

कार्बनिक रसायन [ORGANIC CHEMISTRY]

10 हैलोऐल्केल तथा हैलोऐरीन

❖ वर्गीकरण :

1. हैलोजन परमाणुओं की संख्यानुसार : मोनोहैलोऐल्केन मार्ड्स्ट्रॉहैलोऐल्केन द्राइव्हैलोऐल्केन
मोनोहैलोऐरीन डार्फ्स्ट्रॉहैलोऐरीन द्राइव्हैलोऐरीन
2. $C_{sp}^3 - X$ आबंध युक्त यौगिक :
 (1) ऐल्किल हैलाइड / हैलोऐल्केन : सासूत्र $[C_nH_{2n+1}X]$ प्रकार : प्राथमिक(1^0) $R-CH_2-X$; द्वितीय(2^0) R_2-CH-X ; तृतीय(3^0) R_3-C-X
 (2) ऐलिलिक हैलाइड : $CH_2=CH-CH_2-X$
 (3) बैन्जिलिक हैलाइड : $C_6H_5-CH_2-X$ (1^0) ; $C_6H_5-CH(R)-X$ (2^0) ; $C_6H_5-C(R)_2-X$ (3^0)
3. $C_{sp}^2 - X$ आबंध युक्त यौगिक : (क) वाइनिलिक हैलाइड : $CH_2=CH-X$ (ख) ऐरिल हैलाइड : C_6H_5-X

❖ ऐल्किल हैलाइड का विचरण –

1. ऐल्केनों का मुक्त मूलक हैलोजनीकरण : (alkane + Cl₂) : $CH_4 + Cl_2 \xrightarrow{h\nu} CH_3-Cl \xrightarrow{h\nu} CH_2-Cl_2 \xrightarrow{h\nu} CH-Cl_3 \xrightarrow{h\nu} CCl_4$
2. ऐल्कीनों पर HI का योगज : $CH_3-CH=CH_2 + HI \xrightarrow{MK} CH_3-CH(I)-CH_3$ (मुख्य उत्पाद) + $CH_3-CH_2-CH_2-I$ (अल्प उत्पाद)
3. ऐल्कीनों पर X₂ का योगज : $CH_2=CH_2 + Br_2$ [red] $\xrightarrow{CCl_4} Br-CH_2-CH_2-Br$ (रंगहीन सनिध डार्फ्स्ट्रॉहैलाइड / विस-डार्फ्स्ट्रॉहैलाइड)
(नोट : यह अभिक्रिया किसी अणु में द्विबंध की पहचान करने में उपयोगी है)
4. ग्रोव प्रक्रम : $R-OH + H-Cl \xrightarrow{ZnCl_2 + conc\ HCl} R-Cl + H_2O$; $R-OH + HBr/HI \xrightarrow{conc\ Sulphuric\ acid + NaBr/NaI} R-Br/R-I + H_2O$
5. डार्जेन अभिक्रिया : (alcohol + thionyl chloride) : $R-OH + SOCl_2 \xrightarrow{PYREDINE\ (PY)} R-Cl + HCl + SO_2 \uparrow$
(नोट : इस क्रिया द्वारा R-Br & R-I नहीं बना सकते हैं क्योंकि SOBr₂ अस्थायी जबकि SOI₂ अज्ञात है)
6. फॉस्फोरस हैलाइड से R-X : $3R-OH + PCl_3 \xrightarrow{\Delta} 3R-Cl + H_3PO_3$; $R-OH + PCl_5 \xrightarrow{\Delta} R-Cl + HCl + POCl_3$
7. हैलोजन विनिमय अभिक्रिया : फिन्केलस्टीन अभिक्रिया : $R-Cl/R-Br + NaI \xrightarrow{Acetone} R-I + NaCl/NaBr$
स्वार्ट अभिक्रिया : $CH_3-I/CH_3-Br + AgF \xrightarrow{\Delta} CH_3-F + AgI$

❖ हैलोऐरीन का विचरण :

1. हाइड्रोकार्बन के इलेक्ट्रॉनरागी प्रतिस्थापन : $C_6H_5-CH_3 + X_2 \xrightarrow{darkness + Fe/FeCl_3} o$ - helotoluene + p - helotoluene
2. डाइएजोटीकरण सेंडमायर अभिक्रिया : $C_6H_5-NH_2 + HNO_2 \xrightarrow{NaNO_2 + HX} C_6H_5-N=N^+X^- \xrightarrow{Cu_2X_2 + HX} C_6H_5-X + N_2$ [X = Cl, Br]
 $C_6H_5-N=N^+X^- \xrightarrow{KI} C_6H_5-I + N_2$

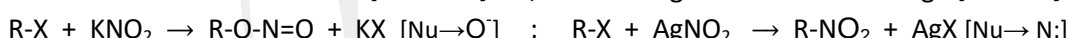
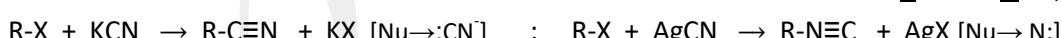
❖ ऐल्किल हैलाइडों के भौतिक गुणधर्म –

1. गलनांक व क्वथनांक : समान अणुभार वाले हाइड्रोकार्बन से R-X के MP,BP आबंध ध्रुवणता के कारण उच्च होते हैं। समावयवी R-X के क्वथनांक कार्बन श्रृंखला के व्यूत्कमानुपाती होते हैं जैसे : 1-ब्रोमोब्यूटेन > 2-ब्रोमोब्यूटेन > 3-ब्रोमोब्यूटेन समावयवी Ar-X के क्वथनांक लगभग समान / न्यून अंतर होता है जैसे : o-डार्फ्स्ट्रॉहैलोरोबेन्जीन > p-डार्फ्स्ट्रॉहैलोरोबेन्जीन > m-डार्फ्स्ट्रॉहैलोरोबेन्जीन
2. विलेयता : R-X की जल में विलेयता न्यून होती है क्योंकि इनकी जलयोजन उर्जा निम्न होती है

❖ रासायनिक अभिक्रियाशीलता : (क) नाभिकरागी प्रतिस्थापन (ख) विलोपन अभिक्रिया (ग) धातुओं के साथ

(क) नाभिकरागी / नाभिकस्नेही प्रतिस्थापन [S_N] : $R^+-X^- + Nu^- \rightarrow R-Nu + X^-$

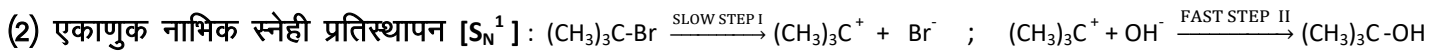
नाभिकरागी के प्रकार : एक नाभिकरागी केन्द्र वाले एकदंती नाभिकरागी जैसे : OH^- , H_2O^+ , X^- , NH_2^-
दो नाभिकरागी केन्द्र वाले उभयदंती नाभिकरागी जैसे : CN^- & NC^- ; NO_2^- & $O=N-O^-$



(1) द्विअणुक नाभिक स्नेही प्रतिस्थापन [S_N²] : $OH^- + CH_3Cl \rightarrow [HO----CH_3---Cl] \rightarrow HO-CH_3 + Cl^-$

S_N² के प्रति R-X की क्रियाशीलता क्रम : $CH_3X > 1^0 > 2^0 > 3^0$ [ऐल्किल समूह की त्रिविम बाधा अनुसार]

नोट : अभिक्रिया एक पद में पूर्ण, मध्यवर्ती पंचसंयोजी अवस्था का निर्माण, द्वितीय कोटि बलगतिकी का अनुसरण, पश्च आकर्षण द्वारा विन्यास का प्रतिपन / वाल्डन प्रतिपन उत्पाद प्राप्त होता है।



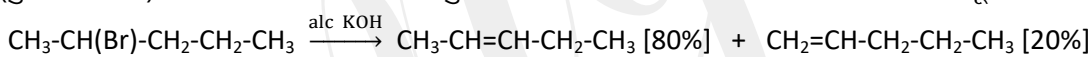
- S_N^1 के प्रति R-X की क्रियाशीलता कम : $CH_3X < 1^0 < 2^0 < 3^0$ [कार्बधनायन के स्थायीत्व अनुसार]
- नोट : ध्रुवीय प्रोटिक विलायकों जैसे : जल, ऐल्कोहॉल, ऐसीटिक अम्ल के साथ संपन्न, अभिक्रिया दो पदों में पूर्ण, समतलीय कार्बधनायन का निर्माण, प्रथम कोटि बलगतिकी का अनुसरण, अभिओ वेग मंद पद से निर्धारित, यदि R-X प्रकाशिक सक्रीय हो तो उत्पाद रेसेमिक मिश्रण होगा।
- ऐलिलिक तथा बेन्जिलिक हैलाइड S_N^1 के प्रति क्रियाशीलता दर्शाते हैं क्योंकि इनमें निर्मित कार्बधनायन अनुनाद द्वारा स्थायीत्व प्राप्त कर लेता है।
- एकाणुक तथा द्विअणुक नाभिकरागी प्रतिस्थापन के लिए का क्रियाशीलता कम : $R-F < R-Cl < R-Br < R-I$

(3) नाभिकरागी प्रतिस्थापन के त्रिविम कारक :

- ध्रुवण घूर्णकता : कार्बनिक यौगिक द्वारा समतल ध्रुवीत प्रकाश को दक्षिणावर्त / वामावर्त घूर्णित करने की प्रवृत्ति
- काइरलता : केन्द्रीय कार्बन परमाणु पर उपस्थित सभी समूह / प्रतिस्थापी भिन्न हो तो इसे असमित कार्बन अथवा त्रिविमकेन्द्र कहते हैं, यदि ऐसे यौगिकों के दर्पण प्रतिबिम्ब परस्पर अध्यारोपित ना हो तो इसे काइरलता कहते हैं जैसे : ब्यूटेन-2-ऑल, परन्तु दर्पण प्रतिबिम्ब परस्पर अध्यारोपित हो जाते हैं तो इसे एकाइरलता कहते हैं जैसे : प्रोपेन-2-ऑल एकाइरल अणु है।
- रेसिमिक मिश्रण / रेसिमिक अशांतरण : दो प्रतिबिम्ब रूपों के समान अनुपात में मिश्रण का ध्रुवण घूर्णन शून्य होता है क्योंकि एक समावयवी द्वारा उत्पन्न घूर्णन, दुसरे समावयवी के घूर्णन को निरस्त कर देता है।
- धारण : रासायनिक रूपान्तरण के दौरान असमित कार्बन के आबंधों के त्रिविम विन्यास की अखण्डता का बने रहना।
- धारण प्रतिलोमन तथा रेसिमीकरण :

(ख) विलोपन अभिक्रियाएँ :

1. β -विलोपन अभिक्रिया(विहाइड्रोहेलोजनीकरण) : $R-CH_2-CH_2-Cl \xrightarrow{\text{alc KOH}} R-CH=CH_2 + HCl$;
2. β -विलोपन का सैत्जेफ नियम : R-X के विलोपन से यदि दो या अधिक प्रकार की ऐल्कीन बनती हैं तो वह ऐल्कीन अधिक मात्रा(मुख्य उत्पाद) में बनेगी जिसमें द्विबंध युक्त कार्बन पर अधिक ऐल्किल प्रतिस्थापी समूह उपस्थित होते हैं।



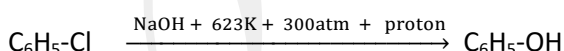
(ख) धातुओं से अभिक्रियाएँ : $R-X + M [Zn, Mg, Na, Pb] \xrightarrow{\text{dry Ether}}$ कार्बधात्विक यौगिक

1. वुर्ट्ज अभिक्रिया : $R-X + 2Na + X-R \xrightarrow{\text{dry Ether}} R-R + 2NaX$ [CH_4 का विरचन संभव नहीं]
2. ग्रीन्यार अभिकर्मक [GR] का निर्माण : $R-X + Mg \xrightarrow{\text{dry Ether}} R-Mg-X$ [$X = Br, I$]

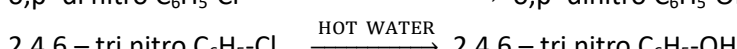
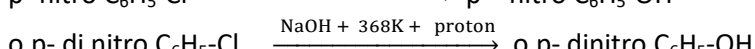
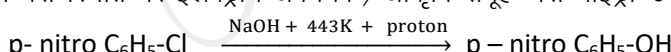
नोट : ग्रीन्यार अभिकर्मक अतिक्रियाशील कार्बधात्विक यौगिक है अतः इसे शुष्क ईथर की उपस्थिति अभिकृत एवं संग्रहित किया जाता है क्योंकि इस यौगिक में सहसंयोजी तथा आयनिक दोनों प्रकृति के बंध पाये जाते हैं। इसकारण यह नमी / जलवाष से क्रियाकर तुरंत प्रोटॉन ग्रहण करके हाइड्रोकार्बन बना लेता है $R-Mg-X + H_2O \rightarrow RH + Mg(OH)X$

❖ हैलोऐरीन की अभिक्रियाशीलता :

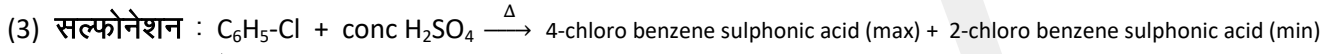
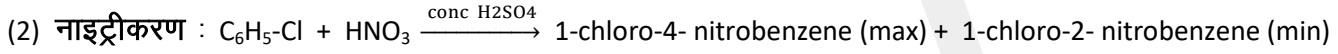
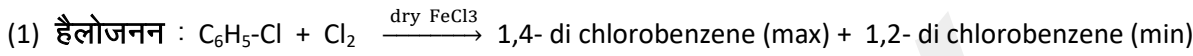
1. नाभिकरागी प्रतिस्थापन : ऐरिल हैलाइड नाभिकरागी प्रतिस्थापन के प्रति कम क्रियाशील होते हैं क्योंकि-
 - (क) अनुनाद प्रभाव : हैलोऐरीन में हैलोजन परमाणु पर उपस्थित Ip वलय के πbp के साथ संयुग्मन कर अनुनाद में भाग लेता है जिससे कार्बन हैलोजन आबंध में आंशिक द्विबंध गुण आ जाते हैं अतः R-X की अपेक्षा Ar-X में आबंध विदलन कठिन होगा।
 - (ख) C-X आबंध में कार्बन का संकरण : R-X में कार्बन का संकरण C_{sp}^3 जबकि Ar-X में संकरण C_{sp}^2 होता है अतः C_{sp}^3 से C_{sp}^2 अधिक विद्युतऋणी होता है जिससे C-X आबंध लंबाई R-X की तुलना में Ar-X में कम होती है। इसप्रकार R-X से Ar-X का C-X बंध सामर्थ्य उच्च होगा एवं इसका नाभिकरागी प्रतिस्थापन भी कठीन होगा।
 - (ग) आयनन द्वारा बने फेनिल धनायन में अनुनाद संभव नहीं तथा हैलोऐरीन के हैलोजन तथा आक्रमणकारी नाभिकरागी के मध्य संभावित प्रतिकर्षण के कारण भी Ar-X में नाभिकरागी प्रतिस्थापन आसान नहीं होगा।



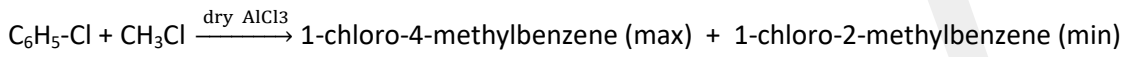
नोट : ऑर्थो व पैरा स्थिति पर इलेक्ट्रॉन अपनयक / आकृषि समूह जैसे नाइट्रो उपस्थित हो तो Ar-X की क्रियाशीलता बढ़ती है जैसे :



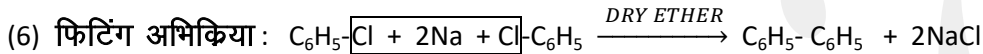
2. इलेक्ट्रॉनरागी प्रतिस्थापन : Ar-X में उपस्थित हैलोजन आंशिक निष्क्रियक होते हुए भी इलेक्ट्रॉनरागी के लिए ऑर्थो व पैरा निर्देशी प्रभाव दर्शाता है क्योंकि अनुनाद प्रभाव से वलय की ऑर्थो व पैरा स्थितियों पर उच्च इलेक्ट्रॉनरागी प्रतिस्थापन मंद होगा



(4) फीडल काप्ट ऐल्किलीकरण :



(5) फीडल काप्ट ऐसिलीकरण :



❖ पॉलि हैलोजन यौगिक :

1. डाईक्लोरोमेथेन(मथिलीन क्लोराइड) : विलायक, ऐरोसॉल प्रणोदक, तंत्रिका तंत्र, दृश्य व श्रवण क्षमता के लिए हानिकारक

2. ट्राईक्लोरोमेथेन(क्लोरोफॉर्म) : विलायक, फेओन प्रशीतक R-22 बनाने में उपयोगी, निश्चेतक परंतु वर्तमान इसके स्थान पर कम विषेला ईथर काम में लेते हैं, क्लोरोफॉर्म के दीर्घकालिक संपर्क में रहने से यकृत व वृक्क का क्षय होता है, नोट : क्लोरोफॉर्म वायु तथा प्रकाश के संपर्क से ऑक्सीकृत होकर अत्यधिक विषेली गैस कार्बोनिल क्लोराइड(फॉर्जीन) बनाता है अतः इसका भण्डारण सावधानीपूर्वक पूर्णतः भरी एवं रंगीन बोतलों में किया जाता है $2CHCl_3 + O_2 \xrightarrow{light} 2COCl_2 + HCl$

3. ट्राईआयोडोमेथेन(आयोडोफॉर्म) : आयोडिन मुक्त करने के कारण पूतिरोधी या एंटिस्पिटिक के रूप में उपयोगी

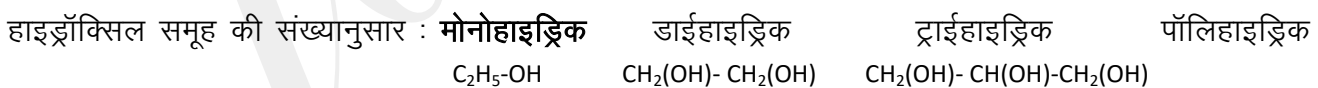
4. टेट्राक्लोरोमेथेन(कार्बन टेट्राक्लोराइड) : विलायक, CFC प्रशीतक निर्माण, ग्रीस दाग धब्बे हटाने में, अग्निशमन में तथा मानव स्वास्थ्य के लिए हानिकारक, ओजोन परत का विरलन कर देता है।

क्लोराप्लोरोकार्बन(फेओन) : मेथेन व ऐथेन के पॉलिक्लोरोप्लोरो व्यूत्पन्न होते हैं, अधिक स्थायी, निष्क्रिय, निरावेषी, द्रवण आसान, उद्योगों में सर्वाधिक प्रयुक्त होने वाला फेओन- $12 CF_2Cl_2$ निर्माण : स्वार्ट अभियो : $CCl_4 + 2AgF \xrightarrow{\Delta} CF_2Cl_2 + 2AgCl$

5. डीडीटी(P,P' - डाईक्लोरो डाईफेनिल ट्राईक्लोरोऐथेन) : प्रथम क्लोरीनीकृत कार्बनिक कीटनाशक, निर्माण 1973 परंतु कीटनाशी प्रभाव की खोज 1939 में पॉल मूलर ने की, दुष्प्रभाव : अत्यधिक स्थायी, वसा में विलेय, उपापचयन कठिन, वसा उतकों में संग्रहण होना, संरचना : $Cl_3-C-CH-(C_6H_5-Cl)_2$

11 ऐल्कोहॉल, फीनॉल एवं ईथर

❖ वर्गीकरण :



मोनोहाइड्रिक ऐल्कोहॉल के प्रकार :

(1) C_{sp}^3-OH आबंध युक्त यौगिक :

ऐल्किल ऐल्कोहॉल : $R-CH_2-OH$ प्राथमिक(1^0)

$R_2-CH-OH$ द्वितीयक(2^0)

R_3-C-OH तृतीयक(3^0)

ऐलिलिक ऐल्कोहॉल : $CH_2=CH-CH_2-OH$ (1^0)

$CH_2=CH-CH(R)-OH$ (2^0)

$CH_2=CH-C(R)_2-OH$ (3^0)

बैन्जिलिक ऐल्कोहॉल : $C_6H_5-CH_2-OH$ (1^0)

$C_6H_5-CH(R)-OH$ (2^0)

$C_6H_5-C(R)_2-OH$ (3^0)

(2) C_{sp}^2-OH आबंध युक्त यौगिक : (क) वाइनिलिक ऐल्कोहॉल : $CH_2=CH-OH$ (ख) ऐरिल हैलाइड : C_6H_5-OH

ईथर के प्रकार :

(क) सरल / सममित ईथर : $R-O-R'$ [$R = R'$]

$C_2H_5-O-C_2H_5$; $C_6H_5-O-C_6H_5$

$C_6H_5-O-C_6H_5$

(ख) मिश्रित / असममित ईथर : $R-O-R'$ [$R \neq R'$]

$C_2H_5-O-C_3H_7$; $C_6H_5-O-CH_3$

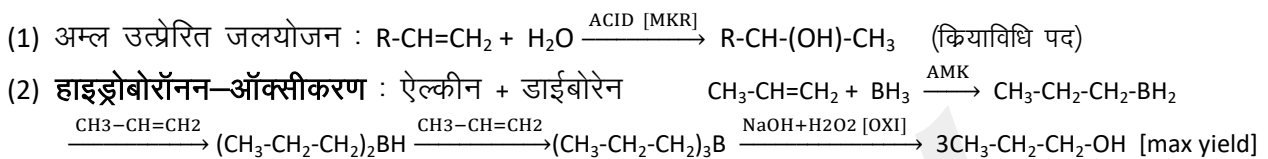
❖ प्रकार्यात्मक समूह की संरचना : मेथेनॉल : $C_{sp}^3-O_{sp}^3-H$; आबंध कोण 108.9^0 ; आबंध लंबाई 142pm

फीनॉल : $C_{sp}^2-O_{sp}^3-H$; आबंध कोण 109^0 ; आबंध लंबाई 136pm

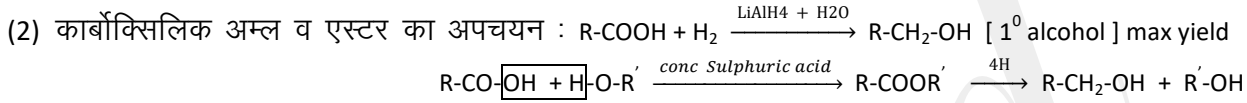
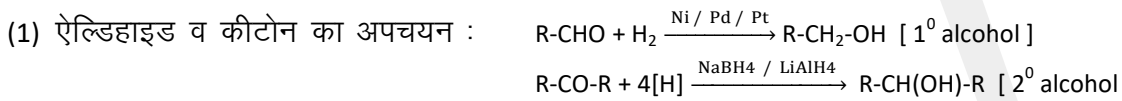
मेथॉक्सीमेथेन : $C_{sp}^3-O_{sp}^3-H$; आबंध कोण 111.7^0 ; आबंध लंबाई 141pm

❖ ऐल्कोहॉल का विरचन –

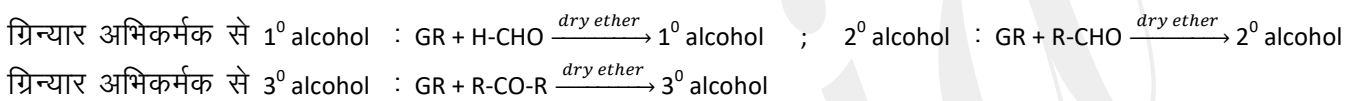
1. ऐल्कीनों से :



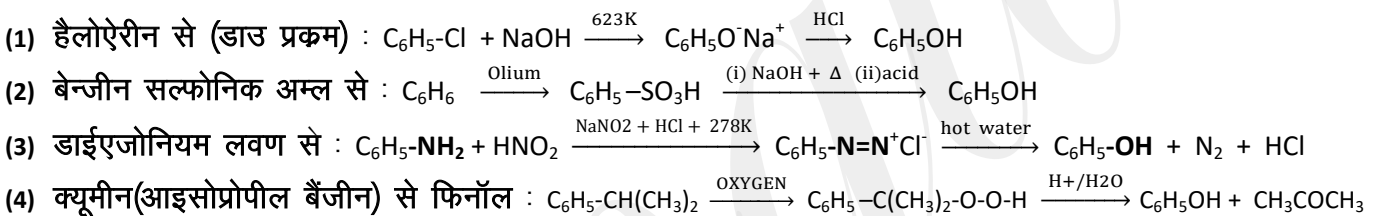
2. कार्बोनिल यौगिकों से :



3. ग्रिन्यार अभिकर्मक से :



❖ फिनॉल का विरचन :



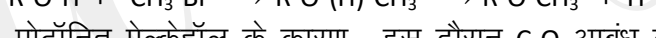
❖ भौतिक गुणधर्म :

वर्वथनांक : अंतराणिक हाइड्रोजन आबंध के कारण ऐल्कोहॉल व फिनॉल के वर्वथनांक प्रायः समान अणुभार वाले अन्य यौगिकों जैसे ऐल्केन, ईथर, हैलोऐल्केन व हैलोऐरीन आदि से उच्च होते हैं।
 ऐल्कोहॉल तथा फिनॉल के वर्वथनांक, कार्बन परमाणुओं की संख्या या ऐल्किल के आकार के समानुपाती होते हैं।
 ऐल्कोहॉल के वर्वथनांक : शाखन में वृद्धि से पृष्ठीय क्षेत्रफल घटेगा अतः वांडरवाल्स बलों में कमी से वर्वथनांक घटेगा
विलेयता : ऐल्कोहॉल व फिनॉल जल के साथ हाइड्रोजन आबंध बनाते हैं अतः जल में विलेयशील होते हैं।
 ऐल्किल तथा ऐरिल(जलविरागी) का आकार, विलेयता के व्यूत्कमानुपाती होता है।

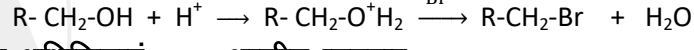
❖ रासायनिक गुण :

ऐल्कोहॉल सर्वतोमुखी यौगिक है क्योंकि यह नाभिकरागी तथा इलेंरागी दोनों व्यवहार करते हैं।

नाभिकरागी प्रकृति : ऑक्सीजन पर उपस्थित Ip के कारण, इस दौरान O-H आबंध का विदलन होता है।

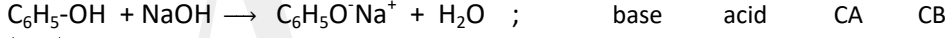
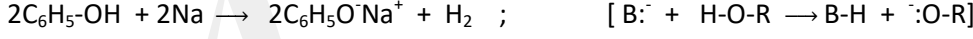
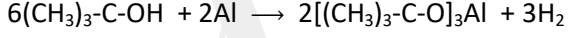


इलेक्ट्रॉनरागी प्रकृति : प्रोटॉनित ऐल्कोहॉल के कारण, इस दौरान C-O आबंध का विदलन होता है।



(A) O-H आबंध विदलन अभिक्रियाएँ :

(1) सक्रीय धातुओं के साथ : $2R-OH + 2Na/K/Al \rightarrow 2R-ONa + H_2 \uparrow$ [ऐल्कोहॉलों की अम्लता : $1^0 > 2^0 > 3^0$]



(2) ऐल्कोहॉल की अम्लता : ऐल्कोहॉल की अम्लीय प्रकृति का मुख्य कारण O-H आबंध ध्रुवणता है।

R-OH में R समूह का इलेंर विमोचक / दाता प्रभाव, ऑक्सीजन पर इलेंर घनत्व बढ़ाता है जिससे O-H ध्रुवणता घट जाती है अतः प्रोटॉन निष्कासन कठीन होने से R-OH का अम्लीय सामर्थ्य भी घटेगा।

R-OH की अम्लता, R के आकार के व्यूत्कमानुपाती है जैसे : $R-CH_2-OH (1^0) > R_2-CH-OH (2^0) >> R_3-C-OH (3^0)$

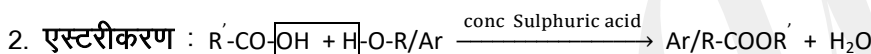
ऐल्कोहॉल, जल की अपेक्षा दुर्बल अम्ल होते हैं : $R-O:\bar{} + H-O-H \rightarrow R-O-H + :\bar{O}H$

R-OH की तुलना में जल उत्तम प्रोटॉन दाता है साथ ही ऐल्कॉक्साइड आयन, हाइड्रॉक्साइड आयन की तुलना उत्तम प्रोटॉन ग्राही(O पर उपस्थित Ip के कारण) का व्यवहार करता है। उक्त अभिक्रिया में जल प्रबल अम्ल व ऐल्कॉक्साइड प्रबल क्षारक है। सोडियम ऐथॉक्साइड, सोडियम हाइड्रॉक्साइड की अपेक्षा श्रेष्ठ क्षारीय है।

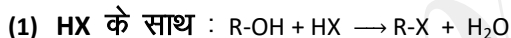
- (3) फीनॉल की अम्लता : C_6H_5-OH में C_{sp}^2-OH कार्बन का इलेंस अपनयक / ग्राही प्रभाव, ऑक्सीजन पर इलेंस घनत्व घटाता है जिससे O-H ध्रुवणता बढ़ जाती है अतः C_6H_5-OH का अम्लीय सामर्थ्य भी बढ़ेगा। फीनॉल में धनात्मक अनुनाद प्रभाव के कारण भी ऑक्सीजन पर इलेंस घनत्व घटाता है जिससे O-H ध्रुवणता बढ़ जाती है अतः प्रोटॉन निष्कासन आसान होने से C_6H_5-OH का अम्लीय सामर्थ्य भी बढ़ेगा।
- फीनॉल, ऐल्कोहॉल तथा जल की अपेक्षा प्रबल अम्लीय होते हैं
- $C_6H_5-OH \rightarrow C_6H_5-O^- + H^+$; C_{sp}^2-OH C_{sp}^2 O पर इलेंस घनत्व \downarrow O-H ध्रुवणता \uparrow H^+ निष्कासन \uparrow अम्लता में वृद्धि अनुनाद द्वारा ऋणावेश का विस्थान, फीनॉल्साइड का स्थायीत्व, फीनॉल से उच्च, आयनन को प्रेरित / बढ़ाता है।
- $R-OH \rightarrow R-O^- + H^+$; C_{sp}^3-OH C_{sp}^3 O पर इलेंस घनत्व \uparrow O-H ध्रुवणता \downarrow H^+ निष्कासन \downarrow अम्लता में कमी अनुनाद नहीं होने से ऋणावेश स्थानगत, अतः $R-O^-$ का स्थायीत्व, $R-OH$ से निम्न, आयनन को बाधित / घटाता है।
- नोट : फीनॉल में अनुनाद द्वारा आवेश का पृथक्करण जबकि फीनॉल्साइड में अनुनाद द्वारा आवेश का विस्थान होता है। फीनॉल की अम्लता, अम्ल वियोजन स्थिरांक से समानुपाती परंतु pK_a मान के व्युत्क्रमानुपाती होती है।

➤ फीनॉल की अम्लता पर प्रतिस्थितियों का प्रभाव :

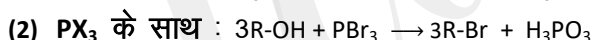
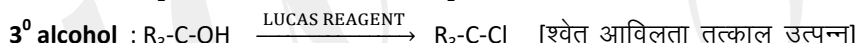
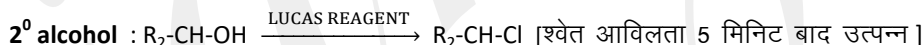
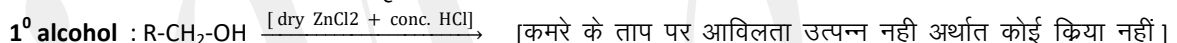
- इलेक्ट्रॉन अपनयक समूह जैसे नाइट्रो की उपस्थिति अम्लता बढ़ाती है, यदि यह समूह ऑर्थो व पैरा स्थिति पर हो तो अम्लता में व्हीव वृद्धि होगी क्योंकि अनुनाद द्वारा इन स्थितियों पर ऋणावेश का प्रभावी विस्थानीकरण होता है।
- इलेक्ट्रॉन विमोचक समूह जैसे ऐल्किल की उपस्थिति अम्लता घटाती है क्योंकि इससे आयनन बाधित होता है। उदाहरण फीनॉल की अपेक्षा कीसॉल कम अम्लीय होते हैं।



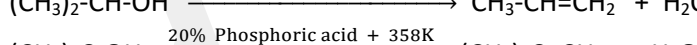
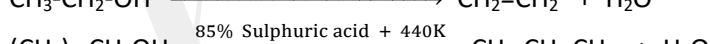
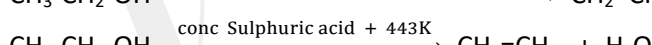
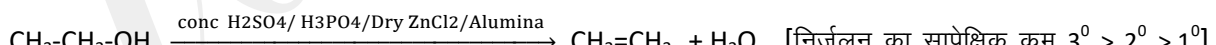
(B) C-O आबंध विदलन अभिक्रियाएं –



ऐल्कोहॉलों में विभेद : ल्यूकास परीक्षण : [dry $ZnCl_2$ + conc. HCl] का सममोलर मिश्रण ल्यूकास अभिकर्मक कहलाता है। नोट : ऐल्कोहॉल ल्यूकास अभिकर्मक में विलेय जबकि उनके हैलाइड अमिश्रणीय होते हैं तथा विलयन में धुंधलापन(आविलता) उत्पन्न कर देते हैं इस आधार पर प्राथमिक, द्वितीयक तथा तृतीयक ऐल्कोहॉलों की पहचान की जा सकती है।

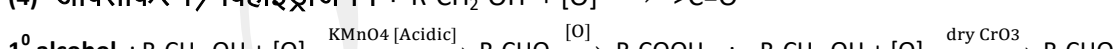


(3) ऐल्कोहॉलों का निर्जलन :

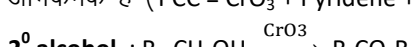
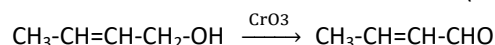


नोट : निर्जलन क्रियाविधि : प्रोपेन-2-ऑल $\xrightarrow{\text{fast}}$ प्रोटॉनित ऐल्कोहॉल $\xrightarrow{\text{fast}}$ कार्बधनायन $\xrightarrow{\text{Releasing/losing of Proton}}$ प्रोपीन
 $(CH_3)_2-CH-OH \xrightarrow{\text{fast}} (CH_3)_2-CH-O^+H_2 \xrightarrow{\text{slow}} CH_3-CH^+-CH_3 \xrightarrow{\text{slow}} CH_3-CH=CH_2$

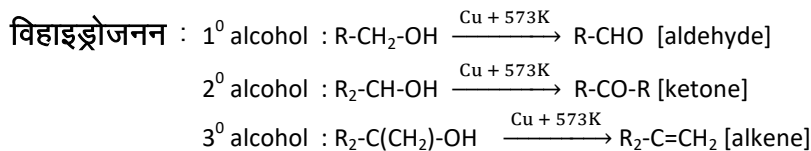
(4) ऑक्सीकरण / विहाइड्रोजेशन : $R-CH_2-OH + [O] \rightarrow >C=O$



नोट : 1^0 alcohol के ऑक्सीकरण से ऐल्डहाइड की अच्छी लक्ष्य प्राप्त करने के लिए पिरिडिनियम क्लोरोकोमेट (PCC) श्रेष्ठ अभिकर्मक है ($PCC = CrO_3 + Pyridene + HCl$ का संकुल है)



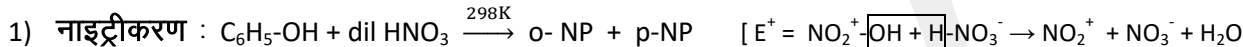
3^0 : $R_2-C(CH_2)-OH \xrightarrow{[O]} \text{कोई क्रिया नहीं (परंतु प्रबल ऑक्सीकारक, उच्च ताप दाब के साथ कम C कार्बोक्सिलिक अम्लों का मिश्रण देते हैं)}$



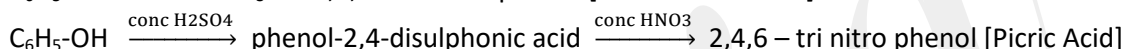
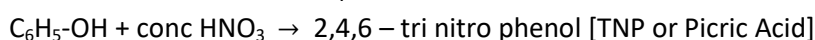
❖ फीनॉल की रासायनिक अभिक्रियाएं :

(1) ऐरोमैटिक इलेक्ट्रॉनरागी प्रतिस्थापन :

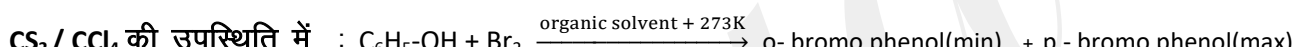
फीनॉल का OH समूह वलय पर आने वाले इलेक्ट्रॉनरागी के लिए और्थो तथा पैरा निर्देशी का कार्य करता है।



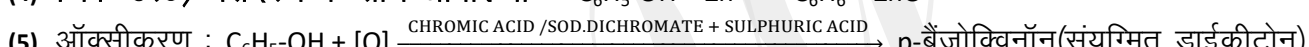
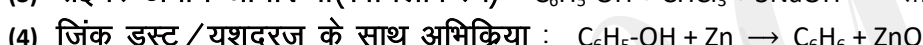
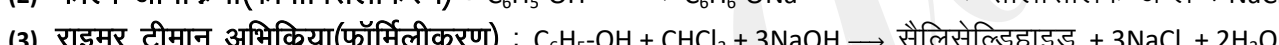
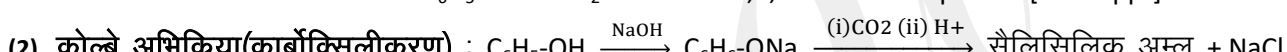
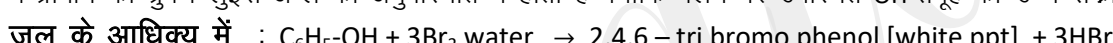
नोट : और्थो व पैरा समावयवी को वाष्णीय आसवन द्वारा पृथक किया जा सकता है क्योंकि o-NP अन्तः आण्विक H-आबंधन के कारण भाप द्वारा वाष्णित, जबकि p-NP अंतराण्विक H-आबंधन के कारण कम वाष्णील होता है।



2) ब्रोमीनीकरण



नोट : बैंजीन का सामान्य हैलोजनन FeBr_3 लुईस अम्ल की उपस्थिति में होता है जो हैलोजन को ध्रुवीत करता है परंतु फीनॉल में ब्रोमीन का ध्रुवण लुईस अम्ल की अनुपस्थिति में होता है क्योंकि वलय पर उपस्थित OH समूह का उच्च सक्रीयन प्रभाव है।

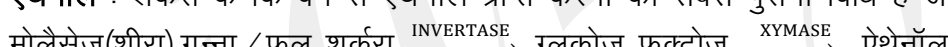
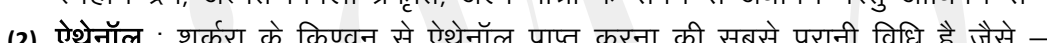


नोट : वायु की उपस्थिति में फीनॉल धीरे-धीरे गहरे रंग के विवनों के मिश्रण में ऑक्सीकृत हो जाता है।

❖ औद्योगिक महत्व के ऐल्कोहॉल :



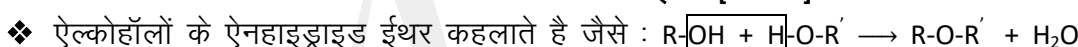
रंगहीन द्रव, अत्यंत विषेली प्रकृति, अल्प मात्रा के सेवन से अंधापन परंतु आधिक्य से मृत्यु होना।



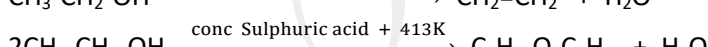
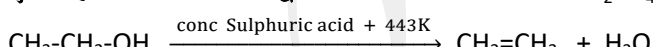
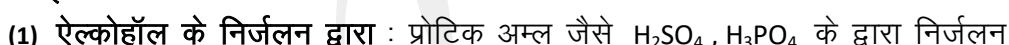
नोट : उत्पन्न ऐल्कोहॉल की मात्रा 14% से अधिक होने पर जाइमेज किया संदर्भित हो जाती है यदि किण्वन के मिश्रण में वायु आ जाये तो ऐथेनॉल, ऐथेनॉइक अम्ल में ऑक्सीकृत हो जाता है जिससे ऐल्कोहॉली पेय का स्वाद नष्ट / विकृत हो जाता है।

ऐल्कोहॉल का विकृतिकरण : ऐथेनॉल को पीने अयोग्य बनाने के लिए इसमें रंग हेतु कॉपर सल्फेट, दुर्गन्धि हेतु पिरिडीन को मिलाया जाता है यह प्रक्रिया विकृतिकरण कहलाती है।

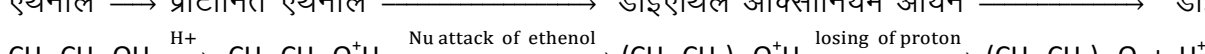
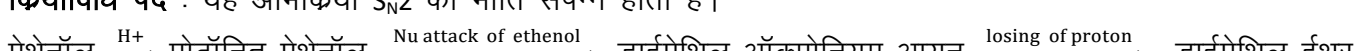
ईथर [R-O-R']



❖ ईथर का विरचन :

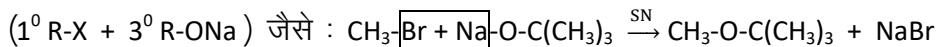


क्रियाविधि पद : यह अभिक्रिया $\text{S}_{\text{N}}2$ की भाँति संपन्न होती है।

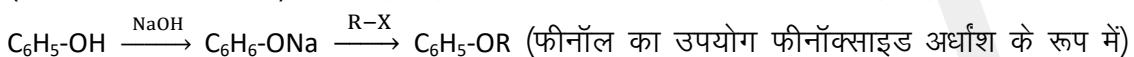
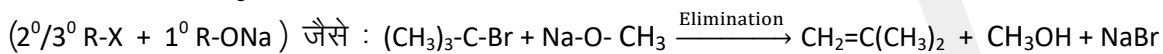


(2) विलियम्सन संश्लेषण : समस्मित व असमस्मित ईथर बनाने की प्रमुख विधि है : $R-X + Na-OR' \xrightarrow{SN} R-O-R' + NaX$

नोट : प्राथमिक R-X होने पर R-ONa नाभिकरागी का कार्य कर प्रतिस्थापन द्वारा मिश्रित ईथर देता है



नोट : द्वितीयक व तृतीयक R-X होने पर R-ONa प्रबल क्षारक का कार्य कर विलोपन द्वारा ऐल्कीन देता है।

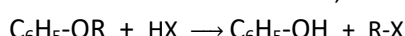


❖ ईथर भौतिक गुण : ईथर के क्वथनांक ऐल्कोहॉलों से निम्न क्योंकि ऐल्कोहॉल में हाइड्रोजन बंध पाये जाते हैं।

जल में विलेयता : समान अणुभार वाले ऐल्कोहॉल व ईथर की विलेयता समान होगी। क्योंकि दोनों जल के साथ हाइड्रोजन आबंध बना लेते हैं।

❖ रासायनिक गुण : अभिक्रियाशीलता

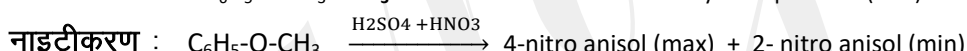
(1) C-O आबंध विदलन अभिक्रियाएँ :



■ यदि मिश्रित ईथर में एक 1^0 alkyl जबकि दूसरा 3^0 alkyl हो तो : $CH_3-O-C(CH_3)_3 + HI \xrightarrow{SN1} (CH_3)_3-C-I + CH_3-OH$

■ यदि मिश्रित ईथर में एक 1^0 alkyl जबकि दूसरा 2^0 alkyl हो तो : $CH_3-O-CH(CH_3)_2 + HI \xrightarrow{SN2} (CH_3)_2-CH-OH + CH_3-I$

(2) इलेक्ट्रॉनरागी प्रतिस्थापन : ऐरोमैटिक ईथर में ऐल्कॉक्सी समूह के अनुनाद द्वारा वलय पर और्थो व पैरा निर्देशी प्रभाव उत्पन्न होता है जो वलय को इलेक्ट्रॉनरागी प्रतिस्थापन के लिए सक्रीय बनाता है।



12 ऐलिडहाइड, कीटोन एवं कार्बोक्सिलिक अम्ल

❖ कार्बोनिल समूह : $>C=O$

❖ ऐलिडहाइड : जब कार्बोनिल कार्बन से हाइड्रोजन या ऐल्किल समूह जुड़े हो जैसे : H-CHO ; R-CHO

❖ कीटोन : जब कार्बोनिल कार्बन से केवल ऐल्किल समूह जुड़े हो जैसे : R-CO-R

❖ कार्बोक्सिलिक अम्ल : जब कार्बोनिल कार्बन से H या -R समूह तथा -OH समूह जुड़ा हो जैसे : H-COOH ; R-COOH

❖ कार्बोक्सिलिक अम्लों के व्यूत्पन्न : ऐमाइड ($R-CONH_2$), ऐसिल हैलाइड($R-COX$), ऐस्टर($R-COOR'$), ऐसिड ऐनहाइड्राइड($R-COOCOR'$)

❖ प्रकृति में कार्बोनिल यौगिक : रुचिकर सुगंध व स्वाद हेतु उपयोगी रसायन जैसे :

वेनेलिन(बैनीला सेम से प्राप्त) सैलिसेलिडहाइड(मेडोस्वीट से प्राप्त) सिनेमैलिडहाइड(दालचीनी से प्राप्त)

❖ ऐलिडहाइड तथा कीटोन

❖ कार्बोनिल की संरचना : कार्बोनिल कार्बन का संकरण sp^2 बंधकोण 120° ज्यामिति : समतल त्रिकोणीय कार्बन-ऑक्सीजन बंध में ध्रुवणता पायी जाती है अतः कार्बोनिल कार्बन इलेक्ट्रॉनरागी(लुईस अम्ल) केन्द्र तथा कार्बोनिल ऑक्सीजन नाभिकरागी(लुईस क्षारक) केन्द्र की भाँति कार्य करता है।

❖ ऐलिडहाइड तथा कीटोन का विरचन –

1) $1^0 R-OH$ से ऐलिडहाइड की उच्च लक्षि प्राप्त करना : $CH_3-CH_2-OH + [O] \xrightarrow{\text{pot. dichromate} + \text{PCC}} CH_3-CHO + H_2O$

2) ऐल्कोहॉलों के उत्प्रेरकीय विहाइड्रीजनीकरण द्वारा : $1^0 R-OH \xrightarrow{Cu+573K} R-CHO \text{ & } 2^0 R-OH \xrightarrow{Cu+573K} R-CO-R$

3) ऐल्कीन के ओजोनी अपघटन द्वारा : ऐल्कीन + ओजोन \rightarrow ओजोनाइड $\xrightarrow{Zn \text{ dust} + \text{water}}$ ऐलिडहाइड व कीटोन

4) ऐल्काइन के जलयोजन द्वारा : $CH \equiv CH + H_2O \xrightarrow{\text{sulphuric acid}} CH_3-CHO$

❖ ऐल्डहाइड का विरचन :

- 1) ऐसिल क्लोरोइड द्वारा (रोजेनमुण्ड अपचयन) : $C_6H_5-COCl + H_2 \xrightarrow{Pd+BaSO_4 \text{ with Xylene}} C_6H_5-CHO + HCl$
नोट : रोजेनमुण्ड अपचयन से H-CHO नहीं बनता, क्योंकि H-COCl आवश्यक है जो कमरे के ताप पर अस्थायी होता लें इस प्रक्रम में Pd के लिए BaSO₄ विष की भाँति कार्य करता है जो अभियो में बने H-CHO का R-OH में अपचयन रोकता है।
- 2) नाइट्रोइल द्वारा (स्टीफेन अपचयन) : $R-C\equiv N + 2[H] \xrightarrow{SnCl_2+HCl} R-CH=NH \xrightarrow{HOH + HCl} R-CHO + NH_4Cl$
- 3) एस्टर द्वारा (स्टीफेन अपचयन) : $R-COOR' \xrightarrow{(I) Di isobutyl aluminium hydride [DIBAL-H] (II) H_2O} R-CHO$
- 4) मेथिल बैंजीन / टॉलुईन द्वारा (इटार्ड अभियो) : $C_6H_5-CH_3 + CrO_2Cl_2 \xrightarrow{\text{Chromyl chloride}} \text{कोमियम संकुल} \xrightarrow{H_3O^+} C_6H_5-CHO$
- 5) मेथिल बैंजीन / टॉलुईन द्वारा : $C_6H_5-CH_3 + CrO_3 + (CH_3CO)_2O \xrightarrow{\text{Chromic oxide}} \text{बैंजिलिडीन डाइऐसीटेट} \xrightarrow{H_3O^+} C_6H_5-CHO$
- 6) पाश्व श्रृंखला के क्लोरीनीकरण द्वारा : $C_6H_5-CH_3 + Cl_2 \xrightarrow{h\nu} \text{बैंजिलिडीन क्लोरोइड} \xrightarrow{H_2O} C_6H_5-CHO$
- 7) गाटरमान-कोच अभियो : $C_6H_6 + HCl + CO \xrightarrow{\text{dry AlCl}_3} C_6H_5-CHO$

❖ कीटोन का विरचन :

- 1) ग्रिन्यार अभिकर्मक द्वारा : $2R-Mg-X + CdCl_2 \longrightarrow R-Cd-R + 2Mg(X)Cl$; $2R-CO-Cl + R-Cd-R \longrightarrow R-CO-R + CdCl_2$
- 2) ग्रिन्यार अभिकर्मक द्वारा : $C_6H_5-MgBr + CH_3-CH_2-C\equiv N \xrightarrow{\text{DRY ETHER}} \text{योगात्मक मध्यवर्ती} \xrightarrow{H_3O^+} C_2H_5-CO-C_6H_5$
- 3) फीडेल क्राप्ट ऐसिटिलन अभियो द्वारा : $C_6H_6 + Ar/R-COCl \xrightarrow{\text{DRY AlCl}_3} C_6H_5-CO-R/Ar$

❖ ऐल्डहाइड व कीटोन के भौतिक गुण :

कवथनांक : संगत अणुभार वाले ऐल्कोहॉलो से कम होते हैं क्योंकि हाइड्रोजन आबंध अनुपरिधि है।

विलेयता : निम्नतर कार्बोनिल यौगिक जल में विलेयशील क्योंकि हाइड्रोजन आबंध बनाते हैं।

ऐल्डहाइड व कीटोन में ऐल्किल समूह/कार्बन श्रृंखला में वृद्धि होने पर जल में विलेयता घटती है।

❖ रासायनिक गुण : अभिक्रियाशीलता

- 1) नाभिकरागी योगज अभियो : समतलीय कार्बोनिल $>C=O + Nu \xrightarrow{\text{STEP I (SLOW)}} Nu-CH-O^- \xrightarrow{H^+ (\text{FAST STEP})} Nu-CH-OH$
प्रश्न : ऐल्डहाइड, कीटोन की अपेक्षा नाभिकरागी योगज के प्रति अधिक क्रियाशील होते हैं क्यों?
त्रिविम प्रभाव अनुसार – ऐल्डहाइड की तुलना में कीटोन में ऐल्किल समूह का त्रिविम बाधा प्रभाव अधिक होने से नाभिकरागी कार्बोनिल कार्बन तक आसानी से नहीं पहुंच पाता है।
इलेक्ट्रॉनिक प्रभाव अनुसार – ऐल्डहाइड, कीटोन से अधिक क्रियाशील होते हैं क्योंकि कीटोन में उपस्थित ऐल्किल समूह(+R) कार्बोनिल कार्बन पर इलेक्ट्रॉन बनत्व बढ़ा देते हैं जिससे इसकी इलेक्ट्रॉनरागी प्रकृति कम हो जाती है।

नाभिकरागी योगज अभियो :

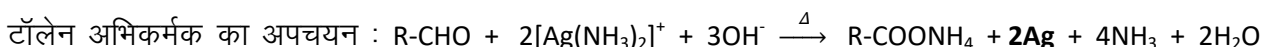
- (क) H-CN का संयोजन : $H-CHO + CN^- \xrightarrow{HCN + OH^-} \text{चतुष्फलकीय मध्यवर्ती} \longrightarrow H-CH(CN)-OH [\text{cyno hydrone}]$
 - (ख) NaHSO₃ का संयोजन : $H-CHO + NaHSO_3 \longrightarrow \text{चतुष्फलकीय मध्यवर्ती} \longrightarrow H-CH(SO_3Na)-OH$
 - (ग) R-MgX का संयोजन : $H-CHO + R-MgX \longrightarrow \text{चतुष्फलकीय मध्यवर्ती} \longrightarrow R-CH₂-OH [1^0 \text{ alcohol}]$
 - (घ) R-OH का संयोजन : $R-CHO + R-OH \longrightarrow \text{मध्यवर्ती} \longrightarrow R-CH(OR)-OH [\text{Hemiacetal}] \longrightarrow R-CH(OR)₂ [\text{Acetal}]$
 - (ग) चक्रीय कीटैल बनाना : $R-CO-R + HO-CH₂-CH₂-OH \longrightarrow \text{ऐथिलिन ग्लाइकॉल चक्रीय कीटैल}$
 - (क) नाभिकरागी योगज विलोपन अभियो(अमोनिया एवं इसके व्युत्पन्नों का संयोजन)
- $H-CHO + H-HN-Z \longrightarrow H-CH(NH-Z)-OH \longrightarrow H-CH=N-Z$; [Z = -R, -Ar, -OH, -NH₂, -NH-C₆H₅, -NH-CO-NH₂]
- $R-CHO + H-HN-OH \longrightarrow R-CH(NH-OH)-OH \longrightarrow R-CH=N-OH$ [Oxime]
- $R-CHO + H-HN-NH_2 \longrightarrow R-CH(NH-NH_2)-OH \longrightarrow R-CH=N-NH_2$ [Hydrazone]

- 2) अपचयन : अपचायक : NaBH₄, LiAlH₄, Ni/Pd/Pt

- कार्बोनिल यौगिको से ऐल्कोहॉल का निर्माण : $R-CHO / RCOR + H_2 \xrightarrow{\text{Ni/Pd / Pt}} 1^0 / 2^0 \text{ alcohols}$
- क्लीमेन्सन अपचयन : $CH_3-CHO + 4[H] \xrightarrow{Zn-Hg + HCl} CH_3-CH_3 + H_2O$; $CH_3-CO-CH_3 + 4[H] \xrightarrow{Zn-Hg + HCl} CH_3-CH_2-CH_3 + H_2O$
- वोल्फ किशनर अपचयन : $CH_3-CHO/CH_3-CO-CH_3 + NH_2-NH_2 \xrightarrow{453K} CH_3-CH=N-NH_2 \xrightarrow{\text{Sod ethoxide} + 453K} CH_3-CH_3 + N_2$
नोट : इस अभिक्रिया में ऐल्केन की लव्धि क्लीमेन्सन अपचयन की अपेक्षा अधिक प्राप्त होती है परन्तु क्लीमेन्सन अपचयन और वोल्फ किशनर अपचयन दोनों ही सामान्यतया त्रिविम बाधा के कारण कीटोन के साथ संभव नहीं हैं।



- टॉलेन परीक्षण : टॉलेन अभिकर्मक : अमोनियामय सिल्वर नाइट्रैट



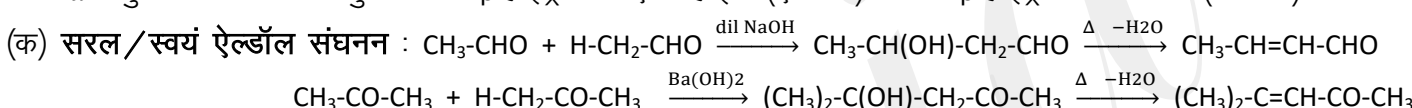
- फेलिंग विलयन - A : $\text{CuSO}_4\text{(aq)} + \text{फेलिंग विलयन - B}$: रोशेल लवण(सोडियम पौटेशियम टार्टरेट) + NaOH(aq)
फेलिंग विलयन का अपचयन : $R\text{-CHO} + 2[\text{Cu}(\text{OH})_2] \rightarrow \text{Cu}_2\text{O} + \text{RCOOH} + 2\text{H}_2\text{O}$

- सोडियम हाइपोहैलाइट(हैलोफॉर्म अभियो) : $\text{CH}_3\text{-CO-R} + 3\text{Cl}_2 \xrightarrow{\text{NaOH}} \text{CCl}_3\text{-CO-R} \xrightarrow{\text{NaOH}} \text{CHCl}_3 + \text{R-COONa}$

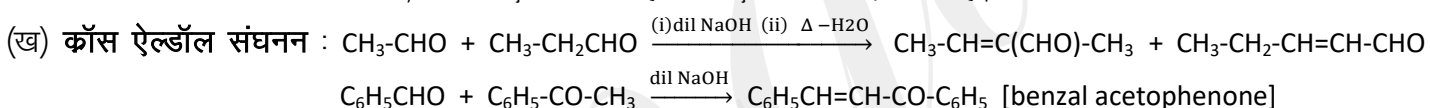
4) $\alpha\text{ H कियाशीलता/सक्रीयता}$ / सक्रीयता : $\alpha\text{ H}$ का अम्लीय व्यवहार : कार्बोनिल समूह के इलें अपनयक/आकृषि प्रभाव से $\alpha\text{ H}$ का बार्बन पर इलें घनत्व घटेगा $\rightarrow \text{C}\alpha\text{-H बंध सामर्थ्य घटेगा अतः प्रबल क्षार के प्रभाव से } \alpha\text{ H आसानी से निष्कासित होने से कार्बोक्सिलिक अम्लीय व्यवहार बनता है जो अनुनाद द्वारा स्थायी हो जाता है।$

- ऐल्डॉल संघनन (कार्बोनिल यौगिक की $\alpha\text{ H सक्रीयता अभिक्रिया}$) :

$\alpha\text{ H युक्त कार्बोनिल} + \text{तनु क्षार} \rightarrow \beta\text{ हाइड्रॉक्सी ऐल्डिहाइड (ऐल्डॉल) अथवा } \beta\text{ हाइड्रॉक्सी कीटोन (कीटॉल)}$

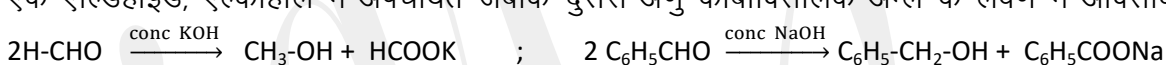


- क्रियाविधि के पद :
- ऐल्डिहाइड के एक अणु द्वारा इनोलेट आयन का बनना एवं अनुनाद द्वारा स्थायीकरण होना
 - ऐल्डिहाइड के दूसरे अणु पर इनोलेट(नाभिक स्नेही का कार्य) का आक्रमण कर ऋणायन बनाना
 - ऋणायन, जल से एक प्रॉटोन ग्रहण कर ऐल्डॉल उत्पाद बनाता है।



नोट : फॉर्मेलिडहाइड, वलोरैल, बैंजेलिडहाइड इत्यादि ऐल्डॉल संघनन नहीं देते हैं क्योंकि इनमें $\alpha\text{ H अनुपस्थित है।}$

5) कैनिजारो अभिक्रिया : $\alpha\text{ H अनुपस्थित वाले ऐल्डिहाइड जैसे : H-CHO, C}_6\text{H}_5\text{CHO, CCl}_3\text{CHO, (CH}_3)_3\text{C-CHO}$
ऐल्डिहाइड के दो अणु + सान्द्र क्षार \rightarrow एल्कोहॉल + लवण (स्वऑक्सीकरण—अपचयन या असमानुपातन अभियो)
एक ऐल्डिहाइड, ऐल्कोहॉल में अपचयित जबकि दुसरा अणु कार्बोक्सिलिक अम्ल के लवण में ऑक्सीकृत होता है।



❖ इलेक्ट्रॉनरागी प्रतिस्थापन : $\text{C}_6\text{H}_5\text{CHO} \xrightarrow{\text{HNO}_3 / \text{H}_2\text{SO}_4}$ m-nitro benzaldehyde

❖ कार्बोनिल के महत्व : फॉर्मिलिन(40% H-CHO), यूरोट्रोपिन मूत्ररोग औषधि(H-CHO), नेलपॉलिश रिमूवर तथा ऐसिटिलिन के भण्डारण में(ऐसिटोन)

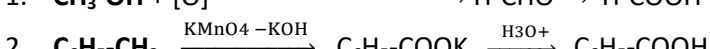
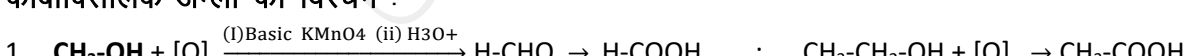
कार्बोक्सिलिक अम्ल

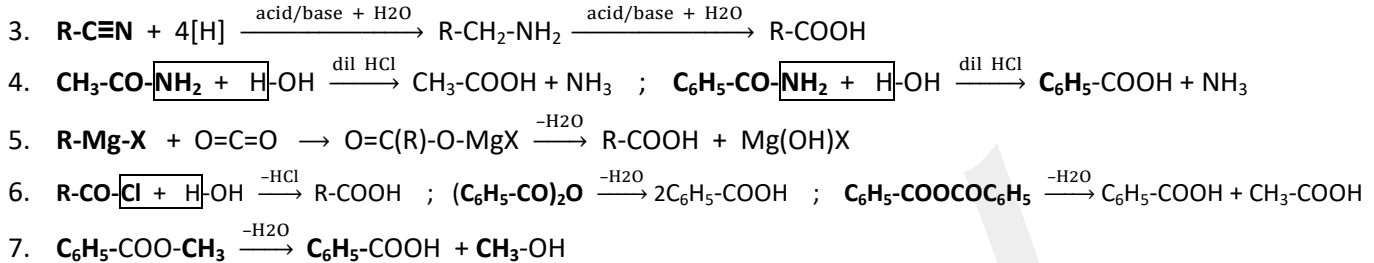
- हाइड्रॉक्सिल समूह युक्त कार्बोनिल यौगिक, कार्बोक्सिलिक अम्ल कहलाते हैं।
- वसा अम्ल : ऐलिफैटिक संरचना वाले उच्चतर($C_{12}\text{-}C_{18}$) मोनो कार्बोक्सिलिक अम्लों को वसा अम्ल कहते हैं।
उदाहरण : पॉमिटिक अम्ल($C_{15}\text{H}_{31}\text{COOH}$) स्टीयरिक अम्ल($C_{17}\text{H}_{35}\text{COOH}$) वसा के मुख्य घटक हैं।
- सामान्य नामकरण : फॉर्मिक अम्ल(फॉर्मिका/लाल चीटियों), ऐसीटिक अम्ल (ऐसीटम/सिरका), ब्यूटिरिक अम्ल (ब्यूटिरम/विकृतगंधी मक्खन)
- ऐलिफैटिक डाई ऑइक अम्ल : $2\text{C} = \text{Oxalic acid}$; $3\text{C} = \text{Malonic acid}$; $4\text{C} = \text{Succinic acid}$
 $5\text{C} = \text{Gluteric acid}$; $6\text{C} = \text{Adipic acid}$

- ऐरोमैटिक डाई ऑइक अम्ल : Pthalic acid

कार्बोक्सिलिक अम्ल समूह की संरचना : कार्बोनिल कार्बन का संकरण sp^2 बंधकोण 120° ज्यामिति : समतल त्रिकोणीय
नोट : अनुनाद प्रभाव से कार्बोक्सिल कार्बन, कार्बोनिल कार्बन की तुलना में कम इलेक्ट्रॉनरागी प्रकृति का होता है।

- कार्बोक्सिलिक अम्लों का विरचन :





❖ भौतिक गुणधर्म : क्वथनांक – कार्बोक्सिलिक अम्लों के क्वथनांक समान अणुभार वाले ऐल्डहाइड, कीटोन तथा ऐल्कोहॉल से उच्च होते हैं क्योंकि इनमें अंतराणिक हाइड्रोजन आबंधन द्वारा संगुणन पाया जाता है। कार्बोक्सिलिक अम्ल वाष्प अवस्था तथा अप्रोटिक विलायकों में हाइड्रोजन आबंध द्वारा द्विलक बना लेते हैं।

विलेयता : निम्नतर(कार्बन 4 तक) सरल ऐलिफैटिक कार्बोक्सिलिक अम्ल जल के साथ H आबंध की उपस्थित के कारण जल में विलेयशील होते हैं परंतु जलविरागी ऐल्किल समूह/ कार्बन शृंखला बढ़ने के साथ विलेयता घटती है।

❖ रासायनिक गुणधर्म : 1. अम्लता

- सक्रीय क्षार धातुओं के साथ : $2R\text{-COOH} \xrightarrow{\text{Na/Mg/K/Zn}} 2R\text{-COONa} + \text{H}_2$
- क्षार के साथ : $R\text{-COOH} \xrightarrow{\text{NaOH/NH}_4\text{OH}} 2R\text{-COONa} + \text{H}_2\text{O}$
- कार्बोक्सिलिक अम्लों का जलीय वियोजन : $R\text{-COOH} + \text{H}_2\text{O} \rightleftharpoons \text{H}_3\text{O}^+ + \text{R-COO}^-$ = Resonance
- अम्ल वियोजन स्थिरांक : $K_a = \frac{[\text{H}_3\text{O}^+][\text{RCOO}^-]}{[\text{RCOOH}]}$; $pK_a = -\log K_a$; $K_a \uparrow pK_a \downarrow$ अम्लता \uparrow
- कार्बोक्सिलिक अम्ल, खनिज अम्लों से दुर्बल अम्लीय परंतु ऐल्कोहॉल तथा फीनॉल से प्रबल अम्लीय होते हैं।
- अम्लता क्रम : $\text{HNO}_3 > \text{R-COOH} > \text{Ar-COOH} > \text{R-OH}$

प्र० : कार्बोक्सिलिक अम्ल, फीनॉल से प्रबल अम्लीय होते हैं – क्योंकि

कार्बोक्सिलिक अम्ल का संयुगमी क्षारक कार्बोक्सिलेट आयन दो समान अनुनादी संरचना द्वारा स्थायीत्व प्राप्त करता है एवं ऋणावेश अधिक विद्युतऋणी ऑक्सीजन पर विस्थानीकृत होता है।

फीनॉल का संयुगमी क्षारक फीनॉक्साइड आयन असमान अनुनादी संरचना बनाता है जिनमें ऋणावेश निम्न विद्युतऋणी कार्बन परमाणु पर विस्थानीकृत होता है। इस प्रकार फीनॉक्साइड की तुलना में कार्बोक्सिलेट आयन अधिक स्थायी है।

▪ कार्बोक्सिलिक अम्लों की अम्लता पर प्रतिस्थापी प्रभाव :

- इलेक्ट्रॉन अपनयन/आकृषि/ग्राही समूह : प्रेरण या अनुनाद प्रभाव द्वारा ऋणावेश को विस्थानित करके संयुगमी क्षारक का स्थायीत्व प्रदान कर अम्लता में वृद्धि करते हैं। $\text{EWG} \leftarrow \text{COO}^-$
- इलेक्ट्रॉन विमोचक/प्रतिकृष्णी/दाता समूह : संयुगमी क्षारक को अस्थायीत्व प्रदान कर अम्लता में कमी करते हैं। $\text{CF}_3\text{COOH} > \text{CCl}_3\text{COOH} > \text{CHCl}_2\text{COOH} > \text{NO}_2\text{-CH}_2\text{COOH} > \text{NC-CH}_2\text{COOH} > \text{F-CH}_2\text{COOH} > \text{Cl-CH}_2\text{COOH} > \text{Br-CH}_2\text{COOH} > \text{HCOOH} > \text{Cl-CH}_2\text{-CH}_2\text{-COOH} > \text{C}_6\text{H}_5\text{COOH} > \text{C}_6\text{H}_5\text{-CH}_2\text{-COOH} > \text{CH}_3\text{COOH} > \text{CH}_3\text{CH}_2\text{COOH}$

नोट : यदि कार्बोक्सिलिक समूह जो सीधे फेनिल या वाइनिल समूह से जुड़े हो अम्लता में वृद्धि होती है क्योंकि वाइनिल समूह का sp^2 कार्बन उच्च विद्युतऋणी होता है

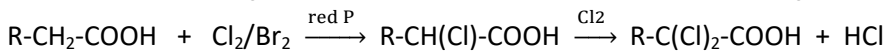
वलय पर इलेंट्रो अपनयक समूह की उपस्थिति अम्लता को बढ़ाती है जबकि इलेंट्रो विमोचक/दाता अम्लता घटाते हैं।

जैसे : 4-नाइट्रोबेन्जॉइक अम्ल $>$ बेन्जॉइक अम्ल $>$ 4-मेथॉक्सीबेन्जॉइक अम्ल

- 1) एनहाइड्राइड का विरचन : $\text{CH}_3\text{-CO-OH} + \text{H-OOC-CH}_3 \xrightarrow{\text{H}_2\text{SO}_4 + \Delta} \text{CH}_3\text{-CO-OOC-CH}_3$
- 2) एस्टरीकरण : $\text{R-CO-OH} + \text{H-OR} \xrightarrow{\text{ACID}} \text{R-COOR} + 2\text{H}_2\text{O}$
- 3) $3\text{R-COOH} + \text{PCl}_3 \rightarrow 3\text{R-CO-Cl} + \text{H}_3\text{PO}_3$; $\text{R-COOH} + \text{PCl}_5 \rightarrow \text{R-CO-Cl} + \text{POCl}_3 + \text{HCl}$; $\text{R-COOH} + \text{SOCl}_2 \rightarrow \text{R-CO-Cl} + \text{SO}_2 + \text{HCl}$
- 4) अमोनिया के साथ : $\text{R-COO-H} + \text{NH}_3 \rightarrow \text{R-COO-NH}_4 \xrightarrow{\Delta [-\text{H}_2\text{O}]} \text{R-CO-NH}_2$
थैलिक अम्ल + $\text{NH}_3 \rightarrow$ अमोनियम थैलेट $\xrightarrow{\Delta [-\text{H}_2\text{O}]} \text{थैलेमाइड} \xrightarrow{\Delta -\text{NH}_3} \text{थैलीमाइड}$
- 5) अपचयन : $\text{R-COOH} + 4\text{H} \xrightarrow{\text{(i) LiAlH}_4 \text{ or Diborane (ii) H}_3\text{O}^+} \text{R-CH}_2\text{-OH} + \text{H}_2\text{O}$
- 6) विकार्बोक्सिलिकरण(सोडा लाइम $\text{NaOH} + \text{CaO}$ [3:1] द्वारा) : $\text{R-COONa} \xrightarrow{\text{Soda lime + HEAT}} \text{R-H} + \text{Na}_2\text{CO}_3$
कोल्बे वैद्युत अपघटन विकार्बोक्सिलिकरण : $2\text{CH}_3\text{-COONa} + 2\text{H}_2\text{O} \xrightarrow{\text{Electrolysis}} \text{CH}_3\text{-CH}_3 + 2\text{CO}_2 + \text{H}_2 + 2\text{NaOH}$

7) हेल-वोलार्ड जेलिंस्की अभियो (हैलोजनीकरण) : α H प्रतिस्थापन अभिक्रिया

α H युक्त कार्बोकिसलिक अम्ल यह अभियो देते हैं परंतु HCOOH यह अभियो नहीं देता है



8) वलय प्रतिस्थापन : $\text{C}_6\text{H}_5\text{-COOH} \xrightarrow{\text{conc HNO}_3 + \text{H}_2\text{SO}_4}$ m-nitrobenzoic acid ; $\text{C}_6\text{H}_5\text{-COOH} \xrightarrow{\text{Br-Br/FeBr}_3}$ m-bromobenzoic acid

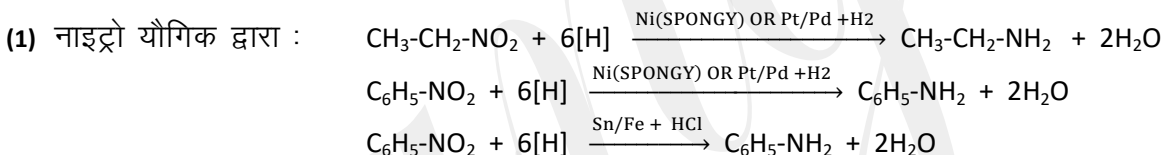
नोट : ऐरोमैटिक कार्बोकिसलिक अम्ल इलेक्ट्रॉनरागी प्रतिस्थापन दर्शाते क्योंकि इनमें वलय पर कार्बोकिसलिक समूह निष्क्रियक एवं मेटा निदेशी का कार्य करता है।

नोट : ऐरोमैटिक कार्बोकिसलिक अम्ल फ़ीडेल क्राप्ट अभियो नहीं देते हैं क्योंकि कार्बोकिसल एक निष्क्रियक समूह है एवं लुईस अम्ल AlCl_3 से आबंधित हो जाता है।

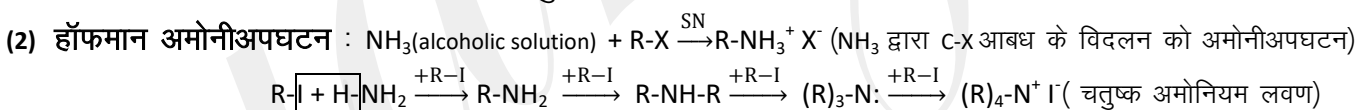
❖ उपयोग : हैक्सेनडाईऑक्सिजन अम्ल द्वारा नाइलोन-6,6 बहुलक बनाया जाता है, विलायक के रूप में ऐथेनॉइक अम्ल, खाद्य में सिरका, सोडियम बेन्जोएट परीक्षक के रूप में तथा उच्चतर वसा अम्लों से साबुन बनाया जाता है।

13 ऐमीन

- ❖ अमोनिया के ऐल्किल व्यूत्पन्न, ऐमीन होते हैं। जैसे : $\text{CH}_3\text{-NH}_2$; $\text{C}_6\text{H}_5\text{-NH}_2$; $\text{CH}_3\text{-NH-CH}_3$; $(\text{CH}_3)_3\text{-N}$
- ❖ ऐमीन की संरचना : नाइट्रोजन का संकरण sp^3 , त्रिसंयोजी, एक असहभाजित इलेक्ट्रॉनरागी, आकृति : त्रिकोणी पिरैमिडी
- ❖ वर्गीकरण : ऐल्किल प्रतिस्थापी के संख्यानुसार – प्राथमिक (1°) $\text{CH}_3\text{-NH}_2$; द्वितीयक (2°) $\text{CH}_3\text{-NH-CH}_3$; तृतीयक (3°) $(\text{CH}_3)_3\text{-N}$ ऐल्किल समूह के प्रकार/प्रकार अनुसार 1° & 2° ऐमीन – सरल ऐमीन $\text{CH}_3\text{-NH-CH}_3$; मिश्रित ऐमीन $\text{C}_2\text{H}_5\text{-NH-CH}_3$
- ❖ ऐमीनों का विरचन :

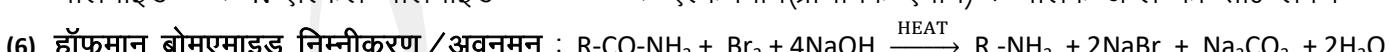
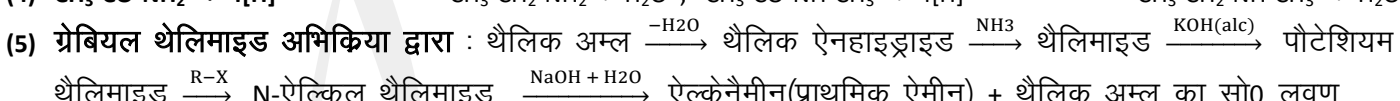
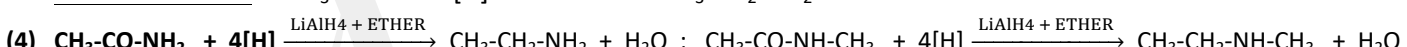
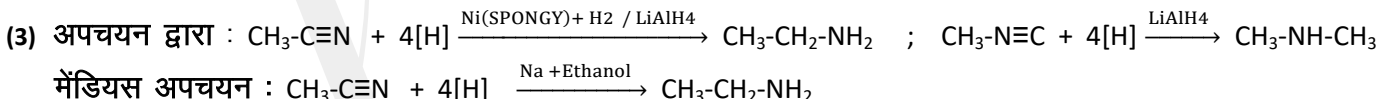


नोट : रद्दी लोहे व HCl द्वारा अपचयन को प्राथमिकता दी जाती है क्योंकि अभिक्रिया में बना FeCl_2 जलअपघटित होकर HCl देता है अतः अभियो प्रारंभ करने हेतु HCl की अल्प मात्रा ही पर्याप्त होती है।



नोट : यह अभियो नाभिकस्नेही प्रतिस्थापन की क्रियाविधि का पालन करती है एवं N: नाभिकस्नेही का कार्य करता है इस विधि से ऐमीनों का मिश्रण प्राप्त होता है जिसका आसानी से पृथक्करण संभव नहीं।

यदि अमोनिया आधिक्य में तथा ऐल्किल हैलाइड अल्प मात्रा में लेने पर प्राथमिक ऐमीन मुख्य उत्पाद बनता है।



❖ भौतिक गुण : विलेयता : निम्नतर ऐमीन जल में विलेय, जल के साथ ऐमीन H बंध बनाते हैं।

जलविरागी भाग ऐल्किल / कार्बन की संख्या बढ़ने या अणुभार बढ़ने पर ऐमीनों की जल में विलेयता घटती है।

विलेयता : $1^\circ > 2^\circ > 3^\circ$ (जल विरागी ऐल्किल भाग एवं अणुभार \uparrow H बंध बनाने की प्रवृत्ति \uparrow जल में विलेयता \uparrow अतः क्वथनांक \uparrow)

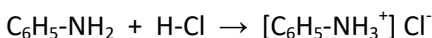
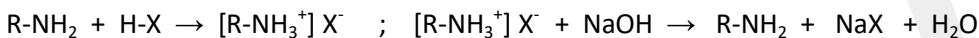
हाइड्रोजन आबंधन के आधार पर अंतराण्विक संघटन का क्रम : प्राथमिक $>$ द्वितीयक $>$ तृतीयक

❖ रासायनिक गुण : ऐमीनों में नाइट्रोजन पर उपस्थित Ip तथा N की संख्या इनका अभिक्रिया पथ निर्धारित करते हैं।

(1) ऐमीनों का क्षारकीय व्यवहार : नाइट्रोजन पर उपस्थित Ip के कारण ऐमीन लुईस क्षारक होते हैं

- अमोनिया + जल \rightarrow अमोनियम हाइड्रॉक्साइड का क्षारीय विलयन

- ऐल्केन ऐमीन + जल \rightarrow ऐल्किल अमोनियम हाइड्रॉक्साइड का क्षारीय विलयन



- जल में अविलेय अक्षारकीय कार्बनिक यौगिकों को ऐमीन से पृथक करने का आधार ऐमीन लवण की जल में विलेयशीलता किंतु कार्बनिक विलायकों में अविलेयता है।

• ऐमीन का जलीय वियोजन : $\text{R-NH}_2 + \text{H}_2\text{O} \rightleftharpoons \text{R-NH}_3^+ + \text{OH}^-$

• क्षार वियोजन स्थिरांक : $K_b = \frac{[\text{R-NH}_3^+][\text{OH}^-]}{[\text{R-NH}_2]}$; $pK_b = -\log K_b$; $K_b \uparrow pK_b \downarrow$ क्षारकता \uparrow

- ऐमीन, अम्लों को Ip देकर उनसे प्रोटॉन ग्रहण करके जितना अधिक स्थायी धनायन बनाता है उसकी क्षारकता उतनी ही अधिक होगी।

➤ ऐल्किल ऐमीन, अमोनिया से प्रबल क्षारक होते हैं :

ऐल्किल समूह का +I प्रभाव(इलेट्रो विमोचक / प्रतिकर्षी) α N पर इलेट्रो घनत्व α N द्वारा Ip देने की प्रवृत्ति \uparrow क्षारकता \uparrow

➤ ऐलिफेटिक ऐमीनों की क्षारीयता :

■ गैसीय प्रावस्था एवं अजलीय विलायकों(क्लोरो बैंजीन) : $3^0 > 2^0 > 1^0 > \text{NH}_3$ [R समूह α N की Ip दाता प्रवृत्ति α क्षारकता]

■ जलीय प्रावस्था में pK_b मानों के आधार पर क्षारकता क्रम : $2^0 > 1^0 > 3^0 > \text{NH}_3$

■ ऐमीनों का जल में विलायकयोजन, प्रतिस्थापी अमोनियम धनायन के आकार के व्यूक्तमानुपाती होता है $1^0 > 2^0 > 3^0$

■ ऐमीनों की क्षारकता, जल में विलायकयोजन द्वारा प्रतिस्थापी अमोनियम धनायन के स्थायीत्व के समानुपाती होता है।

■ जलीय विलयन में ऐथिल ऐमीन की क्षारकता क्रम : $(\text{C}_2\text{H}_5)_2\text{NH} > (\text{C}_2\text{H}_5)_3\text{N} > \text{C}_2\text{H}_5\text{-NH}_2 > \text{NH}_3$

■ जलीय विलयन में मेथिल ऐमीन की क्षारकता क्रम : $(\text{CH}_3)_2\text{NH} > \text{CH}_3\text{-NH}_2 > (\text{CH}_3)_3\text{N} > \text{NH}_3$

➤ ऐरोमेटिक ऐमीन जैसे : एनीलिन, अमोनिया तथा ऐल्किल ऐमीन से भी दुर्बल क्षारीय होते हैं।

ऐनीलिन में अनुनाद के कारण N पर उपस्थित Ip अनुनाद में भाग लेकर विस्थानीकृत हो जाता है अतः दाता प्रवृत्ति घटेगी।

ऐनीलिन की क्षारकता बढ़ाने वाले समूह : इलेट्रो विमोचक / प्रतिकर्षी समूह जैसे $-\text{OCH}_3$, $-\text{CH}_3$

ऐनीलिन की क्षारकता घटाने वाले समूह : इलेट्रो अपनयक / आकर्षी समूह जैसे $-\text{NO}_2$, $-\text{SO}_3\text{H}$, $-\text{COOH}$, $-\text{X}$

(2) ऐल्किलीकरण : $\text{R-NH}_2 \xrightarrow{+\text{RI} \& -\text{HI}} \text{R}_2\text{-NH} \xrightarrow{+\text{RI} \& -\text{HI}} \text{R}_3\text{-N} : \xrightarrow{+\text{RI}} [\text{R}_4\text{-N}^+] \text{I}^-$ टेट्रा ऐल्किल अमोनियम आयोडाइड(चतुष्क लवण)

(3) ऐसिलीकरण : $\text{R-NH}-\boxed{\text{H}} + \text{Cl}-\text{CO-CH}_3 \xrightarrow{-\text{HCl}} \text{R-NH-CO-CH}_3$; $\text{R}_2\text{-N}-\boxed{\text{H}} + \text{Cl}-\text{CO-CH}_3 \xrightarrow{-\text{HCl}} \text{R}_2\text{-N-CO-CH}_3$ [3^0 NO R_x^n]

(4) बैंजॉइलन(शॉटन बॉमैन अभियोग) : $\text{CH}_3\text{-NH}-\boxed{\text{H}} + \text{Cl}-\text{CO-CH}_3 \xrightarrow{-\text{HCl}} \text{CH}_3\text{-NH-CO-CH}_3$

(5) कार्बिलऐमीन अभिक्रिया(आइसो सायनाइड परीक्षण) : $\text{CH}_3\text{-NH}_2 + \text{CHCl}_3 + 3\text{KOH} \xrightarrow{\Delta} \text{CH}_3\text{-NC} + 3\text{KCl} + 3\text{H}_2\text{O}$

(6) नाइट्रस अम्ल के साथ ($\text{NaNO}_2 + \text{HCl} = \text{HNO}_2$) :

$[1^0 \text{ amine}]$; $\text{CH}_3\text{-NH}_2 + \text{HNO}_2 \xrightarrow{\Delta} \text{CH}_3\text{-OH} + \text{N}_2 + \text{H}_2\text{O}$; $\text{C}_6\text{H}_5\text{-NH}_2 + \text{HNO}_2 \xrightarrow{\Delta} \text{C}_6\text{H}_5\text{-N}_2^+\text{Cl}^- + \text{NaCl} + 2\text{H}_2\text{O}$

$[2^0 \text{ amine}]$; $(\text{CH}_3)_2\text{-NH} + \text{HNO}_2 \xrightarrow{\Delta} (\text{CH}_3)_2\text{-N-N=O} + \text{H}_2\text{O}$

$[3^0 \text{ amine}]$; $(\text{CH}_3)_3\text{-N} + \text{HNO}_2 \xrightarrow{\Delta} [(\text{CH}_3)_3\text{-NH}]^+\text{NO}_2^-$

(7) ऐरिल सल्फोनिल क्लोरोराइड (हिन्सर्बर्ग अभिकर्मक) के साथ : ऐमीन + $\text{C}_6\text{H}_5\text{-SO}_2\text{Cl} \rightarrow$ सल्फोनैमाइड

$\text{C}_6\text{H}_5\text{-SO}_2\text{-Cl} + \boxed{\text{H}}\text{-NH-C}_2\text{H}_5 \xrightarrow{-\text{HCl}} \text{C}_6\text{H}_5\text{-SO}_2\text{-NH-C}_2\text{H}_5$ (प्रबल अम्लीय अतः क्षार में विलय)

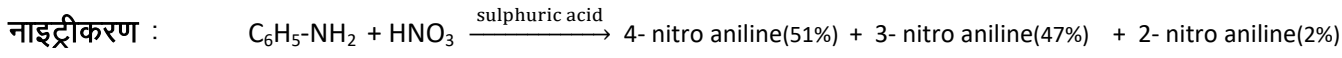
$\text{C}_6\text{H}_5\text{-SO}_2\text{-Cl} + \boxed{\text{H}}\text{-N-(C}_2\text{H}_5)_2 \xrightarrow{-\text{HCl}} \text{C}_6\text{H}_5\text{-SO}_2\text{-N-(C}_2\text{H}_5)_2$ (अम्लीय नहीं अतः क्षार में अविलेय)

नोट : तृतीयक ऐमीन बेन्जीनसल्फोनिल क्लोरोराइड से अभिक्रिया नहीं करते हैं, उक्त अभिक्रिया ऐमीनों के मिश्रण में ऐमीनों की पहचान तथा उनके पृथक्करण में उपयोगी है।

(8) इलेक्ट्रोनरागी प्रतिस्थापन : ऐनीलिन में $-\text{NH}_2$ समूह के अनुनाद प्रभाव से ऑर्थो व पैरा स्थितियों पर उच्च इलेट्रो घनत्व उत्पन्न होने से इलेट्रोरागी का आकमण आसन होगा अतः $-\text{NH}_2$ समूह ऑर्थो व पैरा निर्देशी एवं उच्च सक्रियक होता है।

ब्रोमीनीकरण : $\text{C}_6\text{H}_5\text{-NH}_2 + 3\text{Br}_2 \xrightarrow{\text{WATER}} 2,4,6\text{-tribromo aniline} + 3\text{HBr}$

$\text{C}_6\text{H}_5\text{-NH}_2 + (\text{CH}_3\text{CO})_2\text{O} \xrightarrow{\text{PY+Br}_2/\text{ACETIC ACID}}$ 4- bromo aniline (ऐसिटिलन द्वारा ऐमीन समूह का परीक्षण)



नोट : ऐनीलिन फ़ीडेल काप्ट अभियान (ऐल्किलन व ऐसीटिलन) नहीं देते हैं क्योंकि के $AlCl_3$ साथ ऐनीलिन लवण बना लेता है

डाईएजोनियम लवण

- ❖ डाईएजोनियम लवण का सामान्य सूत्र : $Ar-N_2^+ X^-$ [$Ar = \text{Aryl}$, $N_2^+ = \text{diazonium}$] [$X = Cl^-$, HSO_4^- , BF_4^- , NO_3^-]
- ❖ बैंजीन डाई एजोनियम क्लोराइड [BDC] का सूत्र : $C_6H_5-N_2^+Cl^-$
- ❖ **BDC का विरचन(डाईएजोटीकरण अभिक्रिया)** : $C_6H_5-NH_2 + HNO_2 \xrightarrow{NaNO_2+HCl [273K-278K]} C_6H_5-N_2^+Cl^- + NaCl + 2H_2O$ ऐमीन समूह का डाईएजो समूह द्वारा प्रतिस्थापन से डाईएजोनियम लवण का निर्माण होना डाईएजोटीकरण कहलाता है।
- ❖ भौतिक गुण : बैंजीन डाईएजोनियम क्लोराइड रंगहीन, किस्टलीय ठोस, जल में विलेय तथा ठण्डे में स्थायी होता है, परन्तु गर्म जल(भाप) से किया कर विघटित हो जाता है अतः हिमशीतित विलयन में ही अभिकृत होता है।
- ❖ बैंजीन डाईएजोनियम क्लोराइड रासायनिक गुण :

(1) नाइट्रोजन प्रतिस्थापन अभिक्रियाएँ :

- सैंडमायर अभियान : $C_6H_5-N_2^+Cl^- + HCl + Cu_2Cl_2 \rightarrow C_6H_5-Cl + N_2$; $C_6H_5-N_2^+Cl^- + HBr + Cu_2Br_2 \rightarrow C_6H_5-Br + N_2$
- गाटरमॉन अभियान : $C_6H_5-N_2^+Cl^- + HCl \xrightarrow{Cu + \Delta} C_6H_5-Cl + N_2$; $C_6H_5-N_2^+Cl^- + HBr \xrightarrow{Cu + \Delta} C_6H_5-Br + N_2$
- आयोडोबैंजीन प्राप्त करना : $C_6H_5-N_2^+Cl^- + KI(aq) \xrightarrow{\Delta} C_6H_5-I + N_2 + KCl$
- बाल्ज शीमान अभिक्रिया : $C_6H_5-N_2^+Cl^- + HBF_4 \xrightarrow{-HCl} C_6H_5-N_2^+BF_4 \xrightarrow{\Delta} C_6H_5-F + N_2 + BF_3$
- BDC का ऑक्सीकरण : $C_6H_5-N_2^+Cl^- + H_3PO_2 + H_2O \xrightarrow{\Delta} C_6H_6 + N_2 + HCl$
- BDC द्वारा फिनॉल का निर्माण : $C_6H_5-N_2^+Cl^- + H-OH(\text{वाष्प}) \xrightarrow{\Delta} C_6H_5-OH + N_2 + HCl$
- नाइट्रो समूह द्वारा प्रतिस्थापन : $C_6H_5-N_2^+Cl^- + HBF_4 \xrightarrow{-HCl} C_6H_5-N_2^+BF_4 \xrightarrow{NaNO_2+Cu+HEAT} C_6H_5-NO_2 + N_2 + NaBF_4$
- BDC का नाइट्रीकरण : $C_6H_5-N_2^+Cl^- + NaNO_2(aq) \xrightarrow{Cu(s)+\Delta} C_6H_5-NO_2 + N_2 + NaCl$

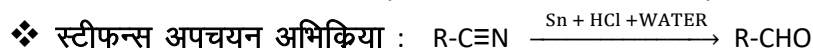
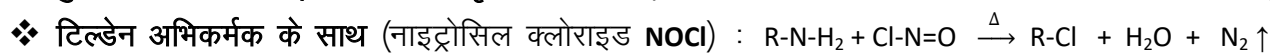
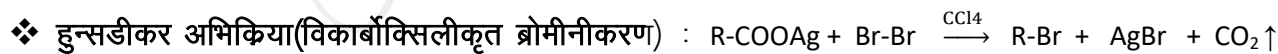
(2) डाईएजो समूह परिरक्षित अभिक्रियाएँ : युग्मन अभिक्रियाएँ :

- ऐनीलीन के साथ युग्मन : $C_6H_5-N_2^+Cl^- + C_6H_5-NH_2 \xrightarrow{-HCl} C_6H_5-N=N-C_6H_4-NH_2$ [p -ऐमीनो ऐजोबैंजीन(पीला रंजक)]
 - फिनॉल के साथ युग्मन : $C_6H_5-N_2^+Cl^- + C_6H_5-OH \xrightarrow{-HCl} C_6H_5-N=N-C_6H_4-OH$ [p -हाइड्रोक्सी ऐजोबैंजीन(नारंगी रंजक)]
 - BDC का β -नेथ्यॉल के साथ युग्मन : $C_6H_5-N_2^+Cl^- + \beta\text{-नेथ्यॉल} \xrightarrow{-HCl} \beta\text{-नेथ्यॉल}$ [फेनिल ऐजो β -नेथ्यॉल (लाल रंजक)]
- महत्व : ऐरोमैटिक प्रतिस्थापी जो सीधे बैंजीन से प्राप्त नहीं होते हैं, उन्हें BDC द्वारा आसानी से बनाया जा सकता है।

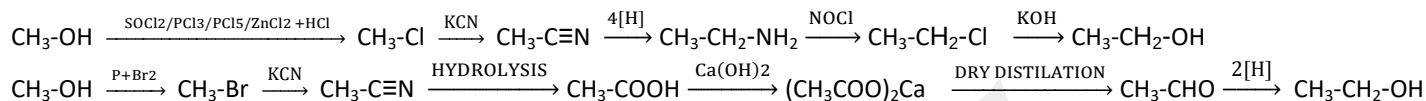
अतिरिक्त बिंदु –

1. ऐमीनों में आरोहण (Ascending) : $CH_3-NH_2 \xrightarrow{HNO_2} CH_3-OH \xrightarrow{PCl_5} CH_3-Cl \xrightarrow{KCN} CH_3-CN \xrightarrow{4[H] Na+EHTENOL} CH_3-CH_2-NH_2$
 2. ऐमीनों में अवरोहण (Descending) :
- $$CH_3-CH_2-NH_2 \xrightarrow{HNO_2} CH_3-CH_2-OH \xrightarrow{[O]} CH_3-COOH \xrightarrow{NaOH} CH_3-COONa \xrightarrow{\text{SODA LIME}+\Delta} CH_4 \xrightarrow{Cl_2+h\nu} CH_3-Cl \xrightarrow{NH_3} CH_3-NH_2$$
3. प्राथमिक, द्वितीयक तथा तृतीयक ऐमीनों में विभेद :

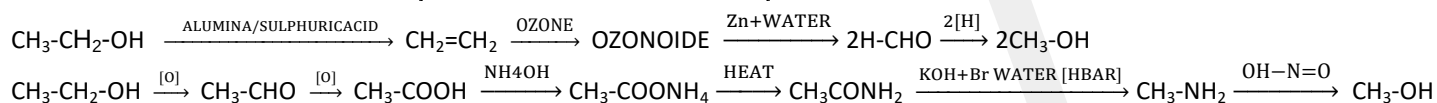
परीक्षण या अभिकर्मक	प्राथमिक ऐमीन	द्वितीयक ऐमीन	तृतीयक ऐमीन
कार्बिन ऐमीन परीक्षण	तीक्ष्ण दुर्गंध प्राप्त	कोई किया नहीं	कोई किया नहीं
कार्बन डाई सल्फाइड	मस्टर्ड औयल परीक्षण	कार्बमिक अम्ल व्यूत्पन्न	कोई किया नहीं
हिन्सबर्ग अभिकर्मक	सल्फोनैमाइड बनता है	सल्फोनैमाइड बनता है	कोई किया नहीं
नाइट्रोस अम्ल	नाइट्रोजन गैस देते हैं	लीबरमान परीक्षण	कोई किया नहीं



❖ एल्कोहॉलों का आरोहण (निम्न सजात → उच्च सजात) : मेथेनॉल से ऐथेनॉल प्राप्त करना



❖ एल्कोहॉलों का अवरोहण (उच्च सजात → निम्न सजात) : ऐथेनॉल से मेथेनॉल प्राप्त करना



➤ वॉश : ऐथेनॉल का 10-15% विलयन

➤ परिशुद्ध ऐल्कोहॉल : शत-प्रतिशत ऐथेनॉल (100%)

➤ परिशोधित ऐल्कोहॉल : ऐथेनॉल (95%) + जल (5%) का मिश्रण

➤ पावर ऐल्कोहॉल : पेट्रोल में बैंजीन तथा ईथर के साथ ऐथेनॉल का मिश्रण शक्ति उत्पादन में उपयोगी।

➤ विकृतिकृत ऐल्कोहॉल : परिशोधित ऐल्कोहॉल + मेथेनॉल / रंजक / पिरिडीन मिलाकर पीने अयोग्य बनाना

