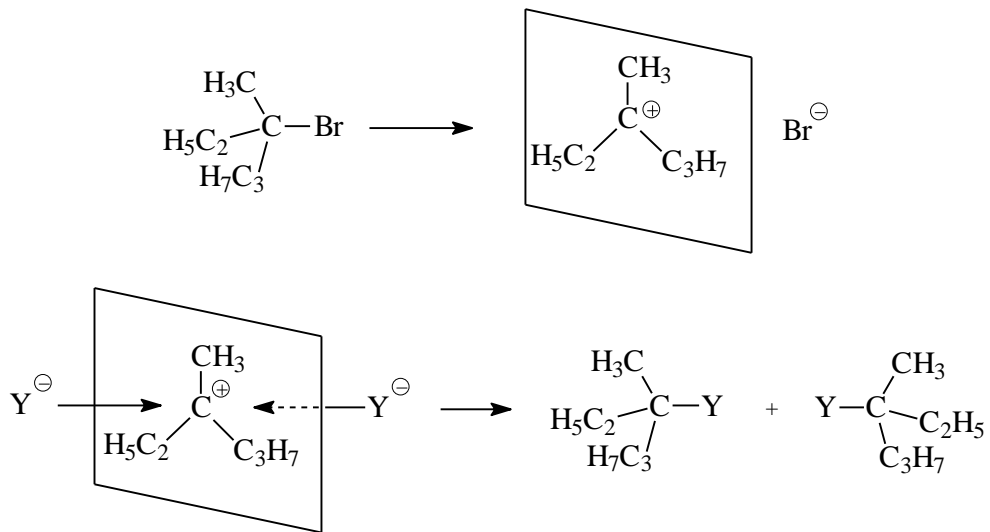
Reaksiya tezligining X^- ta’siridagi bunday sekinlashishi umumiylionning ta’siri deb ataladi. Karbokation amalda quyidagi bosqichlar orqali hosil bo‘ladi:



Shuning uchun “ionlanish” va “dissotsialanish” tushunchalari boshqa-boshqa tushunchalardir. Faqat erkin yoki erituvchi bilan ajratilgan ion juftlarga reaksiya mahsulotini hosil qilishi mumkin. “Zich” ion jufti yoki erituvchi bilan ajratilgan ion juftlari esa asosan o‘zining qarama-qarshi ioni bilan reaksiyaga kirishadi va dastlabki moddaga qaytadi. Bu reaksiya “ichki orqaga qaytish” deb ataladi.

2. Karbokationni reaksiyaga kirishuvchan, faolligi yuqori bo‘lgan nukleofillar, masalan, N_3^- , SCN^- , Hal^- va b. ni qo‘sish bilan aniqlash mumkin, chunki karbokation mana shu nukleofillar bilan ham reaksiyaga kirishib tegishli mahsulotlar hosil qiladi.

3. Reaksiyon markazdagi uglerod atomi optik faollikkaga ega bo‘lgan birikmalar ratsematlanishga uchraydi, ya’ni optik faolligini yo‘qotadi. Ratsematlanish jarayoni “zich” ion jufti hosil bo‘lish bosqichidayoq ketadi. Bunga sabab, yassi tuzilishga ega bo‘lgan karbokation ikki tomonidan ham barobar ehtimollikda nukleofil bilan reaksiyaga kirishadi. Buni quyidagicha tasvirlash mumkin:

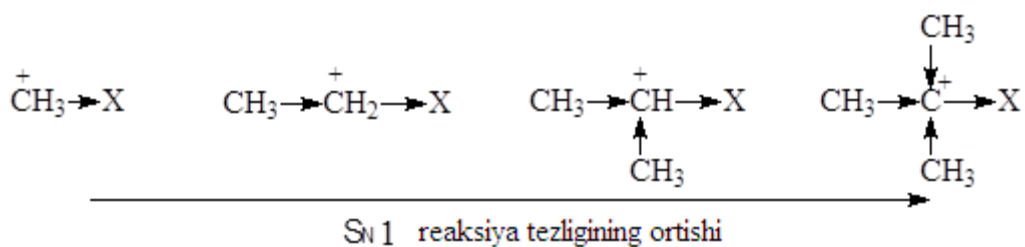


Qarama-qarshi ishoraga ega bo‘lgan optik faol mahsulotlarning teng miqdorda hosil bo‘lishi (ratsematning hosil bo‘lishi) natijasida optik faollik yo‘qoladi.

4. S_N1 reaksiyasining tezligi karbokation qarorliligining ortishi bilan ortadi. Karbokationning qarorliliqi ichki (o‘rinbosarlarning qutblantiruvchi ta’siri) yoki tashqi (erituvchining ta’siri) ta’sir tufayli ortishi mumkin.

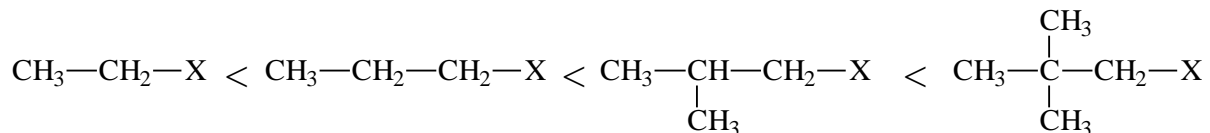
Gammet va Taft tenglamalaridagi reaksiya kostantasi ρ manfiy qiymatga ega bo‘lib miqdoran kattadir ($\rho = -3-5$). Bu ma’lumot ham reaksiya vaqtida elektrofil zarracha – karbokation hosil bo‘lishini ko‘rsatadi.

$R-X$ ning R -tarkibidagi metil, etil, izo-propil va uchlamchi butil guruhlari qatorida S_N1 reaksiyaning tezligi ortib boradi, chunki bu qatorda metil guruhlarning musbat induksion (+J) ta’siri qo‘silishi va ortishi natijasida markaziy uglerod atomidagi qisman musbat zaryad barqarorlashadi va karbokationning hosil bo‘lishi osonlashadi:



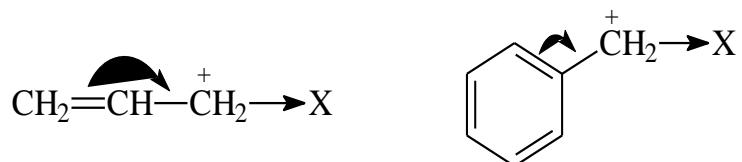
Bu X guruhga nisbatan α -holatdagi uglerod bilan bog‘langan vodorod atomlarining metil guruhlarga almashinishing ta’siridir. Agar X

guruhgaga nisbatan β -holatda turgan uglerod atomidagi vodorod atomlari metil guruhlarga almashtirilsa ham S_N1 reaksiyaning tezligi ortib boradi, chunki markaziy uglerod atomining elektronlari sp^3 -gibridlangan holatdan sp^2 -holatga o'tadi va u reaksiyaga fazoviy jihatdan to'sqinlik qilmaydi.



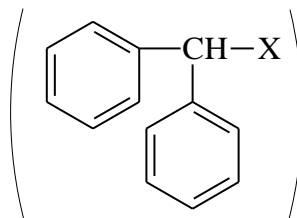
S_N1 reaksiya tezligining ortishi

X-guruhgaga nisbatan β -holatdagi uglerod atomida qo'sh bog' yoki aromatik halqaning mavjudligi ham S_N1 reaksiyani osonlashtiradi. Bunda karbokationning qarorliligi qo'sh bog' elektronlarining musbat mezomer ta'siri ($+M$) tufayli ortadi.



Fenil guruhining bunday ta'siri natijasida benzil sistemalarning reaksiyasi S_N1 va S_N2 mexanizmlarning oralig'ida sodir bo'ladi. Agar benzol yadrosida elektrono-akseptor o'rinnbosarlar mavjud bo'lsa, reaksiya S_N2 sohasiga o'tadi. Bunda Gammet tenglamasidagi reaksiyon konstanta ρ musbat qiymatga ega bo'ladi. Elektrondonor o'rinnbosarlar esa reaksiyani S_N1 sohaga ko'chiradi. Gammet tenglamasidagi chiziqli bog'lanish o'rinnbosarlarning σ - (Gammet) konstantalari bilan emas, balki $\sigma+$ (Braun) konstantalar yordamida hosil bo'ladi. Bu xossa S_N1 reaksiyasi uchun xarakterlidir. Korrelyasion tenglamadagi ρ konstanta manfiy qiymatga ega bo'ladi.

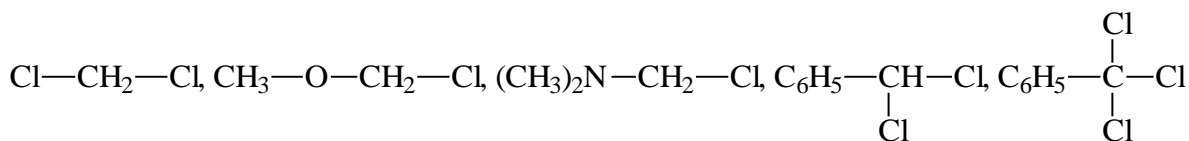
Agar benzil sistemasiga ikkinchi fenil guruhi kiritilsa



reaksiyalar to‘liq S_N1 sohaga ko‘chadi. Bunda benzol yadrosidagi o‘rinbosarlar xarakterining ahamiyati bo‘lmaydi.

Umuman, allil va benzil - birikmalarining reaksiyalari S_N1 va S_N2 reaksiyalar chegarasida sodir bo‘ladi. Maxsus sharoit yaratilgandagina (o‘rinbosarlar kiritish, katalizator qo‘llash, erituvchi tanlash natijasida) reaksiya u yoki bu sohaga o‘tishi mumkin.

S_N1 reaksiyani osonlashtiruvchi guruhlardan galoid atomlari, alkoksil guruh va dialkilaminoguruhni eslatib o‘tish kerak. Shuni ta’kidlash lozimki, bu guruhlar almashinish sodir bo‘layotgan uglerod atomida joylashgan bo‘lishi kerak.

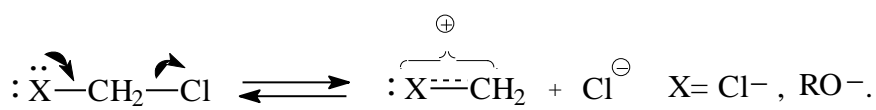


va hokazo.

Taqqoslash uchun quyidagi misolni keltirish mumkin:

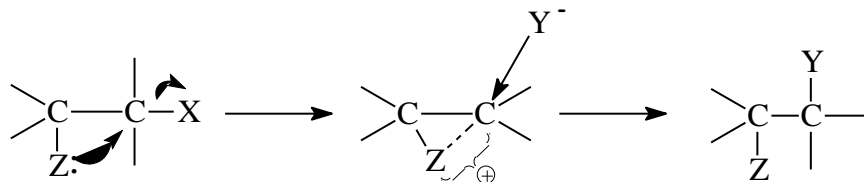
$\text{CH}_3\text{-CH}_2\text{-CH}_2\text{-CH}_2\text{-Cl}$ butilxloridga nisbatan

$\text{CH}_3\text{-CH}_2\text{-O-CH}_2\text{-Cl}$ etoksimetilxlorid 10^9 marta tez gidrolizlanadi. $\text{C}_6\text{H}_5\text{CH}_2\text{Cl}$ benzilxloridga nisbatan $\text{C}_6\text{H}_5\text{CHCl}_2$ benzal xlorid 10 marta, $\text{C}_6\text{H}_5\text{CCl}_3$ benzotrixlorid 500 marta tez reaksiyaga kirishadi. Xlor yoki alkoksi guruhning S_N1 reaksiyasini osolashtirishini sxema tarzida quyidagicha tushuntirish mumkin:



Ko‘rib o‘tilgan nukleofil guruhlarga o‘xshash reaksiyon markazdan ma’lum masofada joylashgan Z guruhi o‘zining elektronodonorlik xususiyati bilan almashinayotgan X guruhining chiqib ketishini osonlashtirishi mumkin. Bunda u vaqtincha nukleofil reagent yoki

erituvchi vazifasini bajarishi mumkin. Bunda reaksiyon markaz va shu qo'shni guruh hisobiga vaqtinchalik oraliq halqa hosil bo'ladi:



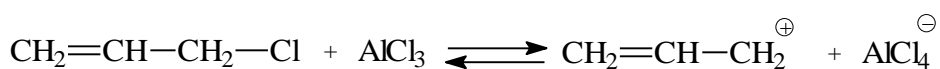
Bunday almashinish natijasida reaksiyon markazdagi uglerod atomining konfiguratsiyasi saqlanadi. Reaksiya ketishining bunday osonlashishi qo'shni guruhnинг ta'siri deb ataladi. Qo'shni guruhlar sifatida -J, -Br, -Cl, -OH, -OR, -O⁻, -COOR, -SN, -S⁻, -NN₂, -NH-COR, -COOH, -COO⁻, >C=C< guruhlar bo'lishi mumkin.

Qo'shni guruh ta'siri ostida boradigan S_N1 reaksiyadan tashqari X-guruhining bevosita, mustaqil almashinish reaksiyasi ham sodir bo'ladi.

R-X substratdagi X guruhining S_N1 mexanizmi bo'yicha almashinish reaksiyalari elektrofil katalizatorlar, masalan, suyuq SO_2 , BF_3 , AlCl_3 , ZnCl_2 , SbCl_5 , HgCl_2 , AlCl_3 va h.k. ishtirokida olib borilganda osonlashadi. Bu katalizatorlar X-guruhning anion sifatida ajralishiga, karbokationning hosil bo'lishiga yordam beradi. Bu katalizatorlarning alkilgalogenidlarni ionlashtirish qobiliyati quyidagi qatorda kamayadi:



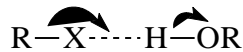
Alkilgalogenidlarning bu katalizatorlar ishtirokida ionlanishini quyidagi sxema bilan ko'rsatish mumkin:



Suyuq SO_2 dagi $\text{F-SO}_3\text{H} + \text{SbF}_5$ katalizatori ayniqsa kuchli ta'sir ko'rsatadi. Bu aralashma R-X dagi R ni -60°S dayoq karbokationga aylantiradi.

5. S_N1 reaksiyasini proton erituvchilar - H_2O , R-OH , Ar-OH , R-COOH , ya'ni dissotsialanganda vodorod ionini ozmi-ko'pmi hosil qiladigan erituvchilar osonlashtiradi. Bunga sabab proton erituvchidagi vodorod protonining R-X substrati tarkibidagi nukleofil X bilan

vodorod bog‘ hosil qilishi va vodorod kationi “qattiq” kislota bo‘lgani sababli “qattiq” asoslarni barqarorlashtirishidir:



Bunday asoslarga quyidagilar misol bo‘lishi mumkin:



Erituvchining kislotaliligi ortishi bilan o‘rnbosar Xga bo‘lgan moyillik ortadi va R-X ning ionlashishi tezlashadi. Shuning uchun proton erituvchilar R-X ga ionlantiruvchi ta’sir ko‘rsatadi. Erituvchi ta’sirida R-X ionlanadimi yoki dissotsialanadimi - bu erituvchining dielektrik o‘tkazuvchanlik konstantasiga bog‘liq. Proton erituvchining dielektrik o‘tkazuvchanlik konstantasi qancha katta bo‘lsa, u R-X ning dissotsialanishiga, agar bu konstanta kichik bo‘lsa - R-X ning faqatgina ionlanishiga sabab bo‘ladi. Masalan, sirkal kislota (dielektrik o‘tkazuvchanlik konstantasi 6,1) R-X ni ionlantiradi xolos va ion juftlarini hosil qiladi. Bunda ko‘pincha “zich” ion jufti hosil bo‘ladi:

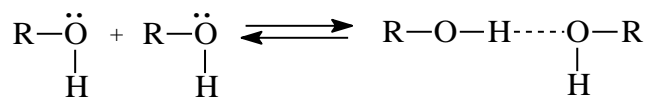


Chumoli kislotasi esa (dielektrik o‘tkazuvchanlik konstantasi 84) C-X ni dissotsialantiradi:

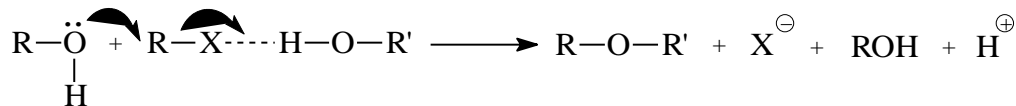


Shunday qilib erituvchi va R-X o‘rtasidagi vodorod bog‘ining kuchi hamda erituvchining dielektrik o‘tkazuvchanlik konstantasi ortishi bilan reaksiyaning S_N1 mexanizm bo‘yicha ketish imkoniyati ortadi.

Proton erituvchi tarkibida kislorod, azot, oltingugurt, fosfor kabi bo‘linmagan elektron juftli atomlar bo‘lgani sababli bu erituvchilar elektronga taqchil bo‘lgan moddalarni ham solvatlashi, barqarorlashtirishi mumkin. Shuning uchun proton erituvchilar o‘z-o‘zini solvatlashi mumkin:



Bu xususiyat proton erituvchilar bilan R-X substrat o‘rtasida haqiqiy almashinish reaksiyasi (solvoliz) sodir bo‘lishiga sabab bo‘ladi:



Aprotoon erituvchilar (dietil efiri, dioksan, tetragidrofuran, atseton, dimetilformamid - DMFA, atsetonitril, nitrometan, tetrametilensulfon - sulfolan, dimetilsulfoksid – DMSO, etilenkarbonat, geksametil-fosfortriamid - GMTFA) kationlarni yaxshi stabillaydi. Shuning uchun bu erituvchilar S_N2 reaksiyasi uchun qulaydir.

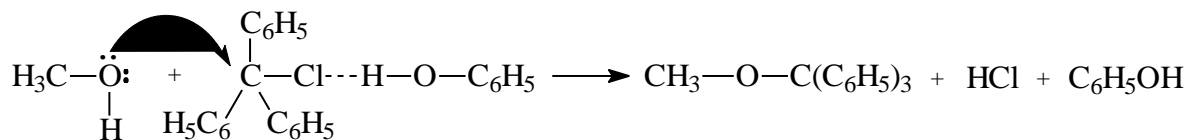
Shunday qilib, erituvchi ta’sirini hisobga olib nukleofil almashinish reaksiyasi mexanizmini S_N1 yoki S_N2 sohaga ko‘chirish mumkin. Masa-lan, aproton erituvchiga (atseton, atsetonitril, dioksan va h.k.) suv qo‘shilsa S_N2 reaksiyasining tezligi kamayib, S_N1 reaksiyasining ketishiga sharoit tug‘iladi.

Yuqorida sxemasi keltirilgan solvoliz reaksiyasi karbokation mexanizmi bo‘yicha ketsa ham uning tezligi $v=k[R-X][R-OH]^2$ formula bilan ifodalanadi, ya’ni reaksiya 3-tartibda boradi. Bu reaksiyaning mexanizmi “push-pull” (“sur va tort” ma’nosida) mexanizm deb ataladi. Bu mexanizmnning isboti sifatida trifenilxlorometanning metanoldagi, fenoldagi va metanol-fenol aralashmasidagi reaksiyasini keltirish mumkin.

Metanoldagi reaksiya uchinchi tartibli reaksiya bo‘lib uning tezligi $v=k[(C_6H_5)_3CCl][CH_3OH]^2$ formula bilan ifodalanadi.

Agar reaksiyaga metanol o‘rniga fenol olinsa, tezlik ifodasi saqlanadi, ammo reaksiya sekinlashadi. Reaksiya fenol va metanol aralash-masi bilan o‘tkazilsa tezlik ortadi. Bunga sabab fenol metanolga nisba-tan kuchli kislota bo‘lgani uchun o‘zining protoni bilan Cl atomini tor-tadi. Metanol esa o‘zining kislороди bilan elektron beradi, chunki me-tanol kislородining asosliligi katta (fenolning kislородига nisbatan), ham fazoviy jihatdan qiyinchilik tug‘dirmaydi. Haqiqatan ham trifenilxlor-metanning metanol va fenol aralashmasidagi reaksiyasi natijasida faqat

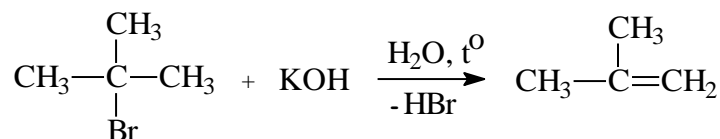
trifenilmetilmelit efiri hosil bo‘ladi. Reaksiya quyidagi sxema bo‘yicha boradi:



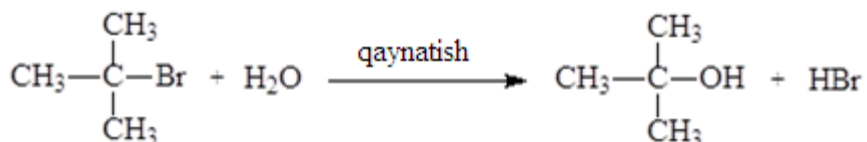
Misollar va masalalar

1. *Uchlamchi-butilbromiddan uchlamchi butil spirtini olish uchun gidroliz reaksiyasini qanday sharoitda o‘tkazish kerak?*

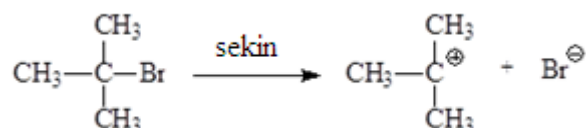
Yechish: Ma’lumki, alkilgalogenidlardan spirtlar olishda gidroliz reaksiyasi ishqorli suvda, suvning o‘zida, suvli atseton eritmalarida olib boriladi. Ammo uchlamchi galoidbirikmalarni gidroliz qilishda ishqor eritmalaridan foydalanib bo‘lmaydi. Chunki uchlamchi galoidbirikmalar ishqor eritmalarini ta’sirida almashinish reaksiyasiga emas, balki osonlik bilan tortib olinish reaksiyasiga uchraydi va olefinlarga aylanadi:



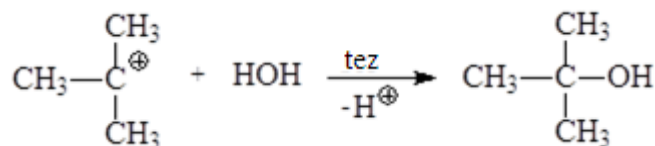
Shu sababli gidroliz uchun uchlamchi galoidbirikmalarda suv, suvli atseton eritmalarini olinib, reaksiya bu eritmalarida qaynatish bilan olib boriladi:



Reaksiya bu sharoitda $\text{S}_{\text{N}}1$ mexanizm bo‘yicha boradi. Suvli muhitda uchlamchi butilbromid avval sekinlik bilan dissotsialanadi:

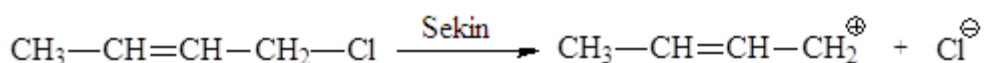


Hosil bo‘lgan uchlamchi butil kationi tez suv bilan reaksiyaga kirishadi va uchlamchi butil spirtni hosil qiladi:

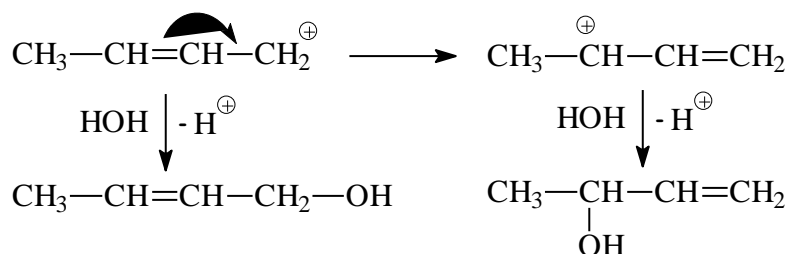


2. Krotil xlorid – $\text{CH}_3\text{CH}=\text{CHCH}_2\text{Cl}$ atsetonli suvda qaynatilganda qanday moddalar hosil bo‘lishi mumkin?

Yechish: Uchlamchi galoidbirikmalar, allil- yoki benzil galogenidlari suvli atsetonda qaynatilganda S_N1 mexanizm bo‘yicha gidrolizlanadi. Reaksiyaning birinchi - sekin ketadigan bosqichida karbokation hosil bo‘ladi:



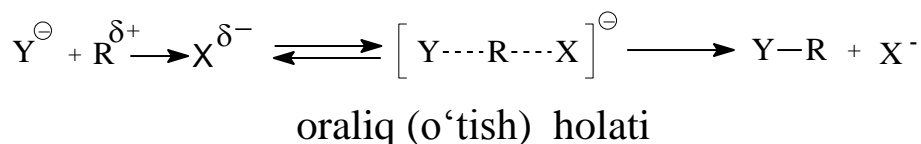
Reaksiyaning ikkinchi bosqichida karbokation tez suv bilan reaksiyaga kirishadi. Bunda reaksiyaning birinchi bosqichida hosil bo‘lgan karbokation izomerlangan holda ham reaksiyaga kirishishi mumkin:



Shunday qilib, krotilxlorid suvli atsetonda gidroliz qilinganda 2 xil spirt hosil bo‘ladi: buten-2-ol-1 va buten-1-ol-3.

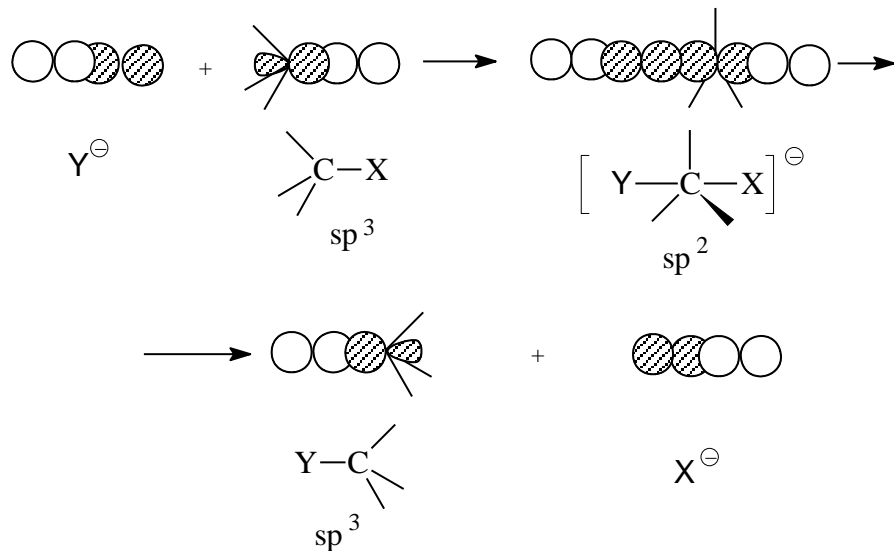
26. S_N2 REAKSIYASI VA UNING O‘ZIGA XOS XUSUSIYATLARI

S_N2 nukleofil almashinish reaksiyasi bir bosqichda, sinxron tarzda sodir bo‘ladi va substrat ham, reagent ham tezlikni belgilovchi bosqichda ishtirok etadi. Shu bosqichda oraliq (o‘tish) holati vujudga keladi:



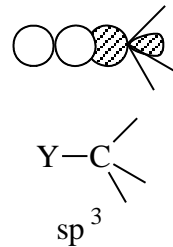
O‘tish holati yoki oraliq holat yuqori energiyaga ega bo‘lgan shunday holatki, bu holatdan reaksiyaga kirishuvchi sistema dastlabki moddalarga ham, reaksiya mahsulotlariga ham oson aylanishi mumkin. Uning hosil bo‘lishini quyidagicha tushuntirish mumkin:

Y^- reagent R-X substratga X o‘rinbosarga qarama-qarshi tomondan yaqinlashib keladi. Uglerod atomining X o‘rinbosar bilan bog‘ hosil qilishda ishtirok etgan sp^3 - elektronining kichik qismi (OO) katta qismi hisobiga o‘sadi va beqaror p-elektron OO vujudga keladi. Uglerod atomi esa sp^3 - gibridlangan holatdan sp^2 -gibridlangan holatga o‘tadi va tekis, yassi ko‘rinishni oladi. Beqaror p-orbital bilan bir vaqtning o‘zida ham reagent Y^- va o‘rinbosar X elektronlari tutashib kuchsiz bog‘ hosil qiladi. Y^- reagent ham, X o‘rinbosar ham bir to‘g‘ri chiziqda joylashadi. Buni sxemada quyidagicha ko‘rsatish mumkin:



Agar Y^- reagentning va X o‘rinbosarning fazoviy qiyinchilik tufayli bunday joylashishi mumkin bo‘lmasa, reaksiyalar juda qiyin va sekin ketadi. Sxemada keltirilgan Y^- reagentning elektron tuzilishini bunday tushunish kerak: atom yoki atomlar guruhi holidagi Y ga (masalan Br atomiga) bitta elektronning kelib o‘tirishi natijasida Y^- anion (Br^- anion) hosil bo‘ladi. Uni sxemada ikkita r-elektron shaklida berilgan. Bu bo‘yalgan shakldagi p-elektron neytral atom yoki atomlar guruhiga kelib o‘tigan elektronadir. Sxemadan ko‘rinib turibdiki, aynan shu elektron substrat C-X dagi uglerodning X o‘rinbosar bilan bog‘ hosil

qilishda ishtirok etgan sp^3 -gibrid elektroni o‘rnini oladi va Y-atomni bilan kimyoviy bog‘ hosil qiladi:



$\rightleftharpoons C-X$ bog‘idagi uglerod atomiga tegishli elektron esa X o‘rinbosar bilan birga X^- anion shaklida chiqib ketadi:



Sxemani tushunishda shunga e’tibor berish kerakki, Y^- tarkibidagi

elektron bilan C-X tarkibidagi uglerodning elektroni va X tarkibida chiqib ketayotgan elektronlar turli shaklda bo‘yalgan.

Takror aytamizki, bunday sxema o‘quvchiga S_N1 va S_N2 reaksiyalar tushunarliroq bo‘lishi uchun berildi va bu bilan eski bog‘ning uzilishi va yangi bog‘ning hosil bo‘lishi tushuntirildi.

S_N2 reaksiyasi quyidagi o‘ziga xos xususiyatlarga ega:

1) Nukleofil reagent Y^- reaksiya tezligini belgilovchi bosqichda ishtirok etadi. Aynan shu bosqich reaksiya mahsulotining tarkibini aniqlaydi.

Ideal holda reaksiyaning tezligi ikkinchi tartibli reaksiyaning tenglamasi bilan ifodalanadi:

$$v = k[Y^-][R-X]$$

Bu ifodadan ko‘rinib turibdiki, reaksiyaning tezligi nukleofil reagent Y^- ning konsentratsiyasi ortishi bilan ortadi.

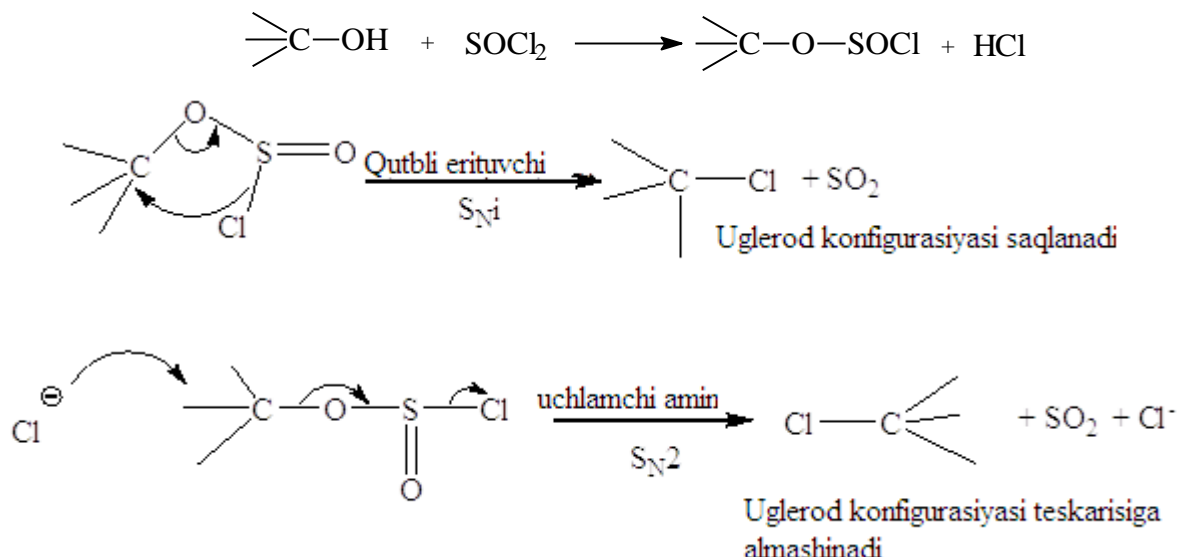
2) Optik faollikka ega bo‘lgan reaksiyon markazli birikmalarda optik faollik, odatda, saqlanadi, ammo asimmetrik uglerod atomining konfiguratsiyasi teskarisiga almashadi. Konfiguratsiyaning bunday almashi-

nishi, bu hodisani birinchi aniqlagan olim Valden sharafiga, *Valden aylanishi* deb ataladi:

3) Substrat R-X dagi R-ning tarkibiga kiruvchi elektronoakseptor o‘rinbosarlar S_N2 reaksiyasini tezlatadi. Shuning uchun Gammet tenglamasidagi reaksiya konstantasi ρ musbat qiymatga ega bo‘ladi (+0,5-+1,0).

S_N1 reaksiya ham, S_N2 reaksiya ham nukleofil almashinishning ikkita ideal mexanizmi bo‘lib, ularning o‘rtasida juda ko‘p oraliq imkoniyatlar bo‘lishi mumkin.

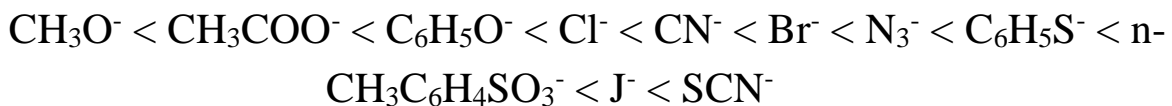
Spirtlarga fosfor uchxlorid, tionilxlorid va fosgen ta’sir ettirib galoid birikmalar olishda S_N2 reaksiyasi bilan birga ichki nukleofil almashinish S_{Ni} ham borishi mumkin. Odatda bu reaksiya qutbli erituvchilar ishtirokida ketadi. Uchlamchi aminlar ishtirokida esa S_N2 reaksiyasi ketadi:



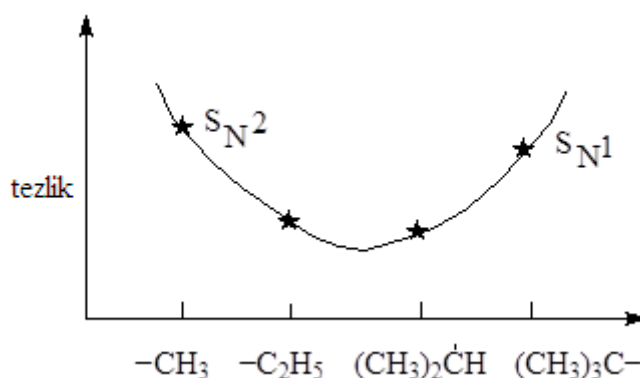
Aproto erituvchilar S_N2 reaksiyasi uchun qulay erituvchilar ekanini yuqorida aytib o‘tdik. Bunday erituvchilar qatoriga yuqorida qayd qilib o‘tilganidek, dietil efiri, dioksan, 1,2-dimetoksietan, tetragidrofuran, atseton, DMFA, dimetilatsetamid, atsetonitril, nitrometan, tetrametilen-sulfon, DMSO, etilenkarbonat, GMTFA kabi erituvchilar kiradi. Dielektrik o‘tkazuvchanlik konstantasi 15 dan katta bo‘lgan aproton erituvchilar (yuqoridagi erituvchilardan oddiy efirlardan boshqa erituvchilar) bipolyar aproton erituvchilar deb ataladi. Erituvchining

dielektrik o‘tkazuvchanligi zaryadlarning o‘zaro ta’sir kuchi vakuumdan bir jinsli izotrop muhitga o‘tganda necha marta kamayishini ko‘rsatadi. Ular R-X substratga ionlantiruvchi ta’sir ko‘rsatadi. Agar bipolyar aproton erituvchining dielektrik o‘tkazuvchanlik konstantasi 40 dan katta bo‘lsa (tetrametilensulfon, DMSO, etilenkarbonat) ular ion juftlarini (R^+X^-) dissotsiatsiyaga uchratadi. Aproton erituvchilarda kationlar yaxshi barqarorlashadi. Anionlar esa bunday erituvchilarda yomon barqarorlashadi. Shuning uchun barqarorlashish anionlarning ichki tuzilishiga, qutblanuvchanligiga yoki “yumshoq” ligiga bog‘liq.

Aproton erituvchilarda ularning turg‘unlashish darajasi quyidagi qatorda ortib boradi:



Substrat R-X dagi R metil, etil, izopropil va uchlamchi butil bo‘lgan qatorda, ya’ni $\text{CH}_3\text{-X}$ dagi vodorod atomlari bitta, ikkita va uchta metil guruhlariga almashgan qatorda, S_N2 reaksiyasining tezligi kamayib boradi. Chunki almashinish sodir bo‘layotgan markaziy uglerod atomi X ga qarama-qarshi tomonidan hujum uchun fazoviy jihatdan to‘siladi. R guruhidagi X guruhga nisbatan β -holatdagi vodorodlarning metil guruhlarga almashishi ham S_N2 reaksiyasini qiyinlashtiradi. Buning sababi ham fazoviy qiyinchilikdir. Yuqorida keltirilgan fikrlarni galoidalkillarning gidroliz reaksiyasining tezliklari chizmasida yaqqol ko‘rish mumkin:



Rasm 3. Alkilgalogenidlар gidroliz reaksiyasi tezligining alkil guruhlar tuzilishiga bog‘liqligi

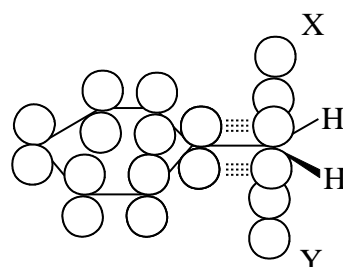
Alkilbromidlarning R-Br gidroliz reaksiyalari uchun quyidagi nisbiy tezliklar aniqlangan:

$R=CH_3-$	2140
$R=CH_3-CH_2-$	171
$R=(CH_3)_2CH-$	5
$R=(CH_3)_3C-$	1010

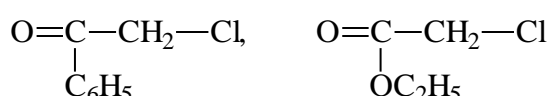
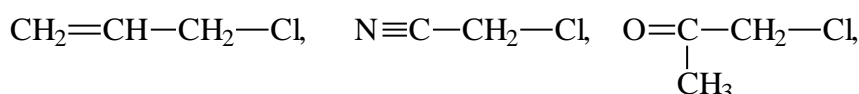
Ko‘rinib turibdiki, alkilbromid R-Br dagi alkil guruhi metil-, etil-, izopropil- va uchlamchi-butil qatorida o‘zgarganda gidroliz reaksiyasining mexanizmi S_N2 dan S_N1 ga o‘zgaradi. Bunda avval S_N2 reaksiya sekinlashib boradi va S_N1 reaksiyasi esa tezlashadi.

Reaksiyaning tezlik chizmasi, shuning uchun, U-simon chizma bo‘ladi. Xuddi shunday U -simon chizma yadrosida turli xarakterdagi o‘rinbosarlari bo‘lgan benzilxloridlarning gidroliz reaksiyasi tezliklarning o‘rinbosarlarga bog‘liq chizmasida ham hosil bo‘ladi, chunki bu qatorda ham reaksiyaning mexanizmi o‘zgaradi.

Demak, benzilxlorid yadrosidagi o‘rinbosarlarni maxsus tanlash bilan reaksiyani S_N1 yoki S_N2 sohaga ko‘chirish mumkin. Benzilxloridning o‘zi ham S_N2 reaksiyasi sharoitida faol reaksiyaga kirishadi. Buni oraliq holatdagi kvazi-r-orbitalning benzol yadrosidagi qo‘shni qo‘sh bog‘larning p- π -orbitallari bilan tutashishi orqali tushintirish mumkin:

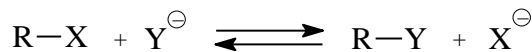


Na faqat benzilxloridlar, balki formulasi quyida keltirilgan birikmalar ham S_N2 reaksiyalarida yuqori reaksion qobiliyatga ega:



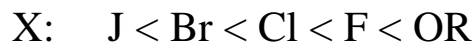
S_N2 reaksiyasiga bu birikmalardagi guruhlarning -J manfiy induktiv ta'siri tufayli qutblanish ham ijobiy ta'sir ko'rsatadi.

Nukleofil almashinish reaksiyalarida R-X substrat tarkibidagi chiqib ketuvchi guruh X teskari reaksiyada nukleofil reagent bo'lishi mumkin:



Shuning uchun X guruhning chiqib ketish osonligi uning nukleofilligiga teskari proporsionaldir.

X guruhning chiqib ketishiga erituvchi katta ta'sir ko'rsatadi. Proton erituvchilarda -N...X- vodorod bog'lari hosil bo'lishi mumkin. Uning mustahkamligi o'rribosar Xning "qattiq"ligi ortishi bilan quyidagi qatorda ortadi:



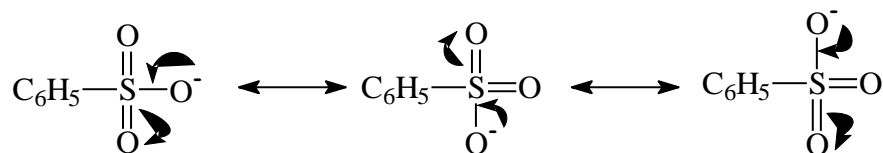
Ammo, proton erituvchilarda o'rribosar X ning chiqib ketishi quyidagi qatorda ortadi:



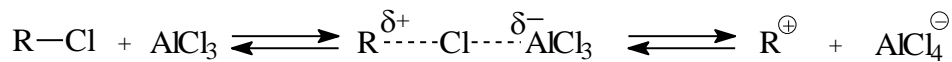
Aprotoon erituvchilarda esa bu qator quyidagi ko'rinishni oladi:



Demak, o'rribosarlarning qutblanuvchanligi uning chiqib ketishida katta ahamiyatga ega – u qanchalik yuqori qutblanuvchanlikka ega bo'lsa, shunchalik oson chiqib ketadi: Masalan; $-\text{OH}_2$, $-\text{ONR}$, $-\text{SR}_2$, $-\text{NR}_3$ kabi kation o'rribosarlar tegishli neytral guruhlar -OH, -OR, -SR₂, -NR₂ ga nisbatan oson chiqib ketadi. Bu guruhlar esa nukleofilligi juda kattaligi tufayli anionlar shaklida chiqib keta olmaydi. Bu guruhlar faqat kislotali sharoitdagina, kation shaklini olgandan so'nggina chiqib ketadi. Chiqib ketuvchi guruhning yoki anionning ichki barqarorlashuvi yuqori bo'lsa, uning ajralishi juda oson bo'ladi. Masalan, sulfonil guruh shunday oson chiqib ketuvchi guruhdir:



R-X tarkibidagi X guruhni (masalan u galogen bo'lsa) Lyuis kislotalari katalizatorligida oson siqib chiqarish mumkin. Katalizatorning ta'siri quyidagicha tushuntiriladi:



Katalizatorlarning ionlantiruvchi ta'siri uning "qattiqligi" oshib boruvchi quyidagi qatorda ortib boradi:



Optik faol bo'lgan R-X yuqoridagi ion juft hosil bo'lish bosqichidayoq ratsemizatsiyaga uchraydi.

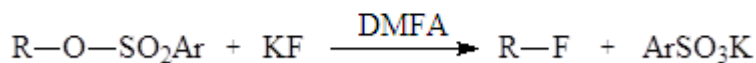
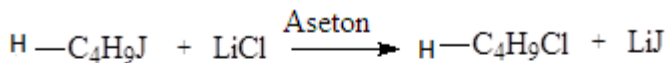
S_N2 reaksiyalarda oraliq holat reagent-nukleofilga nisbatan yuqori selektivlikka ega. Bipolyar aproton erituvchilarda nukleofilning solvatlanish darajasi yuqori bo'limganligi uchun nukleofil reagentlarning reaksiya tezligi quyidagi qatorda kamayib boradi:



Bu qator nukleofil reagentlar asosligining kamayib borish qatoriga mos keladi.

S_N2 reaksiyalarda reagent dissotsialangan ion ko'rinishda faol reaksiyaga kirishadi. Ion juftlari faol emas. Erituvchining qutbliligi qancha yuqori bo'lsa u ion juftni shunchalik ionlarga ajratishi oson bo'ladi. Vodorod galogenid kislotalar tuzlarining dissotsialanishi galogenid anionning qutblanuvchanligi ortishi bilan ortadi.

Bipolyar aproton erituvchida kuchli nukleofil kuchsizini siqib chiqaradi, masalan:

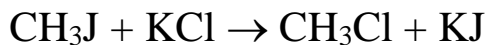
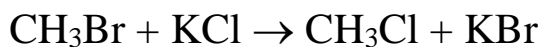
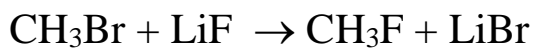


Proton erituvchilarda nukleofil-reagent bilan erituvchi orasida vodorod bog'i vujudga keladi va nukleofilning zaryadi kamayadi. Nukleofil reagentlarning faollik qatori deyarli teskariga almashadi:



Kuchli vodorod bog‘i qutblanuvchanligi kam, “qattiqligi” yuqori bo‘lgan anion bilan hosil bo‘ladi.

Oson qutblanuvchan anionga erituvchining o‘zgarishi kam ta’sir qiladi. Masalan, bir galogenalkildan boshqa galogenalkil olish - **Finkelshteyn reaksiyasi** quyidagi tenglama bilan ifodalanadi:



Bu reaksiyalar bir xil temperaturada proton erituvchi - suvda juda sekin ketib, aproton erituvchi - atsetonda juda tez ketadi. Reaksiyalarning atseton va suvdagi nisbiy tezliklari mos ravishda $8 \cdot 10^6$, $1,3 \cdot 10^4$, $1,5 \cdot 10^6$ ga teng. Bu natijalar F^- va Cl^- anion-nukleofillarning suvda vodorod bog‘ hosil qilishi hisobiga faolligi keskin kamayishini ko‘rsatadi.

$\text{S}_{\text{N}}2$ mexanizmda boradigan nukleofil almashinish reaksiyalarini bir-birida aralashmaydigan ikkita fazada (masalan, suyuq-suyuq, suyuq-qattiq) olib borilganda fazalararo katalizator (FAK) qo‘llaniladi. Organik erituvchilar sifatida ko‘pincha benzol, dietil efir, atsetonitril, dixlorometan, dixloretan, xloroform va b. ishlatiladi. FAK sifatida to‘rtlamchi ammoniy asoslari yoki tuzlari, kraun-efirlar qo‘llaniladi. FAKning vazifasi suvda erigan yoki qattiq holda bo‘lgan MeY tuzi tarkibidagi nukleofil Y^- ni organik fazaga, ya’ni asosiy reaksiya sodir bo‘ladigan fazaga olib chiqishdir.

Natriy atsetat bilan benzilxlorid o‘rtasida boradigan reaksiyani olib ko‘raylik. Natriy atsetat suvda yaxshi eriydi, benzilxlorid esa suvda erimaydi. Shuning uchun ular orasidagi reaksiya reagentlar ikki fazada bo‘lgani uchun ketmaydi. Reaksiya ketishi uchun atsetat ionini benzilxlorid fazasiga yoki u erigan benzol yoki boshqa erituvchi fazasiga olib chiqish kerak. Bu vazifani katalizator bajaradi. Agar aralashmaga trietylbenzilammoniy xlorid (**Makoshi katalizatori**) solinsa reaksiya ketadi, chunki katalizator nukleofilni bog‘lab organik fazaga olib chiqadi:

Suvli faza

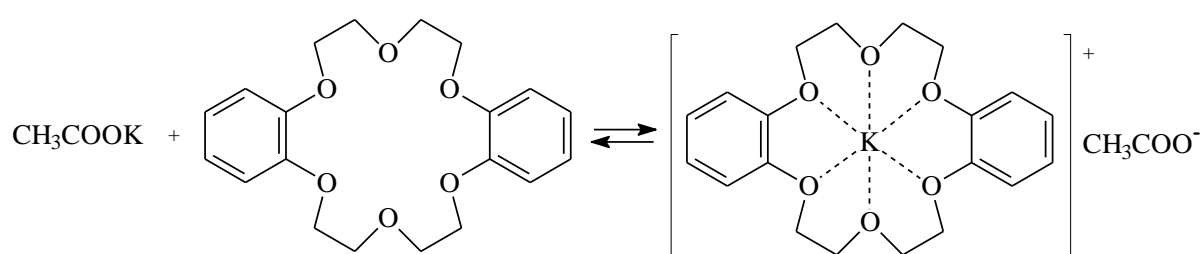


Organik faza

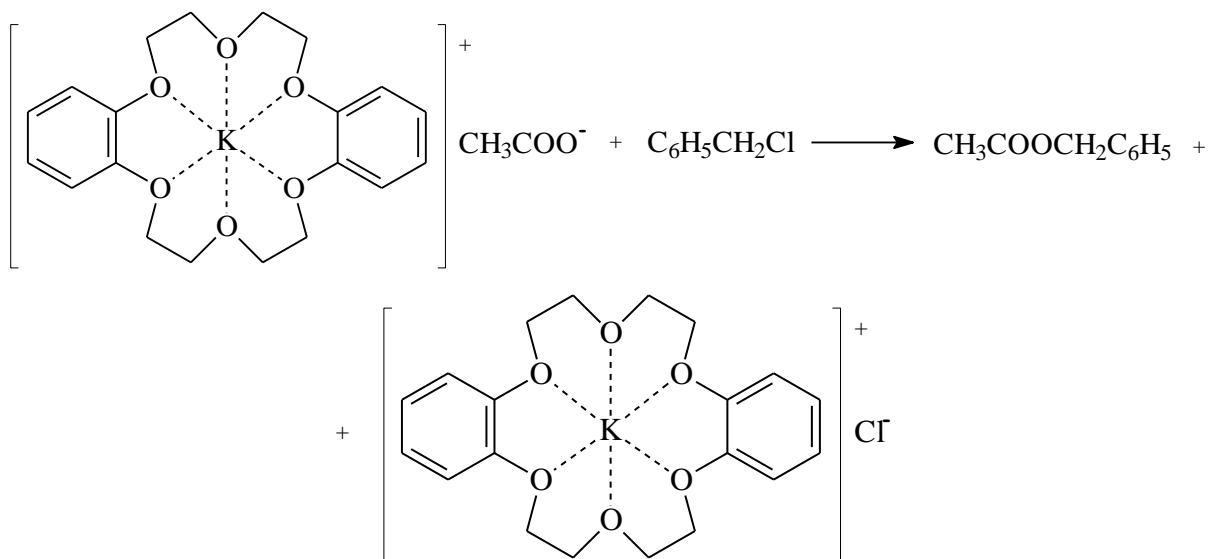


Katalizator sifatida kraun-efir, masalan, dibenzo-18-kraun-6 ishlatilsa va reaksiya bir-birida aralashmaydigan ikkita fazada - qattiq-suyuq fazada o'tkazilsa katalizning mexanizmi quyidagicha bo'ladi:

Qattiq faza:



Suyuq organik faza:

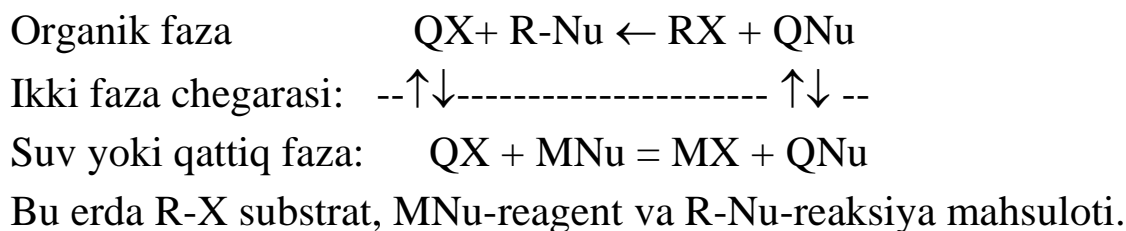


Ko'rinib turibdiki, ikkala holda ham katalizator bir xil vazifani bajarmoqda. Biri o'z anionini nukleofil anioniga almashtirib uni organik fazaga olib chiqsa, ikkinchisi nukleofil kationi bilan kompleks kation hosil qilib anionni kompleks tuz shaklida organik fazaga o'tkazadi.

Nukleofil almashinish reaksiyalarida fazalararo katalizning qo'llanishi bu reaksiyalarni faqat gomogen fazada emas, balki geterogen fazada ham o'tkazish imkoniyatini berdi. Fazalararo katalizni oddiy

efirlar, sianidlar, nitrobirikmalar, spirtlar olishda hamda anion polimerlanishda va boshqa reaksiyalarda ham qo‘llash mumkin.

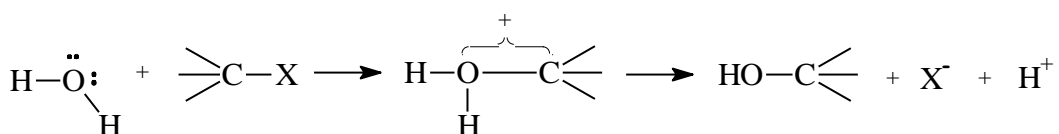
Agar reagent-nukleofil bilan bog‘lanib uni organik fazaga olib chiquvchi katalizatorni Q bilan belgilansa fazalararo kataliz diagrammasini Starks sikli bo‘yicha quyidagicha tasvirlash mumkin:



Misollar va masalalar

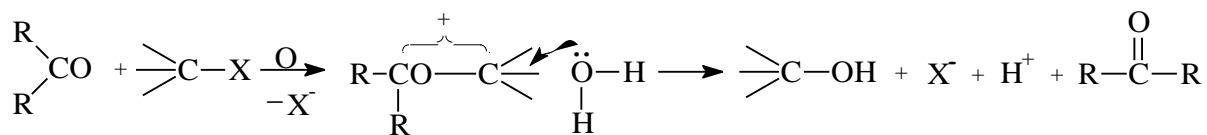
1. Nima uchun optik faol oktanol-2 sulfati suvda solvoliz qilinganda optik faollik saqlanib, markaziy uglerod konfiguratsiyasi teskariga almashadi, reaksiya suvli atsetonda olib borilganda esa mahsulotning optik faolligi kam bo‘ladi?

Yechish: Kuchli qutblantiruvchi erituvchi bo‘lgan suvda karbokation oson hosil bo‘lib, u kuchli ratsematlanishini kutish mumkin edi. Aslida reaksiya efir guruhiga qarama-qarshi tomondan solvatlangan ion jufti hosil bo‘lishi bilan boradi. Bunday solvatatsiyada ishtirok etuvchi suv molekulasi proton chiqarib uglerod atomi bilan haqiqiy bog‘ hosil qilishi va to‘liq almashingan konfiguratsiyali optik faol spirt hosil qilishi mumkin:



Uglerod konfiguratsiyasi almashingan mahsulot

Reaksiya atsetonli suvda olib borilganda uglerodni solvatlovchi atseton haqiqiy bog‘ hosil qila olmaydi. Haqiqiy bog‘ hosil bo‘lishi uchun suv molekulasi murakkab efir guruhi bo‘lgan tomondan uglerod atomiga hujum qilib konfiguratsiyasi saqlangan mahsulot hosil qiladi:

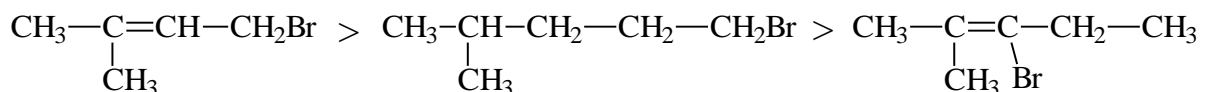


Uglerod konfiguratsiyasi saqlangan mahsulot

Natijada bu reaksiyada aralash mahsulot hosil bo‘lib, uning optik faolligi kam bo‘ladi.

2. Quyidagi birikmalardagi bromning harakatchanligi qaysi tartibda o‘zgaradi: 5-brom-2-metilpentan, 3-brom-2-metilpenten-2, 4-brom-2-metilbuten-2?

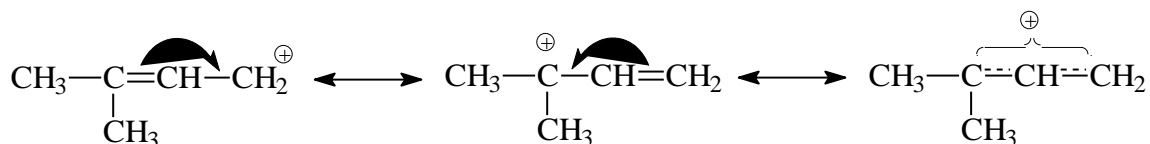
Yechish: Bromning reaksiyon qobiliyati yoki harakatchanligi quyidagi tartibda kamayib boradi:



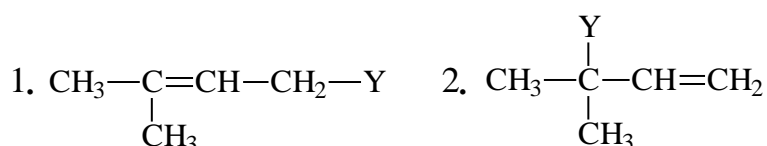
4-brom-2-metilbuten-2 5-brom-2-metilpentan 3-brom-2-metilpenten-2

4-Brom-2-metilbuten-2 dagi brom atomi (bunday brom atomi allil holatdagi brom atomi deb ataladi) nukleofil almashinish reaksiyalarida S_N1 reaksiya sharoitida ham, S_N2 reaksiya sharoitida ham yuqori faoliyka egadir.

S_N1 reaksiyasi sharoitida karbokationning hosil bo‘lishi oson bo‘ladi, chunki molekulada musbat zaryadni stabillashda ishtirok eta oladigan qo‘sish bog‘ mavjud:



Karbokationning bunday ikkita mezomer holatlarda bo‘la olishi natijasida ikkita almashinish mahsuloti hosil bo‘ladi:

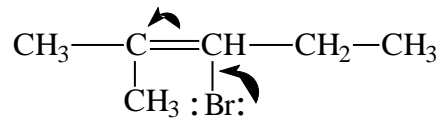


S_N2 reaksiyasi sharoitida esa 4-brom-2-metilbuten-2 tuzilishi o‘xshash, ammo qo‘sh bog‘i bo‘lmagan 4-brom-2-metilpentanga nisbatan yuqori reaksiyon qobiliyatini namoyon qiladi.

Birinchidan, qo‘sh bog‘ tutgan uglevodorod qoldig‘i reaksiyon markazdagi uglerod atomida musbat zaryadni oshiradi, chunki bu guruh -J ta’sir ko‘rsatadi, natijada nukleofilning hujumi osonlashadi.

Ikkinchidan, oraliq holatdagi uglerod atomining kvazi r-orbitali elektronlari qo‘sh bog‘dagi p-orbital bilan tutashishi hisobiga reaksiya tezlashadi.

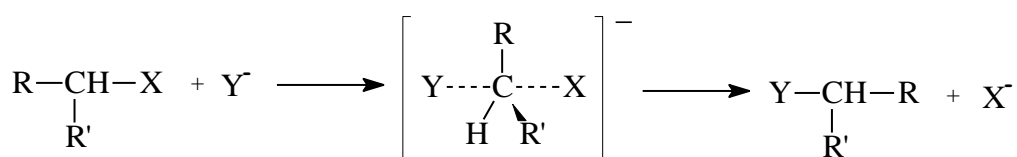
3-Brom-2-metilpenten-2 tarkibidagi bromning reaksiyon qobiliyatining eng past ekanligini brom atomi p-elektronlarining qo‘sh bog‘ elektronlari bilan mezomer tutashishi bilan tushuntiriladi:



Elektronlarning bunday tutashishi uglerod atomi bilan bromning bog‘lanish mustahkamligini oshiradi, bu esa bromning reaksiyon qobiliyatini pasaytiradi.

3. Metilbromid, etilbromid va izo-propilbromidlarning gidroliz reaksiyasi uchun tezliklarning quyidagi nisbatlari olingan: 2140:170:5. Bu ma’lumotlar qaysi reaksiya sharoitlari uchun olingan?

Yechish: Gidroliz reaksiyasining tezligi metilbromiddan etilbromidga va izopropilbromidga tomon kamayib borishi nukleofilning almashinish sodir bo‘layotgan uglerod atomiga hujumining qiyinlashib borayotganidan dalolat beradi. Bunday qiyinlashish faqat S_N2 sharoitida, oraliq holatning fazoviy qiyinchilik tufayli hosil bo‘lishi qiyinlashganda sodir bo‘ladi. Chunki, etil guruhda bitta, izopropil guruhda ikkita metil guruh oraliq holat hosil bo‘lishiga fazoviy to‘sinqilik qiladi.



$$R=R^1=H; R=CH_3, R^1=H; R=R^1=CH_3$$

27. NUKLEOFIL ALMASHINISH REAKSIYALARINING MEXANIZMLARI BILAN REAKSIYA MAHSULOTLARI ORASIDAGI BOG'LANISH

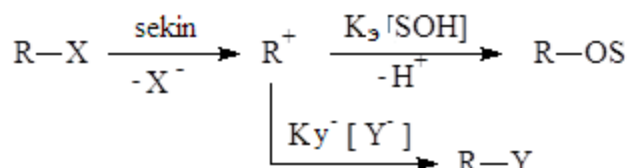
$A + C \rightleftharpoons B + D$ bimolekulyar nukleofil almashinish reaksiyasining tenglamasini ifodalaydi desak, uning umumiy tezligi bir-biri bilan raqobat qiluvchi to‘g‘ri va teskari reaksiyalar tezliklarining yig‘indisidan iborat bo‘ladi:

$$v_{um} = v_A + v_B = K_A[A][C] + K_B[B][D]$$

Agar tajribalar natijasida mahsulotlar shu tenglamaga muvofiq nisbatlarda hosil bo‘lsa, reaksiyaning S_N2 mexanizm bo‘yicha borayotganini isbotlaydi. Agar tezlikni belgilovchi bosqichda oraliq mahsulot (masalan, karbokation) hosil bo‘lsa tenglama o‘z kuchini yo‘qotadi.

Oraliq mahsulot - karbokation yuqori energiyaga ega va shuning uchun uning selektivligi past. S_N1 reaksiyadan S_N2 ga o‘tganda selektivlik ortadi.

Selektivlikning o‘lchovi qilib karbokationning solvoliz reaksiyasida erituvchi yoki qo‘shilgan nukleofil bilan reaksiyalarining nisbiy tezligini olish mumkin:



Bu erda $R-X$ - substrat, SOH - erituvchi, Y^- - reagent-nukleofil, K_E - karbokationning erituvchi bilan reaksiyasining tezlik konstantasi, K_Y - karbokationning nukleofil reagent bilan reaksiyasining tezlik konsantasi.

Tajribada aniqlangan mahsulotlar miqdorlarining nisbatidan nisbiy tezlik K_s/K_y ni aniqlash mumkin. S_N1 va S_N2 reaksiyalar selektivligining farqi **Kornblyum qoidasi** bilan aniqlanadi. “ S_N1 reaksiyalarida karbokation asosan, elektron zichligi katta bo‘lgan nukleofil bilan, S_N2 reaksiyalarida esa nukleofilligi katta (elektron zichligi kichik, ammo qutblanuvchanligi katta) bo‘lgan reagent bilan reaksiyaga kirishadi.”

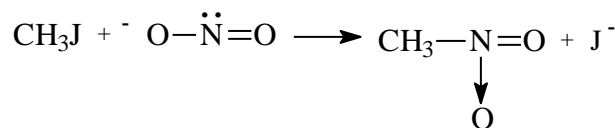
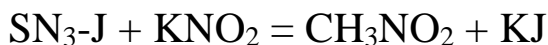
Kornblyum qoidasi yordamida ikkita reaksiyaga kirishish markazi bo‘lgan anionlar bilan boradigan reaksiya mahsulotlarini oldindan aytish mumkin. Bunday anionlarga $\cdot\text{S}\equiv\text{N}$, $\cdot\text{S}-\text{C}\equiv\text{N}$, $\cdot\text{O}-\text{N}=\text{O}$ va boshqalar misol bo‘la oladi. Bu anionlar **ambident anionlar** deb ataladi.

Misol tariqasida galoidalkillarning nitrit kislota tuzlari bilan reaksiyasini ko‘raylik:

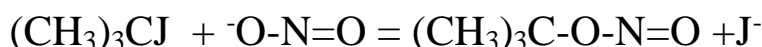
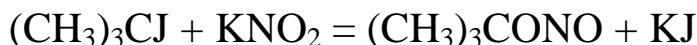


Bu reaksiya uchun S_N2 mexanizm bo‘yicha boradigan reaksiya sharoiti yaratilsa, nukleofil o‘zining kam elektron zichlikka ega bo‘lgan, qutblanuvchanligi katta atomi bilan reaksiyaga kirishadi. Bunday atom nitrit ionida azot atomi bo‘lgani uchun reaksiyaning mahsuloti nitroalkan bo‘ladi. Agar S_N1 reaksiyaga sharoit yaratilsa, asosan reaksiya kislorod atomiga ketadi va alkilnitrit hosil bo‘ladi.

S_N2 reaksiya sharoitida:



S_N1 reaksiya sharoitida:

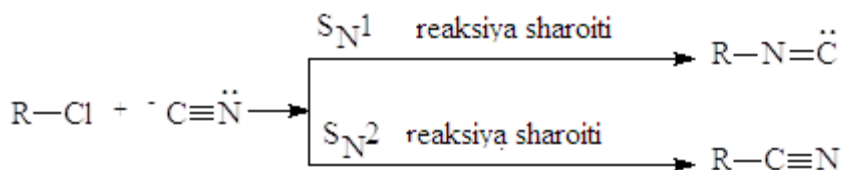


Yuqoridagi fikrlarni benzol yadrosida turli xarakterdagи o‘rinbosarlari bo‘lgan benzilbromidlarning AgNO_2 bilan reaksiya natijalari ham tasdiqlaydi. Quyida shu ma’lumotlar berilgan.

Almashingan benzilbromidlarning AgNO_2 bilan
reaksiyasi natijalari

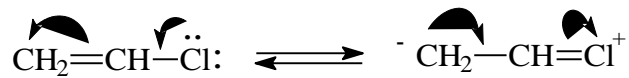
Nº t.b.	n-R-C ₆ H ₄ -CH ₂ Br dagi R	R-NO ₂ , %	R-O-NO, %
1.	n-NO ₂ -	84	16
2	H-	70	30
3	n-CH ₃ -	52	48
4	n-CH ₃ O-	39	61

Jadvaldan ko‘rinib turibdiki, yadroda elektronodonor o‘rnbosarlar bo‘lganda reaksiya S_N1 sohaga o‘tib, alkilnitritning nisbiy miqdori ortadi. Erituvchining qutbliligini oshirish bilan alkilnitritning miqdorini yanada oshirish mumkin. Reaksiyani dimetilformamid yoki dimetilsulfoksidda KNO_2 bilan o‘tkazish hamda, yadroga elektronakseptor o‘rnbosarlarni kiritish bilan esa nitroalkanlarning nisbiy miqdorini oshirish, ya’ni reaksiyani S_N2 sohaga to‘liq o‘tkazish mumkin. Xuddi shunday natijalarni Kolbe bo‘yicha nitrillar sintez qilishda olish mumkin:

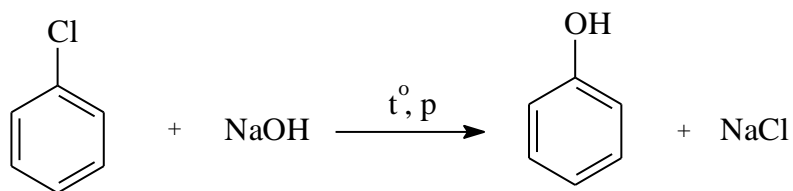


Fenolyatlarni alkillacashda reaksiya S_N2 mexanizmda boradi. Reaksiyada C- yoki O-alkilmahsulotlarning hosil bo‘lishida erituvchining, kationning, hamda alkil guruhining xarakteri katta rol o‘ynaydi. U yoki bu moddaning hosil bo‘lishini “qattiq” yoki “yumshoq” kislota va asoslar tushunchalaridan foydalanib tushuntirish mumkin. Bu mulohazalar reaksiyalarni fazalararo kataliz sharoitida o‘tkazilganda ham o‘z kuchida qoladi.

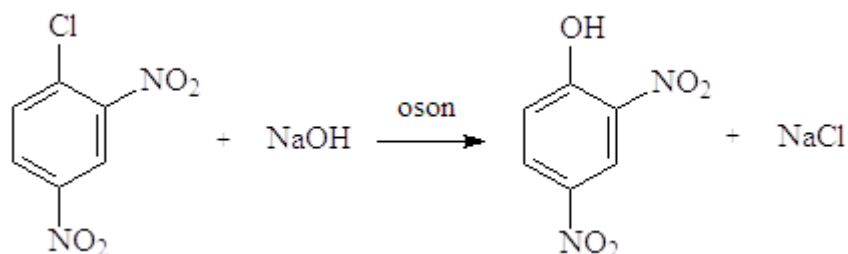
Yuqorida ko‘rib o‘tilgan reaksiyalar to‘yingan uglerod atomidagi (ya’ni sp^3 - gibridlangan elektronli uglerod atomidagi) nukleofil almasinish reaksiyalaridir. To‘yinmagan galoid .birikmalarda $-sp^2$ -gibridlangan uglerod atomidagi nukleofil almashinish alifatik qatorda amalda sodir bo‘lmaydi. Chunki $\text{CH}_2=\text{CH-X}$ ko‘rinishdagi birikmalarda X guruhning nukleofil almashinishi o‘rniga qo‘shtan bog‘ga birikish, polimerlanish reaksiyalari ketadi, chunki X-guruhi (masalan, Cl^-) uglerod atomiga mezomer ta’sir tufayli juda kuchli bog‘langan bo‘ladi:



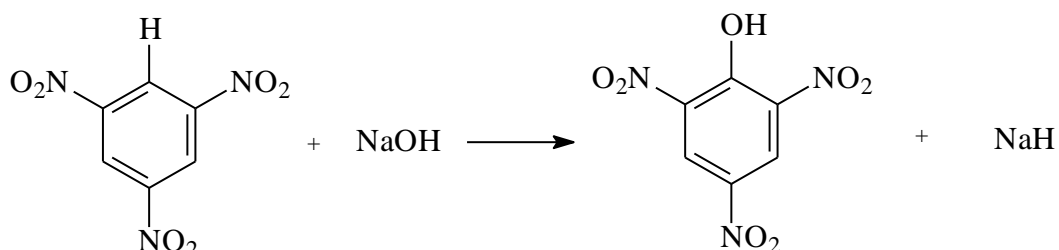
$C_{sp^2}\text{-Hal}$ ko‘rinishidagi aromatik galogenid birikmalarda benzol yadrosining barqarorligi tufayli nukleofil almashinish sodir bo‘ladi, masalan:



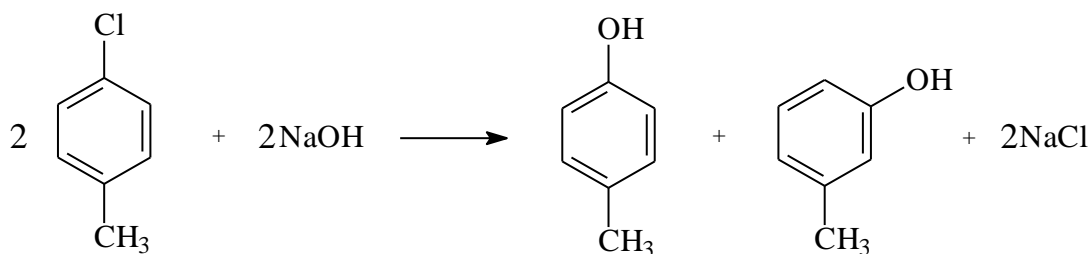
Ammo bu reaksiya yuqori temperatura va bosim ostida qiyinlik bilan sodir bo‘ladi. Nukleofil almashinishni osonlashtirish uchun galoid atomiga nisbatan o- va n-holatlarga kuchli elektronoakseptor guruhlar, masalan, -NO_2 , -CN , SO_3H guruhlar kiritiladi.

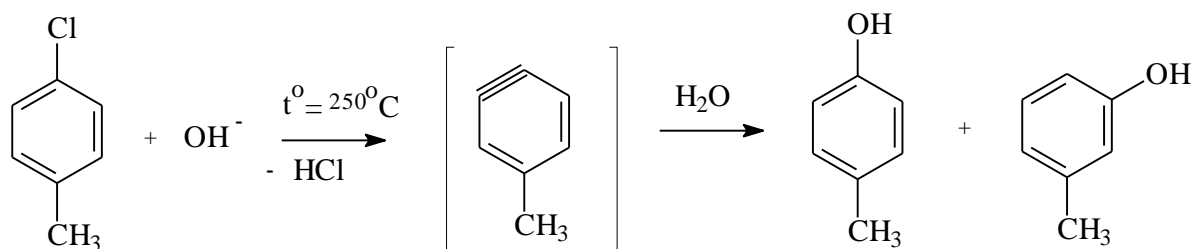


-NO_2 - guruhlar soni ko‘p bo‘lsa, masalan, 1,3,5-trinitrobenzolda, hatto vodorod atomini ham nukleofil almashtirish mumkin:



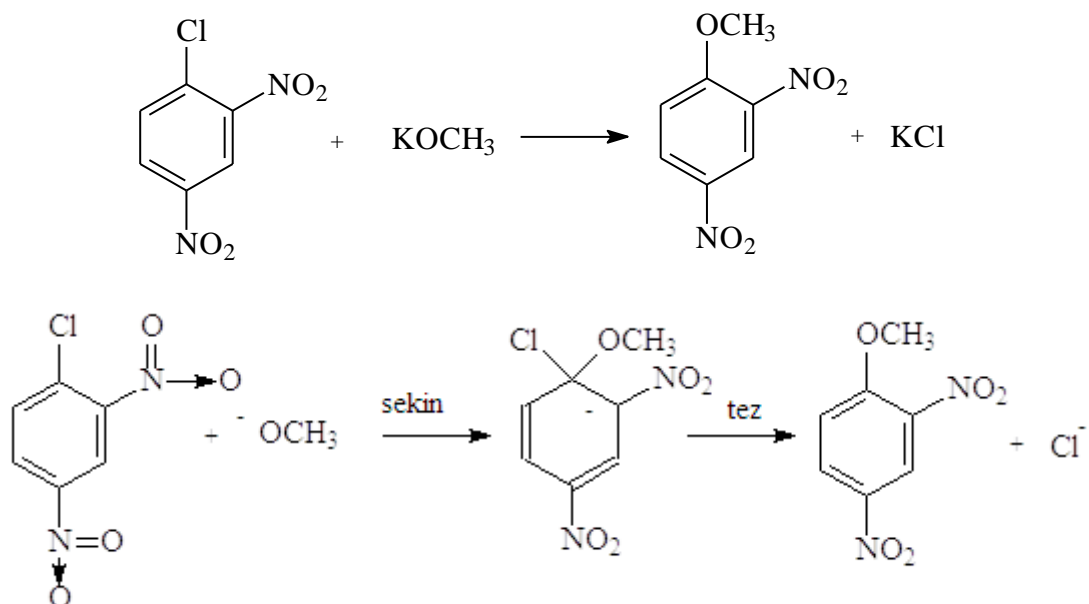
Benzol yadrosida elektronoakseptor guruhlar bo‘lganda vodorod, galogen atomlari, sulfoguruh $\text{-SO}_3\text{H}$, nitroguruh -NO_2 lar nukleofil almashinishi mumkin. Yadroda nukleofil almashinishni osonlashtiruvchi elektronoakseptor guruh bo‘lmagan vaqtida reaksiya degidrobenzol oraliq birikmasi hosil bo‘lishi bilan boradi (Arin mexanizm, Bannet, 1954 y.):



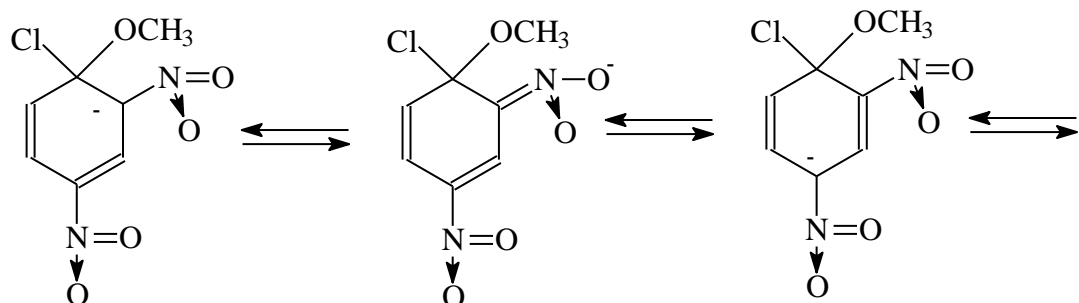


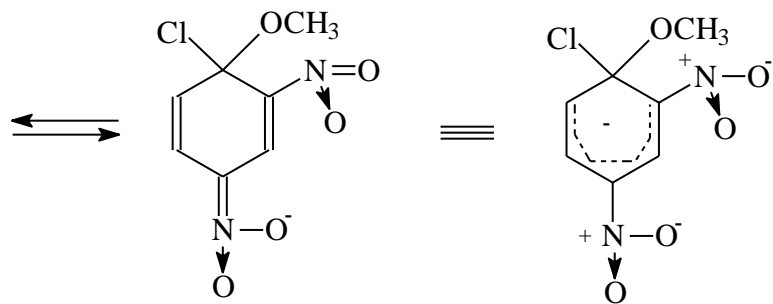
Reaksiyaning bu mexanizmini m- va p-krezollarning hosil bo‘lishi tasdiqlaydi.

Yadroda faollashtiruvchi guruhlar bo‘lganda nukleofil almashinish alifatik qatordagi sinxron (S_N2) yoki asinxron (S_N1) reaksiyalardan farqli ravishda nukleofilning birikishi orqali sodir bo‘ladi ($S_{N\text{Ar}}$ mexanizm):



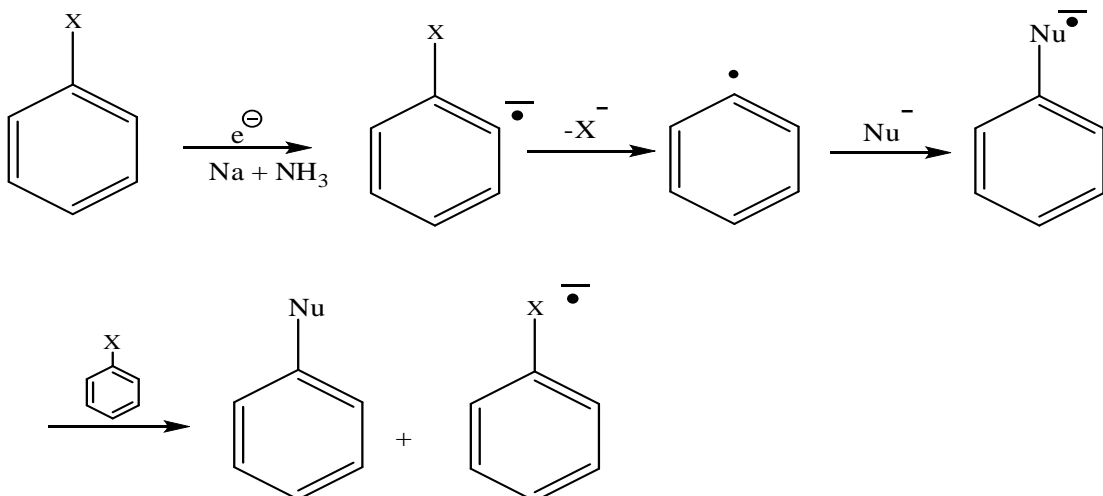
Nukleofil reagent CH_3O^- ning birikishi natijasida hosil bo‘ladigan oraliq anion o-va n-holatlardagi $-\text{NO}_2$ guruhlar ta’siri tufayli barqarorlashadi:



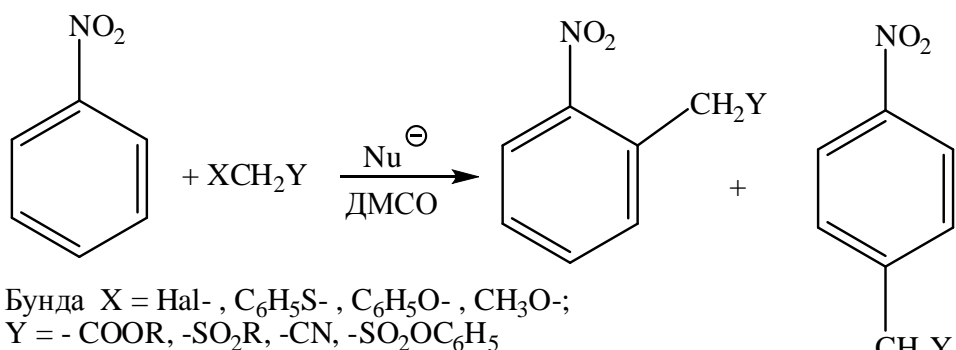


Nukleofil hujum aynan elektron zichligi Cl-atomi va NO_2 guruhlar ta'siri tufayli kamaygan uglerod atomida amalga oshadi va oraliq anionning hosil bo'lish tezligi reaksiyaning umumiyligini belgilaydi.

Aromatik yadrodagagi nukleofil almashinish reaksiyalari uchun monomolekulyar radikal nukleofil almashinish reaksiyalari:

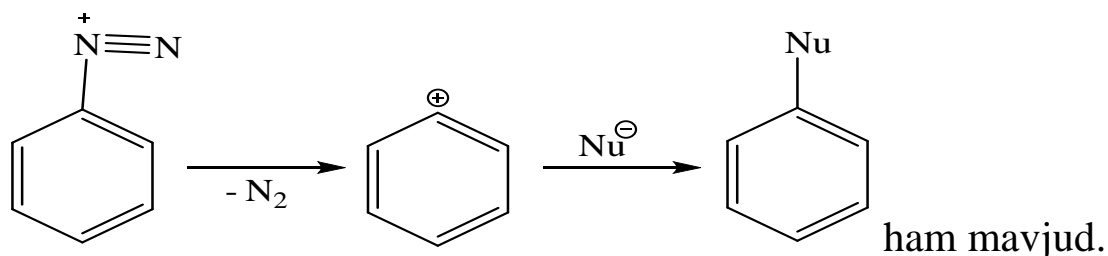


Vikarioz nukleofil almashinish reaksiyalari:



Бунда $\text{X} = \text{Hal-}, \text{C}_6\text{H}_5\text{S}-, \text{C}_6\text{H}_5\text{O}-, \text{CH}_3\text{O}-;$
 $\text{Y} = -\text{COOR}, -\text{SO}_2\text{R}, -\text{CN}, -\text{SO}_2\text{OC}_6\text{H}_5$

Hamda $\text{S}_{\text{N}}1$ nukleofil almashinish reaksiyalari:

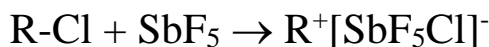


ham mavjud.

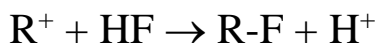
Misol va masalalar

1. Alkilxloridlardan HF ishtirokida KF ta'sir ettirib alkilftoridlar olib bo'lmaydi. Reaksiyon aralashmaga SbF_5 katalizatori ko'shilsa, reaksiya ketadi. Nima uchun?

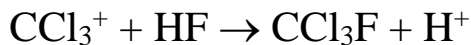
Yechish: Finkelshteyn reaksiyasi bo'yicha xloridlarni ftoridlarga proton erituvchilarda aylantirib bo'lmasligiga sabab reaksiyaning S_N2 sohada bo'lishidir. SbF_5 katalizatori ta'sirida esa alkilxlorid karbokation hosil qiladi:



Hosil bo'lgan karbokation S_N1 reaksiyasining oraliq mahsuloti bo'lib, u Kornblyum qoidasi bo'yicha elektron zichligi katta bo'lgan nukleofil bilan, ya'ni ftor-anioni bilan reaksiyaga kirishadi:

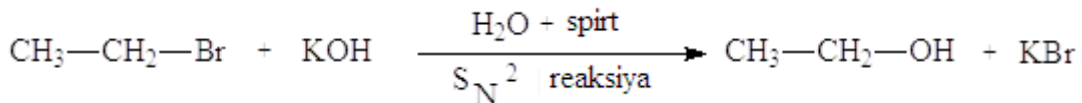


Shu usul bilan sanoatda muhim ahamiyatga ega bo'lgan ftorxloralkanlar olinadi:

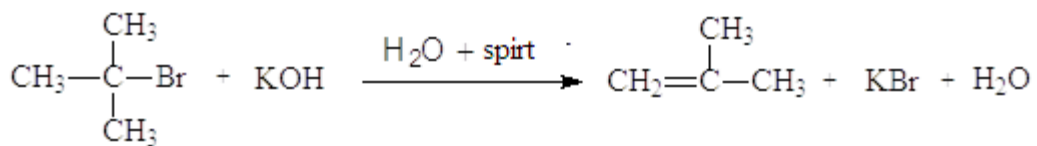


2. Etilbromid va uchlamchi butilbromidlardan yuqori unum bilan spirt hosil qilish uchun bromidlar gidrolizini qanday sharoitlarda o'tkazish kerak?

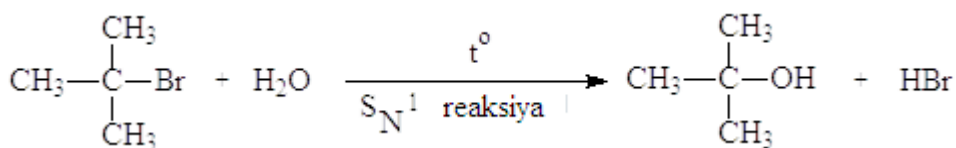
Yechish: Etilbromid birlamchi galoid birikma bo'lgani uchun uning gidrolizi S_N2 -reaksiya sharoitida o'tkaziladi. Buning uchun unga ishqorning suvli-spirtli eritmasi ta'sir ettiriladi:



Ikkinchi galogenid – uchlamchi galoid birikma, shuning uchun uning gidrolizi uchun S_N1 reaksiya sharoitini yaratish kerak. Yuqoridagi sharoitda u osongina olefinga aylanib ketadi:

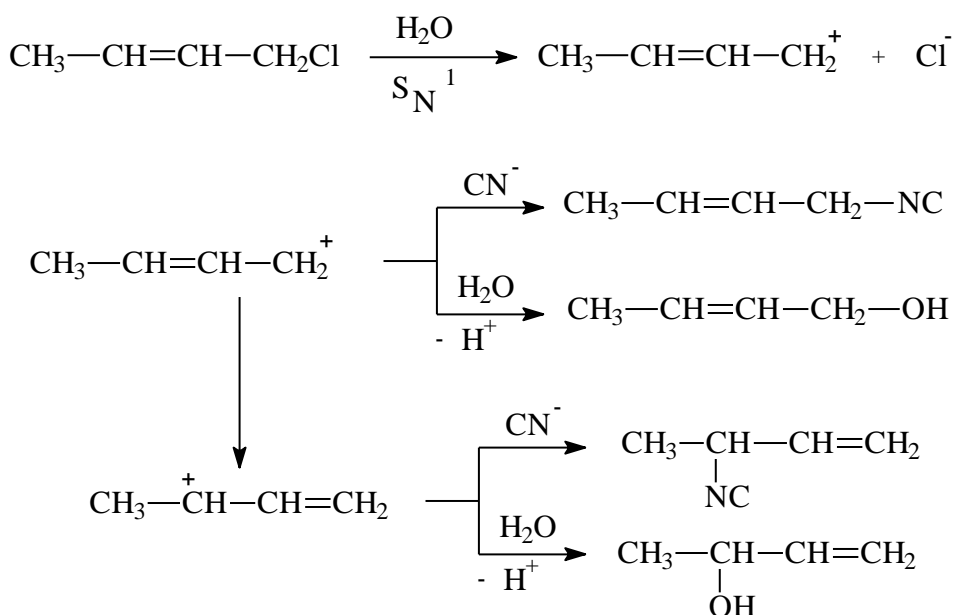


Undan spirt olish uchun uni suvning o'zi bilan qaynatish kerak:



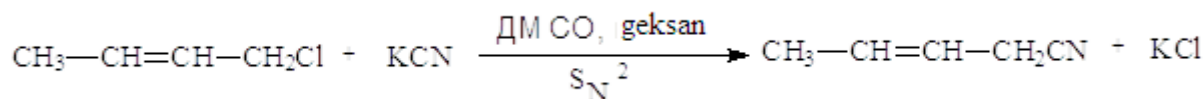
3. Krotilxlorid bilan kaly sianid orasidagi reaksiyaning a) suvdagi, b) dimetilsulfoksiddagi, v) geksandagi asosiy yo‘nalishi qanday?

Yechish: Krotilxlorid $\text{CH}_3-\text{CH}=\text{CH}-\text{CH}_2\text{Cl}$ qutbli va ionlantiruvchi erituvchi bo‘lgan suvda $\text{S}_{\text{N}}1$ mexanizmi bo‘yicha hidrolizlanadi va izotsianid hosil qiladi:



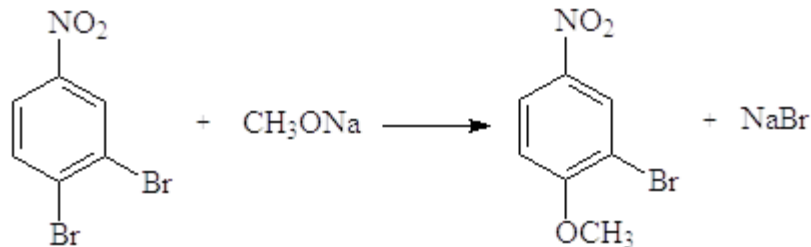
Bu sharoitda to‘rt xil mahsulot hosil bo‘ladi, chunki oraliq mahsulot sifatida hosil bo‘ladigan karbokation izomerlanib boshqa karbokationga aylanadi. Har bir karbokation suv va sianid anion bilan reaksiyaga kirisib ikkitadan 4ta mahsulot hosil qiladi. Kornblyum qoidasiga binoan karbokationlar sianid ioni bilan nitrillar emas, balki izonitrillar hosil qiladi.

Krotilxloridning kaly sianid bilan dimetilsulfoksid yoki geksan eritmasidagi reaksiyasi $\text{S}_{\text{N}}2$ mexanizm bo‘yicha ketadi va yagona mahsulot - krotilsianidni hosil qiladi:

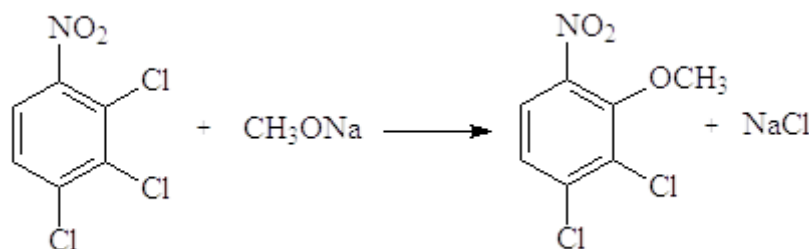


4. Quyidagi birikmalarning natriy metilat bilan reaksiyalari tenglamalarini yozing. Reaksiyaning natijalarini tushuntiring: 1) 3,4-dibrom-nitrobenzol, 2) 2,3,4-trixlornitrobenzol, 3) 3,4-dinitroanizol, 4) 2,3-dinitroanizol

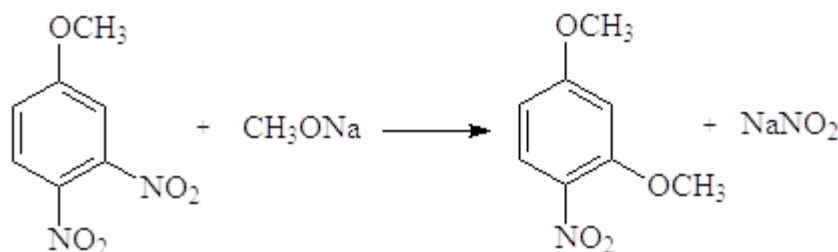
Echish:



Kuchli manfiy induksion (-J) va manfiy mezomer (-M) ta'sir tufayli nitro-guruh o'ziga nisbatan n-holatdagi uglerod atomidagi elektron zichlikni kamaytiradi va nukleofilning hujumi aynan shu uglerod atomiga bo'ladi, natijada 2-brom-4-nitroanizol hosil bo'ladi. m-Holatda elektron zichlik nisbatan kam o'zgargani uchun undagi brom atomi reaksiyaga kirishmaydi.

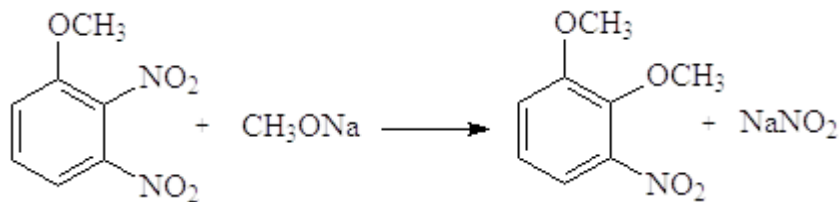


Nitro- guruhning (-J) va (-M) ta'siri p-holatga nisbatan o-holatda kuchli bo'lgani uchun almashinish o-holatdagi uglerod atomida sodir bo'ladi va 2-nitro-5,6-dixloranizol hosil bo'ladi.



Bu reaksiyada metoksiguruhga nisbatan m-holatda bo'lgan $-NO_2$ guruhi metoksi guruhga almashinadi. Buning sababi bir tomondan o- NO_2 guruhi, ikkinchi tomondan m- CH_3O -guruhi bu uglerod atomidagi elektron zichlikni kamaytiradi va 2,4-dimetoksinitrobenzol hosil bo'la-

di. Metoksi-guruh o‘zining musbat mezomer (+M) ta’siri tufayli n-holatdagi uglerod atomida elektron zichlikni oshirgani uchun bu uglerod-dagi -NO₂ guruhining metoksiguruhga almashinish ehtimoli kam.

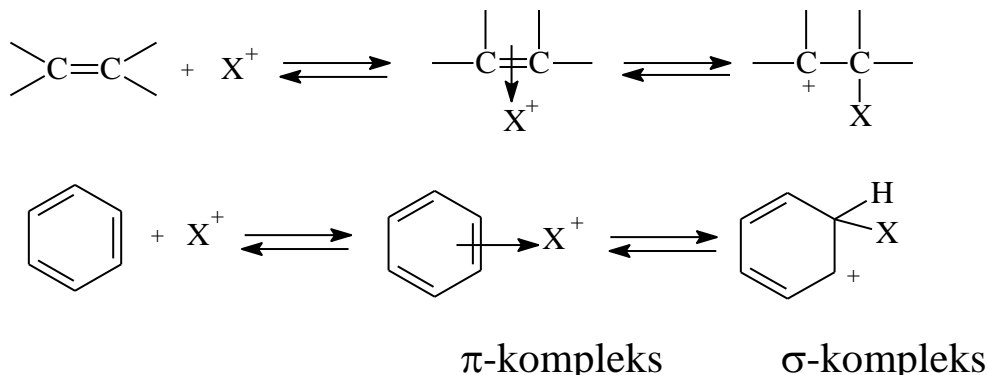


o-Holatdagi -NO₂-guruhining fazoviy ta’siri tufayli metoksi guruhning musbat mezomer (+M) ta’siri o-holatda kamayadi. Bu holatga bir tomonidan metoksi gurux o‘zining manfiy induksion (-J) ta’siri bilan, ikkinchi tomonidan -NO₂-guruh o‘zining (-J) va (-M) ta’siri bilan nukleofil almashinishni osonlashtiradi. Shunday qilib nukleofil almashinish reaksiyasining ehtimolligi metoksi-va nitro- guruhlar tutgan uglerod atomlarining o‘rtasidagi uglerodda kattaroqdir.

28. OLEFINLAR VA AROMATIK BIRIKMALARDAGI ELEKTROFIL REAKSIYALAR

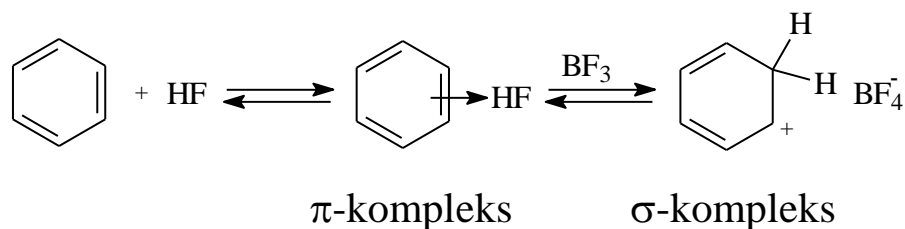
Olefinlarda va aromatik yadroda oson qutblanuvchan -π-elektronlar mavjud bo‘lganligi uchun ular Lyuis asoslaridir. Shuning uchun ular birinchi navbatda kislotalar yoki Lyuis kislotalari (elektrofillar) bilan reaksiyaga kirishadi va ular uchun elektrofil birikish va elektrofil almashinish reaksiyalari xos.

Olefinlar yoki aromatik birikmalarning elektrofil bilan o‘zaro ta’sirlashuvidan beqaror adduktlar (π -komplekslar) yoki karbokationlar (σ -komplekslar) hosil bo‘ladi:



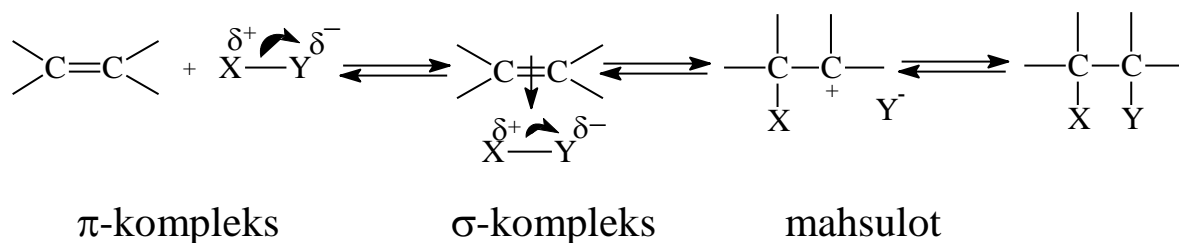
Bu komplekclar bir-biriga o‘tib turishi mumkin. π -Komplekslarda qo‘sh bog‘ yoki aromatik yadro elektronlarning donori, kislota esa - akseptor rolini bajaradi. Shuning uchun π -komplekslarni donor-akseptor komplekslari yoki zaryadning ko‘chishi bilan hosil bo‘lgan komplekslar deb ham ataladi. π -Kompleks hosil bo‘lganda olefinning dipol momenti (qutbliligi) ortadi, ammo olefin bilan kislota X^+ orasidagi masofa oddiy σ -bog‘ning uzunligidan ancha kattadir.

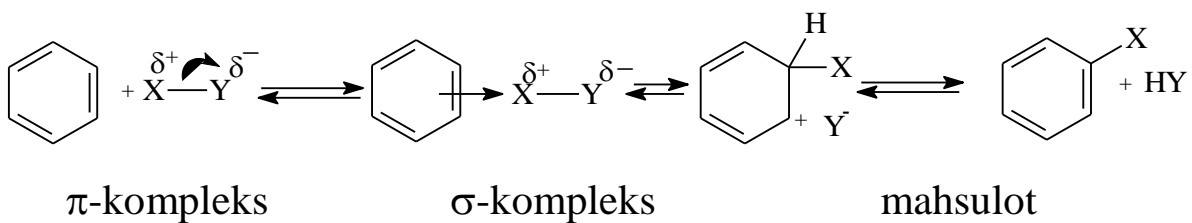
π -Komplekslar suv yoki boshqa erituvchi bilan suyultirilganda dastlabki moddalar osongina, o‘zgarmagan holda ajralib chiqadi. σ -Komplekslar kislota anioni barqaror bo‘lganda hosil bo‘ladi. Masalan, benzol bilan HF o‘rtasida π -kompleks hosil bo‘ladi, BF_3 ishtirokida esa u σ -kompleksga o‘tadi, chunki BF_4^- anioni barqaror aniondir:



Etilendagi vodorod atomlari metil yoki alkil guruhlarga qancha ko‘p almashgan bo‘lsa, uning asosliligi shunchalik yuqori va kislotalar bilan reaksiyasi shunchalik oson bo‘ladi. Olefin bilan reaksiyaga kiri-shayotgan kislota qanchalik kuchli bo‘lsa, u shuncha oson reaksiyaga kirishadi.

Olefinlarga elektrofil birikish va aromatik yadrodagи elektrofil almashinish reaksiyalari ham π -va σ -komplekslar hosil bo‘lish bos-qichlarini o‘z ichiga oladi:



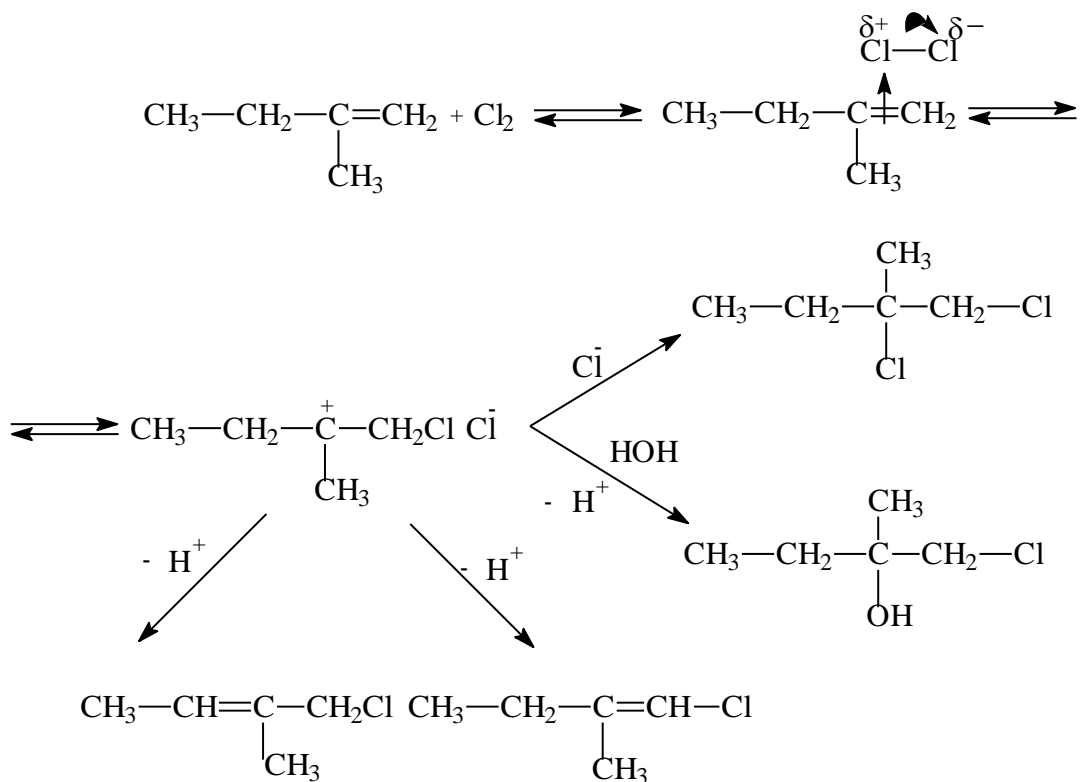


Bu reaksiyalarning farqi shundaki, pirovard natijada olefinlarda birikish, aromatik yadroda esa almashinish reaksiyalarining mahsulotlari hosil bo‘ladi.

Elektrofil reagentlar sifatida quyidagilar ishlatilishi mumkin:

H-Hal, H-SO₃H, H-ONO₂, H-OCOR, HOH, HOR, Hal-Hal, Br-Cl, Cl-CN, J-SCN, NO-Cl, ArS-Cl va h.k.

Olefinlarga birikish reaksiyalarida Gammet tenglamasidagi reaksiya konstantasi ρ manfiy qiymatga ega bo‘ladi va u oraliq mahsulot sifatida karbokation hosil bo‘lishini ko‘rsatadi. Elektrofil birikish reaksiyasining oraliq mahsuloti bo‘lgan karbokation faol zarracha bo‘lib, u reaksiyon aralashmadagi nukleofil reagent, erituvchi bilan reaksiyaga kirishishi, izomerlanishi, olefinga aylanishi mumkin. Masalan:

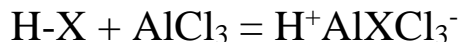


Yangi olefinlar hosil bo‘lganda olefinlarda ham almashinish reaksiyasi sodir bo‘lishini ko‘ramiz. Ko‘pincha bunday almashinish reaksiyalari di- va polialkiletlenlarda sodir bo‘ladi. Aromatik birikmalar elektrofil reagentlar bilan reaksiyaga kirishganda olingan σ -komplekslardan yana barqaror aromatik sistema hosil bo‘lishi tufayli faqat almashinish reaksiyasining mahsuloti hosil bo‘ladi.

Glogenlar qatorida eng kuchli elektrofillik ftordadir. Eng kuchsiz elektrofil bo‘lib iod hisoblanadi. Uning elektrofilligi brom yoki xlor yordamida aralash galogenlar olish bilan oshiriladi. Masalan J_2 ga nisbatan $Br-J$ 3000 marta, $J-Cl$ esa 100000 marta faolroqdir. Olefinlar bilan hosil bo‘ladigan π -va σ -komplekslar bu birikmalarda iodning ishtirokida hosil bo‘ladi. Galogenvodorodlarning elektrofilligi kislota kuchining ortishi bilan ortadi:



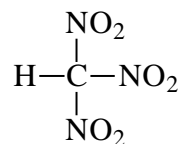
Ularning reaksiyaga kirishish qobiliyatini Lyuis katalizatorlari qo‘shib ham oshirish mumkin:



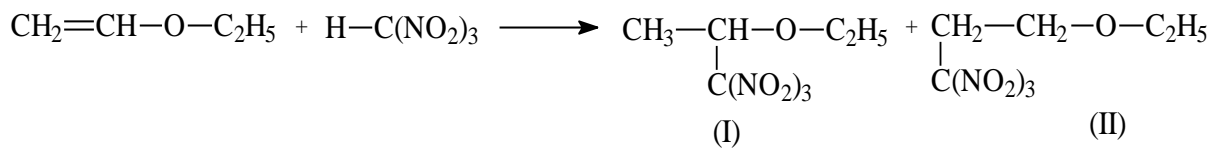
Misollar:

1. *Etilvinil efiri nitroform $H-C(NO_2)_3$ bilan reaksiyaga kirishganda bir-biriga 2:1 nisbatda bo‘lgan ikkita izomer mahsulot hosil bo‘ladi. Ular qanday mahsulotlar? Reaksiya tenglamasini yozing va tushuntiring.*

Echish. Nitroform

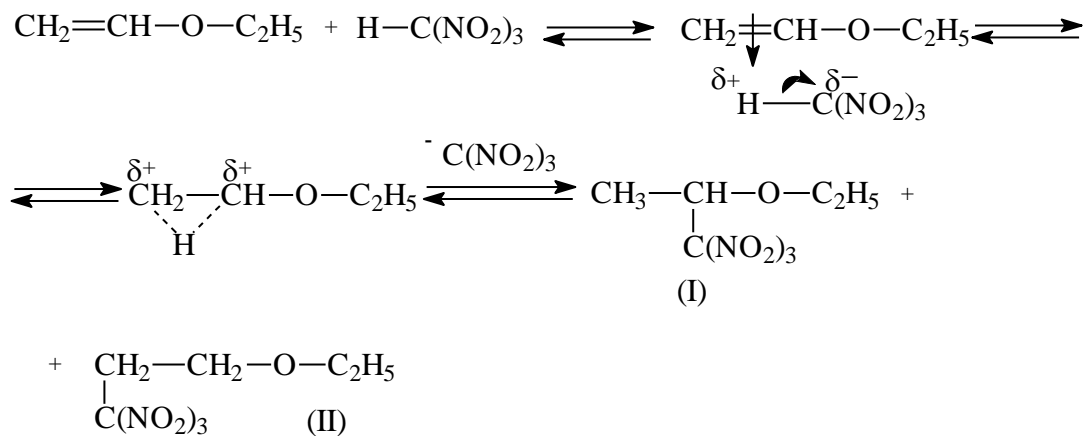


kuchli kislota xossasini namoyon qiladi. Uchta kuchli elektronoakseptor nitro-guruh ta’siri ostida vodorod kislotali xossaga ega bo‘lib olefinlarga vodorod galogenidlarga o‘xshab birikadi. Reaksiya tenglamasi:



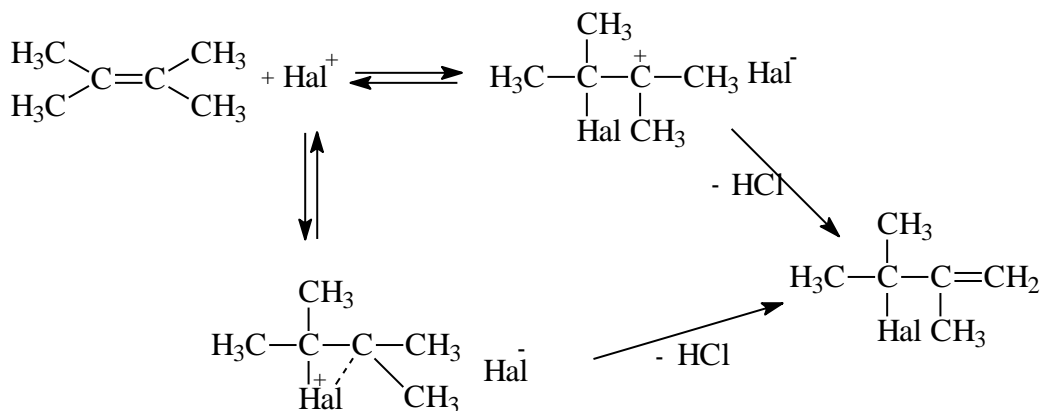
Bu reaksiyada Markovnikov qoidasiga teskari birikish mahsuloti (II) ko‘proq hosil bo‘ladi. Bunga sabab $-\text{C}(\text{NO}_2)_3$ anionining hajmi katta bo‘lishi va fazoviy qiyinchilik tufayli o‘rnibosari bo‘lmagan uglerod atomiga ko‘proq birikishidir.

Reaksiya mexanizmi:



2. Olefinlarga galogenlar birikkanda birikish mahsuloti bilan birga vodorodning galogenga almashinishi ham kuzatiladi. Tetrametiletilenning xlor, bromxlorid va iodxlorid bilan reaksiyalarida almashinish reaksiyasi mahsulotining unumi qaysi tartibda oshib boradi?

Yechish: Almashinish reaksiyasi mahsulotining ko‘p-kamligi oraliq karbokationdagi zaryadning delokallanish darajasiga hamda unga bog‘-liq bo‘lgan kation tarkibidagi metil guruhlar vodorodlarining protonlanish darajasiga bog‘liq. Hosil bo‘lishi mumkin bo‘lgan σ -kompleks quyidagi ko‘rinishlarda bo‘lishi mumkin:



Ko‘priksimon oraliq karbokation hosil bo‘lganda delokallanish yuqori bo‘lib, protonning chiqib ketishi qiyin bo‘ladi. Bunday ion odatda $\text{Cl}^+ < \text{Br}^+ < \text{J}^+$ qatorda hosil bo‘lishi osonlashadi. Zaryadi delokallanmagan karbokation hosil bo‘lishi osonligi teskari qatorda

$\text{Cl}^+ > \text{Br}^+ > \text{J}^+$ ortib boradi. Demak, shu qatorda protonning chiqib ketishi osonlashadi va almashinish mahsulotining unumi ortib boradi.

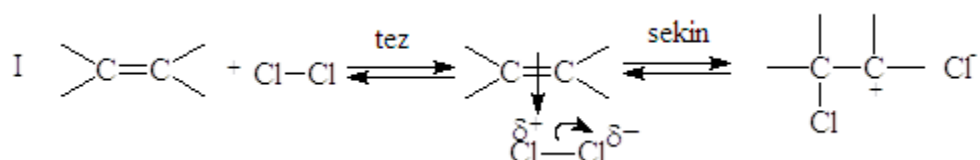
Xlor, bromxlorid va iodxloridlar tetrametiletlen bilan reaksiyaga kirishganda mos ravishda Cl^+ , Br^+ , J^+ lar elektrofil reagent vazifasini bajaradi. Protonning chiqib ketishida bu galogenlarning elektromanfiyligi ham katta rol o‘ynaydi.

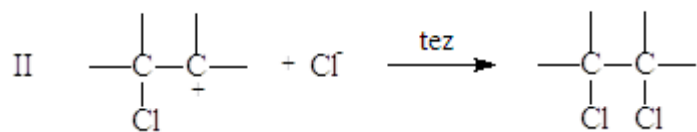
Demak, almashinish reaksiyasining mahsulot unumi reagentlarning quyidagi qatorida ortib boradi:



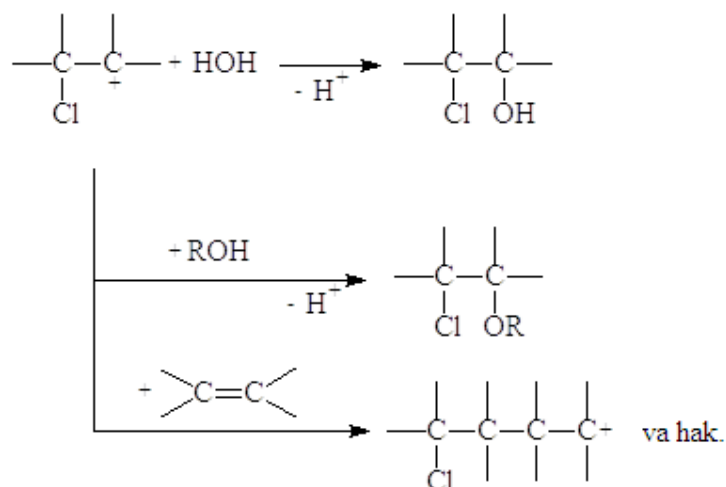
29. OLEFINLARGA ELEKTROFIL BIRIKISH REAKSIYASINING MEXANIZMI

Olefinlarga elektrofil birikish ikki bosqichli reaksiyadir. Tezlikni belgilovchi sekin amalga oshadigan bosqich bu karbokation hosil bo‘lish bosqichidir:





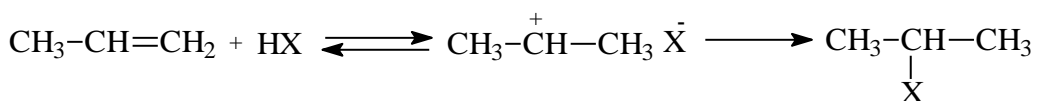
Karbokation reaksiyon aralashmadagi suv yoki spirt kabi erituvchilar hamda yangi molekula olefin bilan ham reaksiyaga kirishishi va izomerlanishi mumkin:



Olefinlarga suvning kislota katalizatorligida birikishi ham karbokation hosil bo‘lishi bilan boradi va uning tezligi reaksiyaning umumiyligini belgilaydi.

30. MARKOVNIKOV QOIDASI TO‘G‘RISIDA

Nosimmetrik tuzilishga ega bo‘lgan olefinlarga proton kislotalar birikkanda oraliq mahsulot sifatida hosil bo‘lishi mumkin bo‘lgan ikkita carbokationdan energetik nuqtai nazardan qulay bo‘lgan carbokation hosil bo‘ladi:



Reaksiyaning bu yo‘nalishi Markovnikov qoidasi nomi bilan ma’lum. Bu qoidaga ko‘ra kislotaning vodorod atomi eng ko‘p vodorod saqlangan uglerod atomiga birikadi. Bu qoidani quyidagi elektrofil reagentlarning birikishiga ham qo‘llash mumkin:

H-X (H-Hal, H₃O⁺, H-OSO₃H, H-OCOR)

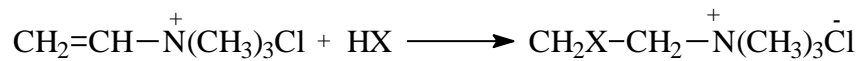
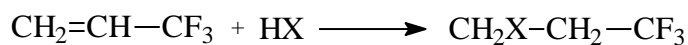
Hal-OH (Cl-OH, Br-OH, J-OH), J-Cl, Br-Cl, J-Br,

X-Hg-X [HgCl₂, Hg(OCOCH₃)₂], H-BH₂

Markovnikov qoidasi bo'yicha boradigan reaksiyaning faollanish energiyasi unga teskari reaksiya faollanish energiyasidan kichik bo'ladi.

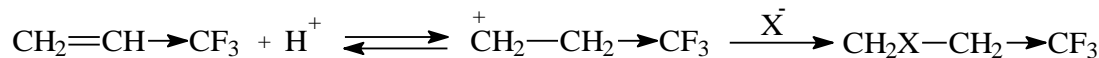
Markovnikov qoidasi quyidagi hollarda buziladi:

1. Qo'sh bog' tutgan uglerod atomi elektronoakseptor guruh bilan bog'langan bo'lsa, masalan:



R=alkil, OH, O-alkil

Bu reaksiyalarda hosil bo'ladigan oraliq karbokation Markovnikov qoidasiga teskari birikish natijasida energetik jihatdan qulay va barqaror bo'ladi:

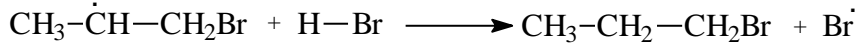
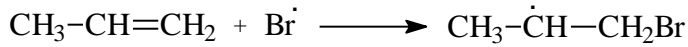
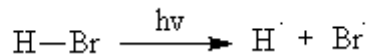
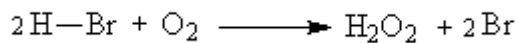


Markovnikov qoidasi bo'yicha hosil bo'lgan karbokation beqaror bo'ladi:



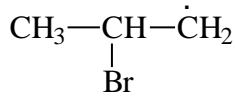
Shu sababdan reaksiya Markovnikov qoidasiga teskari ketadi.

2. Nosimmetrik olefinlarga HBr havo kislorodi, yorug'lik, peroksid birikmalar ta'siri ostida Markovnikov qoidasiga teskari birikadi. Reaksiyani bu sharoitda o'rgangan amerikalik olimning sharafiga bu hodisa "Xarashning peroksidli effekti" deb ataladi. Reaksiyaning Markovnikov qoidasiga teskari ketishi uning radikal mexanizmda borishi bilan tu-shuntiriladi:



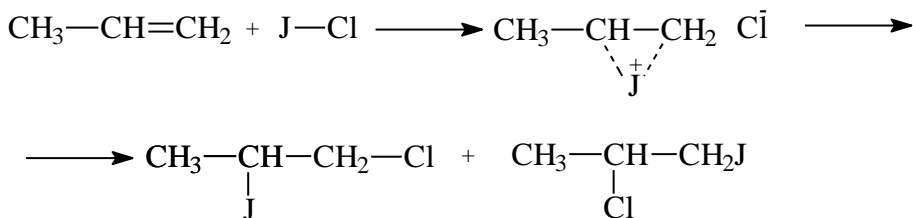
Kislородning bunday ta'sirining oldini olish uchun aralashmaga AlBr_3 katalizatori qo'shilsa, u ion reaksiyani tezlatadi.

Xarash reaksiyasi bo'yicha oraliq ikkilamchi barqaror radikal hosil bo'ladi. Hosil bo'lishi mumkin bo'lgan birlamchi radikal



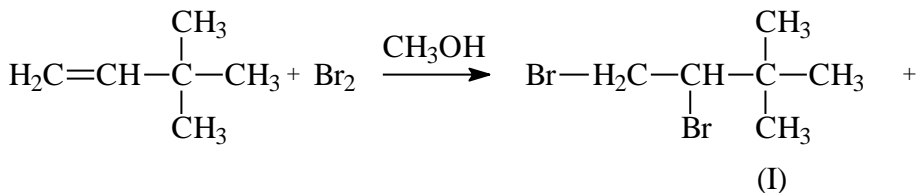
beqaror va energetik jihatdan noqulay. Shuning uchun reaksiya Markovnikov qoidasiga teskari ketadi. Vodorod galogenidlardan faqat HBr birikkandagina peroksidli effekt yuz beradi.

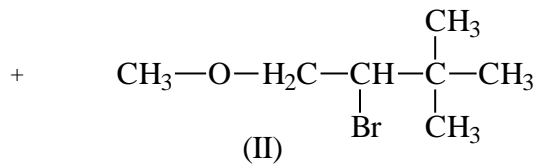
3. Nosimmetrik olefinlarga intergalogenlar birikkanda simmetrik, ko'priksimon galogenoniy tuzilishli karbokation hosil bo'lishi hisobiga Markovnikov qoidasi buziladi. Masalan:



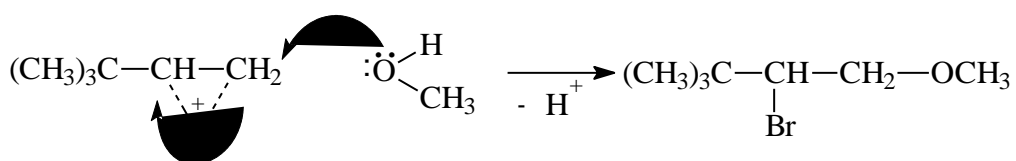
Natijada aralash mahsulot hosil bo'ladi.

4. Olefinlarga elektrofil reagentning birikishida Markovnikov qoidasi bo'yicha boradigan reaksiyaga fazoviy qiyinchilik tug'ilisa ham u buziladi. Masalan:





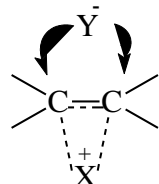
(II)-mahsulotning hosil bo‘lishi oraliq holatda simmetrik, ko‘priksimon, bromoniy ko‘rinishidagi karbokation vujudga kelishi va fazoviy qiyinchilik tufayli unga metanolning hujumi Markovnikov qoidasiga teskari amalga oshishi bilan tushuntiriladi.



Olefinlarga elektrofil birikish fazoviy jihatdan bir tomondan (sin) va turli tomondan (anti) sodir bo‘lishi mumkin.

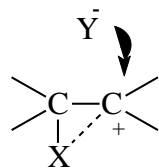
Bu reaksiya to‘rt xil oraliq mahsulotga olib kelishi va shunga binoan u fazoviy jihatdan o‘ziga xos ketishi mumkin.

1. Simmetrik, ko‘priksimon karbokationning hosil bo‘lishi:



Bunday kationga nukleofil Y^- faqat qarama-qarshi tomondan hujum qilishi mumkin. Natijada “anti” birikish sodir bo‘ladi, Markovnikov qoidasi esa buziladi. Bunday ion galogenlar va intergalogenlarning birikishida hosil bo‘ladi.

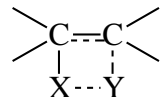
2. Nosimmetrik, ko‘priksimon karbokationning hosil bo‘lishi:



Nukleofilning hujumi yana qarama-qarshi tomondan sodir bo‘ladi. Natijada “anti” birikish kuzatiladi va Markovnikov qoidasi buzilmaydi.

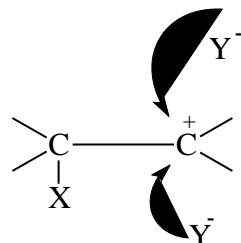
Galogenlarning qutbsiz erituvchilarda olefinlarga birikishi ko‘pincha shunday kechadi.

3. To‘rt zvenoli oraliq holatning hosil bo‘lishi:



Natijada reagent sin holatda birikadi, Markovnikov qoidasi esa buzilmaydi. Vodorod galogenidlarning qutbsiz erituvchilardagi birikishi shu mexanizmda ketadi. BH_3 ham shunday birikadi.

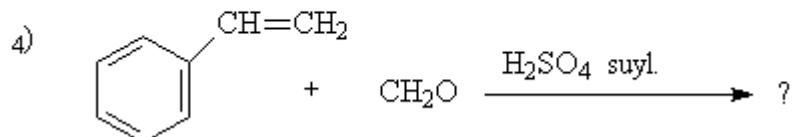
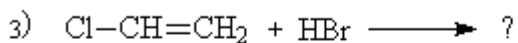
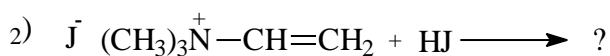
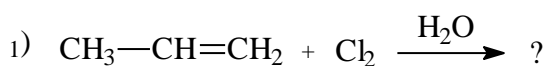
4. Klassik karbokationning hosil bo‘lishi:



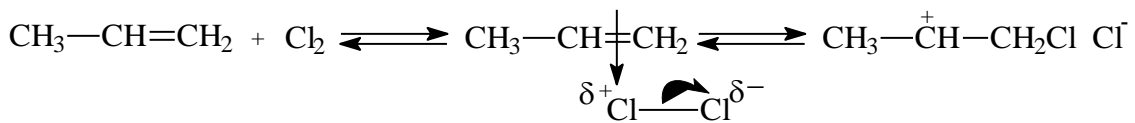
Natijada ham sin-, ham anti- birikish sodir bo‘lib, Markovnikov qoidasi buzilmaydi. Olefinlarga suv, spirtlar va karbon kislotalarning birikishi shunday kechadi.

Misollar va masalalar

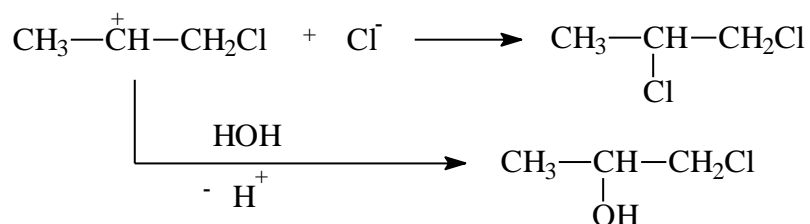
1. Quyidagi birikish reaksiyalarining tenglamalarini yozing. Reaksiya mahsulotlarining hosil bo‘lishini tushuntiring.



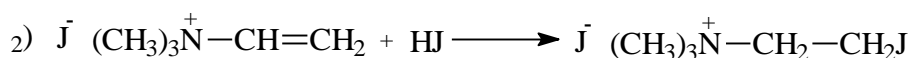
Yechish: 1) Propilenga suqli eritmada xlorning birikishi xlorning elektrofil birikishi bilan boshlanadi:



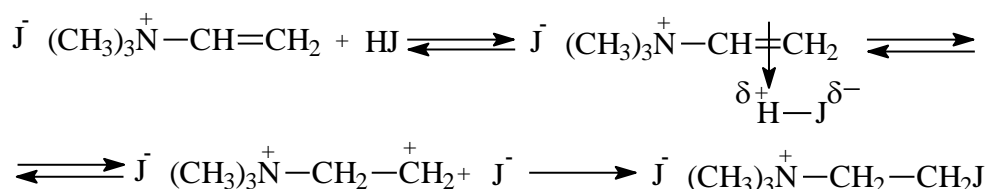
Hosil bo‘lgan oraliq karbokation eritmada mavjud bo‘lgan barcha nukleofil reagentlar bilan reaksiyaga kirishadi:



Shuning uchun bu reaksiyada 1,2-dixlorpropandan tashqari 1-xlorpropanol-2 ham hosil bo‘ladi:

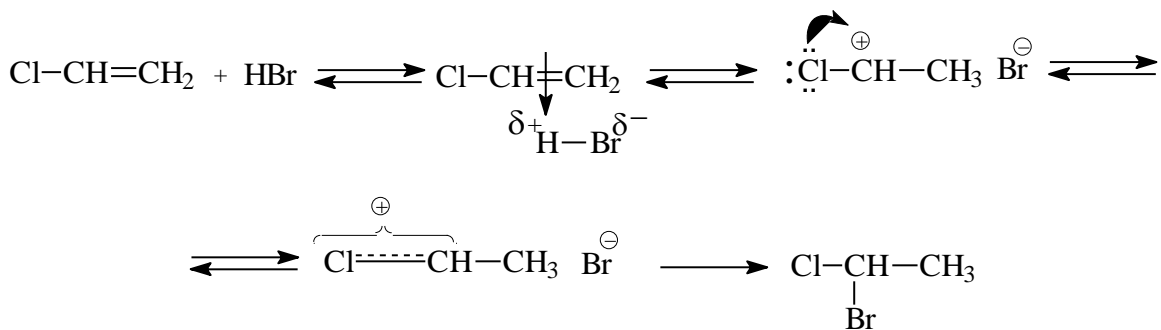


Bu reaksiya Markovnikov qoidasiga teskari boradi. Buning sababi qo‘sh bog‘ tutgan uglerod atomiga elektronoakseptor o‘rinbosar trimetillammoniy guruhi $(\text{CH}_3)_3\overset{+}{\text{N}}$ birikkan. Bu guruh reaksiyaning Markovnikov qoidasiga teskari birikish natijasida hosil bo‘ladigan oraliq karbokation orqali ketishiga sabab bo‘ladi, chunki Markovnikov qoidasi bo‘yicha hosil bo‘lishi mumkin bo‘lgan karbokation nihoyatda beqaror bo‘ladi:

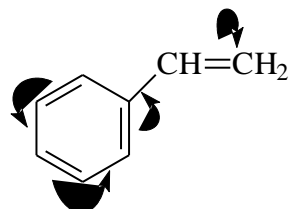


J^- ning boshqa uglerod atomiga birikishi fazoviy jihatdan to‘siqqa ham uchraydi.

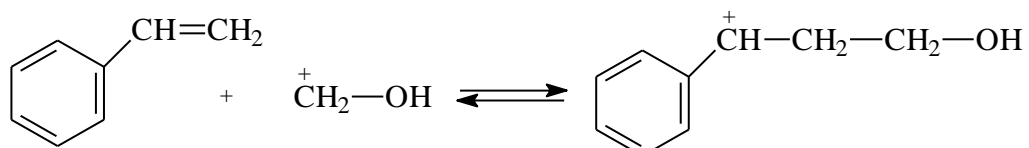
3) $\text{Cl}-\text{CH}=\text{CH}_2$ Vinilxloridga HBr ning birikishi Markovnikov qoidaga muvofiq kechadi, chunki xlor o‘zining musbat mezomer ta’siri bilan oraliq karbokationning stabilligini oshiradi.



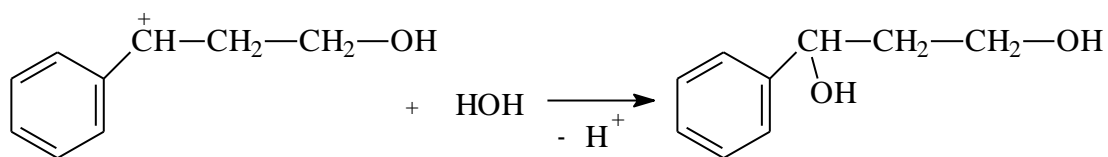
4) Stirolning suyultirilgan sulfat kislota eritmasida formaldegid bilan (oksimetillash) reaksiyasi benzol yadrosiga bormaydi, chunki benzol halqasidagi elektron zichlik vinil guruhining manfiy induksion (-J) va manfiy mezomer (-M) ta'siri tufayli qo'sh bog'dagi metilen guruhiga yig'iladi:



Formaldegidga proton birikishidan hosil bo'lgan elektrofil zarracha oksimetil $^+\text{CH}_2\text{-OH}$ kationi aynan shu uglerod atomiga birikadi.

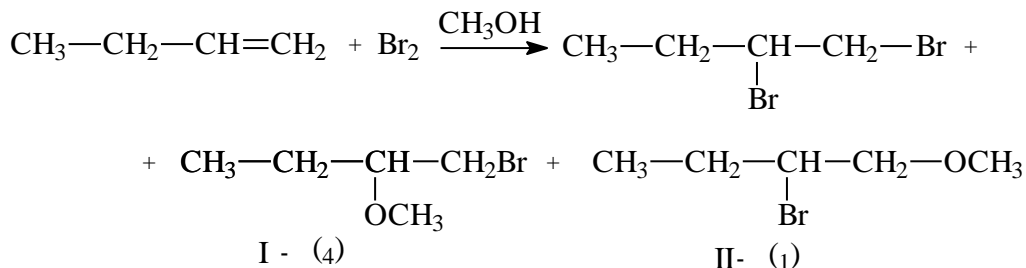


Hosil bo'lgan oraliq karbokation suvni (nukleofilni) biriktirishi natijasida diol hosil qiladi:



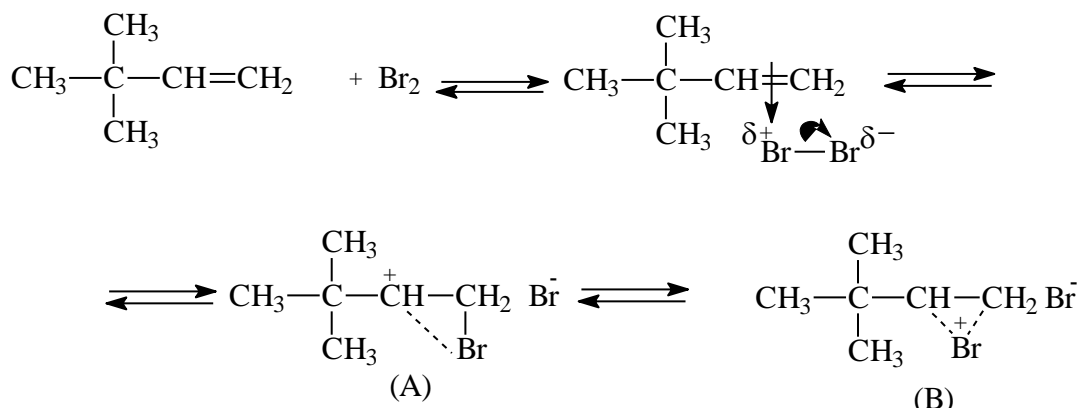
Yuqorida keltirilgan sababga ko‘ra stirolni xlormetillash reaksiyasi ham yadroga yo‘nalmaydi.

2. Buten-1 ga metanol eritmasida brom ta’sir ettirilganda bromning birikish mahsulotidan tashqari 4:1 nisbatda ikkita bromefir hosil bo‘ladi:

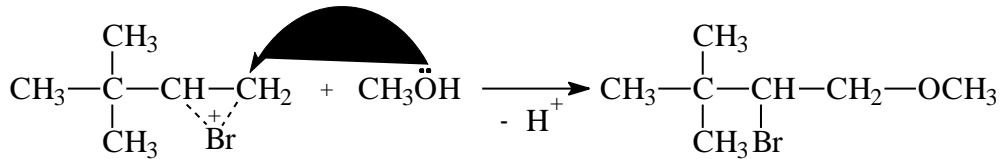


Reaksiyaga 3,3-dimetilbuten-1 olinganda Markovnikov qoidasiga teskari birikish natijasida hosil bo‘lgan bromefirning (II) unumi qanday o‘zgaradi?

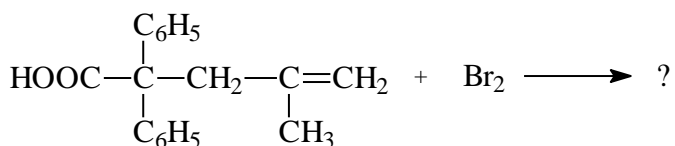
Yechish: 3,3-Dimetil-buten-1 ga bromning elektrofil birikishi natijasida quyidagi tuzilishga ega bo‘lgan karbokation hosil bo‘ladi:



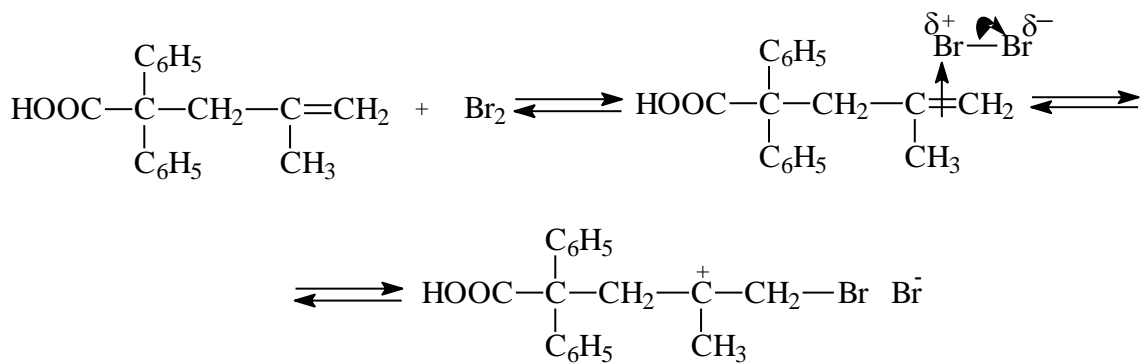
Reaksiyaning ikkinchi bosqichida efir hosil bo‘lishi uchun bu karbokation spirt bilan reaksiyaga kirishadi. Tabiiyki, spirtning β -uglerod atomiga hujumi fazoviy to‘sinqinlikka uchraydi va shu tufayli (A) karbokationga birikishi qiyin. Shuning uchun reaksiya (V) karbokationi, ya’ni simmetrik ko‘priksimon ion hosil bo‘lishi bilan boradi. Bunda spirtning α -uglerod atomiga hujum qilish ehtimolligi ortadi va Markovnikov qoidasiga teskari birikish natijasida hosil bo‘ladigan bromefirning unumi buten-1 ning reaksiyasidagiga nisbatan ham ortadi:



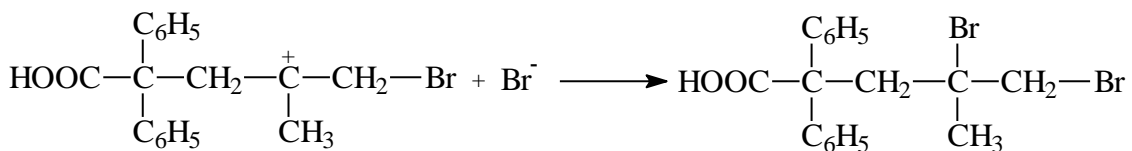
3. Quyidagi reaksiya tenglamasini yozing. Qanday mahsulot hosil bo‘lishini tushuntiring:



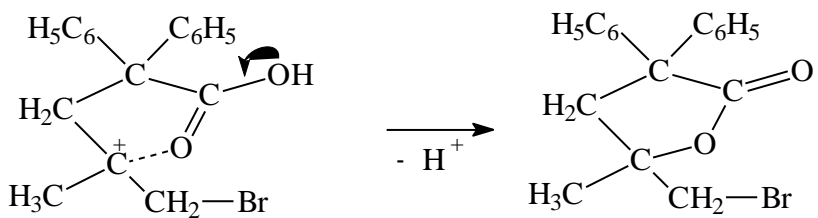
Yechish: 4-Metil-2,2-difenilpenten-4 kislotasiga bromning birikishi elektrofil birikish bo‘lib, oraliq mahsulot sifatida quyidagi karbokation hosil bo‘ladi:



Bu karbokation brom-anion bilan reaksiyaga kirishsa bromning birikish mahsuloti hosil bo‘ladi:



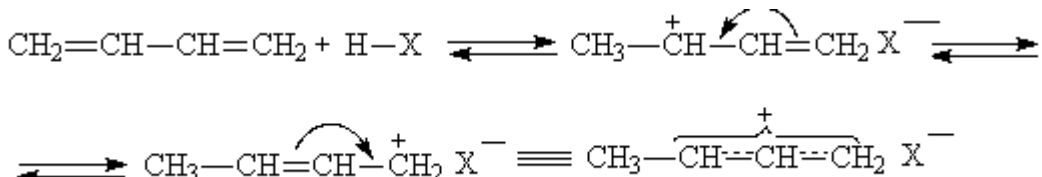
Karbokation faqat Br^- bilan emas, balki o‘z tarkibidagi nukleofil guruhi- HOOC- bilan ham ichki molekulyar reaksiyaga kirishishi mumkin:



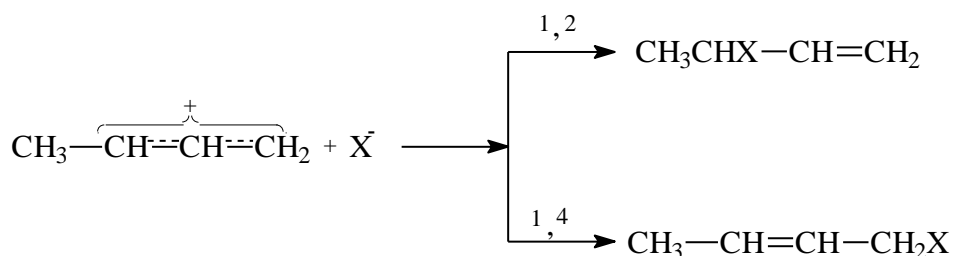
Natijada siklik bromefir-lakton hosil bo‘ladi.

31. KONYUGIRLANGAN QO‘SH BOG‘LI DIENLARGA BIRIKISH REAKSIYALARI

Konyugirlangan qo‘sh bog‘li dienlarga, ya’ni 1,3-dienlarga elektrofil birikish ham ikki bosqichda borib, reaksiyalarning birinchi bosqichida karbokation hosil bo‘ladi va bu bosqich reaksiyaning tezligini belgilaydi. Hosil bo‘ladigan karbokation ikkinchi qo‘sh bog‘ elektronlari hisobiga kuchli barqarorlashadi. Bu ion mezomer iondir:

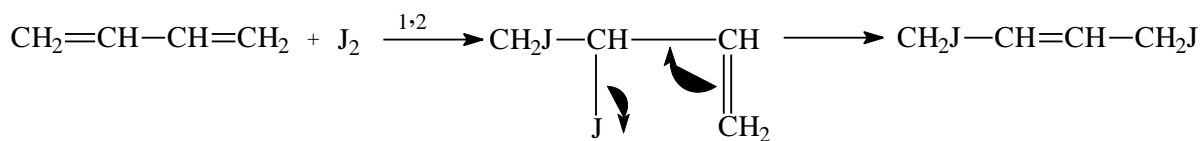


Shuning uchun nukleofil reagent 2-uglerodga ham, 4-uglerodga ham birikishi mumkin:



Shu sababli 1,3-dienlar 1,2- va 1,4-birikish reaksiyalariga kirishadi. 1,2-birikish reaksiyasi 1,4-birikish reaksiyasiga nisbatan tez ketadi. Shuning uchun nisbatan past temperaturada, qutbsiz erituvchilarda 1,2-birikish reaksiyasi mahsulotini ajratib olish mumkin, chunki bunday sharoitda 1,4-birikish mahsuloti kam hosil bo‘ladi. Agar 1,2-birikish reaksiyasining mahsuloti qo‘shni guruh (vinil guruhi) ta’siri ostida qayta

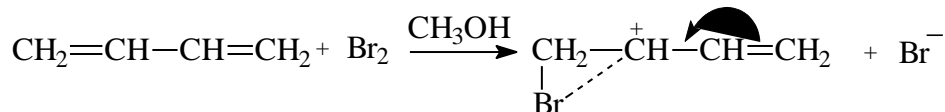
guruhanish xossasiga ega bo'lsagina 1,4-birikish mahsuloti hosil bo'la-di. Masalan, butadien-1,3 ga iodning 1,2-birikish mahsuloti shunday izomerlanishga uchraydi:



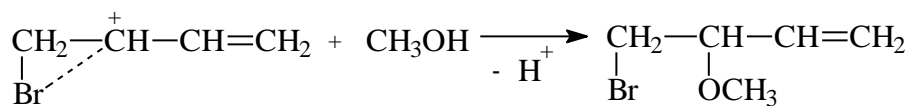
1,3-Dienlarga HBr va H₂S (H⁺) larning birikishida ham shunday holatlarni kuzatish mumkin. 1,2-Birikish mahsulotining hosil bo'lish sharoiti kinetik nazorat sharoiti deb ataladi.

Yuqori temperaturada, qutbli erituvchilarda va reaksiya uzoq muddat olib borilganda, asosan, termodinamik barqaror 1,4-birikish reaksiyasining mahsuloti hosil bo'ladi. Reaksiyaning bunday sharoiti termodinamik nazorat sharoiti deb ataladi.

Reaksiyaning kinetik sharoitida hosil bo'ladigan oraliq karbokation vinil guruhining elektronlari ta'sirida barqarorligi yuqori bo'ladi. Shuning uchun "qo'shni guruh ta'siri"ga ega bo'lgan reagentlar bilan oraliq karbokation nosimmetrik ko'priksimon ion tarzida bo'ladi:



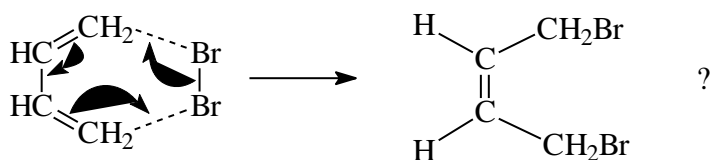
Bunday ion kinetik nazorat sharoitida nukleofilni faqat 2-uglerodga biriktiradi:



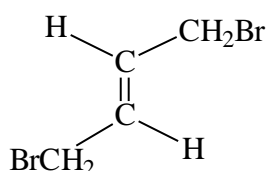
1,4-Birikish, odatda, trans-izomer hosil bo'lishi bilan boradi.

Misollar

1. Qanday tajriba ma'lumotlari bromning konyugirlangan sistemasining ikki chekkasiga, bir vaqtda, quyidagi mexanizm bo'yicha birikishini tasdiqlamaydi:

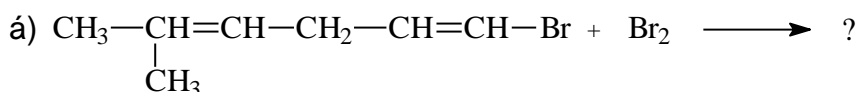


Yechish: Sxemada berilgan reaksiya mexanizmi 1,4-birikish mexanizmidir. Ma'lumki, 1,3-dienlarga 1,4-birikish reaksiyasining mahsuloti trans-izomer shaklida bo'lishi isbotlangan:



Sxemada esa sis-izomer hosil bo'lmoqda. Shuning uchun yuqoridagi sxema bo'yicha reaksiya ketmaydi. Bundan tashqari, reaksiya mahsuloti tarkibida, albatta, ma'lum miqdorda 1,2-birikish reaksiyasining mahsuloti bo'ladi. Berilgan sxema esa 1,2-birikishni inkor qiladi.

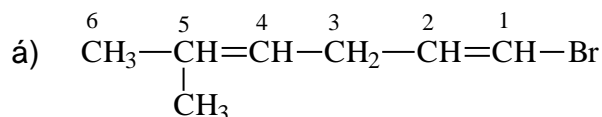
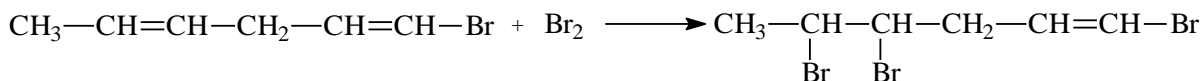
2. Quyidagi dienlarga 1 mol bromning selektiv birikish reaksiya tenglamalarini yozing:



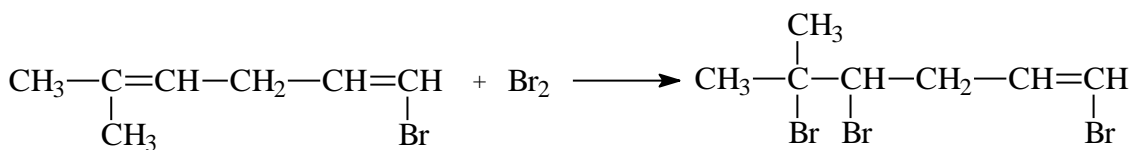
Yechish:

a) $\begin{array}{ccccccc} 6 & 5 & 4 & 3 & 2 & 1 \\ \text{CH}_3 & -\text{CH}=\text{CH} & -\text{CH}_2 & -\text{CH} & =\text{CH} & -\text{Br} \end{array}$ tarkibli birikma qo'sh bog'lari ajratilgan dien bo'lib, har bir qo'sh bog' o'z holicha bromni biriktiradi. Reagent brom 1 mol bo'lgani uchun u qaysi qo'sh bog' faol bo'lsa yoki asosliligi katta bo'lsa, birinchi navbatda, shu qo'sh bog'ga birikadi. Yuqorida formulasi keltirilgan 1-brom-geksadien-1,4 da reaksiyaga kirishish qobiliyati katta bo'lgan qo'sh bog' 4-uglerod atomidagi qo'sh bog'dir. Bu qo'sh bog'ning elektron zichligi metil guruhning musbat induksion ta'siri ostida yanada ortadi. Birinchi uglerod atomidagi qo'sh bog' elektronlari brom atomiga tortilgani uchun uning reaksiyaga kiri-

shish qobiliyati past. Shu sababga ko‘ra bromning selektiv birikishi 4-uglerod atomidagi qo‘sh bog‘ hisobiga boradi:

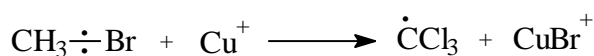


Bu birikma ham qo‘sh bog‘lari ajratilgan diendir. Bundan oldingi misoldagi mulohazalarga asosan 4-uglerod atomidagi qo‘sh bog‘ 1-uglerod atomidagi qo‘sh bog‘ga nisbatan asosliroq va shuning uchun reaksiyaga kirishish qobiliyati yuqoriroqdir. Demak, bromning selektiv birikishi 4-uglerod atomidagi qo‘sh bog‘ hisobiga sodir bo‘ladi:

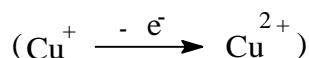


3. Butadien-1,3 ga mis(I)bromid ishtirokida CCl_3Br ning birikish reaksiyasi tenglamasi va mexanizmini yozing.

Yechish: Bromtrixlormetan (CCl_3Br) mis(I)-bromid (Cu_2Br_2) ishtirokida gomolitik parchalanishga uchraydi:



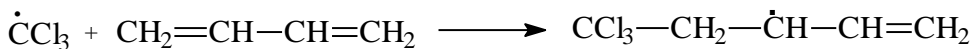
Radikalning bunday hosil bo‘lishi oksidlanish-qaytarilish reaksiyasi natijasidir. Bunda mis oksidlanadi



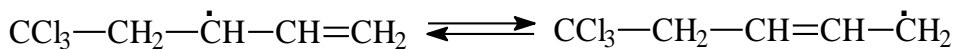
brom esa qaytariladi.



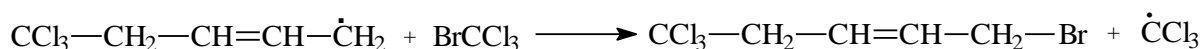
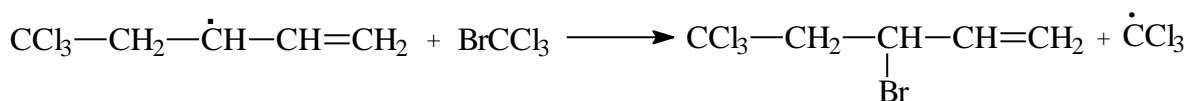
Hosil bo‘lgan $\cdot\text{CCl}_3$ radikali butadien-1,3 ga birikadi:



Bu yangi radikal qo'sh bog'dagi elektronlar hisobiga barqarorlashadi va yangi mezomer radikalga izomerlanadi:



Bu ikkala radikal ham CCl_3Br molekulasi bilan reaksiyaga kirishib oxirgi mahsulotga aylanadi:



Reaksiya qizdirish bilan olib borilgani uchun asosiy mahsulot 1,4-birikish mahsuloti bo'ladi.

32. ALKINLARGA BIRIKISH REAKSIYALARI

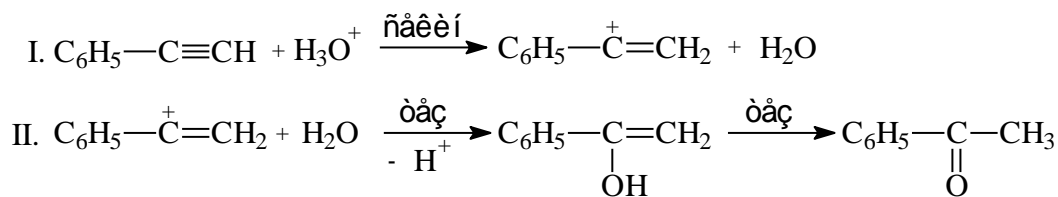
Atsetilen uglevodorodlari yoki birikmalarining uch bog'iga elektrofil birikish olefinlarning qo'sh bog'iga birikishga nisbatan kiyinroq va sekinroq boradi. Boshqacha qilib aytganda, uch bog'ning qo'sh bog'ga nisbatan elektrofil birikish reaksiyalarida reaksiyon qobiliyati past. Bunga sabab sp-gibriddlangan uglerod atomi elektromanfiyligining kattaligidir. Uch bog'dagi π -elektronlar uglerod yadrosiga mustahkam bog'langani va elektron zichlikning yadroga yaqin joyda katta bo'lishi elektrofil reagent hujumini qiyinlashtiradi. Quyidagi ma'lumotlar fikrimizni tasdiqlaydi:

Tarkibida 11 ta uglerod atomi bo'lgan etilen qatori kislotasi: $\text{CH}_2=\text{CH}-(\text{CH}_2)_8-\text{COOH}$ atsetilen qatori kislotasi $\text{CH}\equiv\text{C}-(\text{CH}_2)_8-\text{COOH}$

ga nisbatan bromni 9000 marta tez biriktiradi. Xuddi shu reaksiyada stirol fenilatsetilenga nisbatan 3000 marta, simmetrik difeniletlen difenilatsetilenga nisbatan 250 marta tez reaksiyaga kirishadi.

Shuning uchun, agar molekula tarkibida bir-biridan ajratilgan ham qo'sh bog', ham uch bog' mavjud bo'lsa, bromning birikishi faqat qo'sh bog' hisobiga sodir bo'ladi.

Atsetilenlarga elektrofil reagentlarning ionli birikishi etilenlardagi kabi ikki bosqichda boradi. Birinchi bosqichda vinilkarbokation hosil bo'ladi, ikkinchi bosqichda esa karbokation reagentning yoki boshqa birikmaning (reaksion aralashmada bo'lgan) nukleofilini biriktiradi, masalan:

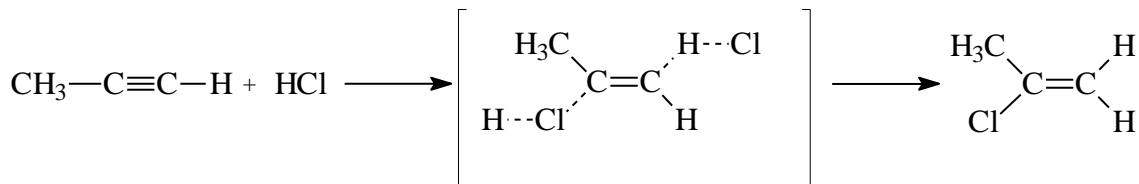


Bu mexanizm birlamchi kinetik izotop effektning mavjudligi bilan isbotlanadi.

$$\frac{K_{\text{H}_2\text{O}}}{K_{\text{D}_2\text{O}}} = 2 \cdot 4$$

Bunday birikish Markovnikov qoidasiga binoan sodir bo'ladi.

Atsetilen uch bog'inining reaksiyaga kirishish qobiliyati past bo'lganligi sababli H-X ko'rinishidagi reagentlar nukleofilning yordami bilan anti-birikish tarzida sodir bo'ladi. Masalan:



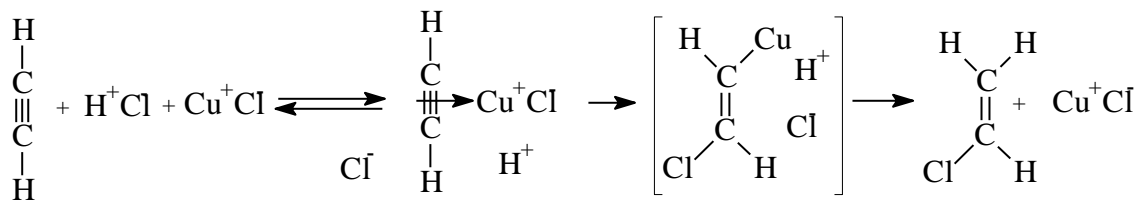
Bunday mexanizm reaksiyaning tajribada aniqlangan tezlik ifodasi bilan isbotlanadi:

$$v = k [\text{CH}_3-\text{C}\equiv\text{CH}] [\text{HCl}]^2$$

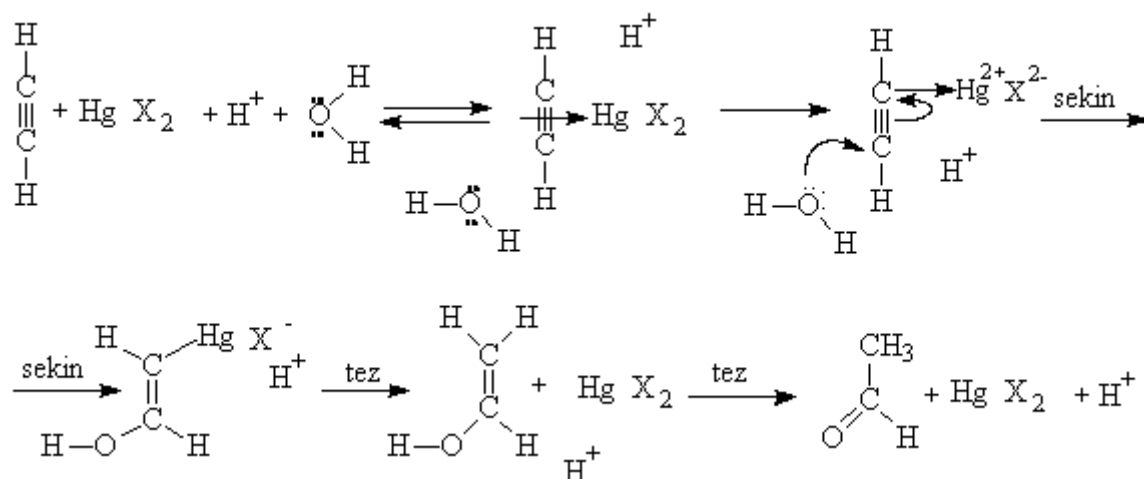
Reagent nukleofilining yoki qo'shilgan boshqa nukleofilning kuchi qancha kuchsiz bo'lsa birikishning stereoselektivligi shunchalik kam

bo‘ladi. Tajribaning bunday natijasini tushuntirish uchun H-X ko‘rinishidagi moddalarning birikishini nukleofil birikish deb ham atash taklif qilingan. Ammo bu masala uzil-kesil isbot qilingan emas.

Uch bog‘ga HCl ning birikishi bir valentli mis tuzlari ishtirokida tezlashadi. Bu alkinning mis tuzlari bilan π -kompleks hosil qilishi orqali tushuntiriladi:

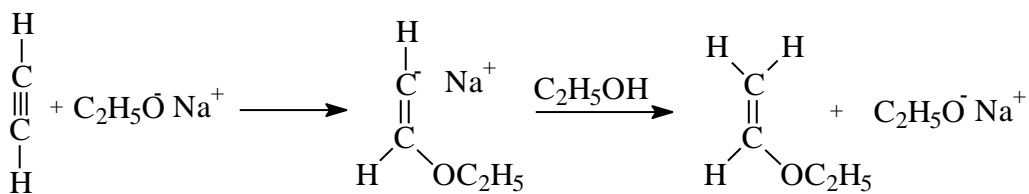


Uch bog‘ga suvning birikishi simob tuzlari (Hg^{2+}) katalizatorligida ketadi, bu reaksiyada ham π -kompleks hosil bo‘ladi (Kucherov reaksiyasi):



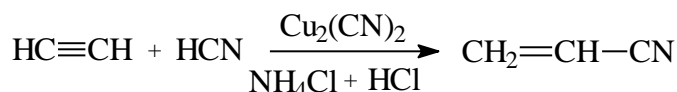
Atsetilen uglevodorodlarga spirtlar, karbon kislotalar, kuchsiz H-X kislotalar ham mis yoki simob tuzlari ishtirokida birikadi. Spirtlar, merkaptanlar va karbon kislotalarning birikishi alkogolyatlar ishtirokida ham sodir bo‘ladi.

Bunday ishqoriy katalizatorlar ta’siri ostida boradigan reaksiyalarning mexanizmi, shubhasiz, nukleofil birikishdir. Aynan shu reaksiyalar bilan atsetilen uglevodorodlar etilen uglevodorodlardan farq qiladi:



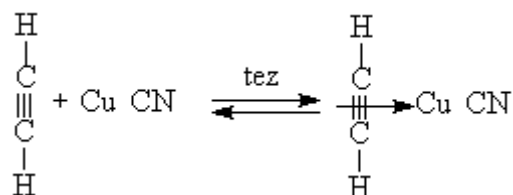
Misollar

1. Sanoatda akrilonitril atsetilenga vodorod sianidni mis(I)-sianid ishtirokida biriktirish bilan olinadi:

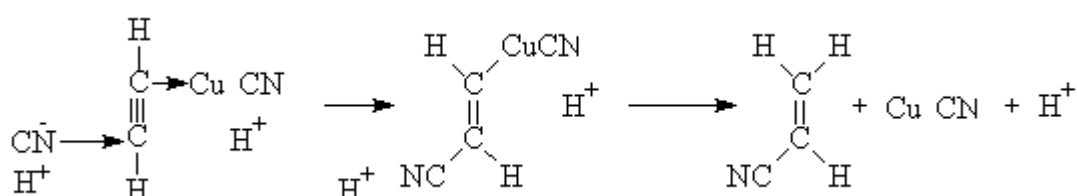


Shu reaksiyaning mexanizmini taklif eting.

Yechish: Ma'lumki, atsetilen uch bog'i elektrofil reagentlarni olefinlarga nisbatan qiyin biriktiradi. Uch bog'ni faollashtirish uchun mis yoki simob tuzlari katalizator sifatida ishlatiladi. Katalizator atsetilen uglevodorodi bilan π -kompleks hosil qiladi:

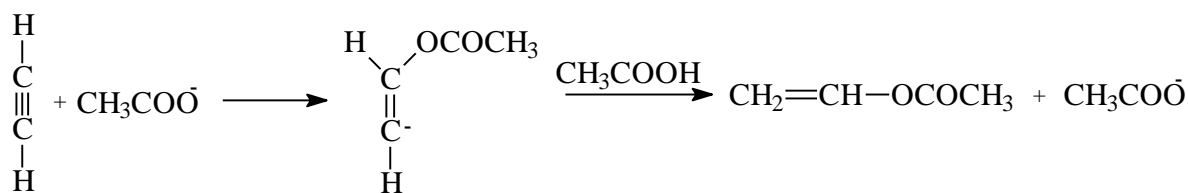


Bu kompleksga HCN quyidagi sxema bo'yicha birikadi:



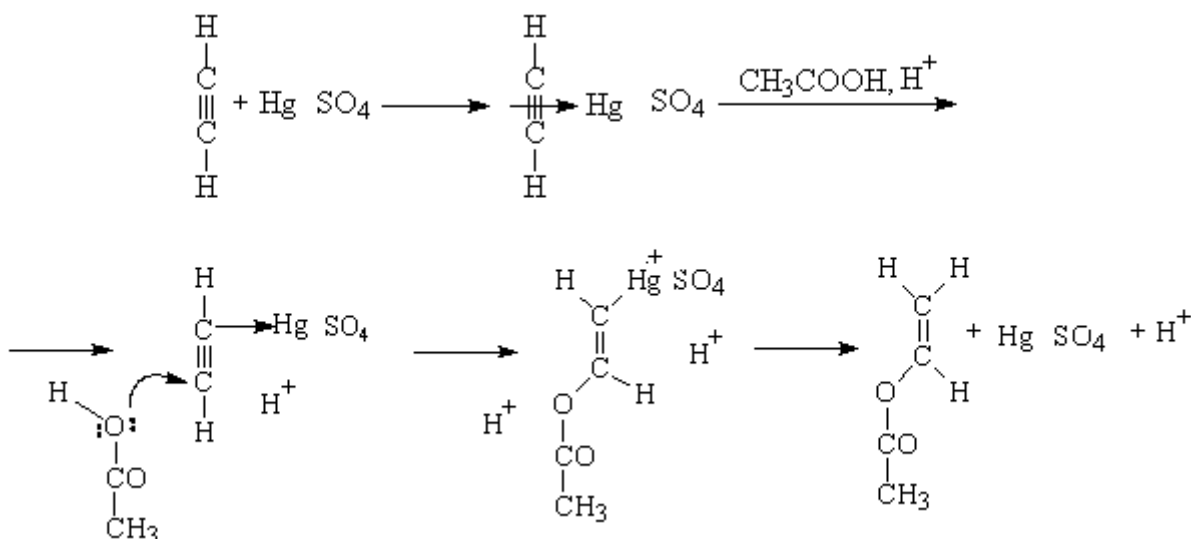
2. Atsetilenga natriy atsetat ishtirokida sirkal kislotasining birikish sxemasini tushuntirib bering.

Yechish: Atsetilenga sirkal kislotasining natriy atsetat ishtirokida birikishi nukleofil birikishdir. Uch bog'ga avval atsetat anioni, so'ngra vodorod kationi birikib, vinilatsetat hosil bo'ladi:



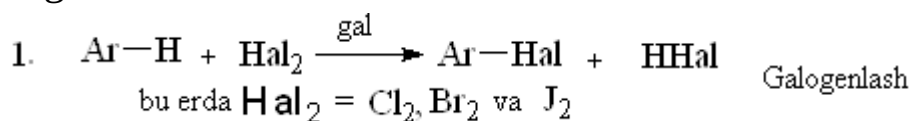
3. Atsetilenga simob(II)-sulfat va sulfat kislota ishtirokida sirka kislotaning birikish reaksiyasi sxemasini taklif eting.

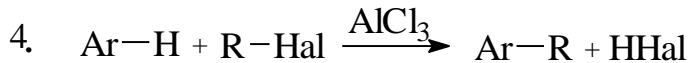
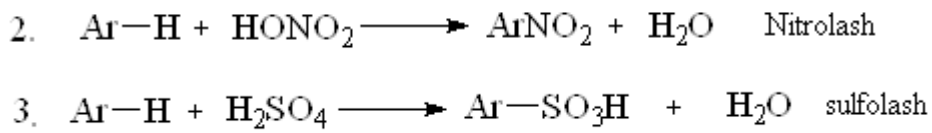
Yechish: Atsetilenga sirka kislotasining simob(II)sulfat katalizatori va sulfat kislota ishtirokidagi elektrofil birikishi Kucherov reaksiyasi sxemasi kabi sodir bo‘ladi:



33. BENZOL HALQASIDAGI ELEKTROFIL ALMASHINISH REAKSIYALARI

Yuqorida aytib o‘tilganidek, aromatik uglevodorodlarning elektrofil reagentlar bilan reaksiyasining natijasi - almashinishdir. Elektrofil reagent odatda protonning o‘rmini oladi, ammo ba’zi hollarda Br-, CH₃-, -SO₃H kabi guruqlar ham elektrofil reagent tomonidan siqib chiqariladi. Aromatik yadrodagи vodorodning elektrofil almashinish reaksiyalariga quyidagi misollarni keltirish mumkin:

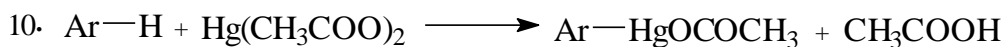
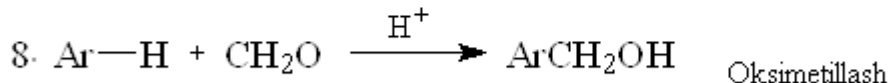
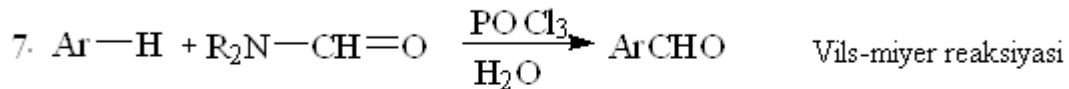
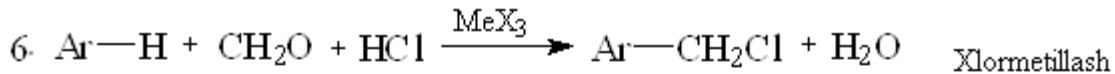




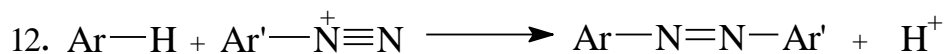
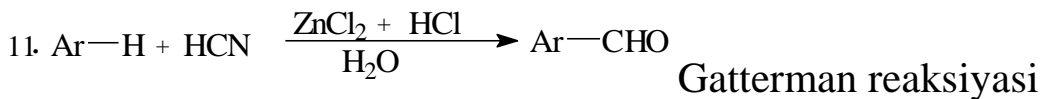
Fridel-Krafts reaksiyasi bo'yicha alkillash



Fridel-Krafts reaksiyasi bo'yicha atsillash

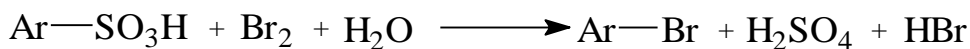
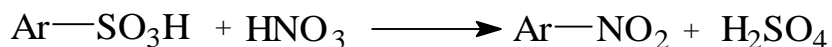


Merkurlash



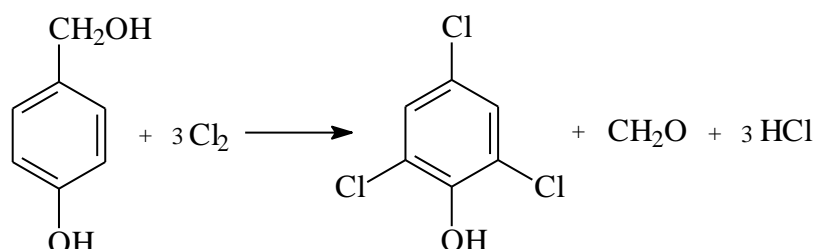
Azoqo'shilish

Vodoroddan farq qiluvchi o'rinbosarlarning elektrofil almashini-shiga quyidagi misollarni keltirish mumkin:

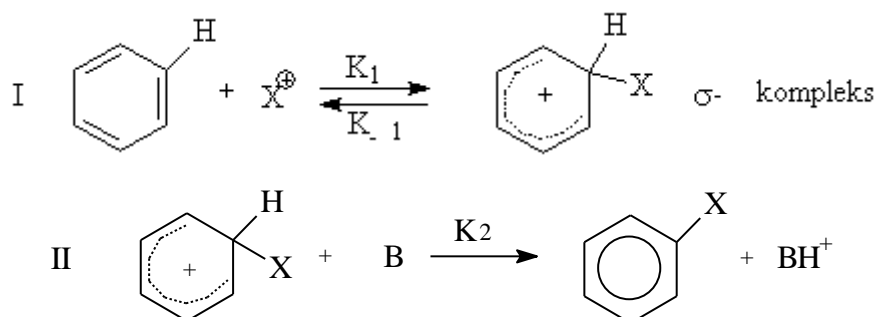




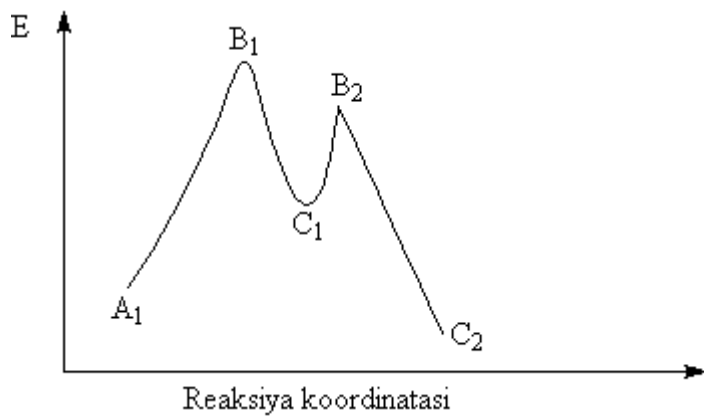
Bu reaksiyalar, ko‘pincha, aromatik yadroda almashinayotgan guruhdan tashqari yana bir yoki bir nechta elektronodonor guruhlar mavjud bo‘lganda sodir bo‘ladi. Misol tariqasida quyidagi reaksiyani kelтирish mumkin:



Aromatik yadroda sodir bo‘ladigan elektrofil almashinish uchun ikki bosqichli mexanizm va S_{E2} belgi qabul qilingan:



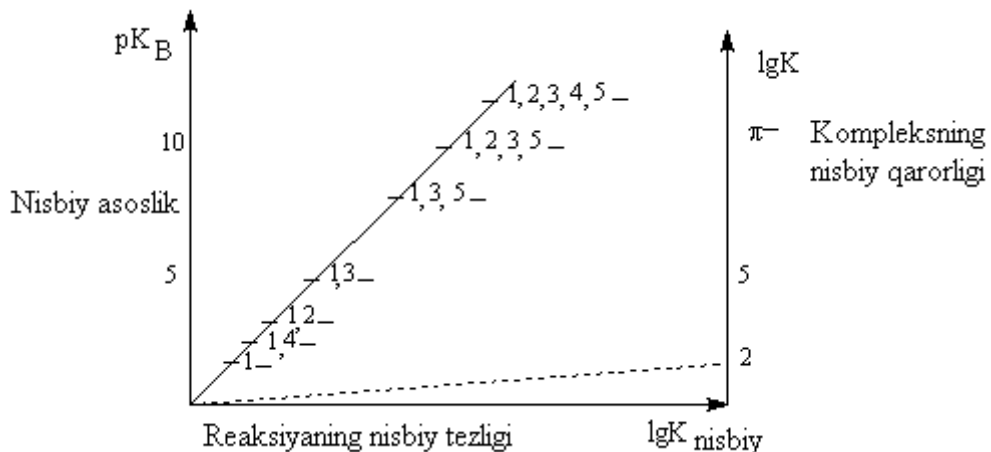
π -Kompleks tez hosil bo‘lgani uchun u umumiy reaksiya tezligiga ta’sir qilmaydi. Reaksiyaning energetik diagrammasi quyidagi ko‘rinishga ega:



Reaksiya bиринчи босгичининг махсулоти C_1 реаксиya о‘тиш holatining modeli sifatida qo‘llaniladi. U karbokation yoki σ -комплексdir.

Aromatik birikmalar asosliligi bilan elektrofil almashinish reaksiyasi tezligi o‘rtasidagi proporsionallikning borligi bu xulosaga asos bo‘лади.

Benzol va metilbenzollarni 0°C da sirka kislota eritmasidagi xlolash reaksiyasi tezligi bilan asoslilik o‘rtasidagi (qalin chiziq) va HCl bilan tegishli π -комплекслар (shtrix chiziq) o‘rtasidagi bog‘liqlik grafigi buni yaqqol ifodalaydi:



Shunday qilib, π -комплекс реаксиyaning tez o‘tuvchi босгichi bo‘lib, oraliq holatning σ -комплекс singari yaxshi modeli bo‘ла olmaydi.

Elektrofil almashinish реаксиyasining turiga qarab umumiyl tezlikni I bosqich tezligi ham, II bosqich tezligi ham belgilashi mumkin. Ko‘p-chilik hollarda σ -комплексning hosil bo‘lish tezligi umumiyl реаксиya tezligini belgilaydi. Benzol halqasidagi o‘rinbosarlar реаксиya tezligiga va yo‘nalishiga katta ta’sir ko‘rsatadi. Tezlik aromatik birikma yadro-

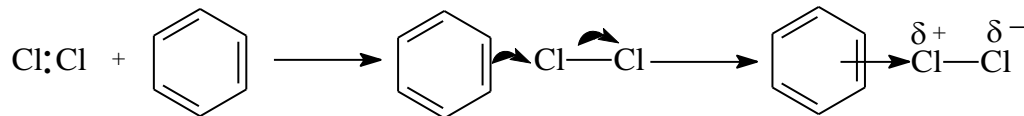
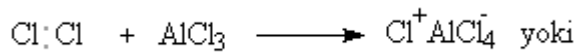
sidagi elektron zichlik ortishi bilan ortadi. O‘rinbosar esa bu zichlikni o‘z ta’siri bilan orttirishi yoki kamaytirishi mumkin. Benzol halqasidagi barcha uglerodlar atrofidagi elektron zichlik o‘zaro barobar, uning hamma holatlari bir xil. Shuning uchun benzol reaksiyaga kirishganda faqat bitta almashinish mahsuloti hosil bo‘ladi. Agar benzol halqasida bitta o‘rinbosar bo‘lsa, u reaksiyaga kirishganda uchta mahsulot - o-, m- va p-holatdagi almashinish mahsulotlari hosil bo‘ladi. Statistik jihatdan ularning foiz miqdorlari mos ravishda 40%, 40% va 20% bo‘lishi kerak. Ammo amalda ular bunday miqdorlarda hosil bo‘lmaydi. Yadrodagi elektron zichlikka ko‘rsatadigan ta’siri bo‘yicha o‘rinbosarlar 5 guruhga bo‘linadi.

Misollar

1. *Qanday reagentlar benzol halqasidagi elektrofil almashinish reaksiyalarida elektrofil bo‘lishi mumkin?*

Echish. “Elektrofil” so‘zi “elektronni sevuvchi”, “elektronga taqchil” ma’nolarini anglatadi. Shuning uchun elektrofillar musbat zaryadli ionlar yoki tarkibida qutbli atom yoki atomlar guruhi tutuvchi molekulalardir. Bunday molekulalardagi bir atom shu guruhning ta’sirida qisman musbat zaryadga ega bo‘ladi. Demak, elektrofillar to‘liq yoki qisman musbat zaryadli zarrachalardir. Ammo shunday neytral molekulalar ham borki, ular ham elektrofil reagent bo‘lishi mumkin. Bunday molekulalarga misol qilib Cl_2 , Br_2 , J_2 kabi reagentlarni olish mumkin. Ular neytral moddalardir, ammo katalizatorlar ta’sirida yoki aromatik birikma yadrosidagi π -elektronlar ta’sirida qutblanadi.

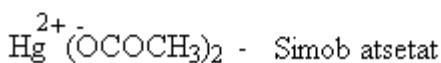
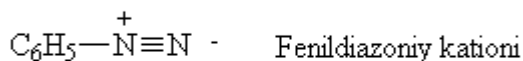
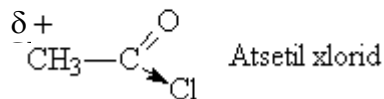
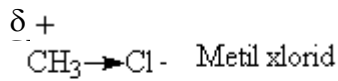
Masalan:



Ayrim elektrofil reagentlarga quyidagi zarrachalar yoki molekulalarni misol qilib keltirish mumkin:

H^+ - Proton

D^+ - Deyteriy kation



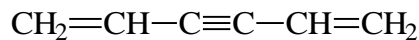
2. Laboratoriyada ikkita idishda tarkibi bir xil C_6H_6 bo‘lgan 2 ta suyuqlik bor.

I idishdagi modda bromli suv va kaliy permanganat eritmalarini rangsizlantiradi.

II idishdagi suyuqlik bromli suv va kaliy permanganat eritmalarini rangini o‘zgartirmaydi.

Ularning ikkalasi ham kumush nitratning ammiakli eritmasi bilan ta’sirlashmaydi. I va II idishdagi moddalar uchun tuzilish formulalarini taklif eting.

Yechish: I idishdagi bromli suv va kaliy permanganat eritmalarini rangsizlantiruvchi modda uchun juda ko‘p qo‘sh yoki uch bog‘ tutgan ochiq uglerod zanjirli hamda siklik strukturalarni taklif etish mumkin. Shulardan biri geksadien-1,5-in-3 uglevodorodi bo‘lib, uning formulasi quyidagichadir:

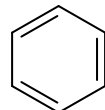


Ikkinchisi esa [2,0,0]-bitsiklogeksadien-2,5 dir:



Bu uglevodorodlarning ikkalasi ham qo‘sh yoki uch bog‘ tutgan to‘yinmagan uglevodorod bo‘lgani uchun bromli suv va kaliy permanganat eritmalarining rangini o‘chiradi.

II idishdagi modda bunday reaksiyaga kirishmagani uchun uni benzol deyishga haqlimiz:

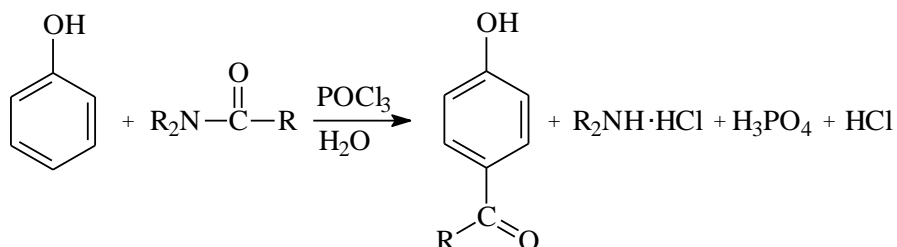


Benzol juda barqaror uglevodorod bo‘lib, bromli suv kaliy permanganat bilan reaksiyaga kirishmaydi.

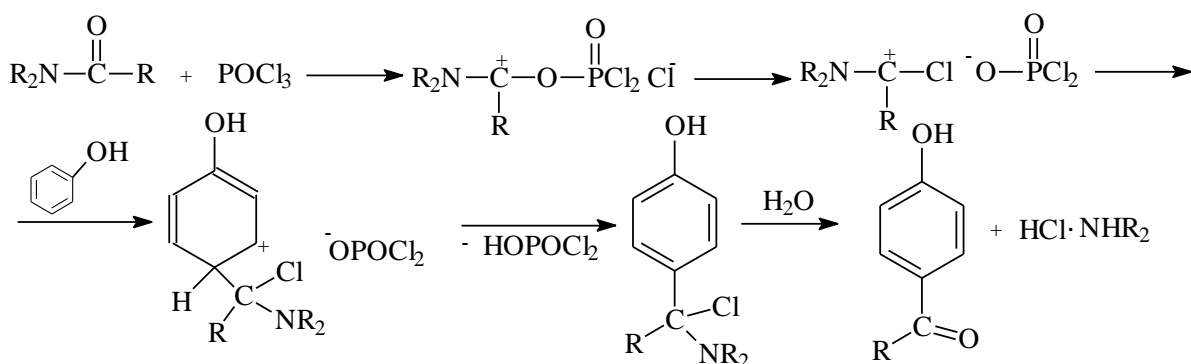
Ikkkala uglevodorodning kumush nitratning ammiakli eritmasi bilan reaksiyaga kirishmasligi ularning tarkibida uch bog‘ tutuvchi uglerod bilan bog‘langan vodorod atomi yo‘q ekanini bildiradi.

3. Fenollardan Vilsmeyer, Reymertiman va Gatterman reaksiyalarini bo‘yicha aldegid yoki ketonlar olishda elektrofil zarrachaning hosil bo‘lishini tushuntiring.

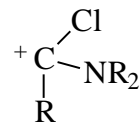
Echish. 1) Vilsmeyer reaksiyasi fenollarga fosfor xloroksidi POCl_3 ishtirokida chumoli kislotasining yoki boshqa karbon kislotalarning N,N-dialkilamidlarini ta’sir ettirib aldegid yoki ketonlar olish reaksiyasidir:



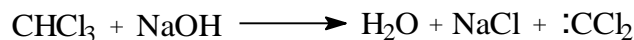
Reaksiyada elektrofil zarrachaning hosil bo‘lishi va reaksiyaning sxemasini quyidagicha ko‘rsatish mumkin:



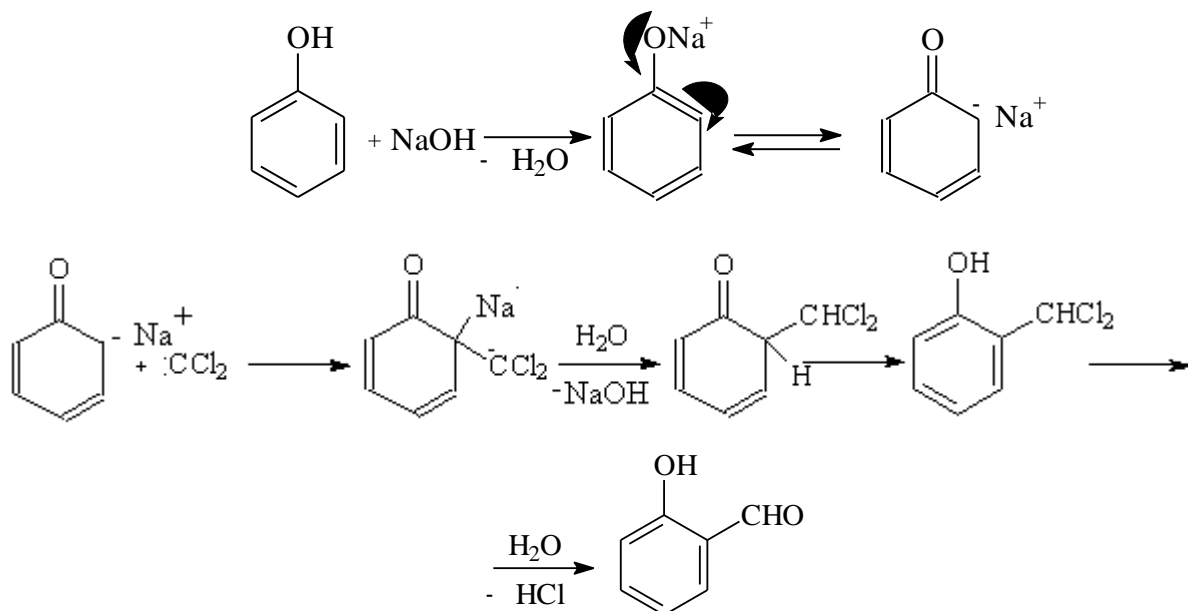
Demak, Vilsmeyer reaksiyasida elektrofil zarracha fosfor xloroksidi ta’siri ostida hosil bo‘ladi, uning tuzilishi quyidagichadir:



2) Fenolni Reymer-Timan reaksiyasi bo‘yicha formillashda xloroform bilan ishqor eritmasi ishlatiladi. Bunda elektrofil zarracha sifatida dixlorkarben hosil bo‘ladi:

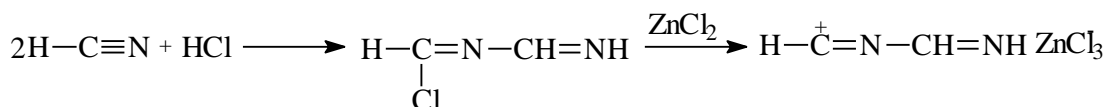


Ishqor fenolni ham fenolyatga aylantiradi va hosil bo‘lgan mezomer fenolyat anioni dixlorkarben bilan reaksiyaga kirishadi:

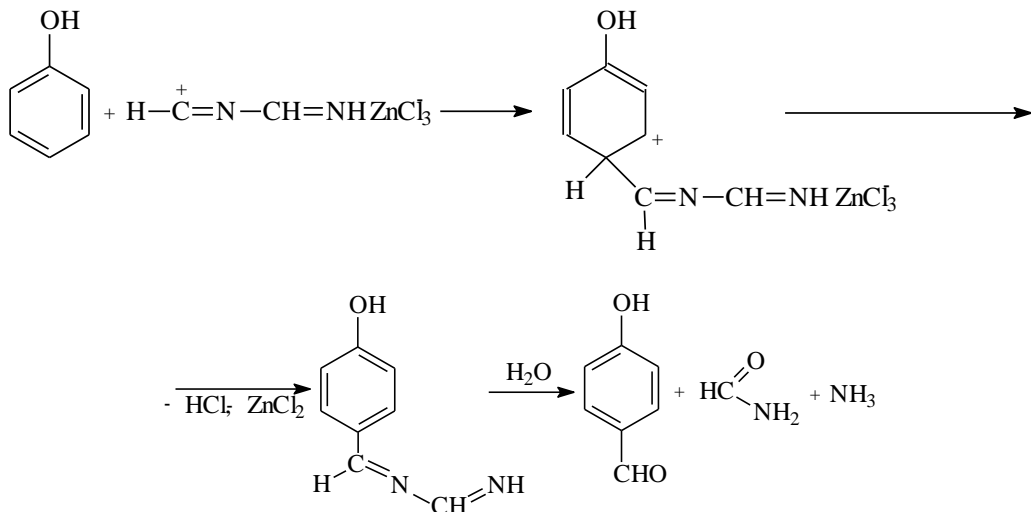


Fenollar kabi pirrol ham Reymer-Timan reaksiyasiiga oson kirishadi.

3) Fenollarni Gatterman bo‘yicha formillashda vodorod sianid (HCN) ishlatiladi. Bunda katalizator sifatida ZnCl₂ va HCl qo‘llaniladi. Elektrofil zarrachaning hosil bo‘lishini quyidagicha ko‘rsatish mumkin:



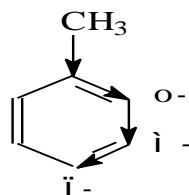
Elektrofil zarracha aromatik yadro bilan reaksiyaga kirishadi. Hosil bo‘lgan mahsulot gidrolizi natijasida aldegid hosil bo‘ladi:



34. O'RINBOSARLARNING YO'NALТИРUVЧИ ТА'SIRI

I guruh o'rindbosarlari:

Bu guruhga musbat induksion ta'sir (+J) ko'rsatuvchi guruhlar kiradi. Bular alkil (R) guruhlardir. Benzol halqasida alkil guruh bo'lgan vaqtida yadrodagи holatlarning reaksiyon qobiliyati quyidagi tartibda kamayib boradi: o- > m- > p- Bunga sabab alkil guruh, masalan, metil (CH_3) benzol yadrosi tomon elektronlarni siljitim yadrodagи elektron zichlikni oshiradi. Bu ta'sir masofa uzoqlashgan sari kamayib boradi, natijada elektron zichlik ham yuqoridagi tartibda kamayib boradi. Elektrofil reagentning hujum qilish ehtimolligi ham shu qatorda kamayib boradi:



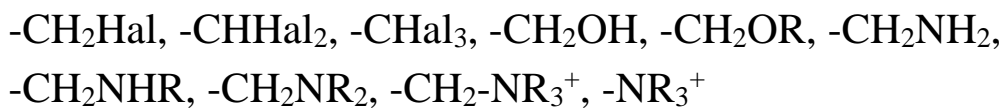
Toluol molekulasidagi metil guruhning (Induksion) qutblantiruvchi ta'siri

Ammo amalda, toluol yadrosidagi almashinishda asosan o- va p-izomer mahsulotlar hosil bo'ladi. Bunda p-izomerning miqdori ko'pincha ko'proq bo'ladi. Bunga sabab alkil guruhlarning musbat induksion

ta'siridan tashqari, musbat σ, π -mezomer ta'sirining (giperkonyugatsiyaning) mavjudligidir.

Toluol yadrosidagi o-holatda almashinish ko'p bo'ladigan hollar ham mavjud (masalan, sirka kislota eritmasida xlorlash, HOBr + HClO₄ ta'sirida bromlash). Bunday hollarda ko'proq fazoviy ta'sir rol o'ynaydi - kirib kelayotgan reagentning hajmi qanchalik kichik bo'lsa, o-holatdagi almashinish shunchalik ko'p bo'ladi. Tabiiyki, benzol halqasida etil-, izopropil, uchlamchi-butil guruuhlar bo'lgan vaqtida ham, fazoviy ta'sir tufayli toluoldan uchlamchi-butilbenzolga tomon o-holatda almashinish mahsulotining miqdori kamayib boradi. Bunga sabab alkil guruhning hajmi ortib borgan sari o-holat fazoviy jihatdan to'siladi. Reagentning hajmi ortib borgan sari ham toluol yadrosidagi almashinishda o-izomerning miqdori kamayib boradi.

II guruh o'rribosarlari: Bu guruhga manfiy induksion ta'sir (-J) beruvchi o'rribosarlar kiradi. Ular quyidagi o'rribosarlardir:



Bu guruuhlar benzol halqasida bo'lganda yadrodag'i umumiyl elektron zichlikni kamaytiradi. Bu ta'sir, ayniqsa, o-holatda sezilarli darajada bo'ladi.

Yadrodag'i vodorodlarning elektrofil reagentlar ta'sirida almashishidagi reaksiyon qobiliyatini quyidagi qatorda ortib boradi: o- < m- < p-. Ya'ni bunday guruuhlar ta'siri ostida bo'lgan yadrodag'i almashinish ko'proq p-holatda sodir bo'ladi.

II guruh o'rribosarlarining I guruh o'rribosarlaridan farq qiluvchi xususiyatlaridan biri shuki, ular mavjud bo'lgan yadroda m-holatida ham ancha miqdorda almashinish sodir bo'ladi.

III guruh o'rribosarlari:

Bu guruhga manfiy induksion (-J) va manfiy mezomer (-M) ta'sir ko'rsatuvchi o'rribosarlar kiradi. Ular quyidagilardir:

-NO₂, -COOH, -COOR, -CHO, -CRO, -CN, -SO₂R,
-SO₂OR, -SO₃H, -CH=CH₂, -C≡CH, -CR=NR

Bu guruh o‘rinbosarlar yadrodagи elektron zichlikni keskin kamaytiradi, shuning uchun uning reaksiyasi qobiliyati ham pasayadi. Yadroning o- va p- holatlarida o‘rinbosarning manfiy mezomer ta’siri tufayli elektron zichlik m-holatga nisbatan ko‘proq kamayadi. m-Holatda o‘rinbosarning faqat manfiy induksion ta’siri kuzatiladi. Shuning uchun bu guruh o‘rinbosarlari benzol halqasida bo‘lganda elektrofil almashinish m-holatda sodir bo‘ladi.

Shuni ta’kidlash kerakki, benzol halqasida bitta, ayniqsa, ikkita bu guruhdagi o‘rinbosar mavjud bo‘lsa, yadrodagи elektronlar zichligi shunday kamayib ketadiki, natijada unga nisbatan o- va p-holatlarda nukleofil almashinish reaksiyasiga imkoniyat tug‘iladi.

Haqiqatan ham, m-dinitrobenzol, 2,4-dinitroxlorbenzol molekulalarining yadrosida vodorod yoki xlorning nukleofil almashinishi sodir bo‘ladi.

IV guruh o‘rinbosarlari:

Bu guruhga manfiy induksion (-J) va musbat mezomer ta’siri ko‘rsatuvchi o‘rinbosarlar kiradi, bunda guruhlarning manfiy induksion ta’siri (-J) uning musbat mezomer ta’siridan (+M) kuchliroq bo‘ladi, ya’ni $-J > +M$. Ular ham benzol halqasidagi umumiy elektron zichlikni kamaytiradi. O‘rinbosarning musbat mezomer ta’siri tufayli o- va p-holatlarga bo‘lgan ta’sir kamayadi va shuning uchun elektrofil almashinish o- va p-holatlarda sodir bo‘ladi. Bunday guruhlarga galogenlar kiradi: -F, -Cl, -Br, -J.

Shuni aytish kerakki, bu guruhlar ta’siri ostida almashinish o- va p-holatlarda sodir bo‘lsa ham, galogenbenzollar benzolning o‘ziga nisbatan ham elektrofil almashinish reaksiyalariga qiyin kirishadi.

Demak, galogen atomlari elektrofil almashinishni qiyinlashtirsa ham, almashinish o- va p-holatlarda sodir bo‘ladi.

V guruh o‘rinbosarlari:

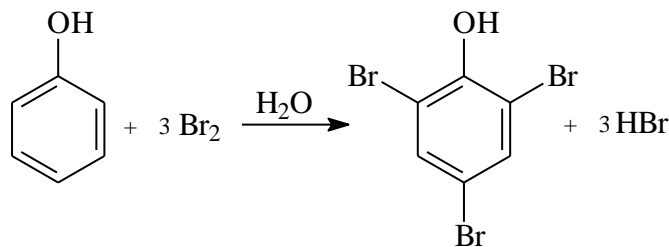
Bu guruhga ham IV guruh o‘rinbosarlari xossasiga ega bo‘lgan o‘rinbosarlar kiradi, ya’ni ular ham manfiy induksion (-J) va musbat mezomer (+M) ta’sir ko‘rsatuvchi o‘rinbosarlardir. Bu ikki guruh o‘rinbosarlari ta’sirlarining farqi shundaki, V guruh o‘rinbosarlarida musbat mezomer ta’sir (+M) ularning manfiy induksion (-J) ta’siridan kuchli bo‘ladi, ya’ni +M > -J.

Ularga quyidagi guruhlar kiradi:



Ular o‘zlarining musbat mezomer ta’sirlari bilan o- va p-holatlardagi elektron zichlikni keskin oshirib yuboradi va almashinish o- va p-holatlarda sodir bo‘ladi.

O‘rinbosarlarni 5 ta guruhga bo‘lib o‘rganish ularning yo‘naltiruvchi ta’sirini mukammalroq tushunishga yordam beradi. Umumiylar kurslarda beriladigan o‘rinbosarlarni 2 ta guruhga bo‘lishda ularning yo‘naltiruvchi ta’sirini bunday batafsil tushuntirilmagan. Masalan, hozirgina bayon qilingan V guruh o‘rinbosarlarining ta’siri galogenlar (IV guruh o‘rinbosarlari) va alkil guruhlarning (I guruh o‘rinbosarlari) ta’siri bilan birdek tushuntirilgan. Shu sababdan o‘quvchi ularning yo‘naltiruvchi ta’siridagi nozik tomonlarga etarli e’tibor bermaydi. Misol tariqasida toluol (metil guruhi), xlorbenzol (xlor guruhi) va fenollarning (gidroksil guruhi) bromli suv bilan o‘zaro ta’sirida keskin farq seziladi. Toluol va xlorbenzol, ularda o- va p-holatga yo‘naltiruvchi guruhlar bo‘lsa ham, bromli suv bilan reaksiyaga kirishmaydi. Fenol esa juda oson va juda tez reaksiyaga kirishib, bira to‘la 3 ta vodorodini ham bromga almashtiradi va 2,4,6-uchbromfenol hosil qiladi. Benzol yadrosi reaksiyon qobiliyatining -ON guruhi ta’sirida bunday keskin oshishi bu guruhning musbat mezomer ta’siri qanchalik kuchli ekanligini bildiradi:



Uchta vodorodning bunday osonlik bilan almashinishi toluolda ham, xlorbenzolda ham kuzatilmaydi.

Gidroksil guruhining ta'siri shunchalik kuchliki, yuqoridagi reaksiya salitsil kislotasi bilan o'tkazilganda ham 2,4,6-tribromfenol hosil bo'ladi, karboksil guruh esa siqib chiqariladi.

Yangi kirib kelayotgan o'rribbosarning ma'lum joylarga yo'naltirilishi, shu joylardagi almashinish tezligi bilan belgilanadi. Shuning uchun benzol yadrosi asosiy holatining elektron zichligi yo'nalishni oldindan aytish uchun shartli ravishda asos bo'lishi mumkin. Buning uchun erkin faollanish energiyasidan (faollanish entalpiyasi va entropiyasi) foydalanish kerak bo'ladi.

Almashinish sodir bo'layotgan reaksiyon markaz benzol halqasida mavjud bo'lgan guruhning elektronlari ta'siri ostida bo'lgani uchun, uning reaksiya tezligiga ta'siri σ^+ konstantalar qo'llangandagina Gammet tenglamasi bilan ifodalanadi. Gammet tenglamasidagi reaksiya konstantasi ρ esa benzol halqasidagi elektrofil almashinish reaksiyalariда manfiy qiymatlarga ega bo'ladi. Bu esa aromatik birikmaning reaksiyada elektronlarning donori sifatida ishtirok etayotganini bildiradi.

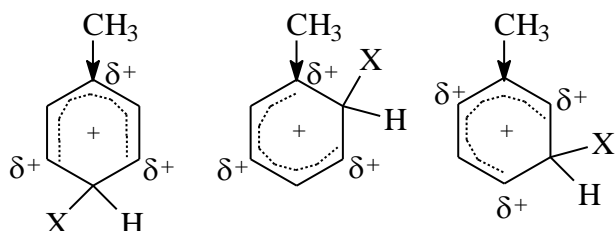
Reaksiyaning aniqlangan tezlik konstantasi yoki nisbiy tezlik konstantasidan ayrim holatlardagi tezlikning parsial faktorlarini hisoblash mumkin:

$$\sigma_f = \% \text{ O} - 3 K_{nisb}/100, \quad m_f = \% \text{ m} - 3 K_{nisb}/100, \quad p_f = \% \text{ p} - \frac{6}{K_{nisb}/100}$$

$$\text{Bu erda } K_{nisb} = K C_6H_5 - X / K C_6H_6$$

Ular reaksiyon qobiliyatni taqqoslash uchun qulaydir.

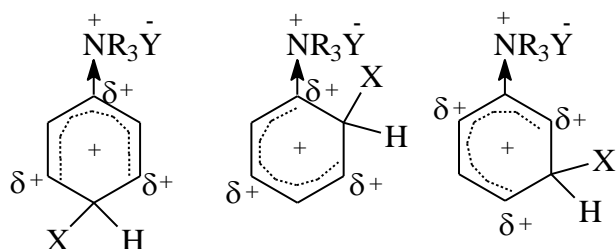
Elektrofil almashinish reaksiyasing o‘tish holatida (σ -kompleksda) asosiy holatdagiga nisbatan o‘rinbosarning ta’siri kuchayadi. Masalan, toluol yadrosiga elektrofilning birikishi natijasida hosil bo‘ladigan o‘tish holati musbat zaryadining delokallanishi butun konyugirlangan sistema bo‘ylab amalga oshadi va karbokationning energiyasi kamayadi. Alkil guruh o- va p-holatlarda hosil bo‘lgan qisman musbat zaryadlarni yaxshi stabillaydi, bunda p-holat o-holatga nisbatan yaxshiroq stabillanadi. Chunki, molekula uning katta uzunlikdagi yo‘nalishi bo‘yicha yuqori qutblanuvchanlikka ega bo‘ladi va o- va p-holatlardagi almashinish reaksiyaning asosiy yo‘nalishi bo‘ladi:



Toluol yadrosida p-, o- va m-holatlardagi almashinishda hosil bo‘ladigan karbokationning metil guruhi ta’sirida barqarorlashishi

Yuqorida biz alkil guruhining, ya’ni musbat induksion (+J) ta’sir beruvchi guruh ta’siridagi almashinishni ko‘rdik.

Manfiy induksion ta’sir (-J) beruvchi guruh yadroda bo‘lganda esa oraliq holatda hosil bo‘ladigan karbokation o‘rinbosarning ta’siri ostida destabillanadi. Destabillanish, ayniqsa, o- va p-holatlarda kuchli bo‘ladi, m-holatdagi almashinish esa faollanish uchun energiya kam talab qilganligi sababli oson ketadi. Masalan, benzol halqasida ammoniy ioni shaklidagi o‘rinbosar bo‘lganda oraliq karbokationning destabillanishi o- va p-holatlarga elektrofil hujum vaqtida kuchli bo‘lishini quyidagi sxemada ko‘rish mumkin:



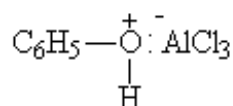
Shuning uchun bunday o‘rinbosarlar ta’sirida almashinish asosan m-holatda amalga oshadi. -CCl_3 , $\text{-CH}_2\text{NO}_2$ kabi guruhlar shu yo‘sinda yo‘naltirish xossasiga ega. -CHO , -CRO , -NO_2 , -CN kabi guruhlar benzol halqasida bo‘lganda o-holatdagi almashinish sezilarli miqdorda ortadi. Bunga sabab “*orto-effekt*” deb ataluvchi hodisa bo‘lib, uning sababi quyidagicha tushuntiriladi.

-CHO , -COOR , -NO_2 guruhlar kuchli elektronoakseptor kislorod atomini o‘zida tutadi va u uglerod yoki azot bilan qo‘sh bog‘ orqali bog‘langan. Bu qo‘sh bog‘lardagi π -elektronlar kislorod tomon kuchli tortiladi va qo‘sh bog‘dagi elektron zichlik kislorod atomi atrofida ortadi va undagi manfiy zaryad ko‘payadi.

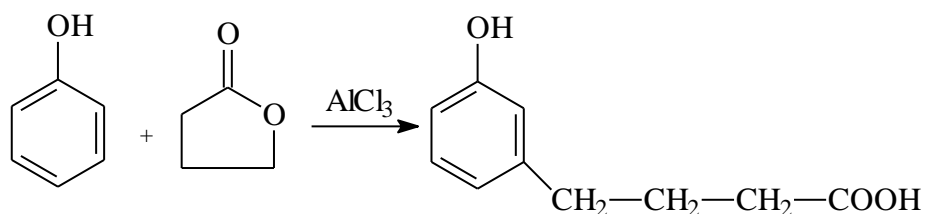
Aromatik birikmaga ta’sir ettirilayotgan elektrofil zarracha birinchi navbatda shu kislorodga hujum qiladi, ammo bu guruhda almashinishga sabab bo‘ladigan vodorod atomi yo‘qligi uchun elektrofil bu guruhga yaqin masofada joylashgan orto-holatdagi vodorodni almashtiradi. “Orto-effekt” fenol va anilin yadrosidagi almashinishda ham kuzatiladi. Bu molekulalar yadrosidagi -OH , -NH_2 , yoki -NR_2 guruhlar tarkibiga kiruvchi kislorod yoki azot bo‘linmagan elektron juftini tutganligi va kuchli elektronoakseptor guruh bo‘lganligi uchun elektrofil zarracha birinchi navbatda shu atomga yo‘naladi. Ammo bu atomdagi almashinish mahsuloti nisbatan beqaror bo‘lgani uchun (kislota katalizatori, ajralib chiqayotgan HCl va b. ta’sirida) elektrofil o-holatdagi vodorodni almashtiradi. Ammo, shuni ta’kidlash kerakki, bu guruhlarning aromatik yadroga kuchli mezomer ta’siri bo‘lganligi sababli, o- va p-holatlarda elektron zichlik ortadi va almashinish deyarli faqat shu holatlarda sodir bo‘ladi.

Kuchli kislotali muhitda reaksiya olib boriladigan bo‘lsa -NH_2 yoki -NR_2 guruh ammoniy tuzini hosil qiladi, u endi elektronakseptor guruhga aylanadi va o-, p- holatlarga yo‘naltiruvchi guruhdan m-holatga yo‘naltiruvchi guruhga aylanadi. Masalan, anilinni AlCl_3 katalizatori ishtirokida xlорlash m-xloranilinning hosil bo‘lishiga olib keladi. Anilinni sulfolashda ham (kons. H_2SO_4 + SO_3 ta’sirida) m-anilinsulfo-

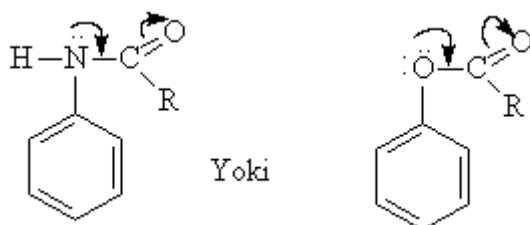
kislota hosil bo‘ladi. Fenollardagi kislородning asosliligi kichik bo‘lganligi uchun kislotali muhit -OH guruhining yo‘naltiruvchi xususiyatini deyarli o‘zgartirmaydi. Ammo, ba’zi hollarda, masalan, fenollarni AlCl_3 ishtirokida γ -laktonlar bilan alkillash sezilarli miqdorda m-alkil mahsulotga olib keladi. Bu natija reaksiya sharoitida -OH guruh katalizator ta’sirida



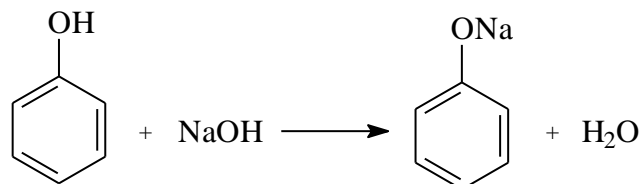
tarkibli oksoniy tuzini hosil qilib, o-, p-holatga yo‘naltiruvchi guruhdan m-holatga yo‘naltiruvchi guruhga aylanganligi bilan tushuntiriladi:



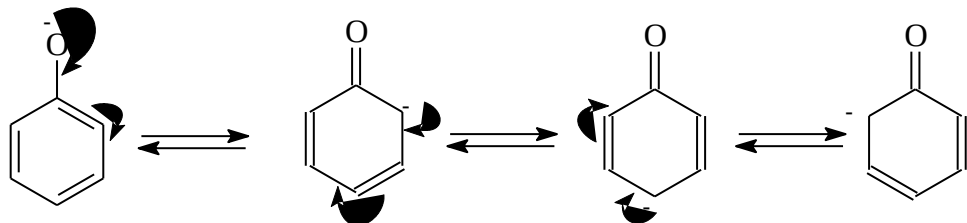
Fenol va anilinlarning O-atsil- yoki N-atsil hosilalarida benzol yadrosining reaksiyaga kirishish qobiliyati fenol va anilinlarnikiga nisbatan past bo‘ladi. Bunda kislород yoki azot atomidagi elektron jufti qisman atsil guruhi tomon tortiladi:



Shunga qaramasdan bu birikmalarda ham almashinish, asosan, o- va p-holatlarda sodir bo‘ladi. Kuchli ishqoriy muhitda fenollar fenolyatlarga aylanadi:



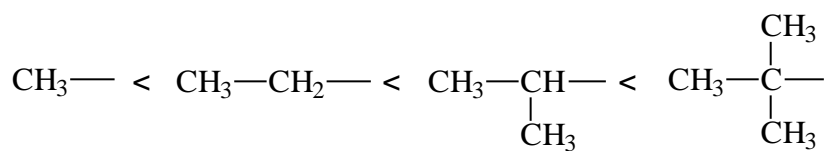
Fenolyat anionidagi kislородning mezomer ta'siri -OH guruhining mezomer ta'siridan kuchli, shuning uchun fenolyat anioni fenolga nisbatan oson va tez elektrofil almashinish reaksiyasiga kirishadi (masalan, azobo'yoqlar olishdagi azoqo'shilish reaksiyasida)



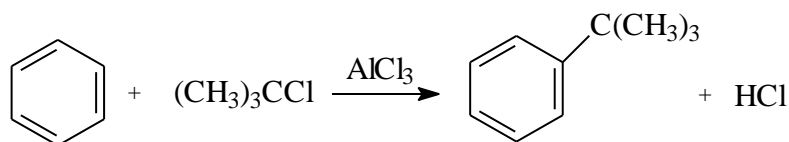
Almashinish o- va p-holatlarda ketadi, chunki shu holatlarda elektron zichlik ko'p bo'ladi.

Benzol halqasidagi o'rribbosarlarning fazoviy ta'siri to'g'risida shuni aytish kerakki, bu guruhning fazoda egallagan hajmiga qarab, elektrofil almashinishga (ikkinci guruhning kirishiga) turlicha qarshilik ko'rsatilishi mumkin. Yadrodagi o'rribbosarning hajmi qanchalik katta bo'lsa, u ikkita orto-holatni fazoviy jihatdan to'sadi va shu joylarga elektrofilning kirishini qiyinlashtiradi.

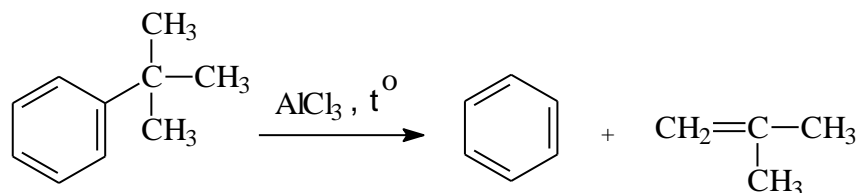
Alkil guruhning hajmi va fazoviy jihatdan o-holatni to'sishi quyidagi qatorda ortib boradi:



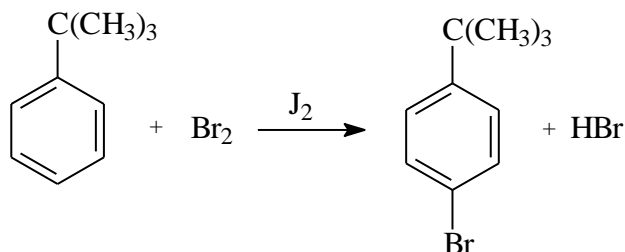
Shuning uchun toluoldan uchlamchi-butilbenzol tomon o'tilganda o-holatdagi almashinish keskin kamayadi. Uchlamchi butilbenzol bilan elektrofil almashinish reaksiyalarida o-holatdagi almashinish fazoviy ta'sir tufayli mutlaqo sodir bo'lmaydi. Uchlamchi-butil guruhning ikkita orto-holatni fazoviy jihatdan to'sishi amalda qo'llaniladi. Uchlamchi-butil guruhni benzol halqasiga kiritish qiyin emas. Odatda bu reaksiya benzolga kislotali katalizatorlar ishtirokida uchlamchi-butilxloridi, uchlamchi-butil spirti va izobutilenlarni ta'sir ettirib osongina olinadi.



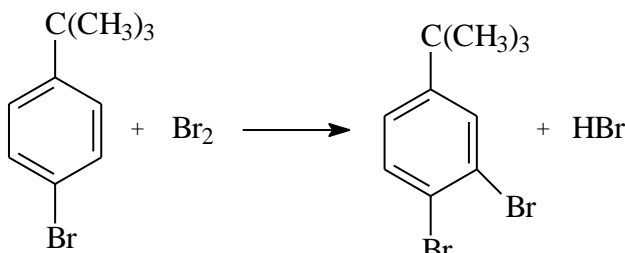
Bu guruhni izobutilen shaklida yana osonlik bilan chiqarib yuborish ham mumkin. Bunda ham kislotali katalizatorlar ishlataliladi:



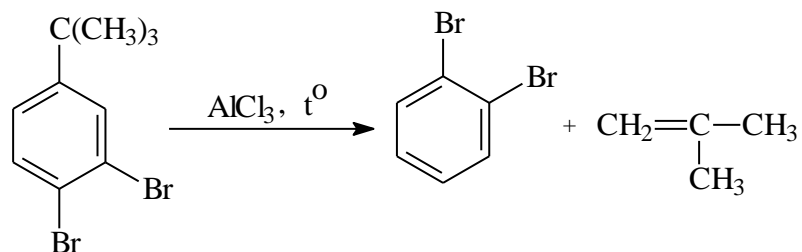
Shuning uchun reaksiyalarda bu guruh yordamida birdaniga benzol halqasidagi uchta holatni boshqa guruhning kirishidan himoya qilish mumkin. Masalan, bu usulni benzoldan o-dibrombenzol olishda ishlatalish mumkin. Buning uchun benzoldan avvaliga, yuqoridagi usul bilan uchlamchi-butilbenzol olinadi. Uchlamchi-butilbenzol yod ishtirokida bromlanadi:



Bunda uchlamchi-butil guruhining fazoviy ta'siri tufayli faqat p-bromuchlamchi-butilbenzol hosil bo'ladi. Bu modda yana bromlansa, yangi brom avvalgi bromning o-holatiga keladi:



Endi bu mahsulotdan uchlamchi-butil guruhini chiqarib yuboriladi:



Demak, bu usul bilan toza 1,2-dibrombenzol olinadi.

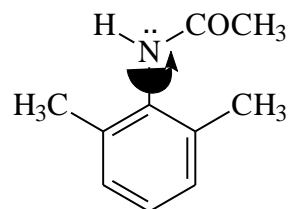
Benzoldan o-dibrombenzolni to‘g‘ridan-to‘g‘ri bromlab olinganda esa dibrombenzol izomerlarining aralashmasi hosil bo‘ladi.

Benzol halqasida bitta o‘rinbosar bo‘lganda, keyingi kelayotgan elektrofilning hajmi ortishi bilan o-holatdagi almashinish qiyinlashib boradi. Masalan, reagentlarning quyidagi qatorida o-izomerning miqdori kamayib boradi va shu qatorda reagentning fazoviy hajmi oshib boradi:



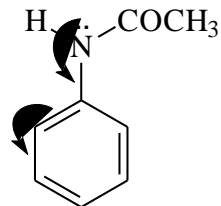
Keltirilgan qatorni quyidagi tajriba ma’lumotlari tasdiqlaydi: Toluolni Cl^+ ($\text{HOCl} + \text{HClO}_4$) bilan xlorlanganda 77% o-xlortoluol hosil bo‘ladi, $\text{CH}_3\text{COCl} + \text{AlCl}_3$ bilan atsetillanganda esa 1% o-atsetiltoluol hosil bo‘ladi. Bu misoldan reagent hajmining ortishi o-holatdagi alma-shinishni keskin kamaytirishi aniq ko‘rinib turibdi.

Aromatik yadrodagи almashinish reaksiyasini o‘rinbosarning mezomer ta’siriga fazoviy qarshilik ham qiyinlashtirishi mumkin. Masalan, 2,6-dimetilatsetanilid atsetanilidning o‘ziga nisbatan elektrofil almashinish reaksiyalariga qiyin kirishadi. Bunga sabab fazoviy qarshilik tufayli atsetamino (-NH-COCH₃) guruhi benzol yadrosi bilan bir tekislikda joylasha olmaydi:

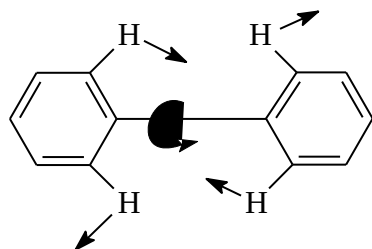


Natijada o‘rinbosarning yadroga ko‘rsatadigan musbat mezomer (+M) ta’siri kamayadi va shuning uchun yadrodagи elektrofil alma-

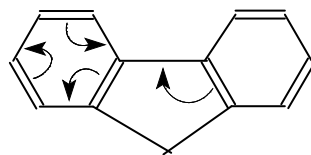
shinish qiyinlashadi. Atsetanilidning o‘zida bunday qiyinchilik yo‘q, o‘rnbosarning +M ta’siriga hech narsa fazoviy qarshilik ko‘rsatmaydi:



Mezomer ta’sirga fazoviy qarshilik natijasida benzol halqasidagi elektrofil almashinishning qiyinlashishi difenil reaksiyalarida ham kuza tiladi. o-Holatlardagi to‘rtta vodorodning bir-biriga ko‘rsatadigan fazoviy qarshiligi tufayli fenil guruhlar bir-biriga nisbatan 20-30°ga buriladi. Buning natijasida ularning koplanarligi (bir tekislikda yota olishi) buziladi va shuning uchun fenil guruhning ikkinchi fenil guruhga ko‘rsatadigan musbat mezomer (+M) ta’siri kamayadi, reaksiyaga kirishish qobiliyati susayadi:



Bordiyu difenildagi ikkita o-holatdagi vodorodlarni bitta uglerod orqali bog‘lab, ikkala yadroni bitta tekislikda joylanishi ta’mnlansa, reaksiyon qobiliyat keskin ortadi. Bunday birikma fluorendir:



Haqiqatan ham fluoren yadrosidagi elektrofil almashinish difenildagiga nisbatan oson ketib, reaksiyon qobiliyati 270 marta ortadi.

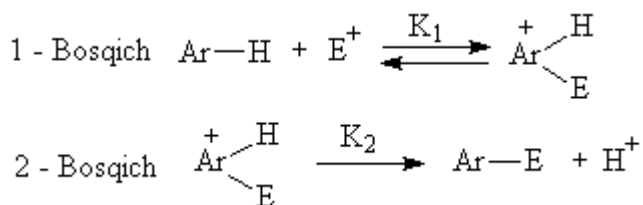
Demak, benzol halqasidagi elektrofil almashinish reaksiyasida substratning asosliligi, reagentning elektronegativiteti va hajmi, o‘rnbosarning qutblantiruvchi va fazoviy ta’sirlari hisobga olinishi kerak.

Misollar

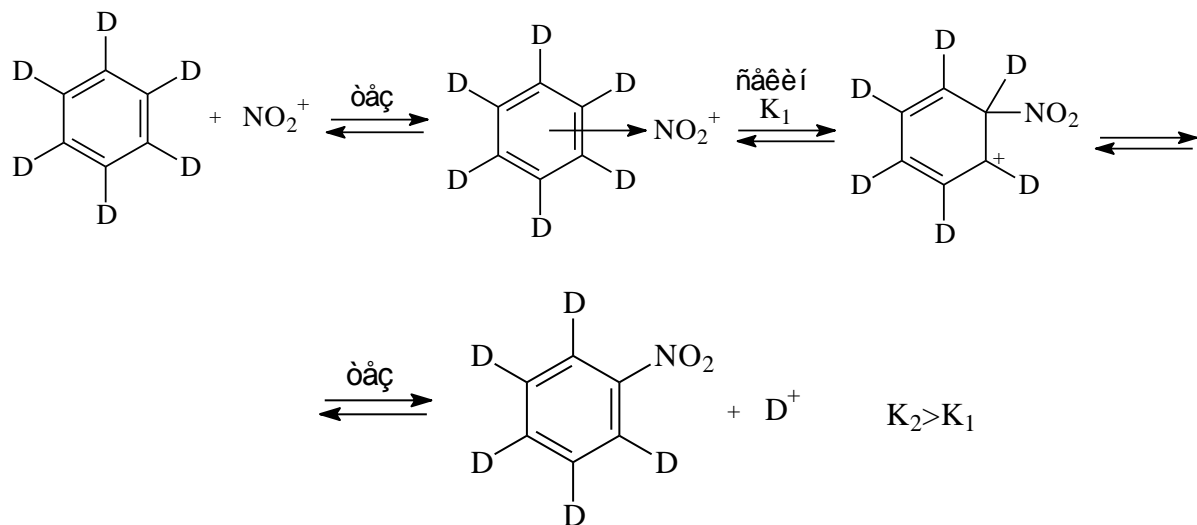
1. Benzol, deyterobenzol yoki brombenzol va deyterobrombenzollar nitrolanganda K_H/K_D tezlik konstantalarining nisbati 1 ga yaqin bo‘lgan. Reaksiyalarning tezligini belgilovchi bosqichi to‘g‘risida qanday xulosa qilish mumkin?

Yechish:

Elektrofil almashinish reaksiyasini qisqacha ikki bosqichli reaksiya tarzida quyidagicha ko‘rsatish mumkin:

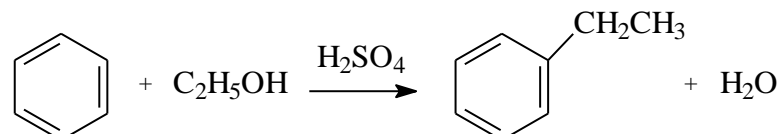


Agar $K_1 \geq K_2$ bo‘lsa, ya’ni reaksiyaning umumiyligi σ -kompleks hosil bo‘lish bosqichiga emas, balki sekin ketadigan II-bosqich tezligiga bog‘liq bo‘lsa, kinetik izotop effekti kuzatiladi va $K_H/K_D > 1$ bo‘ladi. Tajribadan olingan ma’lumotlarga ko‘ra $K_H/K_D = 1$ bo‘lganligi uchun reaksiyaning tezligi II bosqich, ya’ni protonning yoki deyteriyning chiqib ketish bosqichi tezligiga emas, balki I bosqich - σ -kompleks hosil bo‘lish bosqichi tezligiga bog‘liq. Boshqacha qilib aytganda $K_2 > K_1$. Shuning uchun bu reaksiyalarda kinetik izotop effekt kuzatilmaydi. Reaksiya mexanizmini deyteriybenzolni nitrolash misolida quyidagicha ko‘rsatish mumkin:



2. Benzol va etil spirtdan foydalanib, qanday reaksiyalar yordamida p-diatsetilbenzol va 2,5- dietilatsetofenon olish mumkin? Undagi elektrofil almashinish reaksiyalarini ko'rsating.

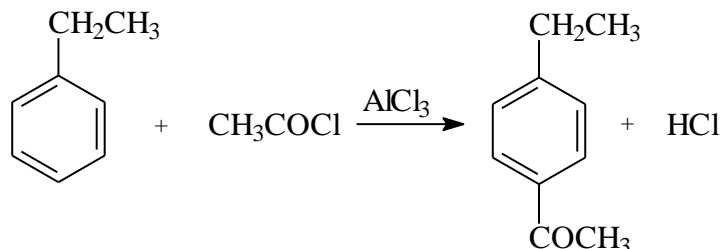
Yechish. 1) Benzolga sulfat kislota katalizatori ishtirokida etil spirit ta'sir ettirib etilbenzol olinadi:



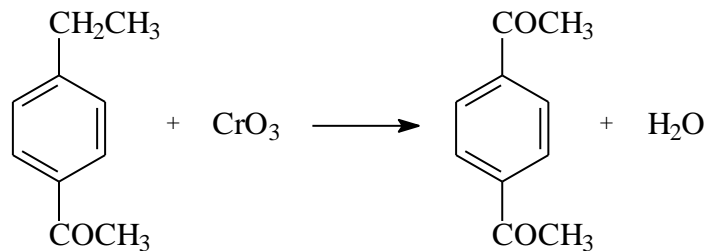
2) Etil spiritini oksidlab sırka kislota, undan esa atsetilxlorid olinadi:



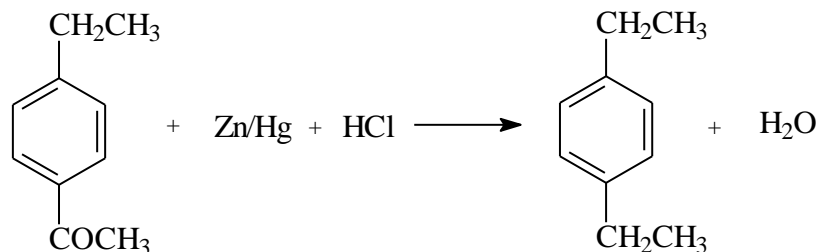
3) Etilbenzolga AlCl_3 katalizatorligida atsetilxlorid ta'sir ettiriladi:



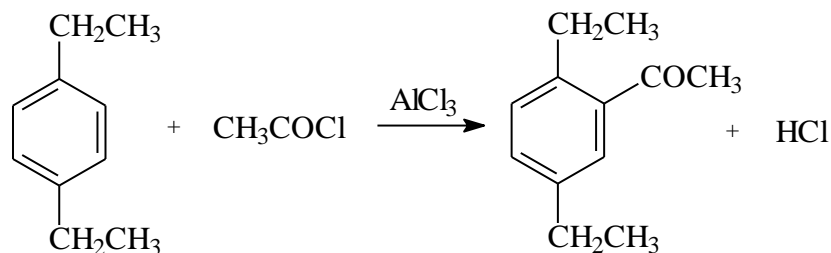
4) p-Atsetiletibenzol xrom oksidi bilan oksidlanib p-diatsetilbenzol hosil qilinadi:



5) p-Atsetiletibenzol rux amalgamasi bilan qaytarilsa, p-dietilbenzol hosil bo'ladi:



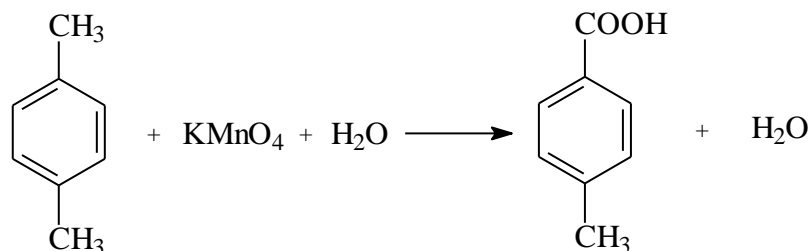
6) p-Dietilbenzol atsetilxlorid bilan AlCl_3 katalizatori ishtirokida atsetillansa 2,5-dietilatsetofenon hosil bo‘ladi:



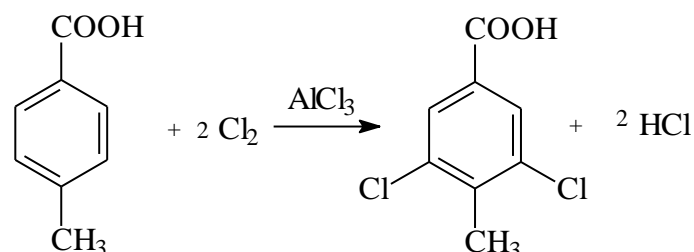
Bunda 1-, 3- va 6-bosqich reaksiyalari elektrofil almashinishdir.

3. p-Ksiloldan 2,6-dixlortoluol va 2-xlor-6-nitrotoluollar olish sxe-malarini tuzing undagi elektrofil almashinish reaksiyalarini ko‘rsating .

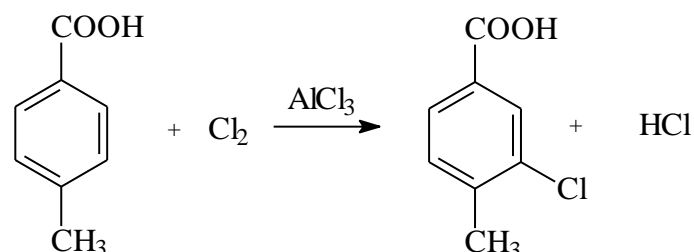
Yechish. 1) p-Ksilol kaliy permanganat eritmasi bilan oksidlanib p-metilbenzoy kislota olinadi:



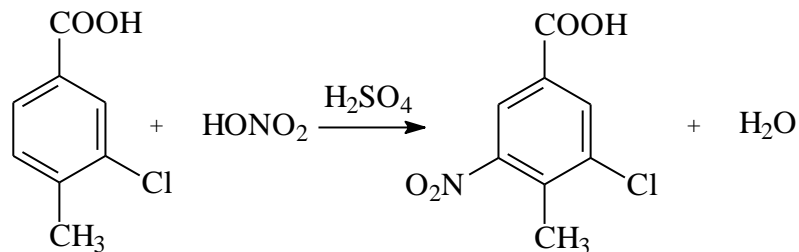
2) p-Metilbenzoy kislota AlCl_3 katalizatorligida xlorlansa 3,5-dixlor-4-metilbenzoy kislota hosil bo‘ladi:



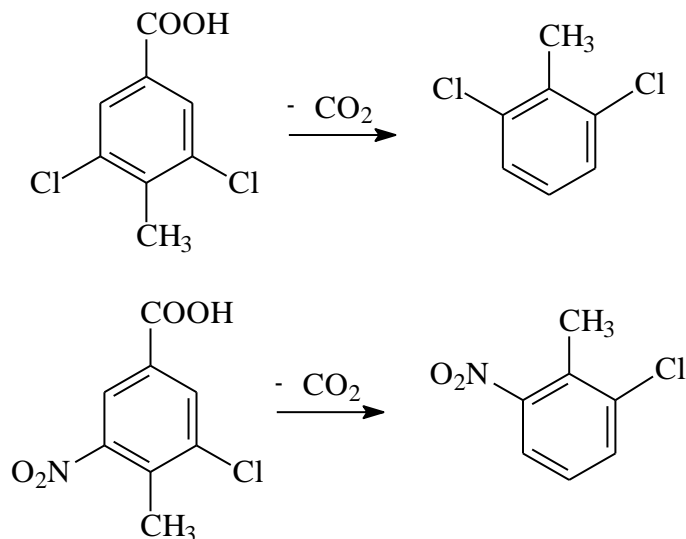
3) Agar p-metilbenzoy kislota AlCl_3 ishtirokida 1 mol xlor bilan reaksiyaga kiritilsa, 4-metil-3-xlorbenzoy kislota hosil bo‘ladi:



4) Oxirgi reaksiyada hosil bo‘lgan 4-metil-3-xlorbenzoy kislota nitrolovchi aralashma yordamida nitrolansa, 4-metil-3-nitro-5-xlorbenzoy kislota hosil bo‘ladi:



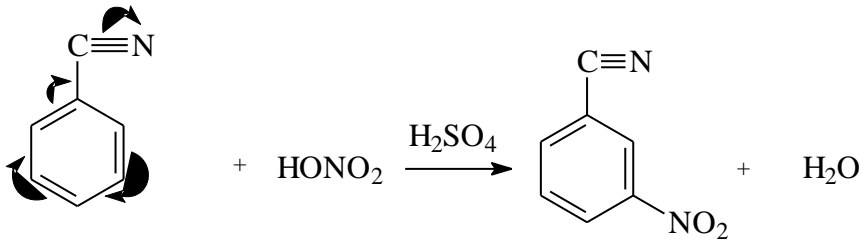
5) 2-reaksiya mahsuloti dekarboksillansa, 2,6-dixlortoluol, 4-reaksiya mahsuloti dekarboksillansa 6-nitro-2-xlortoluol hosil bo‘ladi:



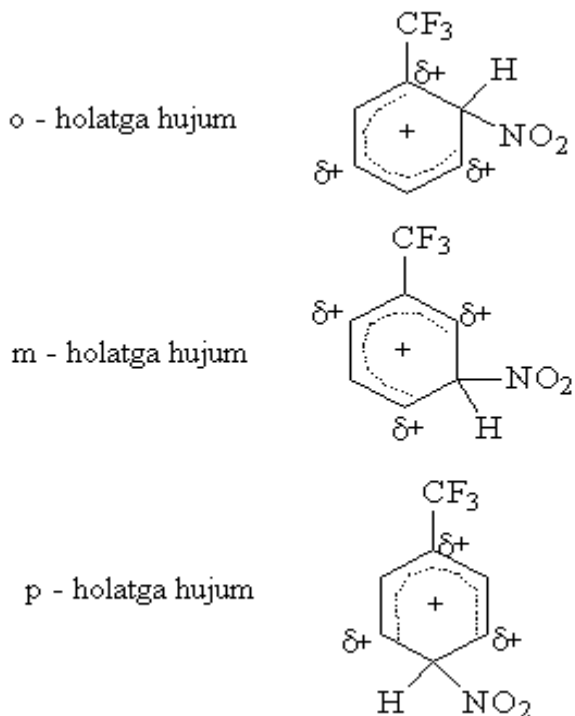
Bunda 2-, 3- va 4-bosqich reaksiyalari elektrofil almashinishdir.

4. *Benzonitril, α,α,α -triftortoluol, anilin, trifenil-karbinol, p-uchlamchi-butiltoluollar nitrolovchi aralashma bilan nitrolanganda reaksiyalarning asosiy yo‘nalishi qanday bo‘ladi?*

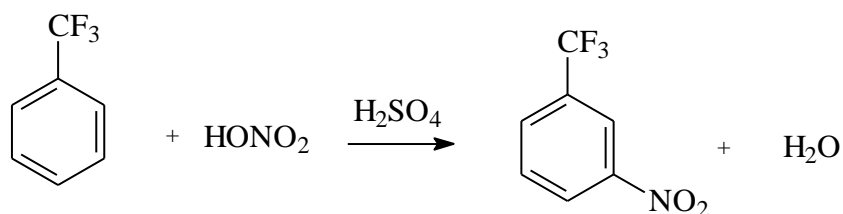
Yechish. 1) Benzonitrildagi sian guruh manfiy induksion ($-J$) va manfiy mezomer ta’sir ko‘rsatuvchi o‘rinbosardir. Bu guruh benzol halqasidagi, ayniqsa, o- va p-holatlardagi elektron zichlikni keskin kamaytirib yuboradi, almashinish m-holatda ketadi:



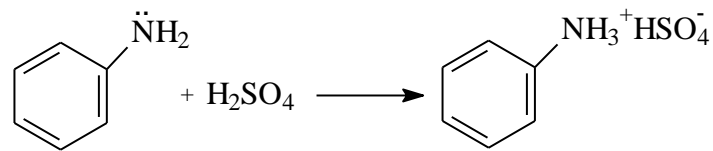
2) Triflormetil guruh manfiy induksion ta'sir (-J) beruvchi guruh bo'lib, u ham o- va p-holatlardagi almashinishni qiyinlashtiradi, shuning uchun bu guruh ham reaksiyani m-holatga yo'naltiradi. Quyida keltirilgan σ -komplekslarning tuzilishidagi barqarorlik fikrimizni tasdiqlaydi:



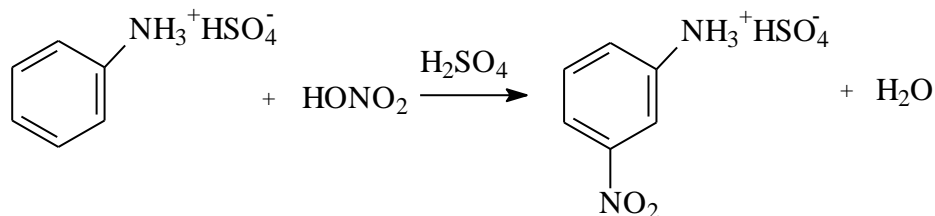
Reaksiya tenglamasi:



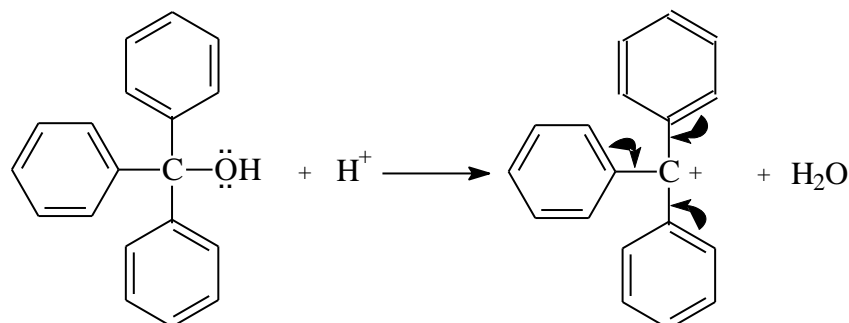
3) Anilindagi aminoguruh kuchli kislotali muhitda ammoniy tuzini hosil qiladi:



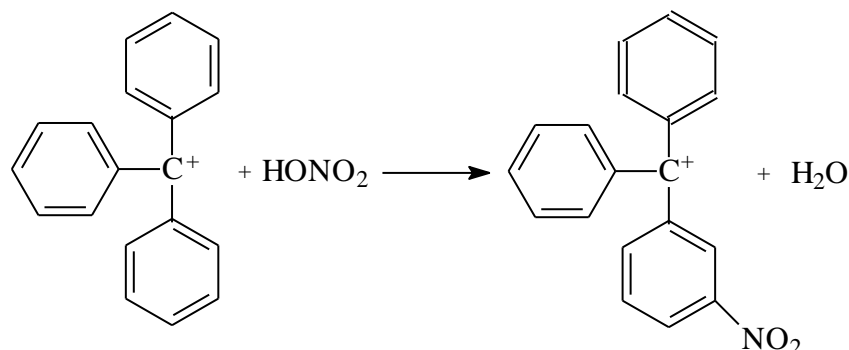
Hosil bo‘lgan ammoniy ioni endi kuchli elektronoakseptor o‘rinbosar bo‘ladi va u ham m-holatga yo‘naltiradi:



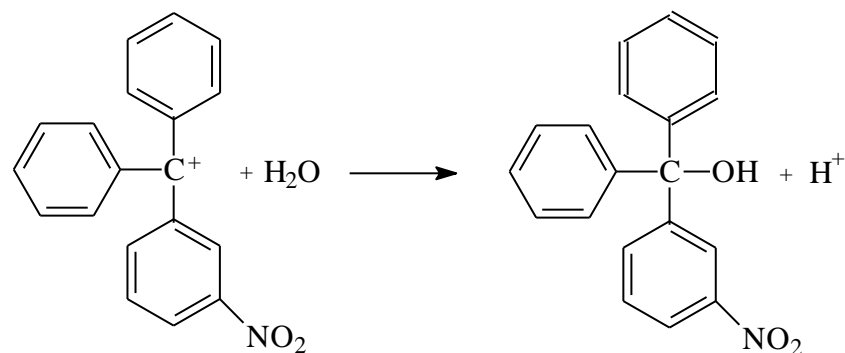
4) Trifenilkarbinol – uchlamchi spirt bo‘lib, u kuchli kislotali muhitda kislorod atomi bo‘yicha proton biriktiradi va suv ajralishi hisobiga karbokationga aylanadi:



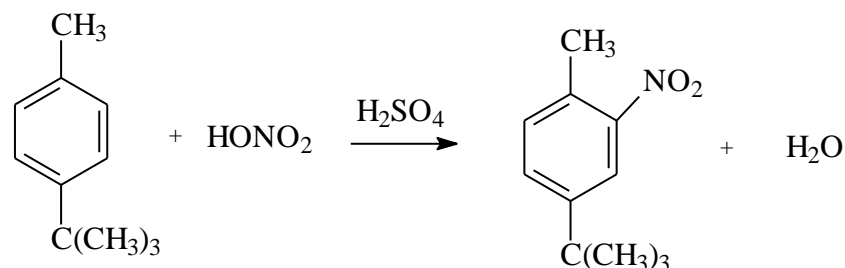
Bu karbokation benzol yadrolaridan (-M) manfiy mezomer ta’sir tufayli elektronlarni tortadi va natijada bu birikmada ham almashinish m-holatda ketadi:



Karbokation aralashma suyultirilganda yana spirtga aylanadi:



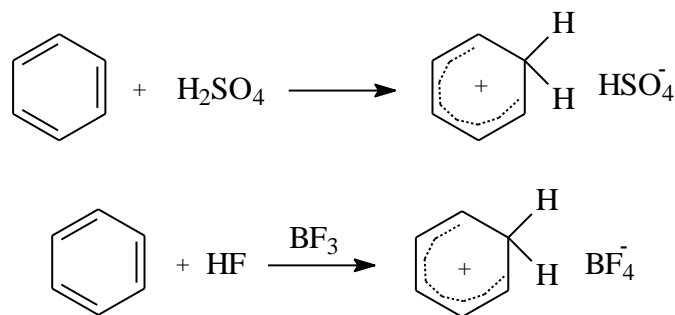
5) p-Uchlamchi-butiltoluolda almashinish fazoviy qiyinchilik tufayli metil guruhga nisbatan o-holatda ketadi:



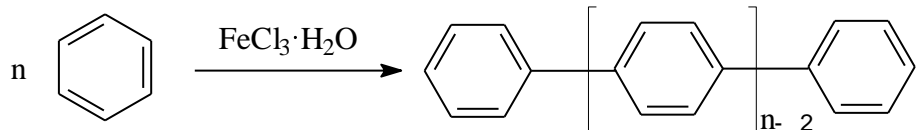
35. AYRIM ELEKTROFIL ALMASHINISH REAKSIYALARI VA ULARNING O'ZIGA XOS XUSUSIYATLARI

Protonlash va deyteriyash

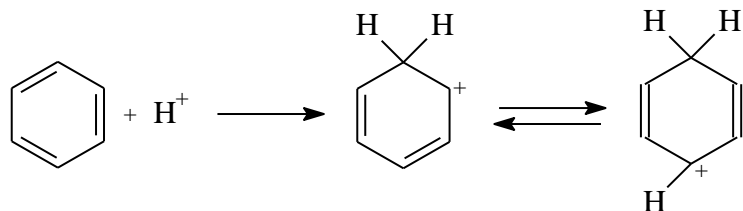
Benzol suvsiz sulfat kislotada eriydi, BF_3 yoki SbF_5 ishtirokida HF bilan reaksiyaga kirishadi. Bunday ta'sirlashuv natijasida σ -komplekslar hosil bo'ladi:



Bu komplekslarning hosil bo‘lishi PMR spektri yordamida isbotlangan. Bu komplekslar tarkibiga kiruvchi anionlarning asosliligi qanchalik kichik bo‘lsa (anion barqaror bo‘lsa) σ -komplekslar shunchalik barqaror bo‘ladi, chunki anionlarning protonni tortib olish qobiliyati past bo‘ladi. Benzolning kuchli kislotalar bilan bunday kompleks hosil qilish xususiyati undan termik barqaror polifenil polimerini olishga imkon beradi:

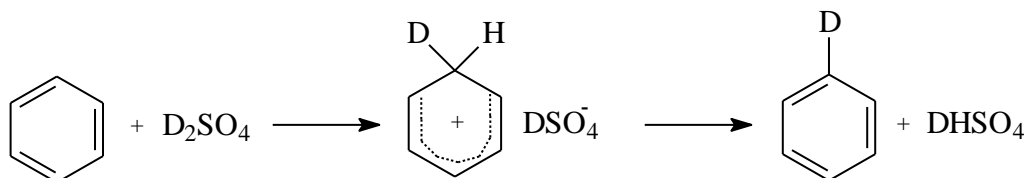


Reaksiya σ -kompleks hosil bo‘lishi bilan boshlanadi:



U esa o‘z navbatida yangi benzol halqasiga birikadi.

Benzolning kuchli kislotalar bilan σ -kompleks hosil qilish xususiyati undagi vodorodlarni deyteriyga almashtirish imkonini beradi:



D_2SO_4 ning miqdori ortiqcha bo‘lganda benzoldagi barcha vodorodlarni deyteriyga almashtirish mumkin. Oraliq σ -kompleksdan proton deyteriy kationiga nisbatan 9 marta oson chiqib ketadi va shuning uchun vodorodlarning deyteriyga almashinishi sodir bo‘ladi.

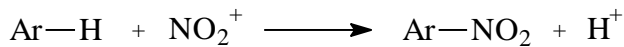
$$\frac{K_H}{K_D} = 9$$

Benzol halqasidagi o‘rinbosarlar vodorodning deyteriyga alma-shinishiga o‘z ta’sirini ko‘rsatadi.

Masalan, toluolning o- va p-holatlaridagi vodorod atomlari benzoldagi vodorodlarga nisbatan deyteriyga 300 marta tez almashadi.

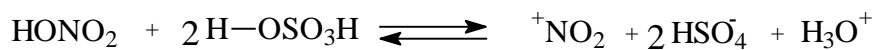
Nitrolash

Aromatik birikmalarini nitrolashning umumiy sxemasini quyidagicha ko'rsatish mumkin:

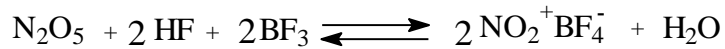


Nitrolovchi reagentlar sifatida quyidagilar ishlataladi:

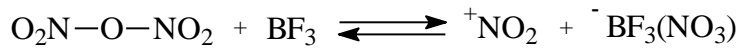
1. Konsentrangan nitrat va sulfat kislotalarning aralashmasi (nitrolovchi aralashma):



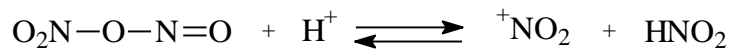
2. Nitroniy tuzlari: $\text{NO}_2^+\text{BF}_4^-$, $\text{NO}_2^+\text{ClO}_4^-$



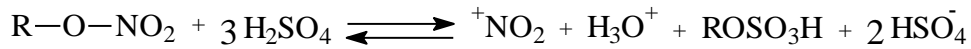
3. Kislotali katalizatorlar ishtirokida azot(V)-oksidi: $\text{N}_2\text{O}_5 + \text{H}^+$



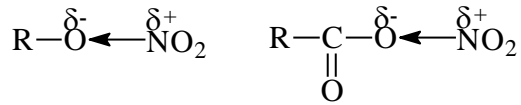
4. Kislotali katalizatorlar ishtirokida azot(IV)-oksidining dimeri N_2O_4 :



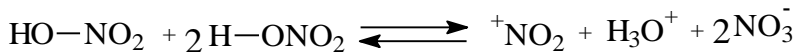
5. Sulfat kislota ishtirokida alkil- va atsil-nitratlar: $\text{R}-\text{ONO}_2$, $\text{RCO}-\text{ONO}_2$



6. Alkil- va atsilnitratlar:

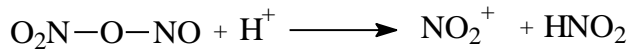
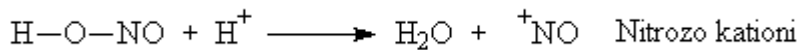


7. Konsentrangan nitrat kislota: HONO_2



8. Suyultirilgan nitrat kislota: HONO_2

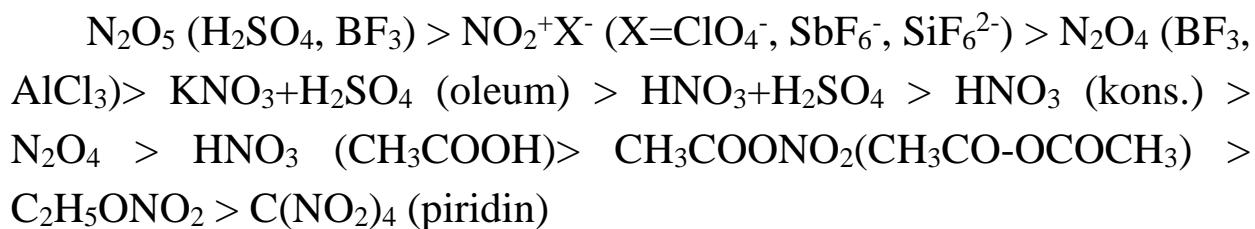
Uning tarkibida nitrit kislota va azot(IV)oksidining dimeri bor deb hisoblanadi:



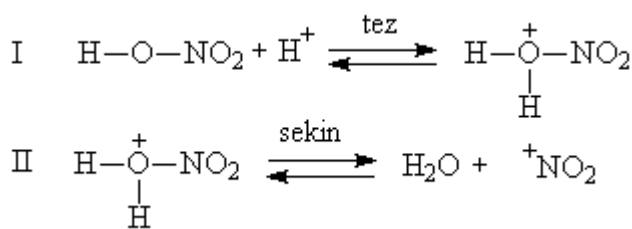
9. Suyultirilgan nitrat kislota va konsentrangan sirka kislotasi: $\text{HONO}_2 + \text{CH}_3\text{COOH}$.

10. Atsetilnitrat + sirka angidridi.
11. Atsetilnitrat + muzsimon sirka kislota.
12. Suvsiz nitrat kislota + sirka angidridi.
13. Suvsiz nitrat kislota + muzsimon sirka kislota.
14. Tetranitrometan $\text{C}(\text{NO}_2)_4$ piridin ishtirokida.
15. Kaliy nitrat bilan oleum - $\text{KNO}_3 + \text{H}_2\text{SO}_4$ (oleum) yoki konsentrangan sulfat, polifosfat kislotalar.

Nitrolovchi reagentlarning reaksiyon qobiliyati quyidagi qatorda kamayib boradi:



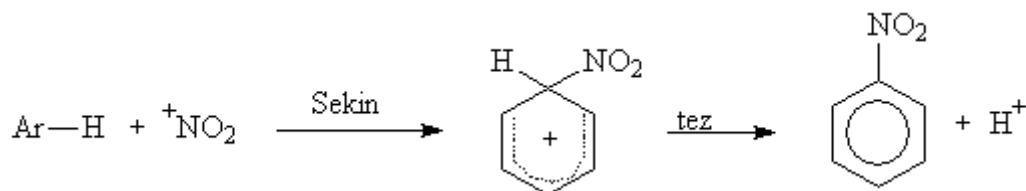
Aromatik birikmalarni nitrat kislotasi yoki uning sulfat kislota bilan aralashmasi yordamida nitrolanganda haqiqiy nitrolovchi elektrofil zarracha - nitroniy kationi ${}^+\text{NO}_2$ quyidagi sxema bo'yicha hosil bo'ladi:



Bu sxemadagi proton H⁺ sulfat yoki u bo‘lmasganda, nitrat kislotaga tegishlidir.

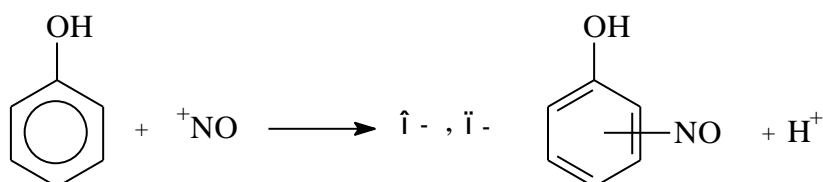
Nitroniy kationining konsentratsiyasi nitrat kislotada 3-4% bo‘ladi. Sulfat kislota qo‘shilganda uning miqdori ortadi va sulfat kislotaning miqdori 90% bo‘lganda aralashmada eng ko‘p +NO₂ bo‘ladi.

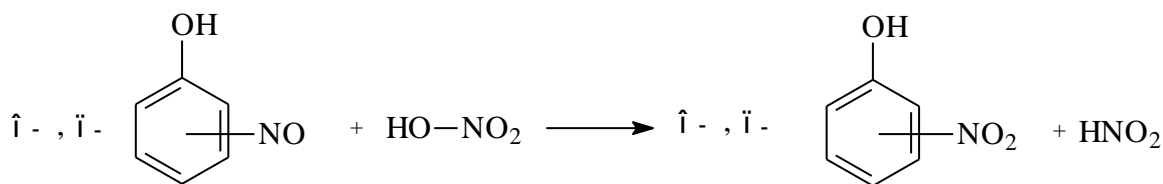
Reaksiyaga kirishuvchan aromatik birikmalar nitrolanganda +NO₂ ning hosil bo‘lish tezligi reaksiya tezligini belgilaydi. Arenning reaksiyon qobiliyatি past bo‘lsa, nitrolash reaksiyasining, aniqroq qilib aytganda, σ-kompleksning hosil bo‘lish tezligi umumiylashtirish reaksiya tezligini belgilaydi:



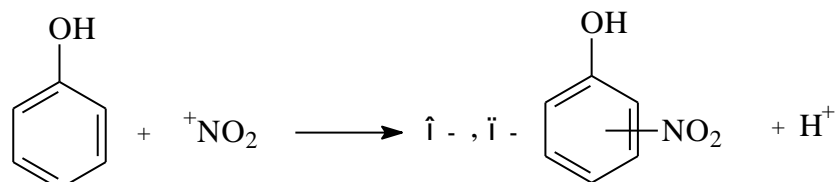
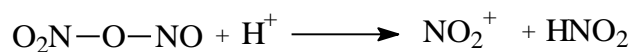
Aromatik birikmalar ichida fenollar va anilinlarni nitrolash o‘ziga xos xususiyatlarga ega. Ularning ikkalasi ham oson oksidlanuvchi modda bo‘lib, ular konsentrangan nitrat kislotasi ta’sirida oksidlanib, qorayib, smolaga aylanib ketadi. Shuning uchun fenollarni nitrolashda suyultirilgan nitrat kislotadan foydalaniladi. Shunda ham fenolning 60-70% qismi oksidlanib ketadi. Reaksiyaning mexanizmi ikki xil talqin qilinadi.

1-talqin: Suyultirilgan nitrat kislotada nitrit kislotasi bor va u nitrozo kationi hosil bo‘lishi hisobiga nitrozofenol hosil qiladi, nitrozofenol esa nitrat kislota ta’sirida oksidlanib, nitrofenolga aylanadi:

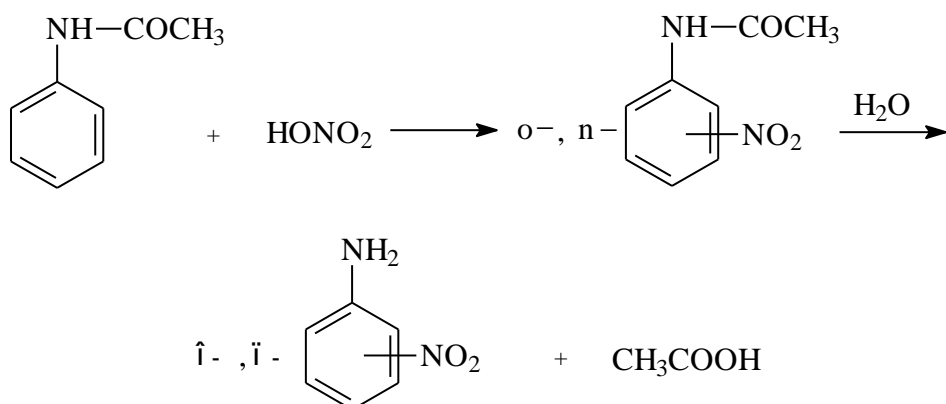




2-talqin: Suyultirilgan nitrat kislotada azot(IV)-oksidining dimeri mavjud bo‘lib, u nitrat kislota ta’sirida nitroniy kation $^{+}\text{NO}_2$ hosil qiladi va u fenol bilan reaksiyaga kirishadi:



Anilinni, u oson oksidlanganidan hatto suyultirilgan nitrat kislota bilan ham nitrolab bo‘lmaydi. Shuning uchun uning aminoguruhi atsillab himoya qilinadi. Hosil bo‘lgan N-atsilanilin nitrolanadi va o- va p-nitro-N-atsilanilinlar olinadi. Ular gidroliz qilinib nitroanilinlar hosil qilinadi:



Galogenlash

Benzol yadrosidagi vodorodni galogenga almashtirish reaksiyalridan, amalda, xlorlash va bromlash ko‘p qo‘llaniladi. Ftor molekulasining radikallar hosil qilib gomolitik parchalanishi uchun juda oz ener-

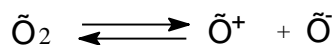
giya talab qilingani sababli aromatik birikmalar bilan u radikal mexanizm bo‘yicha reaksiyaga kirishadi. Bunda avvalo ftorning benzol yadrosga birikishi kuzatiladi. Reaksiyada juda katta issiqlik ajralib chiqishi (428 kjoul/mol) ham uni boshqarishni qiyinlashtiradi.

Aromatik birikmalarni bevosita yodlash natijasida kuchli qaytaruvchi - HJ hosil bo‘lganligi uchun, u reaksiyani orqaga qaytarib yuboradi va shuning uchun reaksiyani oksidlovchilar ishtirokida (masalan, HNO_3 , HgO) olib borishga to‘g‘ri keladi.



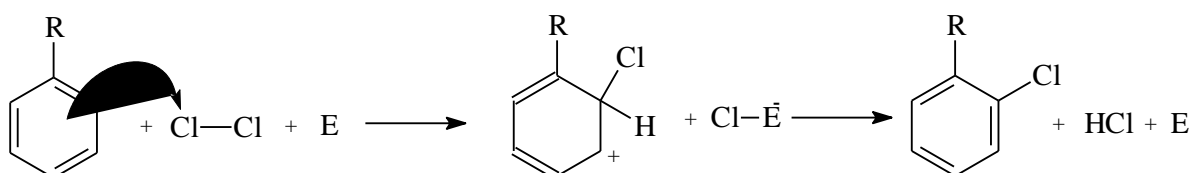
Yod anionining (J^-) elektrofil reagentlarga nisbatan koordinatsiyasi kam bo‘lganligi sababli, yodlash uchun J-Cl olinishi qulaydir.

Umuman, galogen molekulalarining geterolitik parchalanish ehtimolligi juda kam:



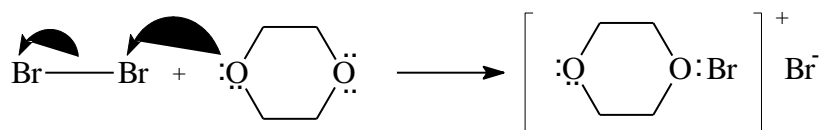
SHuning uchun molekulyar galogenlar bilan galogenlashda erituvchining, aromatik birikmaning yoki katalizatorning qatnashuvi zarurdir.

Aromatik birikma va elektrofil katalizator ta’siri ostida boradigan reaksiyaning sxemasini quyidagicha tasvirlash mumkin:



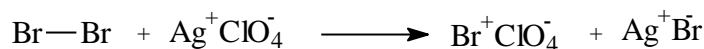
Shunday qilib, molekulyar galogen bilan galogenlashga erituvchi (bizning misolimizda benzol gomologi)ning ta’siri katta bo‘ladi va shu sababli benzol yadrosga elektron-donor o‘rindbosarlar aromatik birikmaning galogenlanishini osonlashtiradi. Reaksiyaning tezligi σ -kompleksning hosil bo‘lish tezligi bilan belgilanadi.

Xlor yoki brom molekulasini qutblantiruvchi katalizatorlar sifatida sulfat kislota, Lyuis kislotalari (masalan, FeBr_3 , AlCl_3 , ZnCl_2 , SbBr_3 , PBr_3 va h.k.), kumush perxlorati ($\text{Ag}^+\text{ClO}_4^-$), yod va dimetilsulfoksid, suv, dioksan, piridin kabi qutblantiruvchi erituvchilar ishlataladi. Masalan, dioksanning qutblantiruvchi ta'sirini dioksandibromid hosil bo'lishi bilan tushuntirish mumkin:

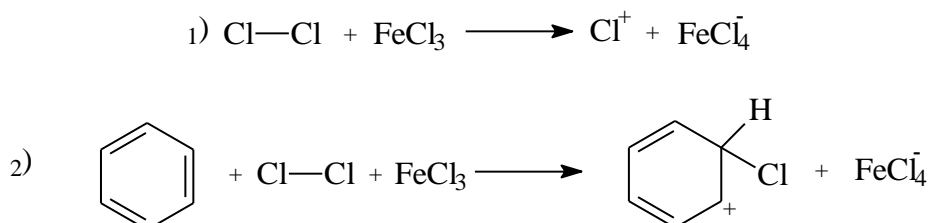


Suv yoki piridinning ta'siri ham shunday tushuntirilishi mumkin.

Yuqorida keltirilgan katalizatorlar ichida kumush perxlorati eng kuchli katalizator bo'lib, u galogen kationini hosil qiladi va shu sababli uning ishtirokida reaksiyon qobiliyati juda past bo'lgan aromatik birikmalarni ham galoidlash mumkin. Uning katalistik ta'sirini quyidagi sxema bilan ko'rsatish mumkin:



Lyuis kislotalarining galogen molekulalariga nisbatan qutblantiruvchi ta'sirini ikki xil tushuntirish mumkin:



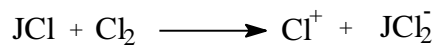
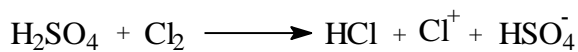
Toluolni bu katalizatorlar ishtirokida xlorlanganda 0,5 o-/p- izomer xlortoluollar miqdorlarining nisbati 0,9 dan 1,2 oralig'ida bo'ladi. Shu bilan birga toluol va benzollarning reaksiyon qobiliyatları oralig'idagi farq - K_{tol}/K_{benz} kamayadi. Bu ma'lumotlar qo'proq ikkinchi sxemani

tasdiqlaydi. Boshqacha qilib aytganda, katalizatorlarning ta'siri shundan iboratki, u σ -kompleksning hosil bo'lishini osonlashtiradi, natijada reaksiya tezlashadi va turli aromatik birikmalarga nisbatan selektivlik kamayadi.

Toluolni $\text{HOCl} + \text{HClO}_4$ ishtirokida xlorlashda izomerlar miqdorining nisbati 0,5 o-/p- 1,64 ga teng. Bu natija hajm jihatidan kichik Cl^+ kationining hosil bo'lishi bilan tushuntirilishi mumkin:



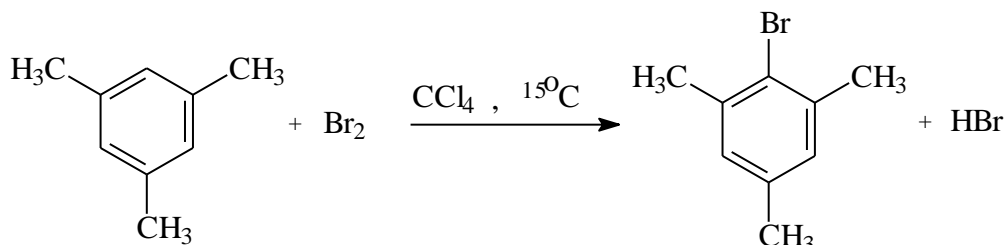
Lyuis katalizatorlari ishtirokida xlor yoki brom kationlarining hosil bo'lishi tasdiqlangan emas. Ularning katalizatorlik ta'siri yuqorida tushuntirildi. Sulfat kislota va yodning ta'sirini quyidagicha tushuntirish mumkin:



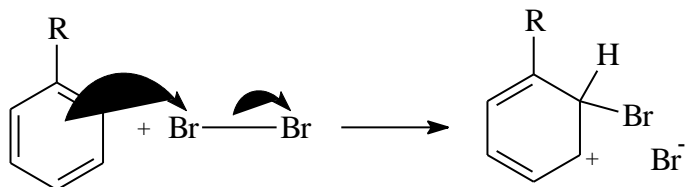
Toluolni turli erituvchilar ishtirokida (xlorbenzol, nitrobenzol, sirka angidridi, atsetonitril, nitrometan, sirka kislotasi) molekulyar xlor bilan xlorlanganda izomerlarning

0,5 o-/p- nisbatlari 0,25-0,85 oralig'ida bo'ladi. Bu natija ham reaksiya fazoviy jihatdan katta hajmga ega bo'lgan molekulyar xlorning hujumi bilan borishini ko'rsatadi.

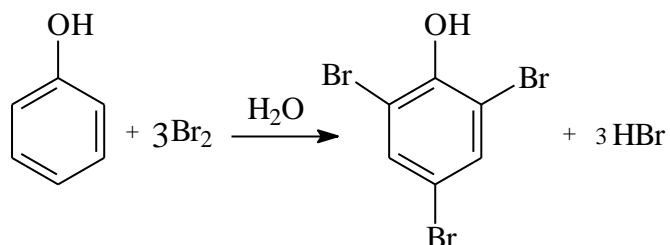
OReaksion qobiliyati katta bo'lgan aromatik birikmalarni (masalan, m-ksilol, mezitilen, antratsen, fluoren, naftalin, tiofen) hech qanday katalizatorlarsiz, qutbsiz erituvchi CCl_4 da xlor yoki brom ta'sir ettirib galogenlash mumkin:



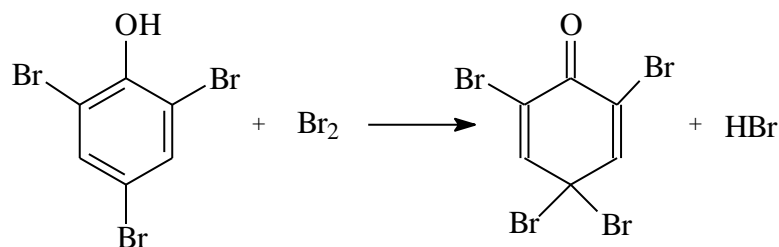
Bu reaksiyalarda molekulyar galogen aromatik birikmadagi π -elektronlar ta'siri ostida qutblanadi va σ -kompleks hosil qiladi:



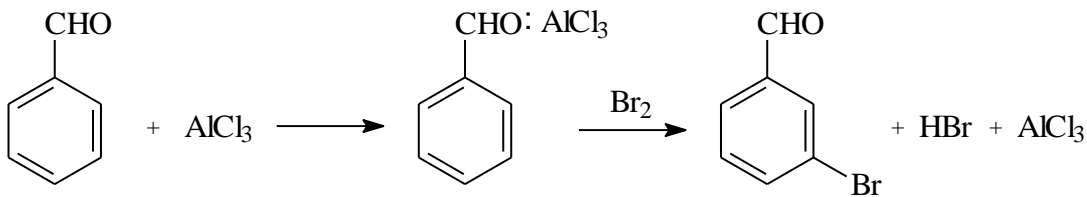
Fenol va anilin kabi reaksiyon qobiliyati katta bo'lgan birikmalar juda oson, uy haroratida, bromli suv bilan bromlanadi. Bunda bir yo'la uchta vodorod almashinadi:



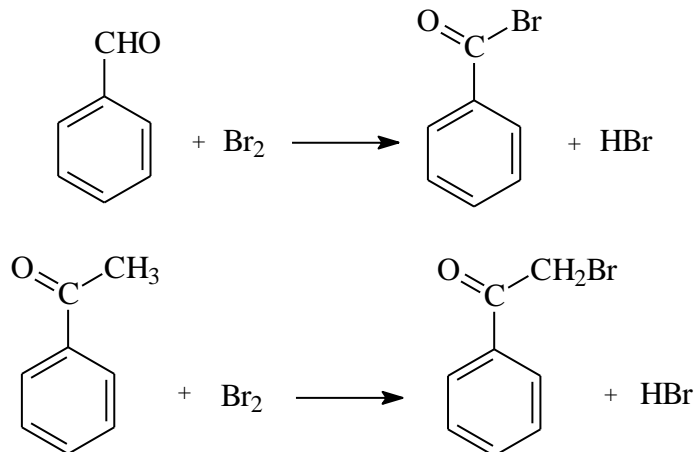
Gidroksil guruhining ta'siri shunchalik kuchliki, hosil bo'lgan 2,4,6-tribromfenol p-holatga yana bromlanadi ("ipso-hujum") va 2,4,4,6-tetrabromsiklogeksadienon hosil bo'ladi:



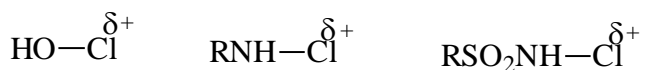
Anilin ham xuddi shunday oson bromlanadi. Uning reaksiyon qobiliyatini kamaytirish uchun amino-guruh atsetillanib himoya qilinadi. N-Atsetilanilin endi anilin kabi oson galoidlanmaydi. Fenolni monobromlash uchun fazoviy jihatdan hajmi katta bo'lgan dioksan-dibromid ishlataladi. Benzaldegid yoki atsetofenon yadrolarini galoidlash uchun esa AlCl_3 katalizatori qo'llaniladi:



Agar AlCl_3 katalizatorisiz reaksiya olib borilsa, gomolitik almashinish kuzatiladi va boshqa mahsulot hosil bo‘ladi:

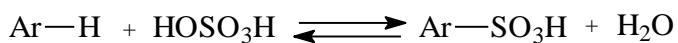


Galogenlash uchun molekulyar galogenlardan tashqari gipoxloritlar, sulfuril xlorid (SO_2Cl_2), oksidlovchilar (havo kislороди, xlor, natriy xlorati) ishtirokida xlorid kislota, kaliy bromid, kaliy yodidlar ishlataladi. Gipoxlorit kislota, xloramin va xloramidlardagi xlor-elektrofildir:



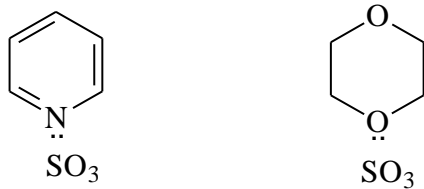
Sulfolash

Aromatik yadrodagи vodorodning sulfo-guruhgа (- SO_3H) almashinish reaksiyasi sulfolash reaksiyasi deb ataladi. Ko‘pincha sulfat kislotsasi yordamida amalgа oshiriladigan reaksiyaning tenglamasi quyida gicha ko‘rsatiladi:



Sulfolovchi agentlar sifatida kuporos moyi - 92-94%- li sulfat kislota, monogidrat - 98-100% li sulfat kislota, odatdagи temperaturada suyuq holda bo‘lgan 20-25% li yoki 60-65% li oleum, xlorsulfon

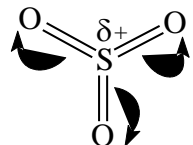
kislotasi - $\text{Cl}-\text{SO}_2\text{OH}$, sulfat angidridi - SO_3 hamda sulfat angidridning piridin yoki dioksan bilan hosil qilgan komplekslari ishlatiladi.



Sulfolash reaksiyasida ishlatiladigan oleumning foizi sulfat angidridning monogidrat (H_2SO_4) dagi eritmasining massa ulushidir. Masalan, 25% li oleum - 25g SO_3 va 75g H_2SO_4 dan iborat 100g eritmadir.

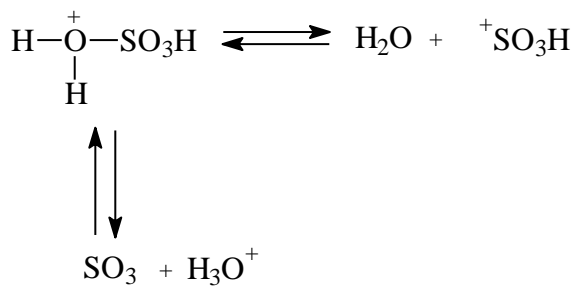
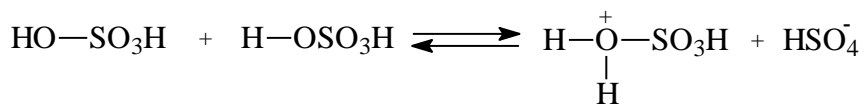
Sulfolovchi agentlardan hosil bo‘ladigan elektrofil zarrachalarini quyidagicha tasavvur qilish mumkin:

Sulfat angidridi – SO_3 . Bu molekuladagi S-O bog‘lari qutbli bo‘lganligi uchun oltingugurt atomi atrofida elektron zichlik keskin kamyadi va u qisman musbat zaryadlanadi:



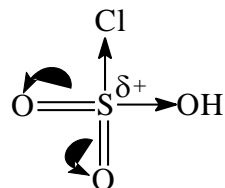
Shuning uchun SO_3 elektrofil zarracha va Lyuis kislotasi hisoblanadi.

Monogidrat, ya’ni 100% li sulfat kislotasida esa quyidagi elektrofil zarrachalar hosil bo‘lishi mumkin:

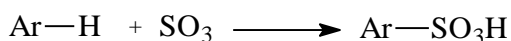


Oleumda - SO_3 va $\text{SO}_3 \bullet \text{H}_2\text{SO}_4$, ya'ni $\text{H}_2\text{S}_2\text{O}_7$ kabi sulfolovchi agentlar mavjud bo'lishi mumkin.

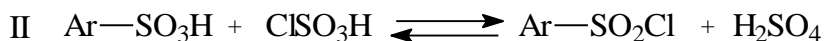
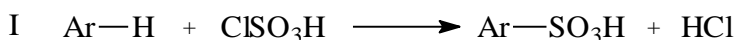
Xlorsulfon kislotadagi elektrofil zarrachani quyidagicha tasavvur qilish mumkin:



Turli konsentratsiyali sulfat kislota bilan sulfolash qaytar reaksiya bo'lsa, sulfat angidrid bilan sulfolash esa qaytmasdir:

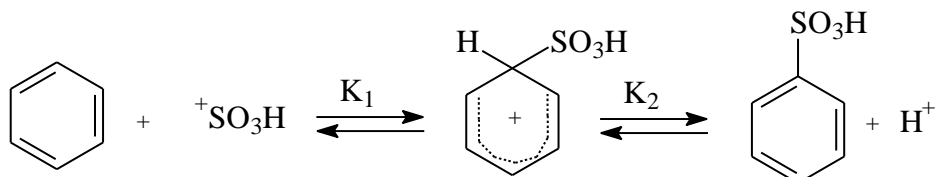


Xlorsulfon kislotasi bilan sulfolash reaksiyasi ikki bosqichda boradi:



Reaksiyaning birinchi bosqichi aromatik yadrodagи elektofil almashinish - sulfolash, ikkinchisi esa oltingugurt atomidagi nukleofil almashinishdir.

Sulfolovchi elektrofil zarracha $^+\text{SO}_3\text{H}$ bo'lgan vaqttagi reaksiya mexanizmini quyidagicha ko'rsatish mumkin:



Reaksiyada π -kompleks hosil bo'lish bosqichi juda tez amalga oshganligi uchun u reaksiyaning umumiyligiga ta'sir qilmaydi. SHuning uchun yuqoridagi sxemada π -kompleks hosil bo'lish bosqichi tushirib qoldirilgan.

Yuqoridagi mexanizm sxemasiga muvofiq, sulfolash reaksiyasining tezligi σ -kompleks hosil bo'lish bosqichi tezligiga ham, protonning

chiqib ketish bosqichi tezligiga ham bog‘liq. Kislota yoki SO_3 ning kislotadagi konsentratsiyasi yuqori bo‘lsa, aralashmada nukleofil HSO_4^- ning konsentratsiyasi kam bo‘ladi. Shuning uchun bunday sharoitda protonning chiqib ketish tezligi keskin kamayadi va reaksiyaning umumiyligi shu bosqich tezligiga bog‘liq bo‘lib qoladi. Bu esa reaksiyada kinetik izotop effekt paydo bo‘lishiga sabab bo‘ladi.

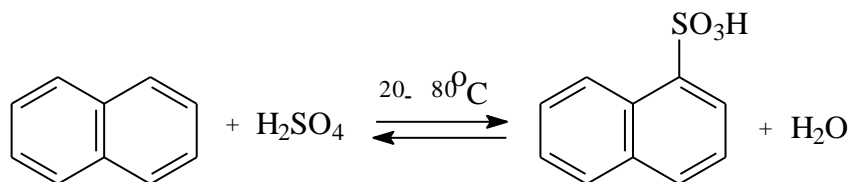
Agar reaksiya 96% li va undan kam konsentratsiyali sulfat kislotasi bilan olib borilsa, aralashmada HSO_4^- -nukleofilining konsentratsiyasi ortadi va ikkinchi bosqichdagi protonning chiqib ketish tezligi ortadi. Bunday sharoitda reaksiyaning umumiyligi σ -kompleks hosil bo‘lish bosqichi tezligiga bog‘liq bo‘ladi va kinetik izotop effekt kuzatilmaydi.

Sulfat kislota bilan sulfolash reaksiyasi qaytar bo‘lganligi sababli, birgina aromatik birikmani turli sharoitlarda sulfolash bilan, turli izomer arilsulfokislotalar olish mumkin. Bu sharoitlar reaksiyaning kinetik va termodinamik nazorat sharoitlaridir. Misol tariqasida toluolni yoki naftalinni sulfolash reaksiyalarini keltirish mumkin.

Toluol 94-96% li sulfat kislota bilan uy temperaturasida sulfolanganda 50% o- va 50% p-toluolsulfokislotalar olingan, m-toluolsulfokislota esa hosil bo‘lmagan. Reaksiyaning bu sharoiti kinetik nazorat sharoiti bo‘lib, aynan shu o- va p-holatlardagi reaksiyaning tezligi benzol halqasidagi metil guruhi ta’sirida katta bo‘ladi. Shu reaksiya 120-150°C da olib borilsa 85-90% p-, 10-15% o-toluolsulfokislotalar va juda oz miqdorda m-toluolsulfokislota hosil bo‘ladi.

Sulfolash uchun 90% li sulfat kislota olib reaksiya 180-200°C da o‘tkazilganda, 41% p-, 55% m- va 4% o-toluolsulfokislotalar hosil bo‘ladi. Reaksiyaning bu sharoiti termodinamik nazorat sharoiti bo‘lib, barqaror p- va m-toluolsulfokislotalar hosil bo‘lishiga sabab bo‘ladi. Xuddi shu sharoitda o- yoki p- toluolsulfokislotalar alohida-alohida qizdirilganda ham xuddi shunday aralashma hosil bo‘ladi. Bunga sabab, o- yoki p- toluol-sulfokislotalar desulfolanishga uchrab, aralashmada barqaror m- toluolsulfokislota ko‘payib boradi.

Xuddi shunday manzarani naftalinni sulfolash reaksiyasida ham kuzatish mumkin. Naftalinni 100% li sulfat kislota (monogidrat) bilan 20-80°S da sulfolanganda α -naftalinsulfokislota hosil bo‘ladi:



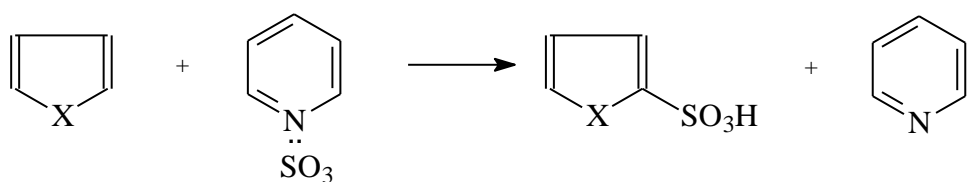
Agar reaksiya 120-160°S da olib borilsa yoki α -naftalinsulfokislota sulfat kislota monogidrati bilan shu temperaturada kizdirilsa, β -naftalinsulfokislota hosil bo‘ladi.

Xuddi toluolning o- va p-holatlari kabi naftalining α -holati uning β -holatiga nisbatan reaksiyon qobiliyati katta. Shuning uchun past temperaturada (kinetik nazorat sharoitida) α -naftalinsulfokislota hosil bo‘ladi. α -Naftalinsulfokislota yuqori temperaturada va sulfat kislota ta’sirida β -izomerga nisbatan oson protonlanadi va desulfolanish reaksiysi sodir bo‘ladi. Shuning uchun yuqori temperaturada (termodinamik nazorat sharoitida) termodinamik barqaror β -naftalinsulfokislota hosil bo‘lishi kuzatiladi.

Shunday qilib, sulfolash reaksiyasi boshqa elektrofil almashinish reaksiyalaridan qaytarligi va reaksiyada kinetik izotop effekt kuzatilishi bilan farq qiladi. Reaksiyaning qaytarligi to‘g‘ri va teskari reaksiyalarning faollanish energiyasidagi farqning kamligi bilan tushuntiriladi.

Mezitilen, antratsen, fenol kabi reaksiyon qobiliyati yuqori bo‘lgan birikmalar konsentrangan sulfat kislota bilan past temperaturalarda sulfolanadi.

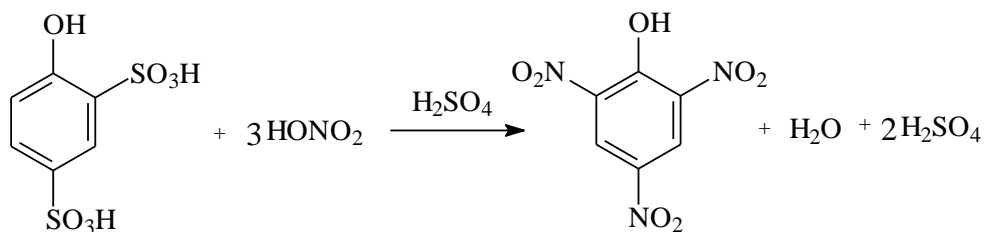
Furan, tiofen, pirrol kabi elektrofil almashinish reaksiyalariga oson kirishuvchi geterohalqali birikmalar kuchsiz sulfolovchi agentlar bilan - sulfat angidridning piridin yoki dioksan bilan hosil qilgan komplekslari yordamida sulfolanadi. Bu geterohalqali birikmalar ichida kislota ta’siriga chidamliroq bo‘lgan tiofen hatto konsentrangan sulfat kislota bilan ham sulfolanishi mumkin:



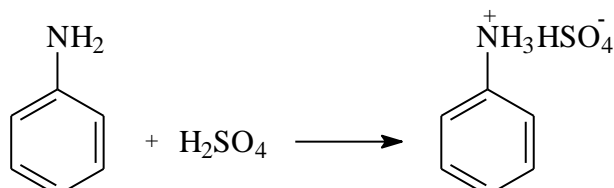
Aromatik birikmaning elektrofil almashinish reaksiyon qobiliyati qanchalik past bo'lsa, sulfolash uchun shunchalik kuchli sulfolovchi agentlar ishlatiladi.

Kuchli sulfolovchi agentlarga sulfat angidridi va turli konsentratsiyadagi oleumlar kiradi. Masalan, benzolni sulfolashga 5-8% li oleum ishlatilsa, benzol-sulfokislotani yoki piridinni sulfolashga 20% li oleum ishlatilib reaksiya 200-220°S da olib boriladi.

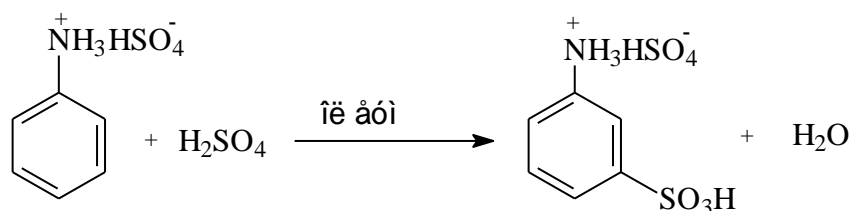
Sulfoguruhnini suyultirilgan sulfat kislota bilan qizdirib desulfolash, konsentrangan nitrat kislotasi bilan qizdirib esa nitro-desulfolash ham mumkin, masalan:



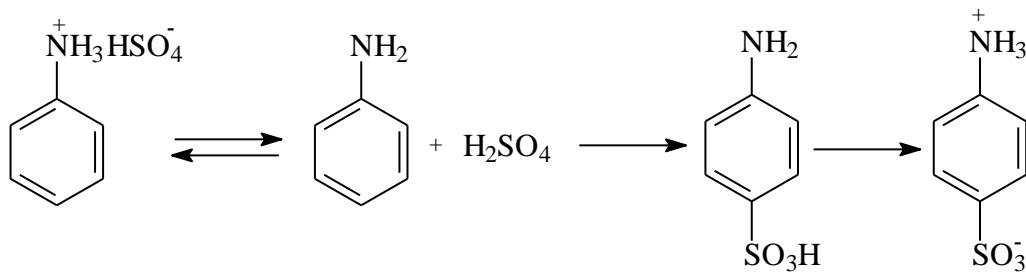
Anilin yoki boshqa aromatik aminlarni sulfolash o'ziga xos xususiyatlarga ega. Bunda sulfat kislota ta'sirida aminoguruh tuz hosil qiladi va elektronodonor guruhdan elektronakseptor guruhga aylanadi:



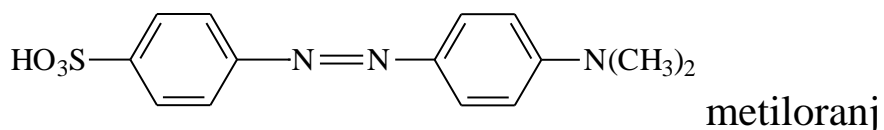
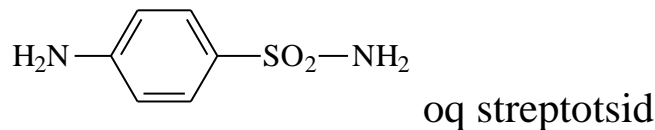
Hosil bo'lgan tuz oleum bilan sulfolansa m-anilinsulfokislotasi tuziga aylanadi.



Agar tuzning o‘zi 180-190°S da bir necha soat qizdirilsa, p-anilinsulfokislota hosil bo‘ladi. Yuqori temperaturada tuz ozgina bo‘lsa ham anilin va sulfat kislotaga parchalanadi va hosil bo‘lgan anilin p-holatga sulfolanadi:



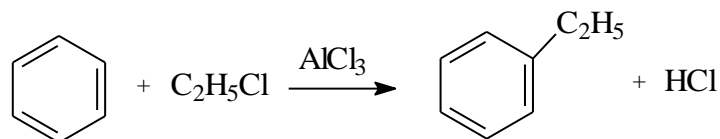
Shu usulda muhim ahamiyatga ega bo‘lgan dorilar va turli azobo‘-yoqlar olishda ishlatiladigan sulfonil kislotasi olinadi. Misol sifatida oq streptotsid, norsulfazol, sulfidin, sulfodimezin, etazol va metiloranjni keltirish mumkin:



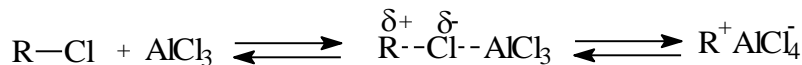
Alkillash

Aromatik yadroni alkillash ham elektrofil almashinish reaksiyasi bo‘lib, bu reaksiya aromatik birikmalarga kislotali katalizatorlar ishtirokida alkilgalogenidlar, spirtlar, olefinlar, oddiy va murakkab efirlar tasir ettirib olib boriladi.

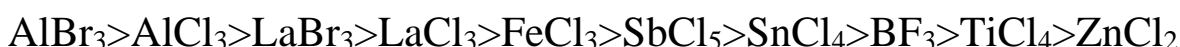
Aromatik birikmalarni alkilgalogenidlar bilan alyuminiy xlorid ishtirokida alkillash 1871 yilda Fridel va Kraftslar tomonidan ochilgan bo‘lib, bu reaksiya Fridel-Krafts bo‘yicha alkillash reaksiyasi deb ataladi:



Reaksiyada elektrofil zarracha alkilgalogenid va katalizatorning o‘zaro ta’siridan quyidagicha hosil bo‘ladi:



Bunda ion juftlari hosil bo‘ladi va ularning hosil bo‘lishi birlamchi alkil galogenidlardan uchlamchi alkil-galogenidlar tomon osonlashib boradi. Erkin karbokationlar hosil bo‘lmaydi, chunki reaksiyalar olib borilayotgan sharoitda eritmada sezilarli elektr o‘tkazuvchanlik kuzatilmaydi. Erkin karbokationlarning hosil bo‘lmasligi yana shu bilan tasdiqlanadiki, R-Cl, R-Br va R-J bilan $AlCl_3$ ishtirokida toluolni alkillash natijasida alkiltoluollar aralashmasi turli izomer tarkibda hosil bo‘ladi. Reaksiya erkin karbokation hosil bo‘lish bilan borganida alkiltoluol-larning izomer tarkibi bir xil bo‘lgan bo‘lar edi. Demak, bu reaksiyalarda alkilgalogenid tarkibidagi galogen atomi mahsulot izomer tarkibiga o‘z ta’sirini ko‘rsatayotgani shubhasizdir. Galogenalkillar tarkibidagi galogen atomining Lyuis kislotasi bilan ta’sirlashish xususiyati galogenning qutblanuvchanligi ortishi bilan kamayadi. Masalan, metilbromid $AlBr_3$ ishtirokida toluol bilan metilyodidga nisbatan 200 marta tez reaksiyaga kirishadi. Shuning uchun alkilyodidlar Fridel-Krafts reaksiyasida ishlatilmaydi. Katalizatorlarning faolligi esa quyidagi qatorda kamayib boradi:



Proton katalizatorlarning faolligi esa quyidagi qatorda kamayadi:

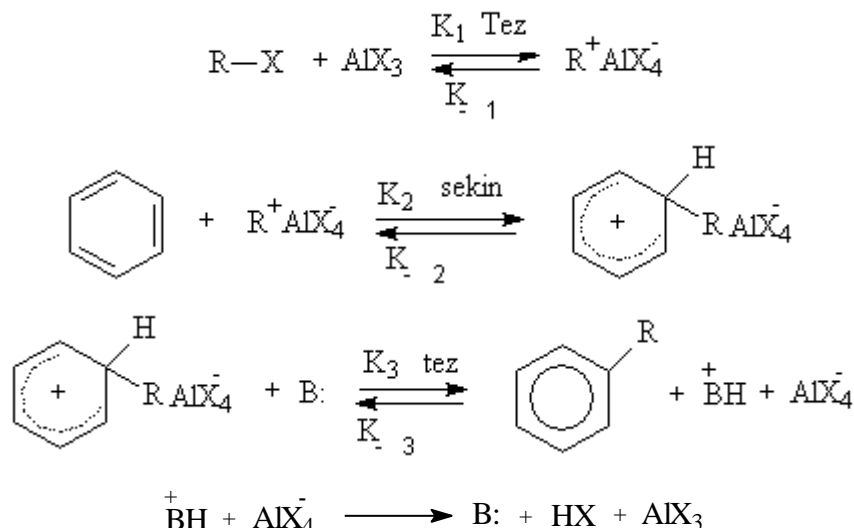


Aromatik birikmalarini Fridel-Krafts reaksiyasi bo‘yicha alkillashda arenning konsentratsiyasi tezlik tenglamasiga kiradi:

$$\nu = k[ArH][RX][kat]$$

Alkil galogenid va katalizator avval tez va qaytar reaksiyada haqiqiy reagentni hosil qiladi. Bu reagent keyin aren bilan sekin reaksiyaga kirishadi. Alkillash reaksiyalarida birlamchi kinetik izotop effekti kuzatilmaydi. Shuning uchun reaksiya tezligini belgilovchi bosqich

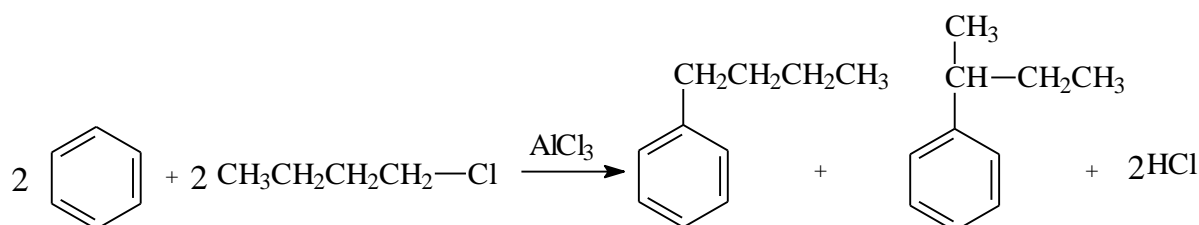
sifatida σ -kompleks hosil bo'lish bosqichi qabul qilinadi. Yuqorida aytilganlarni quyidagi sxemalar bilan ko'rsatish mumkin:



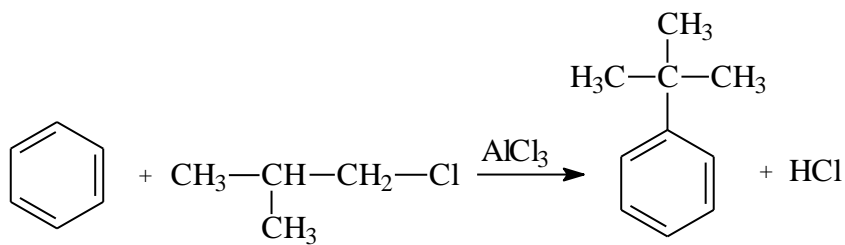
Reaksiyaning umumiy tezligi ion jufti hosil bo'lish tezligi bilan σ -kompleks hosil bo'lish tezligiga bog'liq bo'ladi:

$$K_{um} = K_{muw} * K_2 ; \text{ бу ерда } K_{muw} = \frac{K_1}{K_{-1}}$$

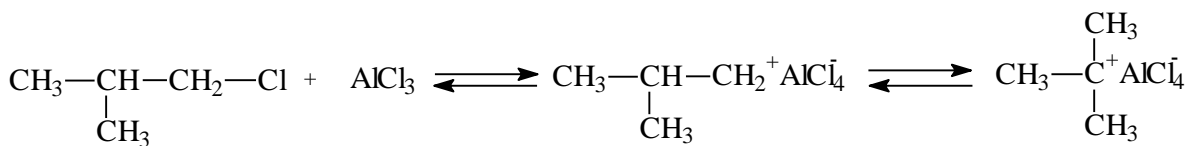
Yuqori reaksiyon qobiliyat u reaksiyaning ham, bu reaksiyaning ham natijasi bo'lishi mumkin. Oraliq mahsulotlar sifatida karbokationlar hosil bo'lganligi uchun birlamchi alkil galogenidlar bilan alkillash reaksiyalarida ikkilamchi-alkil mahsulotlar ham hosil bo'ladi. Masalan, benzolni 0°C da AlCl_3 ishtirokida n-butilxlorid bilan alkillanganda birlamchi- va ikkilamchi-butilbenzollar aralashmasi hosil bo'ladi:



Agar reaksiyaga izobutilxlorid olinsa mahsulot sifatida faqat uchlamchi-butilbenzol hosil bo'ladi:



Alkil guruhining bunday izomerlanishi alkillash reaksiyasiga bog'liq bo'limgan holda, mustaqil ravishda, alkilxloridning katalizator bilan o'zaro ta'sirlashish bosqichida sodir bo'ladi:



Izomerlangan alkilguruhli mahsulot miqdori reaksiyaga kiritilayotgan aromatik birikmaning reaksiyon qobiliyatiga bog'liq. Aromatik birikmaning faolligi qanchalik yuqori bo'lsa, izomerlangan alkilguruhli mahsulotning miqdori shunchalik kam bo'ladi. Agar aromatik birikmaning reaksiyon qobiliyati qanchalik past bo'lsa, izomerlangan alkilguruhli mahsulot miqdori shunchalik ko'p bo'ladi. Bunga sabab, faolligi kam bo'lgan aromatik birikma bilan reaksiyaga kirishguncha alkil-karbokation izomerlanishga ulguradi.

Alkillash reaksiyasing yana bir o'ziga xos tomoni shundaki, u qaytar reaksiyadir:



To'g'ri reaksiya ham, teskari reaksiya ham, alkil-karbokationning turg'unligi ortishi bilan tezlashadi va alkil guruhlarning tabiatiga qarab quyidagi qatorda osonlashib boradi:

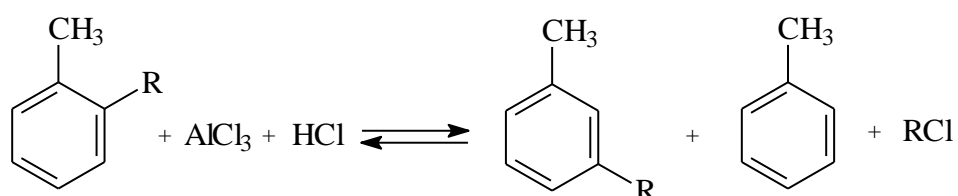
metil < boshqa birlamchi-alkil < izopropil < uchlamchi-butil

Teskari reaksiya bo'yicha alkilguruhning ko'chishi ikki xil ko'rinishda sodir bo'lishi mumkin:

1) ichkimolekulyar ko‘chish

2) molekulalararo ko‘chish

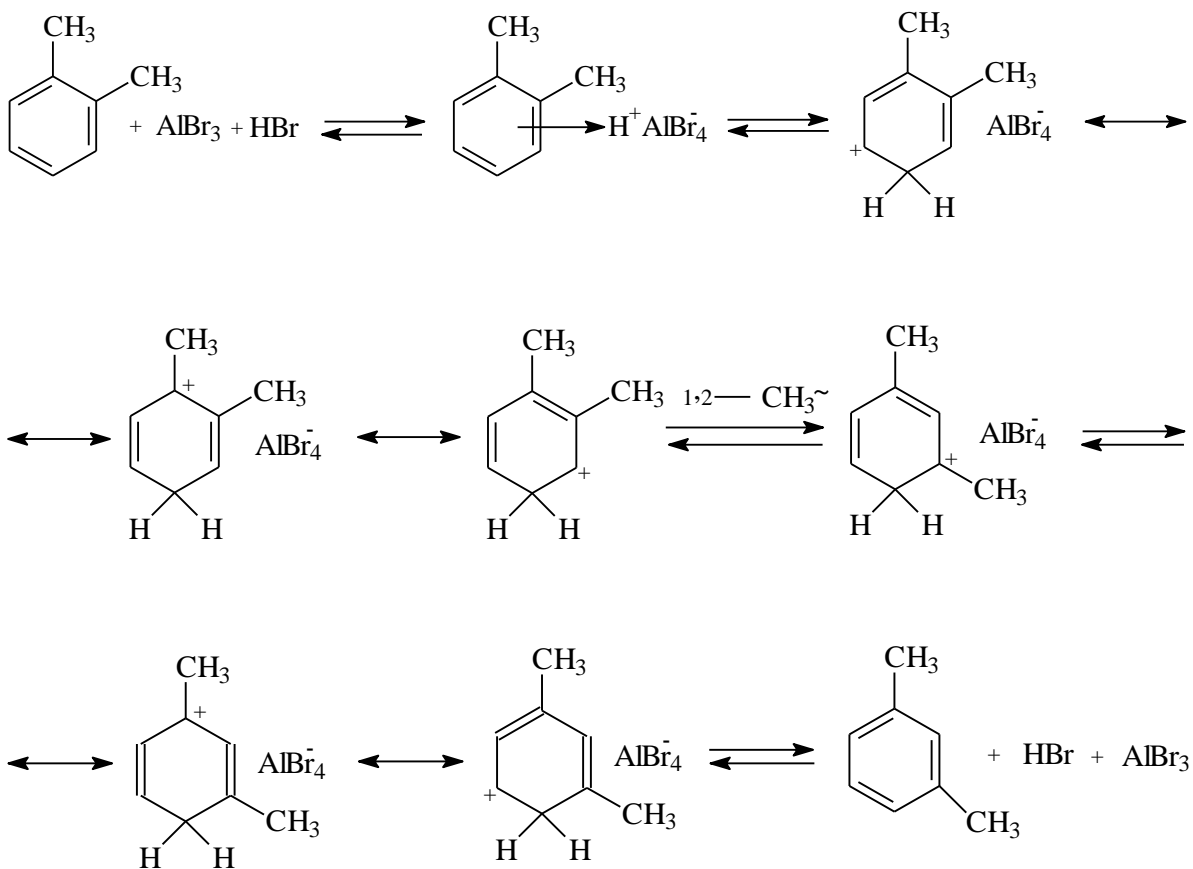
Metilguruh faqat yoki asosan ichkimolekulyar ravishda ko‘chadi. Boshqa birlamchi-alkil guruhlari esa qisman yoki to‘liq molekulalararo mexanizm bo‘yicha ko‘chadi. Quyida alkiltoluollardagi alkilguruhrsning ichkimolekulyar va molekulalararo ko‘chishlarining sxemasi va ulushlari keltirilgan:



Alkil guruh	Ichkimolekulyar ko‘chish ulushi, %	Molekulalararo ko‘chish ulushi, %
CH ₃ -	100	0
C ₂ H ₅ -	84	16
(CH ₃) ₂ CH-	14	86
(CH ₃) ₃ C-	0	100

Shunday qilib, alkillacashga teskari bo‘lgan reaksiya dealkillash va izomerlanish bo‘lishi mumkin. Bu reaksiyalarni amalga oshirish uchun Fridel-Krafts katalizatori (AlCl₃, BF₃ va b.) hamda proton donori bo‘lgan qo‘sishimcha katalizator (H₂O, HCl, HF, HBr va b.) alkilaromatik birikmaga ta’sir ettirilishi kerak.

Izomerlanish va dealkillash reaksiyalarining mexanizmlari bir-biridan farq qiladi. Ichkimolekulyar izomerlanish, odatda, 1,2-siljish orqali sodir bo‘ladi, bu siljish esa hosil bo‘lgan oraliq σ -kompleksning isomerlanishi va barqarorlashuvi orqali amalga oshadi. Masalan, o-ksilolning m-ksilolga izomerlanishi quyidagi sxema bilan ko‘rsatilishi mumkin:



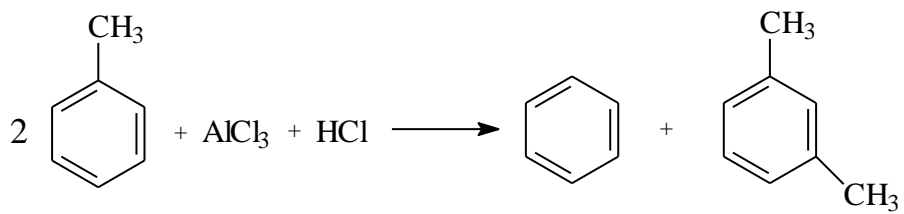
Yuqoridagi sxemadan ko‘rinib turibdiki, o-ksilolga orientatsiya qoidasiga muvofiq birikkan proton hosil qilgan σ -kompleks benzol yadrosidagi metil guruuhlar m-holatda bo‘lganda qarorliroq bo‘ladi. Shuning uchun o- yoki p-ksilollar ekvimolekulyar miqdordagi AlBr_3 va HBr ta’siri ostida batamom m-ksilolga aylanadi. Yuqoridagi sxemani p-ksilolning m-ksilolga aylanishi uchun ham yozish mumkin.

Izomerlanishning oldini olish uchun kuchsizroq katalizatorlar, masalan SnCl_4 , ishlatiladi yoki reaksiya katalizatorning faolligini kamaytiruvchi erituvchida, masalan nitrometanda olib boriladi:



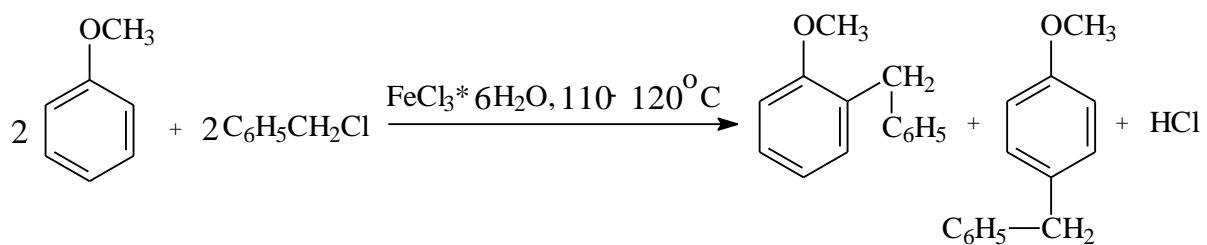
Yuqorida sxemasi keltirilgan izomerlanish reaksiyalarini qayta alkillash reaksiyasi deb ham atash mumkin. Alkil guruhlarning bir yadrodan batamom chiqib ketishi, ikkinchisiga bir nechta alkil guruhnинг kirishi disproporsiyalanish deb ataladi.

Masalan:

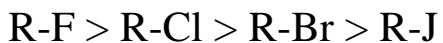


Bu reaksiyalar uchun ko‘p miqdordagi katalizatorlar talab qilinadi. Ular izomerlanish reaksiyalariga nisbatan sekin ketadi.

Alkillash natijasida hosil bo‘lgan alkilbenzolning asosliligi, elektrofil reaksiyalarga kirishish qobiliyati katta bo‘lganligi uchun dastlabki aromatik birikmaga nisbatan oson alkillanadi. Shu sababdan di- va polialkil-mahsulotlar hosil bo‘lishi mumkin. Bu belgi ham alkillash reaksiyasi uchun xosdir. Reaksiyaga kirishuvchi birikmalar (aromatik birikma va galoidalkil) yuqori reakkion qobiliyatga ega bo‘lsa, alkillash reaksiyasi uchun juda kam miqdordagi katalizator, hatto Lyuis kislotalari kristallogidratlarining kam miqdori ham etarli bo‘ladi. Masalan, m-ksilol, mezitilen, fenollar va ularning efirlari bilan uchlamchigaloidalkillar, benzilgalogenidlar, galoidsikloalkanlarning reaksiyalarini 10^{-3} - 10^{-4} mol $\text{FeCl}_3 \bullet 6\text{H}_2\text{O}$ katalizatori ishtirokida ma’lum temperaturada juda tez (10-20 minut) va yuqori unum bilan (80-90%) ketadi. O‘zbekiston Milliy universiteti olimlari tomonidan ishlab chiqilgan bu usul anizolni benzillash misolida quyidagicha ko‘rsatilishi mumkin:



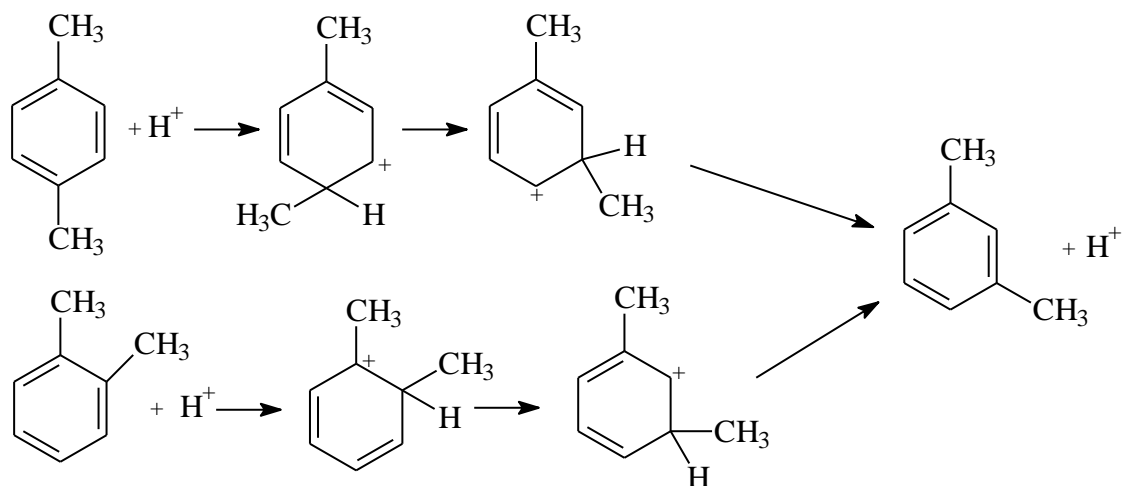
Alkilgalogenidlar bilan alkillashda ularning faolligi quyidagi qatorda kamayib boradi:



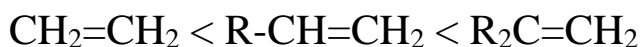
Bunday faollik alkilgalogenidlarning Lyuis kislotasi katalizatorlari bilan ion juft hosil qilish xususiyatlari bog‘liq.

Yana shuni aytish kerakki, alkillash mahsulotlarining izomerlanish, disproporsiyalanish va dealkillash reaksiyalarini protonning aromatik yad-

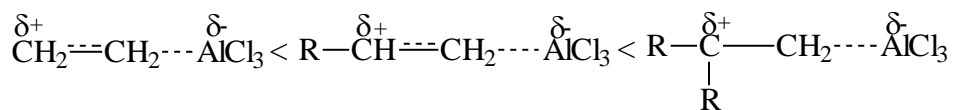
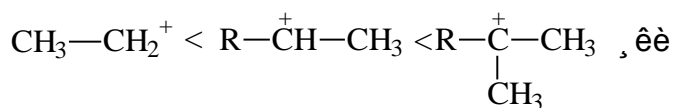
roga orientatsiya qoidasiga muvofiq ravishdagina emas, balki alkilguruh turgan joyga boradigan hujum bilan (“ipso”-hujum) ham boshlanishi mumkin. Masalan, yuqorida keltirilgan o- yoki p-ksilollarning izomerlanishi “ipso”-hujum bilan quyidagicha sodir bo‘ladi:



Aromatik birikmalarni olefinlar bilan alkillashda ularning faolligi quyidagi qatorda ortib boradi:



chunki aynan shu qatorda ulardan katalizatorlar bilan hosil bo‘ladigan karbokationlarning qarorliligi ortib boradi:



Shunday qilib, aromatik birikmalarni olefinlar bilan alkillashda dastlab olefinlardan katalizatorlar ta’siri ostida ion yoki ion jufti hosil bo‘ladi, keyin u aromatik birikma bilan reaksiyaga kirishib alkillash mahsulotini hosil qiladi. Bu erda ham katalizatorlar sifatida proton yoki aproton kislotalar ishlatiladi. Aproton kislota ishlatilganda ko‘pincha sokatalizatorlar (HCl , H_2O va h.k.) qo‘shiladi.

Shuni ta'kidlash kerakki, olefinlar bilan alkillashda ularning izomerlanishi, polimerlanishi hamda, katalizator sifatida sulfat kislota ishlatilganda esa, aromatik birikmaning sulfolanishi kabi qo'shimcha reaksiyalar sodir bo'ladi.

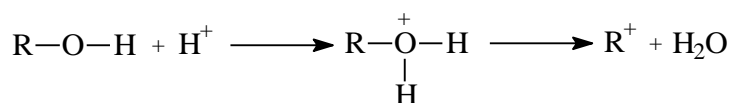
Alkendagi metilen zanjiri qanchalik uzun bo'lsa, alkillash natijasidagi izomerlar soni shuncha ko'p bo'ladi.

Shunga qaramasdan, olefinlar bilan alkillash reaksiyasi muhim sa-noat ahamiyatiga ega bo'lgan reaksiya bo'lib, etilbenzol, izopropilbenzol kabi moddalar olishda qo'llaniladi.

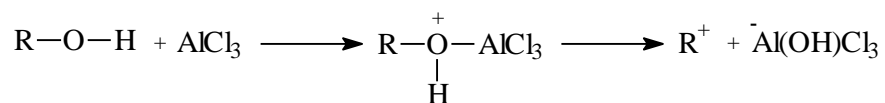
Aromatik birikmalarini spirtlar bilan alkillanganda ham kislotali katalizatorlar qo'llaniladi. Ko'pincha fosfat, ftorid kislotalar, alyuminiy xlorid, borftorid, sulfat kislotasi, polimer sulfo-katalizator KU-2, fosfat angidridi, alyuminiy oksidi va boshqalar ishlatiladi. Alkillash reaksiyalarida spirtlarning faolligi birlamchi spirtlardan uchlamchi spirtlarga tomon ortib boradi. Bunga sabab, spirtlardan katalizator ta'siri ostida hosil bo'ladigan karbokationlarning turg'unligi ham shu qatorda ortib boradi.

Spirtlardan karbokationlarning hosil bo'lish sxemasini quyidagicha ko'rsatish mumkin:

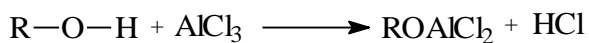
Proton katalizator ishtirokida:



Aprotoon katalizator ishtirokida:



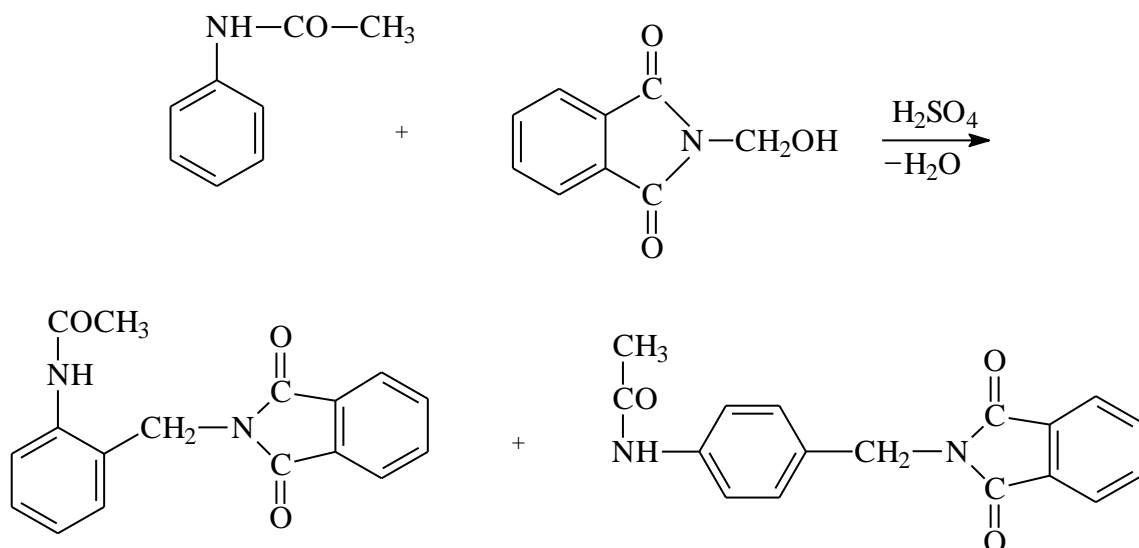
Birlamchi spirtlar oxirgi reaksiyada alkoksialyuminiyxloridlar hosil qiladi (I.P.Sukervanik).



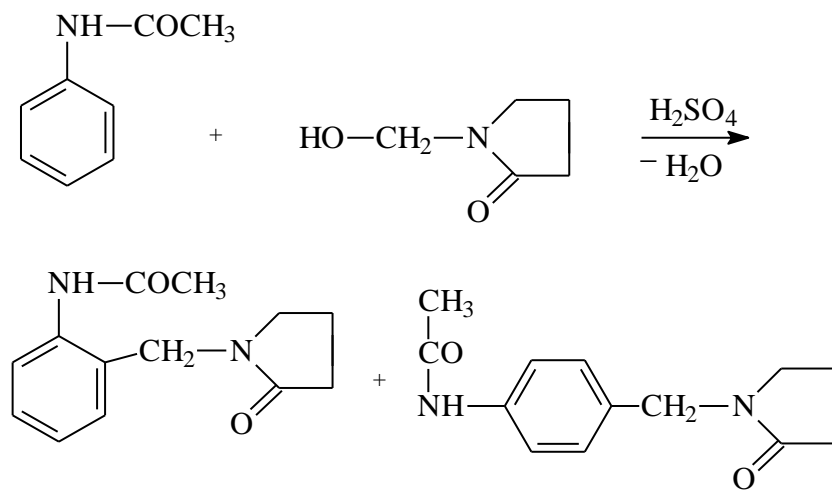
Ular shu shaklda yoki ajralib chiqayotgan HCl bilan ta'sirlashgandan so'ng aromatik birikma bilan reaksiyaga kirishishi mumkin. Birlamchi spirtlar reaksiyaga kirishganda ikkilamchi alkilmahsulotlar ham

hosil bo'ladi. Demak, oraliq mahsulot sifatida hosil bo'lgan birlamchi karbokation ikkilamchi karbokationga izomerlanishi yoki olefinga aylanishi ham mumkin.

Aromatik halqani alkillashda ishlatilgan o'ziga xos spirt N-metiololftalimiddir. Bu birikma bilan 99,5% li sulfat kislota ishtirokida atsetanilid xona haroratida oson alkillanadi:

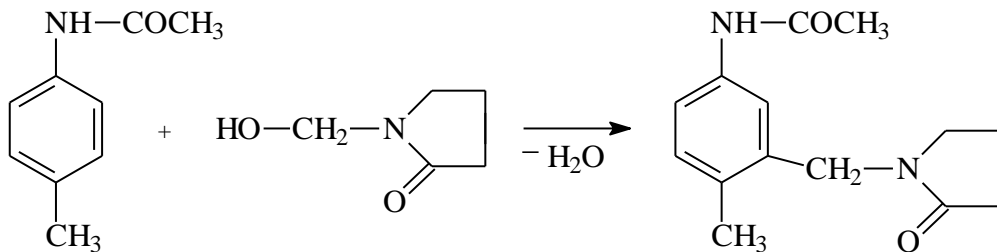


4% li oleum katalizatorligida yuqoridagi mahsulotlardan tashqari 2,4-di-N-ftalimidilmetilatsetanilid hosil bo'ladi. Alkillovchi spirt sifatida N-metiololpirrolidon olinib reaksiya xona haroratida konsentrangan sulfat kislota ishtirokida o'tkazilsa selektiv reaksiya ketib 4-(atsetilaminobenzil-N-pirrolidon) hosil bo'ladi. Reaksiya harorati 70°С bo'lunda esa 2- va 4-almashinish mahsulotlarining aralashmasi hosil bo'ladi:

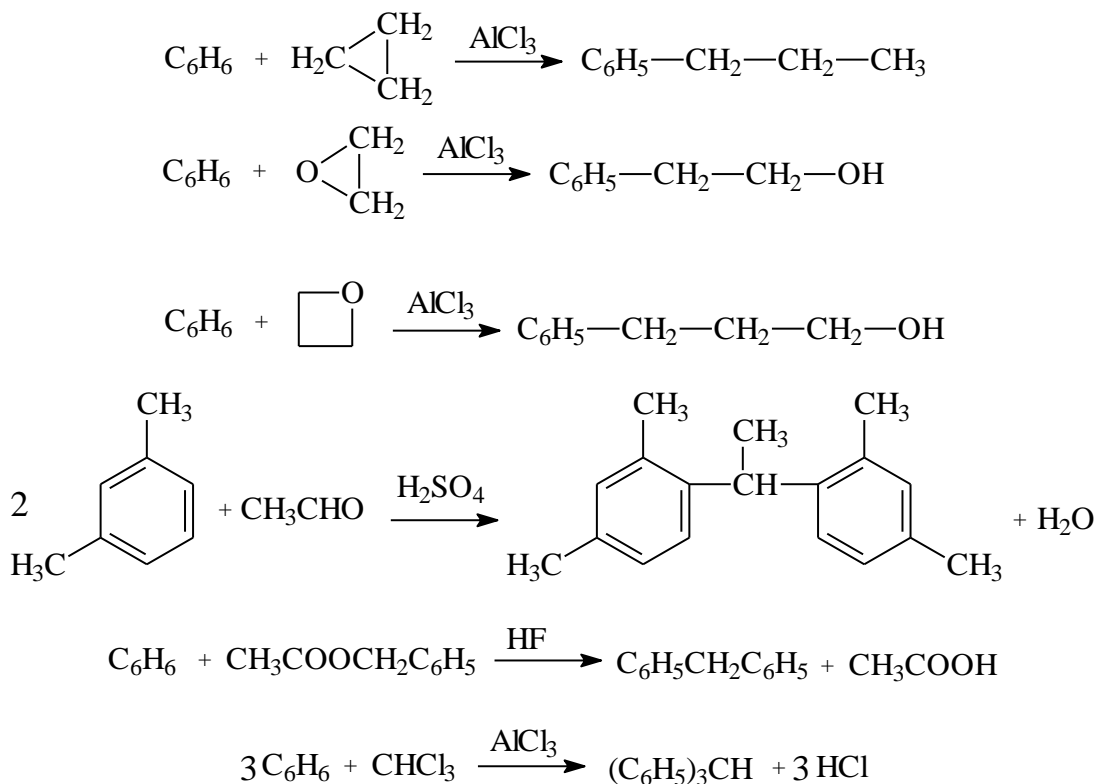


N-metilolvalerio- va kaprolaktamlar bilan alkillash reaksiyalari ham shu yo'sinda boradi.

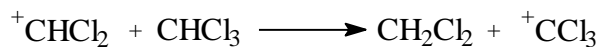
p-Metilatsetanilid halqasida reagent va halqadagi o'rnibosarning hajmi ta'sirida reaksiya metil guruhining yoniga ketadi:



Aromatik birikmalarini, yuqorida ta'kidlanganidek, oddiy va murakkab efirlar, kichik halqali sikloalkanlar va geterotsiklik birikmalar, poligaloid birikmalar, aldegid yoki ketonlar bilan ham alkillash mumkin. Misol tariqasida quyidagi reaksiya sxemalarini keltiramiz:



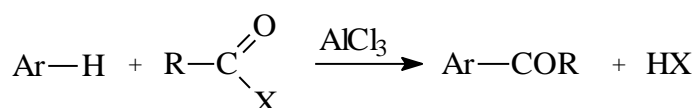
Oxirgi reaksiyada qo'shimcha mahsulot sifatida ancha miqdorda difenilmetan hosil bo'ladi. Bu fakt shu bilan tushuntiriladiki, oraliq mahsulot sifatida hosil bo'ladigan dixlormetil kationi xloroformdan gidrid ionini tortib oladi va dixlormetan hosil qiladi:



Dixlormetan ta'sirida benzol difenilmetanga aylanadi.

Atsillash

Aromatik birikmalarini Fridel-Krafts reaksiyasi bo'yicha atsillash alkillash reaksiyasiga o'xshash bo'lib, umumiy sxemada quyidagicha ko'rsatilishi mumkin:

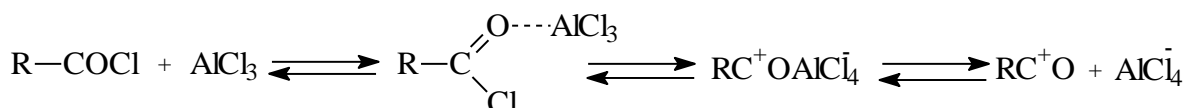


Atsillovchi agentlar sifatida karbon kislotalar va ularning hosilalari-xlorangidridlar, murakkab efirlar, angidridlar, nitrillar qo'llaniladi. Ularning faolligi quyidagi qatorda kamayib boradi:



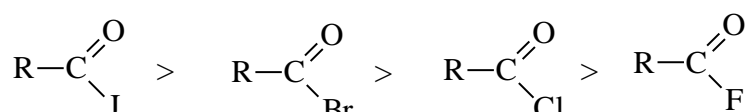
Aromatik birikmaning faolligi qanchalik katta bo'lsa, uni atsillashga faolligi kam bo'lgan atsillovchi agentlar - masalan karbon kislotalar ishlatib atsillanadi. Faolligi kam bo'lgan aromatik birikmalarini galogenangidridlar yoki angidridlar bilan atsillanadi.

Galogenangidridlar bilan atsillash ularning Lyuis kislotasi katalizatori bilan kompleks hosil qilishidan boshlanadi va bu kompleks ion juftlariga aylanishi mumkin:



Bu muvozanat qutbli erituvchilarda o'ng tomonga siljiydi, shuning uchun reaksiya bunday erituvchilarda tezlashadi.

Turli xil galogen atomi tutgan galogenangidridlar atsillash reaksiyasi turli xil faollikka ega va u quyidagi qatorda kamayib boradi:



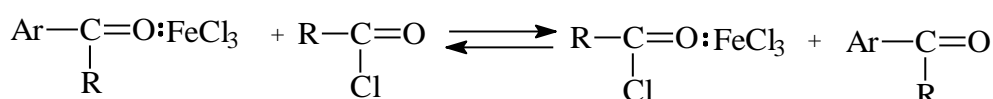
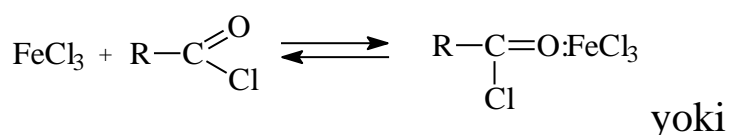
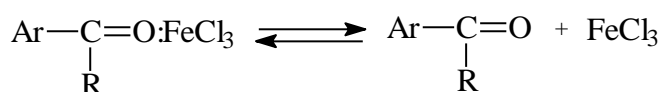
Bu qator alkillash reaksiyasida ishlatiladigan turli galogen atomi tutgan alkilgalogenidlarning faollik qatoriga teskaridir.

Atsillash reaksiyasidagi galogenangidridlarning bunday faolligini ularning Lyuis kislotalari bilan hosil qiladigan komplekslari galoid atomi bilan emas, balki kislorod atomi orqali ketishi bilan tushuntirilishi mumkin. Ma'lumki, turli xil galoid atomi tutuvchi galogenangidridlarning kislorod atomining asosliligi va AlCl_3 bilan kompleks hosil qilish qobiliyati ularning yuqorida keltirilgan qatorida ortib boradi, chunki shu qatorda galogen atomining elektromanfiyligi kamayib boradi.

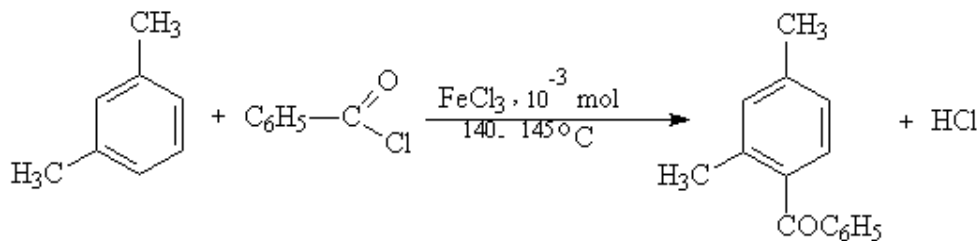
Atsillash reaksiyasining tezligi uchinchi tartibli kinetik tenglamaga bo'y sunadi:

$$v = k[\text{Ar-H}][\text{R-COX}][\text{AlX}_3]$$

Reaksiyaning mexanizmi elektrofil almashinish mexanizmi bo'lib, tezlikni belgilovchi bosqich σ -kompleks hosil bo'lish bosqichidir. Reaksiya mahsuloti bo'lgan keton tarkibidagi karbonil guruhining kislorod atomi katta asoslilikka ega bo'lgani uchun, katalizator AlCl_3 unga mustahkam bog'lanib qoladi. Shuning uchun atsillashda ishlatiladigan katalizatorning miqdori 1-1,5 mol yoki undan ortiq bo'ladi. Agar katalizator sifatida FeCl_3 , ZnCl_2 lar olinib, reaksiya yuqori haroratda olib borilsa ($150-200^\circ\text{S}$) uning miqdorini keskin kamaytirish mumkin va 1 mol galogenangidrid uchun 10^{-3} mol katalizator olinganda ham reaksiya yuqori unum bilan ketadi. Bunga sabab, reaksiya mahsuloti bo'lgan keton bilan kompleksga bog'langan katalizator yuqori haroratda ajralib chiqadi va galogenangidrid bilan bog'lanadi va reaksiyani yangidan boshlaydi:



Masalan, m-ksilolni shu usulda benzoillash quyidagi sxema bilan ko'rsatilishi mumkin:



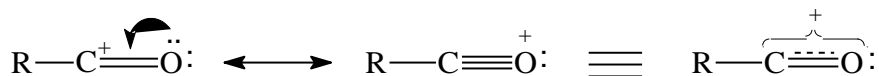
Atsillashning bu usuli, xuddi alkillacshdagi kabi, O'zbekiston Milliy universitetining olimlari tomonidan topilgan bo'lib, ilmiy va o'quv laboratoriylarida muvaffaqiyat bilan qo'llanib kelmoqda.

Atsillash reaksiyalarida atsillovchi agent atsilgalogenidning katalizator bilan hosil qilgan kompleksi (ion juftlari) bo'lib, erkin atsil kationi hosil bo'lmaydi. Shuning uchun turli galogen atomi tutgan galogenangidridlar bilan atsillanganda mahsulotning izomer tarkibi bir xil bo'ladi. Masalan, toluolni atsetilftorid, atsetilxlorid, atsetilbromid, atsetilyodid va sirka angidridlari bilan AlCl_3 ishtirokida atsillanganda barcha reaksiyalarda 1% o-, 1% m- va 98% p-metilatsetofenon hosil bo'ladi. Bu natijaga ikkita sababni ko'rsatish mumkin:

1-sabab: atsillovchi ion juftining hajmi katta bo'lgani uchun reaksiya deyarli p-holatga boradi.

2-sabab: atsillovchi ion jufti tarkibiga kiruvchi atsil kationining reaksiyon qobiliyati past, shuning uchun bu kation asosan p-holatga boradi.

Atsil kationi ichki mezomeriya tufayli barqarorlashadi va natijada reaksiyaga yuqori selektivlik bilan kirishadi:



Masalan, atsetillashda toluol benzolga nisbatan 128 marta tez reaksiyaga kirishadi va 97% p-atsetiltoluol hosil bo'ladi. Toluol benzoilxlorid bilan AlCl_3 ishtirokida benzoillanganda benzolga nisbatan 117 marta tez reaksiyaga kirishib 90% p-benzoiltoluol hosil qiladi. m-Ksilol esa benzolga qaraganda 3940 marta tez benzoillanadi. Bu reaksiya xlorbenzol bilan o'tkazilganda uning keskin sekinlashishi va ben-

zolga nisbatan 100 marta sekin benzoillanishi kuzatilgan. Reaksiya mahsuloti bo‘lgan atsilaromatik birikmadagi atsilguruh elektronoakseptor guruh bo‘lgani uchun u ikkinchi atsil guruhining kirishini (diatsillanishni) qiyinlashtiradi va oddiy sharoitda reaksiya monoatsil mahsulot hosil bo‘lishida to‘xtaydi.

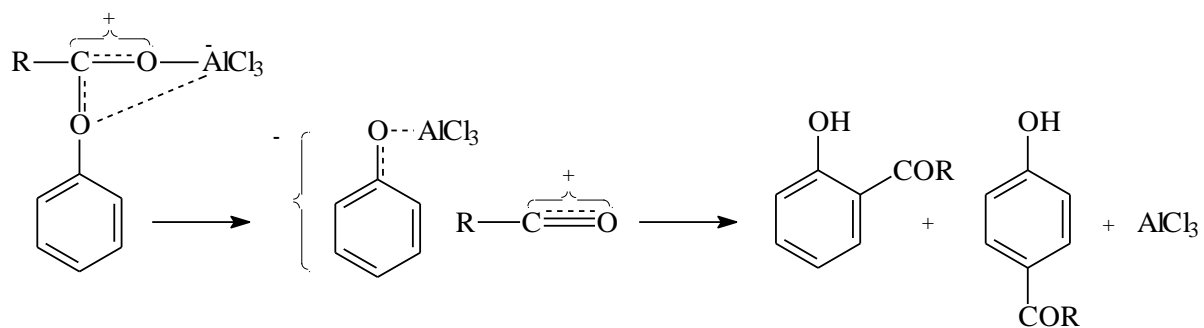
Shunday qilib, atsillashning quyidagi o‘ziga xos xususiyatlari mavjud:

1) Aromatik yadroni atsillash reaksiyasi qaytmasdir;

2) Atsilguruhi elektronoakseptor guruh bo‘lgani uchun uning kiritilishi aromatik birikmaning reaksiyon qobiliyatini pasaytiradi, shuning uchun diatsilmahsulot oddiy sharoitda hosil bo‘lmaydi. Atsil-mahsulotning izomerlanishi, disproporsiyalanishi sodir bo‘lmaydi;

3) Atsillovchi reagent-zarrachaning elektrofil reaksiyon qobiliyati past bo‘lganligi uchun uning selektivligi yuqoridir.

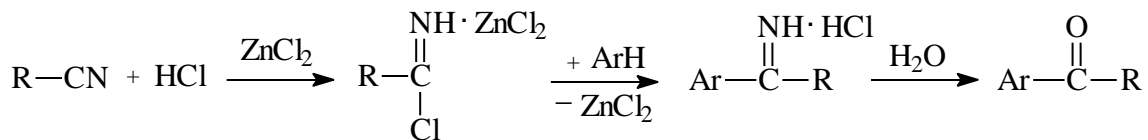
Atsillash reaksiyalarida fenollarning murakkab efirlari ham ishlatalishi mumkin. Spirtlarning murakkab efirlari esa alkillovchi reagentlardir. Fenollarning murakkab efirlari AlCl_3 ta’sirida atsil-kislород bog‘i bo‘yicha parchalanadi va barqaror fenolyat ionining hosil bo‘lishiga sabab bo‘ladi:



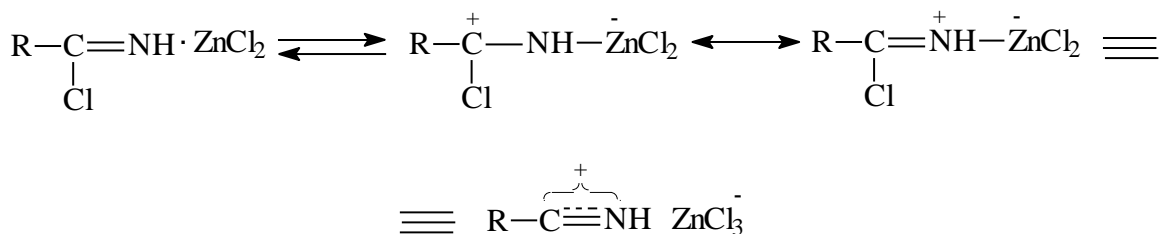
Hosil bo‘lgan atsil kationi orientatsiya qoidasiga muvofiq, fenol yadrosini atsillashi mumkin. Natijada o- va p-atsilfenollar hosil bo‘ladi. Bu reaksiya “Fris qayta guruhlanishi” deb atalgan reaksiyadir. Murakkab efirning tuzilishiga, reaksiya sharoitiga qarab bu reaksiya ichkimo-lekulyar yoki molekulalararo mexanizm bo‘yicha borishi mumkin.

Bu reaksiya organik sintezda va polimer moddalarining turg‘unligini oshirishda ishlataladigan aromatik oksiketonlar olishda katta ahamiyatga ega.

Aromatik birikmalarни alkilsianidlar (nitrillar) bilan ham atsillash mumkin. Bu reaksiya **Guben-Xesh** reaksiyasi deb ataladi va u quyidagi sxema bo‘yicha ketadi:

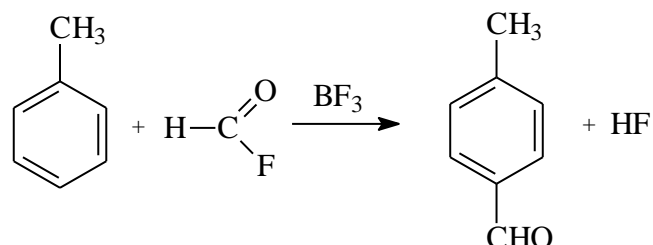


Reaksiyaning oraliq bosqichlarida kislota xlorangidridlaridagidek ion juftlari hosil bo‘ladi deb hisoblanadi:



Bu ion juftlarining reaksiyon qobiliyati xlorangidridlarnikidan past bo‘lganligi sababli nitrillar bilan yuqori faollikka ega bo‘lgan aromatik birikmalar (fenollar va ularning efirlari) yaxshi reaksiyaga kirishadi.

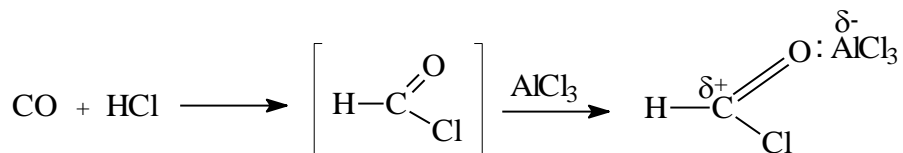
Chumoli kislotasining galogenangidridlaridan uning ftorangididi - formilftoridgina erkin holda ma’lum, shuning uchun uning yordamida va BF_3 katalizatori ishtirokida benzol gomologlarini formillash mumkin:



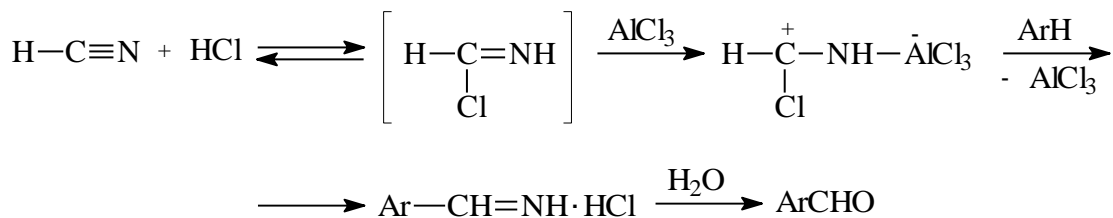
CHumoli kislotaning xlorangididi erkin holda mavjud emasligi sababli formillash reaksiyasi uchun AlCl_3 ishtirokida is gazi bilan vodorodxlorid aralashmasi reaksiyaga kiritiladi:



Bu reaksiya **Gatterman-Kox** reaksiyasi deb ataladi va u benzol gomologlarini formillashda qo'llaniladi. Reaksiya mobaynida oraliq mahsulot sifatida formilxlorid hosil bo'ladi deb hisoblanadi:

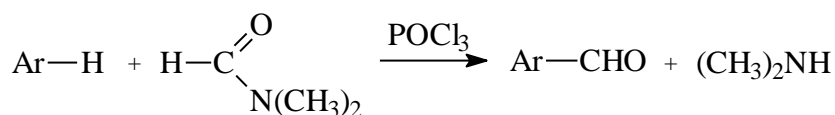


Is gazining o'rniga HCN ishlatishtib formillash ham mumkin:



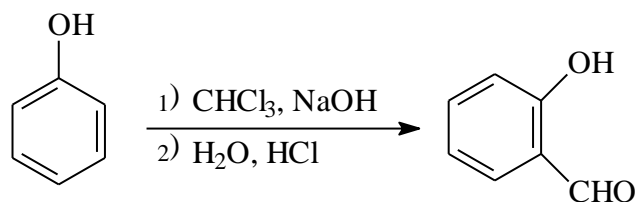
Formillash reaksiyasining bu varianti Gatterman reaksiyasi deb ataladi. Reaksiyada HCN o'rniga $\text{Zn}(\text{CN})_2$ ham qo'llanilishi mumkin (Adams). Bu reaksiyada formillovchi oraliq zarrachaning reaksiyon qobiliyati past bo'lganligi sababli u faol aromatik birikmalar (fenollar va ularning efirlari)ni formillashda qo'llaniladi.

Kuchsiz formillovchi reagent sifatida POCl_3 katalizatori ishtirokida dimetilformamid ishlataladi:

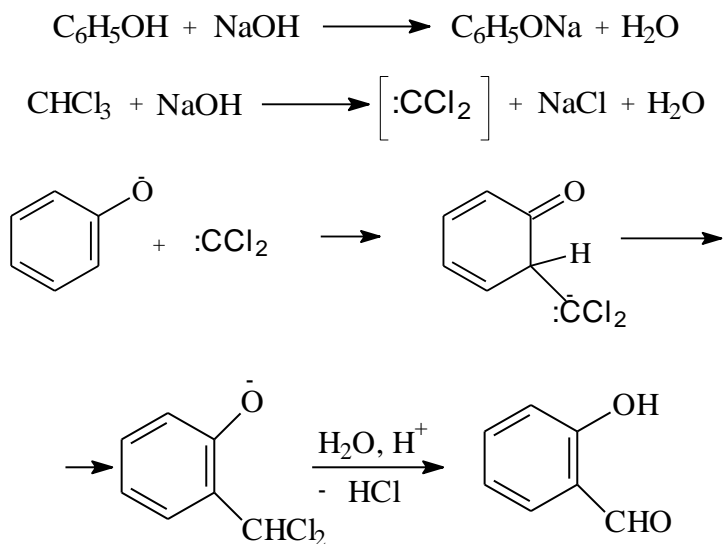


Bu reaksiya Vilsmayer reaksiyasi deb ataladi va unda dialkilanilin, fenol va uning efirlari, tiofen kabi faol aromatik birikmalarga reaksiyaga kirishadi.

Fenollarni ishqoriy sharoitda xloroform bilan ham formillash mumkin (Reymer-Timan reaksiyasi). Bu reaksiyada elektrofil reagent bo'lib xloroform va ishqorning o'zaro ta'siri natijasida hosil bo'ladigan dixlorkarben $:\text{CCl}_2$ molekulasi reaksiyaga kirishadi:



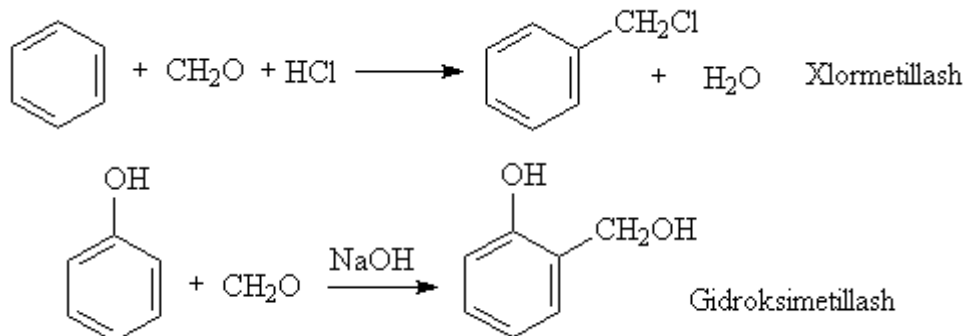
Reaksiyaning borishini quyidagi sxema bilan ko'rsatish mumkin:



Dixlorkarben molekulasining markaziy atomi - uglerod atrofida 8ta emas, balki 6ta elektron bo'lganligidan u elektrofil xossaga ega.

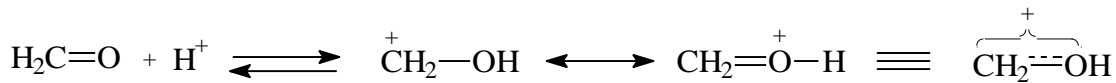
Xlormetillash va gidroksimetillash

Aromatik yadrodagи vodorodni formaldegid ta'sirida kislotali muhitda xlormetil $-\text{CH}_2\text{Cl}$, ishqoriy muhitda gidroksimetil $-\text{CH}_2\text{OH}$ guruhga almashtirish mumkin:



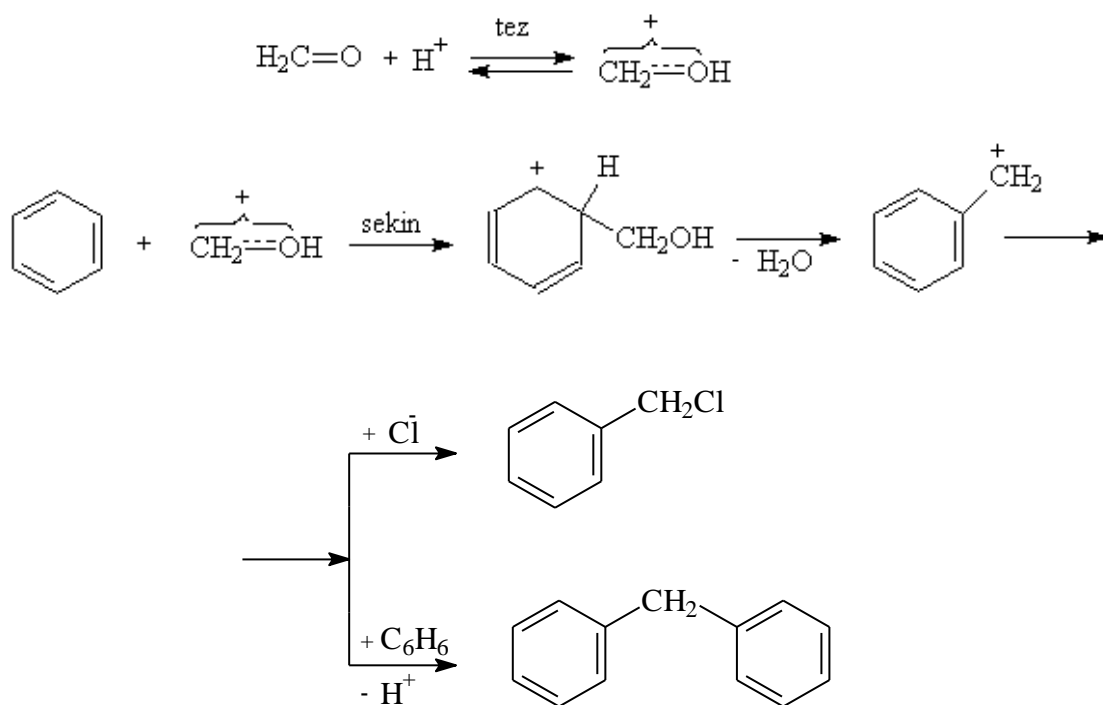
Kislotali muhitda chumoli aldegidi benzol, benzol gomologlari, xlorbenzol kabi aromatik birikmalar bilan reaksiyaga kirishadi, chunki

uning reaksiyon qobiliyatiga gidroksimetil kationining hosil bo'lishi hisobiga ortadi:

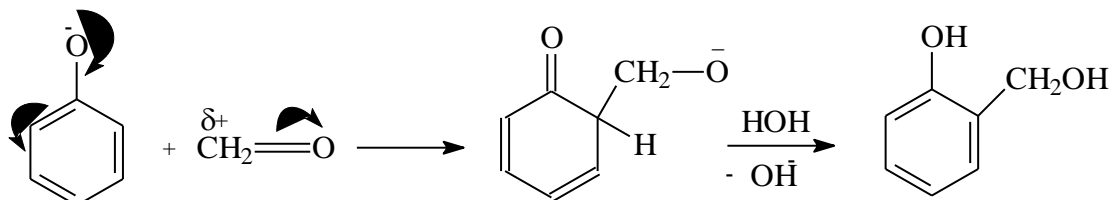


Ishqoriy muhitda esa chumoli aldegidining faolligi karbonil guruh uglerod atomidagi qisman mucbat zaryad bilan ifodalanadi, xolos. Shuning uchun gidroksimetillash reaksiyasiga faol aromatik birikmalar (fenollar va aromatik aminlar) reaksiyaga kirishadi, xolos.

Kislotali muhitdagi reaksiyaning mexanizmini quyidagicha ko'rsatish mumkin:

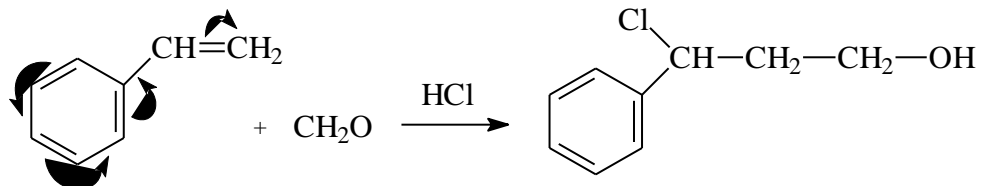


Ishqoriy muhitdagi fenolni gidroksimetillash reaksiyasi quyidagi cha ketadi:

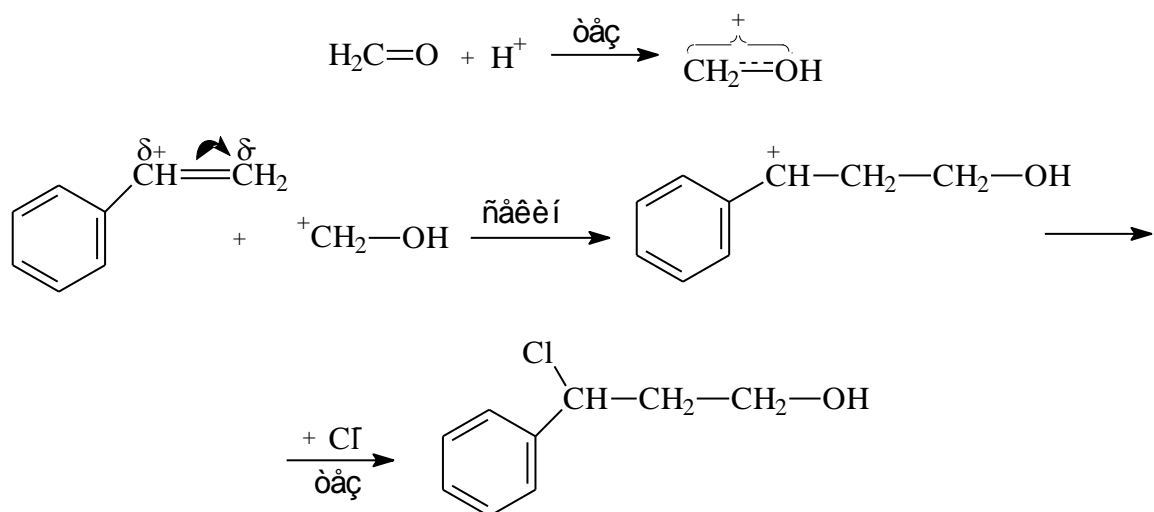


Xuddi shunday sxemada reaksiya p-holatga ham ketadi.

Shuni ta'kidlash kerakki, agar aromatik birikmaning yon zanjirida to'yinmagan guruuhlar, masalan vinil guruhi bo'lsa, ular xlormetillash reaksiyasini qiyinlashtiribgina qolmay, reaksiya yo'nalishini ham o'zgartirib yuboradi:



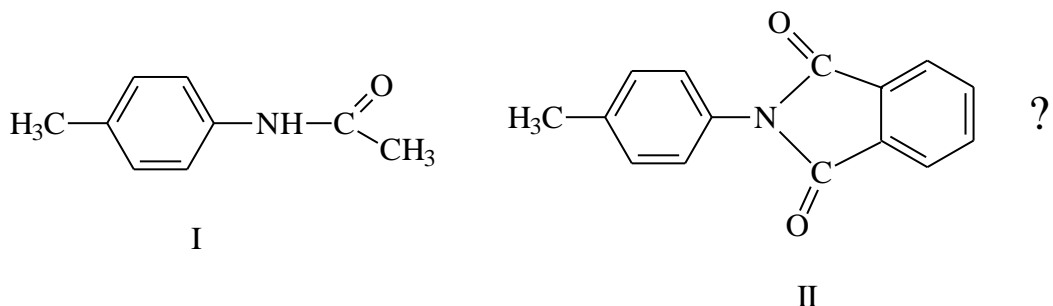
Reaksiyaning mexanizmini quyidagicha ko'rsatish mumkin:



Shu sababdan stirolni bu sharoitda yadroga (masalan, p-holatga) xlormetillab bo'lmaydi.

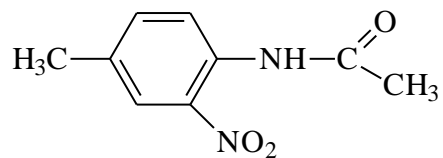
Misollar

1. *Formulalari quyida keltirilgan birikmalarni nitrolanganda reaksiyaning asosiy yo'nalishi qanday o'zgaradi:*

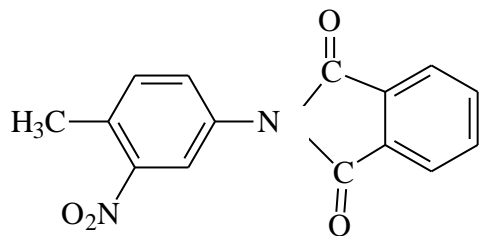


2. Reaksiya yo‘nalishiga ftalimid yadrosiga o‘rinbosarlar kiritilishi qanday ta’sir ko‘rsatadi?

Yechish: I Formuladagi modda - 4-metilatsetanilidda aminoguruhning +M ta’siri karbonil guruh ta’sirida kamaygan. Shunga qaramasdan u nitro-guruuhni atsetamino-guruuhga nisbatan o-holatga yo‘naltiradi:

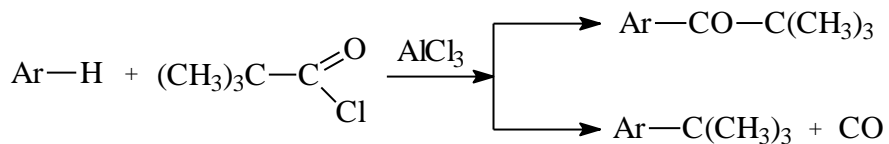


II formuladagi birikma - N-p-tolilftalimidda 2ta karbonil guruh amino-guruuhning +M ta’sirini keskin kamaytiradi. Bundan tashqari, ftalimid-guruuhning fazoviy ta’siri ham katta. Shuning uchun nitro-guruuh metil-guruuhga nisbatan o-holatga yo‘naladi:



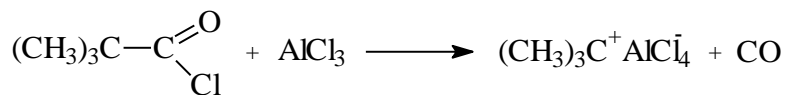
Ftalimid yadrosiga +M ta’sir beruvchi guruuhlar kiritilsa karbonil guruuhning amino-guruuhga ko‘rsatadigan -M ta’siri kamayadi, natijada nitro-guruuhning amino-guruuhga nisbatan o-holatga borish ehtimolligi ortadi. Ftalimid yadrosiga -M ta’sir ko‘rsatuvchi guruuhlar kiritilsa bu ehtimollik keskin kamayadi.

2. Aromatik birikmalarning pivaloil xlorid (uchmetilsirka kislotasining xlorangidridi) bilan $AlCl_3$ ishtirokidagi reaksiyasi natijasida tegishli keton hosil bo‘lishi bilan aromatik birikmaning alkillanish mahsuloti ham hosil bo‘ladi:



Aromatik yadroga turli o‘rinbosarlarning kiritilishi bu jarayonlarning nisbiy tezligiga qanday ta’sir qiladi?

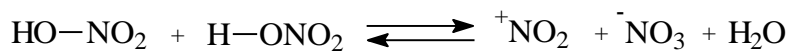
Yechish. Alkillash mahsulotining hosil bo‘lishi quyidagi jarayon natijasida amalga oshadi:



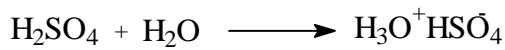
Bu jarayonning borishi aromatik birikmaning tabiatiga bog‘liq emas. Atsillash reaksiyasida esa aromatik yadroga elektron donor o‘rinbosarlar kiritilishi atsillash reaksiyasining mahsuloti unumini oshirishi kerak. Masalan, benzol reaksiyaga kirishganda faqat uchlamchibutilbenzol hosil bo‘ladi, anizol esa tegishli ketonni hosil qiladi. Toluol bunda oraliq holatni egallaydi, ya’ni ikkala mahsulot ham hosil bo‘ladi.

3. Nima uchun aromatik birikmalar konsentrangan nitrat kislota bilan nitrolanganda konsentrangan sulfat kislota qo‘sish reaksiya tezligini oshiradi, nitrat kislota tuzlari qo‘shilganda esa tezlik keskin kamayadi?

Yechish. Konsentrangan nitrat kislotadan asosiy elektrofil zarracha - nitroniy kationi -NO_2^+ quyidagicha hosil bo‘ladi:

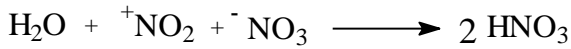


Bu aralashmaga konsentrangan sulfat kislota qo‘silsa, suvning bog‘lanishi hisobiga muvozanat o‘ngga siljiydi:



Natijada NO_2^+ - nitroniy ionining konsentratsiyasi ortadi, reaksiya tezlashadi.

Aralashmaga nitrat kislota tuzlari, masalan, natriy nitrat qo‘silsa, NO_3^- ioni NO_2^+ ionini bog‘lab, muvozanatni chapga siljitadi:

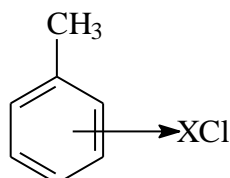


Natijada aralashmada NO_2^+ - nitroniy kationining konsentratsiyasi keskin kamayib, nitrolash ham sekinlashadi.

4. *HCl toluol bilan -78°C da 1:1 tarkibli rangsiz kompleks hosil qiladi. Agar HCl o‘rniga DCl ishlatilsa vodorodning deyteriyga almashinishi sodir bo‘lmaydi va eritma elektr tokini o‘tkazmaydi. Hosil bo‘lgan kompleks uchun qanday struktura taklif qilish mumkin?*

Yechish.

DCl ishlatilganda vodorodning deyteriyga almashinishi sodir bo‘lmasligi shuni ko‘rsatadiki, toluolning DCl bilan hosil qilgan kompleksida uglerod-deyteriy bog‘i hosil bo‘lmaydi. Shuning uchun rangsiz kompleksga quyidagi tuzilishni taklif qilish mumkin:

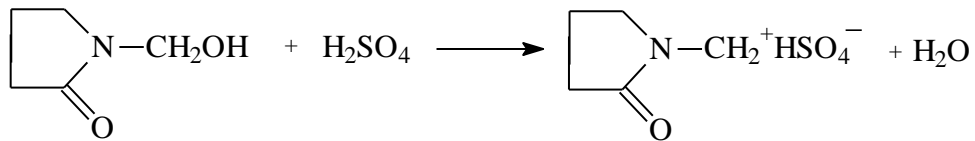


Bu erda X=H,D

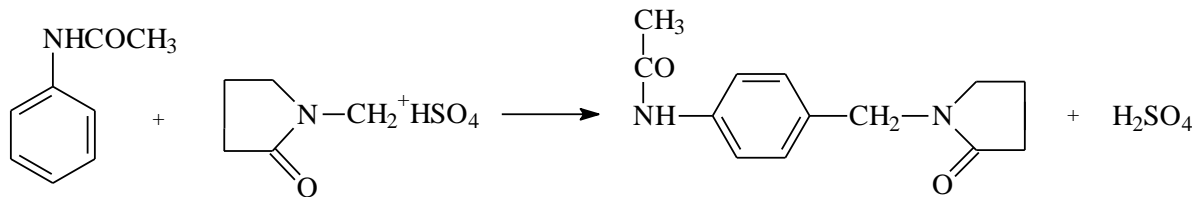
5. *Atsetanilidning N-metilollaktamlar bilan reaksiyasida xona haroratida faqat p-izomer, qizdirilganda esa o- va p-izomer mahsulotlar aralashmasi hosil bo‘lishini tushuntiring.*

Yechish.

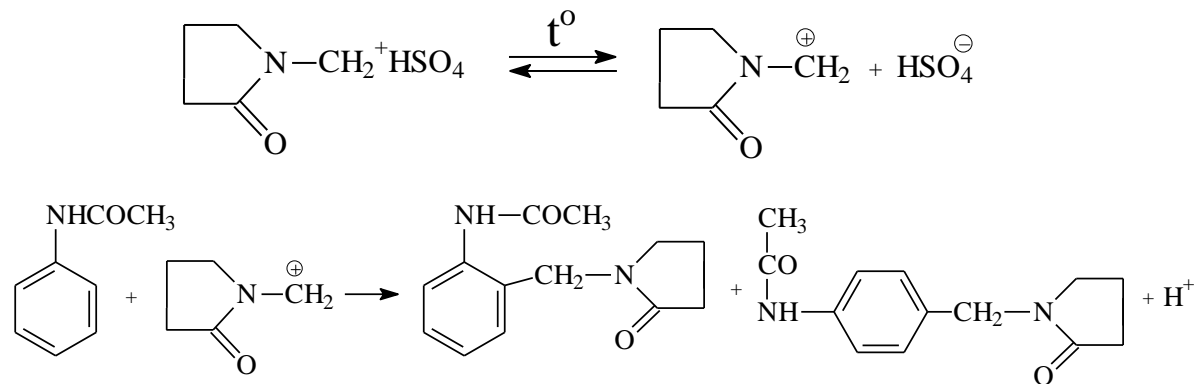
Ma’lumki, spirtlar bilan alkillash reaksiyalari proton yoki aproton katalizatorlar ishtirokida olib boriladi. Sulfat kislota katalizatorligida boradigan elektrofil hosil bo‘lish reaksiya sxemasini quyidagicha ko‘rsatish mumkin:



Past haroratda elektrofil shu ion jufti ko‘rinishida atsetanilidga hujum qiladi. Uning hajmi katta bo‘lganligi uchun reaksiya p-holatga boradi:

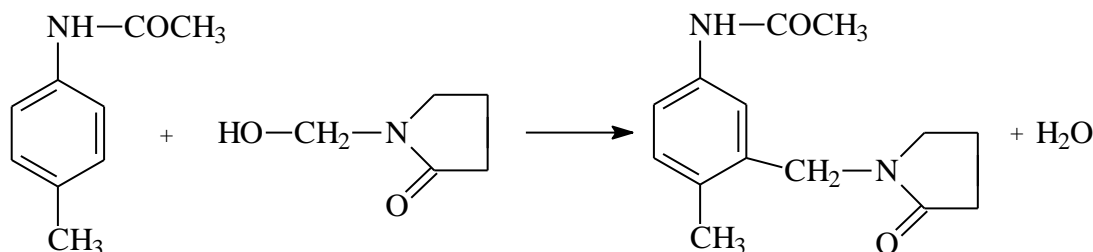


Reaksiya qizdirish bilan olib borilganda elektrofilning ion jufti erkin ionlarga ajraladi va uning hajmi kichraygani va reaksiya tezligi oshganligi uchun o-alkilmahsulot ham hosil bo‘ladi:



7. p-Metilatsetanilidning N-metilolpirrolidon bilan reaksiyasi natijasida N-(2-metil-5-atsetaminobenzil)-pirrolidon hosil bo‘ladi. Bu natijani nitrolash reaksiyasi natijasi bilan taqqoslang.

Yechish: p-Metilatsetanilidning N-metilolpirrolidon bilan H_2SO_4 katalizatorligidagi reaksiyasi reagentning hajmi kattaligi tufayli metil guruhning yoniga boradi:



Bu reaksiya nitrolash reaksiyasi bilan taqqoslanganda shuni ko‘rish mumkinki, nitrolash, asosan atsetamin guruhining yoniga boradi, chunki nitroguruh fazoviy hajmi jihatidan N-pirrolidonilmetil guruhidan kichikdir.

Demak bu reaksiyalar o‘zlarining fazoviy ketishi bilan bir-biridan farq qiladi.

36. REAKSION QOBILYAT, SELEKTIVLIK VA AYRIM HOLATLARDAGI ALMASHINISH. p- va m- IZOMERLARNING NISBATI

Ayrim elektrofil almashinish reaksiyalari misollarida ko‘rildiki, elektrofil reagentdagi elektronlar defitsiti kam bo‘lsa yoki uning kislotaliligi past bo‘lsa reaksiyaga kirishayotgan arenning asosliligi muhim ahamiyatga ega. Boshqacha qilib aytganda, elektrofil reagentning reaksiyon qobiliyatasi past bo‘lsa, u faqatacosliligi katta bo‘lgan, faol aromatik birikma bilangina reaksiyaga kirisha oladi.

Agar reagent kuchli, lokallangan elektron defitsitiga ega bo‘lsa, unga aromatik birikmaning asosliligi katta bo‘lishi yoki undan elektrofil tomon elektronlarning uzatilishi kerak emas, chunki elektrofilning hujumi shunday ham amalga oshaveradi.

Masalan, molekulyar holdagi brom toluol bilan benzolga qaraganda 600 marta tez reaksiyaga kirishsa, HO-Br+HBrO₄ aralashmasidan hosil bo‘ladigan brom kationi Br⁺ 36 marta tez reaksiyaga kirishadi, xolos. Bunday farqni shunday tushuntiriladiki, reaksiyon qobiliyatasi katta bo‘lgan (elektrofilligi, kislotaliligi kuchli bo‘lgan) brom kationi Br⁺ benzol bilan toluolni kam farqlaydi. Farqlashga bo‘lgan bunday xususiyat elektrofilning “selektivligi” deb ataladi. Bu xususiyat benzol yadrosi turli holatlaridagi reaksiyon qobiliyatini aniqlashda ham muhim ahamiyatga ega. Uni “holat selektivligi” deb ataladi.

Agar reagentlar faol bo‘lsa, elektrofil reagentning energiyasi katta bo‘lsa, benzol yadrosida o- va p-holatga yo‘naltiruvchi o‘ribbosarlar mavjud bo‘lsa ham anchagina miqdorda m-holatga almashinish ketadi. m-Holatga yo‘naltiruvchi o‘ribbosar bo‘lganda esa ancha miqdorda o- va p-holatlarga almashinish ketadi. Agar elektrofil reagent energiyasi kam bo‘lsa, reaksiyon qobiliyatasi past bo‘lsa, faqat o- va p- yoki m-holatlarda almashinish bo‘ladi, xolos (o-, p- va m- holatga yo‘naltiruvchi o‘ribbosarlar ta’siri ostida).

Shunday qilib, quyidagi qoida bu reaksiyalar uchun o‘rinlidir: “Reagentlarning reaksion qobiliyati qancha katta bo‘lsa, uning selektivligi shuncha kichik bo‘ladi va aksincha”.

Selektivlikni miqdoriy jihatdan aniqlashda o-holatdagi almashinish hisobga olinmaydi, chunki o‘rinbosarlarning fazoviy qarshiligi noto‘g‘ri xulosalarga olib kelishi mumkin. Elektrofil reagentning selektivlik o‘lchovi p- va m-holatlardagi almashinish miqdorlarining nisbatiga, boshqacha qilib aytganda selektivlik faktori S_f ga teng:

$$S_f = \lg \frac{2(\%_{p-})}{\%_{m-}} = \lg \frac{P_f}{m_f}$$

bu erda $\lg P_f$ -tezlikning parsial faktori bo‘lib p-holatda hosil bo‘layotgan izomer foiz miqdorining o‘nli logarifmidir. Tezlik parsial faktorlarini p- va m-holatdagi o‘rinbosarlarning Gammet tenglamasidagi σ -konstantalari orqali quyidagicha aniqlash mumkin:

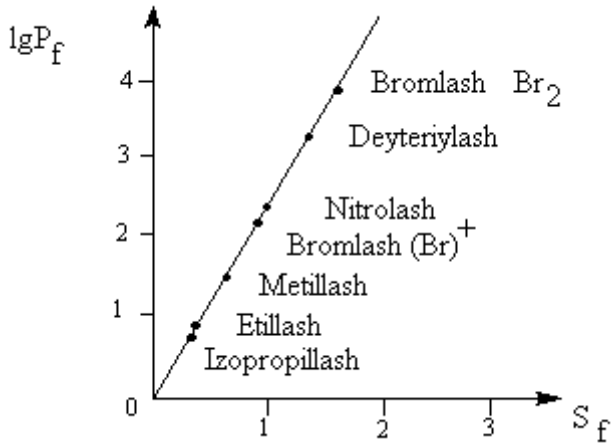
$$\lg P_f = \frac{\sigma_p - \sigma_m}{\sigma_p + \sigma_m} S_f ; \quad \lg m_f = \frac{\sigma_m - \sigma_p}{\sigma_p + \sigma_m} S_f$$

Agar benzol va toluolning turli elektrofil almashinish reaksiyalarini uchun nisbiy tezliklar, tezlikning parsial faktorlari va selektivlik faktorlari solishtirilsa, reagentning faolligi ortishi bilan uning selektivligining kamayishini va m-holatdagi almashinish mahsuloti nisbiy miqdorining ortishini ko‘rish mumkin. Reaksiyon qobiliyati past bo‘lgan reagentlar, amalda, faqat o- va p-holatdagi almashinish mahsulotlarini hosil qiladi.

Agar bu reaksiyalar uchun $\lg P_f$ ning S_f ga bog‘liqlik grafigi chiziladigan bo‘lsa:

$$S_f = \lg \frac{P_f}{m_f}$$

tenglikni tasdiqlovchi to‘g‘ri chiziq hosil bo‘ladi:



Ichkimolekulyar selektivlik S_f molekulalararo selektivlikka, ya’ni arenning selektivligiga proporsionaldir. Molekulalararo selektivlik sifatida Gammet tenglamasidagi reaksiya konstantasi ρ -olinishi mumkin. Uttegishli reaksiyaning aromatik birikma elektron zichligiga qay darajada bog‘liq ekanligini ko‘rsatadi:

$$S_f = \rho^+ (\sigma_p^+ - \sigma_m)$$

Shunday qilib, ρ^+ bir vaqtning o‘zida, yuqoridagi tenglamaga muvofiq ichki molekulyar selektivlikni ham ifodalashi mumkin.

Xemmondning postulatiga muvofiq yuqori reaksiyon qobiliyatga ega bo‘lgan aromatik birikma yoki reagentlar reaksiyaga kiritilganda reaksiyaning o‘tish holati reaksiya koordinatining boshlang‘ich nuqtasiga yaqin bo‘ladi. O‘tish holati o‘zining tuzilishi bo‘yicha dastlabki moddalarning tuzilishiga yaqin bo‘ladi va ko‘proq σ -kompleksdan ko‘ra π -kompleksga o‘xshagan bo‘ladi.

37. REAGENTNING FAZOVIY TA’SIRI. o- va p- IZOMERLARNING NISBATI - 0,5 o-/p-

Benzol yadrosida elektrofil almashinish reaksiyasi sodir bo‘lganda turli izomer mahsulotlarning nisbiy miqdori aromatik halqadagi o‘rinbosarning hamda reagentning fazoviy hajmiga bog‘liq. Bu ta’sirni aniqlash uchun 0,5 o-/p- izomerlar nisbatidan foydalilanildi. Bu nisbatdagi 0,5 o-

ifodasi hosil bo‘lgan o-izomer miqdorining yarmisini bildiradi. Chunki bir o‘rinbosari bo‘lgan benzol yadrosida 2ta orto- va 1ta p-holat mavjud. Agar izomerlarning hosil bo‘lish miqdori statistik miqdorga teng bo‘lsa, unda 0,5 o-/p-nisbat 1ga teng bo‘ladi. Bordiyu bu nisbat 0,5 o-/p->1 bo‘lsa, o-izomerning miqdori statistik miqdordan ko‘p, 0,5 o-/p-<1 bo‘lsa, o-izmerning miqdori statistik miqdordan kam bo‘ladi. Quyida toluol yadrosidagi ba’zi elektrofil almashinish reaksiyalari uchun 0,5 o-/p- nisbatni ma’lumotlari keltirilgan:

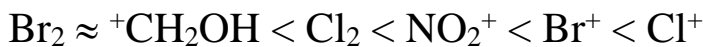
Molekulyar brom bilan bromlash, Br ₂	-	0,25
Atsetillash	-	0,006
Brom kationi bilan bromlash, Br ⁺	-	1,29
Nitrolash	-	0,79
Metillash	-	0,81
Izopropillash	-	0,13
Uchlamchi-butillash	-	0,00

Keltirilgan ma’lumotlardan aniq ko‘rinib turibdiki, toluolni molekulyar brom bilan bromlanganda brom kationi bilan bromlangandagiga nisbatan kam o-izomer (o-bromtoluol) hosil bo‘ladi va 0,5 o-/p- nisbat 0,25 ga teng, ya’ni 0,5 o-/p-<1. Buni shu bilan izohlash mumkinki, molekulyar brom reaksiyaning oraliq holatida toluol bilan mahkamroq bog‘langan bo‘ladi va uning fazoviy ta’siri katta bo‘ladi. Brom kationi (Br⁺) bilan bromlanganda esa bu ta’sir kam bo‘ladi, o-bromtoluolning nisbiy miqdori ortadi. Boshqacha qilib aytganda molekulyar bromning hajmi katta, brom kationning hajmi esa kichik bo‘lgani uchun shunday natija olinadi. Brom kationi (Br⁺) molekulyar bromning (Br₂) Lyuis kislotalari AlCl₃, FeCl₃, ZnCl₂ kabi katalizatorlar bilan ta’sirlashuvi va ayniqsa, HOBr+HClO₄ reaksiyasi natijasida hosil bo‘ladi. Br⁺ ning reaksiyon qobiliyati Br₂ ga nisbatan yuqori va fazoviy talabi kichik bo‘lganligi uchun 0,5o-/p- nisbat statistik miqdordan katta (1,29) bo‘ladi.

Alkillash va atsillash reaksiyalarida 0,5o-/p- nisbatning 1 dan kichik (mos ravishda o-0,81 va 0,006) bo‘lishi shuni ko‘rsatadiki, hujum

qiluvchi elektrofil reagentlar bu reaksiyalarda katta hajmga ega bo‘ladi ($R^+AlCl_4^-$ yoki $RCO^+AlCl_4^-$). Uchlamchi butillash reaksiyasida esa reagent hajmi shu qadar kattalashadiki, hatto o-izomer mutlaqo hosil bo‘lmaydi.

Reagentlarning o-holatga hujum qila olish xususiyati quyidagi qatorda ortib boradi:

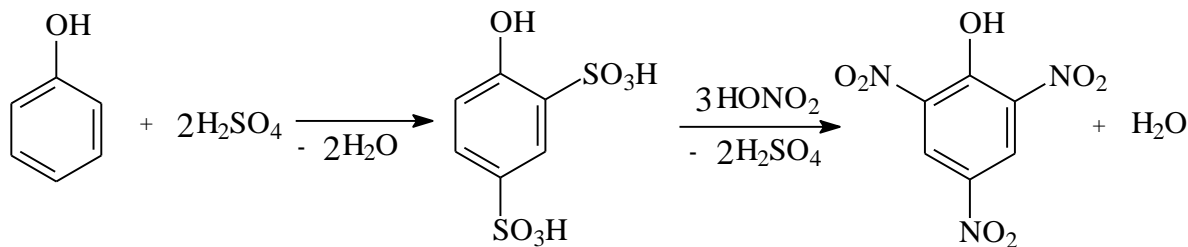


Demak shu qatorda bu reagentlarning hajmi kichiklashib boradi.

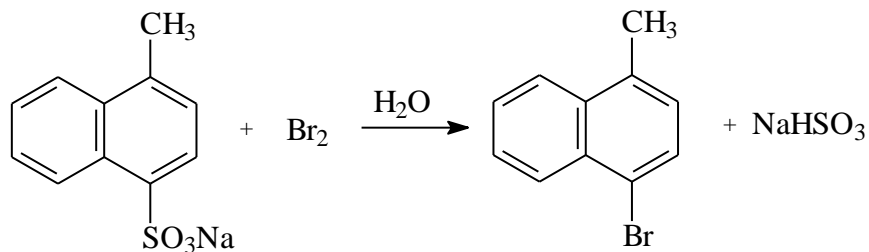
38. BENZOL YADROSIDAGI O'RINBOSARLARNING ELEKTROFIL ALMASHINISH REAKSIYALARI

Benzol halqasidagi elektrofil almashinish reaksiyalarida ko‘pincha vodorod almashinadi. Ammo xuddi shu vodorodni biror elektrofilga almashinish reaksiyasi sharoitida o‘rinbosarlar ham almashinishi mumkin. Misol tariqasida sulfoguruhning nitroguruhga, bromga, metil- va izopropil-guruhlarning nitroguruhga, oksimetil-guruhnинг xlorga, oksialkil-guruhnинг sulfo-, fenil-, diazoguruhlarga, nitroguruhning xlorga almashinish reaksiyalari ma’lum. Quyida shu reaksiyalarning borish sharoitlari va sxemalari keltiriladi.

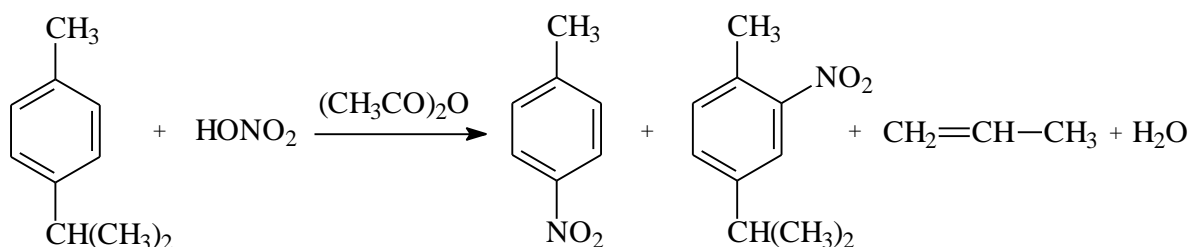
Ma’lumki, fenolni nitrolab to‘g‘ridan-to‘g‘ri di- yoki trinitrofenol olib bo‘lmaydi. Bunga sabab fenolning nitrat kislota ta’sirida oson oksidlanib ketishidir. Di- yoki trinitrofenol olish uchun avval fenol sulfolanadi, keyin sulfobirikmaga nitrolovchi aralashma ta’sir ettirib nitrobirikma olinadi. Bunda sulfoguruh nitroguruhga elektrofil almashinadi:



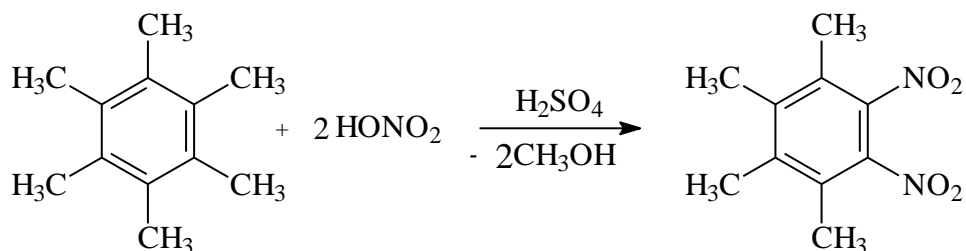
4-Metil-1-naftilsulfokislotaning natriyli tuzi bromli suv ta'sirida 1-brom-4-metilnaftalin hosil qiladi:



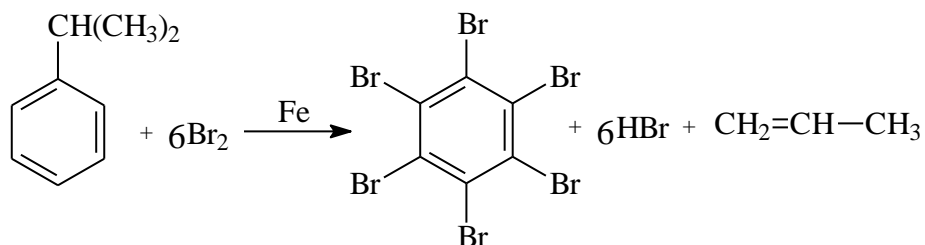
p-Izopropiltoluol nitrat kislotaning sirkasi angidridi va sirkasi kislotasi aralashmasidagi eritmasi bilan nitrolanganda asosiy mahsulotdan tashqari p-nitrotoluol ham hosil bo'ladi:



Penta- yoki geksametilbenzollar nitrolanganda esa metil guruhi nitro-guruuhga almashinadi:



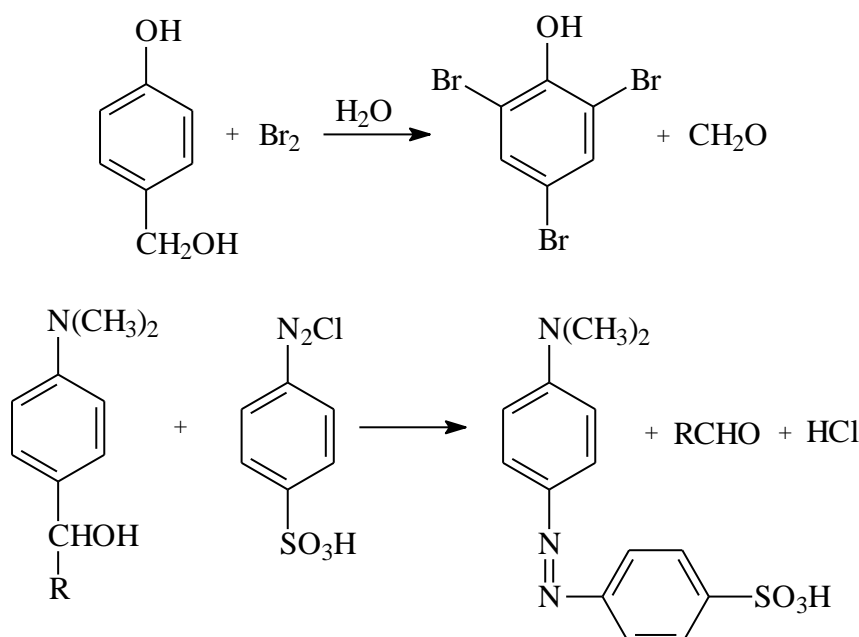
Kumol 0°C da temir qirindisi ishtirokida ortiqcha brom bilan bromlanganda geksabrombenzol hosil qiladi:



Bu reaksiyada izopropil guruhi bromga almashinadi. Agar reaksiyaga n-propilbenzol olinsa, pentabrom-n-propilbenzol hosil bo'ladi,

ya'ni n-propilguruhi izopropil guruhidan farqli o'laroq bromga almashmaydi.

Fenol yoki dimetilanilin yadrosining p-holatda joylashgan oksimetil- yoki oksialkil-guruhlari galogenlash yoki diazoniy tuzi ta'siri ostida osongina siqib chiqariladi:



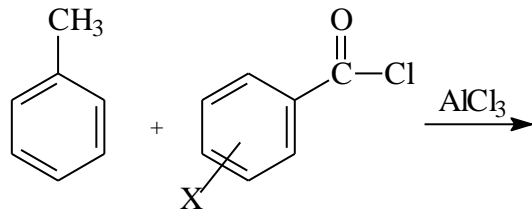
Xulosa qilib shuni aytish mumkinki, o'rinbosarlarning elektrofil almashinishi aksariyat fenol, anilin yoki naftalin kabi elektrofil almashinish oson ketadigan birikmalarda kuzatiladi. Shubha yo'qki, bunday birikmalar yadrosida olib boriladigan elektrofil almashinish reaksiyalari yana yangi o'rinbosarlarning elektrofil almashinishi mumkinligini ko'r satishi mumkin.

Misollar

1.Toluolni temir qirindisi ishtirokida xlorlash va bromlash reaksiyalarida asosiy yo'naliш qanday?

Yechish: Toluol yadrosidagi metil guruh yangi kirib kelayotgan galogen atomini o- va p-holatlarga yo'naltiradi. o- va p-galogenotluollarning nisbiy miqdori reagentning hajmiga bog'liq. Bromning atom radiusi xlornikidan katta bo'lgani uchun, bromlash reaksiyasida p-izomerning ko'p hosil bo'lishi kuzatiladi.

2. Toluolni yadrosida turli o'rribbosarlari bo'lgan benzoilxloridlar bilan $AlCl_3$ ishtirokida benzoillanganda reaksiyaning tezligi qanday o'zgaradi?

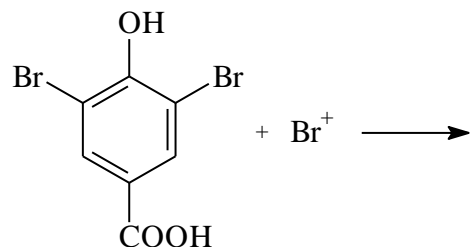
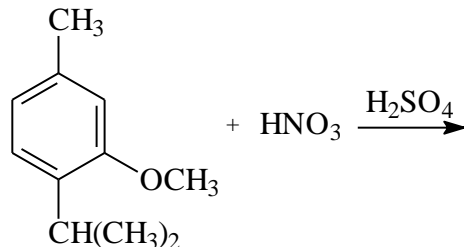


Yechish

Aromatik birikmalarni atsillash reaksiyasida tezlikni belgilovchi bosqichda aromatik birikma benzoilxloridning katalizator bilan hosil qilgan kompleksi bilan reaksiyaga kirishadi. Benzoilxlorid yadrosiga elektronoakseptor o'rribbosar kiritilish atsil guruhning elektrofilligini oshiradi va reaksiya tezlashadi. Elektronodonor o'rribbosarlar esa atsil guruhining elektrofilligini kuchsizlantiradi va reaksiyani sekinlatadi. Metil guruhning donorlik xususiyati p-holatdan kuchsizroq namoyon bo'ladi. Shuning uchun berilgan reaksiya o'rribbosarlarning quyidagi qatorida tezlashib boradi:

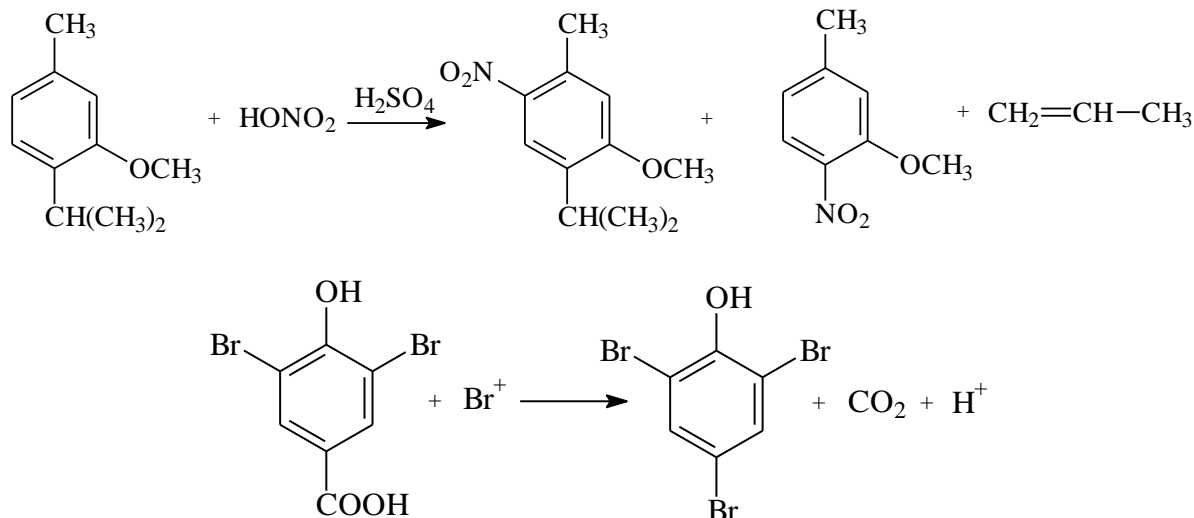


3. Quyida keltirilgan reaksiyalarda qanday mahsulotlar hosil bo'lishi mumkin? Reaksiyalarning sxemalarini yozing.



Yechish.

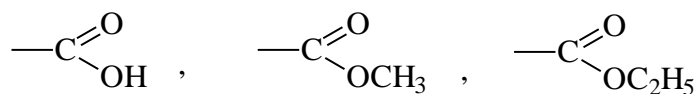
Bu reaksiyalar faol aromatik birikmalar yadrosida olib borilayotganligi uchun ham vodorodning, ham o‘rinbosarning almashinishi bilan sodir bo‘lishi mumkin. Birinchi reaksiyada izo-propilguruhan mashinsa, ikkinchisida karboksil guruh almashinadi:



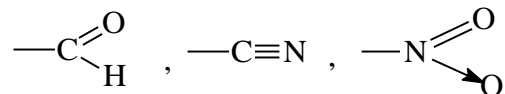
Ikkala reaksiyada ham o‘rinbosarning almashinishi “ipso”-hujum orqali sodir bo‘ladi.

4. *Benzoy kislota, metilbenzoat va etilbenzoatlar nitrolovchi aralashma bilan nitrolanganda m-nitromahsulot miqdori mos ravishda 82, 73 va 68% ni tashkil etadi. Nima uchun bu qatorda m-nitromahsulotning miqdori kamayib bormoqda?*

Yechish: Benzoy kislotada ham, uning efirlarida ham benzol yadrosida elektronoakseptor o‘rinbosarlar mavjud. Ular

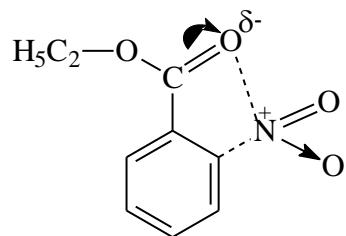


guruqlar bo‘lib, nitroguruhni asosan m-holatga yo‘naltiradi. Ma’lumki, benzol yadrosida bu kabi va ularga o‘xshash



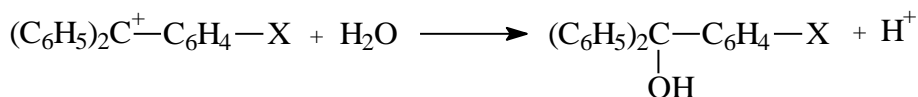
guruqlar mavjud bo‘lganda, bu guruhlarga nisbatan o-holatda ham anchagina miqdorda almashinish ketadi. Bunga sabab, “orto-effekt” deb

ataluvchi ta'sir bo'lib, unga muvofiq, elektrofil reagent shu guruhning elektronga boy kislorod yoki azot atomiga hujum qiladi. Almashinish bu atomlarda sodir bo'lmasligi sababli u o-holatga o'tadi.



Karbonil guruhdagi elektron zichlik qanchalik ko'p bo'lsa, o-holatdagi almashinish shuncha ko'p bo'ladi. -COOH, -COOCH₃, -COOC₂H₅ guruhrular uchun karbonil kislorodidagi elektron zichlik bu qatorda ortib boradi va shu sababdan o-holatdagi almashinish miqdori ham ko'payib boradi va shuning hisobiga m-holatdagi almashinish kamayib boradi.

5. Quyidagi berilgan reaksiya tenglamasiga muvofiq 10°C da spirt-larning hosil bo'lish tezliklarining kattaliklari asosida tegishli karbokationlarni ularning qarorliligi ortib boruvchi qatorga joylashtiring:



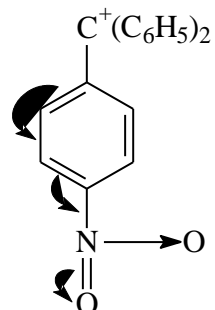
X	k, l/(mol•s)	X	k, l/(mol•s)
p-NO ₂	1,78	p-CH ₃ O-	0,36
H-	0,60	p-(CH ₃) ₂ N-	0,1
p-CH ₃	0,47		

Yechish

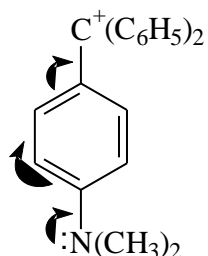
Berilgan ma'lumotlardan ko'rilib turibdiki, yadrosida turli o'rinbosarlar bo'lgan trifenilmetyl kationlarining suv bilan ta'sirlashish reaksiyasining tezligi elektronoakseptor o'rinbosarlar mavjud bo'lganda katta, elektron donor o'rinbosarli kationlarda esa kichik. Bunga sabab, elektronoakseptor o'rinbosarlar karbokation qarorligini kamaytiradi, uglerod atomidagi elektron taqchillikni oshiradi. Natijada karbokation-

ning faolligi ortadi va suv bilan tezroq reaksiyaga kirishadi. Elektron-donor o‘rinbosarlar bo‘lganda esa, karbokationning qarorliligi ortadi, uglerod atomidagi elektron taqchillik kamayadi va karbokation faolligi kamayadi. Natijada u suv bilan sekinroq reaksiyaga kirishadi. Yuqoridagi aytilganlarni nitro- va dimetilamino-guruuhlar misolida quyidagicha ko‘rsatish mumkin:

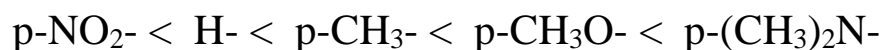
Nitroguruhning karbokation qarorliligini kamaytirishi:



Dimetilaminoguruhning karbokation qarorliligini oshirishi:

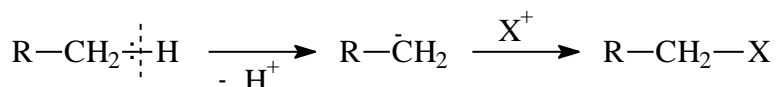


Yuqorida aytilganlarga ko‘ra, karbokationlar qarorliligi quyidagi o‘rinbosarlar qatorida ortib boradi:



39. TO‘YINGAN UGLEROD ATOMIDAGI VODORODNING ELEKTROFIL ALMASHINISH REAKSIYALARI TO‘G‘RISIDA

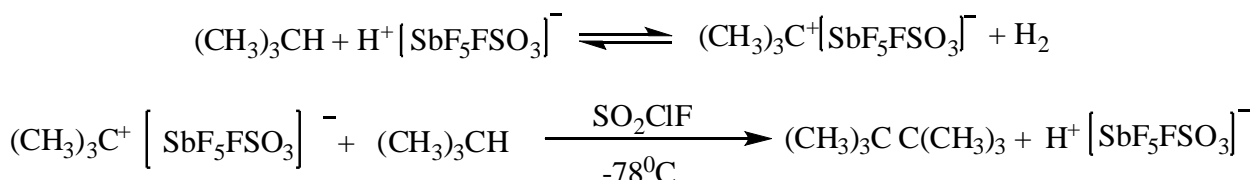
To‘yingan uglerod atomidagi vodorodning elektrofil almashinish reaksiyasini quyidagi umumiy sxema bilan ko‘rsatish mumkin:



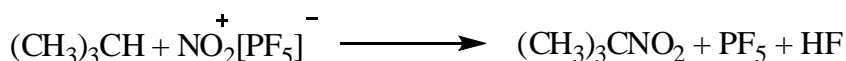
Bunday reaksiyaning to‘yingan uglevodorodlarda borishi mushkul, chunki protonni tortib olib karbanion hosil qila oladigan reagent topilishi qiyin.

Amerikalik olim **G.Ola** ning olib borgan tadqiqotlari shuni qo‘rsatdiki, juda kuchli kislotalar, superkislotalar ishtirokida to‘yingan uglevodorodlardagi vodorodni elektrofil mexanizmda almashtirish mumkin. Masalan, alkillash, nitrolash reaksiyalari bunday sharoitda elektrofil mexanizmda sodir bo‘ladi.

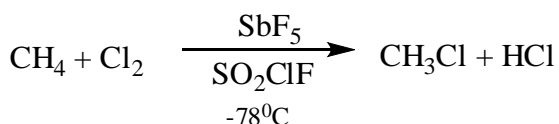
Alkillash:



Nitrolash:

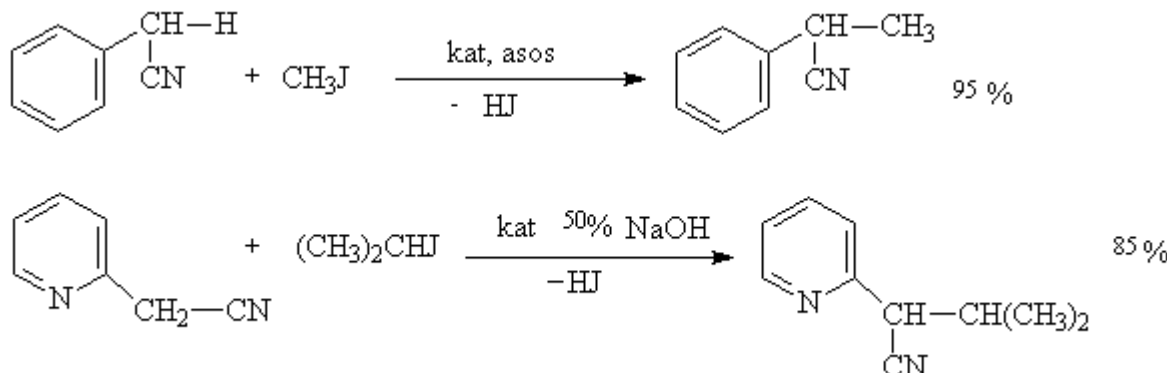


Xlorlash:



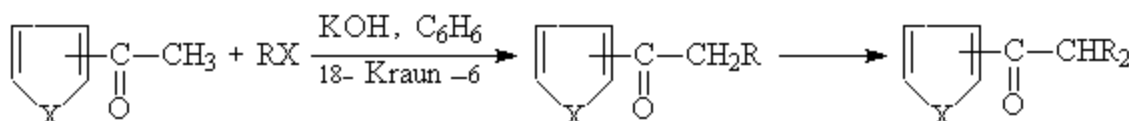
Agar almashinish sodir bo‘ladigan CH_3 -metil guruhi biror elektronoakseptor guruh bilan bog‘langan bo‘lsa, yuqoridagi reaksiya osonlik bilan boradi. Bunday elektronoakseptor guruh sifatida aromatik va geteroaromatik uglevodorodlarning qoldig‘i Ar-, atsil-guruh ($\text{R}-\text{CO}-$), alkoksil guruh ($\text{R}-\text{O}-$), nitro guruh (NO_2-), sian guruh ($-\text{CN}$) va hokazolar bo‘lishi mumkin. Bu guruhlar ta’sirida protonning chiqib ketishi

osonlashadi va hosil bo‘lgan karbanion shu guruh ta’sirida barqarorlashadi. Quyidagi reaksiyalarning yuqori unum bilan ketishi fikrimizning dalilidir:



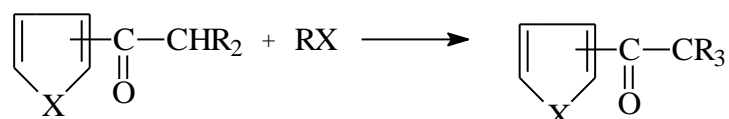
Yuqorida keltirilgan reaksiyalar fazalararo katalizatorlar ishtirokida olib borilganda shunday yaxshi natijalar olingan.

To‘yingan uglerod atomidagi vodorodning elektrofil almashinish reaksiyalari geterilmeketonlar qatorida ham keng tarqalgan. Masalan, furil- yoki tienilmeketonlar xona haroratida metil-, etil-, propilyodidlar hamda benzilbromidlar bilan alkillanganda tegishli C-dialkilketonlarni 52-75% unum bilan hosil qiladi. Bu mahsulotlar monoalkilketonlar hosil bo‘lish orqali olinadi:



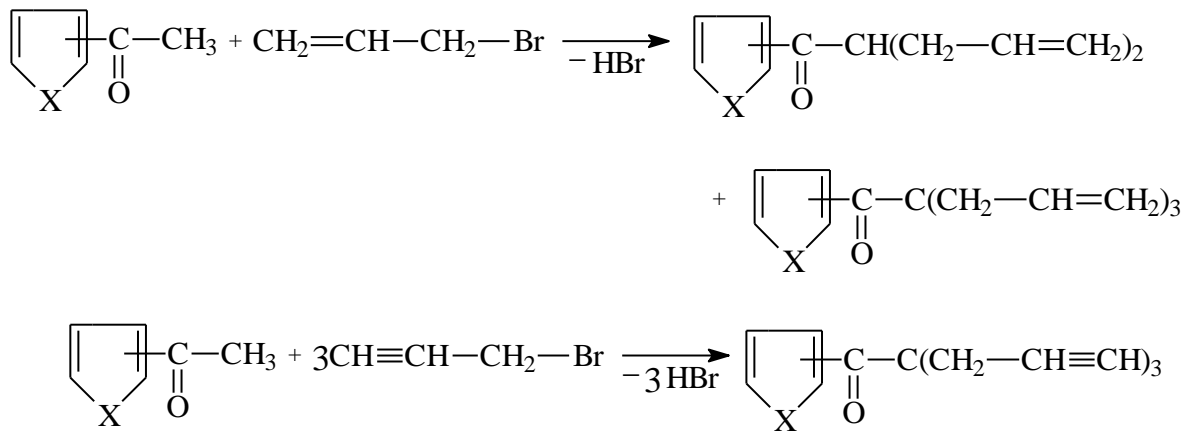
Bu erda $\text{X}=\text{O, S}$.

Dialkilmahsulotlar yuqori haroratda alkillanganda uchinchi vodorod ham almashinadi:

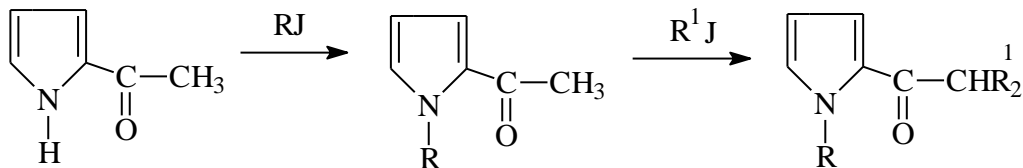


Alkillovchi agentlar sifatida etil-, propil- yoki butilyodidlar ishlatalganda esa qisman O-mono va C,O-dialkilmahsulotlar hosil bo‘lishi kuzatilgan.

Furil(tienil)-2-metilketonlarning allilbromid bilan reaksiyasida di-va tri-allil-, propargilbromid bilan alkillanganda esa tripropargil-mahsulotlar hosil bo‘ladi:



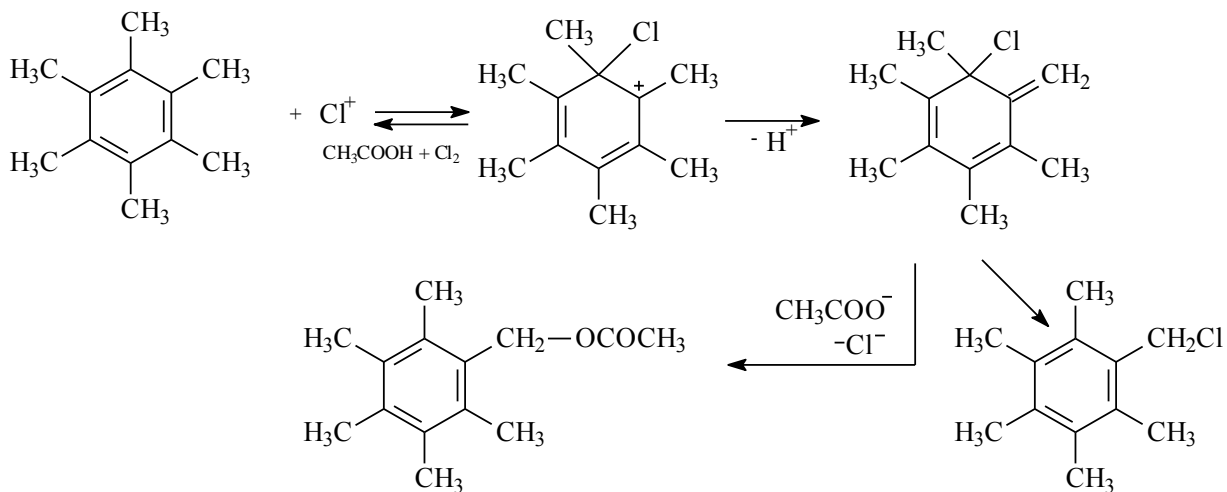
Shu xildagi reaksiyalar pirrol qatorida o‘tkazilganda alkillacsh birinchi navbatda azot atomiga va undan keyin metil guruhiga ketadi:



Reaksiyaning keyingi bosqichi qiyin va yuqori haroratda ketadi.

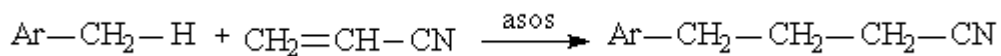
2-, 3- va 4- Piridilmektonlar reaksiya sharoiti va reagentlarning miqdoriy nisbatlariga bog‘liq holda tegishli di- va trialkilmahsulotlar hosil qiladi. Masalan, 2- va 3-piridilmektonlarni allillacsh va propergillash reaksiyalari triallil va tripropargil-mahsulotlarini beradi. Bu reaksiyalarda allillacsh va propargillash reaksiyalarining selektivligi ko‘rinadi.

Bunday reaksiyalarga $\text{CH}_3\text{-CN}$, fluoren, hatto toluoldagi ($\text{C}_6\text{H}_5\text{CH}_3$) vodorodlar ham kirishadi. Masalan, geksametilbenzolga sirka kislota eritmasida, qorong‘ida, 18°C da xlор ta’sir ettirilsa metil guruhidagi vodorod xlorga va qisman atsetatga almashinadi. Tabiiyki, bu sharoitda reaksiya gomolitik mexanizmda emas, balki elektrofil mexanizm bo‘yicha boradi va uni quyidagi sxema bilan tasvirlash mumkin:

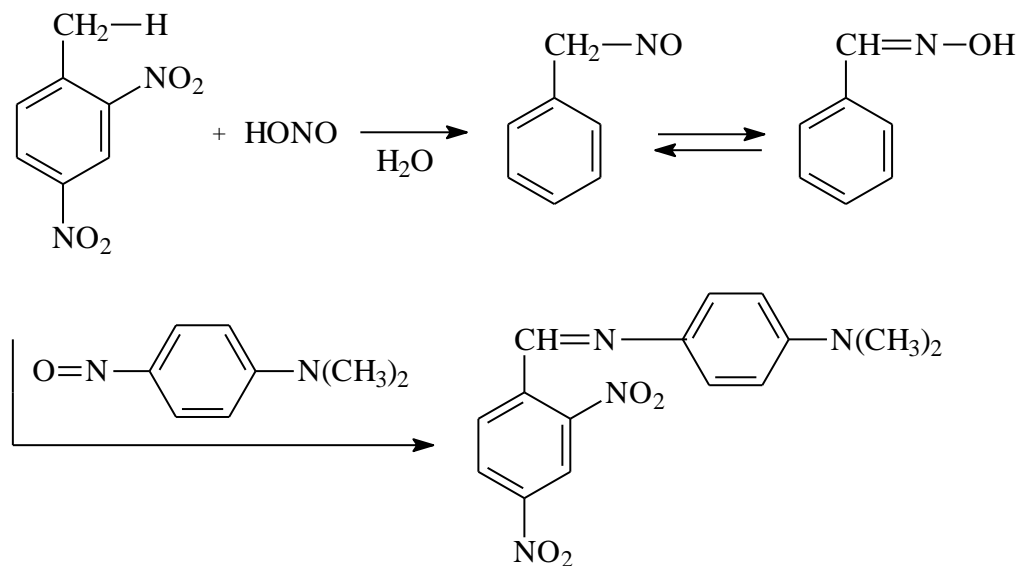


Bu misol geksametilbenzolning metil-guruhidagi vodorodlarning ma'lum darajada kislotali xususiyati borligini va ularning elektrofil almashinish reaksiyasiga kirishishini ko'rsatadi. Metil guruhidagi vodorodlarning harakatchanligiga, elektrofil almashinish reaksiyasiga kirishishiga yadrodagи elektronoakseptor guruhlar ijobjiy ta'sir ko'rsatadi. Bu guruhlar ta'sirida metil guruhidagi vodorodlarning kislotaliligi (C-H-kislotalik) ortadi va elektrofil almashinish reaksiyalariga kirishishi osonlashadi.

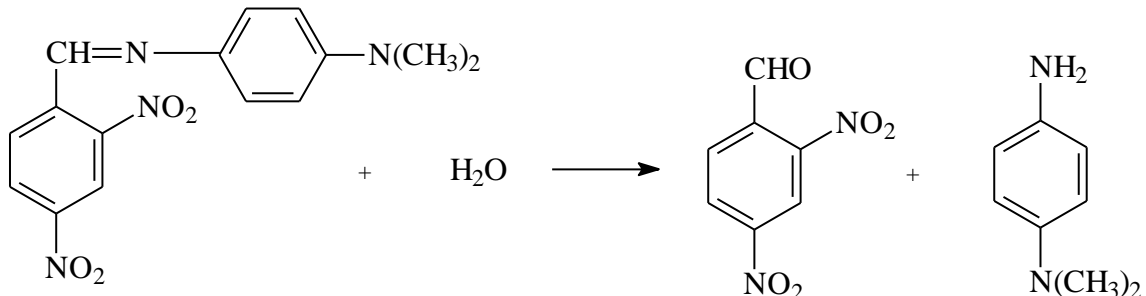
Masalan, bunday vodorodlar ishqoriy katalizatorlar ishtirokida alkullanishi mumkin:



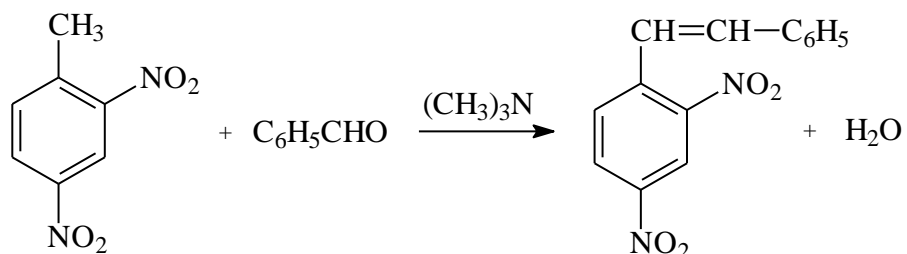
Metil guruhidagi faol vodorodlar nitrit kislotasi, nitrozo-birikmalar bilan ham osongina reaksiyaga kirishadi:



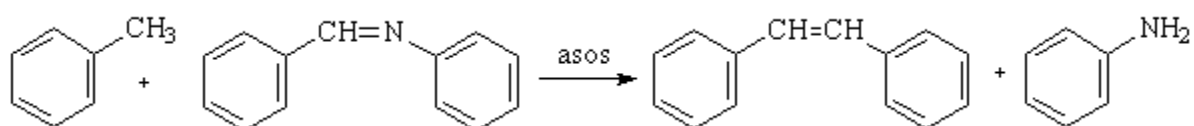
Keyingi reaksiya mahsuloti bo‘lgan azometinlarning gidrolizi nati-jasida aromatik aldegidlar va aminlar olinadi:



Metil guruhida faol vodorodi bo‘lgan birikmalar aldegidlar bilan oson reaksiyaga kirishib stirol hosilolarini beradi:



Bu reaksiyalarning yaxshi borishi uchun ishqoriy katalizator (KON, trietylamin, piperidin, kaliy uchlamchi-butilat) va erituvchi sifatida di-metilformamid ishlatiladi. Bunday sharoitda toluol, ksilol, metilnaftalin, metilpiridin kabi moddalarning metil guruhlari azometinlar bilan reaksiyaga kirishib, stirol birikmalarini hosil qiladi:

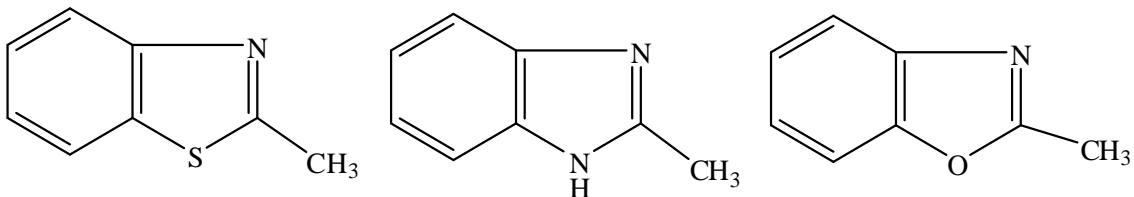


Bu reaksiya “anil-sintez” nomi bilan stirol birikmalarini olishda ishlatiladi.

Ushbu reaksiyalarga 4-metilpiridin, 9-metilakridin, 4-metilxinolin, N,4-dimetilpiridiniy yodid, 4-metilpiridin-N-oksidi, 4-metilpirimidin, 2-metilbenztiazol, 2-metilbenzoksazol, 2-metilbenzimidazol kabi gete-rotsiklik birikmalar ham kirishadi.

Misollar

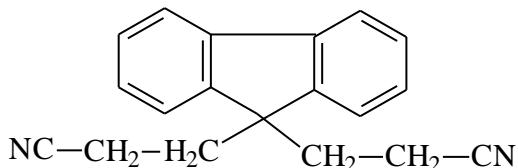
1. Quyidagi moddalarni ularning p-nitrobenzaldegid bilan reaksiyasida reaksiyon qobiliyatining ortib borish qatoriga joylashtiring:



Yechish. Keltirilgan birikmalardagi metil guruhi vodorod atomlarining qanday tartibda kislotaliligi ortib borsa, ularning p-nitrobenzaldegid bilan reaksiyasi ham shu tartibda ortib boradi. Metil guruhidagi vodorod atomlarining kislotaliligi molekula tarkibidagi geteroatomning elektromanfiyligiga bog'liq.

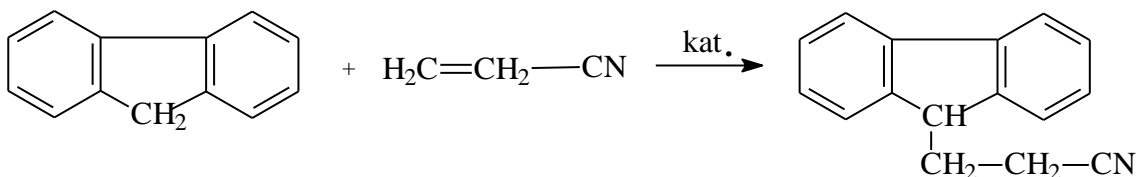
Geteroatomlarning elektromanfiyligi esa S, N, O qatorida ortib borganligi uchun berilgan moddalarning p-nitrobenzaldegid bilan reaksiyasi moddalarning yuqorida berilgan qatorida osonlashib boradi.

2. Fluoren trimetilbenzilammoniy gidroksidi ishtirokida akrilonitril bilan quyidagi tuzilishdagi moddani hosil qiladi:

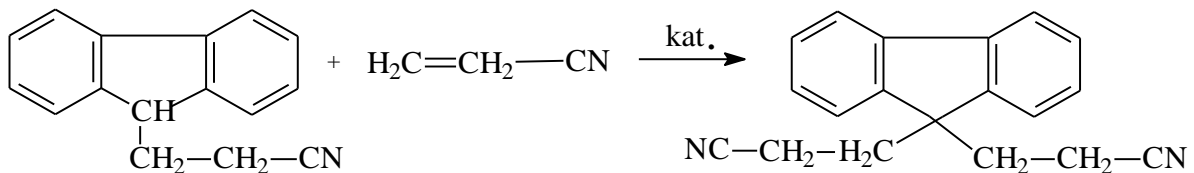


Nima uchun reaksiyani 1-bosqichida to'xtatib bo'lmaydi? Reaksiya mexanizmini tushuntiring.

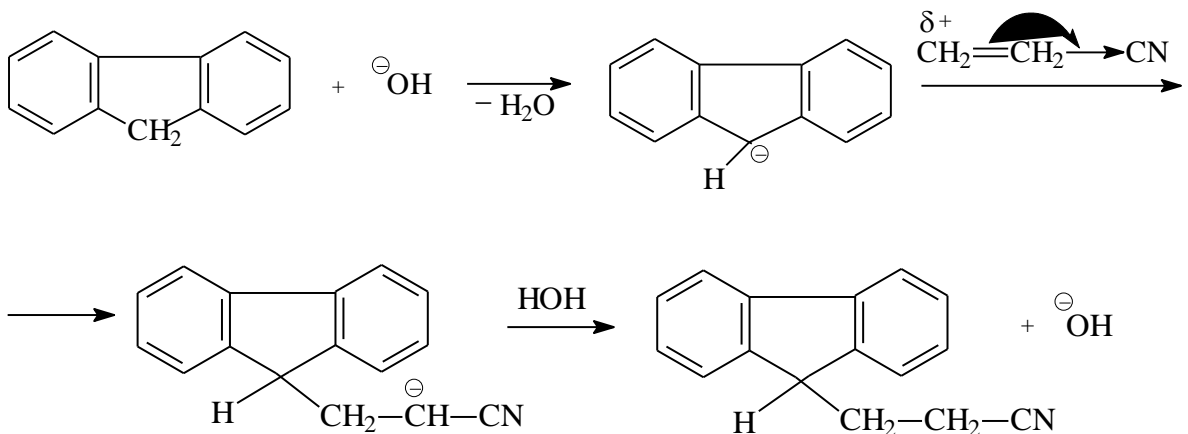
Yechish. Reaksiya fluoren molekulasi tarkibidagi metilen -CH₂ guruhidagi vodorodlar hisobiga ketadi, chunki bu vodorodlar 2ta fenil guruhi ta'siri ostida harakatchan (kislotali) bo'lib qoladi. Reaksiyaning birinchi bosqichi quyidagicha ketadi:



Hosil bo‘lgan yangi birikma tarkibida qolgan ikkinchi faol vodorod yangi kirgan $-\text{CH}_2\text{-CH}_2\text{-CN}$ guruhi ta’siri ostida yanada faollashadi va shuning uchun u yanada tezroq ikkinchi molekula akrilonitril bilan reaksiyaga kirishadi:

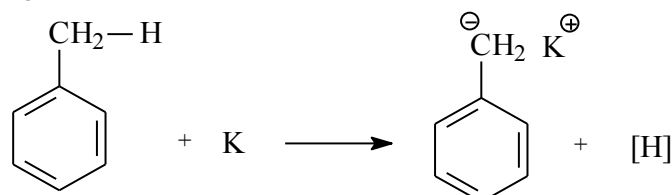


Reaksiyaning mexanizmini 1-bosqich uchun quyidagicha tasvirlash mumkin:

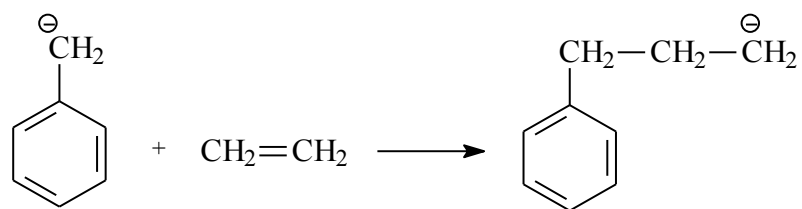


3. Toluolga kaliy yoki natriy metali ishtirokida etilen ta’sir ettirib propilbenzol olish mumkin. Reaksiya tenglamasi va mexanizmini yozing.

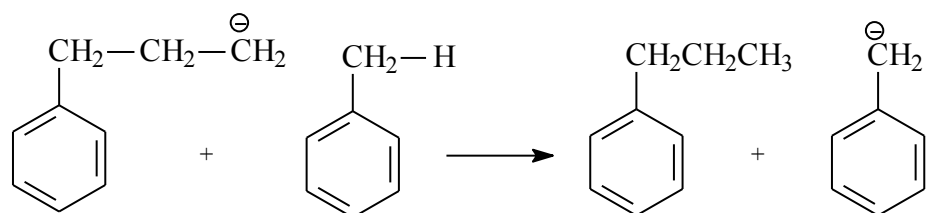
Yechish. Toluol molekulasi metil guruhidagi vodorod atomlari fenil guruhi ta’siri ostida ma’lum darajada kislotali xususiyatga ega bo‘ladi va u kaliy yoki natriy metali bilan almashinadi:



Hosil bo‘lgan benzil kaliy (natriy) etilenga birikadi:

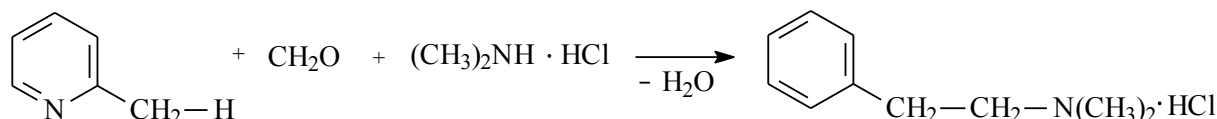


Hosil bo‘lgan yangi anion yana toluol molekulasi metil guruhidan vodorod tortib oladi:

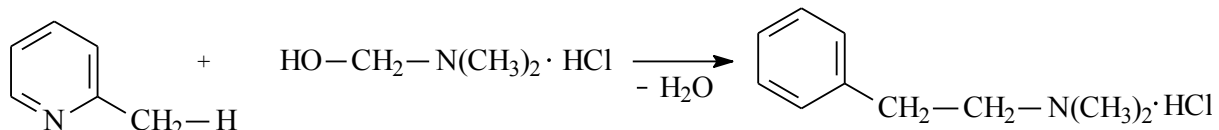
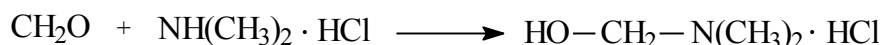


4. 2-Metilpiridin formaldegid va dimetilamin gidroxlorid bilan reaksiyaga kirishadi. Bu reaksiyada qanday moddalar hosil bo‘lishini tushuntiring.

Yechish: 2-Metilpiridin tarkibidagi metil guruhining vodorodlari faol bo‘lganligi uchun reaksiya aynan shu vodorodlar xisobiga ketadi:

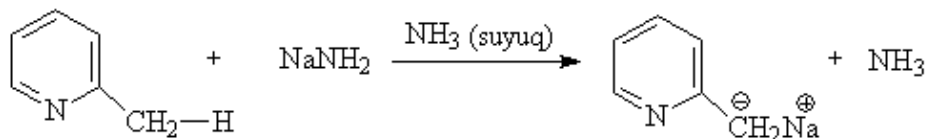


Reaksiyaning mexanizmini quyidagicha tasavvur qilish mumkin:

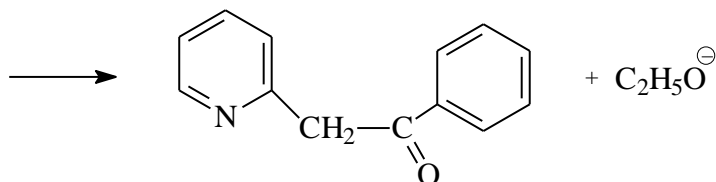


5. 2-Metilpiridin suyuq ammiak eritmasida va natriy amidi ishtirokida etilbenzoat bilan reaksiyaga kirishib ω -(2-piridil)-atsetofenon hosil qiladi. Reaksiyaning borishini tushuntiring.

Yechish. Natriy amidi 2-metilpiridin bilan quyidagicha reaksiyaga kirishadi:

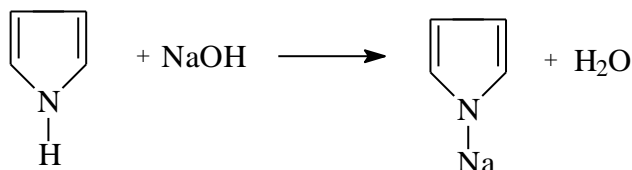


Hosil bo‘lgan anion etilbenzoat bilan quyidagicha reaksiyaga kirishadi:

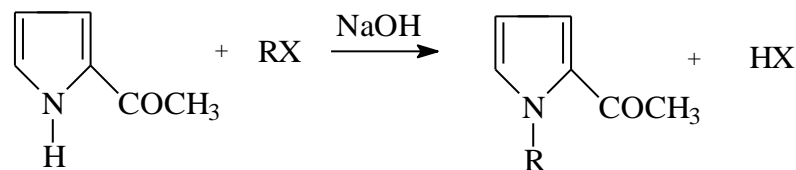


6. Furil(tienil)-2-metilketonlardan farqli o‘laroq pirrol-2-metilketonni alkillash azot atomiga ketadi. Buning sababini tushuntiring.

Yechish: Ma’lumki, pirrol azot atomidagi vodorod xuddi fenol gidroksilidagi vodorod kabi kislotali bo‘lib, ishqorlar ta’sirida oson almashinadi:



Pirrol-2-metilktoni azot atomidagi vodorod esa yanada harakatchan bo‘lganligi uchun alkillash reaksiyasi metil guruhgaga emas, balki azot atomiga ketadi:



7. Furil-, tienil- va piridil-metilketonlarni alkillashda benzil-, allil- va propargilbromidlar selektiv reaksiyaga kirishib, trialkil mahsulotlar hosil qilishiga sabab nima?

Yechish. Bunday selektivlikni benzil-, allil- va propargilbromidlarning faolligi bilan tushuntirish mumkin.

Reagentning faolligi ortishi bilan polialkillash reaksiyasining nisbiy ulushi ham ortadi.

40. RADIKAL ALMASHINISH VA BIRIKISH REAKSIYALARI

Kimyoviy reaksiyalar vaqtida, sharoitga qarab, bog‘ning uzilishi simmetrik tarzda amalga oshishi mumkin. Bog‘ning bunday uzilishi gomolitik yoki radikal uzilish deb ataladi, hosil bo‘lgan zarrachalar esa erkin radikallar, toq elektronli zarrachalar deb ataladi:



bunda E-bog‘ni gomolitik tarzda uzish uchun sarflanayotgan energiya. Bu energiya termik, fotokimyoviy, radioaktiv nurlanish, mexanik va kimyoviy yoki elektrokimyoviy energiyalar bo‘lishi mumkin. Ko‘pincha R[•] tarzida yoziladigan radikal zarrachani uglevodorod qoldig‘i R bilan aralashtirmaslik lozim.

Erkin radikallar turli usullar bilan hosil qilinadi. SHu usullarga to‘xtalib o‘tamiz.

Erkin radikallarni hosil qilish usullari

1) *Moddalarni qizdirish yo‘li bilan (termik usul) erkin radikallar hosil qilish*

Kimyoviy moddalar tarkibidagi bog‘lar tuzilishiga qarab turli temperaturalarda radikal uzilishga uchraydi:



Bu temperaturaning energiyasi kimyoviy bog‘ning uzilish energiyasiga teng yoki undan ortiq bo‘ladi. Masalan, benzoil peroksidi C₆H₅CO-O-O-COC₆H₅ dagi O-O bog‘ining uzilish energiyasi 30 kkal/mol ga teng. CH₃Hg-CH₃ bog‘ining uzilish energiyasi esa 52 kkal/molga teng. Bunday bog‘ni uzish uchun moddani 50-150°C da qizdirish kifoya.

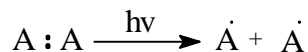
Xuddi shunday $\text{CH}_3\text{-CH}_3$ yoki $\text{CH}_3\text{-H}$ bog‘larini gomolitik tarzda uzish uchun mos ravishda 88 va 104 kkal/mol energiya yoki $500\text{-}1000^\circ\text{S}$ da qizdirish talab qilinadi. Quyida ba’zi kimyoviy bog‘larning uzilish energiyalari keltirilgan (kkal/mol):

H:H	104	$\text{C}_6\text{H}_5\text{CH}_2\text{:H}$	85
F:F	37	$\text{CH}_2=\text{CH-CH}_2\text{:H}$	85
Cl:Cl	58	$\text{CH}_3\text{-CH}_2\text{:H}$	98
Br:Br	46	$(\text{CH}_3)_2\text{CH:H}$	94
J:J	36	$(\text{CH}_3)_3\text{C:H}$	91

Sanoatda amalga oshiriladigan metan, etan va yuqori molekulyar uglevodorodlarning kreking, piroliz jarayonlari vaqtida kimyoviy bog‘lar radikal tarzda uzilib yangi mahsulotlar hosil bo‘ladi.

2) *Moddalarga yorug‘lik nuri ta’sir ettirib erkin radikallar hosil qilish (fotoliz)*

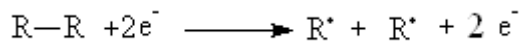
Nur ta’sir ettirilgan modda uni yutsa va nurning energiyasi kimyoviy bog‘ning uzilish energiyasiga teng yoki undan katta bo‘lsa, kimyoviy bog‘ erkin radikallar hosil qilib uziladi:



Masalan, 286 nm to‘lqin uzunlikka ega bo‘lgan ultra-binafsha (UB) nuri 100 kkal/mol kvant energiyaga ega va u yuqorida keltirilgan bog‘larning deyarli barchasini gomolitik tarzda uza oladi.

3) *Nurlanishlar ta’sirida erkin radikallarning hosil bo‘lishi*

Kimyoviy bog‘lar moddalar ^{60}So manbaidan chiqayotgan γ -nurlar bilan nurlantirilganda ham gomolitik tarzda uziladi. γ -Nurlarning energiyasi juda katta bo‘lganligi uchun u deyarli barcha kimyoviy bog‘larni gomolitik tarzda uzadi:



bu erda e^- - γ -nurlar ta’sirida hosil bo‘ladigan energiyaga boy elektron.

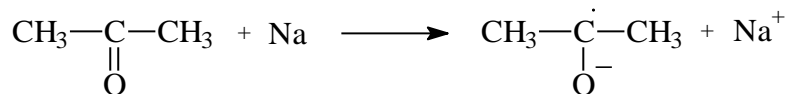
4) Moddalarni mexanik maydalash bilan erkin radikallar hosil qilish

Moddalarni juda mayda qilib maydalash vaqtida energiya ajralib chiqib bog‘lar gomolitik tarzda uzelishi mumkin. Tez aralashtirish, tebratish, ultratovush ta’sir ettirish ham shunday natijalarga olib keladi.

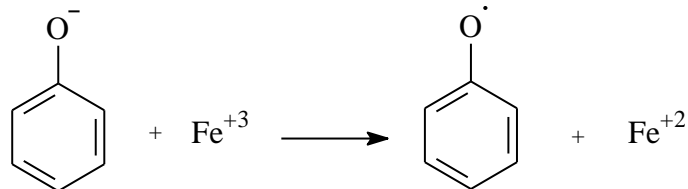
5) Oksidlanish-qaytarilish reaksiyalari natijasida erkin radikallarning hosil bo‘lishi

Kimyoviy birikmalarga oksidlovchilarning, qayta-ruvchilarning ta’sir qilishi yoki elektroliz vaqtidagi oksidlanish-qaytarilish reaksiyasi natijasida ham erkin radikallar hosil bo‘ladi:

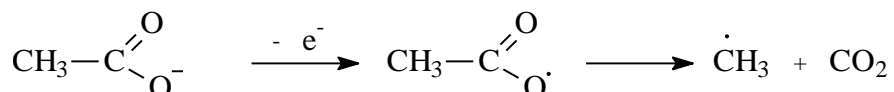
1) Qaytaruvchi ta’sirida radikalning hosil bo‘lishi:



2) Oksidlovchi ta’sirida radikalning hosil bo‘lishi:



3) Elektroliz vaqtida radikalning hosil bo‘lishi:



Reaksiya vaqtida bunday turli usullar bilan hosil bo‘lgan radikallar rekombinatsiyalanish, disproporsiyalanish, boshqa radikalga aylanish, birikish, almashinish reaksiyalariga kirishishi mumkin:

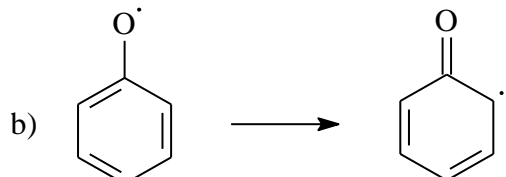
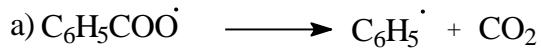
1) Rekombinatsiyalanish:



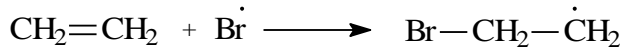
2) Disproporsiyalanish:



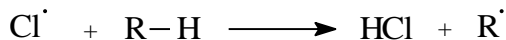
3) Boshqa radikalga aylanish:



4) Qo'sh bog'ga birikish:



5) Almashinish:

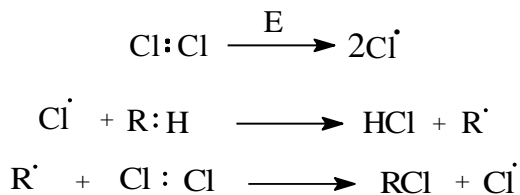


Keltirilgan reaksiyalar ichida radikallarning almashinish va birikish reaksiyalari katta ahamiyatga ega. Bu reaksiyalar asosida laboratoriya sharoitida hamda sanoatda muhim moddalar olinadi.

40.1. RADIKAL ALMASHINISH REAKSIYALARI

Muhim radikal almashinish reaksiyalariga xlorlash, bromlash, sulfoxorlash, sulfooksidlash, oksidlash, nitrolash, nitrozolash, xlorkarbonillash va boshqalar misol bo'la oladi.

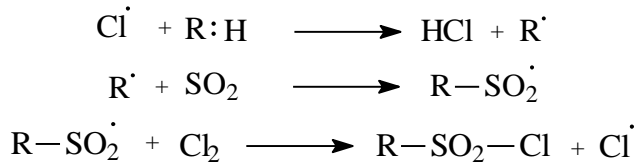
Xlorlash:



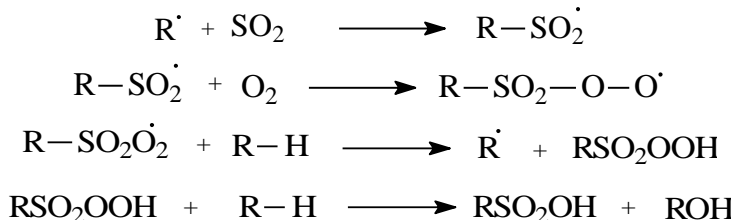
Bromlash:

Bromlash reaksiyasi ham yuqoridagi mexanizm bilan boradi.

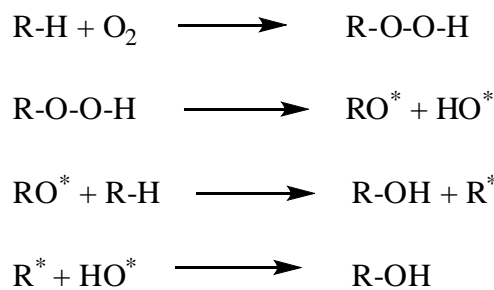
Sulfoxlash:



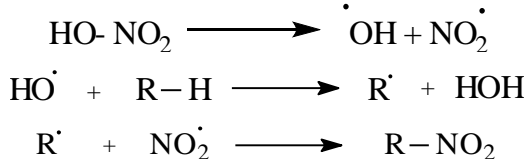
Sulfooksidlash: $2\text{R:H} + \text{O}_2 \longrightarrow 2\text{R}^{\cdot} + \text{H}_2\text{O}_2$



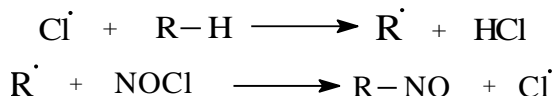
Oksidlash:



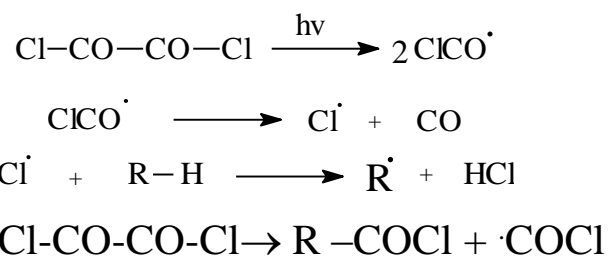
Nitrolash:



Nitrozolash:



Xlorkarbonillash:

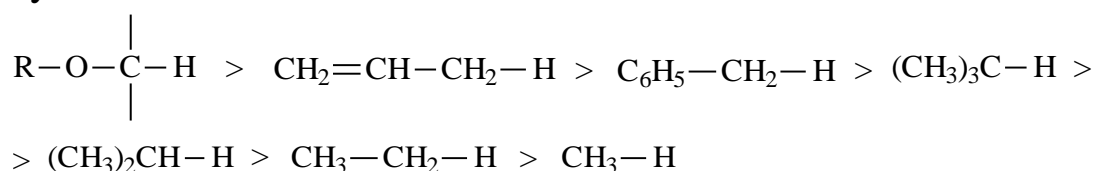


Bu reaksiyalarning borishi uchun erkin radikallar hosil bo'lishiga yuqorida keltirilgan sharoitlardan biri yaratilishi kerak.

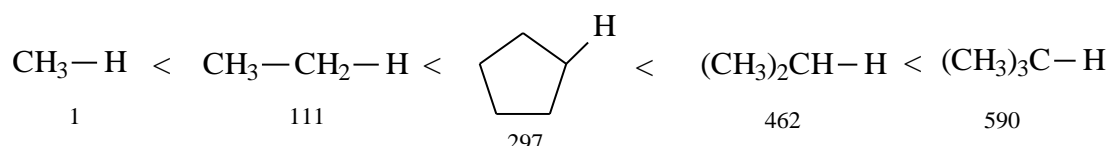
40.2. RADIKAL ALMASHINISH REAKSIYALARIDA REAGENTLARNING REAKSION QOBILİYATI

Radikal almashinish reaksiyalar to‘yingan uglevodorodlarning, to‘yinmagan uglevodorodlardagi qo‘sh bog‘ tutgan uglerod atomiga nisbatan α -holatdagi uglerod atomining, aromatik uglevodorodlar yon zanjiridagi α -uglerod atomining, gidroksil yoki alkoksil guruh tutgan uglerodning vodorod atomlari uchun xosdir.

Bu vodorod atomlarining reaksiyon qobiliyati quyidagi qatorda kamayib boradi:



Masalan, 100°C da gaz fazada turli uglevodorodlar xlorlanganda quyidagi nisbiy reaksiya tezligi kuzatiladi:



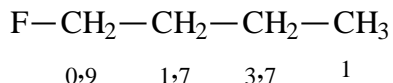
Turli radikal almashinish reaksiyalaridagi erkin radikal reagentlarning reaksiyon qobiliyati esa quyidagi qatorda kamayib boradi:



Bu reagentlarning reaksiyon qobiliyati qancha yuqori bo‘lsa, ularning selektivligi shunchalik past bo‘ladi. Masalan, n-butanni xlorlash reaksiyasida birlamchi va ikkilamchi uglerodlardagi vodorod atomlari ning nisbiy reaksiyaga kirishish tezligi 1:3,8 bo‘lsa, bromlashda bu nisbat 1:82 ga teng. Reaksiyon qobiliyati xlornikiga nisbatan past bo‘lganligi uchun brom ko‘proq faolroq bo‘lgan ikkilamchi vodorodni almashtiradi.

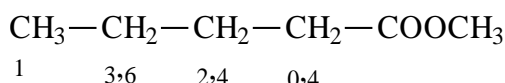
Radikal elektrofil xarakterga ega. Shu sababdan radikal almashinish reaksiyalari elektronoakseptor o‘rinbosarlar ta’siri ostida qiyinlashadi, elektronodonor o‘rinbosarlar esa reaksiyani osonlashtiradi.

n-Butilftorid fotokimyoviy usulda xlорlanganda birinchi uglerod-dagi vodorodning nisbiy reaksiyon qobiliyati 0,9, ikkinchi ugleroddagi siniki-1,7, uchinchi ugleroddagi vodorodniki 3,7 va nihoyat to‘rtinchi ugleroddagi vodorodning reaksiyon qobiliyati 1ga teng.

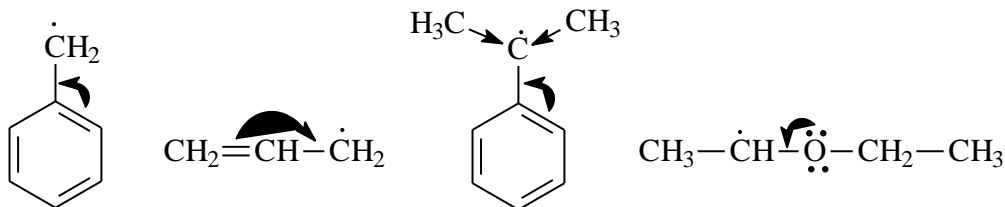


Ko‘rinib turibdiki, elektronoakseptor o‘rinbosarga (ftorga) yaqin turgan vodorodlarning almashinishi qiyin, uzoqroq turgani osonroq almashinadi.

Ftoring o‘rnida -Cl, -CF₃, -COF va SOOSN₃ guruhlari bo‘lganda ham shunday qonuniyat kuzatiladi. Masalan:



Elektronodonor guruhlar ta’siri ostida toluol, propilen, kumol hamda dietil efirlarda radikal almashinish (masalan, oksidlanish) oson ketadi. Bu moddalardan hosil bo‘ladigan radikallar qarorliligining elektronodonor guruxlar ta’sirida oshishini quyidagi sxemalar bilan ko‘rsatish mumkin:



Alkoksil guruh shunchalik faolki, oddiy efirlar ularni saqlash vaqtidayoq oksidlanib peroksid birikmalar hosil qiladi.

Sanoatda toluoldan benzilxlorid, benzoy kislota, propilenden allilxlorid, kumoldan fenol va atsetonlar olish radikal xlорlash va oksidlash reaksiyalariga asoslangan.

Radikal almashinish reaksiyalaridan galogenlashni batafsilroq ko‘rib chikamiz.

40.3. RADIKAL GALOGENLASH

Glogenlashni bu erda uglevodorodlar yoki boshqa birikmalar tarkibidagi vodorodni galogenga – ftor, xlor, brom va yodga almash-tirish reaksiyasi deb qaraladi.

Odatda, bu reaksiyani boshlash uchun fotokimyoviy usul qo‘l-laniladi:



Ta’sir ettirilayotgan nur energiyasi galogen molekulasidagi bog‘ni uzish uchun sarf bo‘ladi va galogen atomlari yoki radikallari hosil bo‘ladi.

Sarflanayotgan energiya ftor uchun 37 kkal/mol, xlor uchun 58 kkal/mol, brom uchun 46 kkal/mol va yod uchun 36 kkal/mol ga teng.

Demak, molekulyar galogenlarni radikallarga (atomar galogenlar-ga) aylantirish uchun eng kam energiyani ftor va yodlar talab qiladi (37 va 36 kkal/mol). Eng ko‘p energiyani brom (46 kkal/mol) va xlor (58 kkal/mol)lar talab qiladi.

Hosil bo‘lgan radikallar X^\cdot (atomar galogenlar) uglevodorodlar bilan reaksiyaga kirishib, uglevodorod radikalini hosil qiladi va o‘zları HX ga aylanadi:



Bu bosqichda F^\cdot va Cl^\cdot lar reaksiyaga kirishganda energiya ajralib chiqadi, Br^\cdot va J^\cdot lar reaksiyaga kirishganda esa - energiya yutiladi.

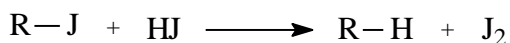
Ftor radikali reaksiyaga kirishganda 32 kkal/mol, xlorning reaksiyasiда 1 kkal/mol energiya ajralib chiqsa, brom va yod radikallarining reaksiyalarida mos ravishda 16 va 33 kkal/mol energiya yutiladi.

Reaksiyaning keyingi bosqichida uglevodorod radikali molekulyar galogen bilan reaksiyaga kirishib, galogen atomini biriktirib oladi va yangi galogen radikali hosil bo‘ladi:



Reaksiyaning bu bosqichi barcha galogenlar uchun ekzotermik bo‘lib, ftorlashda 71 kkal/mol, xlorlashda 26 kkal/mol, bromlashda 24 kkal/mol va yodlashda 20 kkal/mol energiya ajralib chiqadi. Shu uchta

bosqichda, jami bo‘lib, ftorlashda 103 kkal/mol, xlorlashda 27 kkal/mol, bromlashda 8 kkal/mol energiya ajralib chiqadi. Yodlash reaksiyasida esa 13 kkal/mol energiya yutiladi, ya’ni bu reaksiya pirovard natijada endotermik reaksiya bo‘ladi. Shu sababli uglevodorodlarni yodlash reaksiyasi bu sharoitda bormaydi. Ikkinchisi tomondan, yod radikali J• barqaror bo‘lib, reaksiyon qobiliyati past, energiyasi kam bo‘lganligi uchun u R-H uglevodoroddan vodorodni ekzotermik ravishda tortib ololmaydi va shu sababli bu reaksiya endotermikdir. Odatda, uglevodorodlarni yodlash reaksiyasiga teskari reaksiya oson boradi:



Bunga sabab HJ ning kuchli qaytaruvchi ekanlidir.

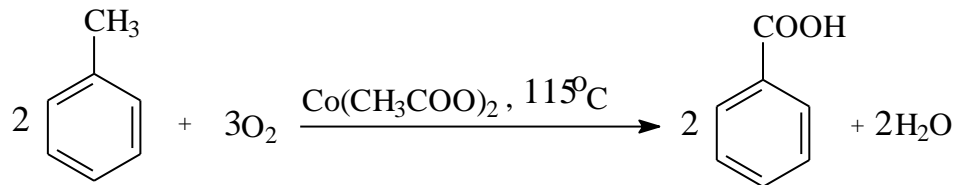
Amalda xlorlash va bromlash reaksiyalaridan foydalaniladi, chunki ftorlash juda shiddatli borganligi uchun uni boshqarish qiyin. Yodlashning esa amalda ketmasligini aytdik.

40.4. OKSIDLASH REAKSIYASI TO‘G‘RISIDA

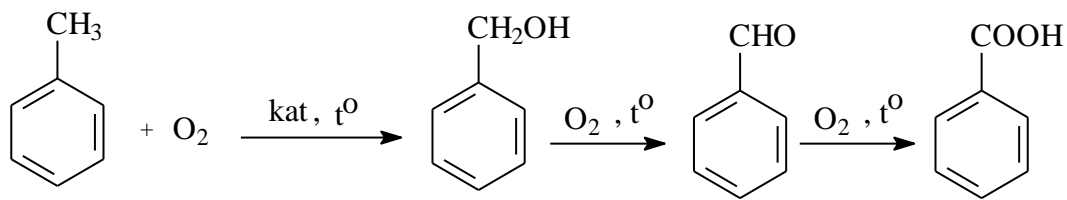
Manganets, qo‘rg‘oshin, kobalt tuzlari katalizator-ligida uglevodorodlarni havo kislороди bilan oksidlash sanoat ahamiyatiga ega bo‘lgan reaksiyadir. Bu reaksiya yordamida sanoatda n-butandan sirka kislota, izopropilbenzoldan bir vaqtning o‘zida fenol va atseton, toluoldan benzoy kislota ishlab chiqariladi.

Misol tariqasida toluolni oksidlash jarayonining qanday borishini ko‘rib chiqamiz.

Chirchiq shahridagi “Kaprolaktam” zavodida ishlab chiqariladigan kapron xomashyosi bo‘lgan kaprolaktam benzoy kislotadan olinadi. Benzoy kislota esa toluolni kobalt atsetat $[Co(CH_3COO)_2]$ katalizatori ishtirokida havo kislороди bilan oksidlab olinadi:

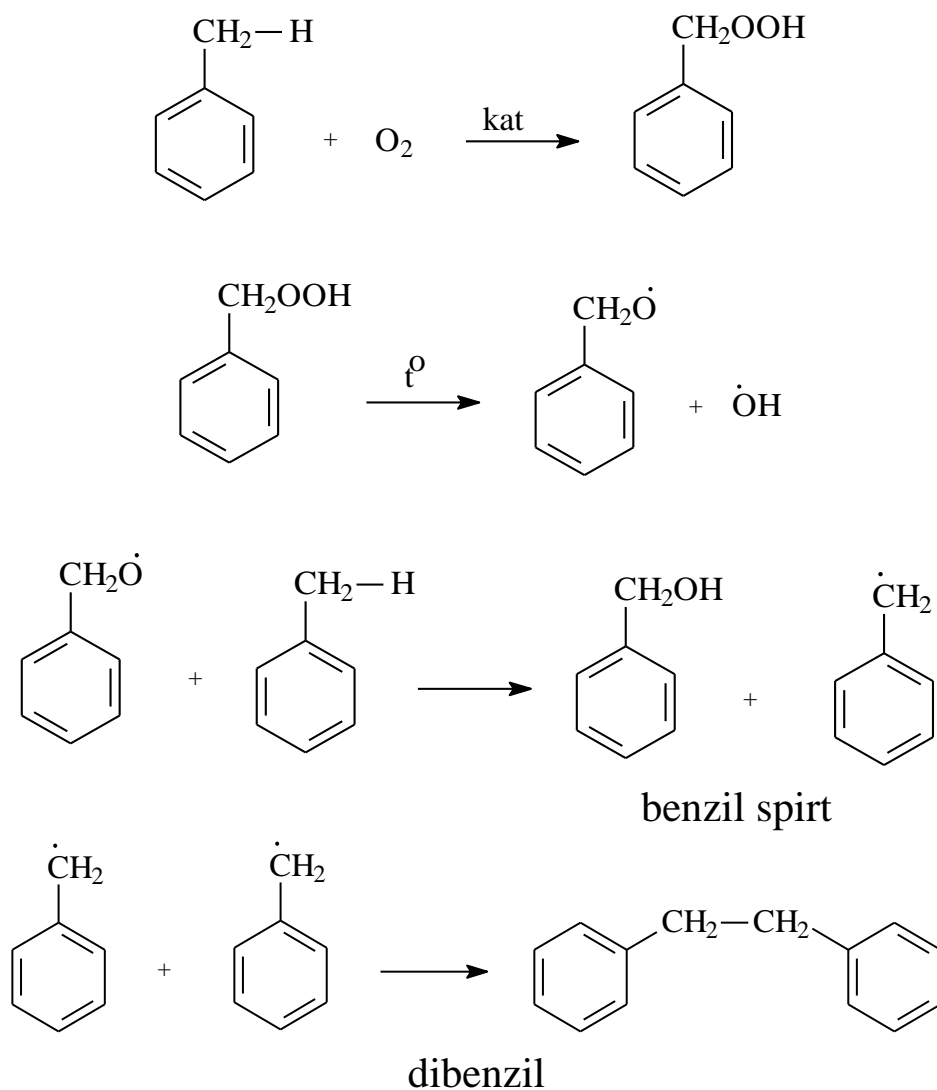


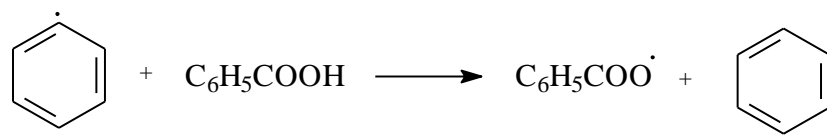
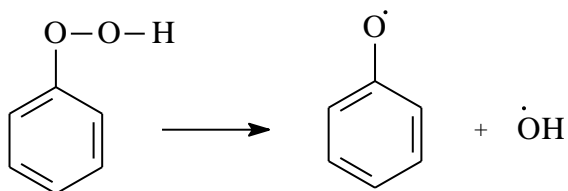
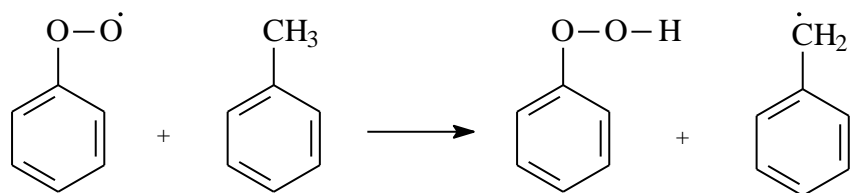
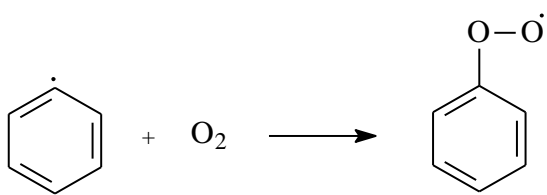
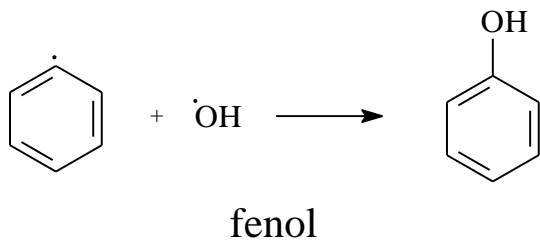
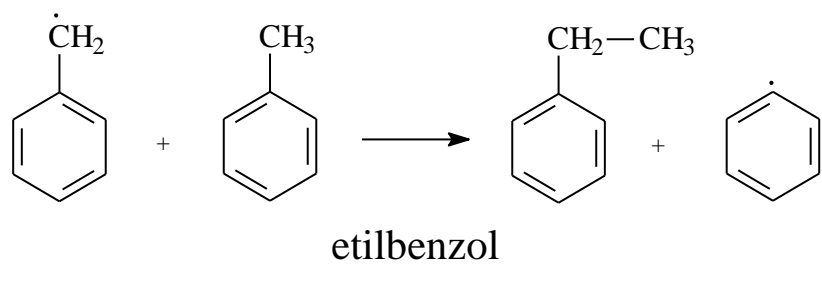
Oraliq mahsulotlar sifatida benzil spirti va benzaldegid hosil bo‘ladi:



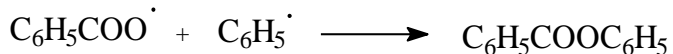
Reaksiya radikal mexanizm bilan borganligi sababli ko‘p qo‘shimcha maxsulotlar ham hosil bo‘ladi. Bular difenil, dibenzil, benzilbenzoat, fenilbenzoat, atsetofenon, fenol va boshqa murakkab tuzilishli moddalardir.

Ularning hosil bo‘lishini quyidagicha ko‘rsatish mumkin:

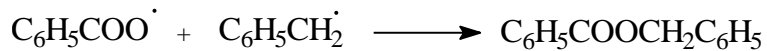




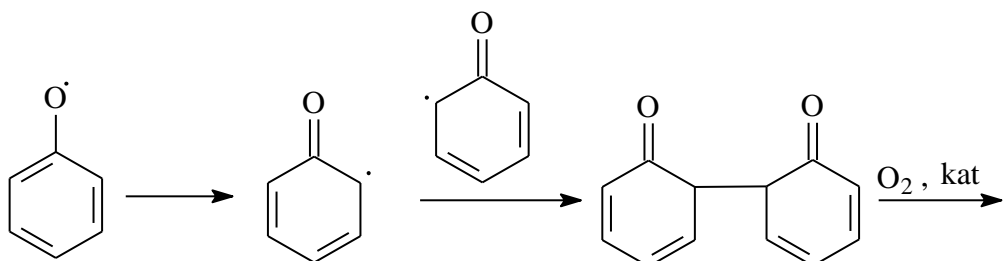
benzol

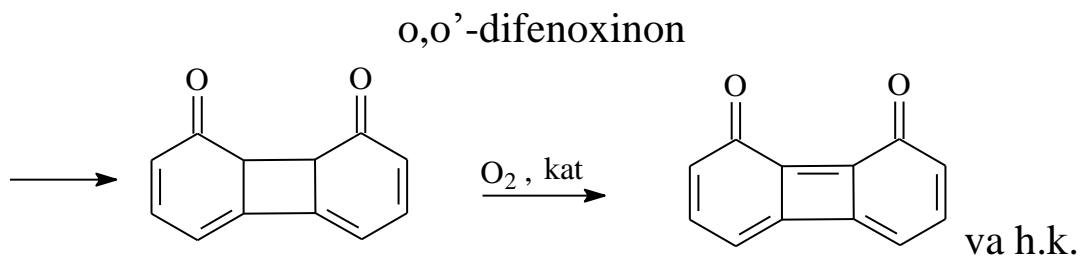


fenilbenzoat



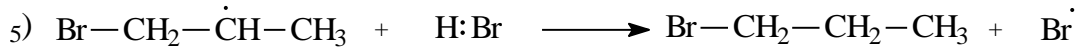
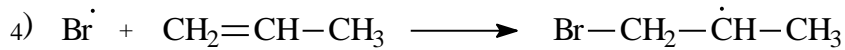
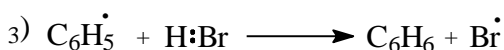
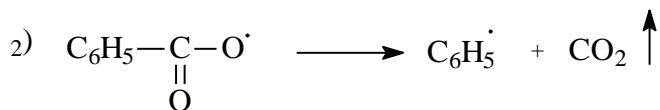
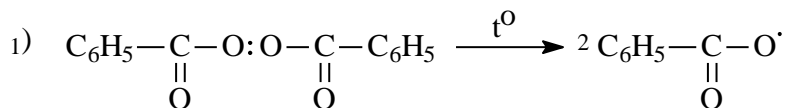
benzilbenzoat





40.5. RADIKAL BIRIKISH REAKSIYALARI

Uglerod-uglerod qo'sh yoki uch bog'ga oson radikallar hosil qiladigan birikmalar (radikal reaksiyalarni boshlovchilar, initsiatorlar) ishtirokida (masalan, azo-bis-izobutironitril, benzoil peroksidi va b.) galogenlar, vodorod bromid, xloroform, to'rtxlorli uglerod, bromtrixlormetan va boshqalar radikal mexanizmda birikadi. Masalan, vodorod bromid propilenga bunday sharoitda Markovnikov qoidasiga teskari birikadi va buning sababi reaksiyaning ion mexanizmda emas, balki radikal mexanizmda borishidir.



HF, HCl, HBr va HJ lardan faqat HBr propilenga radikal mexanizm bilan birikishi mumkinligi yuqorida keltirilgan sxemaning 4- va 5-bosqichlarining energetikasi bilan tushuntiriladi.

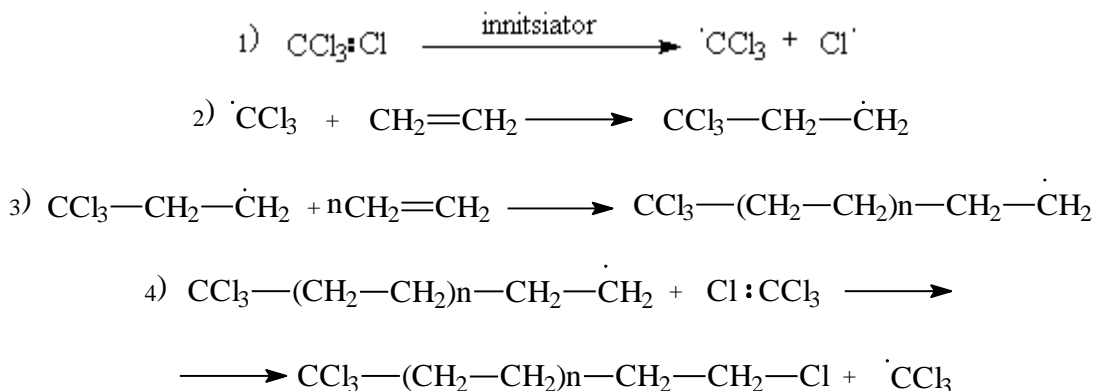
Bu sxemaning 4-bosqichi - galogen radikalining propilenga birikish bosqichida HF uchun 45 kkal/mol, HCl uchun 22 kkal/mol, HBr uchun 10 kkal/mol energiya ajraladi, ya'ni bu bosqich ekzotermikdir. HJ

uchun esa bu bosqich endotermik bo‘lib, 6 kkal/mol energiya yutiladi. Shuning uchun bu bosqich HJ ning radikal mexanizmda ketishi uchun noqulaydir.

Reaksiyaning hosil bo‘lgan uglevodorod radikalining H-X dan vodorodni tortib olish bosqichida (5-bosqich) HF uchun 37 kkal/mol va HCl uchun 5 kkal/mol energiya yutiladi, HBr uchun esa 10 kkal/mol energiya ajralib chiqadi. Shu sababli HF va HCl lar ham propilenga radikal mexanizmda birikmaydi.

Demak, faqat HBr gina propilenga radikal mexanizmda birikadi, ya’ni HBr ning birikishida “peroksidli effekt” kuzatiladi.

Etilenga CCl_4 , BrCCl_3 kabi birikmalar ham yuqori unum bilan radikal birikish, telomerlanish mahsulotlarini hosil qiladi. Bu reaksiyalarning ham oson ketishiga sabab yuqoridagi sxemadagi 4- va 5-bosqichlarining ekzotermikligidir. Bu reaksiyalarning mexanizmini quyida gicha ko‘rsatish mumkin:



Hosil bo‘lgan mahsulot tarkibiga kiruvchi etilen molekulalarining soni reaksiyadagi etilenning bosimiga bog‘liqdir.

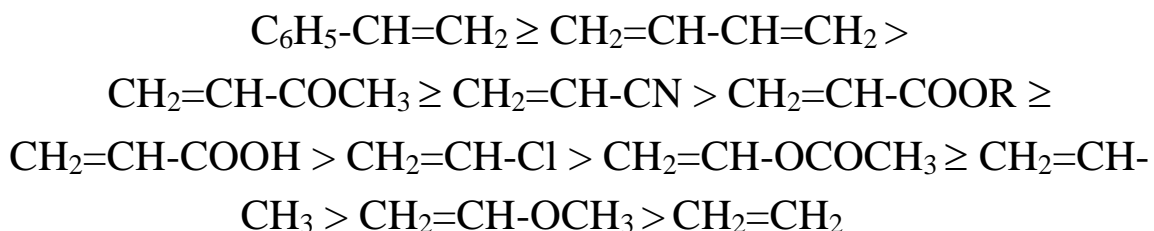
Tarkibida 9ta, 11ta va 13ta ($n=5-7$) uglerod atomlarini tutgan bu birikmalardan ω -aminokarbon kislotalar va ulardan esa yuqori sifatli poliamidlar olinadi.

Olefinlarning radikal-zanjir mexanizmda boradigan polimerlanish reaksiyasining mexanizmi ham shunga o‘xshashdir. Bu reaksiyalar ham ekzotermik reaksiyalardir.

Radikal mexanizmda polimerlanadigan $\text{CH}_2=\text{CH}-\text{R}$ tarkibli muhim monomerlar quyidagilardan iborat: etilen $\text{CH}_2=\text{CH}_2$; vinilxlorid

$\text{CH}_2=\text{CH}-\text{Cl}$; vinilatsetat $\text{CH}_2=\text{CH}-\text{OCOCH}_3$; akrilonitril $\text{CH}_2=\text{CH}-\text{CN}$; akrilatlar $\text{CH}_2=\text{CH}-\text{COOR}$; metakrilatlar $\text{CH}_2=\text{C}(\text{CH}_3)-\text{COOR}$; stirol $\text{C}_6\text{H}_5-\text{CH}=\text{CH}_2$; divinil $\text{CH}_2=\text{CH}-\text{CH}=\text{CH}_2$; xlorpren $\text{CH}_2=\text{C}(\text{Cl})-\text{CH}=\text{CH}_2$; tetraftoretilen $\text{CF}_2=\text{CF}_2$.

Bu va boshqa ba'zi monomerlarning polimerlanish reaksiyasiga kiringish qobiliyati quyidagi qatorda pasayib boradi:



Bunday reaksiyon qobiliyat bu monomerlardan hosil bo'ladigan radi-kallarning oson hosil bo'lishi bilan tushuntiriladi.

Misol va masalalar

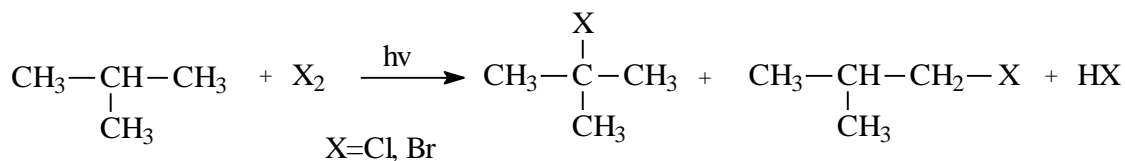
1. *n-Butan 25°C da, yorug'lik nuri ta'siri ostida xlorlanganda 28% birlamchi, 72% ikkilamchi butilxloridlar hosil bo'ladi. Birlamchi va ikkilamchi vodorod atomlarining nisbiy reaksiyon qobiliyatini aniqlang. Qaysi uglerod atomidagi ikkinchi vodorodning almashinish ehtimolligi katta?*

Yechish. *n-Butan $\text{CH}_3-\text{CH}_2-\text{CH}_2-\text{CH}_3$ da 6ta birlamchi va 4ta ikkilamchi vodorod atomlari bor. 1ta vodorodga hisoblanganda $28/6=4,7\%$ birlamchi, $72/4=18\%$ ikkilamchi butilxloridlar hosil bo'ladi. Ularning nisbiy almashinish qobiliyati $4,7:18$ yoki $1:3,8$ ga teng. Mahsulot tarkibidagi xlor shu uglerod atomidagi ikkinchi vodorodning almashinishini qiyinlashtiradi. SHuning uchun almashinish unga nisbatan 3- yoki 4-uglerod atomlarida osonroq ketadi.*

2. *Izobutan yorug'lik nuri ta'siri ostida xlorlanganda uchlamchi va birlamchi vodorodlarning nisbiy almashinish tezligi 5:1 ga, bromlanganda esa 1600:1 ga teng bo'ladi. Bu ma'lumot asosida hosil bo'ladi-gan mahsulotlarning foiz tarkibini aniqlang. Reaksiyalardagi farqni tushuntiring.*

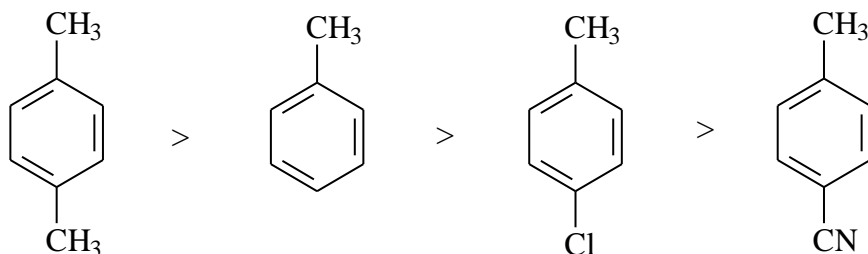
Yechish.

Reaksiyalarning umumiy sxemasi quyidagichadir:



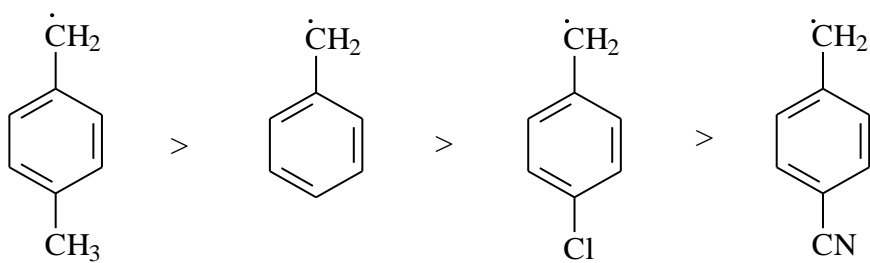
Uchlamchi vodorod bitta, birlamchi vodorodlar esa 9ta bo‘lganligi uchun tezliklar nisbati xlorlashda 5:9, bromlashda esa 1600:9 bo‘ladi. Bundan izomer tarkib xlorlashda uchlamchi mahsulotning foiz miqdori $5/14=35,7\%$, birlamchiniki esa $64,3\%$ bo‘ladi. Bromlashda uchlamchi mahsulot $1600/1609=99,4\%$, birlamchi mahsulot esa $0,6\%$ ni tashkil etadi. Xlorlashda selektivlikning past, bromlashda esa yuqoriligi xlor radikaliga (Cl^\bullet) nisbatan brom radikalining (Br^\bullet) faolligi yoki reaksiyon qobiliyatining pastligi bilan tushuntiriladi. Faolligi kam bo‘lgan brom radikali almashinishi oson bo‘lgan vodorod bilan reaksiyaga kirishadi. Xlor radikalining faolligi yuqori bo‘lganligi uchun u tanlab o‘tirmaydi, natijada anchagina miqdorda birlamchi vodorodning almashinish mahsuloti ham hosil bo‘ladi.

3. Radikal xlorlash reaksiyasida toluol hosilalarining reaksiyon qobiliyatini quyidagi qatorda pasayib boradi:



Buning sababini tushuntiring.

Echish. Ma’lumki, radikal xlorlash vaqtida yuqoridagi birikmalaridan tegishli benzil radikallari hosil bo‘ladi. Bu radikallarning hosil bo‘lishi va turg‘unligi quyidagi qatorda qiyinlashib, pasayib boradi:

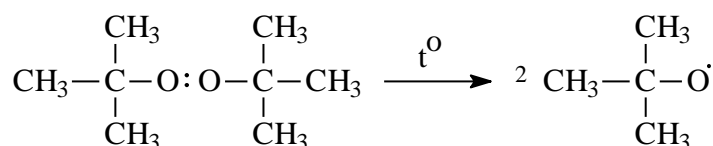


Erkin radikallar elektrofil xarakterga ega bo‘lganligi uchun, uning qarorliligin va hosil bo‘lishini elektronodonor guruhlar oshiradi va osonlashtiradi. SHu sababli yuqorida moddalarni xlorlash keltirilgan qatorda qiyinlashib boradi.

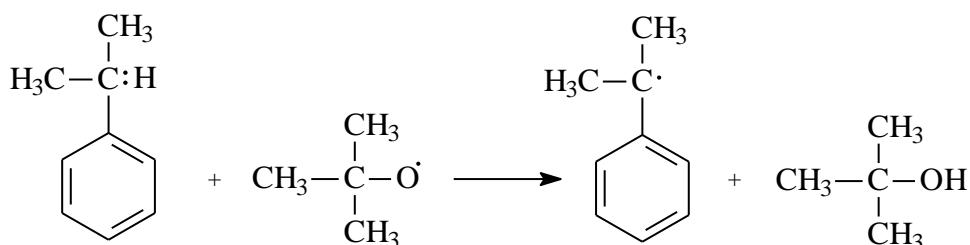
4. Kumol di-uchlamchi-butilperoksidi ishtirokida qizdirilganda 2,3-dimetil-2,3-difenilbutan hosil bo‘lgan. Bu moddaning hosil bo‘lish mexanizmi qanday?

Echish

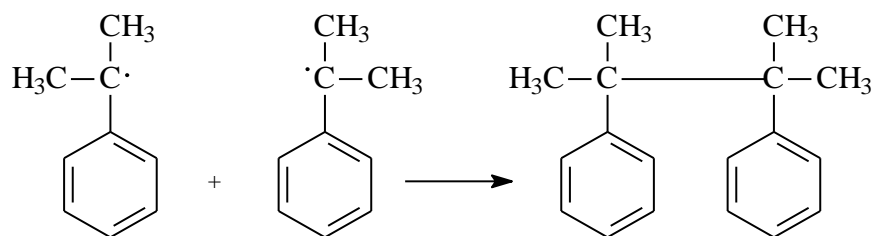
Di-uchlamchi-butilperoksidi qizdirilganda quyidagi sxema bo‘yicha parchalanadi:



Hosil bo‘lgan uchlamchi-butiloksi radikali kumoldan eng faol vodorodni tortib oladi:

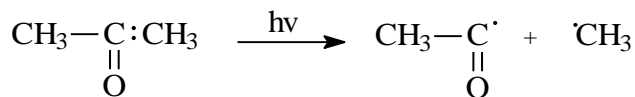


Yangi radikalning dimerlanishi 2,3-dimetil-2,3-difenilbutanga olib keladi:

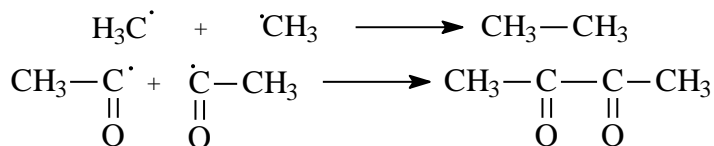


5. Atseton suyuq fazada fotolizga uchratilsa qanday birikmalar hosil bo‘lishi mumkin?

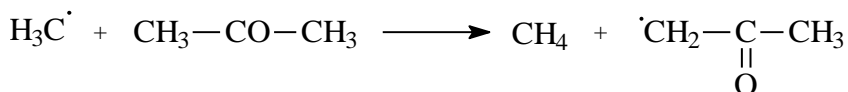
Yechish. Atseton fotolizida molekuladagi uglerod-uglerod bog‘i radikallar hosil qilib quyidagicha uziladi:



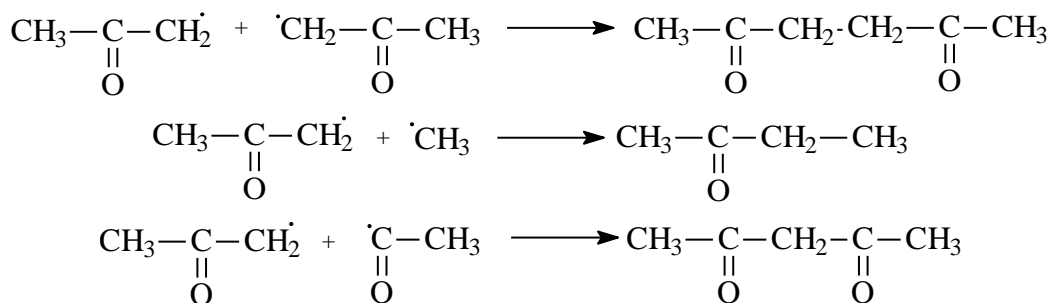
Bu radikallar o‘zaro birikib quyidagi moddalarni hosil qiladi:



Metil radikali atsetondan vodorod tortib olishi ham mumkin:

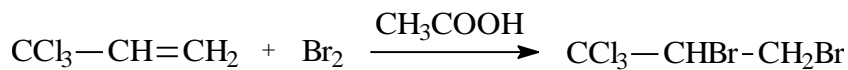


Hosil bo‘lgan yangi radikal esa quyidagicha reaksiyaga kirishishi mumkin:

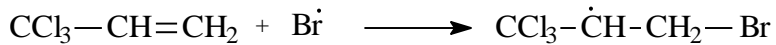


6. 3,3,3-Uchxlorpropenga sirka kislota eritmasida brom ta’sir ettirilganda faqat bitta dibromid hosil bo‘ladi. Agar reaksiya qutbsiz erituvchida, peroksidlar ishtirokida yoki yorug‘lik nuri ta’siri ostida olib borilsa, ikkita dibromid izomerlari hosil bo‘ladi. Buni qanday tushuntirish mumkin? Hosil bo‘lgan dibromid izomerlarining tuzilishi qanday?

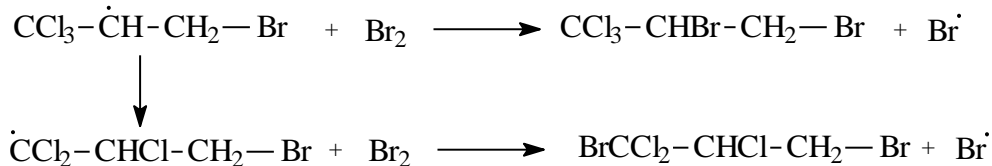
Echish. Sirka kislota eritmasida bromning 3,3,3-uchxlorpropenga birikishi elektrofil mexanizmda sodir bo‘ladi va yagona mahsulot 1,2-dibrom-3,3,3-uchxlorpropan hosil qiladi:



Peroksidlar yoki yorug‘lik nuri ishtirokida esa reaksiya radikal mehanizmda boradi:



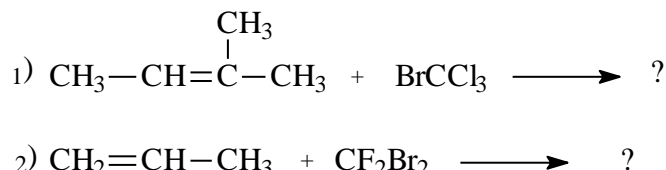
Bu reaksiyada hosil bo‘lgan $\text{CCl}_3-\cdot\text{CH}-\text{CH}_2-\text{Br}$ radikali shundayligicha yoki izomerlangan holda brom molekulasi bilan reaksiyaga kirishishi mumkin:



Shunday qilib, peroksidlar ishtirokida hosil bo‘lgan ikkita dibromid quyidagicha tuzilishga ega:

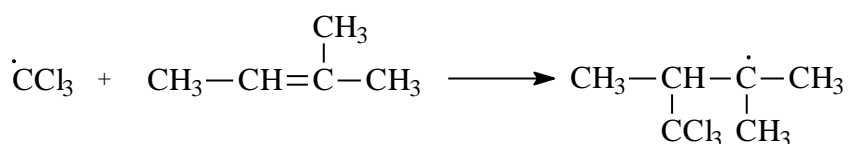
- 1) $\text{CCl}_3-\text{CHBr}-\text{CH}_2-\text{Br}$
- 2) $\text{BrCCl}_2-\text{CHCl}-\text{CH}_2-\text{Br}$

7. Radikal reaksiya sharoitida quyidagi birikish reaksiyalari qanday sodir bo‘ladi?

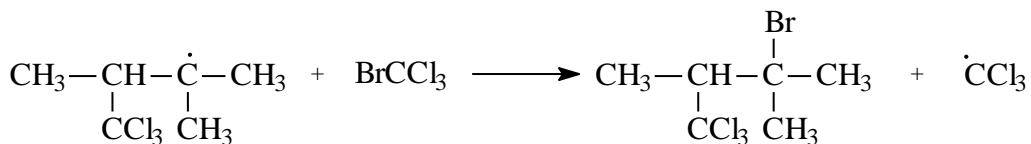


Echish

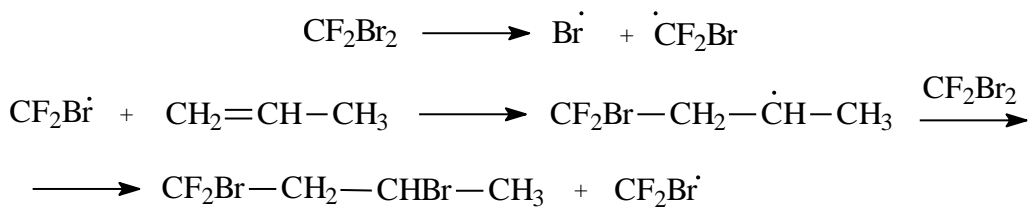
1) Reaksiya bromuchxlormetandan $\cdot\text{CCl}_3$ radikali hosil bo‘lishi va uning qo‘sh bog‘ning fa’zoviy jihatdan qulay bo‘lgan joyiga birikishi bilan boradi:



Hosil bo‘lgan yangi radikal BrCCl_3 dan bromni tortib oladi va reaksiya shu tariqa davom etadi:

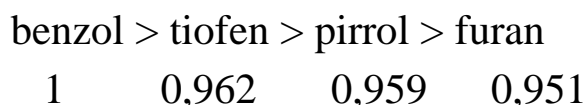


2) Ikkinchi reaksiyada radikal C-F bog‘ning emas, balki C-Br bog‘ning uzilishi bilan hosil bo‘ladi, chunki C-Br bog‘ining uzilish energiyasi kichikdir:

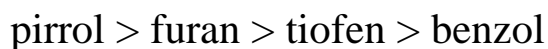


41. GETEROTSIKLICKIRIKMALARNING TUZILISHI VA XOSSALARI HAQIDA

Geterotsiklik birikmalar - tiofen, pirrol, furan aromatik xususiyatga ega bo'lib, yadrolardagi π -elektronlarning tekis taqsimlanish darajasi benzoldagi elektronlarning taqsimlanishiga nisbatan past bo'lib, quyidagi qatorda kamayib boradi:



Ammo bu birikmalarning elektrofil reagentlar bilan reaksiyaga kirishish qobiliyati quyidagi qatorda pasayib boradi:



Pirrol yoki furanlarning kislotali muhitda kuchli smolalanishi π -elektronlar delokallanish darajasining pastligi, halqaning beqarorligi-dandir.

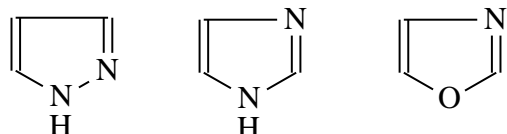
Geterotsiklik birikmalarning elektrofil yoki nukleofil reagentlarga nisbatan reaksiyon qobiliyati ularning tuzilishiga bog'liq. Geteroaromatik birikma halqasidagi atomlar yo π -elektronlarga boy, yoki ulardagi π -elektronlar etishmaydigan holatda bo'lishi mumkin. Shu jihatdan ular π -elektronlari ortiqcha yoki π -defitsit strukturaga ega bo'lishi mumkin. π -Elektronlari ortiqcha geterotsiklik birikma halqasidagi π -elektronlarning soni halqadagi atomlar sonidan ko'p bo'ladi. Bunday geterotsiklik birikmalarga misol qilib pirrol, tiofen va furan kabi besh a'zoli geterotsiklik birikmalarni keltirish mumkin. Ularning halqasidagi atomlar soni 5ta, delokallangan π -elektronlar soni esa 6ta. Shuning uchun bunday

geterotsiklik birikmalar elektrofil reagentlar bilan oson reaksiyaga kirishadi.

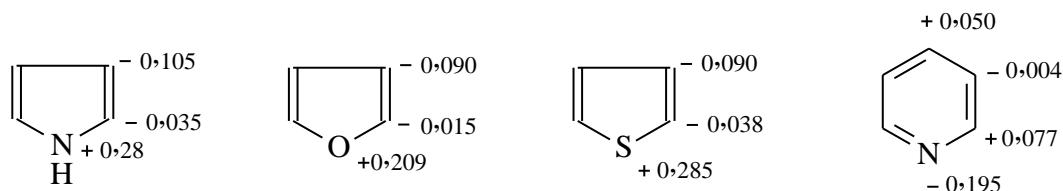
Piridin, pirimidin va boshqa azinlar π -defitsit geterotsiklik birikmala larga kiradi. Ularning elektrofil reagentlar bilan reaksiyaga kirishishi qiyinlashadi va nukleofil reagentlar bilan reakitsyaga kirishishi osonlashadi. Haqiqatdan ham piridin yadrosining 2- va 4-holatlariga nukleofil almashinish xarakterlidir. Elektrofil almashinish esa qiyinlik bilan bo‘lsada 3-holatda sodir bo‘ladi.

Halqada bir vaqtning o‘zida ham pirrol turidagi azotni, ham piridin turidagi azotni tutuvchi geterotsiklik birikmalar π -amfoter geterotsiklik birikmalar deyiladi.

Misol tariqasida pirazol, imidazol va oksazollarni keltirish mumkin:



Geterotsiklik birikmalardagi geteroatom qisman musbat zaryadlangan bo‘lsa (elektronlarini berib) bu geterotsiklik birikma π -elektronlarga boy geterotsiklik birikma bo‘ladi. π -Defitsit geterotsiklik birikmalarда esa geteroatom o‘ziga elektronlarni tortib qisman manfiy zaryadlangan bo‘ladi. Pirrol, furan, tiofen va piridin halqalaridagi zaryadlarning taqsimlanishi quyidagichadir:



Elektronlarning bunday taqsimlanishi ularning elektrofil yoki nukleofil reagentlar bilan reaksiyon qobiliyatini belgilaydi.

Yuqorida keltirilgan besh a’zoli geterotsiklik birikmalarning elektrofil reagentlar bilan reaksiyon qobiliyati quyidagi qatorda kamayib boradi:

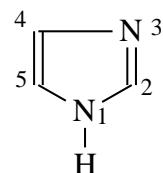


Misol tariqasida triftorsirka kislota angidridi bilan atsillash reaksiyasi o‘tkazilganda tiofenga nisbatan furan 140 marta, pirrol esa $5,3 \cdot 10^7$ marta tez reaksiyaga kirishishi aniqlangan. Bunday reaksiyon qobiliyat yadroning 2- va 3-xolatlardagi almashinish selektivligiga ham ta’sir ko‘rsatadi. Natijada pirrolda eng ko‘p, furanda esa eng kam miqdorda 3-holatda almashingan mahsulot hosil bo‘ladi. Bu geterotsiklik birikmalarning barchasida 80-100% miqdorda asosiy mahsulot - 2-holatda almishingan mahsulot hosil bo‘ladi. 2- va 3-holatlardagi almashinish mahsulotlarining nisbati elektrofil reagentning faolligiga ham bog‘liq.

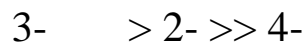
3-Holatdagi elektron zichlikning 2-holatdagi elektron zichlikka nisbatan ko‘p bo‘lishiga qaramasdan almashinishning asosan 2-holatda borishi solvatlanish ta’sirining roli bilan tushuntiriladi.

Ikkita geteroatomli besh a’zoli geterotsiklik birikmalarning elektrofil almashinish reaksiyalaridagi faolligi: imidazol > oksazol > tiazol qatorida kamayib boradi.

Imidazol esa pirazolga nisbatan faolroqdir. Imidazol yadrosidagi holatlarning faolligi quyidagi qatorda kamayib boradi: 5- > 4- > 2-

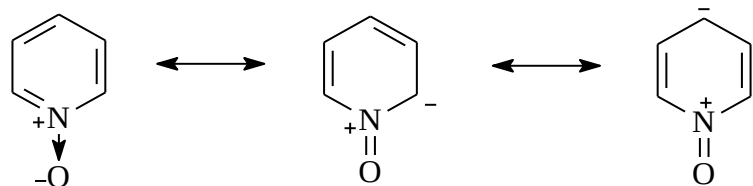


π -Defitsit geterotsiklik birikmalardan piridin yadrosidagi elektrofil almashinish qiyin ketadi va asosan 3-holatda sodir bo‘ladi, holatlarning reaksiyon qobiliyati quyidagi qatorda keskin kamayib boradi:

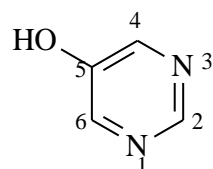


Masalan, piridinga tutovchi sulfat kislota ishtirokida kaliy nitrat ta’sir ettirib 15% unum bilan 3-nitropiridin olingan. Piridinni sulfolash, bromlash reaksiyalari ham qiyinlik bilan sodir bo‘ladi. Reaksiyalarining bunday qiyinlik bilan borishi piridinning tuz hosil qilib ion holatga o‘tishi bilan tushuntiriladi. Piridin-N-oksidi esa elektrofil almashinish reaksiyalariga osonlik bilan kirishadi, chunki bunda u neytral molekula

holida reaksiyaga kirishadi va mezomeriya tufayli uning 2- va 4-holatlari elektrofil almashinish uchun qulaydir.



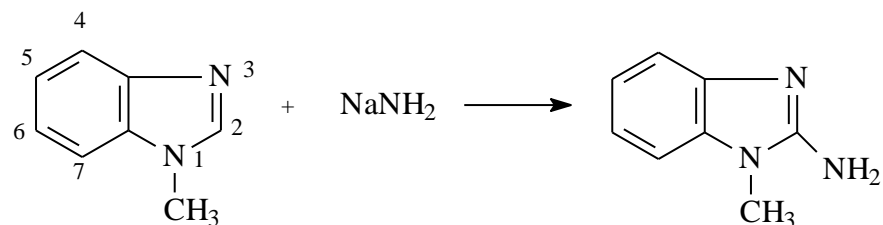
Azin yadrosiga elektronodonor guruh kiritilsa elektrofil almashinish osonlashadi. Masalan, 5-gidroksipirimidinning 4-holati juda oson azoqo'shilish, aminometillash reaksiyalariga kirishadi:



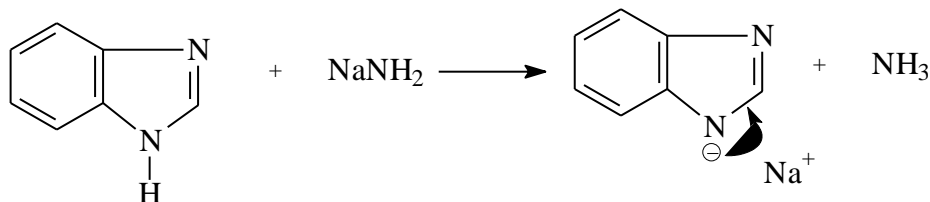
3-Gidroksipiridin tug'risida ham shunday deyish mumkin. Benzinlarda (xinolin, izoxinolin, xinazolin va b.) elektrofil almashinish benzol yadrosida sodir bo'ladi:

Almashinish asosan 6-va 8-holatlarda kuzatiladi. Xuddi 2,4-dinitroftorbenzoldagi ftorning nukleofil almashinishi oson bo'lganidek, 2- va 4-galogenpiridin-, pirimidin-, xinazolinlardagi galogenlar nukleofil almashinish reaksiyalariga oson kirishadi. Bunda galogenlar bog'ning qutbliligiga qarab, quyidagi qatorda almashinishi qiyinlashib boradi: F >> Cl >> Br > J

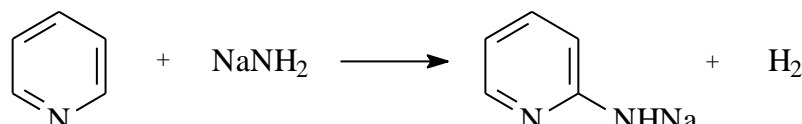
Geterotsiklik birikmaning anion holiga o'tishi reaksiyani qiyinlashtiradi yoki reaksiya butunlay bormaydi. Masalan, 1-metilbenzimidazol natriy amidi ta'siri ostida 2-holatga aminlanadi:



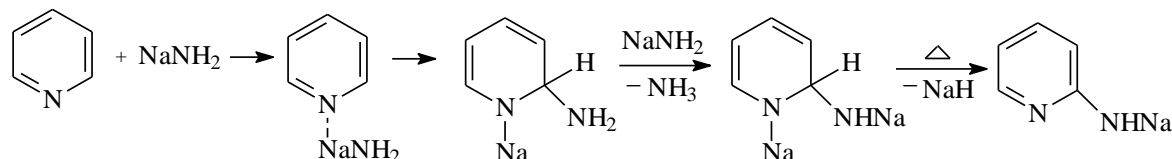
Benzimidazol esa bunday reaksiyaga kirishmaydi, chunki u NaNH₂ ta'sirida 1-holatda anion hosil qiladi, bu anion halqaning 2-holatidagi musbat zaryadni keskin kamaytiradi:



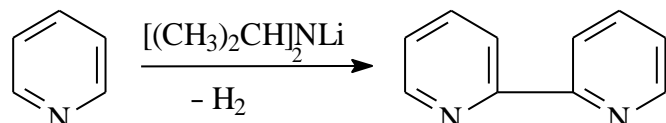
Nitrobenzoldan farqli ravishda piridin yadrosidagi vodorod nukleofil almashinish reaksiyasiga oson kirishadi:



Reaksiya tezligini belgilovchi bosqich - gidrid ionining tortib olinish (chiqib ketish) bosqichi bo‘lib, bu bosqich nitrobenzolda qiyin, piridinda esa juda oson kechadi:

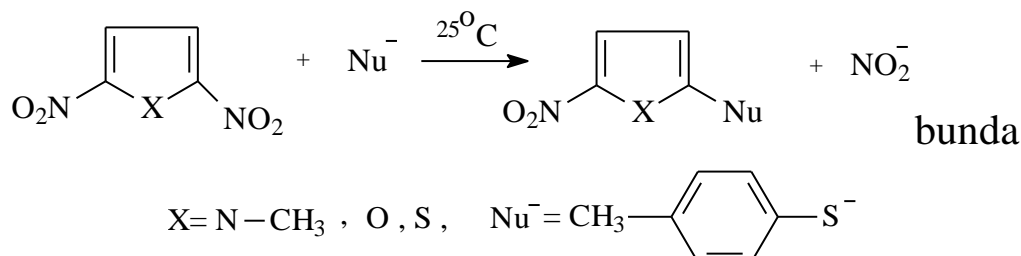


Nukleofil reagentlar ta’sirida azinlar dimerlanish reaksiyasiga kirishadi. Azin yoki azollarga metall amidlari, metallorganik birikmalar, ishqoriy metallar ta’sir ettirilganda ular dimerlanadi:



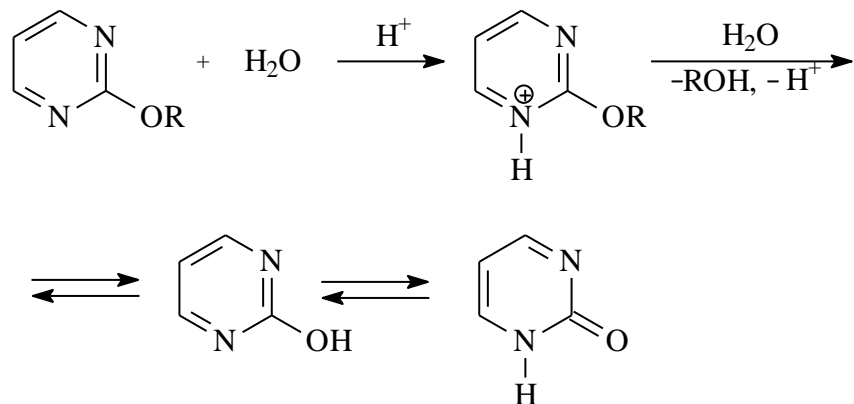
Dimerlarning hosil bo‘lishi karbanion yoki anion-radikal mexanizm bilan tushuntiriladi.

π -Elektronlarga boy besh a’zoli geterotsiklik birikmalarda nukleofil almashinish ularning halqasidagi elektronoakseptor guruhlar ta’sirida borishi mumkin. Masalan:

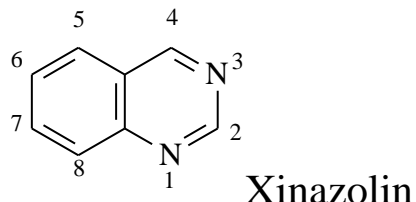


Bu reaksiya 1,4-dinitrobenzoldagi $-\text{NO}_2$ guruhining nukleofil almashinish reaksiyasiga o‘xshashdir.

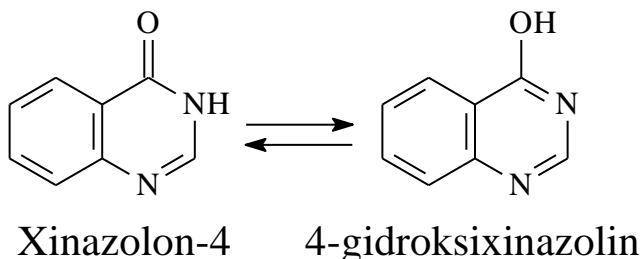
Geterotsiklik birikmaning kation holiga o'tishi nukleofil almashinish reaksiyasini osonlashtiradi. Masalan, azinlarning oddiy efirlari juda osonlik bilan mineral kislotalar ishtirokida gidrolizlanadi:



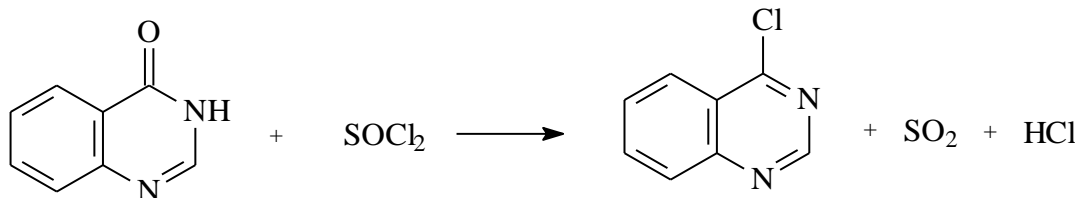
Benzol yadrosi bilan kondensirlangan geterotsiklik birikmalarning kimyoviy reaksiyalarida ham geterotsikllarning u yoki bu reaksiyalarga moyilligi saqlanadi. Shu bilan birga aromatik yadrodagи reaksiyalar ham kuzatiladi. Misol tariqasida xinazolin (benzpirimidin) va uning ba'zi hosilalarining reaksiyalarini keltirish mumkin:



Xuddi pirimidin yadrosida bo'lganidek, xinazolin yadrosining 2- va 4-holatlarida nukleofil almashinish reaksiyalar, benzol yadrosining 6- va 8-holatlarida esa elektrofil almashinish reaksiyalar kuzatiladi. Masalan, xinazolining hosilasi xinazolon-4, aynan shu 4-holatda nukleofil almashinish reaksiyasiga kirishadi. Xinazolon-4 quyidagi tautomer tuzilishlarga ega:

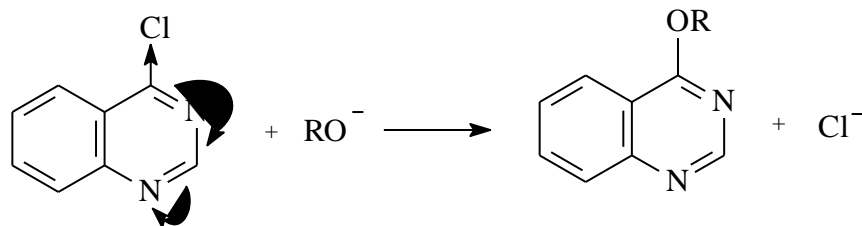


Xinazolon-4 fosfor(V)-xlorid, tionilxlorid, fosfor oksixloridi ta'sirlarida osonlik bilan 4-xlorxinazolin hosil qiladi:



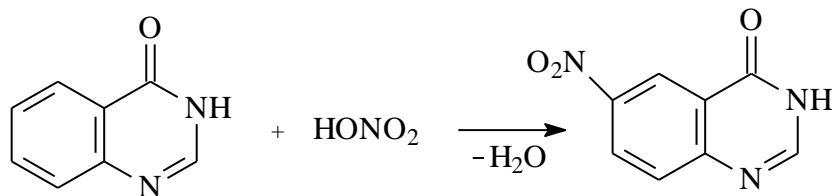
4-Xlorxinazolin tarkibidagi xlor juda osonlik bilan turli nukleofil almashinish reaksiyalariga kirishadi. Masalan, u sianid ioni, spirtlar, merkaptanlar, ammiak, aminlar, aminospirtlar, gidrazin hosilalari va boshqalar bilan reaksiyaga kirishib, sian-, alkoksi-, amino- va boshqa guruhli birikmalarga aylanadi.

Reaksiyalarning osonlik bilan ketishini shundan ham bilsa bo'ladiki, 4-xlorxinazolin namlik ta'sirida xinazolon-4ga, metanol eritmasida, uy haroratida saqlash vaqtida 4-metoksixinazolingu aylanadi:

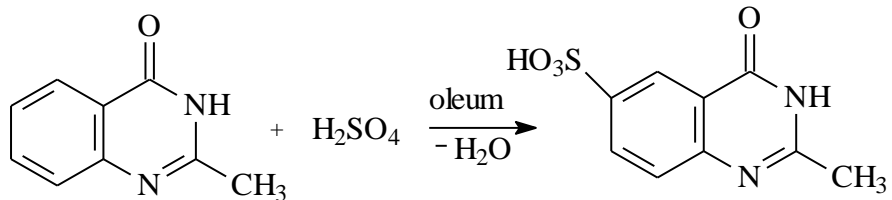


Bu reaksiyalar kislotalar ta'sirida yanada tezlashadi. Bunga sabab, kislotalar azot atomlari hisobiga ammoniy tuzlarini hosil qiladi va to'rtlamchi azot nukleofil almashinish sodir bo'layotgan ugleroddagi musbat zaryadni oshiradi va nukleofil hujumini osonlashtiradi.

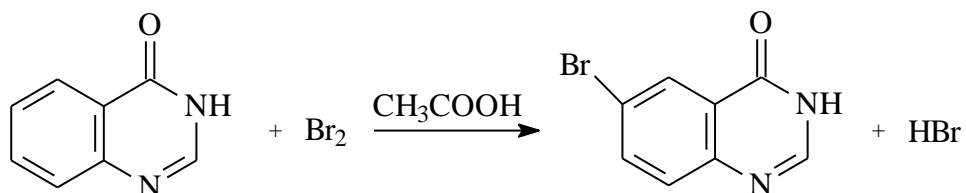
Xinazolon-4ning geterotsiklik yadrosida elektrofil almashinish reaksiyasi bormaydi, balki, yuqorida ta'kidlanganidek, benzol halqasida sodir bo'ladi. Masalan, xinazolon-4 ni nitrolanganda 6-nitroxinazolon-4 hosil bo'ladi:



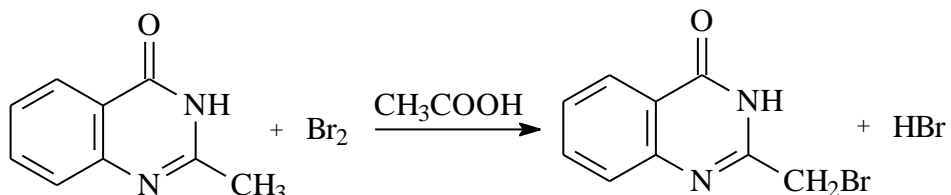
Xinazolon-4ni sulfolash reaksiyasi ham benzol yadrosining 6-holatiga ketadi:



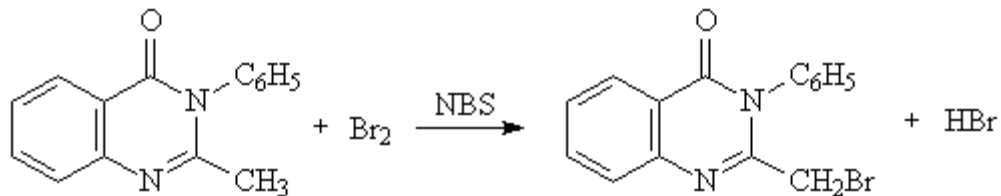
Xinazolon-4 ni sirkal kislota eritmasida bromlanganda ham 6-holatda almashingan bromli hosila olingan:



Agar xinazolon-4ning 2-holatida metil guruhi mavjud bo'lsa, bromlash mana shu metil guruhidagi vodorodlarning almashinishi bilan boradi:

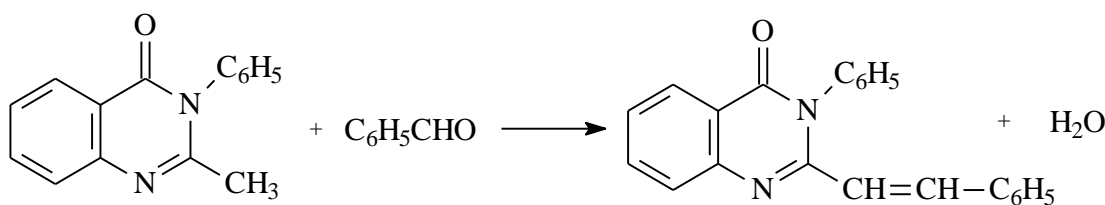


Ma'lumki, xinazolon-4ning pirimidin yadrosidagi azot atomlarining ta'siri ostida 2-metil guruhidagi vodorodlarning kislotaliligi ortadi va ular elektrofil yoki radikal almashinish reaksiyalariga moyil bo'lib qoladi. Xuddi shunday reaksiyalar 2-metil-3-fenil-3,4-digidroxinazolon-4ni N-bromsuksinimid bilan bromlashda ham sodir bo'ladi:



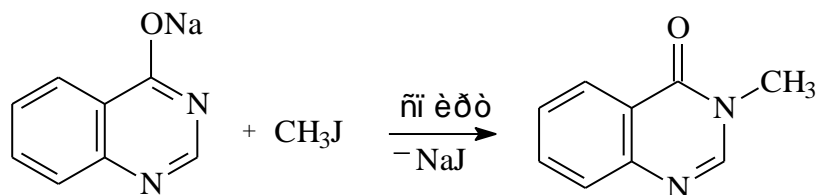
Shuni ta'kidlash kerakki, sirka kislota eritmasidagi bromlash elektrofil, N-bromsuksinimid (NBS) bilan bromlash esa radikal mexanizmda boradi. Hosil bo'lgan 2-brommetilxinazolon-4 tarkibidagi brom nukleofil almashinish reaksiyalariga juda oson kirishadi.

2-Metilxinazolon-4 tarkibidagi metil guruhi vodorodlarining kislotaliligining ortganligi tufayli, ular juda osonlik bilan aldegidlar bilan aldol-kroton kondensatsiyasiga kirishadi:

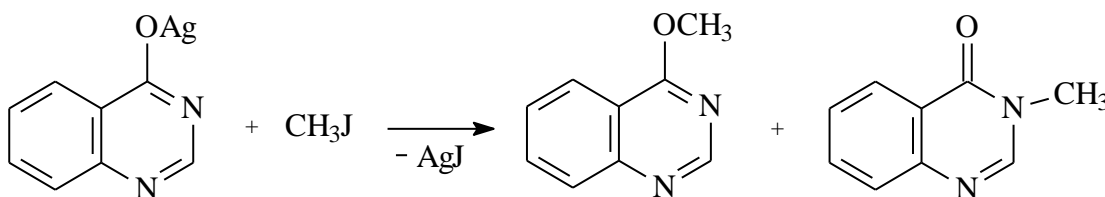


Tabiiyki, bu reaksiyalar ham to'rtlamchi tuz hosil bo'lishi hisobiga kislotali katalizatorlar, masalan perxlorat kislota, ishtirokida osonla shadi. Ma'lumki, bu reaksiyaning mexanizmi ham CH₃-guruhdagi vodorodlarning elektrofil almashinish mexanizmidir.

Yadrosida hech qanday o'rinnbosari bo'lmagan xinazolon-4 ni uning natriyli yoki kaliyli tuzlari shaklida alkillash mumkin. Masalan, xinazolon-4ning natriyli tuzi spirtli eritmada metilyodid yoki dimetilsulfat bilan metillanganda 3-N-metil-xinazolon-4 hosil bo'ladi:

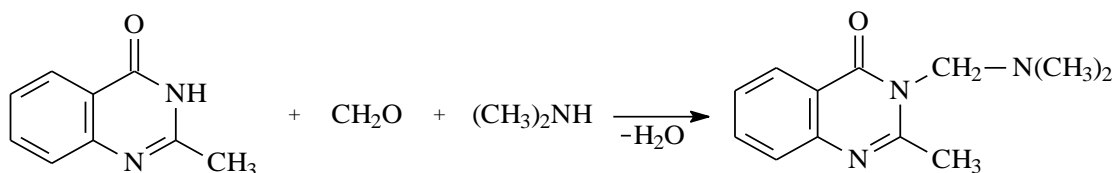


Agar reaksiya kumushli tuz bilan olib borilsa, 4-metoksixinazolin va 3-N-metil mahsulotlarning aralashmasi hosil bo'ladi:

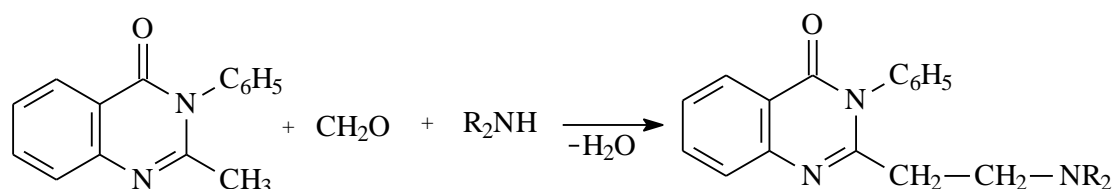


Bu reaksiyalar ham xinazolon-4 yadrosidagi elektrofil almashinish reaksiyalaridir.

Xinazolon-4 ning 3-N-holatiga yoki 2-CH₃-holatiga aminometillash reaksiyalari ham elektrofil almashinish reaksiyalaridir:



Agar 3-N-holatidagi vodorod almashingan bo'lsa, reaksiya metil guruhi hisobiga ketadi:



Geterotsiklik birikmalar uchun bu erda ko'rib chiqilmagan qaytarilish, N-alkil- yoki N-atsil tuzlarining, kompleks va N-oksidlar hosil bo'lish va boshqa reaksiyalari ham ma'lum. Biz bu reaksiyalar to'g'risida to'xtalmaymiz.

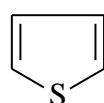
Misollar

1. *Pirrol (q.t. 131°C) tiofen (q.t. 82°C) va furan (q.t. 32°C)ga nisbatan yuqori temperaturada qaynaydi. Bunga sabab nima?*

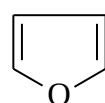
Echish.



Pirrol

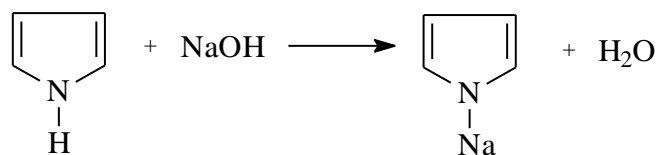


Tiofen



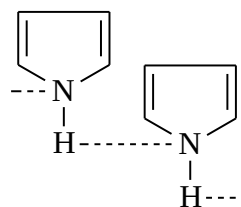
Furan

Pirrolning boshqa besh a'zoli geterotsiklik birikmalarga nisbatan yuqori temperaturada qaynashi uning tuzilishidan kelib chiqadi. Undagi azot atomining bo'linmagan elektron juftlari yadrodagি qo'sh bog' elektronlari bilan tutashib, yagona π -elektron sistemasini hosil qiladi. Buning natijasida N-H bog'ining elektronlari azotga tomon kuchli tortiladi va vodorodning kislotali xususiyati ortadi, u osonlik bilan ishqorlar ta'sirida metallga almashinadi:



Bu xossa fenolning xossasini eslatadi.

N-H bog'i kutbliligining ortishi molekulalararo vodorod bog'ining hosil bo'lishiga sabab bo'ladi:

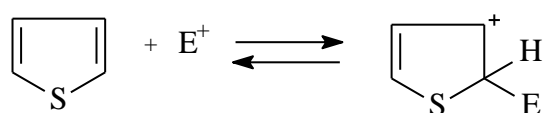


Bu esa uning qaynash temperaturasining yuqori bo'lishini ta'minlaydi.

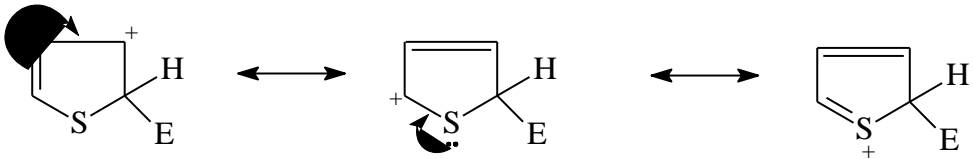
2. *Tiofenning 2- va 3-holatlariga elektrofil hujum qilganda hosil bo'ladigan σ - komplekslarning qarorliligi hamda elektrofil almashinishing asosiy yo'nalishini tushuntiring.*

Echish

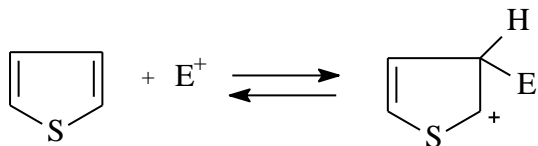
Elektrofil E^+ tiofenning 2-holatiga hujum qilganda quyidagi σ -kompleks hosil bo'ladi:



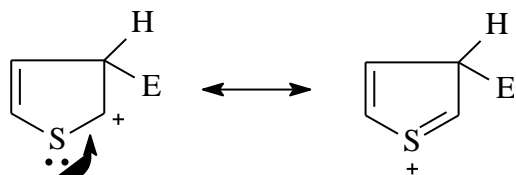
va u quyidagi mezomer tuzilishlarga ega:



Elektrofil 3-holatga hujum qilganda esa quyidagi σ -kompleks hosil bo‘ladi:



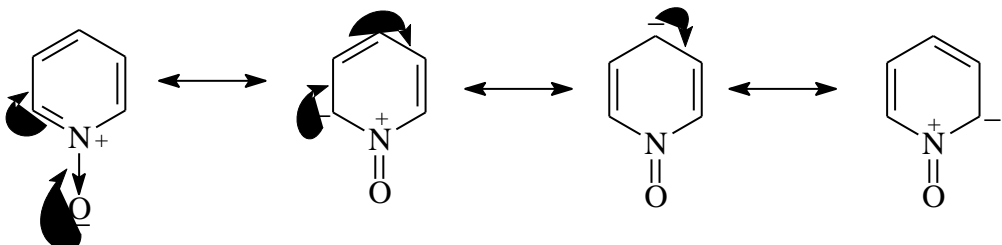
va unda quyidagi mezomer holatlar kuzatiladi:



Ko‘rinib turibdiki, 2-holatga hujum sodir bo‘lganda hosil bo‘ladigan karbokation ko‘proq mezomer tuzilishga ega va shu sababli bar-qarorroq. Shuning uchun tiofen va boshqa besh a’zoli geterotsiklik birikmalar – pirrol va furanlar yadrosidagi elektrofil almashinish 2-holatda sodir bo‘ladi.

3. Piridin-N-oksidining mezomer struktura formulalarini yozing. Yadroning qaysi holatlarida elektrofil almashinish ketishini ko‘rsating.

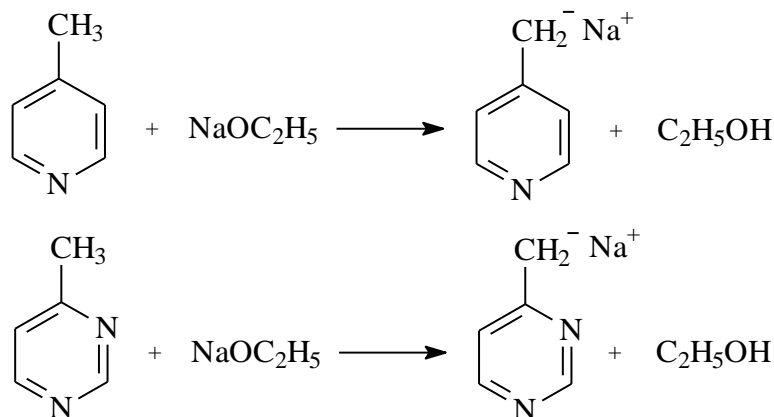
Echish. Piridin-N-oksidining mezomer struktura formulalarini quyidagicha tasvirlash mumkin:



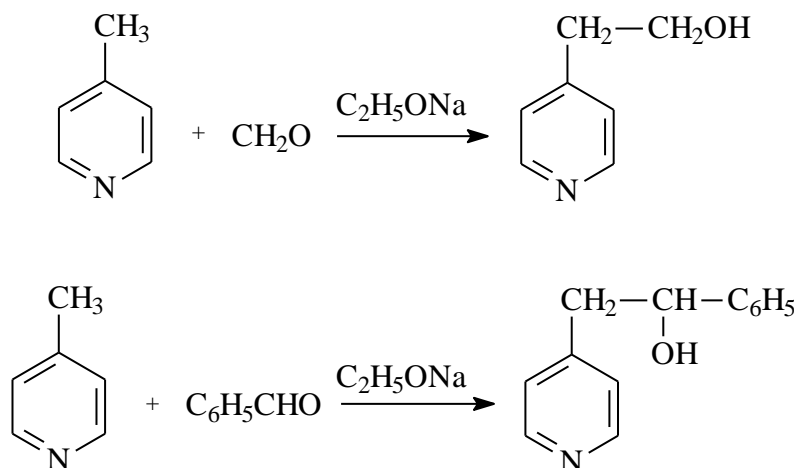
Bu formulalardan shuni ko‘rish mumkinki, piridin-N-oksid molekulasiда elektron zichlik kislorod, 2- ва 4-holatlaridagi uglerod atomlarida ko‘proq bo‘ladi. Bu esa piridin-N-oksidi yadrosidagi aynan shu 2- ва 4-holatlarda elektrofil reagentning hujumiga qulaylik tug‘diradi.

4. 4-Metilpiridinning natriy etilat ishtirokidagi chumoli va benzoy aldegidlari bilan reaksiya sxemalari va mexanizmini yozing.

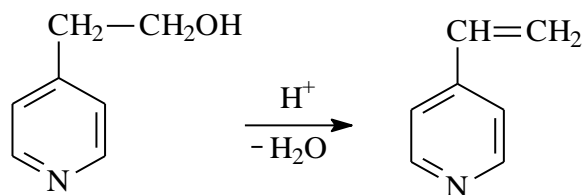
Echish. Piridin yoki pirimidin yadrolarining 2- va 4-holatlarida joylashgan metil guruhining vodorodlari yadrodaq azotning elektro-noakseptorlik xususiyati ta'sirida harakatchan (kislotali) bo'lib qoladi va ishqorlar yoki boshqa asoslar ta'sirida proton shaklida osonlik bilan chiqib ketadi:

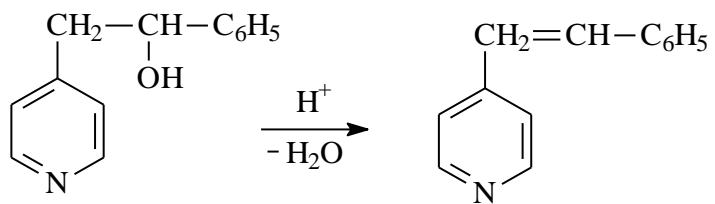


Shu sababdan 4-metilpiridin yoki 4-metilpirimidin aldegidlar bilan kondensatsiya reaksiyasiga kirishadi:



Kislotalar ta'sirida qizdirilganda bu birikmalar o'zidan suv chiqarib to'yinmagan birikmalarga aylanadi:

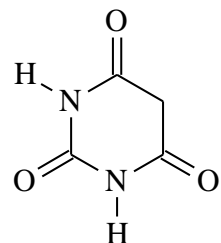




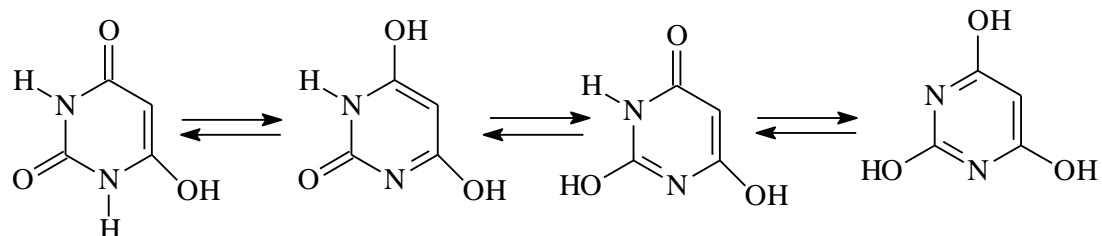
Reaksiyalarning mexanizmi aldol kondensatsiyasining mexanizmidir.

5. Barbitur kislotasi 2,4,6-trigidroksipirimidin bo'lib, turli tautomer shakllarda mavjud bo'ladi. Bu tautomer shakllarning formulalarini yozing.

Echish. Barbitur kislotasi asosan quyidagi formulaga ega:



Uning tautomer shakllari quyidagilardan iborat:



FOYDALANILGAN ADABIYOTLAR RO'YXATI

Zamonaviy chet el adabiyotlari:

1. M.B.Smith, J.March, March's Advanced Organic Chemistry, reactions, mechanisms and structure, 7th ed., USA, 2013.
2. John Mc Murry. Organic Chemistry. Ninth edication, USA, 2015.
3. J. Clayden, S.Worren. Organic Chemistry. New York, 2012.
4. Jil Jach Li. Name reactions a collection of detailed mechanisms and synthetic applications. Berlin Heidelberg, 2009.
5. K. P. Vollhardt, N.E. Schore. Organic Chemistry. USA, 2010.

Internet resurslar:

1. <https://www.wikipedia.org/> wiki/ mobile operating system.
2. <https://www.wikipedia.org/> wiki/ Comparison of mobile operating systems.

Boshqa adabiyotlar:

1. H.M.Shohidoyatov, X.O'.Xodjaniyazov, H.S.Tojimuhamedov. Organik kimyo. Toshkent, «Fan va Texnologiya», 2014 y.
2. H.M.Shohidoyatov, X.O'.Xodjaniyazov. Funksionalno-zameshenniy pirimidini. Tashkent, 2010 y.
3. Dj.Dj. Li. Imennye reaksii. Berlin, Xaydelberg, 2009 g.
4. A.S.Dneprovskiy, T.I.Temnikova. Teoreticheskie osnovy organicheskoy ximii. Leningrad. "Ximiya". Leningradskoe otdelenie, 1991g.
5. G.Bekker. Vvedenie v elektronnyu teoriyu organicheskix reaksiy. M: "Mir", 1977g.
6. P.Sayks. Mexanizmy reaksiy v organicheskoy ximii. M: "Ximiya", 1991g.
7. Organikum. Praktikum po organicheskoy ximii. 1 i 2 t., M: "Mir", 1979g.

8. A.E.Agronomov. Izbrannye glavy organicheskoy ximii. M: "Ximiya", 1990g.
9. Z.Gaupman, Yu. Grefe, X.Remane. Organicheskaya ximiya. M: "Ximiya", 1979g.
10. Dj.Roberts, M.Kaserio. Osnovy organicheskoy ximii. T.1 i 2, M: "Mir", 1968g.
11. R. Fyuzon. Reaksii organicheskix soedineniy. M: "Mir", 1966g.
12. J. Mate, R. Paniko. Kurs teoreticheskix osnov organicheskoy ximii. M: "Mir", 1975g.
13. V. Veber, G. Gokel. Mejfazniy kataliz v organicheskem sinteze. M: "Mir", 1980g.
14. A.F. Pojarskiy. Teoreticheskie osnovy ximii geterotsiklov. M: "Ximiya", 1985g
15. X.M.SHaxidoyatov. Xinazolony-4 i ix biologicheskaya aktivnost. Tashkent. Izd-vo "Fan", 1988g
16. L.S. Efros, I.YA. Kvitko. Ximiya i texnologiya aromaticeskix soedineniy v zadachax i uprajneniyax. Leningrad. "Ximiya" Leningradskoe otdelenie, 1984g.
17. A.E. Agronomov i dr. Zadachi i uprajneniya po organicheskoy ximii. M: Izd-vo Moskovskogo universiteta, 1971g.
18. A.S Dneprovskiy, V.S Karavan, S.N. Semyonova. Teoreticheskie osnovy organicheskoy ximii. Zadachi i uprajneniya. Leningrad, "Ximiya" Leningradskoe otdelenie, 1971g.
19. T.K. Veselovskaya i dr. Voprosy i zadachi po organicheskoy ximii. M: "Vyssshaya shkola", 1988g.
20. T. Goto, I. Xirata, G. Stout. Sovremennaya organicheskaya ximiya v voprosax i otvetax. M: "Mir", 1971g.
21. E.Atele, E.Lukevits. Sintez stericheski zatrudnennyx geteroaromaticeskix ketonov v usloviyax mejfaznogo i metallokopleksnogo kataliza. Ximiya geterotsiklicheskix soedineniy. 2000g, №1, S.8-18.

22. Prakticheskoe rukovodstvo po organicheskoy ximii. Dlya vechernego otdeleniya ximicheskogo fakulteta. Sost. A.I.Bokova i dr. Tashkent, 1978g, S.53-55

23. X.S.Tadzhimuxamedov, T.S.Xolikov, A.K.Abdushukurov, A.A.Azizov, V.A.Tarasov, T.K.Yunusov, M.M.Dolmatov. Issledovanie protsessov vedeleniya benzoynoy kisloty i benzilbenzoata iz otxoda proizvodstva kaprolaktama. Vestnik NUU, 2000g, №1, S.30-34.

MUNDARIJA

1. So‘z boshi.....	3
2. Organik birikmalarning xossalariiga ta’sir etuvchi omillar.....	5
Misollar.....	7
3. Organik birikmalardagi kimyoviy bog‘lar va ularning turlari.....	10
Misollar.....	11
4. Kimyoviy bog‘larning xarakteristikalari.....	14
5. Uglerod atomining tuzilishi. s- va p- elektronlar (atom orbitalar).....	17
6. Gibridlanish. sp^3 -, sp^2 - va sp-elektronlar (atom orbitallari -AO).....	19
Uglerod atomining valent holatlari. Molekulyar orbitallar (MO).....	19
Misollar.....	23
7. Organik birikma molekulasi dagi atomlarning o‘zaro ta’siri.	
Induktsion ta`sir.....	25
Misollar.....	26
8. Induksion ta’sirning ishorasi (yo‘nalishi) va kuchini aniqlash usullari.....	29
9. Mezomer ta’sir va uning o‘ziga xos xususiyatlari. Mezomeriya momenti.....	30
Misollar.....	33
10. Mezomer ta’sirning boshqa turlari.....	36
Misollar.....	37
11. Mezomeriya va fazoviy ta’sir.....	39
Misollar.....	39
12. Mezomeriya va reaksiyon markazning ko‘chishi.....	41
13. Ion va radikallardagi hamda uch a’zoli xalqa tutgan to‘yinmagan birikmalardagi mezomeriya.....	44
Misollar.....	46
14. Aromatik holat. Xyukkel qoidasi.....	50
Misollar.....	53
15. Molekuladagi atomlar ta’sirini miqdoriy jihatdan aniqlash. Korrelyasion tenglamalar. O‘rinbosarlar va reaksiyalarning konstantalari.....	54
Misollar.....	63
16. Organik birikmalarning kislotali va asosli xususiyatlari.....	66
Misollar.....	68
17. Spirtlar, fenollar va karbon kislotalarning kislotali xususiyatlari....	70
Misollar.....	73
18. Aminobirikmalarning asosli xususiyatlari.....	76

Misollar.....	78
19. Qattiq va yumshoq kislota va asoslar.....	80
20. Organik reaksiyalarning mexanizmi nima?.....	82
21. Organik reaksiyalarning turlari.....	83
Misollar.....	89
22. Organik reaksiyalarning tezliklari va kinetik izotop effekti.....	91
Misollar.....	93
23. O'tish holati nazariyasi.....	94
24. To'yingan uglerod atomidagi nukleofil almashinish reaksiyasi.....	98
Misollar.....	100
25. S _N 1 reaksiyasi va uning o'ziga xos xususiyatlari.....	101
Misollar va masalalar.....	110
26. S _N 2 reaksiyasi va uning o'ziga xos xususiyatlari.....	111
Misollar va masalalar.....	121
27. Nukleofil almashinish reaksiyalarining mexanizmlari bilan reaksiya mahsulotlari orasidagi bog'lanish.....	124
Misollar va masalalar.....	130
28. Olefinlar va aromatik birikmalardagi elektrofil reaksiyalar.....	133
Misollar va masalalar.....	136
29. Olefinlarga elektrofil birikish reaksiyasining mexanizmi.....	138
30. Markovnikov qoidasi to'g'risida.....	139
Misollar va masalalar.....	143
31. Kon'yugirlangan qo'sh bog'li dienlarga birikish reaksiyalari.....	148
Misollar.....	149
32. Alkinlarga birikish reaksiyaları.....	152
Misollar.....	155
33. Benzol yadrosidagi elektrofil almashinish reaksiyaları.....	156
Misollar.....	160
34. O'rribosarlarning yo'naltiruvchi ta'siri.....	164
Misollar.....	176
35. Ayrim elektrofil almashinish reaksiyaları va ularning o'ziga xos xususiyatlari.....	182
Misollar va masalalar.....	217
36. Reaksiyon qobiliyat, selektivlik va ayrim holatlardagi almashinish. P- va m-izomerlarning nisbati.....	222
37. Reagentlarning fazoviy ta'siri. O- va p-izomerlarning nisbati – 0,5 o-/p-.....	224
38. Benzol yadrosidagi o'rribosarlarning elektrofil almashinish	

reaksiyalari.....	226
Misollar.....	228
39. To‘yingan uglerod atomidagi vodorodning elektrofil almashinish reaksiyalari.....	233
Misollar.....	238
40. Radikal almashinish va birikish reaksiyalari.....	242
40.1 Radikal almashinish reaksiyalari.....	245
40.2 Radikal almashinish reaksiyalarida reagentlarning reaksion qobiliyati.....	247
40.3 Radikal galogenlash.....	249
40.4 Oksidlash reaksiyasi to‘g‘risida.....	250
40.5 Radikal birikish reaksiyalari.....	253
Misol va masalalar.....	255
41. Geterotsiklik birikmalarning tuzilishi va xossalari haqida.....	260
Misollar.....	269
Foydalanilgan adabiyotlar ro‘yxati.....	274

ОГЛОВЛЕНИЕ

1. Предисловие.....	3
2. Факторы, влияющие на свойства органических соединений.....	5
Примеры.....	7
3. Химическая связь в органических соединения и её разновидность.....	10
Примеры.....	11
4. Характеристики химической связи.....	14
5. Строение углеродного атома. S-и p-электроны (атомные орбитали).....	17
6. Гибридизация. sp^3 -, sp^2 -, sp- электроны (атомны орбитали, АО). Молекулярные орбитали (МО).....	19
Примеры.....	23
7. Взаимное влияние атомов в молекуле.	
Индукционное влияние.....	25
Примеры.....	26
8. Методы определения знака и силы индукционного влияния.	29
9. Мезомерное влияние и её характерные свойства. Момент-мезомерии.....	30
10. Другие виды мезомерного влияния.....	36
Примеры.....	37
11. Мезомерия и пространственное влияние.....	39
Примеры.....	39
12. Мезамерия и перенос реакционного центра.....	41
13. Мезомерия в ионах и радикалах а также в ненасыщенных соединениях с трёхчленным циклом.....	44
Примеры.....	46
14. Ароматическое состояние. Правила Хюккеля.....	50
Примеры.....	53
15. Количественное определение влияния атомов в молекуле. Корреляционные уравнения. Реакционная константа и константа заместителей.....	54
Примеры.....	63
16. Кислотные и основные свойства органических соединений.....	66
Примеры.....	68
17. Кислотность спиртов, фенолов и карбоновых кислот.....	70
18. Основность аминосоединений.....	76
Примеры.....	78

19. Жёсткие и имягкие кислоты и основания.....	80
20. Механизмы органических реакций.....	82
21. Типы органических реакций.....	83
22. Скорость органических реакций и кинетический изотопный эффект.....	91
Примеры.....	93
23. Теория переходного состояния.....	94
24. Реакции нуклеофильного замещения у насыщенного углеродного атома.....	98
Примеры.....	100
25. Реакции SN1 и её характерные свойства.....	101
Примеры и задачи.....	110
26. Реакция SN2 и ее характерные свойства.....	111
Примеры и задачи.....	121
27. Взаимосвязь механизмов реакций нуклеофильного замещения с продуктами реакций.....	124
Примеры и задачи.....	130
28. Электрофильные реакции у олефинов и ароматических соединений.....	133
Примеры и задачи.....	136
29. Механизмы реакций электрофильного присоединения к олефинам.....	138
30. О правиле Марковникова.....	139
Примеры и задачи.....	143
31. Реакции присоединения к конъюгированным диенам.....	148
Примеры.....	149
32. Реакции присоединения к алкинам.....	152
33. Реакции электрофильного замещения в бензольном ядре.....	156
34. Направляющее влияние заместителей.....	164
Примеры.....	176
35. Отдельные реакции электрофильного замещения и их характерные свойства.....	182
Примеры и задачи.....	217
36. Реакционная способность, селективность и замещение в отдельных положениях. Отношение п- и м- изомеров.....	222
37. Пространственное влияние реагентов. Отношение о- и п- изомеров -0,5 о-/п-.....	224

38. Реакции электрофильного замещения заместителей в бензольном ядре.....	226
Примеры.....	228
39. Реакции электрофильного замещения водорода у насыщенного углеродного атома.....	233
Примеры.....	238
40. Радикальные реакции замещения и присоединения.....	242
40.1. Реакции радикального замещения.....	245
40.2. Реакционная способность реагентов в реакциях радикального замещения.....	247
40.3. Радикальное галогенирование.....	249
40.4. О реакциях окисления.....	250
40.5. Радикальные реакции присоединения.....	253
Примеры и задачи.....	255
41. О строении и свойствах гетероциклических соединений.....	260
Примеры.....	269
Список использованных литератур.....	274

CONTENTS

1. Preface.....	3
2. Influencing factors on properties of organic compounds.....	5
Examples.....	7
3. Chemical bond on organic compounds and types.....	10
Examples.....	11
4. Characteristics of chemical bond.....	14
5. Structure of the carbon atom. S and p-electrons (atomic orbitals)....	17
6. Hybridization. sp ³ -, sp ² -, sp-elec trons (atom orbitals, AO).	
Molecular Orbitals (MO).....	19
Examples.....	23
7. Reciprocal influence of atoms in a molecule.	
Inductive influence.....	25
Examples.....	26
8. Methods of determining sign and force of inductive influence....	29
9. Mesomer effect and its character properties.	
Moment of mesomer effect.....	30
Examples.....	33
10. Other types of mesomer effect.....	36
Examples.....	37
11. Mesomerism and steric influence.....	39
Examples.....	39
12. Mesamer and transfer of reaction center.....	41
13. Mesomeria in ions and radicals, also in unsaturated compounds with triple cycle.....	44
Examples.....	46
14. Aromaticity station. Hückel rule.....	50
Examples.....	53
15. Quantitative determination of effect of atoms in molecules. Correlation equations. Reaction constant and substitutions.....	54
Examples.....	63
16. Acids and basic properties of organic compounds.....	66
Examples.....	68
17. Acidity of alcohols, phenols and carbon acids.....	70
18. Basic properties of amino compounds.....	76
Examples.....	78
19. Hard and soft acids and basics.....	80

20. Mechanisms of organic reactions.....	82
21. Types of organic reactions.....	83
22. Rate of organic reactions and kinetic isotope effect.....	91
Examples.....	93
23. Theory of transition state.....	94
24. Reactions of nucleophilic substitution at the saturated carbon atom.....	98
Examples.....	100
25. SN ₁ reactions and its characteristic properties.....	101
Examples and tasks.....	110
26. SN ₂ reaction and its characteristic properties.....	111
Examples and Tasks.....	121
27. The relationship between the mechanisms of reactions of nucleophilic substitution with reaction products.....	124
Examples and tasks.....	130
28. Electrophilic reactions in olefins and aromatic compounds.....	133
Examples and tasks.....	136
29. Mechanisms of reactions of electrophilic addition to olefins.....	138
30. Markovnikov's rule.....	139
Examples and tasks.....	143
31. Reactions of addition to conjugated alkadienes.....	148
Examples.....	149
32. Reaction of addition to alkynes.....	152
33. Reactions of electrophilic substitution in benzene's nucleus.....	156
34. Directing effect of substitutions.....	164
Examples.....	176
35. Other reactions of electrophilic substitution and its typical properties.....	182
Examples and tasks.....	217
36. Reaction abilities, selectivity and substitution in other states. Relation of p- and m-isomers.....	222
37. Steric influence of reagents. Relation of o- and p-isomers -0.5 o- /p-.....	224
38. Reactions of electrophilic substitution of substitution in benzene nucleus.....	226
Examples.....	228
39. Reaction of electrophilic substitution of hydrogen at a saturated carbon atom.....	233

Examples.....	242
40. Radical substitution and addition reactions.....	247
40.1. Reactions of radical substitution.....	250
40.2. Reactivity of reagents in radical substitution reactions.....	251
40.3. Radical halogenation.....	253
40.4. Oxidization reactions.....	255
40.5. Reactions of radical addition.....	258
Examples and tasks.....	260
41. Structure and properties of x heterocyclic compounds.....	265
Examples.....	274
References.....	279

Ilmiy-uslubiy nashr

H.S.Tojimuhamedov

ORGANIK BIRIKMALARNING TUZILISHI VA REAKSIYAGA KIRISHISH QOBILIYATI

Nashriyot muharriri: Ilhom Yo‘ldashev

Musahhiha: Gulnigor Murodova

Texnik muharrir: Behzod Boltaboyev

«MUMTOZ SO‘Z»
mas’uliyati cheklangan jamiyati
nashriyoti

Manzil: Toshkent, Navoiy ko‘chasi, 69.

Тел.: 241-60-33

Nashriyot litsenziyasi AI № 103. 15.07.2008

Bosishga ruxsat etildi 09.09.2019

Qog‘oz bichimi 60x84 1/16. Ofset qog‘ozi.

Times New Roman garniturasi. Hisob-nashriyot tabog‘i 18,0.

Shartli bosma tabog‘i 18,5. Adadi 100

Bahosi kelishilgan narxda

«MUMTOZ SO‘Z»
mas’uliyati cheklangan jamiyatining
matbaa bo‘limida chop etildi.

Manzil: Toshkent, Navoiy ko‘chasi, 69.
Тел.: 99 847-12-12