

Ketabton.com

تاریخ: ۲۷/۱/۱۳۹۸

جلیل احمد امیری

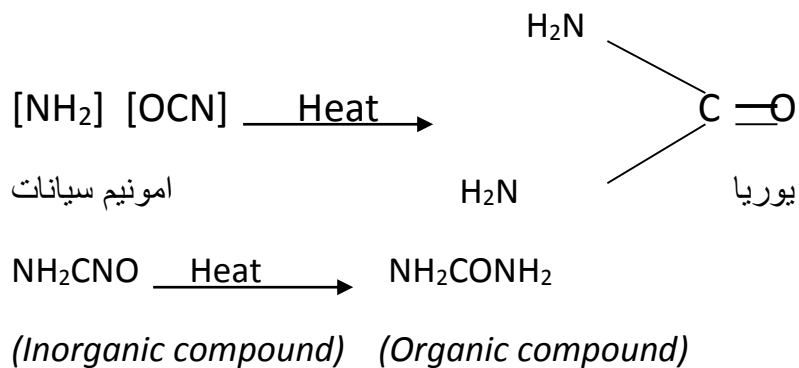
MRT WWW.WIN2FARSI.COM [Company address]

## بسم الله الرحمن الرحيم

### سریزه

دعضوی کیمیا پرمختگ په اولسمه پیری شروع شوچی دمنرالی موادو ترڅنګ نباتی او حیوانی مواد هم کیمیاوی خیرنی ته ورگشول. یوفرانسوی کیمیاپوه لاوازیه *Lavoisier* په ۱۷۷۴ م کی پیکرچې دبوټو او حیوانی موادوسوزولوڅخه کاربن دای اکساید او او به حاصلیږي. چې دهغی څخه داثابته شوه چې کاربن او هایدروجن دنباتی او حیوانی موادو اساس جوروی لاوازیه په دی خیرنه کی کله کله هم نایتروجن او یا دهغی اکساید پیداکاوه چې په ټینو طبعی موادو کی دنایتروجن موجودیت ته اشاره کیده. دېخوازمانی راهیسی ټینی عضوی مرکبات لکه قند، الکول، نشایسته، رنگ او همدارنګه نورپیژندل شوی وو. خلکوډمیوی داوبو، شاتو او داور بشودت خمر په واسطه دالکولوجرولوسره او همدارنګه دطبعی موادو څخه دحاصل شوی رنګ په واسطه دتوکرانو درنګولوسره اشنایی درلوډه.

نتیجی ته ورسید چې دنباتی او حیوانی منابعو څخه حاصل شوی عضوی موادېبرزیات سره ورته دی او دغیر عضوی موادو څخه په کیمیاوی خواص کی خورا زیات توپیرلري څرنګه چې دکیمیاپوهانو هغه وخت یواځی ددغه موادو تجزیوی تعاملاتو اجر اکولی شول نوله همدي کبله بریزیلویس (*Berzelius*) په ۱۸۰۸م کال کی په دی عقیده وه چې عضوی مواد یو احیا په ژوندیوم موجوداتوکی دحياتی قوى (*vital force*) په واسطه جورېږي او په مصنوعی بول ناممکن دی، یو المانی کیمیاپوه وهلر (*Wohler*) په ۱۸۲۸م کی دامونیم سیانات څخه چې یو غیر عضوی مرکب دی یوریا چې یو عضوی مرکب دی او په دی توګه دحياتی قوى مفکوره رد شووه.



د وخت په تېریدو سره کیمیا پوهانو مختلف عضوي مرکبات جوړ کړل چي په اوسيني وخت کي شمير بي د اووه پنځوس (57) ميليونه څخه زيات دي. د درملو رنګونه ، عطرونه ، ويتمينونه ، پروتین ، قندونه ، الکول ، وریسم، پلاستیک، ربر او داسی نور د مهمو ګټورو عضوي موادو له جملی څخه شميرل کيږي. عضوي کیمیا د عضوي مرکباتو جورښت سنتیز او تعاملات څيري. عضوي مرکباتو اساسی عناصر کاربن، هایدروجن، اوکسیجن، نایترجن، سلفر او فاسفورس دي. دوي اکثره د مباتي او حیوانی موادو له تجزي څخه جوړېږي چي په دی توګه یه خامو نفت او سکارو کي هم پیدا کيږي.

## د عضوي کیمیا د تدریس عمدہ تعلیماتو هدف په لاندی ډول خلاصه کيږي.

\* دهایدروکاربنونوپه اړه به لا زیات مهم معلومات ترلاسه کړي.

\* دالیفاتیکهایدروکاربنونوپه اړه به لا زیات مهم معلومات ترلاسه کړي.

\* دالکان (*Alkane*) په اړه به معلومات ترلاسه کړي.

\* دالکین (*Alkene*) په اړه به معلومات ترلاسه کړي.

\* دالکاین (*Alkynes*) په اړه به معلومات ترلاسه کړي.

\* ددداینونه (*Dines*) په اړه به معلومات ترلاسه کړي.

\* دهایدروکاربنودهلوجندار همشتقاتوپه اړه به معلومات ترلاسه کړي.

## Organic chemistry

### کیمیا عضوی

عضوی کیمیاهم لکه عمومی او غیر عضوی کیمیا دکیمیا یوه خانگه ده چی دعضاوی مرکباتو په اړه خپرنه کوي په طبیعت کي هغه ترلاسه شوی مرکبات چی دطبعی سرچینو څخه لاس ته رائی دکیمیا په هانولخوا په دوو برخوویشل شوی دی.

#### الف: عضوی مرکبات

##### عضوی مرکبات:

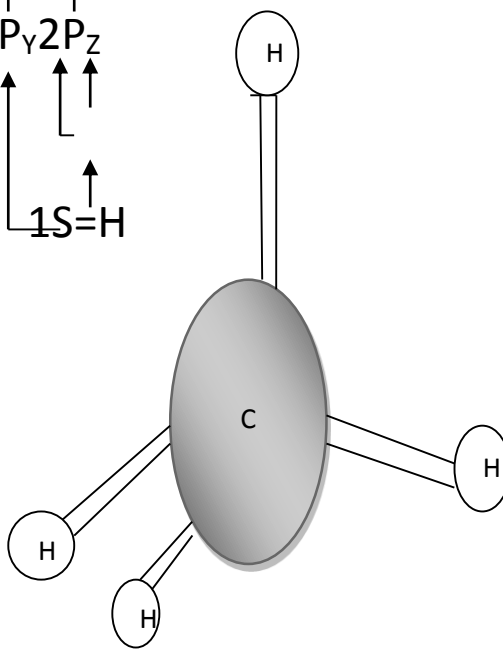
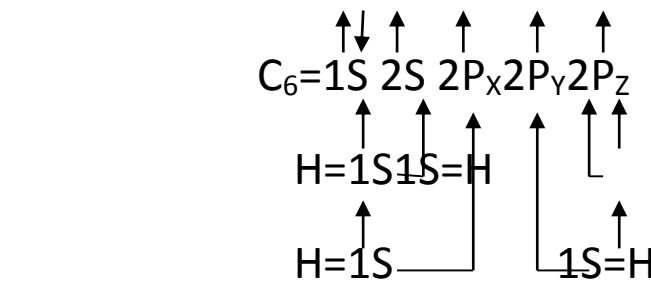
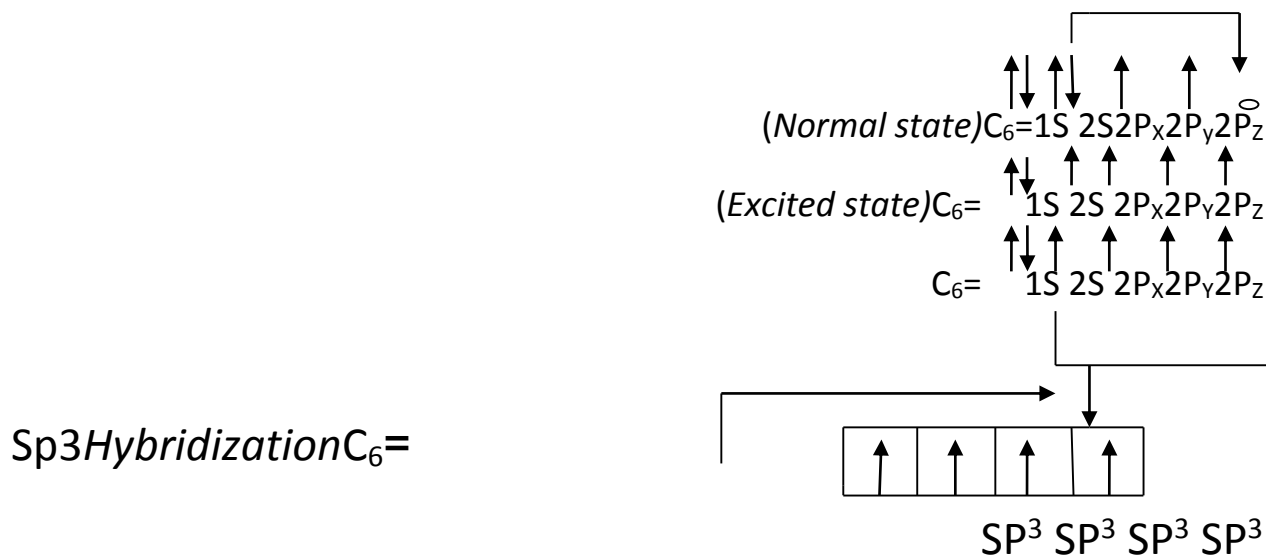
هغه مرکبونه دی چی په اندازه کاربن او هایدروجن ولری او همدارنګه په لبراندازه نایتروجن، اکسیجن او سلفر هم ولری یعنی داوسنی پرمخ تللى کیمیاوی خپرنه په نتیجی کی معلومه شوی دی چی دعضاوی مرکبونو اساسی جوړونکی اجزاء او هایدروجن دی حال داچی په طبیعت کي دکاربن مرکبونو شمیر نسبت نورومرکبونو ته زیات دی البتہ ټینی اسنთاں شته لکه  $\text{CO}_3$ ,  $\text{Na}_2\text{CO}_3$ ,  $\text{CO}_2$ ,  $\text{CO}$  چی دا مرکبونه که څه هم پخپل ترکیب کی کاربن لری مګر غیر عضوی مرکبونه دی. ويلای شو چی ۹۰٪ فیصده عضوی مرکبونه په لاپراتواری دوو ترلاسه کېږي او پاتی فیصدی بی دطبعی منابعو څخه ترلاسه کېږي. عمدہ طبیعی سرچینی دعضاوی مرکبونو عبارت دی له نفتو، طبیعی ګاز، ددبروسکاره Coal چی دالبفاتیک هایدروکاربونونو خام مواد دی  $\text{C}_6\text{H}_5\text{CH}_3$  داروماتیکی مرکبونو خام مواد دی. عضوی مرکبونه کولای شو چی نباتاتو اوحیواناتو څخه هم ترلاه کړو.

کاربو هایدريتونه، پروتینونه، تیل، شحمیات او داسی نورژوندی مثالونه دعضاوی مرکبونو څخه دی کوم چی دژوی او نباتاتو په ترکیب کی پیدا کېږي. همدارنګه یو تعداد دعضاوی مرکبونه دغیر عضوی مرکبونو دستنتر څخه ترلاسه کېږي.

عضوی مرکبونه معملاً داشتراکی رابطی (پیوند) په اساس جوړ شویدی چی دکاربن اټومونه کولای شی چی په خپل مینځ کي یو تربله دا ورد ځنځیریا کړي او بیا هم بیضوی شکله کړي جوړی کړي چی نور عناصر دا خاصیت نه لری که چېږي وی هم دیر لبرلیدل کېږي.

#### دکاربن ولانس Valence of the carbon

پوهیرو چی اټومی نمبر دکاربن ۶ او اټومی کتله بی ۱۲ ده الکترونی ويشه بی په لاندی شکل کی بنو دل شویدی. په اخری مدار کی  $4e^-$  (لری او هایدروجن دڅلورو ۴ اټومو تو څخه د ۴ الکترونوا خستلوورو سته کوولانٹ پیوندونه) Cov-bonds (جوړوی پدی ترتیب د هایدروکاربن لوړی مرکب میتان فارمولو لاس ته رائی).

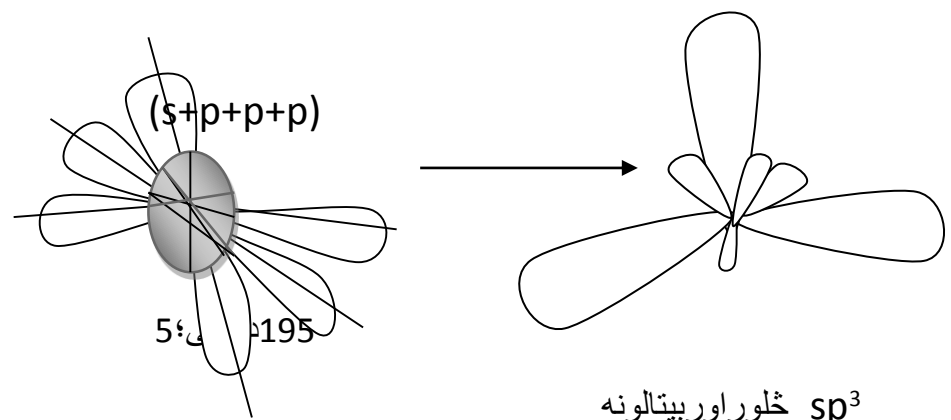
*Ball and stick model of methane*

## Hybridization -1

دیواوربیتال په واسطه دبل اوربیتال پوبنل یا تداخل ته هابیریزیشن یا هابیریدل اوربیتال Hybrids or orbitals کیروی چی مور یی خوبولونه په لاندی توکه ذکرکوو.

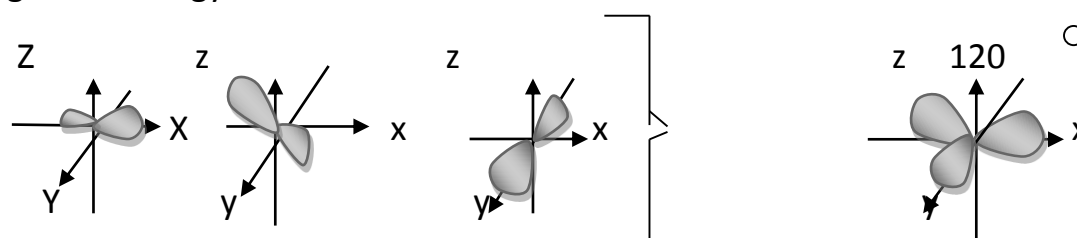
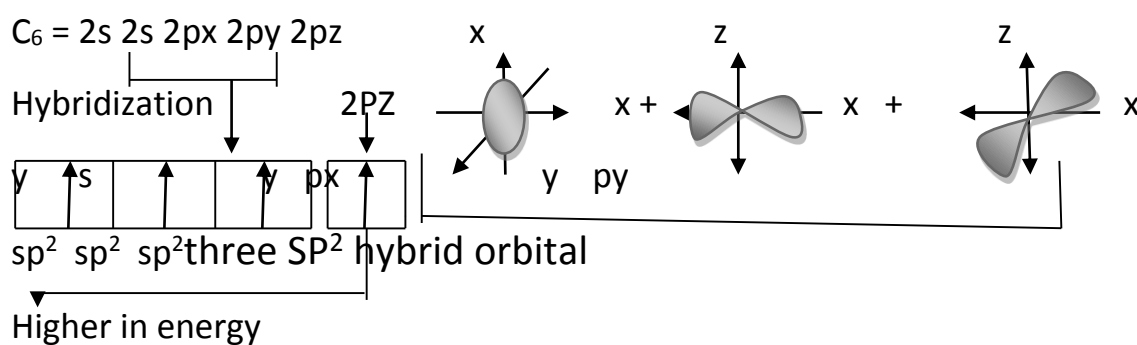
### SP<sup>3</sup> Hybridization1-

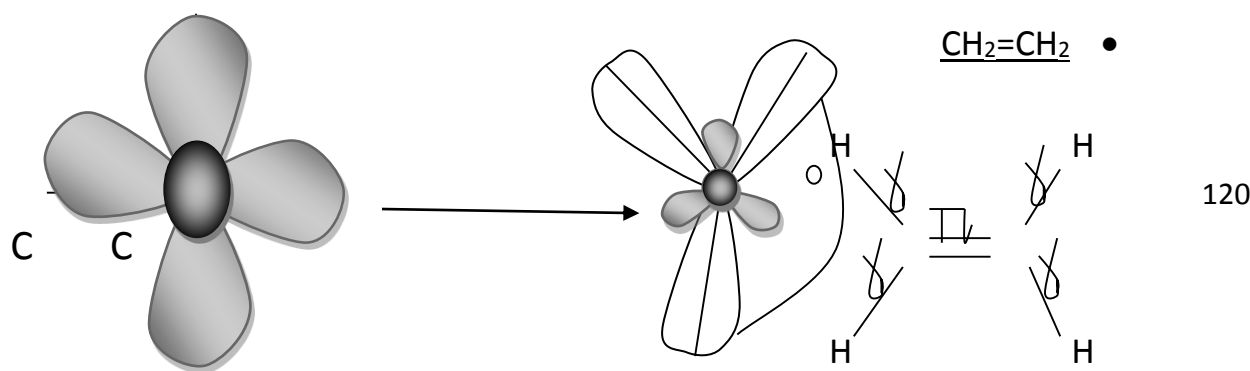
دیواوربیتال(S) او دری او بیتال(P) له آمیزیشن څخه مینځ ته رائی دغه اوربیتالونه دخلوروکنجونوپه شکل فضای جورښت جو روی چی د دوو اوربیتالونه ترمینځ زاویه ۱۰۹،۵ درجی ده. مثال لکه میتان.



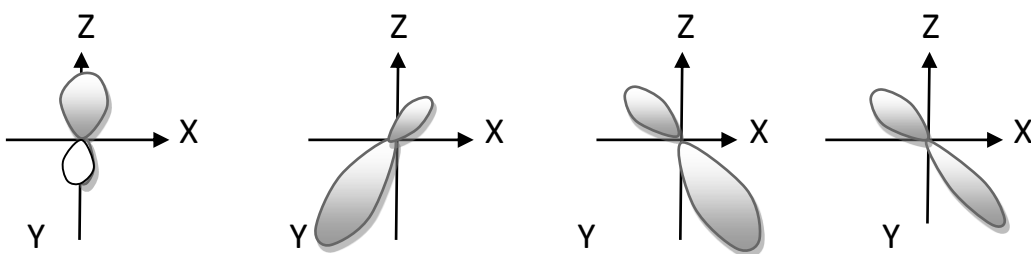
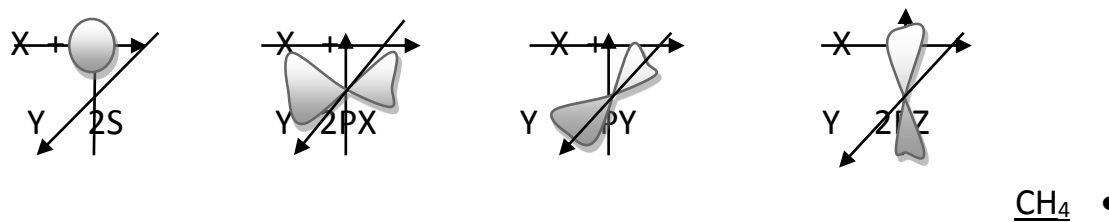
### SP<sup>3</sup> Hybridization:2

هغه هایبریدی اوربیتالوته ویل کیروی چی دیو (S) اوربیتال اود دوه (P) اوربیتالو دامیزیشن څخه لاسته رائی (SP<sup>3</sup>) اوربیتالونه دیومتساوی الا ضلاع مثلث دکنجونوپه سمت کی جهت گیری کوی پدی دوو دهه اوربیتال تر منځ زاویه ۲۰ درجی وی مثل یی دالکین Alekene کورنی لو مرکب ایتلین CH<sub>2</sub>=CH<sub>2</sub> دی چی د دوه اشتراکی رابطو پواسطه جوریری چی یوه رابطه یی دسیگما(Σ) او بله یی دپای(π) په نامه یادیری.

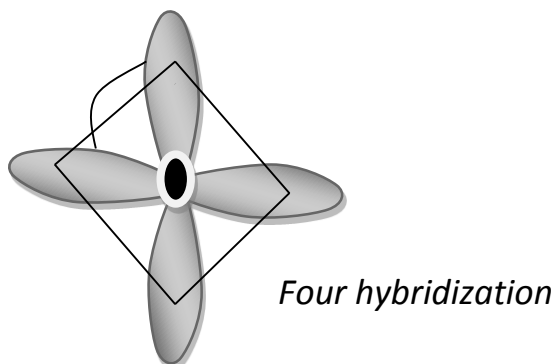




دری  $\text{SP}^2$  اربیتالونه (Arbitalon)



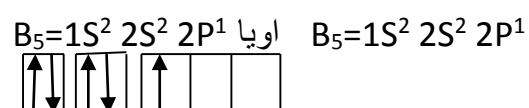
190:5



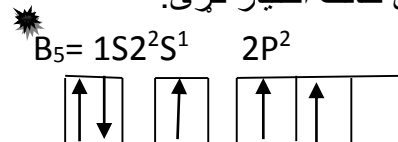
خلور اربیتالونه (Arbitalon)

د) هایبریدی اور بیتالونو مثالونه:

د) مرکب په نظرکی نیولوسره که چیری په نوموری مرکب دبورن الکترونی Configuration  $\text{BF}_3$  خیرشو نولیکوچی.

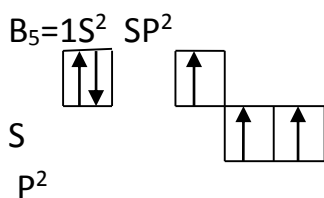
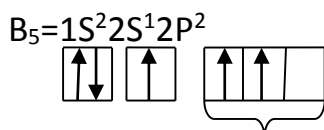


د<sub>2</sub> الکترونی Configuration خخه معلومیری چی په عادی حالت یو طاق الکترون لری مگر د در یو پیوندو دپاره در یو طاقو الکترونوته ضرورت لری نو خکه د<sub>2</sub> اتوم تحریکوی تر خود یو الکترون د<sub>2</sub> او ری بتال اشغال کری او لاندی حالت اختیار کری.

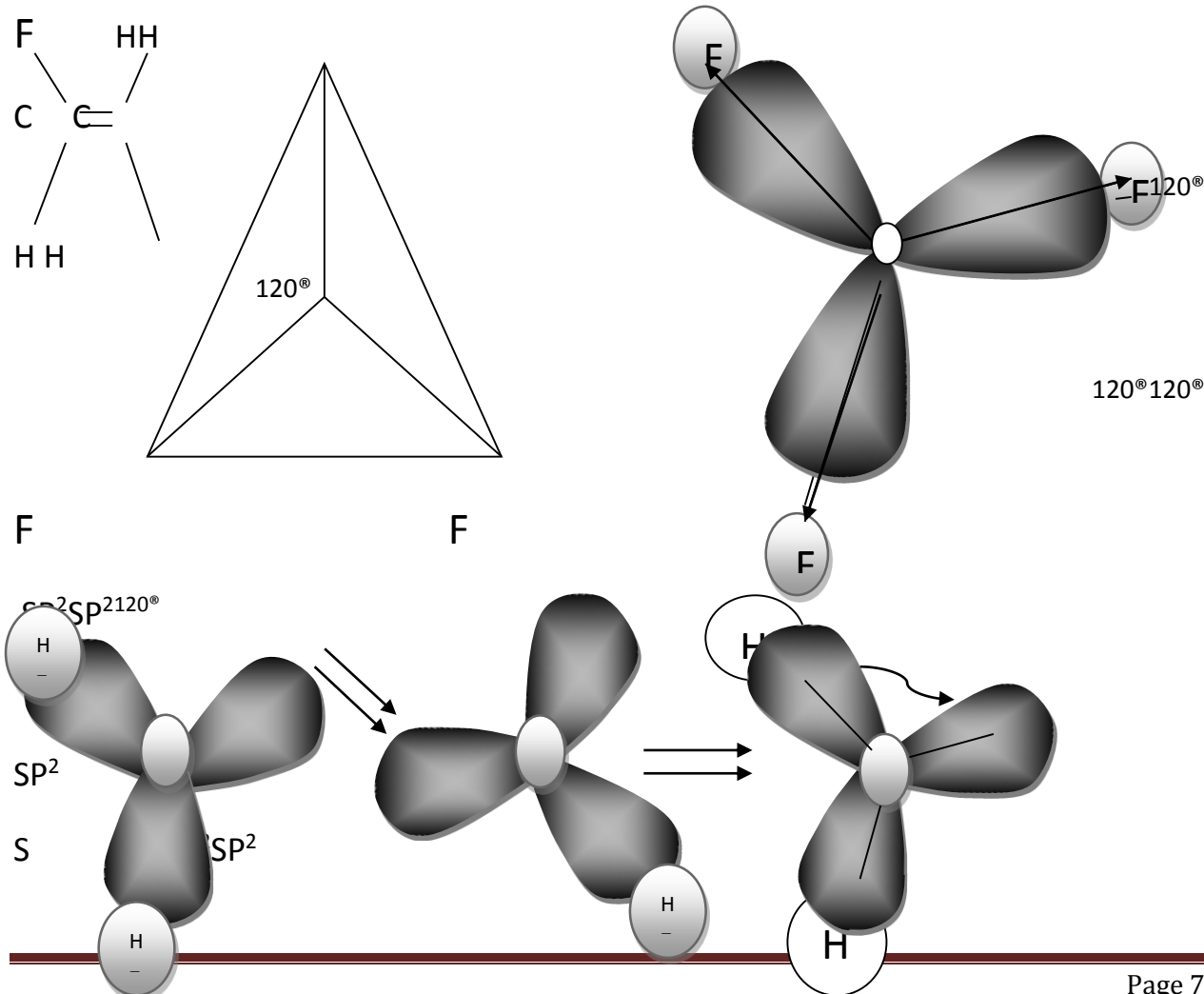


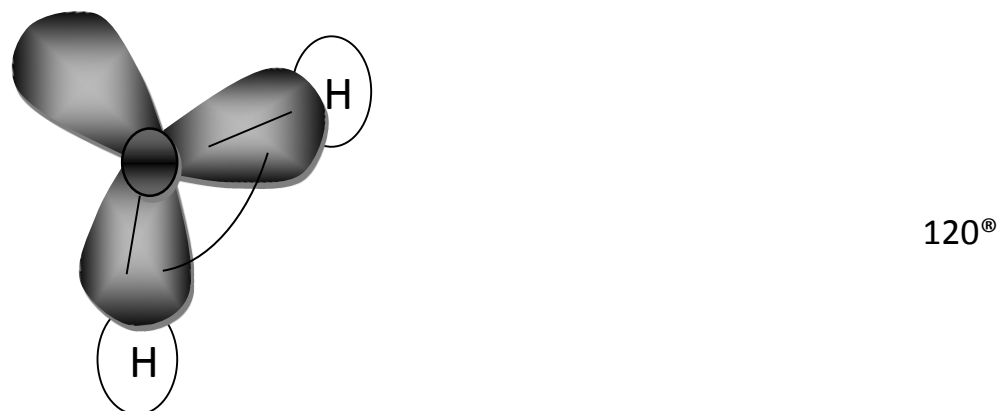
تحریک شوی بورن

او س که چیری و غواړو چی یو پایداره مالیکول جوړ کړو باید ممکنه قوی ترینه پیوندونه جوړ کړو تر خوجهت دار ترین اتومی او ری بتالونه لاسته را ورو.



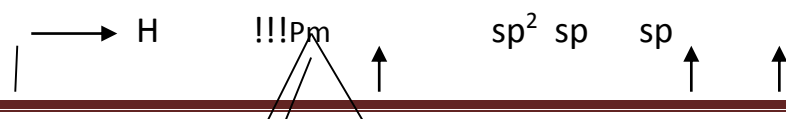
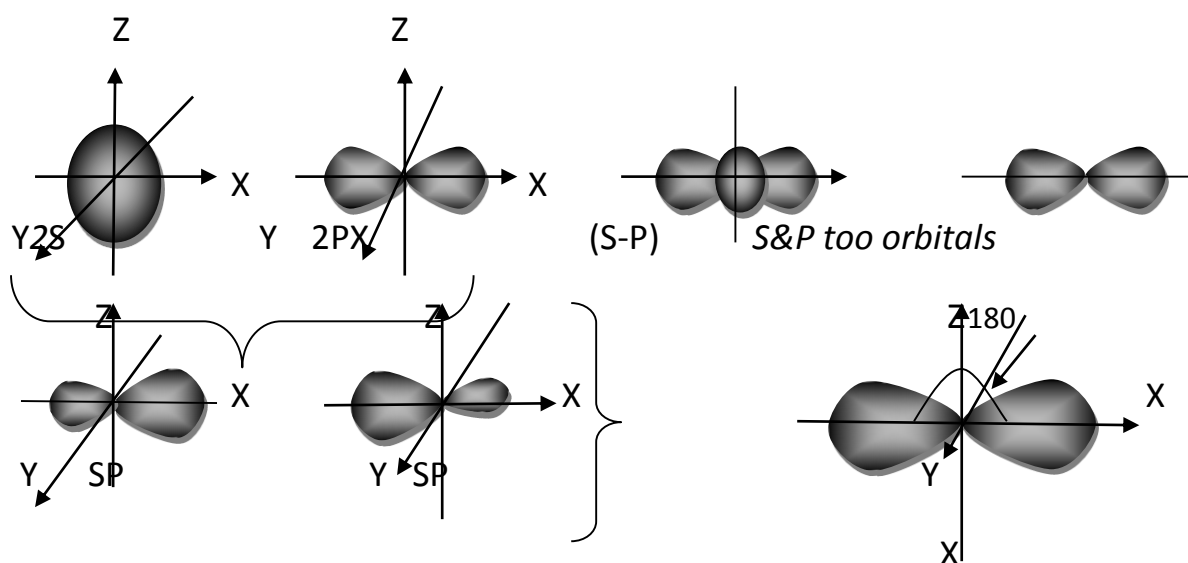
ددی الکترونی ساختمان خخه لیدل کیری چی د<sub>2</sub> دی یو او ری بتال د<sub>2</sub> دو ه او ری بتالوسره هایبرید کیری. چی په هغه کی د<sub>2</sub> اتوم دیوه دری کنجی په منځ کی او د F دری اتومه بی په رأسونوکی فرار نیسي.

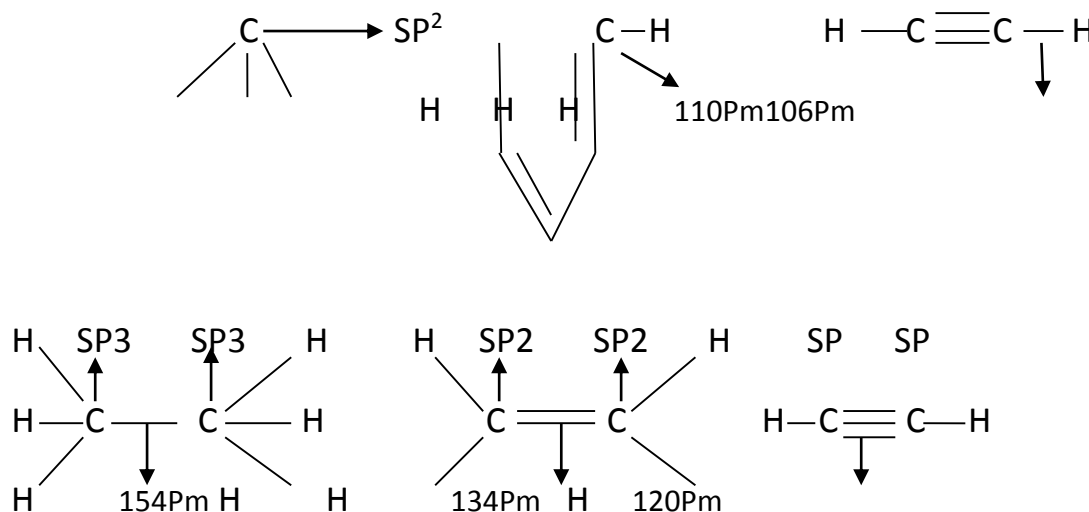




### SP hybridization:-3

په دغه دول اوربیتالو کی دیو $S$  او دیو $P$  او ربیتال دیو $S$  های کیدو په نتیجه کی مینځ ته رائي د $SP$  او ربیتالونه دیومستقیم خط په امتداد یېرختی کیری پدی دول چې دا ربیتالو ترمنج 180 درجی زاویه جوړوی مثال بی داسیتلین Acetylene کورنی لومړي مرکب استلين  $\text{CH}_2\text{CH}_2$  دی چې د دوو اشتراکی رابطو پواسطه جوړیږي.





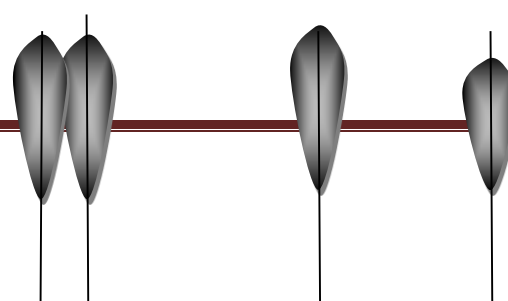
دکیمیاوی موادو د امالیکولو هندسی (فضایی جوربنت) په هغه مالیکول کی دکیمیاوی (کولانسی) (اریکو ترمنخ زاویوپوری اړه لري په یوه مالیکول کی دکیمیاوی اړیکو ترمنخ دزاویواندازه الکترونی اور بیتالو دپیوندیدو د نظری په لاندی تشریح کيری.

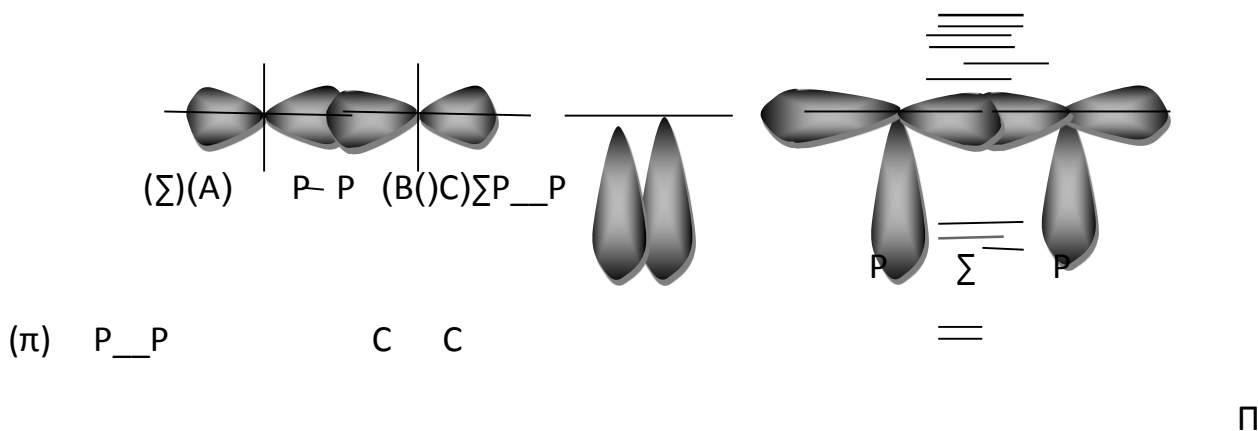
### پیوند او ر بیتالونه:-

په ټینو جالاتو کی دیواتوم خوال الکترونی اور بیتالونه چې شکل او انرژی یې دیوبل څخه توپیرلاری پخپل مینځ کي پیوند یا ګدیری ده ګوی څخه نوي داسی الکترونی اور بیتالونه لاس ته راهی چې انرژی او شکل یې یوشی او هم په څلومنځوکی یو دبل په نسبت الکترونی اور بیتالونه یو دبل سره د ګدیدو (شريکيدو) د نظری په اساس لاندی تشریح کيری.

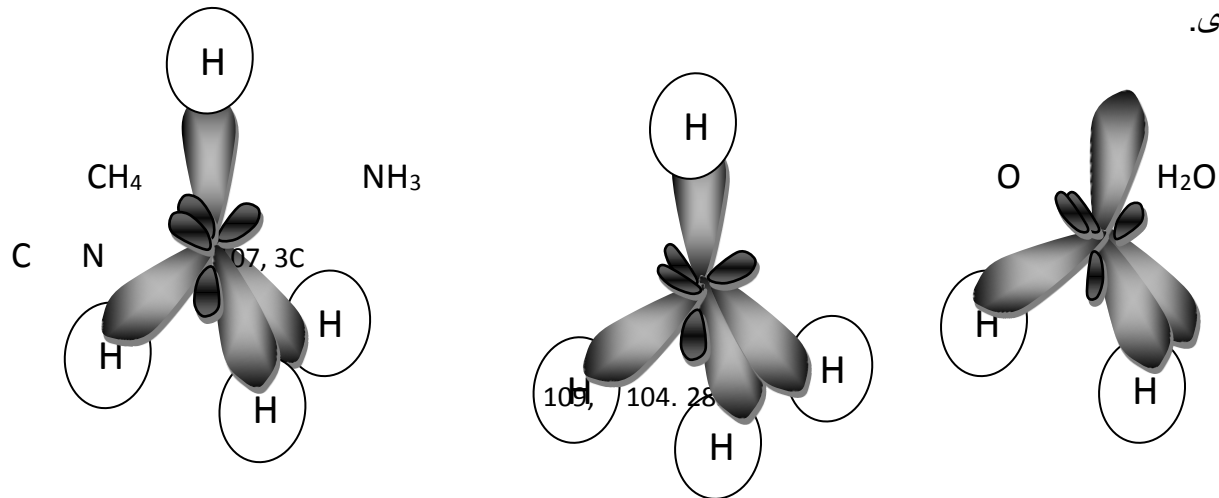
**الف:-** که د کاربن د دو اتمونو یو یو الکترونی اور بیتالونه به لاندی ترتیب (A شکل) کي یو دبل سره ګډ شی نو دله د کاربن د اتمو هستی یو دبل څخه لیری واقع کيری او د دغه هستو ترمنخ د دفع قوه لرروی نو خکه دله د دواړو اتمو الکترونی اور بیتالونه یو په بل کي بېر ننځی (ګدیری) او د کاربن د اتمو ترمنخ مضبوطه کولانسی اړیکه جوربیری دایوه کولانسی اړیکه (C<sub>2</sub> دسګما(Σ) اړیکی په نوم یادیری.

**ب:-** او س که د (Σ) اړیکی وروسته د دغوا اتمو ترمنخ دويمه کولانسی اړیکه جوربیری دادويمه اړیکه د پای (π) د اړیکی په نوم یادیری. دله د کاربن د اتمو ډویم الکترونی اور بیتالونه په لاندی ترتیب (B شکل) یو دبل سره ګدیری. داخل چې د کاربن د اتمو هستی یو دبل ته نژدی او د ګوی څخه نوی ترمنخ د دفع قوه زیاته د نو دله د الکترونی اور بیتالونه یو دبل سره لږ ګدیری او کیمیاوی اړیکه چې داخل جوربیری نسبت آسسته وی او س که د دی دو کیمیاوی اړیکو د پاسه د دغه اتمو ترمنخ دریمه اړیکه چوربیری هغه به هم د پای (π) اړیکه وی او په عینی ترتیب به دامنخ ته کيری د (Σ) او (π) اړیکو د جوربیری د ترتیب دایتلین په مالیکول کی بنو دل کيری .





په الفاتیک اواروماتیک مرکبونو کی دپای( $\pi$ ) اړیکی تینګښت (مضبوطوالی) یو دبل خخه تو پیر لري. مثلاً دایتلین او هلوجنوترمنځ جمعی تعاملونه ترسره کیږي او دپای( $\pi$ ) اړیکه ماتیری. خوبنرين په جمعی تعاملاتوکی برخه نه اخلي اودلته ( $\pi$ ) اړیکه نیتاً تینګه ده. په ایتلین کی ( $\pi$ ) اړیکه داروند دوه اتونومو ترمنځ محدوده د. خوپه بنزین کی ( $\pi$ ) اړیکه لامحدوده (گرځنه) ده نوچکه ( $\pi$ ) اړیکه په اسانی سره پداسي دول واقع کیږي معین فضایي جورښت منځ ته راوري او بیا چې دغه پیوندي او ریتالونه دبل اتون دالکتروني او ریتالونه دالکتروني په اړیکه جوری نو دلاسته راغلی مليکول فضایي جورښت به دهمدغه پیوندي او ریتالونه دالکتروني جورښت په اړیکه جوری په مخکنی درس کی دیواتم دS او P الکتروني او ریتالونه پیوندي دل او د SP<sub>3</sub>, SP<sub>2</sub>, SP پیوندي او ریتالونه فضایي جورښتونه وښو دل شوه او د دی پیوندي او ریتالونه فضایي جورښت دميستان، امونيا او ابوبفضایي جورښتونه داسی تشریح کیږي.



دميتان، امونيا او ابوبه مليکول کی مرکزی اتونونه (O, N, O) په پام کی نيسو دنومورو عناصر و داتومونو په ولانسی الکتروني په بشونوکی (S او P) او ریتالونه څلور<sup>2</sup> SP<sup>2</sup> پیوندي او ریتالونه جوروی.

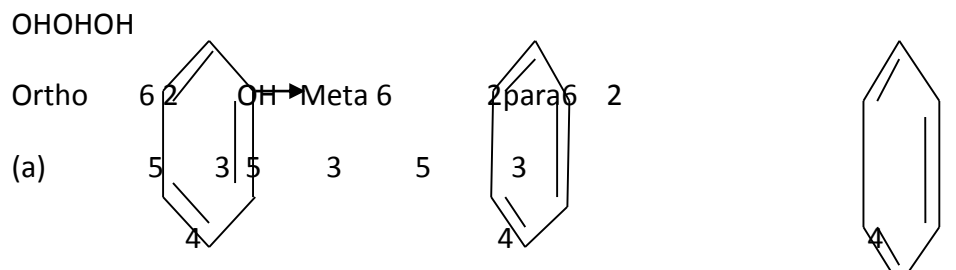
دميتان په مليکول کی چې د کاربن داتوم څلور واره SP<sup>3</sup> پیوندي او ریتالونه دهایدروجن دخلورو اتونونو دS او ریتالونه څلور کو ولانسی اړیکی جوروی د دغه او ریکوترمنځ زاویه ۲۸، ۱۰۹ درجی کو ولانسی اړیکی جوروی. دامونيا په مليکول کی چې د نایتروجن اتون دری SP<sup>3</sup> او ریتالونه دهایدروجن د دریو اتونونو سره دری کو ولانسی اړیکی جوروی او د SP<sup>3</sup> او ریتال ناپیلی پاتی کیږي دانپیلی او ریتال خپل

خنگ ته کیمیاوی اریکی دفع کوی چی په نتیجه کی ده  $\text{H}_3\text{N}^+$  په مالیکول کی  $\text{D}_2\text{NH}_3^+$  اویی کوچنی ۱۰۷ کیبری.

داوبوپه مالبکول کی داکسیجن دوه SP3 اور بیتالونه ناپیلی پاتی کیبری چی دغه اور بیتالونه هم پخپل مینج کی او هم خپلوخنگو ته کیمیاوی اریکی دفع کوی نود دفع ددغی زیاتی قوی له امله داوبو په مالیکول کی  $\text{D}_2\text{NH}_3^+$  اویه دیره کوچنی شوی ده.

### -:ایزومیری

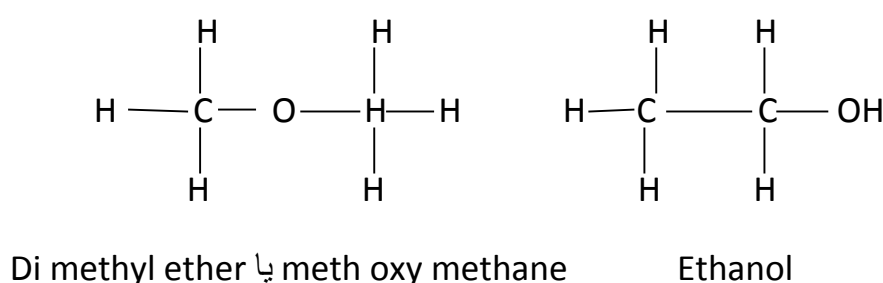
هغه کیمیاوی مرکبونه دی چی کیمیاوی جمعی فورمولونه یی یوشی او د مالیکولوجو جوربنتی فورمولونه یی توپیر لری. لاندی دھینوا ایزومیرونو مثالونه.



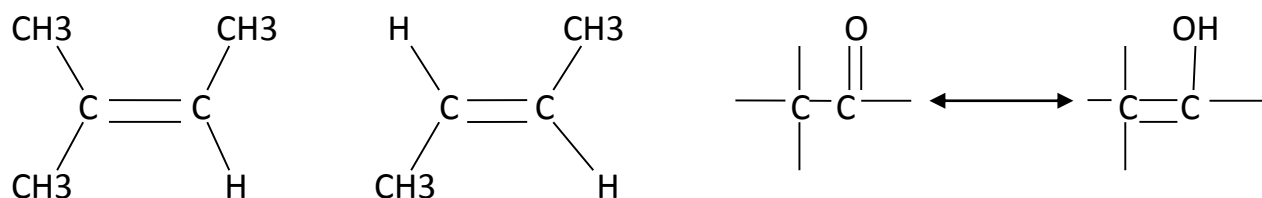
(b)



پورته جوربنتی ایزومیرونه گوری چی وظیفوی گروپونه یی یوشی خوپه مالیکولونوکی یی د ظیفوی گروپونو خایونه توپیر لری.



د جوربنتی ایزومیرونو مثالونه چی وظیفوی گروپونه یی توپیر لری.



Cis\_but\_2\_ene

trns\_but\_ene

Keto from enol tautomerism

Cis trans isomers in which the groups are distributed on a double bond.

دھنایی هندسی ایزو میری مثالونه Stereo isomerism سیترو ایزو میری.

ایزو میرونه کیدای شی چی مختلف مواد لکھو CH<sub>3</sub>-CH<sub>2</sub>-OH او CH<sub>3</sub>-O-CH<sub>3</sub> او CH<sub>3</sub>-CH(OH)-CH<sub>3</sub> په مالیکولونو کی دو ظیفوی گروپونومو قیعنونه توپیر لری چی دابول ایزو میروی دجور بستی ایزو میری په نوم یادیروی دجور بستی ایزو میرونو کیمیاوی او فزیکی خواص یو دبل څخه توپیر لری هغه مواد چی دمالیکولونو کیمیاوی فورمولونه یې یوشی او هم یو دبول وظیفوی گروپونه ګروپونه لری خوپه فضایی کی دو ظیفوی گروپونومو قیعنونه بو دبل څخه فرق ولری دابول ایزو میر دھنایی ایزو میری Stereo isomerism په نوم یادیروی.

دھنایی ایزو میری یو مثال cis trans ایزو میری ده چی په فضایی کی دو ظیفوی گروپونومو قیعنونه یې فرق لری.

### دکیمیاوی فورمول پیداکول:-

دیونامعلوم عضوی مرکب دکیمیاوی فورمول دپیداکولو اساس ده ګه مرکب ددعناصر و مقدار تعین تشکیلوی چی دھنیصدی په شکل لیکل شوی وی. دعناصر و موندل شوی فیصدی دھنوی په اتمی وزن ویشل کیری چی دھنی څخه دنامعلوم مرکب داتمو تنساب پیداکیری په ساده ډول دغه دیو مثال پواسطه تشریح کیږي.

دعناصر و مقداری انالیز پواسطه لاندی فیصدی پیدا شوی

اتومی وزن	فیصدی	خارج قسمت
C=12	C=40.82%	40. 82 : = 3 . 40
H=1	H=8.63%	8.63: 1=8.63
N=14	N=32.75%	23.75: 14=1.69
مجموعه	73,20%	
توپیر	O=26,80%	26,80:16=1,67
توله مجموعه	100,00%	

ددی په نتیجه کې:

C:H:N:O=3,40:8,63:1,69:1,76  
1,67  
C:H:N:O=2:5:1:1  
فورمول C2H5HO دی چې دخو واری اویا عمومي.  
C6H15O3, C4H10N2O2

(n=1, 2, 3)C<sub>2n</sub> H<sub>5n</sub> N<sub>n</sub> O<sub>n</sub> شکل هم نیولی شی.

مثال: یو عضوی تعامل چې دکاربن، هایدروجن اوکلورین عناصر لري کواننتاتیوی تجزیه مورته وروسته دسوچولو څخه په 1,79 دنوموری تعامل کی 0,88g کاربن دای اکساید او 0,36g او به په لاس راکړی مولی اندازه بی دتجزیي په مرسته دا عدداد 84,6g/mol وتاکل شوه. او س نوتاسی لوړی دافورمول پیداکړی او بیابی دجورښت ډول (ستركچر) معلوم کړي؟

حل: دکاربن دای اکساید څخه دکاربن اندازه پداکوو.

$$a) \text{C} + \text{O}_2 \rightarrow \text{CO}_2 \quad x = \frac{12\text{gr} * 0,88\text{gr}}{44\text{gr}} = \frac{10,56\text{gr}}{44\text{gr}}$$

$$\frac{12\text{gr}}{x} \times \frac{44\text{gr}}{0,88\text{gr}} = x = 0,24\text{gr}$$

دابو څخه دهایدروجن اندازه په لاس راوړو.

$$b) \text{H}_2 + \text{O}_2 \rightarrow \text{H}_2\text{O} \quad x = \frac{4\text{gr} * 0,36\text{gr}}{36\text{gr}} = 2,04\text{gr}$$

$$\frac{4gr}{x} \times \frac{36gr}{0,36gr} = 0,04gr$$

نوکله چی 1,gr عضوی ماده و سوچل شی په کی 0,24gr کاربن او 0,04gr هایدروجن لاسته را خی دکلورین اندازه دکاربن او هایدروجن دتوپیر څخه سری معلومولای شی.

$$1,7gr - (0,24gr + 0,04gr) = 1,7gr - 0,28gr = 1,42gr$$

د 1,7gr عضوی مادی دسوزولوڅخه 1,42gr دکلورین لاس ته را خی داندازوله تناسب څخه بیا داتومونو دشمیر تناسب پیداکیدای شی.

$$\text{دکاربن فیصدی} \times \text{یومول دکاربن} = \frac{1mol \times 0,24gr}{12} = 0,02 gr/mol$$

$$\text{فیصدی دهایدروجن} \times \text{هایدروجنیمول} = \frac{1mol \times 0,04gr}{1} = 0,04 gr/mol$$

$$\text{فیصدی دکلورین} \times \text{کلورینیمول} = \frac{1mol \times 1,42gr}{35} = 0,04 gr/mol$$

خرنگه چی دلته تر تولوکوچنی عدد 0,02 دی نواوس دهر عنصر مولی نسبت پر همدغه عددویشو ترڅوتام اعدادتر لاسه کړو.

$$\text{کاربن} = \frac{0,02}{0,02} = 1 \quad \text{هایدروجن} = \frac{0,04}{0,02} = 2 \quad \text{کلورین} = \frac{0,04}{0,02} = 2$$

کله چی دا پورته عددونه په عمومی فورمول  $CnH2nCl2n$  کی ولیکل شی نوبه لاندی ډول سره داتوموشمیر په فورمول کی پیداکېږي.  
مولی اندازه دې په لاندی ډول دی.

$$\begin{aligned} 1C &= 12\text{gr/mol} \\ 2H &= 2\text{gr/mol} \\ 2Cl &= 71\text{gr/mol} \\ \hline CH_2 Cl_2 &= 85\text{gr/mol} \end{aligned}$$

خرنگه چی په سوال کی دمرکب مالیکولی کتله تقریباً 84,6g/mol را کړل شوی ده پس دغه فورمول دمرکب حقیقی فورمول دی تعامل لپاره یوازی یوتاکلی جورښت یاسترکچر شته چی هغه عبارت له دی کلورومیتان  $Dichloromethane$  څخه.



### تجزیه:-

تجزیه په دوه ډوله ده، توصیفی تجزیه چی دیوی مادی اجزاوی بنی او مقداری تجزیه دعنصرواندازه او مقدار په تجزیه شوی مرکب کی رابنی مثلایه عضوی مرکبونوکی دکاربن او هایدروجن دفیصدی دپیداکولولپاره ددی ډول فورمولوڅخه استفاده کوو.

$$H\% = \frac{وزن H_2O \times 2 / 18 \times 100}{د عضوی مادی وزن}$$

$$C\% = \frac{وزن CO_2 \times 12 / 44 \times 100}{د عضوی مادی وزن}$$

مثال:- د 2 گرامه عضوی مادی د سوئیدو خخه 3,8gr کاربن دای اکساید او 4 گرامه  $H_2O$  حاصل شوی دی. تاسو به نوموری مرکب کی دکاربن او هایدروجن فیصدی معلوم کری .  
حل: لومبری طریقه:-

$$C\% = \frac{3,8gr \times \frac{12}{44} \times 100}{2gr} = \frac{3,8gr \times \frac{1200}{44}}{2gr} = \frac{3,8gr \times 27,27}{2gr} = \frac{103,63}{2gr} = 51,81\%$$

$$H\% = \frac{4gr \times \frac{2}{18} \times 100}{2gr} = \frac{4gr \times \frac{200}{18}}{2gr} = \frac{4gr \times 11,11}{2gr} = \frac{44,444}{2gr} = 22,22\%$$

عضوی ماده  $CO_2$

دو همه طریقه:-

$$a) \frac{3,8gr}{x} \times \frac{2gr}{100gr} = X = \frac{3,8gr \times 100gr}{2gr} = \frac{380gr}{2gr} = 190gr CO_2$$

C               $CO_2$

$$\frac{12gr}{x} \times \frac{44gr}{190gr} = X = \frac{12gr \times 190gr}{44gr} = \frac{2280gr}{44} = 51,81\%$$

$H_2O$         عضوی ماده

$$b) \frac{4gr}{x} \times \frac{2gr}{100gr} = X = \frac{4gr \times 100gr}{2gr} = \frac{400gr}{2} = 200gr$$

H     $H_2O$

$$\frac{2gr}{X} \times \frac{18gr}{200gr} = X = \frac{2gr \times 200gr}{18gr} = \frac{400gr}{18} = 22,22\%$$

په تولو عضوی مرکبونو کی د  $C$  او  $H$  فیصدی داسی په اسانی سره نه معلومیری بلکه دهغه دمعلوم مولو او تشخیص لپاره باید تجربه سرته ورسو.

مثال: دیومرکب په سلوبرخوکی 39,99٪ برخی کاربن 6,65٪ برخی هایدروجن او 53,29٪ اکسیجن موجود دی که دمرکب مالیکولی وزن موهم تجربتاً 180,18 پیداکری وی نوپیداکری؟

الف: دکاربن، هایدروجن او اکسیجن دمولونونسبت.

ب: دمرکب ساده کیمیاوی فورمول

ج: دمرکب حقیقی کیمیاوی فورمول.

• په لاندی مرکباتوکی عضوی او غیر عضوی مرکبونه په نښه کړی؟

- a) HCl
- b) CCl<sub>4</sub>
- c) CHl<sub>3</sub>
- d) CS<sub>2</sub>
- e) C<sub>6</sub>H<sub>12</sub>O<sub>6</sub>
- f) CO<sub>2</sub>
- g) HCN
- i) CO<sub>3</sub>
- j) CBr<sub>4</sub>
- k) SO<sub>2</sub>
- l) CH<sub>3</sub>CO<sub>2</sub>H

## هایدروکاربونونه

### *Hydrocarbons*

ساده عضوی مرکبات یوازی دکاربن او هایدروجن د اتومو څخه جوړشوي. دغه مرکبات د کیمیاوی خواصوله مخی په دریوګرپوویشل کېږي.

- . Cycloalkane او یاسایکلوالکان Alkane یا یارافین Paraffin
- . Alkanes او الکاین Olefin یا الیفین Alkene
- . اروماتیکی هایدروکاربونونه.

Organic compounds

Acyclic compounds  
(open chain)

Or

Aliphatic compound

Unbranched chain

P

CH3-CH2-CH2-CH3CH3-CH2-CH=CH2CH3-CH2-C#CH

Branched chain Homocyclic C M P Heterocyclic C M

P

CH3-CH-CH3CH3CH3-C=CH2

CH3

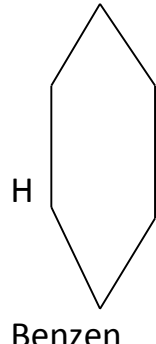
Cyclic compounds  
(closed chain)

Aromatic

Non

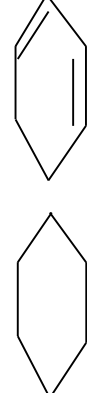
aromatic

Aromatic C M P

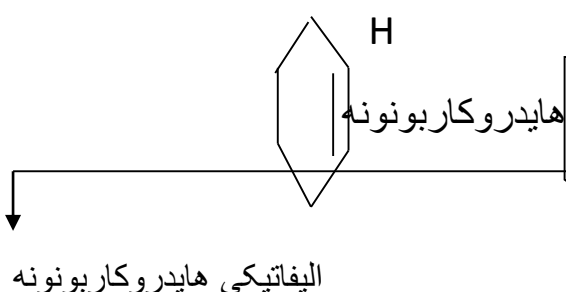


Benzen

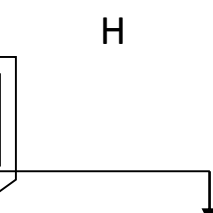
Alicyclic c m p



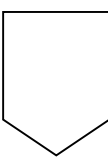
هایدروکاربونونه

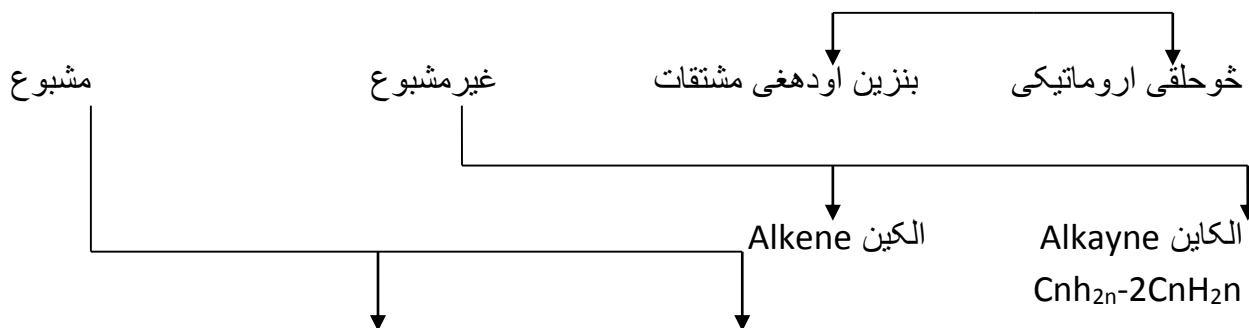


الیفاتیکی هایدروکاربونونه



اروماتیکی هایدروکاربونونه





الیفاتیک یا حنخیری هایدروکاربونونه :-Aliphatic Hydrocarbons  
الیفاتیک هایدروکاربونونه هغه مركبات دی چی دکاربن اتومونه یی یودبل سره دخنخیری په شکل په مستقیم ٻول یا په منشعب ٻول وصل شوی وی مگر اولنی او اخرنی کاربونونه یودبل سره وصل نه وی.  
الیفاتیک ها یدروکاربونونه په دوبرخو ويشل شوی دی.

چی دالکان Alkane، سایكلو الکان Cyclo Alkane، الکلین Alkelene او الکائین يالکیلین خخه عبارت دی.

### -:- Alkane

الکان دکاربن او هایدروجن الیفاتیکی مركبات دی چی عمومی فارمول یی  $CnH2n+2$  دی او دمشبوع هایدروکاربونوا پارافین هایدروکاربونو په نوم یادیروی. دالکائین دمرکباتونونو په اخري کي Jane را راحی چی دهگی ساده مركبات معمولی نومونه یی لکه میتان، ايتان، پروپان، او بیوتان، هغه الیفاتیکی مركبات چی دکاربن شمير یی پنځه او یاده ځخه زیات وی دهگی نوم دلاتینی اعدادو ځخه اخیستل کيری.  
که چيری دالکان په مرکباتو کي دهایدروجن یو اتوم کم شی نودغه ګروپ دالکاپل Alkayel په نوم یادیروی. دمثال په توګه:



که دمیتان ځخه دهایدروجن دوه اتومه کم شی نودغه ګروپ  $\text{CH}_2\text{--Dimethylin}$  په نوم یادیروی، دمثال په توګه.  
 $\text{Cl--ch}_2\text{--Cl}$  Methylen chloraid

ددی کورنی هر مركب له مخکنی او وروستی مركب ځخه په ترتیب سره  $\text{CH}_2$  په اندازه توپيرلری ددی کورنی څلور لمري مرکبونه میتان، ايتان، بروبان او بیوتان دی په عادي تودو خه کی چی غازونه دی دېنځه ځخه تر او وولس مركب پوري مایع او دهگه وروسته جامد دی.

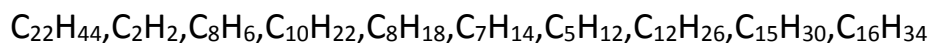
تول مشبوع هایدروکاربونونه یه او بوكی نه حلیروی مگر په نورو عضوی محللونونکی لکه بنzin او ایتروکی حلیروی. که چيری یو عضوی مركب په بل مركب باندی تبدیل شی دغی طریقی ته دهمولوگ Hommologe یا متجانسه سلسنه وايی وروسته دهمولوگ سلسنه داسیتعريف کوو.

### -:- Hommologe

دهگی سلسلي ځخه عبارت ده چی په هغه کی مخکنی مركب دوروستی مركب ځخه  $\text{D}_2\text{Ch}$  یا میتاپل دکروپ په اندازه فرق وکړي دعضوی کیمیا په چوکات کی مشبوع هایدروکاربونو ته سرحدی هایدروکاربونونه هم ويل کيری ټکه دهایدروجن داتومو په واسطه تر اخره سرح پوري مشبوع شوی وی دمشبوع هایدروکاربونو بول نوم پارافین دی یعنی لږ فعاله مرکبونه چی خپله پارافین د دوکلیمو ځخه جوره شوی چی یوه یی Param دلبر او بول یی offinis په معنی دفعاليت دی.

په مشبوع هایدروکاربونوکی  $\text{CH}_2$  یامیتايل گروب په اضافه کیدوسره ددی مرکباتو په کیمیاوی خواصوکی توپیرنه راھی مگرددغه گروب په اضافه کیدوسره یې فزیکی خواص بودبله فرق کوی ھکه چی دغه دمالیکولی وزن په اضافه کیدوسره یې دجوش او ویلی کیدونقطی تغیرکوی.

❖ په لاندی مرکبونوکی کوم مشبوع هایدروکاربونونه دی؟



❖ ساختامانی مالیکولی فورمول دهغه مشبوع هایدروکاربونو ولیکی چی په خپل ترکیب کی  
17"11"23 او 40"کاربونونه ولری.

یادونه: لمري دری هایدروکاربونونه ایزومیرونے نلری  $\text{CH}_4, \text{C}_2\text{H}_6, \text{C}_3\text{H}_8, \text{C}_4\text{H}_{10}$  دوه دوه ایزومیرونے لری  
دری  $\text{C}_5\text{H}_{12}$  پنځه ایزومیرونه لری.

په لاندی جدول کی دھینوالکانو نومونه، مجموعی فورمول، دوبلي کیدوتکی، داوشیدوتکی

دابشدو تکی دوبلي کیدوتکی	فورمولونوم		
Methane	$\text{CH}_4$	-184	-164
Ethane	$\text{C}_2\text{H}_6$	-172	-89
Propane	$\text{C}_3\text{H}_8$	-190	-42
Butane	$\text{C}_4\text{H}_{10}$	-135	-0,5
Pentane	$\text{C}_5\text{H}_{12}$	-129	36

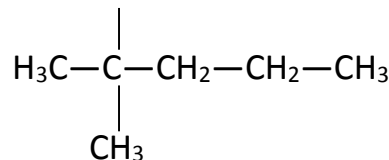
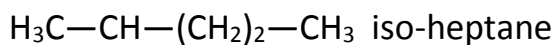
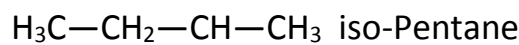
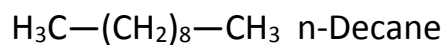
## دنوم اینسوندی عمومی قاعده(نامگذاری):-

### **International of pure and applied chemistry(IUPAC)**

عضوی مرکبونه IUPAC دنوم اینسوندی (نامگذاری) پر اساس نومول کیزی لakan دھینو دیر و مشهور و مرکبات ولپاره IUPAC دنوم ترخنگ پخوانی مروج او معمول نومونه هم جواز لری

دنو اینسوندی په معمولی سیستم کی دالکانوم مختلف ساختمانی ایزو و مر دهغه دنوم نه مخکی دو n,iso-ao مختاری (پیشوند) په کینسوندلوسره توپیر کيردي.

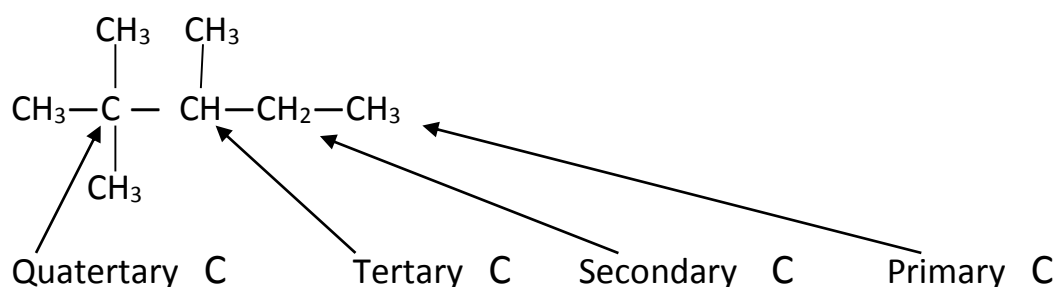
په n-Alkane کی دکاربن اتومونه یومستقیم ٿنڀیر او په ISO-Alkane کی منشعب ٿنڀیری ساختمانی لری .



Neo pentane

Neo heptane

که چيری په مشبوع هايدروکاربونو (الكان) کی دکاربن په اتوموكی دالکايل یو گروپ نصب وی نودغه کاربن داولی کاربن او که دالکايل دوه گروپونه نصب وی د دوهمی کاربن او که دالکايل دری گروپونه نصب وی د دريمی کاربن په نوم Tertiary carbon او که دالکايل دری گروپونه نصب وی د دريمی کاربن Secondary carbons ياديری .

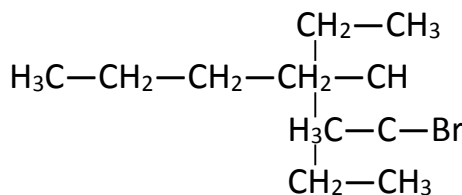


1. Primary Alkyl groups  $\text{H}_3\text{C}-\text{CH}_2-\text{1 Carbon}$

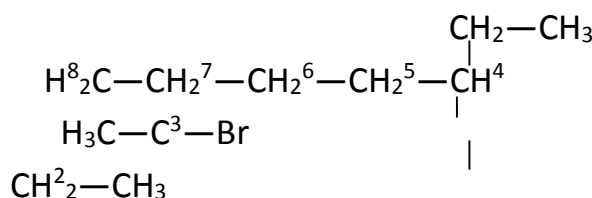
2. Secondary Alkyl groups  $\text{H}_3\text{C}-\text{CH}-\text{2 Carbon}$   
 $\text{CH}_3 \text{ CH}_3$

3. Tertiary Alkyl group  $\text{H}_3\text{C}-\text{C}-\text{3 CARBON}$   
 $\text{CH}_3$

IUPAC دنوم اینسونی په سیستم کی اصلی اساسی دنور مال هایدروکاربونو Alkan جو روی ددی خخه پرته نورهایروکاربونونه اودهغی مشتقات په سیتماتیکی ډول دلاندی اساسی قاعدهله مخی نومول کیری. 1. لمی باید هغه اوړد حنځیر پیداشیچې په هغه باندی د تولونه زیات فعال ګروپونه نصب وی دمثال په توګه لاندی ساختمانی فورمول به نظرکی نیسو.

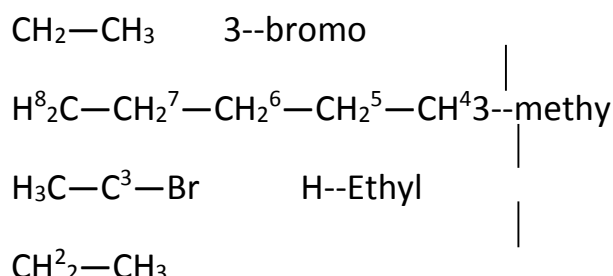


په دی ساختمانی فورمول کی اوړد حنځیر دکاربن اته اتومونه لري یعنی Octane 2. ددغه اوړد حنځیر دکاربن اتومونه باید هغه سرنه وشمیل شی ترڅودکاربن هغه اتومونه چې زیاتی معوضی substitutes کوچنی عدد واخلي.



دکاربن هغه اتوم چې زیاتی معوضی لري دریم کاربن دی نوله همدی کبله دکاربن د حنځیر شمیرنه له بنی خوا نه شروع شو.

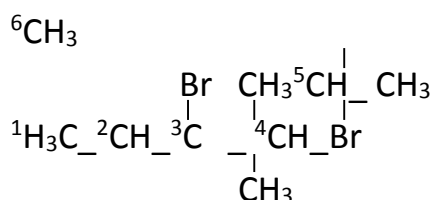
3. معوضی بایدونومول شی اودهغه موقعیت دکلربن داتومو په خنځیر کی تعین شی.



4. د مرکب باید ولیکل شی چې په هغه کی معوضی substitute د الفبا په شکل ترتیب شوی وی . 3- Bromo-4-ethyl-3-methyl octane

5. که یوه معوضی په یوه الکان کی څوخلی موجوده وی نودغه معوضی د tetrautri hexa , penta

..... په شکل بشودل کیری اوچ پ خواته بی دهغه کاربن عددونه لیکل کیری چې په هغه کاربن باندی معوضی نصب دی . دمثال په توګه .



یوڅو مثالونه:

**2,4-DIBROMO-3,3,5-TRIMETHYL HEXANE**

2-Methyl butane

2,2-Dimethyl butane

1-chlor-2-methyl

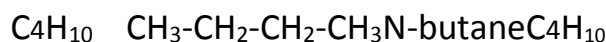
Iso pentane

Neo hexane

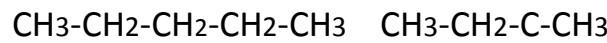
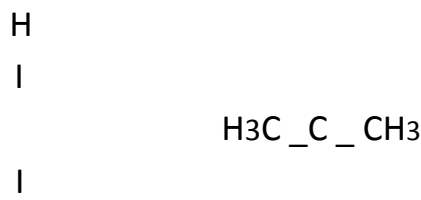
butane

**ساختمانی ایزومیری:**

هغه مرکبات دی چی یوشان مجموعی فورمول لری ليکن مختلف ساختمانونه ولری ایزومیر بالل کیروی دمثال په توګه بیوتان Butane چی مجموعی فورمول یی  $\text{C}_4\text{H}_{10}$  دی. اخیت ورکولای شی چی یو یی عادی یا normal او بل یی isobutene چی مساوی = isos دی په  $n$ - butane کی د کاربن ایومونه یو په بل پسی د ځنځیر کريو په شان ترلى دی اما iso butane یو منشروب ساختمان لری.



i so-butane

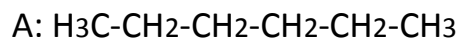
 $\text{H}_3\text{C}-\text{C}-\text{CH}_3$ 

N-Pentane

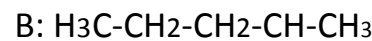
ISO-Pentane

Neopentane

d ایزومیری په لاندی ډول دی.



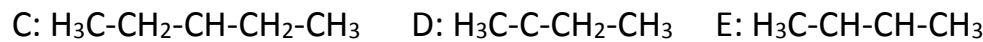
نارمل هگزان



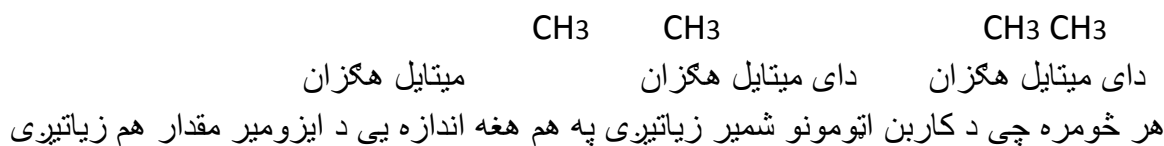
امیتايل هگزان

 $\text{CH}_3$ 

|

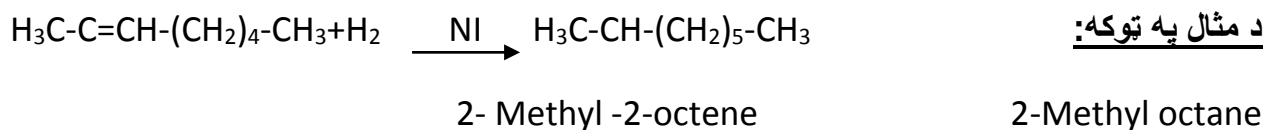
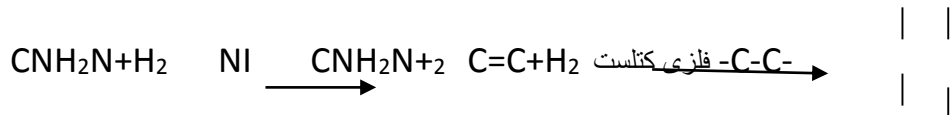


| | | |



کارنخانگی : د  $\text{C}_7\text{H}_{16}$  هیتان هایدرو کاربن تول ممکنه ایزو میرونه ولیکی او نومونه يی واخلی؟  
دالکانو استحصال: الکان د مختلفو طریقو پواسطه استحصال کیدای شي.

۱: د الکین د کتلستی هایدو جشن څخه : غیر مشبوع هایدو کاربونونه Alkenes د فلزی کتلست په موجودیت کی هایدرو جن په خپله دوه ګونی اړیکه نصب کوي او مشبوع هایدرو کاربنونه  
حاصلیوری . څرنګه چی الکین د مختلفو طریقو په واسطه په اسانی لاسته راول کیری  
نو له همدی کبله د الکانو د استحصال دغه طریقه پېړه مهمه شمیرل کیری.



الکان د کایل هلو جین څخه په مختلفو طریقه لاسته را خی چی په لاندی بول تشریح کیری .

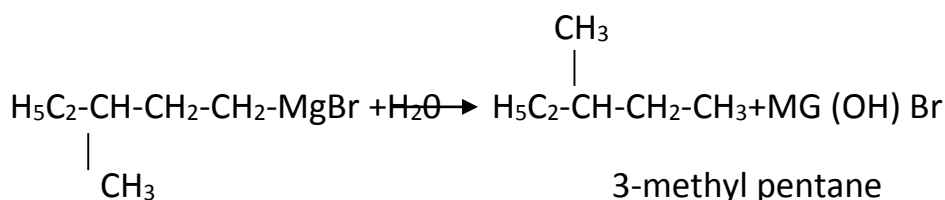
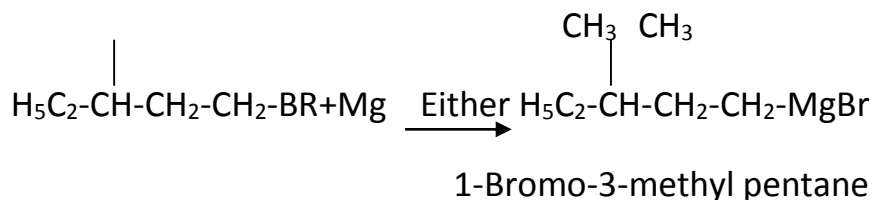
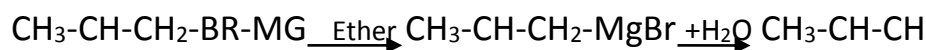
۲- د ګرینارد د مرکباتو د هایدرو لیز څخه : د ګرینارد مرکب د کایل هلو جینو او مکنیزیم د تعامل څخه  
لاسته را خی . د ګرینار په معیار کی د کاربن او مکنیزم اړیکه دیره فعاله ده او د او بو پواسطه په اسانی  
سره جدا کیری . پروتون په کاربن چی منفی چارج لری او هایدرو کسیل ایون په چارج مکنیزیم باندی چی  
مثبت چارج لری نصب کیری .



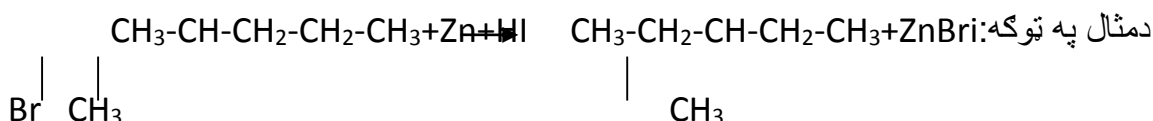
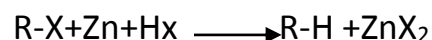
الکان

د مثال په توګه :





۳- د الکایل هلایدونو تعامل دیومفوتری فلز او هلوجنی تیزابو پواسطه.

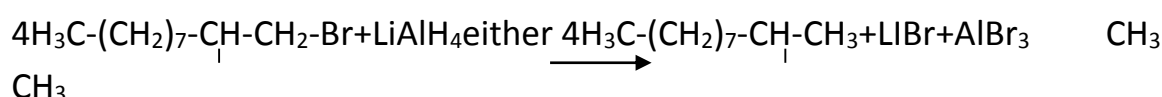


2-Bromo-3-methyl pentane 3 methyl pentane

۴: د الکایل هلایدونو تعامل د سیتم المونیم هایدراید (Li Al H<sub>4</sub>) او یا سودیم بورو هایدرايد (NABH<sub>4</sub>) د ارجاع په واسطه الکایل هلو جیند په کان بدلیری.



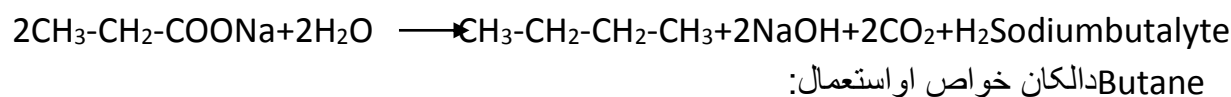
د مثال یه توګه:



دورتست نتیز: که چیری دوه مول الکیل هلاید ددهو مول فلزی سودیم سره ترکیب شی په نتیجه کی کان لاسته رائی.  $\text{R-R} + 2\text{NaX} \longrightarrow \text{R-R} + 2\text{NaX}$  د مثال په توګه:



د عضوی مالگو له سودیم، پوتاشیم او یا کلسیم له الکترولیز څخه الکان لاسته رائی مثلا



د الکانو اول څلور مرکبات میتان، ایتان، پروپان او بیوتان په عادی تودو خه کی غازونه دی -N-Heptadecan (C17 H36) نه تر مرکب پوری مایع او د هغى نه لور الکان د جامد په حالت پیداکړی. مایع الکان د بنzin ښوی لری لیکن ګازی او جامد الکان ښوی نه لری. الکان په ضعیفو محلولو

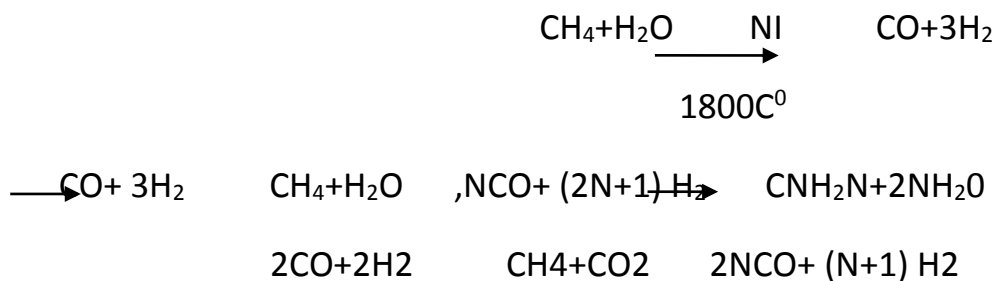
او بنzin کی په شه توګه حلیری. لیکن په قوى محللو لکه او به او یا دای میتاپل سلفايد کی د الکانو د حلیدو قابلیت پیر کم دی. کله چې د الکان په مرکب کی د CH<sub>2</sub> یو گروپ اضافه شی نو د ایشیدو تکی یو لوړیږی. منشروب الکان N-Alkane په پرتله د تودو خی په تیته درجه کی اینسی.

په لاندی جدول کی د ځینو الکانو مالیکولی وزن، د ویلی کیدو او اینسیدو تکی درکړل شوی دی.

الکان	مالیکولی وزن	د ویلی کیدو تکی C° (M.P)	د اینسیدو تکی (B.P)
Butane	58,1	-138,3	-0,5
I so butane	58,1	-159,4	-11,7
Pentane	72,3	-129,7	+36,1
I so pentane	72,3	-159,9	+27,9
Neo pentane	72,3	-16,6	+9,5
Hexane	86,	-95	+69
I so hexane	86	-188	+60,3
3- methyl pentane	86	-188	+63,3
2-3 Di methyl butane	86	-128,5	+58
Neo hexane	86	-99,9	+49,7
Hexamethylene	114	+100,7	+106,5

دبورتني جدول څخه په بنه توګه ځرګندیږی چې د منشروب الکانو د اینسیدو تکی د نورمال الکانو په پرتله تیټ دی. د مثال په ډول 36,1 C° په n-pentane

او Neo pentane په 9,5C<sup>0</sup> کې چې اینسیدو رائی. د الکانو گازونه د حمکنی گازو (طبیعی گاز) اصلی برخه جوروی. طبیعی گاز د حمکنی لاندی د پترولیم پر سر گازونه دی چې ۸۵٪ میتان٪ ۱۰٪ ایتان٪ ۳٪ پروپان او له دی پرته بوتان، کاربن ډای اکساید، اکسیجن، نایتروجن، هایدروجن، سلفاید او نورغازونه پکی وی. د الکان گازونه په فولادی بوتلو کې ځای پرڅای کیری او له هغه څخه د سوچولو لپاره کته اخیستل کیری. په تخنیک کې د میتان څخه د تودوختی په 450C<sup>0</sup> او نیکل په موجودیت کې هایدروجن او کاربن مونو اکساید حاصلیږي.



د الکانو تعاملات: (ALKYNE, ALKENE) پرخلاف مشبوع الکان حتی په ډیره لوره تودوخته کې هم د غلیظو فلزی تیزابونو، قلوی، او د تحمض او ارجاع کوونکو موادو سره تعامل نه کوي. د الکانو هلوجنشین تعویضی تعاملات او د تحمض يا سوزلو تعاملات د الکانو د مهمو تعاملاتو څخه شمیرل کیری،

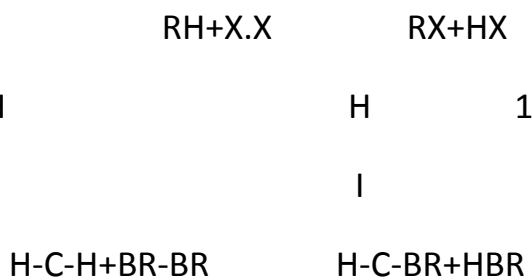
مګر په خاصو شرایطو کښی کولای شي چې لاندی ټینی نور تعاملات پری اجرا شي.

1-aulo genations 2-sulphonation 3-combustion 4-aut oxidation 5-nitration

کیمیاوی خواص: پورته ذکر شوی تعاملات د الکانو د کیمیاوی خواصو لپاره کیفیت کوي.

1- هلوجنشین(halogenations) الکان په تیاره او عادی تودوخته کې د هلوجن د مالیکولو سره لکه (کلورین، برومین ...) تعامل نه کوي.

لیکن که د الکانو او هلوجن مالیکول ته د لمړ ور انگۍ ورسیروی یا د ۳۰۰C<sup>0</sup> څخه زیاته تودوخته ورکړل سی نو تعویضی تعاملات (substitutions reaction) اجرا کیری چې د هغې په نتیجه کې الکايل هلوجنیداو  $\times$  حاصلیږي.



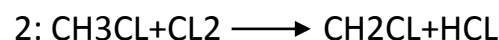


Methyl bromide (mono bromomethyle)

2 د میتان او کلورین د تعامل خخه مختلف محلولونه لکه میتایل کلوراید (کلورومیتان) میتلین کلوراید(دای کلورو میتان ) کلورو فورم (تری کلورو میتان) کاربن تیترالکلوراید(تیترا کلورو میتان) حاصلیرى.



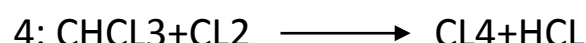
Methyl chloride (mono chloromethane)



Methylene dichloride (dichloromethane)



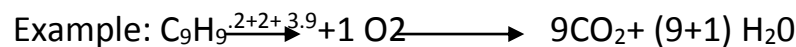
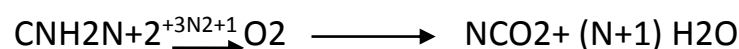
Chloroform (tri chloromethane)



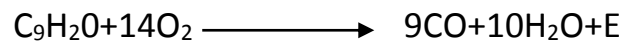
Carbon tetrachloride (tetra chloromethane)

### Oxidation , combustion

د الکانو سوئیدل د اکسیجن په موجودیت کی ددی باندی گرخی چې په نتیجه کی کاربن ډای اکساید، او به او انرژی تولید کړی چې عمومی معادله یې پدی ډول ده .



$$\text{N}=9$$



نوموری تعاملات انرژی ته ضرورت نلري له خپله ځانه انرژی خارجو (Exo thermic)

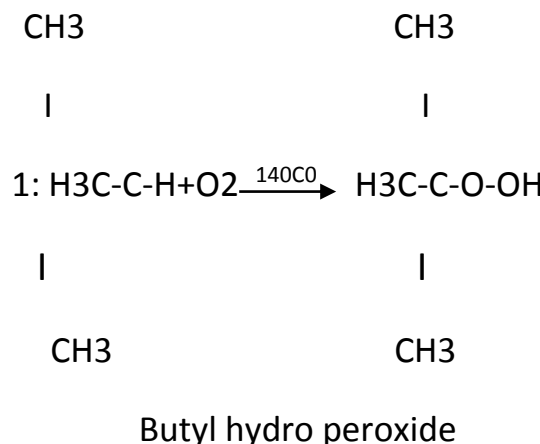
**۳- خود بخودی تحمض:** (Auto oxidation) عضوی مرکبات نه یو ائی د سوزولوپواسطه دهوا دا کسیجن سره تعامل کوي بلکه دوي په عادي تودوخره کي هم د هوا داکسیجن پواسطه په ورو ورو تحمض کيری .

د تحمض دغسی جريان چی په هجه کي کتلست نه استعماليری د خود بخودی تحمض يا (Auto oxidation) په نامه ياديری .

او په دی دول تعاملاتو کي پر ٿائي ددي چی انرژي آزاد کري انرژي ته ضريرت لري يعني (Endo thermic).

غیر فعال (n-alkene) په عادي تودوخره کي په ڊيره کم اندازه تحمض کيری. ليڪن منشروب الکان بالخصوص چی دريمی کاربن (Tertiary carbon) ولري د تودوخری په لوړه درجه کي تعامل کوي .

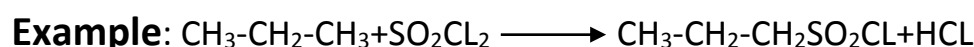
1:



**۴: سلفونيشن (Sulphonation):** د الکانو د سلفر لرونکي هلوجن (ڊايكلوروسلفاید) سره یو ٿائي کيری او په نتیجه کي الکايل هلوجيند (R-CL) لاسته راكوي نوموري تعامل سلفو کلوريشن هم ويل کيری C.



40-80CO



Propyl sulphuryl chloride

5: نایتریشن (nitration) دالکان د نایترول کولوخته عبارت دی .

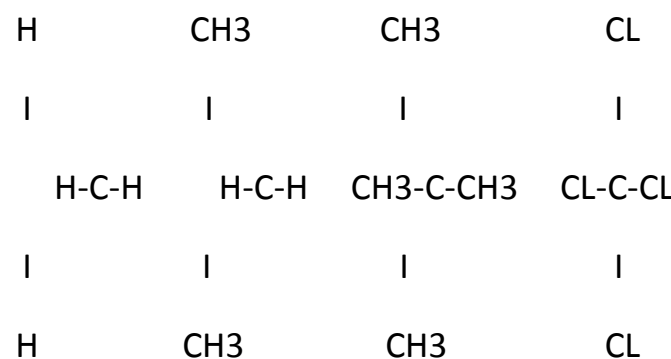


په عمومی دول الکانونه په ددو سیستمونو سره نومول کیروی.

الف: منطقیا اشتراقی سیستم نوم اینبندنه

ب: بین المللی یا *UPAC* سیستم نوم اینبندنه

۱: منطقی سیستم : پدی سیستم د الکان کورنی لومری مرکب CH<sub>4</sub> فرضوو او نومونه بی بردو د میتان د مرکب C د مرکز په توګه تاکو او دهغه هر هایدروجن چې په یو رادیکل یا گروپ تعویض شوی وی د هغو نومونه اخلو . مثلا



تیترا کلورو میتان، تیترا میتاکل میتان، میتاکل میتان، میتان

همدارنگه په دی سیستم کی (N-ISO NEO) په شوندو یا لفظو څخه هم کار اخیستل کیروی.

ب: بین المللی سیستم : پدی سیستم کی باید لاندی خبری په یاد ولري.

۱: هغه الکان چې اوږد منشروب شکل ولري او اوږد ترینه کاربنی ځنځیر پیداکړو.

۲: د کاربن د هغه اټوم څخه نمره یا شماره شروع چې معا وصنی ته نبردی وی.

۳: که په ځنځیر باندی څو رادیکلونه تېلی وی نو لومری کوچنی رادیکل نوم بیا د لوی رادیکل نوم او په اخو کی د شمیر له مخی دالکان نوم ذکر کوو.

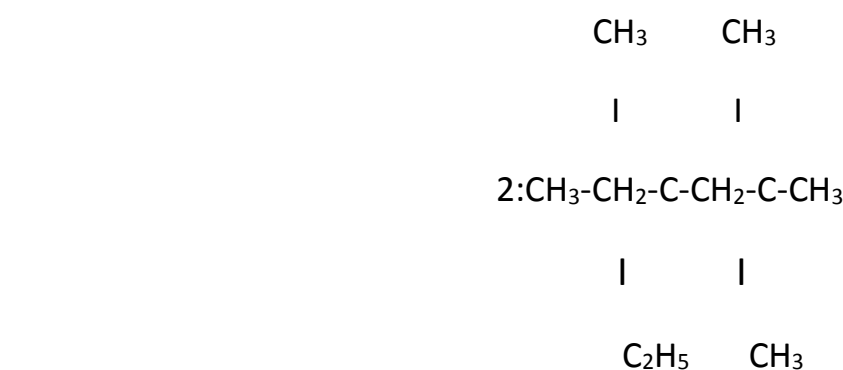
۴: د رادیکوونو د شمیر له مخی د مونو، دای، تراوی، او تتراء کلمات ذکر کوو.

لاندی مرکبات نامګزاری کړی

د لاندی مرکباتو ساختمان ولیکی ؟

1: CH<sub>3</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-CH<sub>3</sub>

CH <sub>2</sub>		۱: میتايل ايزوپروپایل بوتايل میتان
		۲: ۲، ۴ تراي میتايل پنتان
H <sub>3</sub> C-C-CH <sub>3</sub>		۳: ۳، ۴ داي میتايل ۴ ايتايل پنتان
		۴: ۴، ۵ داي ايتايل هگزان
CH-CH <sub>2</sub> -CH <sub>3</sub>		۵: ۳، ۴ داي میتايل ۵ پروپان هیبتان
		۶: ۳، ۲ داي كلورو ۵ ايتايل نونان
CH <sub>3</sub>		۷: د پنتان ايزوميری ولیکی؟



### الکینونه (Alkenes)

الکینونه د اولیفونو (olefins) په نام هم يادیږي . نوموری مرکبات د الکان په مقایسه دوه اتومه د هایدروجن کم لري حکه د غیر مشبوع هایدروکاربنو په جمله کي رائي عمومي فارمول بي لکه د سایکلو الکان  $\text{C}_2\text{H}_{2n}$  ددی .

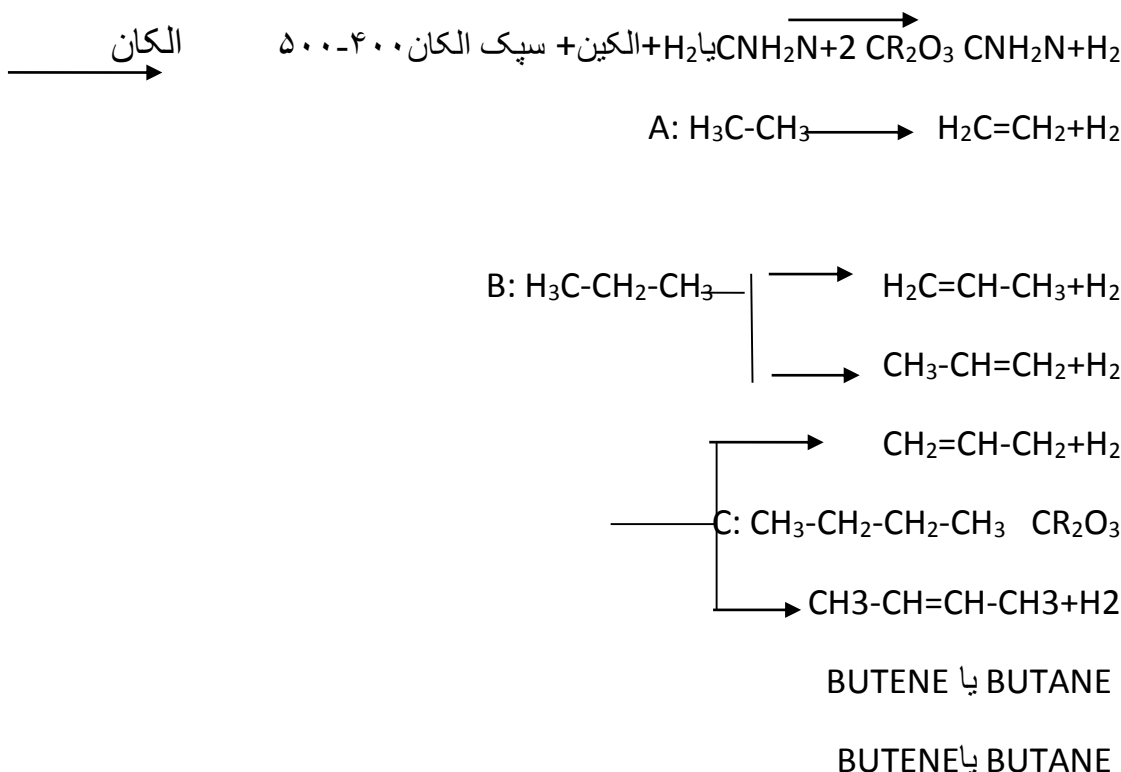
ددوی په جورېست کي یوه یا خو دوه گونی رابطی کیدای شی دا تعامل له مخی دوه گونی رابطه د یوه گونی په پرتله فعاله ده حکه نو کیمیاوی تعاملاتو کي برخه اخلي . د مثال پههول .



د الکینو استحصال: الکینونه په مختلفو طریقو استحصالیوری.

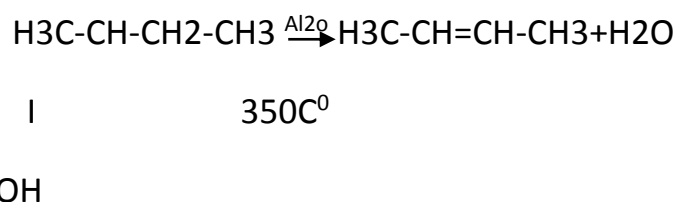
۱: د الکانو د حرارتی تجزیه څخه (PYROLYSE) په ضرورت کی کوچنی الکین د الکانو د تجزیه څخه لاس ته راھی او Cracking split په نامه یادیږی .

الکان په لوړه تودخه ۵۰۰ او د کتلستو لکه (CR<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, SIO<sub>2</sub>, AL<sub>2</sub>O<sub>3</sub>) په موجودیت کی په الکین بدلیږی.



## ۲: د کولو دی هایدیشن (*Dehydration*)

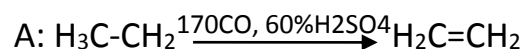
د کولو څخه په پورته تودو خه او د المونیم اکساید Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub> په موجودیت کی او به خارجیږی او الکین لاس ته راھی.



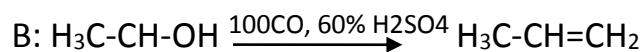
همدارنګه له کولو نه د ګوګرو تیزاب په موجودیت کی تودو خه وړکړل شی نو د کولو څخه او به خارجیږی او الکین حاصلیږی.

د تعامل سرعت د اولی الکول (primary) څخه د دریمی (tertiary) الکولو په طرف زیاتیری.

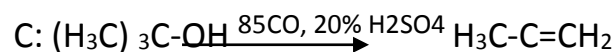
د مثال په توګه :



### Ethane



-H<sub>2</sub>O                          Propane



-H<sub>2</sub>O |

CH3

## د الکايل د هلوچنو څخه :

د الکايل هلوچيند او فلاري يا الکولو د یو ځاي کيدو څخه الکين لاسته رخي.



## PROPYL CHLORID

## PROPENE



## ۴: د مجاورو دی هلجنیدو څخه:

دادای الکایل هلوجیند او  $NZn$  دیو ٿای کیدو ٿخه لاس ته رائی.

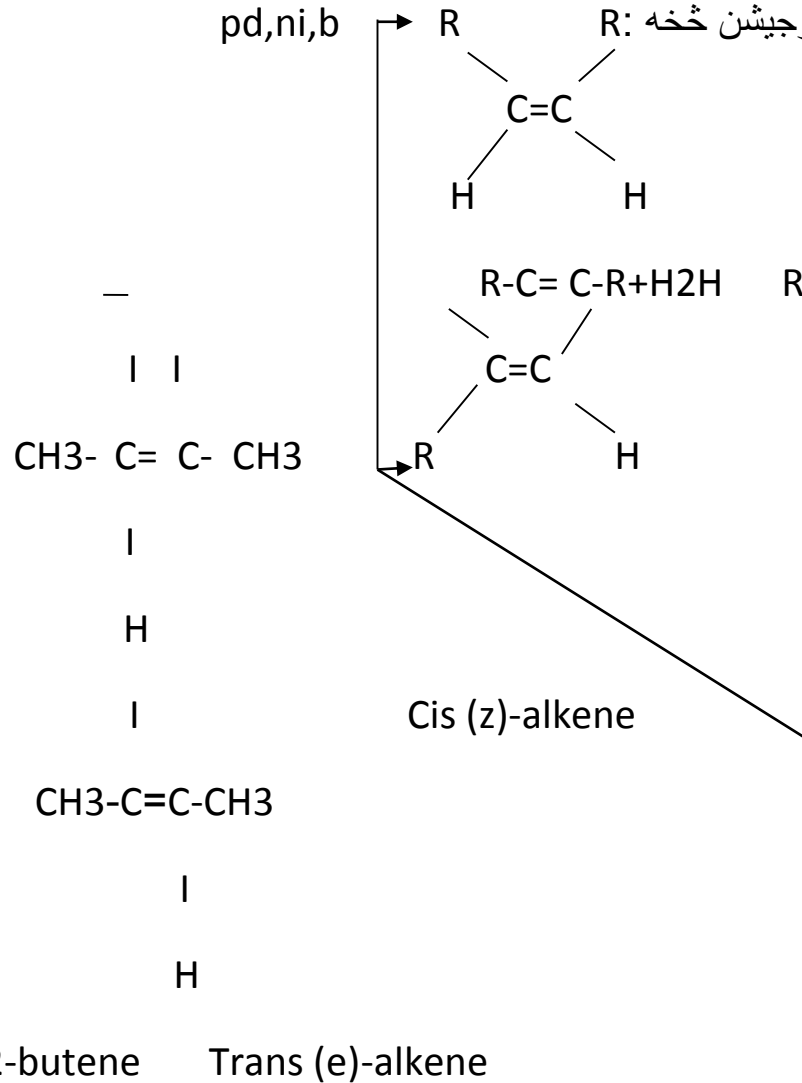


| |

BR BR

DI BROMO PROPANE      PROPENE

د الکاین د هایدرو جیشن څخه: pd,ni,b

د الکینو فزیکی خواص:

- ❖ ددوی کثافت تر او بيو لړ دي.
- ❖ د C4C1 پوري ګازونه لري.
- ❖ د C15C5 پوري مایع دي.
- ❖ د C16C16 لوی او مساوی جامد دي.
- ❖ د کاربن د شمیر په زیاتیدو سره ددوی جوش نقطی او ویلی کیدو نقطی زیاتیری.

❖ ددوی د حل کیدو قابلیت په او بو کی لو وی په غیر قطبی محلولونو کی لکه بنzin ، ایتر او کلوروفورم کی بیر وی .

د الکینونه کیمیاوی تعاملات:

الکینونه د الکانو په پرتله بیر فعال دی .

دا ځکه چی الکینونه غیر ثابت پای (TC) رابطه لری او د کاربن د هغو ایومونو ترمینج چی دوه گونی رابطه لری منفی چارج موجود دی .

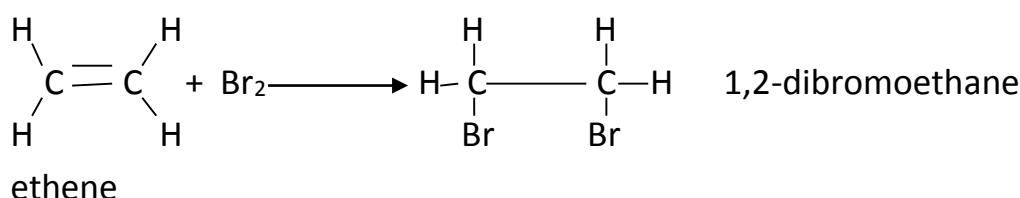
دا ددی سبب کېږی چی الکینونه په آسانی سره الکترونیکی تعاملات تر سره کړی او په نتیجه کی الکینونه په الکان بدليروي .

الکتروفیل : (Electrophile)

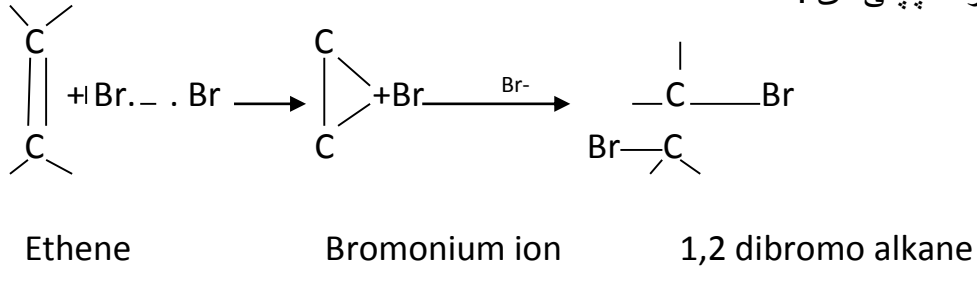
يو ايون یا مالیکول چی الکترون پکی کمبود وی او الکترون اخیستلای شی مثبت ایون لکه (no<sub>2</sub><sup>+</sup>) چی په یوه مالیکول کی د منفی قسمت سره نبلی .

### ۱: هلوژشن: (halogenation)

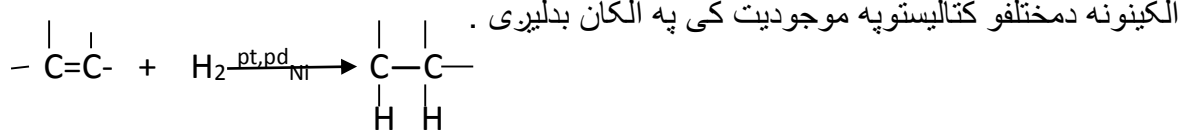
الکینونه د هلوژنید سره تعامل کوي په نتیجه کی هلوژنید الکان لاسته راخی .



میخانیکت یی یوڅه پچلی دی .

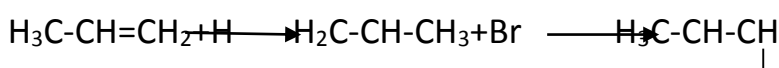


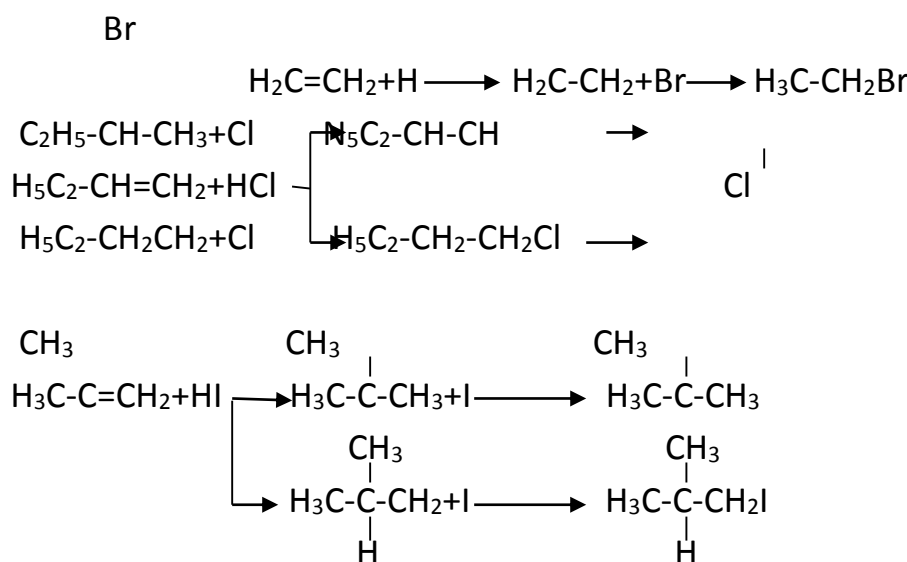
### ۲:- هایدرونیشین (Hydroniumion)



3:- دهایدروجن هلوژنید تعامل:

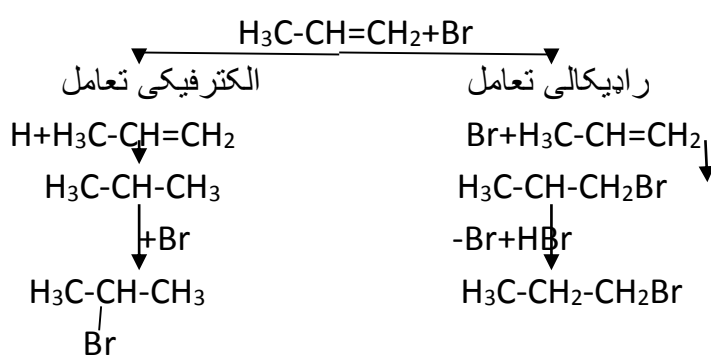
يو خاص مثال دهایدروجن بروماید تعامل دایتلين سره دی ایتاپل برومادید حاصلیرو .





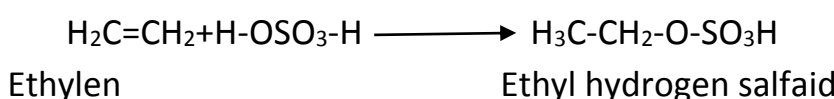
### دالکینورادیکالی او الکتروفیکی ترمنج توپیر:

دهایدروجن بروماید اوپروپین تعامل په پام کی نیسو. په یوه ایونی الکتروفیکی تعامل کی لومبری پروتون د دوه گونی رابطی په هغه کاربن چی لبر هایدروجن لری نصب کیری اویوئابت *2-Bromo propane Carbenium ion* جویریری چی وروسته دبرومین ایون دنصب کیدو حاصلیری. لیکن په رادیکالی تعامل کی لومبری دبرومین رادیکال د دوه گونی رابطی په هغه کاربن چی زیات هایدروجن لری نصب کیری اویوئابت رادیکال منج ته رائحی چی وروسته دهایدروجن رادیکال دنصب کیدو *1-Bromo propane* لاسته رائحی. لکه

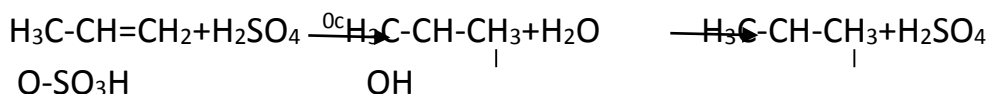


### 4:- سلفوینشن (*Salphonation*)

دگوگروتیگ (غلیظ) تیزاب په یخنی کی دالکینوسره تعامل کوي په نتیجه کی الکايل هایدروجن سلفات جوروی .

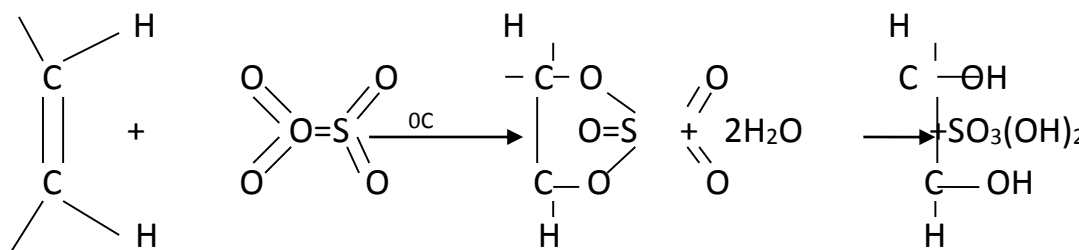
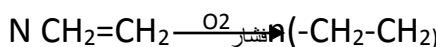


دالکایل هایدروجن سلفات دهایدرولیز خخه په اسانی الکول جو بیوی بدغه طریقی خخه په تخنیک کی دالکولو داستحصال لپاره کاراخیستل کیوی.



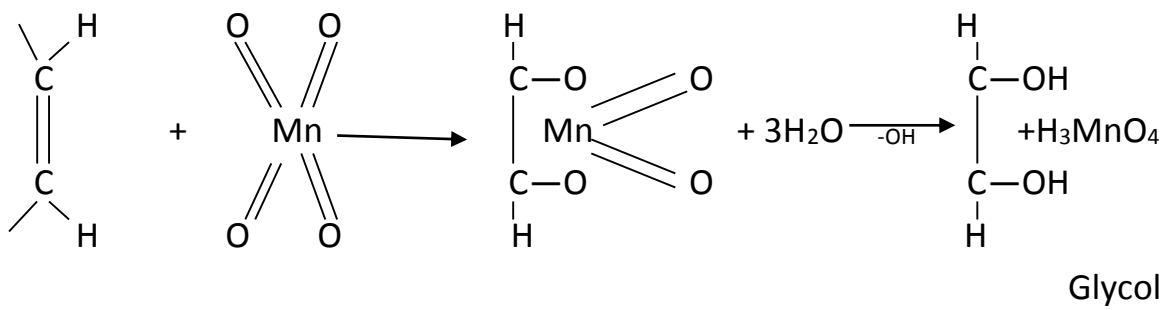
### (Polymerization) 5:- یولیمیریزیشن

الکینونه داوکسیجن په موجودیت کی په لوی مالیکول پولیمر باندی تبدیلیوی. لکه گلایکول نوموری تعامل باید په اوکسیدیشن کی ذکر شوی وای.



### (Oxidation) 6:- دالکینوت حمض

الکین دپر منگنات اوکسید قلوی محلول په تحمض کیوی. په اوله مرحله کی حلقوی ایستر جو بیوی چی دهایدرو لایزو روسته په گلیکول بدلیوی.



### دالکینونوم اینبودنه:

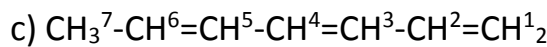
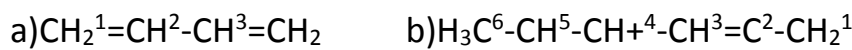
❖ دنوم په اخرکی Alkenes یا *ethylene* را هی.

❖ اور دخنیک باید همه خوانه و شمیرل شی چی هعی خواته دوه گونی رابطی نزدی وی.  
مثالونه:

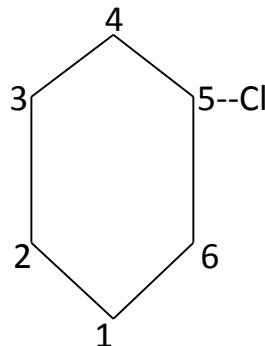
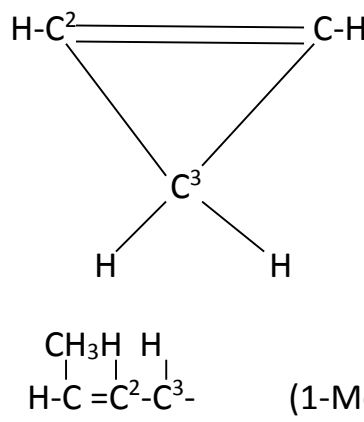
- A)  $\text{H}_2\text{C}=\text{CH}$
- B)  $\text{H}_2\text{C}^1=\text{CH}^2-\text{CH}_2^3-\text{CH}_2^4-\text{CH}_3^5$
- C)  $\text{CH}_3^6-\text{CH}_2^5-\text{CH}_2^4-\text{CH}_3^3=\text{CH}^2-\text{CH}_3^1$
- D)  $\text{H}_3^7\text{C}-\text{CH}_6^5-\text{CH}_2^5-\text{CH}_4^4-\text{CH}-\text{CH}_2^1-\text{CH}_3$

❖ که یوالکین دوه گونی رابطی ولری Monolefines او که دوی گونی رابطی ولری Dienes او که دری دوه گونی رابطی ولری Trienes په نامه بادیری.

### مثالونه:



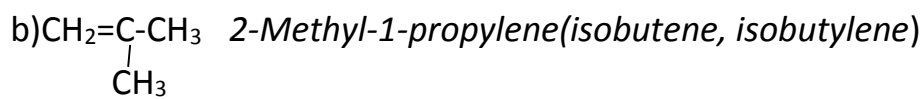
په حلقوی الکینوکی بايد *cyclo* مختاری (پیشوند) دهغوى دمربو بط خنچير الکين دنوم مخى ته ولیکي شى دحلقوی الکينوفورمول  $C_nH_{2n-1}$  دى . دحلقوی جوربنت له مخى *cyclo* الکين مشبوع مرکبات دى . مثال



(1-Methylcyclopropene) 5-chloro-1,3-cyclohexane

په معمولی دوں د *propylene*, *ethylene* *Ethene*

مثلاً isobutene-*methylpropene* نوم پادیری اویا isobuthene په نوم پادیری.

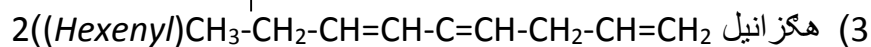


دغیرمشبوع مرکباتومهمی بقیی *alkenyl groupes* په لاندی ډول دي.



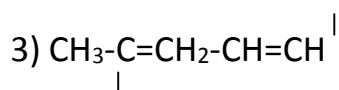
لاندی مرکبات نامگذاری کری؟  
 CH<sub>3</sub>-CH=CH-CH-CH<sub>3</sub> 1)      CH<sub>2</sub>      (نوناترین) nonatriene 7-5-2 (1)  
CH<sub>3</sub>

2) 4-برومو-1-سايكلوبيوتادين.



پنتمین 4-1 (4) (Pediene)

5) 1-ايودو3ميتابيل 4-5هيبتادين ICl

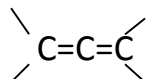


Br

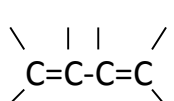
## داینونه (DIENES)

هغه الکینونه چی دکاربن او دکاربن تر منخ دوه گونی رابطی ولری. د داین *Diene* په نوم یادیری د دوی ساختمانی فورمول  $C_{n-2}H_{2n}$  دی.

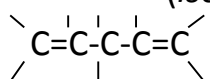
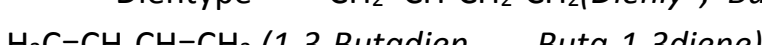
داینونه په دریو مختلفو گرپو ویشل شوی دی.



\* کومولیتیت دوه گونی رابطی *cumulated double bonds*  
چی دوه گونی رابطی یی دکاربن په واسطه سرع جلاشوی وی.  
مثال: *(allentype)*  $H_2C=CH-CH_2$ -(*Allyl, propenyl*)



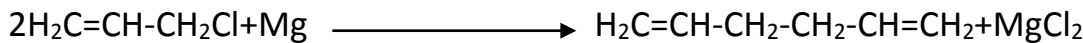
\* کونجوگیتیت دوه گونی رابطی (*conjugated double bonds*)  
چی دوه گونی رابطی یی دیو یوه گونی رابطی په واسطه جلاوی.  
مثال: *Dientype*  $CH_2=CH-CH_2-CH_2$ -(*Dienly, Butanyl*)



\* ایزولیتیت دوه گونی رابطی (*Isolated doble bonds, Non conjugated*)  
چی دوه گونی رابطی دخویو گونی رابطو په واسطه جلاوی.  
مثال: *Hexenyl:  $H_2C=CH-CH_2-CH_2-CH_2-CH_2$ - (Diolefinly)*  
*(Diolefintype)  $H_2C=CH-CH_2-CH_2-CH=CH_2$  (Diolefine, 1-5-Hexadiene)*

### د دای اولیفین استحصال:

1-5-Dienyl: دیزولیتیت دوه گونی رابطی یوبنه مثال دی چی دغه مرکب او مگنیزیم *proenyl chlorid, diallychlorid* دهایدر و جنیشن تعامل په و واسطه لاسته راورل کیری.

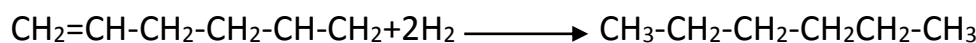


کومولیتیت او ایزولیتیت دوه گونی رابطی په خپلوفزیکی او کیمیاوی خواصوکی معمولی الکینوته ورته دی لکین کونجوگیتیت دوه گونی رابطی دخپل اثبات او فعالیت له کبله دنور و دوه گونی رابطو خخه فرق لری.

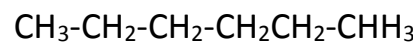
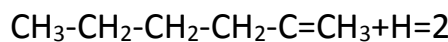
دوه گونی رابطی چی دیو ه او یادخوکاربن اتمو پواسطه دیو ه او بل خخه بیلوی. دیوی او بلی داثر خخه بی غبر عمل کوی. ددغی دوه گونر ابطو دهایدر و جنیشن  $\Delta h_{enthalp}$  دیوی او بلی دوه گونی دهایدر و جنیشن  $\Delta h_{enthalpie}$  دهایدر و جنیشن انتاپسی رابطو تراثر لاندی نه را خی او تر دیره حده دیوی واحدی دوه گونی رابطی ذقیمت سره مطابق عمل کوی.

دمثال یه توګه : 1-hexene دهایدر و جنیشن  $\Delta h_{enthalp}$  1,5-hexadiene دهایدر و جنیشن  $\Delta h_{enthalpie}$

دوه برابره ده. دا خکه چی 1,5-Hexadine دوی دوه گونی رابطی لری او دغه رابطه د دوومالیکولو هایدر و جن پواسطه جداشوی دی.



$$\Delta H = -251 \text{ KJ/MOL}$$



$$\Delta H = 126 \text{ KJ/MOL}$$

دھینو الکینوا داینو نودھایدر و جنیشن *enthalpie* په لاندی جدول کی بنو دل کیروی .

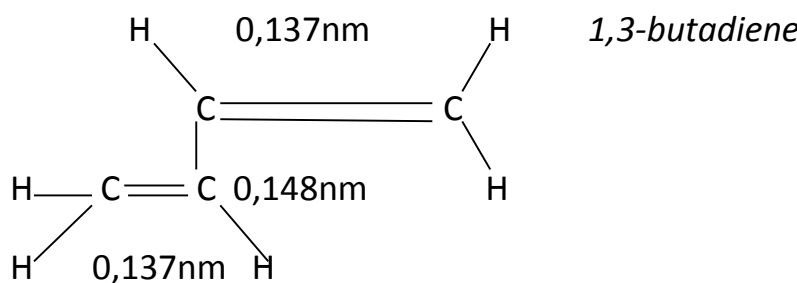
$\Delta H \text{ KJ/MOL}$	
$\text{CH}_3-\text{CH}_2-\text{CH}=\text{CH}_2$	-126
$\text{CH}_3-\text{CH}_2-\text{CH}_2-\text{CH}=\text{CH}_2$	-125
$\text{CH}_3-\text{CH}_2-\text{CH}_2-\text{CH}_2-\text{CH}=\text{CH}_2$	-126
$\text{CH}_2=\text{CH}-\text{CH}=\text{CH}_2$	-236
$\text{CH}_2=\text{CH}-\text{CH}_2-\text{CH}=\text{CH}_2$	-253
$\text{CH}_2=\text{CH}-\text{CH}_2-\text{CH}_2-\text{CH}=\text{CH}_2$	-251

دپورتی جدول څخه په بنه توګه څرګندیری چې د 1,3 Butadiene دھایدر و جنیشن  $\Delta H \text{ enthalpie}$

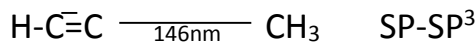
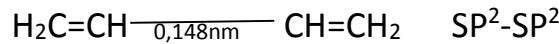
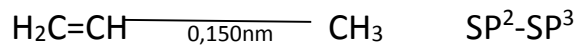
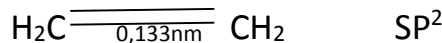
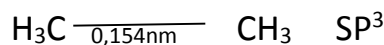
شاخوا  $16 \text{ kJ/mol}$  - دنور و داینو نو څخه کمه ده بوددی علت دادی چې په 1,3 butadiene کی دوه گونی رابطی دکن جو گیتیت حالت لری او دیوی ساده یو گونی رابطی په واسطه دیوی او بلی څخه جدا شوی دی ځکه نو دنور و Dienes په پرتله کون جو گیتیت دیر ثابت دی.

### کون جو گیتیت دوه گونی رابطی:

دکن جو گیتیت دوه گونی رابطی بنه مثل 1,3 butadien ده په 1,3 butadien کی دیو گونی او دوه گونی اریکو او بر دوالی دعادي یو ہو گونی رابطی دا بر دوالی 0,145 nm او دعا دی دوه گونی رابطی او بر دوالی 1,3 butadiene ده تو پیر لری 0,133 nm سره.



د  $C=C$  اریکه دعادی  $C-C$  اریکه په پرتله لنده ده  $C_1-C_2$  او  $C_3-C_4$  اریکه دعادی دوه گونی اریوپه نسبت اروده ده.



### دکومولیتیت دوه گونی رابطی:

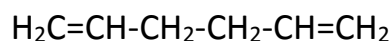
دهغه دایونوچی کومولیتیت یعنی خنگ پرخنگ دوه گونی رابطی لری ساده مثال بی  $sp^2$  به الین کی دکاربن دوه اتمونه  $sp^2$  هایبرداوربیتال اویوکاربن  $sp$  هایبرداوربیتال لری. لدی کلہ الین هم داولیفین او هم دایسیتلین  $sp$  خواص لری.



$sp^2sp$   $sp^2$

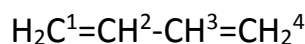
### ایزولیتیت دوه گونی رابطی:

هغه دایونونه چی په هغه کی دوه گونی رابطی دیواوبل څخه لیری واقع وی ایزولیتیت په نامه  $sp^2$  دایزولیتیت بنه مثال  $hexadiene$   $diolene$  چی په پیروکاربنوکی هایبرداوربیتالونه  $sp$  لری نوله همدی کلہ یی فزیکی اوکیمیاوی خواص معمولو غیرمشبوع هایبرداورکاربنو (اولیفین) ته پیر ورته دی.

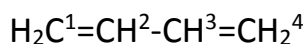


### نوم ایبنوونه:

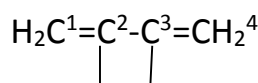
په یوه مرکب کی د دواړو دوه گونی رابطه موقیعت دکاربن داتوموله مخی تعینیری.



$1,3 - Butadiene$



$CH_3$  2-  $Methyl-1,3-butadiene$





*1,5 heptadiene , hepta1-5diene*



*1bromo 3chlorid-1,3-penta*



*1-Phenyl-1,3-butadiene*



*CH\_34-Methyl-1,6-heptadiene*

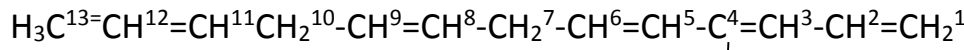
هغه دایونه چی پخپل ځنځیرکي دکاربنوترمنځ د دوه څخه زیاتي دوه ګونی رابطی ولري په اوداسی نور په نوم پادیری. مثال.  
*triene, titraene, pentenen*



*1,4,6-hepatatriene*



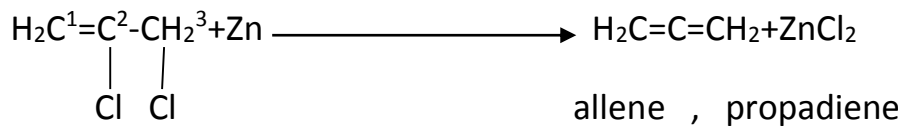
*1,5,8,10-undecatitraene*



*1,3,5,8,11-tridecapentaene*

### د دایونو داستحصال طریقی:

دللاسته را اوړلولپاره *propadiene* یا *allenes* دا جستو د تعامل څخه حاصلېږي.



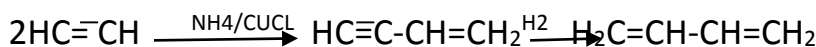
*2,3-di chloro-1-propene*

په 1945 کال کی *Shubert* او جستو د تعامل څخه بیوتاترین *butadiene* چې *1,4-dibromo-2-butyne* په خپل جورښت کی دری دوه ګونی رابطی لري لاسته را اوږدی.



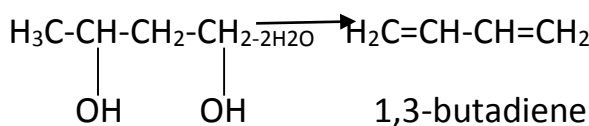
*2, 3dibromo-2-butyne*

ایستلین د (Nienland-catalyst) په موجودیت کی په وینيل ایستلین دای میریزیشن کیروی چی دهغی دهایدروجنیشن څخه 1,3-butadiene لاسته راخي.



Acetylene                      vinylacetylene                      1,3-butadiene

1,3-butadiene دو ه مالیکوله او به خارجی او 1,3-butadien حاصلېږي.



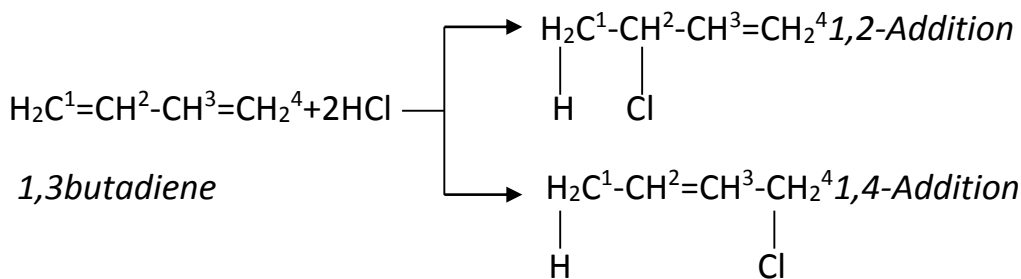
1,3-Butadiol

### دبوتاداین - 2 او 4-الکتروفیلی جمعی تعامل:

1,3-butadiene الکتروفیلی جمعی تعامل د 2HCl سره په دوو دلوجوری.

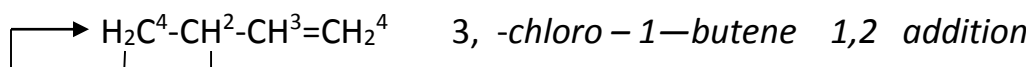
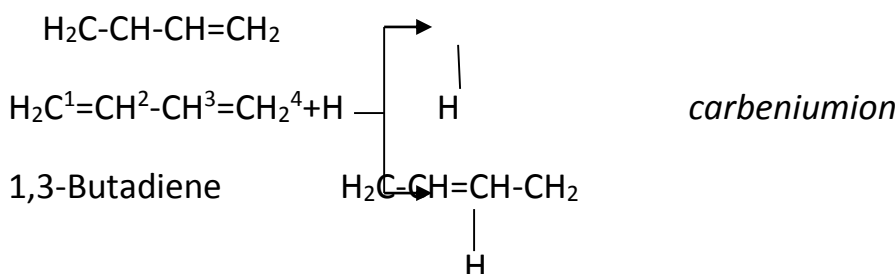
د تودوخی په تیته درجه کی: 1,2-addition (1-chloro-1-butene) یا 1,2-جوری.

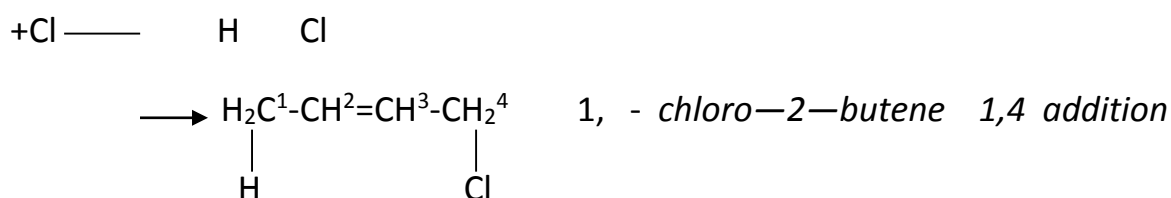
د تودوخی په لوره درجه کی: 1,4-addition (1-chloro-2-butene) 1,4-جوری.



1,2 او 1,4-الکتروفیلی جمعی تعاملاتومیخانیکیت په لاندی ډول دی.

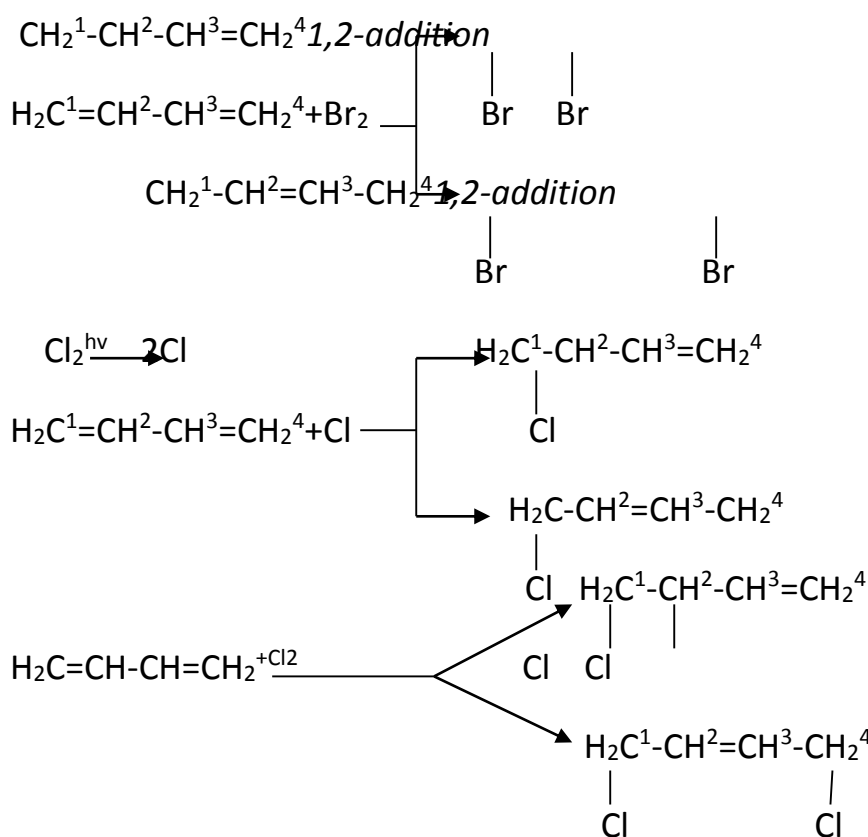
1,3-butadiene د 2HCl جمعی تعامل په جریان کی اول یوپروتون (H+) په اول کاربن باندی الکتروفیل نصب کیروی او carbeniumion مینځ راخي. په دو هم تعامل کی بیادو هم پروتون په څلورم کاربن باندی الکتروفیل نصب کیروی او کاربنیم لاسته راخي.





په carbenium ion کي 2-Cl او 4-Cl مثبت چارج لري نود كلور ايديون اد دواړو کاربنوسره نکليوجمي تعامل تر سره کوي.

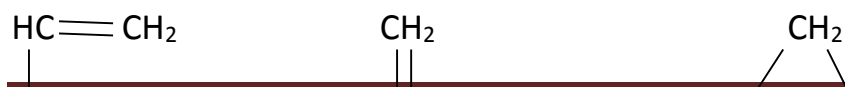
## رایکالی جمعی تعامل:

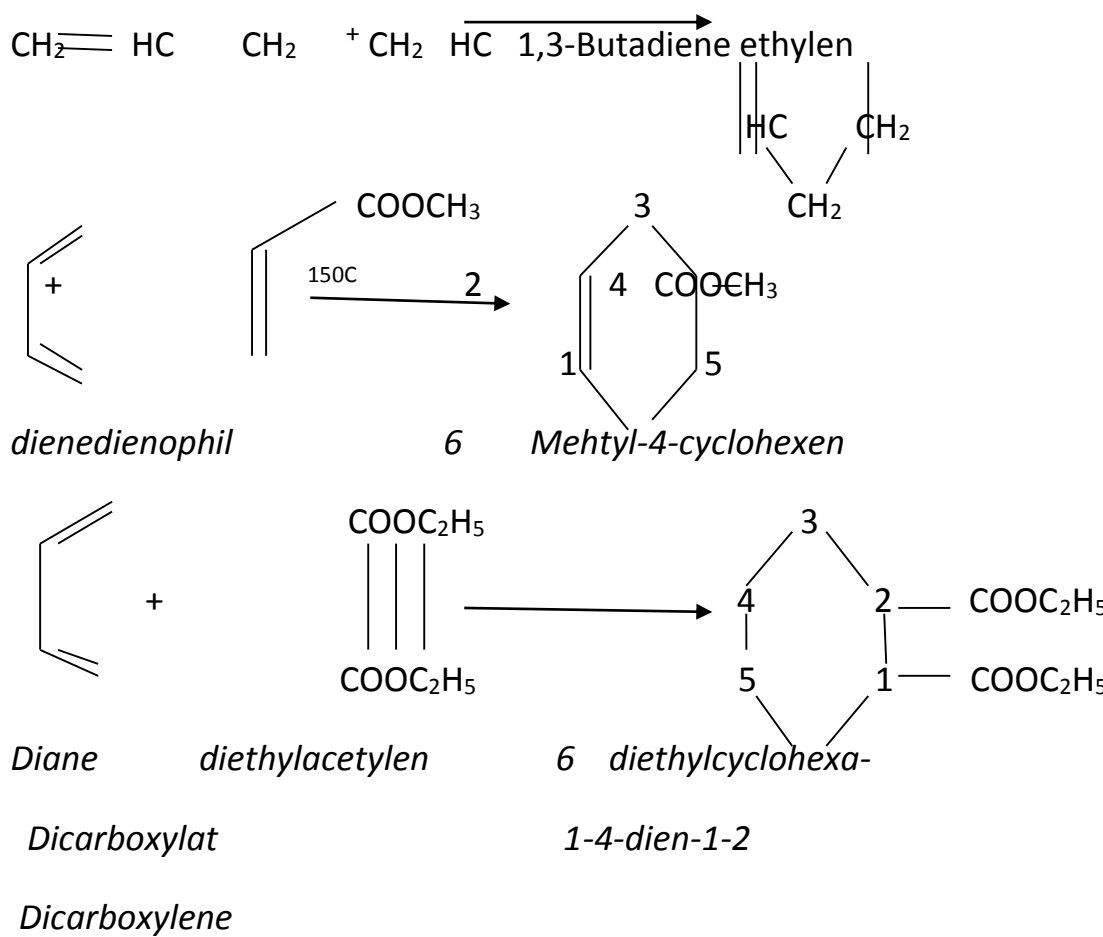


### دېيلز-الدرتعاملات (Diegs-Alder-Reaction)

داینونه دخینو خاصودوه گونواردری گونورابطوسره حلقوی جمعی تعاملات (Cycloaddition) ترسره کوی حلقوی الکین او هげه ته ورته مرکبات حاصلیری. دغه دستتر مهم میتود *dials-alder-reaction* نوم بادیری. جی د دوو المانی کمپایرون هانو *Ottodials* و *Kurt alder* لخواکش شو اونوبل جایزه

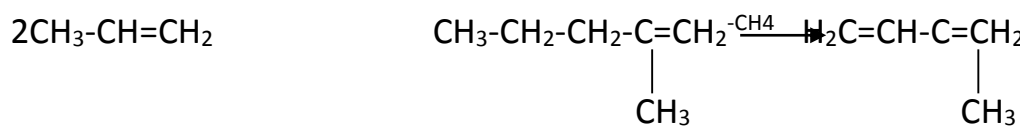
Nobel preis بى ترلاسه كره دېيلز-الپرتعامل دېرساده مثل ethylen او 1,3-Butadien تعامل دى چى سايكلو هڪزين جورييرى.





### ایزوپرین استحصال:

دایزوپرین *iso pren* استحصال یوه مهمه طریقه دپروپین دای میریزیشن دی. پروپین-2-*methyl-1-pentene* باندی دای میریزیشن کبری چی له هغى څخه دتودو خې په واسطه میتان جداکیری او ایزوپرین حاصلیوری.

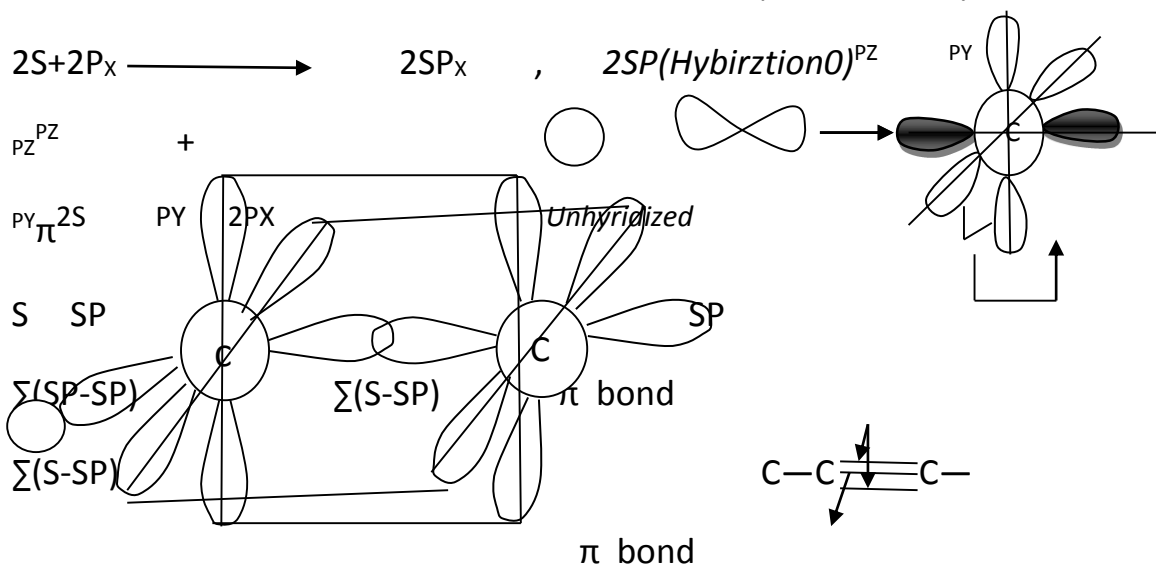


په 1921 کال *Ruzicka* ایزوپرین دبیر و طبعی مواد او اساس جوروی یو عالم کی معلومه کره چی دبیر مختلف طبعی مواد دایزوپرین دواحدو څخه جوریږي.

په حقیقت کی *vitamin A* دبیوسنتیز په واسطه دایزوپرین دواحدو څخه جوریږي. نوئکه دایزوپرین دپولیمیریزیشن څخه لاسته رائی.

## الكاپن (Alkynes)

غیرمتبوع هایروکاربونونه چی دری گونی اریکی  $C=C$  ولری الکاین نومیری او مجموعی عمومی فورمول  $C_nH_{2n-2}$  دی. دری گونه اریکه  $C=C$  دوه گونی او  $C-C$  یوه گونی اریکه په پرتله دیره لنده ده. داکه چی د دری گونی اریکی دکارین اتومونه دشپور ابطوى الکترونويپواسطه سره محكم ترل شوی دی لیکن دی پرخلاف دوه گونی اریکی دخلورو اوساده اریکی د دوو رابطوى الکترونوسره وصل شوی دی همدارنگه هغه ساده یوه گونی اریکه چی دهاپرداشی کاربن  $(C-C \equiv C-H)$  ترڅنګ واقع وي دهغى ساده اریکی په پرتله چی  $SP^2$  او  $SP^3$  هایپرداشی کاربن سره نښتی وي لنده ده. ددی دلیل دادی چی دی الکترونونه زیاتره دهستی خواته وي او له همدى کبله  $DP$  الکترونونه په پرتله محکم ترل کیری له دی څخه په بنکاره توګه څرګندیږي چی د  $SP$  هایپرداشی کاربنونه د  $sp^2$  او  $sp^3$  هایپرداشی کاربنونه په پرتله قوي الکترونیکاتیف دی (Excited state)



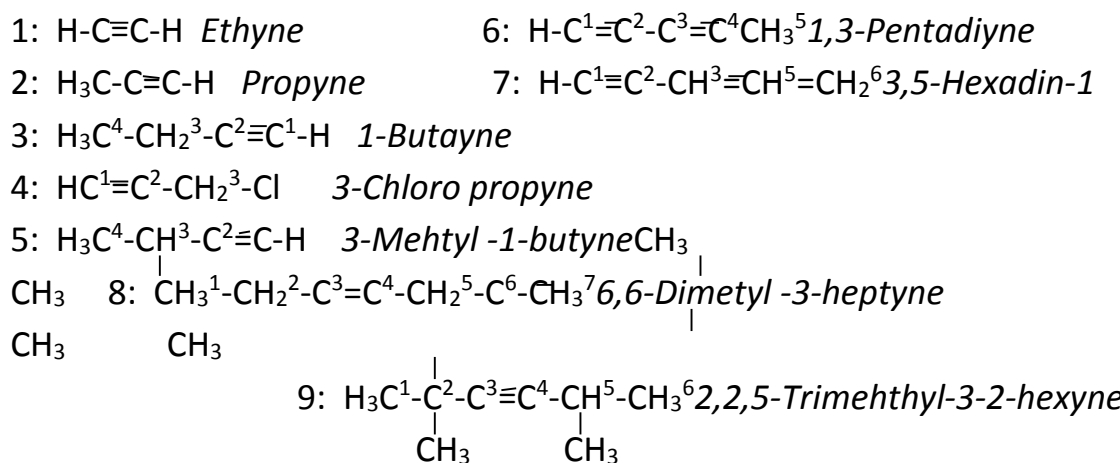
bonds between the two carbon there is one  $\pi$  bond and two  $\pi$ .

دالکاین نوم ایپسونو دنه:

ساده الکائن دیوه قدیمی سیستم پر اساس چی تراوشه پوری مروج دی دایستلین دمثقاتو په خیرنومول کیری. دمثال په توګه:

- a)  $\text{H}_3\text{C}-\text{C}\equiv\text{C}-\text{H}$  *Methylacetylene*  
 b)  $\text{H}_3\text{C}-\text{C}\equiv\text{C}-\text{CH}_2-\text{CH}_3$  *Ethylmethylacetylene*  
 c)  $\text{F}_3\text{C}-\text{C}\equiv\text{C}-\text{H}$  *Trifluor methyl acethlene*

UPAC دنقاوی ده اساس د دوى سيتماتيک نومونه د Alkenes چخه مشتق کيرى چى د (ene) وروستاري (پسوند) پە عوض کيرى. دالكايىن ھينى مرکبات پە لاندى چول نومول کيرى.



دھینوالکاینوفزیکی خواص .

انومونه IUPAC	مرکبات	دایشدوتکی	دویلی	کیدوتکی
			B . P	
Ethyne	Acetylene	-84	-81,5	
Propyne	Methyl acetylene	-23,2	-102,7	
1-butyne	Ethylacetylene	8,1	-122,5	
2-butyne	Dimethyacetylene	27	-32,3	
1-pentyne	n-propylacetylene	39,3	-90	
2-pentyne	Ethylmethylacetylene	55,5	-101	
1-hexyne	n-Butylacetylene	71	-132	
2-hexyne	Methyl-n-propylacety	84	-88	
3-hexyne	Diethylacetylene	81	-105	

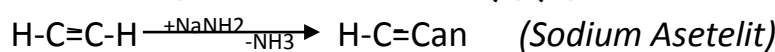
دالکاینوله جملی څخه Ethyne یا ایستلین ترمطالعی لاندی نیسو.

### دایستلین فزیکی خواص:

اسیتلین یوز هرناك (بی هوشه) کونکی گازدی دنورو هایدرو کاربونو په خلاف په هوبوکی په کمه اندازه ليکن په اسيتون کی په اسانی حلیري. اسيتلین یو غیر ثابت گازدی مایع اسيتلین دتودوخی اویاتکان په واسطه شدیدانفلک کوي. بر چاوندی په اثر زیاته تودو خه تولیدوي داسیتلین دلمبی څخه تقریباً ۲۷۰۰ سانتی ګرید مول تودو خه تولیديری په تخنیک کی دفلزاتودولی کولواو غوڅولوکی کار اخیستل کيری.

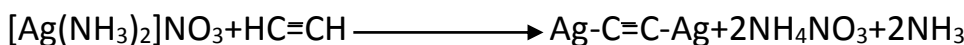
### داسیتلین کیمیاوی خواص:

برخلاف داسیتلین دایتالیل دسلسلی دکاربن دهایدروجن اتون چې دری ګونی رابطی هغه پوری لگیدلی ده دتیزابی خاصیت دلرلو له کبله کولای شی چې په یو فلزی عنصر تبدیل شی. مثال



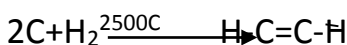
په پورتنی ډول حاصل شوی مرکبونه داستیلايد او یا کار بایدو په نوم یادیری دمثال په توګه داسیتلین کاز تیرول دیوشمیر مالگنیزوم حلولونو څخه لکه دنفری او یو ولانسه مسونی چې دامونیاک پواسطه قلوي شوی وی یوبیرنګه رسوب او سورن صواری اسیتلاید دنفری

اویادمسو استیلاید  $C_2H_2$  جوروی لاسته را خی اسیتلادونه په وچ حالت کی فوق العاده چاودیدونکی دی.

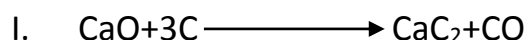


### داسیتلین استحصال:

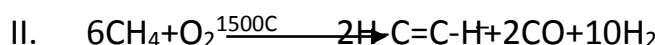
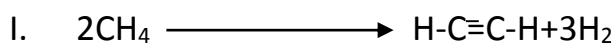
1:- داسیتلین استحصال دهغی دتشکیلونکو عناصر و خخه چی فوق العاده زیاتی تودو خی ته ارتیالری چی په 2500 سانتی گرید تودو خی خخه 14% اسیتلین تشکیل او لاسته راشی.



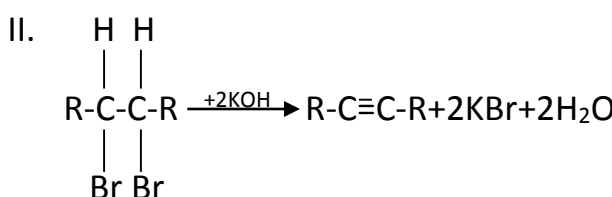
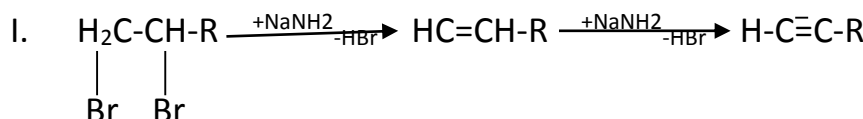
2:- پخواوختونوکی اسیتلین یواخی دکلسیم کاربید  $CaC_2$  دهایدرولیز خخه استحصالیده کلسیم کاربید دکلسیم اکسید او کاربن خخه تودو خی نبردی 2200 سانتی گرید کی جوری.



3:- په صنعت کی دمیتان دتجزیی خخه او همدارنگه دمیتان دتحمض خخه حاصلیری.

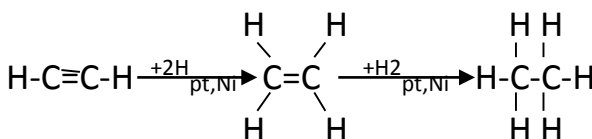


4:- دهلوجنی الکانودایلینیشن (حذفی تعامل) خخه دقلوی یاسودیم امایدپه موجودیت کی لور الکاین حاصلیری.



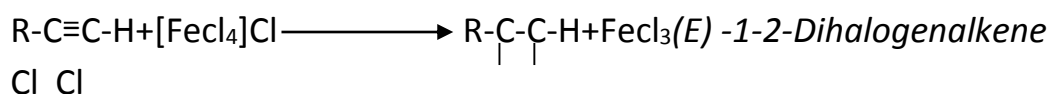
### دالکایل یا اسیتلین تعاملات:

1:- هایدروجنیشن: اسیتلین که دکتالیست په موجودیت کی لمی په ایتلین او بیاپه ایتان بدلیری.

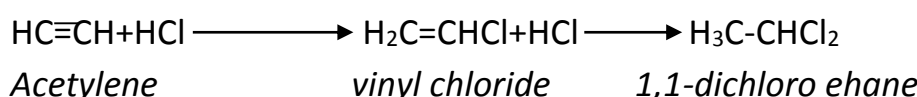


2:- دهلوجن جمعی تعامل: خرنگه چی دری گونی اریکی د دوه گونی اریکوپه پرتله ضعیف نکلیوفیلی خواص لری نوله همدی کبله دالکتروفیلی هلوجنیشن لپاره دلیوس تیزابو  $FeCl_3$  موجودیت ضروری ده دلیوس تیزاب دهلوجن-هلوجنی اریکی قطبی کوی او الکتروفیلی هلوجنیشن په دری گونی اریکی ترسره کیری.

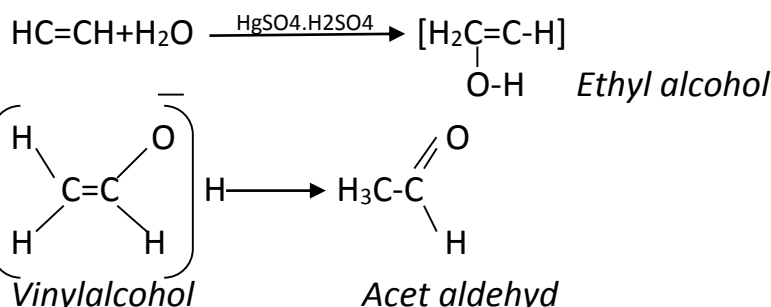




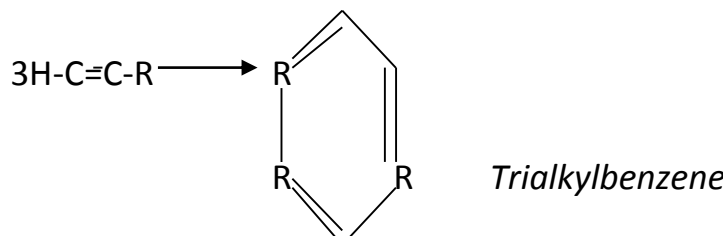
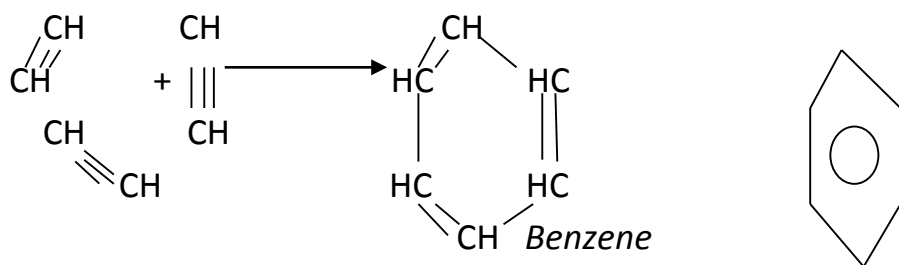
3- دهایدروجن کلوراید تعامل: دهایدروجن کلوراید اواسیتلین تعامل په دوه مرحلوکی ترسره پیری. تعامل په اوله مرحله کی وینیل کلوراید جو پیری چې په صنعت کی د *polyvinyl*



**4:- دابو جمعی تعامل :**او به په تیزابی محیط او سیماب سلفیت ( $HgSO_4 \cdot H_2SO_4$ ) دکټلیست په موجودیت کي داسیتلین سره جمعی تعامل کوي اول یو غیر ثابت و بینیل الكول یعنی ایتایل الكول او بیا دپروتون دھای دبدلولوپه اثر په ثابت اسیت الیهاید بدلیری و بینیل الكول او اسیت الیهاید تاتومیری مرکباتو مثالونه دی تاتومیری ایزو میری چی په یوه اوبل باندی او ری او په هغه کی یوه اتومی اریکه له منخه ھی او بله اتومی اریکه منخه ته راحی Reppe طریقه:

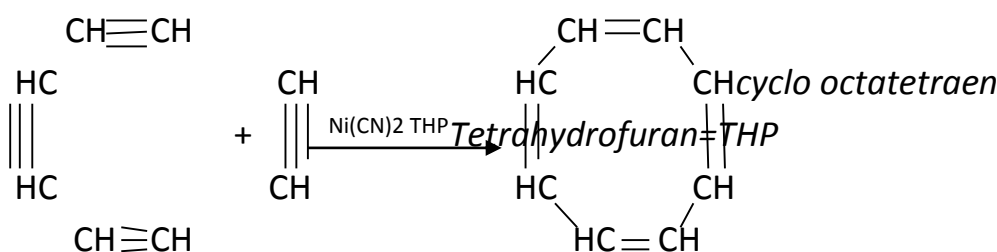


5- حلقوی جوریدل یاسیکلینریشن :بنزین او دبنزین مرکباتنکتیستی سایکلوتری میریزیشن پواسطه دالکاین دمرکباتو خخه حاصلیری بر تولد *Berthold* په کال 1866 کی ولیدل چی دنودو خی په 400-500 سانته، گړيد که داستنټون دنر لمیریزیشن خخه بنزین جوړېږي.



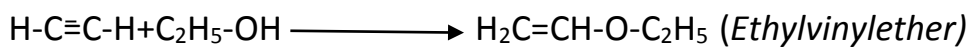
دریپی (Reppe) دستیزله مخی داسیتلين (الكاين) څلورا اساسی تعاملات.

1:- داسیتلین دتیتر امیریزیشن (cyclooctatetraene tetramerization) حاصل کرل پدی تعامل کی نیکل سیانید دکتالیست او تیتر اهیدروفوران (THF) دمحول په توګه استعمالیږي.

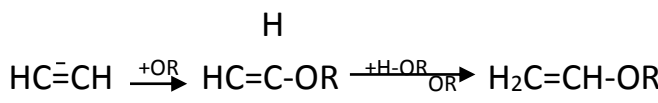


## 2:- وینایلیشن (Vinylation)

ایتلين ده گروپ دهایدروجن داتوم ولري لکه COOH, NH<sub>2</sub>, SH, OHCONH<sub>2</sub> او NH<sub>3</sub> تعامل کوي ددي تعامل په جريان کي داسیتلین دري گونى اريکه په دوه گونى اريکه باندي اوږي، دمثال په توګه دايتانول او اسیتلین دجمعي تعامل څخه دتودو خي په ۱۸۰-۱۳۰ سانتي ګريډ او د فشار لاندی ايتايل وينيل ايترا حلصليږي.

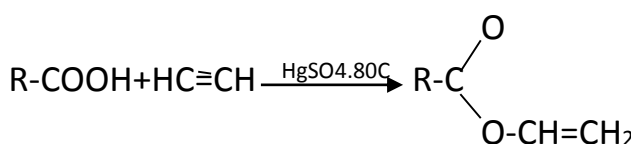


تعامل میخانیکت په لاندی ډول دی لومړی دالکولات انيون (R-O<sup>-</sup>) په اسیتلین باندی نکلیوفیل نصب کيری او ده ځخه کاربونیم انيون Carbonum ion جو پېړي. دغه کاربونیم دالکولو دیوہ مالیکول سره تعامل کوي وينيل ايترا حلصليږي.



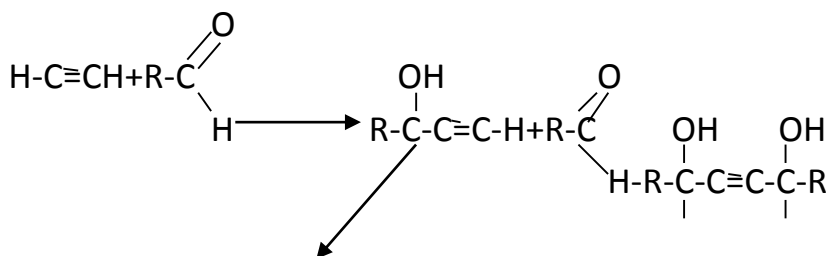
vinyllyether

دکربوکسیلیک اسید او اسیتلین دجمعي تعامل څخه وینيل ایستر جو پېړي.



## 3:- Ethinylation

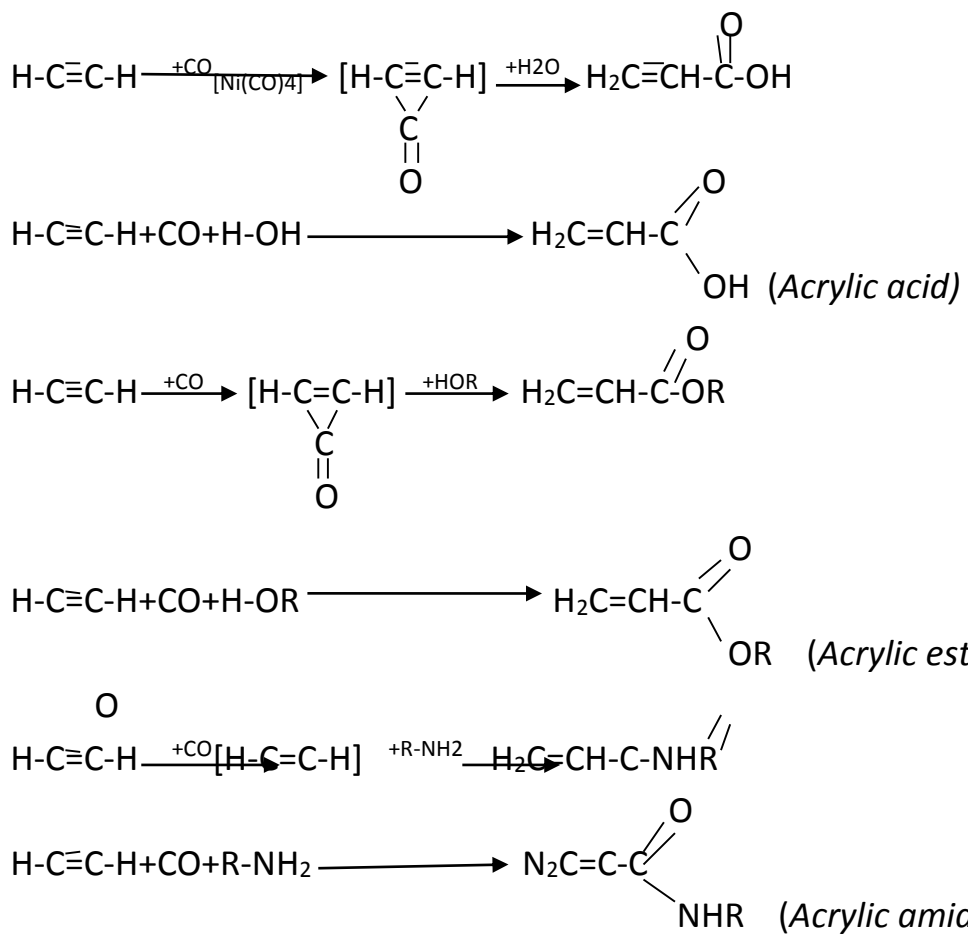
اسیتلین دالدیهايداویکیتون سره جمعی تعویضی تعامل کوي او ده ځخه غیر مشبوع الكول چي دري گونى اريکي لري حلصليږي.



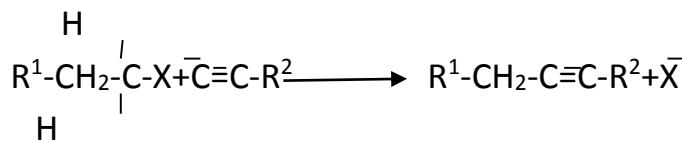


#### 4- کربواکسیلیشن (carboxylation)

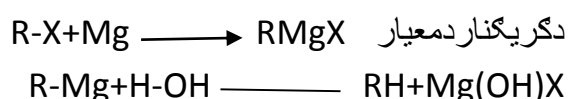
اسیتیلن اوکاربن مونو اکساید دفسار لاندی او دنیزابی هایدروجن لرونی مرکباتولکه داوبو اوکولوپه موجودیت کی تعامل کوی دکاربن غیر مشبوع تیزاب او بادههگی مشتقات لاسته رائی دنیکل تیبرابونیل چخه دکتالیست په توګه کاراخیستل کیږی.

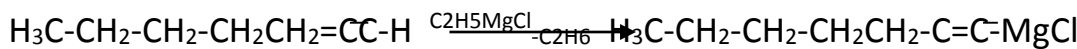


دالکاین انیون (Alkyne anion) دیوه فوی نیکلوفیل په توګه دالکایل هلوجنید سره تعامل کوی او دههگی چخه لورالکاین جوړیږی.

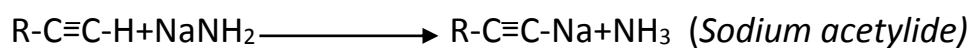


اسیتیلیناید Acetylenide دگریگنار مرکب چې د مگنزیم او الکایل هلوجنید چخه حاصلیږی فعال ده او د ګوهر کباتو سره چې یو یاخو فعال هایدروجونه ( $\text{NH}_2, \text{OH}$ ) ګروپونه ولري په اسنی سره تعامل کوی ددی تعامل ساده مثل دگریگنار مرکب تجزیه داوبو سره دی داسیتیلن او دههگی دمشتقاتو فلزی مرکبات Carbide , Acetylides په نامه یادیږی.





*Pentyl chloro magnzium acetylene*



اسیتلین: یوساده عضوی مرکب دیچی یوه دری گونی اریکه لری او د-C-H-C- داریکوتمنج زاویه

۱۸۰ درجی ده. هریوکاربن دوه SP هایبرداوربیتالونه او دوه ۲P اوربیتالونه لری د دواو و کاربنود SP-SP

هایبرد گدیو (تداخل) خخه د-C دسیگما ۳ اریکه جوروی د دواو و کاربنونویو sp هایبرداوربیتال دهایدروجن

د ۱۵۵ اوربیتال سره د-H-C-سیگما اریکه جوروی هریوکاربن دوه ۲P اوربیتالونه لری د

دواو و کاربنود ۲P اوربیتالو دگدیدو خخه دپای ۲ دوه اریکی جوربری د-C= دری گونی اریکه دیوی -C سیگما اریکی او دوه π اریکو خخه جوره ده.

تمت بالخير

**Get more e-books from [www.ketabton.com](http://www.ketabton.com)**  
**Ketabton.com: The Digital Library**