

اکائی 12

الڈیہائیڈ، کیٹون اور کاربوکسلیک ایسڈ (Aldehydes, Ketones and Carboxylic Acids)



5263CH12

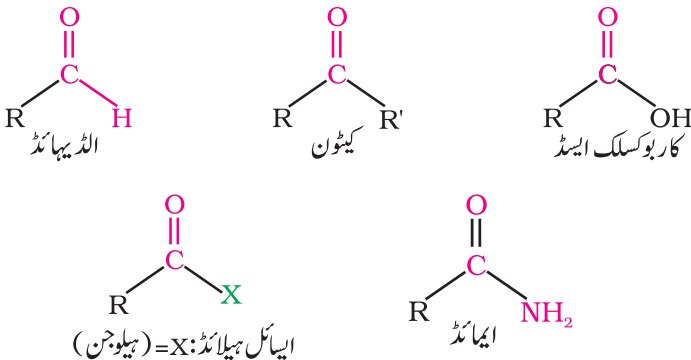
مقاصد

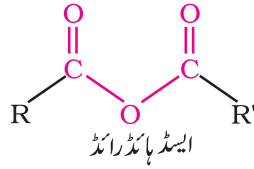
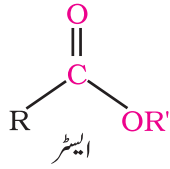
- اس اکائی کا مطالعہ کرنے کے بعد آپ اس قابل ہو جائیں گے کہ
- الڈیہائیڈ، کیٹون اور کاربوکسلیک ایسڈ کے عام نام اور IUPAC نام لکھ سکیں گے؛
- کاربوئل اور کاربوکسل فنکشنل گروپ (تفاعلی گروپ) پر مشتمل مرکبات کی ساختیں لکھ سکیں گے؛
- مرکبات کے ان زمروں کو بنانے کے اہم طریقوں اور تعاملات کو بیان کر سکیں گے؛
- الڈیہائیڈ، کیٹون اور کاربوکسلیک ایسڈ کی طبیعی خصوصیات نیز کیمیائی تعاملات اور ان کی ساختوں کے مابین تعلق قائم کر سکیں گے؛
- الڈیہائیڈ اور کیٹون کے چند منتخب کیمیائی تعاملات کا میکانزم واضح کر سکیں گے؛
- کاربوکسلیک ایسڈوں کی تیزابیت اور ان کے تعاملات کو متاثر کرنے والے عوامل کو سمجھ سکیں گے۔
- الڈیہائیڈ، کیٹون اور کاربوکسلیک ایسڈ کے استعمال کا بیان کر سکیں گے؛

کاربونل مرکبات کو نامیاتی کیمیا میں اہم ترین مقام حاصل ہے۔ یہ کپڑوں، پلاسٹک، دواؤں اور خوشبو عطا کرنے والے مادوں کے اجزائے ترکیبی ہیں۔

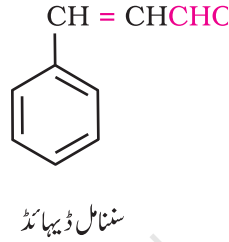
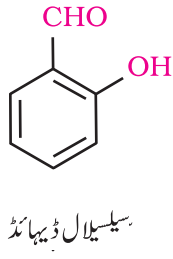
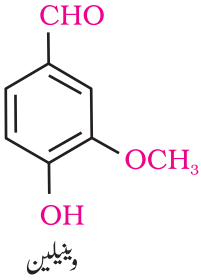
گزشتہ اکائی میں آپ نے ان نامیاتی مرکبات کا مطالعہ کیا ہے جن کے فنکشنل گروپ میں کاربن-آکسیجن واحد بانڈ موجود ہوتا ہے۔ اس اکائی میں ہم ان نامیاتی مرکبات کا مطالعہ کریں گے جو کاربن-آکسیجن ڈبل بانڈ ($C=O$) یعنی کاربوکسل گروپ پر مشتمل ہوتے ہیں۔ کاربوکسل گروپ نامیاتی کیمیا میں اہم ترین فنکشنل گروپ ہے۔

الڈیہائیڈ میں کاربوئل گروپ کاربن اور ہائیڈروجن کے ساتھ منسلک ہوتا ہے جبکہ کیٹون میں یہ دو کاربن ایٹموں کے ساتھ بندش کرتا ہے۔ کاربوئل مرکبات جن میں کاربوئل گروپ کا کاربن، یا ہائیڈروجن سے اور ہائیڈروکسل موٹی کے آکسیجن کے ساتھ بندش کرتا ہے، کاربوکسلیک ایسڈ (Carboxylic acid) کہلاتے ہیں۔ جبکہ وہ مرکبات جن میں کاربن، کاربن سے یا ہائیڈروجن سے NH_2 -موٹی کی نائٹروجن اور ہیلوجن سے منسلک ہوتا ہے بالترتیب ایمائیڈ (Amides) اور ایسائل ہیلائیڈ (Acylhalide) کہلاتے ہیں۔ ایسٹرائیڈ رائڈ کاربوک ایسڈ کے مشتق ہوتے ہیں۔ مرکبات کے ان زمروں کے جزل فارمولے ذیل میں دیے گئے ہیں۔





الڈیہائیڈ، کیٹون اور کاربوکسلک ایسڈ حیواناتی اور نباتاتی کنگڈم میں بڑے پیمانے پر پائے جاتے ہیں۔ یہ زندگی کے حیاتیاتی کیمیائی عملوں میں اہم کردار ادا کرتے ہیں۔ یہ قدرتی ماحول کو معطر بناتے ہیں۔ مثال کے طور پر وینیلین (Vanillin) جو کہ وینلا کی پھلیوں سے حاصل ہوتا ہے، سیلیسل ڈیہائیڈ (From meadow sweet) اور سننمل ڈیہائیڈ (Cinnamaldehyde) (From cinnamon) خوشنما مہک عطا کرتے ہیں۔



ان کا استعمال کئی غذائی مصنوعات اور فارمیسیوٹیکل میں لذت آفریں مادوں کے طور پر کیا جاتا ہے۔ ان میں سے کچھ کو محلول (مثلاً ایسیٹون) کے طور پر استعمال کرنے کے لیے اور چپکانے والے مادے، روغن، ریزن، پرفیوم، پلاسٹک، کپڑے وغیرہ بنانے والے مادوں کو بنانے کے لیے تیار کیا گیا ہے۔

12.1 کاربونل گروپ کا تسمیہ اور ساخت (Nomenclature and Structure of Carbonyl Group)

I. الڈیہائیڈ اور کیٹون (Aldehydes and Ketones)

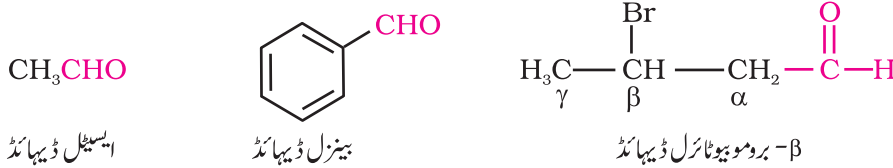
12.1.1 تسمیہ

(Nomenclature)

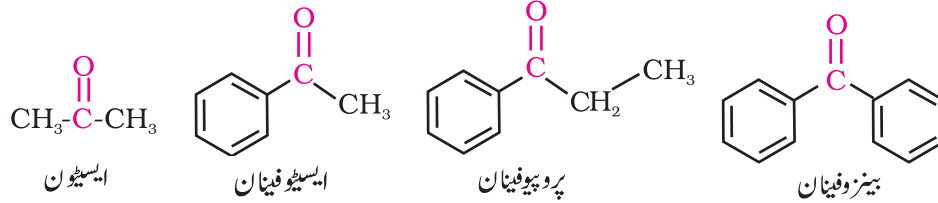
الڈیہائیڈ اور کیٹون سادہ ترین اور اہم ترین کاربونل مرکبات ہیں۔ الڈیہائیڈ اور کیٹون کے تسمیہ کے دو نظام ہیں۔

(a) عام نام (Common Names)

الڈیہائیڈ اور کیٹون کو عام طور سے IUPAC ناموں کے بجائے عام ناموں سے پکارا جاتا ہے۔ زیادہ تر الڈیہائیڈ کے عام نام نظیری کاربوکسلک ایسڈوں (سیکشن 12.6) کے عام نام کے آخر میں ایسڈ کے -ic کو الڈیہائیڈ سے بدل کر اخذ کیا جاتا ہے۔ اسی وقت نام ایسڈ یا الڈیہائیڈ کے اصل ماخذ کے لیے لاطینی یا یونانی اصطلاح کی عکاسی کرتے ہیں۔ کاربن زنجیر میں Substituent کے مقام کو یونانی حروف $\delta, \gamma, \beta, \alpha$ وغیرہ سے ظاہر کیا جاتا ہے۔ α -کاربن وہ ہے جس سے الڈیہائیڈ گروپ براہ راست منسلک ہے، اس کے بعد β -کاربن اور اسی طرح آگے۔ مثال کے طور پر

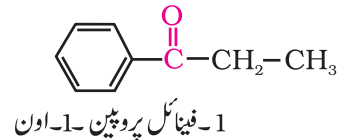
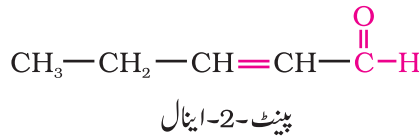
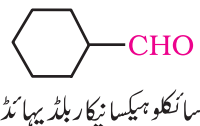
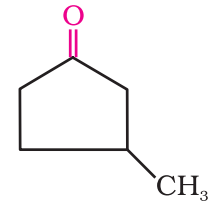
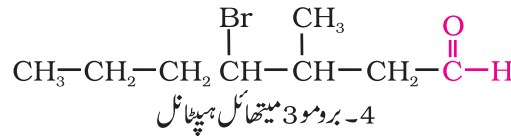
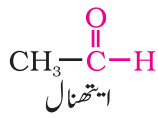


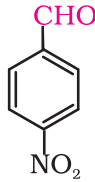
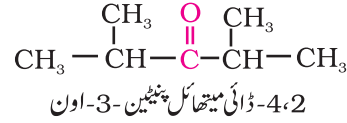
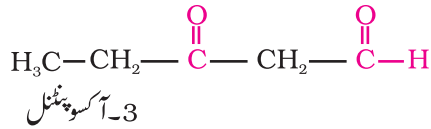
کیٹون کے عام نام کاربونل گروپ سے منسلک دو الکیل یا ایریل گروپ کے نام سے اخذ کیے جاتے ہیں۔ Substituents کے مقامات کاربونل گروپ سے اگلے کاربن ایٹموں سے شروع کرتے ہوئے یونانی حروف $\alpha, \beta, \gamma, \delta$ کے ذریعہ ظاہر کیے جاتے ہیں۔ کچھ کیٹون اپنے تاریخی ناموں سے جانے جاتے ہیں۔ سادہ ترین ڈائی میتھائل کیٹون، اسیٹون (Acetone) کہلاتا ہے۔ الکیل فنائل کیٹون کے نام عام طور سے لفظ فینان کے ساتھ سابقہ ایسائل گروپ (Acyl group) کا نام لگا کر لکھے جاتے ہیں۔ مثال کے طور پر



(b) IUPAC نام:

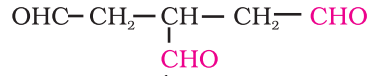
کھلی زنجیر والے ایلفٹیک الڈیہائڈ اور کیٹون کے IUPAC نام نظیری الکیئن (Alkanes) کے آخر میں -e کو بالترتیب -al اور -one سے بدل کر اخذ کیے جاتے ہیں۔ الڈیہائڈ کے معاملے میں سب سے لمبی کاربن زنجیر کی نمبر سازی اس کاربن سے شروع کی جاتی ہے جس پر الڈیہائڈ گروپ موجود ہے جبکہ کیٹون کے معاملے میں اس سرے سے نمبر سازی کی جاتی ہے جس طرف سے کاربونل گروپ نزدیک ہوتا ہے۔ Substituents کو حرف تہجی کی ترتیب میں سابقہ کے طور پر ان اعداد کے ہمراہ لکھا جاتا ہے جو کاربن زنجیر میں ان کے مقام کو ظاہر کرتے ہیں۔ بالکل یہی طریقہ سائیکلک کیٹون کے ساتھ بھی اختیار کیا جاتا ہے جہاں کاربونل گروپ کو 1 نمبر عطا کیا جاتا ہے۔ جب الڈیہائڈ گروپ رنگ سے منسلک ہوتا ہے تو سائیکلو الکیئن کے مکمل نام کے بعد کاربنل ڈیہائڈ (Carbaldehyde) جوڑ دیا جاتا ہے۔ رنگ کاربن ایٹموں کی نمبر سازی اس کاربن سے شروع کرتے ہیں جو الڈیہائڈ گروپ سے منسلک ہے۔ بینزین رنگ میں الڈیہائڈ گروپ پر مشتمل سادہ ترین ایروٹیک الڈیہائڈ کا نام بینزین کاربنل ڈیہائڈ ہے۔ تاہم عام نام (Benzaldehyde) بھی IUPAC کی رو سے صحیح ہے۔ دیگر ایروٹیک الڈیہائڈ کے نام بدل شدہ (substituted) بینزل ڈیہائڈ کے طور پر رکھے جاتے ہیں۔





4-نائٹرو بینزین کاربل ڈیہائڈ

یا
4-نائٹرو بینزائل ڈیہائڈ



پروپین-1، 2، 3-ٹرائی کاربل ڈیہائڈ

[نوٹ: سبھی الڈیہائڈ گروپوں کو یکساں طور پر ظاہر کرنے کے لیے مرکب کا نام مندرجہ بالا طریقے سے دیا جاتا ہے۔]

کچھ الڈیہائڈ اور کیٹون کے عام اور IUPAC نام جدول 12.1 میں دیے گئے ہیں۔

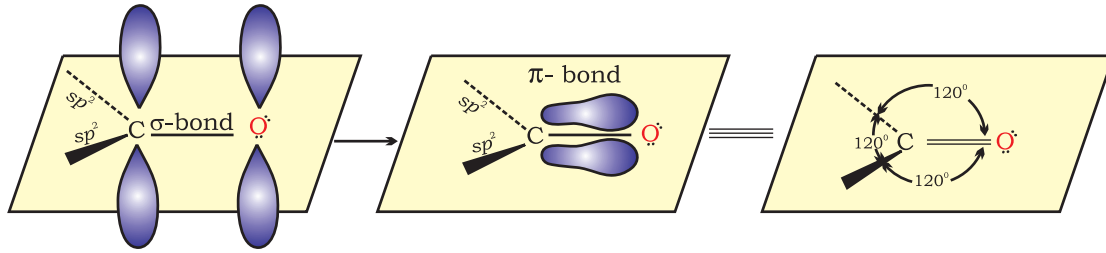
جدول 12.1 کچھ الڈیہائڈ اور کیٹون کے عام نام اور IUPAC نام

ساخت	عام نام	IUPAC نام
الڈیہائڈ HCHO CH ₃ CHO (CH ₃) ₂ CHCHO 	فارل ڈیہائڈ ایسٹیل ڈیہائڈ آکسو پینٹائل ڈیہائڈ	میتھائل آکسائل 2-میتھائل پروپینل
H ₃ C--CHO CH ₃ CH(OCH ₃)CHO CH ₃ CH ₂ CH ₂ CH ₂ CHO CH ₂ =CHCHO	γ-میتھائل سائیکلو ہیکسین کاربوڈیہائڈ میتھاکسی پروپینل ڈیہائڈ وٹیلرل ڈیہائڈ ایکروالین	3-میتھائل سائیکلو ہیکسین کاربل ڈیہائڈ 2-میتھاکسی پروپینل پینٹینل پروپ-2-اینل
	پی ایچ آکسائل ڈیہائڈ	بینزین-1، 2-ڈائی کاربل ڈیہائڈ
	m-برومو بینزائل ڈیہائڈ	3-برومو بینزین کاربل ڈیہائڈ یا 3-برومو بینزین الڈیہائڈ
کیٹون CH ₃ COCH ₂ CH ₂ CH ₃ (CH ₃) ₂ CHCOCH(CH ₃) ₂ 	n-میتھائل پروپائل کیٹون ڈائی سوپروپائل کیٹون α-میتھائل سائیکلو ہیکسین میسوٹیل آکسائیڈ	پینٹین-2-اون 4، 2-ڈائی میتھائل پینٹین-3-اون 2-میتھائل سائیکلو ہیکسانون 4-میتھائل پینٹ-3-این-2-اون

12.1.2 کاربونل گروپ کی ساخت

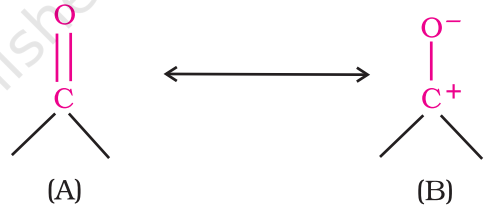
(Structure of the Carbonyl Group)

کاربونل کاربن ایٹم sp^2 مخلوط شدہ ہوتا ہے اور تین سگما (σ) بانڈ بناتا ہے۔ کاربن کا چوتھا ویلنس الیکٹران اس کے p آرٹل میں ہی رہتا ہے اور آکسیجن کے p -آرٹل کے ساتھ منطبق ہو کر آکسیجن کے ساتھ π بانڈ بناتا ہے۔ اس کے ساتھ ساتھ آکسیجن میں بھی دو غیر بندشی الیکٹران جوڑے ہوتے ہیں۔ اس طرح کاربونل اور اس سے منسلک تین ایٹم ایک ہی مستوی میں ہوتے ہیں اور p -الیکٹران بادل اس مستوی کے اوپر اور نیچے ہوتا ہے۔ بانڈ زاویہ تقریباً 120° ہے جیسا کہ ٹرائی گونل کوپلینر ساخت سے متوقع ہے (شکل 12.1)۔



شکل 12.1 کاربونل گروپ کی تشکیل کے لیے آرٹل ڈائی گرام

کاربن کے مقابلے آکسیجن کی برقی منفیت زیادہ ہونے کی وجہ سے کاربن-آکسیجن ڈبل بانڈ قطبیت شدہ ہو جاتا ہے۔ اس طرح کاربونل کاربن الیکٹروفیلک (لیوئس تیزاب) اور کاربونل آکسیجن نیوکلیوفیلک (لیوئس اساس) مرکز ہے۔ کاربونل مرکبات حقیقی ڈائی پول مومنٹ کے حامل ہوتے ہیں اور ایٹھ کے مقابلے قطبی ہوتے ہیں۔ کاربونل گروپ کی بہت زیادہ قطبیت کو گمک کی بنیاد پر واضح کیا جاسکتا ہے جس میں تعدیلی (A) اور دو قطبی (B) ساختیں شامل ہیں جیسا کہ دکھایا گیا ہے۔



متن پر مبنی سوالات

12.1 مندرجہ ذیل مرکبات کی ساختیں لکھیے:

- α -میٹھا کسی پروپائیول ڈیہائیڈ (α -Methoxypropionaldehyde)
- 3-ہائیڈراکسی بیوٹائل (3-Hydroxybutanal)
- 2-ہائیڈراکسی سائیکلوپینٹین کاربیل ڈیہائیڈ (2-Hydroxycyclopentane carbaldehyde)
- 4-آکسوپینٹائل (4-Oxopentanal)
- ڈائی-سیکنڈری بیوٹائل کیٹون (Di-sec. butyl ketone)
- 4-فلورو اسیٹوفینان (4-Fluoroacetophenone)

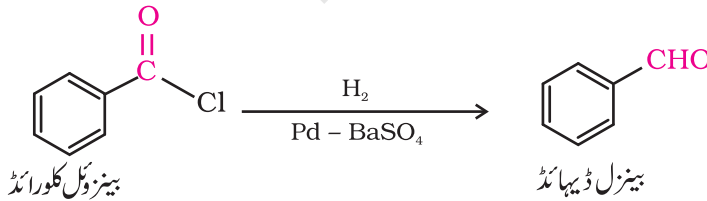
12.2 الڈیہائڈ اور کیٹون کی تیاری (Preparation of Aldehydes and Ketones)

1. **12.2.1 الڈیہائڈ اور کیٹون کی تیاری (Preparation of Aldehydes and Ketones)**
1. الکوحل کی تکسید کے ذریعہ (By Oxidation of Alcohols)
 الڈیہائڈ اور کیٹون عام طور سے بالترتیب پرائمری اور سیکنڈری الکوحل کی تکسید کے ذریعہ تیار کیے جاتے ہیں (اکائی 11، کلاس XII)۔
2. **2. الکوحل کی نابیدگی کے ذریعہ (By Dehydrogenation of Alcohols)**
 یہ طریقہ طیران پذیر الکوحل کے لیے موزوں ہے۔ اس طریقے میں الکوحل کے بخارات کو بھاری دھاتی وسیط (Cu یا Ag) کے اوپر سے گزارا جاتا ہے پرائمری اور سیکنڈری الکوحل بالترتیب الڈیہائڈ اور کیٹون بناتے ہیں (اکائی 11، کلاس XII)۔

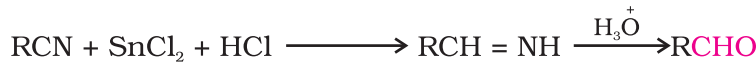
3. ہائڈروکاربنوں سے (From Hydrocarbons)

- (i) الکین کی اوزون پاشی کے ذریعہ (By ozonolysis of alkenes): جیسا کہ ہم جانتے ہیں کہ الکین (Alkene) کی اوزون پاشی (Ozonolysis) زنک ڈسٹ اور پانی کے ساتھ تعامل کے ذریعہ کی جاتی ہے جس سے الڈیہائڈ، کیٹون یا دونوں کا آمیزہ حاصل ہوتا ہے اس کا انحصار الکین (Alkene) کے سببٹی ٹیوشن پیرن پر ہوتا ہے (اکائی 13، کلاس XI)۔
- (ii) الکائن کے ہائڈریشن سے (By hydration of alkynes): H_2SO_4 اور $HgSO_4$ کی موجودگی میں استھائن میں پانی ملانے سے ایسیٹیل ڈیہائڈ حاصل ہوتا ہے۔ باقی سبھی الکائن اس تعامل سے کیٹون بناتے ہیں (اکائی 13، کلاس XI)۔

1. **12.2.2 الڈیہائڈ کی تیاری (Preparation of Aldehydes)**
ایسائل کلورائیڈ (ایسڈ کلورائیڈ) سے [From acyl chloride (acid chloride)]
 ایسائل کلورائیڈ (ایسڈ کلورائیڈ) پیلیڈیم یا بیریم سلفیٹ وسیط کے اوپر ہائڈروجنیٹڈ ہو جاتے ہیں۔ اس تعامل کو روسمنڈ تھویل (Rosenmund Reduction) کہتے ہیں۔

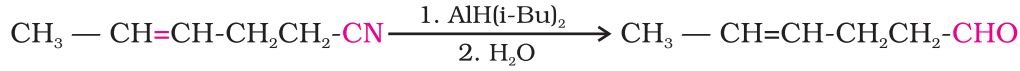
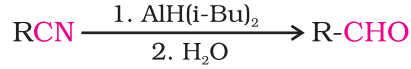


2. **نائٹرائل اور ایسٹر سے (From nitriles and esters)**
 نائٹرائل، ہائڈروکلورک ایسڈ کی موجودگی میں اسٹینس کلورائیڈ کے ساتھ تعامل کر کے نظیری imine میں تھویل ہو جاتے ہیں جو آب پاشیدگی کے نتیجے میں نظیری الڈیہائڈ بناتا ہے۔

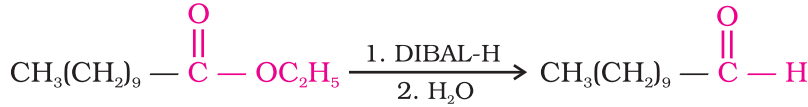


یہ تعامل اسٹیفن تعامل کہلاتا ہے۔

متبادل طور پر نائٹرائل انتخابی طور پر ڈائی آکسو بیوٹائل ایلیمینیم ہائڈرائڈ (DIBAL-H) کے ذریعہ imines میں تحویل ہو جاتے ہیں جو آب پاشیدہ ہو کر الڈیہائڈ بناتے ہیں۔



اسی طرح، ایسٹر بھی DIBAL-H کے ساتھ تحویل ہو کر الڈیہائڈ بناتے ہیں۔



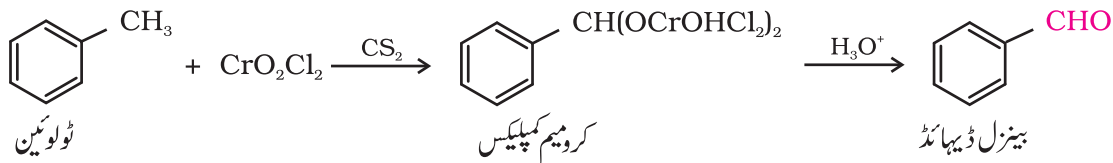
3. ہائڈروکاربن سے (From Hydrocarbons)

ایرومیٹک الڈیہائڈ (بینزل ڈیہائڈ اور اس کے مشتق) مندرجہ ذیل طریقوں کے ذریعہ ایرومیٹک ہائڈروکاربنوں سے تیار کیے جاتے ہیں۔

(i) میتھائل بینزین کی تکسید کے ذریعہ (By Oxidation of Methylbenzene):

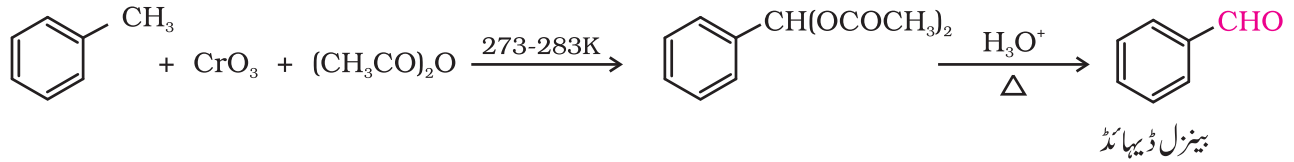
قوی تکسیدی ایجنٹ ٹولونین اور اس کے مشتقوں کی بینزوفٹک ایسڈ میں تکسید کر دیتے ہیں۔ حالانکہ، الڈیہائڈ اسٹیج پر کسی مناسب ریجنٹ کا استعمال کر کے تکسید کو روکنا ممکن ہے۔ ریجنٹ میتھائل گروپ کو ایک انٹرمیڈیٹ میں تبدیل کر دیتے ہیں جس کی مزید تکسید مشکل ہے۔ اس مقصد کے لیے مندرجہ ذیل طریقے بروئے کار لائے جاتے ہیں۔

(a) کرومل کلورائیڈ (CrO_2Cl_2) کا استعمال: کرومل کلورائیڈ، میتھائل گروپ کی کرومیم کمپلیکس میں تکسید کر دیتا ہے جو آب پاشیدگی کے ذریعہ نظیری بینزل ڈیہائڈ (Benzaldehyde) بناتا ہے۔

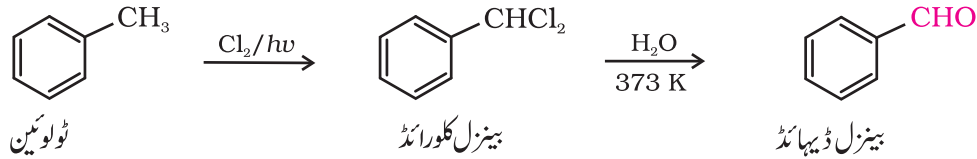


یہ تعامل ایٹارڈ تعامل (Etard reaction) کہلاتا ہے۔

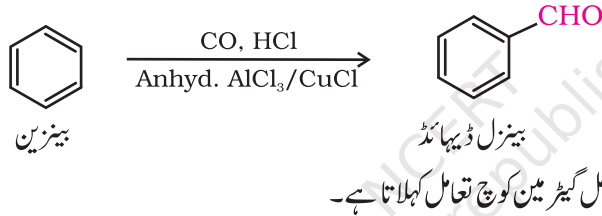
(b) کرومک آکسائیڈ (CrO_3) کا استعمال: ٹولونین یا بدل شدہ ٹولونین، ایسٹک این ہائڈرائڈ میں کرومک آکسائیڈ سے تعامل کر کے بینزائیڈین ڈائی ایسٹٹ (Benzylidene diacetate) میں تبدیل ہو جاتی ہے۔ بینزائیڈین ڈائی ایسٹٹ آبی ایسڈ کے ساتھ آب پاشیدہ ہو کر نظیری بینزل ڈیہائڈ بناتا ہے۔



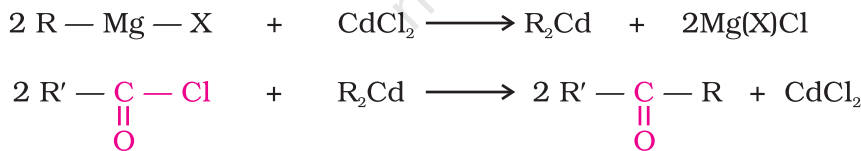
(ii) جانبی زنجیر کلورینیشن اور پھر آب پاشیدگی کے ذریعہ:
ٹولوین کے جانبی زنجیر کلورینیشن سے بنیزل کلورائڈ بنتا ہے جو ہائڈرولس کے ذریعہ بنیزل ڈیہائڈ بناتا ہے۔ یہ بنیزل ڈیہائڈ بنانے کا تجارتی طریقہ ہے۔



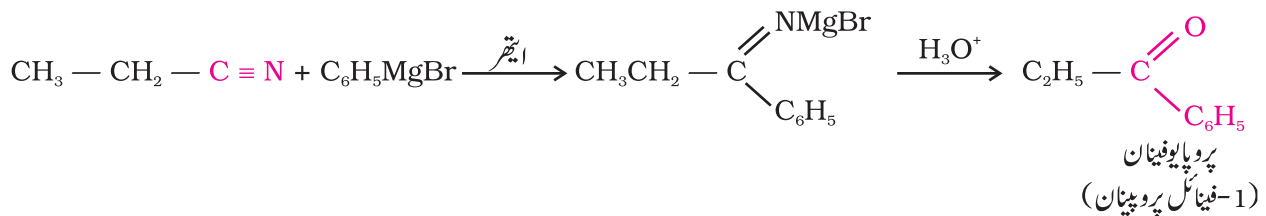
(iii) گیٹرمان - کوچ تعامل (By Gatterman - Koch reaction)
بنیزین اور اس کے مشتق نابیدہ ایلیمینٹم کلورائڈ یا کیو پرس کلورائڈ کی موجودگی میں کاربن مونو آکسائیڈ سے تعامل کر کے بنیزل ڈیہائڈ یا بدل بنیزل ڈیہائڈ بناتے ہیں۔



12.2.3 کیٹون کی تیاری (Preparation of Ketones)
ایسائل کلورائڈ، ڈائی الکیل کیڈمیٹ (جسے گرگنارڈ ریجنٹ اور کیڈمیٹ کلورائڈ کے تعامل سے بنایا جاتا ہے) سے تعامل کر کے کیٹون بناتا ہے۔

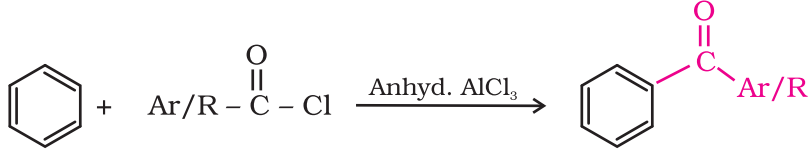


2. نائٹرائل سے (From Nitriles)
نائٹرائل کی گرگنارڈ ریجنٹ سے تعامل کے بعد آب پاشیدگی سے کیٹون حاصل ہوتے ہیں۔



3. بینزین یا بدل شدہ بینزینس سے (From Benzene or Substituted Benzenes)

جب بینزین یا بدل شدہ بینزین کا نابیدہ ایلومینیم کلورائیڈ کی موجودگی میں ایسڈ کلورائیڈ کے ساتھ تعامل کرایا جاتا ہے تو یہ نظیری کیٹون بناتی ہے۔ یہ تعامل فریڈل کرافٹس ایسائیلیشن (Friedal-Crafts acylation) تعامل کہلاتا ہے۔



مثال 12.1

مندرجہ ذیل تبدیلیوں کو انجام دینے کے لیے ریجنٹ کے نام بتائے:

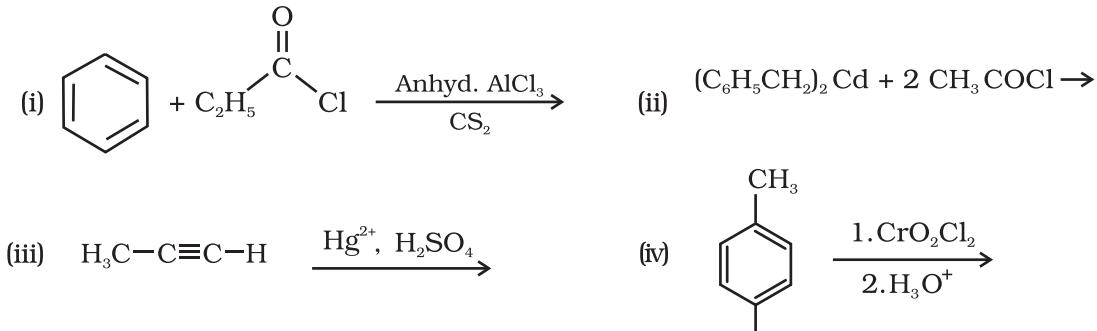
- ہیکسین - 1 - آل کو ہیکسائل میں (Hexan-1-ol to hexanal)
- سائیکلو ہیکسنال کی سائیکلو ہیکسانون میں (Cyclohexanol to cyclohexanone)
- p*-فلوروٹولوین کی *p*-فلوروبینزائل ڈیہائیڈ میں (p-Fluorotoluene to p-fluorobenzaldehyde)
- ایتھین نائٹرائل کی ایتھنل میں (Ethanenitrile to ethanal)
- ایلل الکوحل کی پروپینل میں (Allyl alcohol to propenal)
- بیوٹ - 2 - این کی ایتھنل میں (But-2-ene to ethanal)

حل

- $\text{C}_5\text{H}_5\text{NH}^+\text{CrO}_3\text{Cl}^-$ (PCC) (i)
- تیزابی میڈیم میں $\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7$ (ii)
- ایسیٹک این ہائیڈرائڈ / $\text{HOH} - \text{CrO}_2\text{Cl}_2 \cdot 1$ کی موجودگی میں CrO_3 (iii)
- (ڈائی آکسو بیوٹائل) ایلومینیم ہائیڈرائڈ (DIBAL-H) (iv)
- PCC (v)
- $\text{O}_3/\text{H}_2\text{O} - \text{Zn dust}$ (vi)

متن پر مبنی سوالات

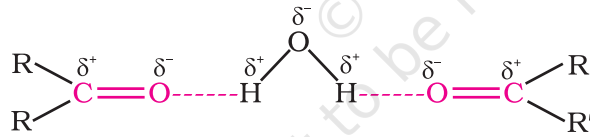
12.2 مندرجہ ذیل تعالات کے نتیجے میں بننے والے ماحصلات کی ساختیں لکھیے۔



الڈیہائڈ اور کیٹون کی طبیعی خصوصیات کو ذیل میں بیان کیا جا رہا ہے۔
میتھنل (Methanal) کمرہ کے درجہ حرارت پر گیس ہے۔ آتھنل طیران پذیر رقیق ہے۔ دیگر الڈیہائڈ اور کیٹون کمرہ کے درجہ حرارت پر رقیق یا ٹھوس ہیں۔ الڈیہائڈ اور کیٹون کے نقطہ جوش ان کے مقابلہ کے سالماتی کمیت والے ہائڈروکاربن اور ایتھر سے زیادہ ہیں۔ الڈیہائڈ اور کیٹون میں کمزور سالماتی اتحاد کی وجہ سے ڈائی پول باہمی عمل اس کا سبب ہے۔ ان کے نقطہ جوش یکساں سالماتی کمیت والے الکوحل کے مقابلہ کم ہوتا ہے۔ انٹر سالماتی ہائڈروجن بندش کی غیر موجودگی اس کا سبب ہے۔ ذیل میں سالماتی کمیت 58 اور 60 والے مرکبات کو ان کے نقطہ جوش کی بڑھتی ہوئی ترتیب میں رکھا گیا ہے۔

Molecular Mass	b.p.(K)	
58	273	n-بیوٹین (n-Butane)
60	281	میٹھا کسی آتھین (Methoxyethane)
58	322	پروپینل (Propanal)
58	329	ایسیٹون (Acetone)
60	370	پروپین-1-آل (Propan-1-ol)

الڈیہائڈ اور کیٹون کے زیریں ممبران جیسے میتھنل، آتھنل اور پروپیون پانی میں سبھی تناسب میں حل پذیر ہیں کیونکہ یہ پانی کے ساتھ ہائڈروجن بانڈ بناتے ہیں۔



تاہم، الڈیہائڈ اور کیٹون کی حل پذیری الکحل زنجیر کی لمبائی میں اضافہ کے ساتھ ساتھ بڑھتی ہے۔ سبھی الڈیہائڈ اور کیٹون نامیاتی محلول جیسے بینزین، ایتھر، میتھنل، کلوروفارم وغیرہ میں حل پذیر ہیں۔ نچلے الڈیہائڈوں میں تیکھی بو آتی ہے جیسے جیسے سالمہ کے سائز میں اضافہ ہوتا ہے بو کم تیکھی ہوتی جاتی ہے اور وہ خوشبودار ہوتے جاتے ہیں۔ درحقیقت قدرتی طور پر پائے جانے والے کئی الڈیہائڈ اور کیٹون کا استعمال خوشبو اور مہک لانے والے ایجنٹ کے طور پر کیا جاتا ہے۔

مندرجہ ذیل مرکبات کو ان کے نقطہ جوش کی بڑھتی ہوئی ترتیب میں لکھیے۔ مثال 12.2



حل ان مرکبات کی سالماتی کمیتیں 72 سے 74 کی رینج میں ہیں کیونکہ صرف بیوٹین-1-آل کے سالمات بہت زیادہ انٹر سالماتی ہائڈروجن بندش کی وجہ سے ایک دوسرے سے جڑے رہتے ہیں لہذا بیوٹین-1-آل

کا نقطہ جوش سب سے زیادہ ہے۔ بیوٹیل، استھاکسی اتھین کے مقابلے زیادہ قطبی ہے۔ لہذا بیوٹیل میں انٹر سالماتی ڈائی پول-ڈائی پول قوت کشش زیادہ ہوتی ہے۔ n-پینٹین سالمات میں صرف کمزور وانڈروال قوتیں ہوتی ہیں۔ اس طرح دیے ہوئے مرکبات کے نقطہ جوش کی بڑھتی ہوئی ترتیب مندرجہ ذیل ہے:



متن پر مبنی سوالات

12.3 مندرجہ ذیل مرکبات کو ان کے نقطہ جوش کی بڑھتی ہوئی ترتیب میں لکھیے:



کیونکہ الڈیہائڈ اور کیٹون دونوں ہی کاربونل فنکشنل گروپ پر مشتمل ہوتے ہیں لہذا یہ یکساں کیمیائی تعاملات کو ظاہر کرتے ہیں۔

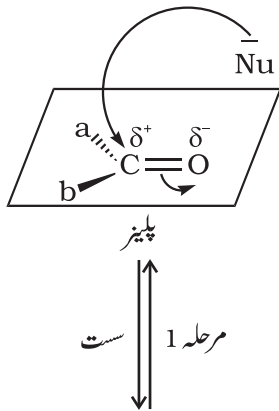
12.4 کیمیائی تعاملات (Chemical Reactions)

1. نیو کلیوفلک جمع تعاملات (Nucleophilic addition reactions)

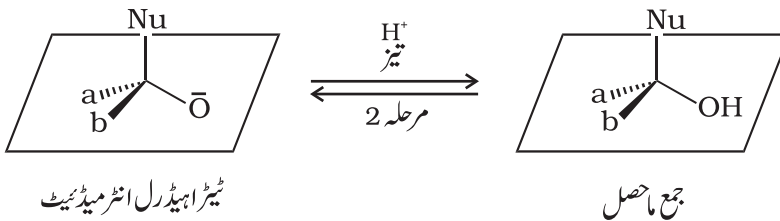
الیکٹروفیلک جمع تعاملات کے برعکس الڈیہائڈ اور کیٹون نیو کلیوفلک جمع تعاملات کرتے ہیں۔

(i) نیو کلیوفلک جمع تعاملات کا میکانزم

(Mechanism of nucleophilic addition reactions)



ایک نیو کلیوفائل، قطبی کاربونل گروپ کے کاربن ایٹم پر کاربونل کاربن کے sp^2 مخلوط شدہ آرٹیل کے مستوی کے تقریباً عمودی سمت سے حملہ کرتا ہے (شکل 12.2)۔ اس عمل میں کاربن کی مخلوطیت sp^2 سے sp^3 ہو جاتی ہے اور ٹیٹراہیڈرل الکو کسانڈ انٹرمیڈیٹ حاصل ہوتا ہے۔ یہ انٹرمیڈیٹ تعامل میڈیم سے پروٹان کو پکڑ لیتا ہے اور برقی تعدیلی حاصل بناتا ہے۔ کل نتیجہ کاربن-آکسیجن ڈبل بانڈ پر Nu^- اور H^+ کی جمع کے طور پر حاصل ہوتا ہے جیسا کہ شکل 12.2 میں دکھایا گیا ہے۔



شکل 12.2 کاربونل کاربن پر نیو کلیوفلک حملہ

الڈیہائڈ، کیٹون اور کاربوکسلک ایسڈ

(ii) تعاملیت (Reactivity)

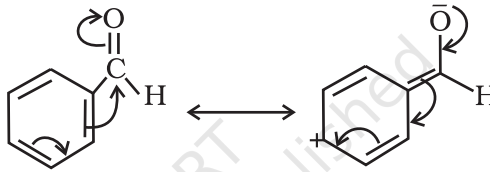
اسٹیرک (Steric) اور الیکٹرانک وجوہات کی بنا پر نیوکلیوفلک جمع تعاملات میں الڈیہائیڈ کیٹون کے مقابلے زیادہ تعامل پذیر ہیں۔ اسٹیرک اعتبار سے کیٹون میں دو نسبتاً بڑے Substituent (جس میں اس قسم کا صرف ایک Substituent ہوتا ہے) کے مقابلے کاربائل کاربن پر نیوکلیوفائل کو پہنچنے سے روکتا ہے۔ برقی اعتبار سے، الڈیہائیڈ کیٹون کے مقابلے زیادہ تعامل پذیر ہیں کیونکہ دواکائل گروپ الڈیہائیڈ کے مقابلے کاربائل کی الیکٹروفیلیٹی (Electrophilicity) کو زیادہ کارگر طریقے سے کم کر دیتے ہیں۔

مثال 12.3

آپ کیا توقع کرتے ہیں کہ بینزل ڈیہائیڈ، پروپینیل کے مقابلے نیوکلیوفلک جمع تعاملات میں زیادہ تعامل پذیر ہے یا کم تعامل پذیر؟ اپنے جواب کی تشریح کیجیے۔

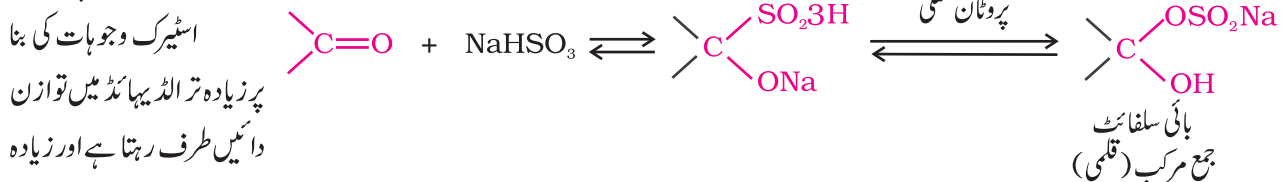
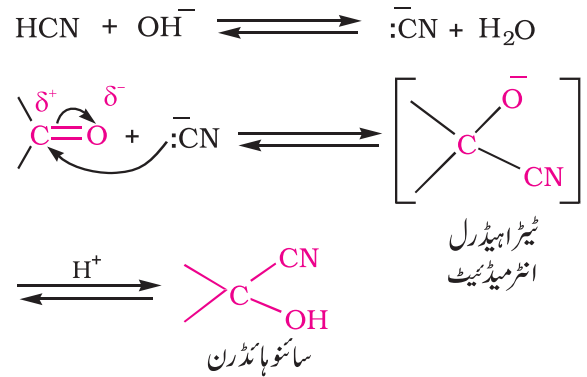
حل

بینزل ڈیہائیڈ کے کاربائل گروپ کا کاربن ایٹم پروپینیل میں موجود کاربائل گروپ کے کاربن ایٹم کے مقابلے کم الیکٹروفیلک ہے۔ بینزل ڈیہائیڈ میں کاربائل گروپ کی قطبیت گمک کی وجہ سے کم ہو جاتی ہے جیسا کہ نیچے دکھایا گیا ہے اور اسی لیے یہ پروپینیل کے مقابلے کم تعامل پذیر ہے۔



(iii) نیوکلیوفلک جمع اور نیوفلک اخراجی تعاملات کی کچھ اہم مثالیں

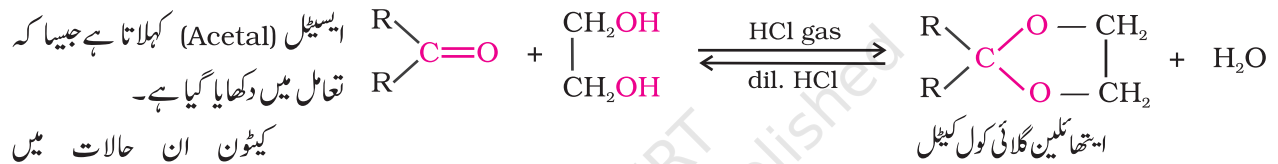
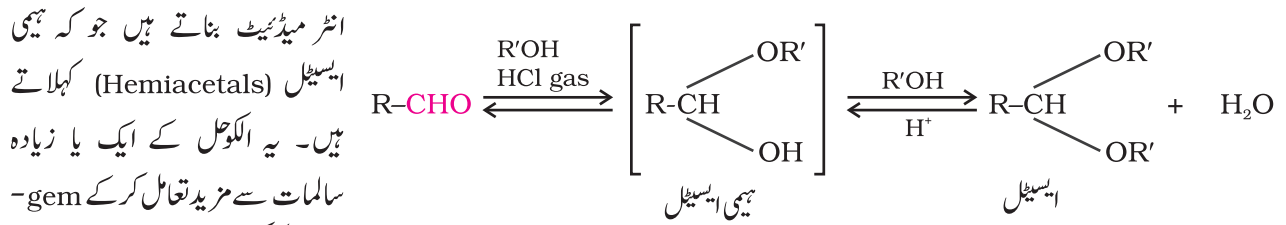
(a) ہائیڈروجن سائنائڈ (HCN) کی جمع: الڈیہائیڈ اور کیٹون ہائیڈروجن سائنائڈ (HCN) سے تعامل کر کے سائوہائیڈرن بناتے ہیں خالص HCN کے ساتھ یہ تعامل بہت آہستہ آہستہ ہوتا ہے۔ لہذا اسے اساس (Base) کے ذریعہ کیٹلائز کیا جاتا ہے اور حاصل ہونے والا سائنائڈ آئن (CN⁻) قوی نیوکلیوفائل ہونے کی وجہ سے کاربائل مرکبات کے ساتھ باآسانی جمع ہو جاتا ہے اور نظیری سائوہائیڈرن بناتا ہے۔ سائوہائیڈرن (Cyanohydrin) مفید تالیفی انٹرمیڈیٹ ہیں۔ سوڈیم ہائیڈروجن سلفائیڈ کی جمع: سوڈیم ہائیڈروجن سلفائیڈ الڈیہائیڈ اور کیٹون کے ساتھ جمع ہو کر جمعی ماحصلات بناتا ہے۔



ترکیٹون میں یہ بائیں طرف رہتا ہے۔ ہائڈروجن سلفائیٹ مرکب پانی میں حل پذیر ہے اور ڈائی لیوٹ معدنی تیزاب یا القلی سے تعامل کر کے واپس اصل کاربوں مرکب میں تبدیل ہو جاتا ہے۔ لہذا یہ الڈیہائیڈ کی علاحدگی اور تخلص کے لیے مفید ہیں۔

(c) گروگنارڈ ریجنٹ کی جمع (Addition of Grignard reagents): (اکائی 11، کلاس XII ملاحظہ کیجئے)

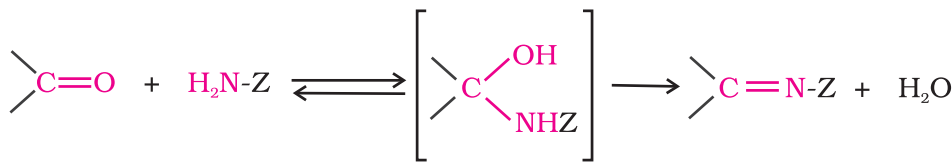
(d) الکاحل کی جمع (Addition of alcohols): الڈیہائیڈ، ہائڈروجن کلورائیڈ کی موجودگی میں مونو ہائڈرک الکاحل کے ایک معادل (One equivalent) سے تعامل کر کے الکوکسی الکوحل



کیٹون ان حالات میں ایستھائیلن گلائی کول سے تعامل کر کے سائیکلک ماحصلات بناتے ہیں جو کہ ایستھائیلن گلائی کول کیٹل (Ethylene glycol ketal) کہلاتے ہیں۔

خشک ہائڈروجن کلورائیڈ کاربوں مرکبات کی آکسیجن کو پروٹونیٹ کرتا ہے اور اس طرح کاربوں کاربن کی الیکٹروفیلیٹی میں اضافہ کرتا ہے اور ایستھائیلن گلائی کول کے نیوکلیوفلک حملہ کو آسان کر دیتا ہے۔ ایسیٹیل اور کیٹل آبی معدنی تیزابوں کے ساتھ آب پاشیدہ ہو کر بالترتیب نظیری الڈیہائیڈ اور کیٹون بناتے ہیں۔

(e) امونیا اور اس کے مشتقوں کی جمع (Addition of ammonia and its derivatives): نیوکلیوفائل جیسے امونیا اور اس کے مشتق H_2N-Z الڈیہائیڈ اور کیٹون کے کاربوں گروپ کے ساتھ جمع ہو جاتے ہیں۔ تعامل رجعتی (Reversible) ہے اور تیزاب کے ذریعہ کیٹلائز ہوتا ہے۔ توازن ماحصلات کی تشکیل کے موافق ہوتا ہے کیونکہ انٹر میڈیٹ کی فوری نابیدگی سے $C=N-Z$ کی تشکیل ہوتی ہے۔



=Z = ایلکل، ایرل، OH ، NH_2 ، $NHCONH_2$ ، $C_6H_5NH_2$ وغیرہ۔

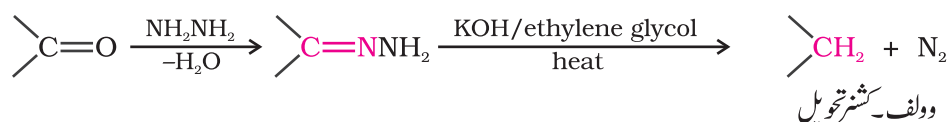
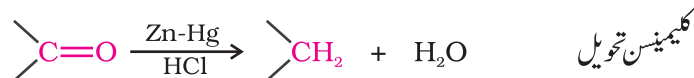
جدول 12.2 الڈیہائڈ اور کیٹون کے کچھ -N بدل مشتق (>C=N-Z)

ماحول کا نام	کاربائل مشتق	ریجنٹ کا نام	Z
ایمین	>C=NH	امونیا	-H
بدل شدہ امین (شف اساس)	>C=NR	امین	-R
آکزام	>C=N-OH	ہائڈراکسل امین	-OH
ہائڈرازون	>C=N-NH_2	ہائڈرازین	-NH ₂
فنائل ہائڈرازون	$\text{>C=N-NH-C}_6\text{H}_5$	فنائل ہائڈرازین	$\text{—HN-C}_6\text{H}_5$
4،2-ڈائی نائٹرو فنائل ہائڈرازون	$\text{>C=N-NH-C}_6\text{H}_3(\text{NO}_2)_2$	4،2-ڈائی نائٹرو فنائل ہائڈرازین	$\text{—HN-C}_6\text{H}_3(\text{NO}_2)_2$
سیسی کار بازون	$\text{>C=N-NH-C(=O)-NH}_2$	سیسی کار بازائڈ	—NH-C(=O)-NH_2

* DNP-4،2 مشتق زرد، نارنجی یا سرخ ٹھوس ہیں اور الڈیہائڈ نیز کیٹون کی صفت سازی میں مفید ہیں۔

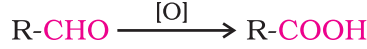
2. تحویل (Reduction)

- (i) الکوحل میں تحویل: الڈیہائڈ اور کیٹون کی سوڈیم اور بورو ہائڈرائڈ (NaBH₄) یا لیٹھیم آلومینیم ہائڈرائڈ (LiAlH₄) کے ذریعہ بالترتیب پرائمری اور سیکنڈری الکوحل میں تحویل ہو جاتی ہے۔ وسیطی ہائڈروجنیشن کے ذریعہ بھی بالترتیب پرائمری اور سیکنڈری الکوحل میں ان کی تحویل ہو جاتی ہے۔
- (ii) ہائڈروکاربن میں تحویل: الڈیہائڈ اور کیٹون کے کاربائل گروپ کی زنک املغم اور مرکنز ہائڈروکلورک ایسڈ سے تعامل کر کے CH₂ گروپ میں تحویل ہو جاتی ہے [ہیمنسن تحویل] یا ہائڈرازین سے تعامل کر کے اور پھر استھانک لین گلائی کول جیسے بہت زیادہ اہلے ہوئے محلل میں پوٹاشیم ہائڈراکسائیڈ کے ساتھ گرم کر کے CH₂ گروپ میں تحویل ہو جاتی ہے۔ [دولف-کشنر تحویل]۔

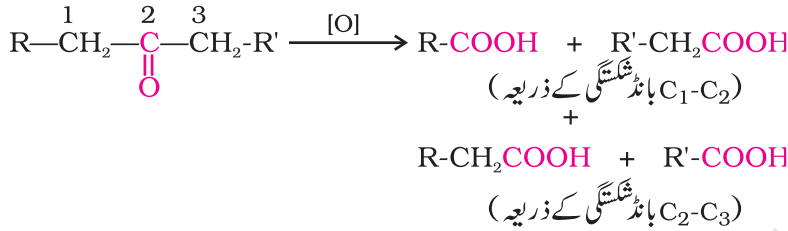


3. تکسید (Oxidation)

الڈیہائڈ تکسید کے معاملے میں کیٹون سے مختلف ہیں۔ الڈیہائڈ عام تکسیدی ایجنٹ جیسے نائٹرک ایسڈ، پوٹاشیم پرمیگنیٹ، پوٹاشیم ڈائی کرومیٹ وغیرہ کے ساتھ تعامل کر کے آسانی سے کاربوکسلک ایسڈ میں تکسید ہو جاتی ہیں۔ یہاں تک کہ معتدل تکسیدی ایجنٹ خاص طور سے ٹالن ریجنٹ اور فیہلنگ ریجنٹ بھی الڈیہائڈ کی تکسید کر دیتے ہیں۔



کیٹون عام طور سے اونچے درجہ حرارت اور قوی تکسیدی ایجنٹ جیسے شدید حالات میں تکسید ہوتے ہیں۔ ان کی تکسید کاربن-کاربن بانڈ کی شکستگی پر مشتمل ہوتی ہے جو پوری کیٹون کے مقابلے کم کاربن ایٹموں والے کاربوکسلک ایسڈ فراہم کرتے ہیں۔

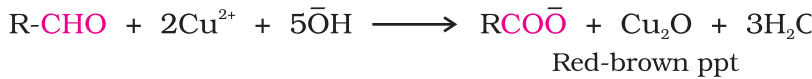


ذیل میں دیے گئے معتدل تکسیدی ایجنٹ کا استعمال الڈیہائڈ اور کیٹون کے درمیان فرق کرنے میں کیا جاتا ہے۔

(i) ٹالنس ٹیسٹ (Tollen's Test): الڈیہائڈ کو تازہ بنے ہوئے امونکل سلور نائٹریٹ محلول (ٹالنس ریجنٹ) کے ساتھ گرم کرنے پر چمکدار سلور آئینہ (Silver mirror) حاصل ہوتا ہے (سلور دھات کے بننے کی وجہ سے)۔ الڈیہائڈ نظیری کاربوکسیلیٹ این آئن میں تکسید ہو جاتے ہیں۔ تعامل قوی میڈیم میں ہوتا ہے۔



(ii) فیہلنگ ٹیسٹ (Fehling's test): فیہلنگ ریجنٹ دو محلولوں پر مشتمل ہوتا ہے فیہلنگ محلول A اور فیہلنگ محلول B۔ فیہلنگ محلول A آبی کارپرسلفیٹ ہوتا ہے اور فیہلنگ محلول B قوی سوڈیم پوٹاشیم ٹارٹریٹ (Rochelle salt)۔ ٹیسٹ سے پہلے ان دونوں محلول کو مساوی مقدار میں ایک دوسرے کے ساتھ ملائے ہیں۔ الڈیہائڈ کو فیہلنگ محلول کے ساتھ گرم کرنے پر گاجری بھورا رسوب بنتا ہے۔ الڈیہائڈ کی نظیری کاربوکسیلیٹ این آئن میں تکسید ہو جاتی ہے ایرومیٹک الڈیہائڈ اس طرح کا ٹیسٹ نہیں دیتے۔



(iii) ہیلوفارم تعامل کے ذریعہ میتھائل کیٹون کی تکسید: الڈیہائڈ اور کیٹون میں کم از کم ایک میتھائل گروپ ہوتا ہے جو کاربونل ایٹم (میتھائل کیٹون) سے منسلک ہوتا ہے۔ یہ الڈیہائڈ اور کیٹون، سوڈیم ہائپوہیلائٹ کے ذریعہ تکسید ہو کر نظیری کاربوکسلک ایسڈوں کے سوڈیم نمک بناتے ہیں جن میں کاربونل مرکب کے مقابلے ایک کاربن ایٹم کم ہوتا ہے۔ میتھائل گروپ ہیلوفارم میں تبدیل ہو جاتا ہے۔ اگر سالمہ میں کاربن-کاربن ڈبل موجود ہے تو یہ تکسید اسے متاثر نہیں کرتی۔

سوڈیم ہائپو آئیوڈائٹ کے ساتھ

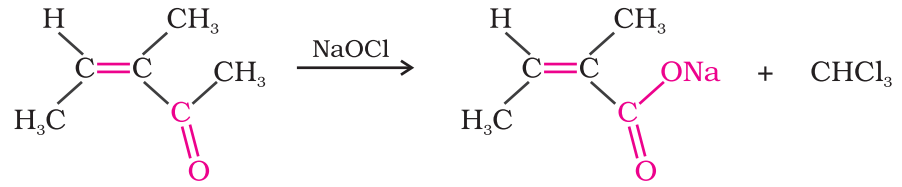
آیوڈ و فارم کے تعامل کا استعمال

CH₃CH(OH) یا CH₃CO

گروپ کی شناخت میں کیا جاتا ہے جو

تکسید کے نتیجے میں CH₃CO گروپ

بناتا ہے۔



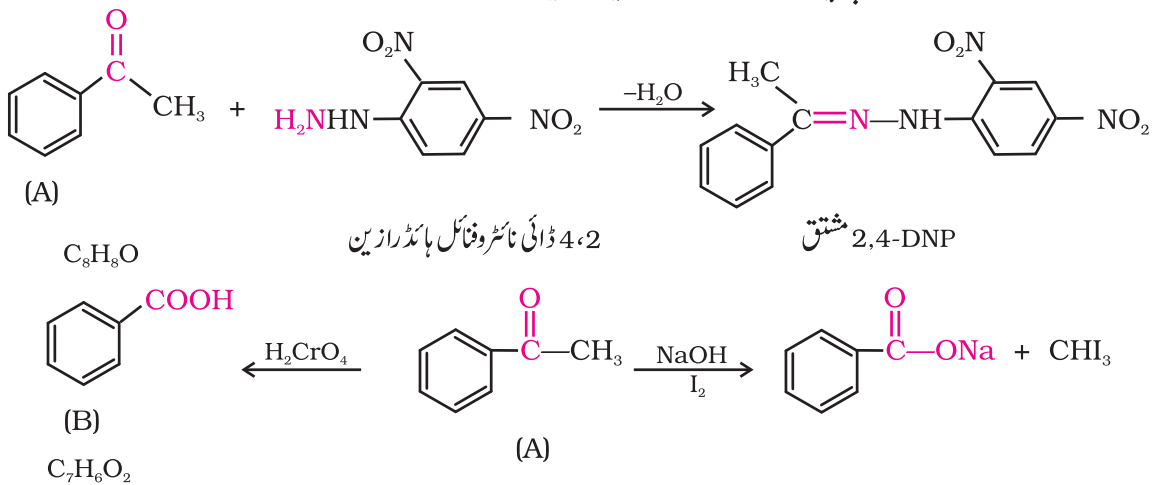
مثال 12.4

ایک نامیاتی مرکب (A) جس کا سالماتی فارمولہ C₈H₈O ہے 2, 4-DNP کے ساتھ نارنجی سرخ رسوب بناتا ہے اور سوڈیم ہائڈراکسائیڈ کی موجودگی میں آیوڈین کے ساتھ گرم کرنے پر زرد رسوب بناتا ہے۔ یہ نڈوٹائلس یا فہلنگ ریجنٹ کی تحویل کرتا ہے اور نہ ہی برومین واٹر یا بیئر ریجنٹ (Baeyer's Reagent) کا رنگ اڑاتا ہے۔ کرومک ایسڈ کے ساتھ تکسید ہو کر کاربوکسلک ایسڈ (B) بناتا ہے جس کا سالماتی فارمولہ C₇H₆O₂ ہے۔ مرکب (A) اور (B) کی شناخت کیجیے اور ملوث تعاملات کی تشریح کیجیے۔

حل

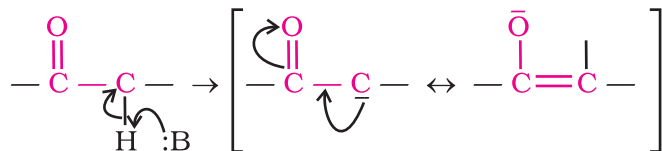
(A) مرکب 2, 4-DNP مشتق کی تشکیل کرتا ہے۔ لہذا یہ الڈیہائیڈ یا کیٹون ہے۔ (A) آیوڈو فارم ٹیسٹ نہیں دیتا اس لیے یہ میتھائل کیٹون ہونا چاہیے کیونکہ یہ ٹائلس یا فہلنگ ریجنٹ کی تحویل نہیں کرتا لہذا (A) لازمی طور پر کیٹون ہے۔ A کا سالماتی فارمولہ اونچے درجہ کی غیر سیری (High degree of unsaturation) ظاہر کرتا ہے اور یہ برومین واٹر اور بیئر ریجنٹ کا رنگ بھی نہیں اڑاتا۔ اس سے ایرومیٹک رنگ کے باعث غیر سیری کی موجودگی ظاہر ہوتی ہے۔

مرکب (B) کیٹون کا تکسیدی ماحصل ہونے کی وجہ سے کاربوکسلک ایسڈ ہونا چاہیے۔ (B) کا سالماتی فارمولہ یہ ظاہر کرتا ہے کہ یہ ہینزونک ایسڈ ہونا چاہیے اور اس لیے مرکب (A) مولو بدل ایرومیٹک میتھائل کیٹون ہونا چاہیے۔ (A) کا سالماتی فارمولہ یہ ظاہر کرتا ہے کہ یہ فینائل میتھائل کیٹون (ایسیٹو فینان) ہونا چاہیے۔ تعاملات ذیل میں دیے گئے ہیں۔

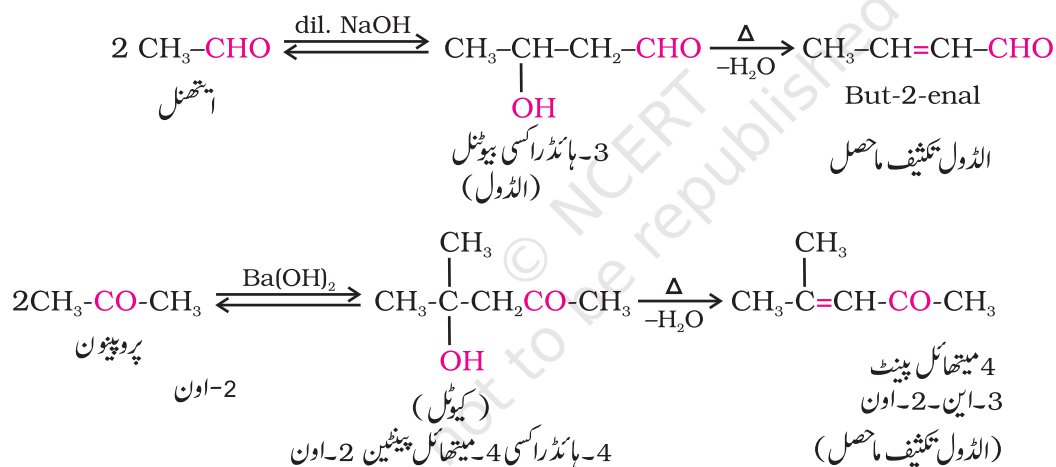


اللہ یہاںڈ اور کیٹون کی α -ہائڈروجن کی تیزابیت: اللہ یہاںڈ اور کیٹون، α -ہائڈروجن کی تیزابی نوعیت کی وجہ سے متعدد تعاملات انجام دیتے ہیں۔

کاربوں مرکبات کے α -ہائڈروجن ایٹموں کی تیزابیت کاربوں گروپ کے قوی الیکٹران وڈرائنگ اثر اور جفتہ اساس کے گلک استحکام کی وجہ سے ہے۔



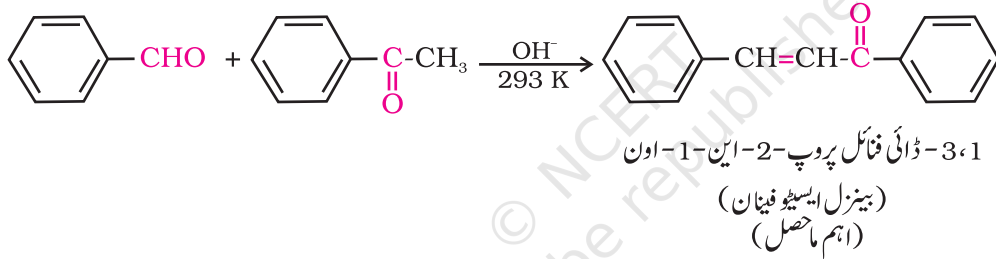
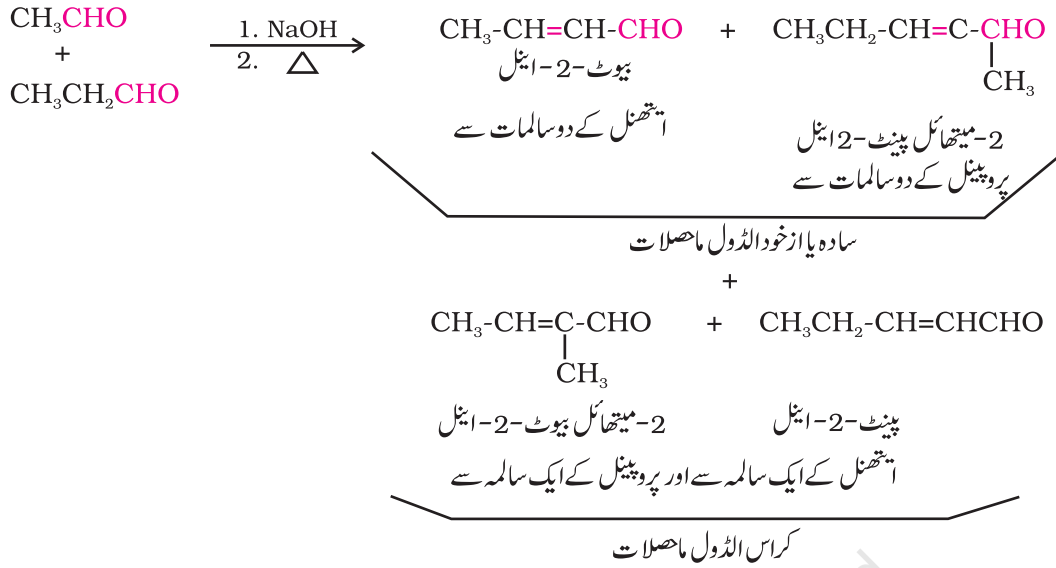
(i) **الڈول تکثیف (Aldol condensation):** کم از کم ایک α -ہائڈروجن والے الڈیہائیڈ اور کیٹون وسط کے طور پر ڈائی لیوٹ اقلی کی موجودگی میں تعامل کر کے بالترتیب β -ہائڈرائسی الڈیہائیڈ (Aldol) یا β -ہائڈرائسی کیٹون (Ketol) بناتے ہیں۔ یہ تعامل الڈول تعامل (Aldol Reaction) کہلاتا ہے۔



الڈول نام ماحصلات میں موجود دو فنکشنل گروپ الڈیہائیڈ اور الکحل کے ناموں سے اخذ کیا گیا ہے۔ الڈول اور کیٹول بہت تیزی سے پانی کو خارج کر کے α, β غیر سیر شدہ کاربوئل مرکبات بناتے ہیں جو کہ الڈول تکثیف ماحصلات ہیں اور تعامل الڈول تکثیف (Aldol condensation) کہلاتا ہے۔ حالانکہ کیٹون سے کیٹول (Ketols) حاصل ہوتے ہیں (ایسے مرکبات جو کیٹو اور الکحل گروپوں پر مشتمل ہوتے ہیں) پھر بھی کیٹون کے تعامل کے لیے آج بھی عام نام الڈول تکثیف ہی مروج ہے کیونکہ یہ تعاملات الڈیہائیڈ کے مشابہ ہیں۔

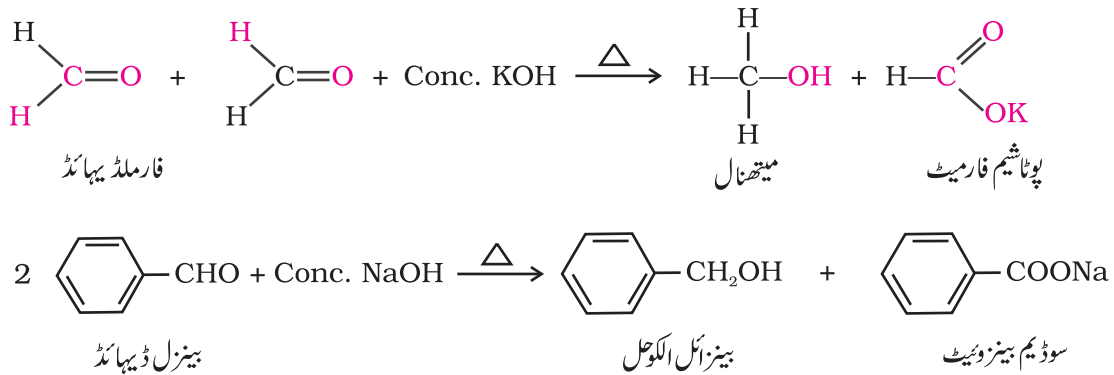
(ii) کراس الڈول تکثیف (Cross aldol condensation): جب الڈول تکثیف کا عمل دو مختلف الڈیہائیڈ اور/یا کیٹون کے درمیان ہوتا ہے تو یہ کراس الڈول تکثیف کہلاتا ہے۔ اگر دونوں

میں α ہائڈروجن ایٹم موجود ہیں تو چار ماحصلات کا آمیزہ حاصل ہوتا ہے۔ ذیل میں آتھنل اور پروپینل کے آمیزہ کے الڈول تعامل سے اس کی وضاحت کی گئی ہے۔



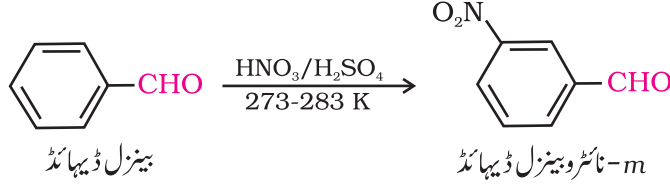
5. دیگر تعاملات (Other reactions)

(i) کینیزارو تعامل (Cannizzaro reaction): وہ الڈیہائڈ جن میں α -ہائڈروجن ایٹم نہیں ہوتا مرکز القلی کے ساتھ ازخود تفسید یا تحویل (Disproportionation) تعامل انجام دیتے ہیں۔ اس تعامل میں الڈیہائڈ کے ایک سالمہ کی الکحل میں تحویل ہوتی ہے اور دوسرے سالمہ کی کاربوکسلک ایسڈ نمک میں تفسید ہوتی ہے۔



(ii) الیکٹروفیلک بدل تعامل (Electrophilic substitution reaction): ایرومیٹک

الڈیہائڈ اور کیٹون اس رنگ پر الیکٹروفیلک بدل تعامل کرتے ہیں جس میں کاربونل گروپ ڈی ایکٹیویٹنگ اور میٹا ڈائریکٹنگ گروپ کے طور پر کام کرتا ہے۔



متن پر مبنی سوالات

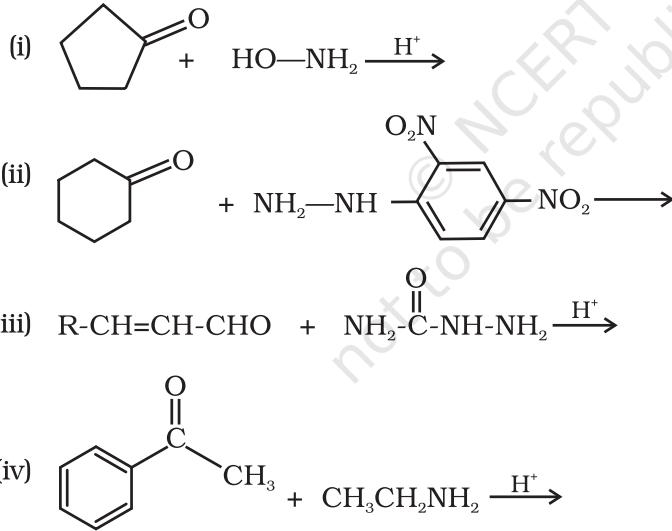
12.4 مندرجہ ذیل مرکبات کو نیوکلیوفیلک بدل تعاملات میں ان کی تعاملیت کی بڑھتی ہوئی ترتیب میں لکھیے۔

(i) آتھنل، پروپیٹیل، پروپیون، بیوٹینون

(ii) بینزل ڈیہائڈ، p-ٹولوالڈیہائڈ، p-نائٹرو بینزل ڈیہائڈ، ایسیٹو فینون

اشارہ: اسٹیرک اثر اور الیکٹرانک اثر پر غور کیجیے۔

12.5 مندرجہ ذیل تعاملات کے ماحصلات کی پیشین گوئی کیجیے۔



کیمیائی صنعت میں الڈیہائڈ اور کیٹون کا استعمال بحیثیت محلول اور دیگر ماحصلات کی تالیف کے لیے ابتدائی مادوں یا ریجنٹ کے طور پر کیا جاتا ہے۔ فارملڈیہائڈ جسے فارملین (40%) محلول کے نام سے جانا جاتا ہے۔ حیاتیاتی اسپسی مین کو محفوظ رکھنے کے کام میں آتا ہے۔ اس کا استعمال (فینال-فارملڈیہائڈ ریزن)، یوریا-فارملڈیہائڈ گلو اور دیگر پالیمرک ماحصلات بنانے میں کیا جاتا ہے۔ ایسیٹیل ڈیہائڈ کا استعمال ایسیٹک ایسڈ، ایتھائل ایسیٹ، وناکل ایسیٹ، پالیمر اور دوائیں بنانے کے لیے ابتدائی مادوں کے طور پر کیا جاتا ہے۔ بینزل ڈیہائڈ کا استعمال پرفیوم اور

12.5 الڈیہائڈ اور کیٹون

کا استعمال

(Uses of Aldehydes and Ketones)

رنگ بنانے والی صنعتوں میں کیا جاتا ہے۔ ایسیٹون اور استھائل میتھائل کیٹون عام صنعتی محلول ہیں۔ کئی الڈیہائیڈ اور کیٹون جیسے ہیوٹائزل ڈیہائیڈ، وینیلین (Vanillin)، ایسیٹو فینون کیمفر (کافور) وغیرہ اپنی خوشبوؤں اور مہک کے لیے جانے جاتے ہیں۔

کاربوکسلک ایسڈ (Carboxylic Acid)

کاربوکسل فنکشنل گروپ COOH پر مشتمل کاربن کے مرکبات کاربوکسلک ایسڈ کہلاتے ہیں۔ کاربوکسل گروپ، ہائیڈروکسل گروپ سے منسلک کاربوئل گروپ پر مشتمل ہوتا ہے اسی لیے اس کا نام کاربوکسل (Carboxyl) ہے۔ کاربوکسلک ایسڈ ایلیفیٹک (RCOOH) یا آرومیٹک (ArCOOH) ہو سکتا ہے جس کا انحصار اس بات پر ہے کہ کاربوکسلک کاربن سے اکاؤل منسلک ہے یا ایرائل۔ قدرتی ماحول میں کاربوکسلک ایسڈ بہت بڑی مقدار میں پائے جاتے ہیں۔ ایلیفیٹک کاربوکسلک ایسڈوں کے بڑے ممبران ($\text{C}_{12} - \text{C}_{18}$) فیٹی ایسڈ (Fatty Acid) کہلاتے ہیں جو قدرتی چربیوں میں گلسرال کے ایسٹر کے طور پر پائے جاتے ہیں۔ کاربوکسلک ایسڈ دیگر کئی اہم نامیاتی مرکبات جیسے این ہائیڈرائڈ، ایسٹر، ایسڈ، کلورائیڈ، ایمائیڈ وغیرہ کے لیے ابتدائی مادوں کے طور پر کام کرتے ہیں۔

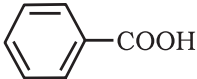
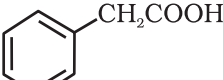
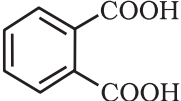
12.6 کاربوکسل گروپ کا تسمیہ اور ساخت (Nomenclature and Structure of Carboxyl Group)

12.6.1 تسمیہ (Nomenclature)

کاربوکسلک ایسڈ کیونکہ قدرتی ماحول سے حاصل کیے جانے والے قدیم ترین نامیاتی مرکبات میں سے ہیں اس لیے ان کی ایک بہت بڑی تعداد اپنے عام ناموں سے جانی جاتی ہے۔ ان کے عام نام لاحقہ -ic ایسڈ پر ختم ہوتے ہیں اور ان کے قدرتی ماخذ کے یونانی یا لاطینی ناموں سے اخذ کیے گئے ہیں۔ مثال کے طور پر فارمک ایسڈ (HCOOH) کو سب سے پہلے لال چیونٹیوں سے حاصل کیا گیا تھا (لاطینی زبان میں *Formica* کا مطلب ہے چیونٹی)، ایسیٹک ایسڈ (CH_3COOH) کو سرکہ سے (لاطینی زبان میں *Acetum* کا مطلب ہے سرکہ) ہیوٹائزک ایسڈ ($\text{CH}_3\text{CH}_2\text{CH}_2\text{COOH}$) کو بدبودار مکھن سے (لاطینی میں *Butyrum* کا مطلب ہے مکھن) حاصل کیا گیا تھا۔

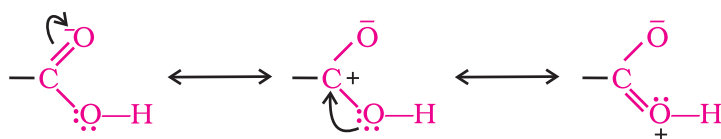
IUPAC نظام میں ایلیفیٹک کاربوکسلک ایسڈوں کے نام نظیری الکیئن (Alkane) کے نام کے آخر میں e کی جگہ oic acid لگا کر رکھا جاتا ہے۔ کاربن زنجیر میں کاربوکسلک کاربن کو 1 نمبر دیا جاتا ہے۔ ایک سے زیادہ کاربوکسل گروپ پر مشتمل مرکبات کے نام میں الکیئن کے e کو برقرار رکھا جاتا ہے۔ کاربوکسل گروپوں کو oic میں ضربی سابقہ tri, di وغیرہ لگا کر ظاہر کیا جاتا ہے۔ COOH گروپ کے مقام کو ضربی سابقہ سے پہلے عربی عدد یہ لگا کر ظاہر کیا جاتا ہے۔ کچھ کاربوکسلک ایسڈوں کے عام اور IUPAC نام جدول 12.3 میں دیے گئے ہیں۔

جدول 12.3 کچھ کاربوکسلک ایسڈوں کے نام اور ساختیں

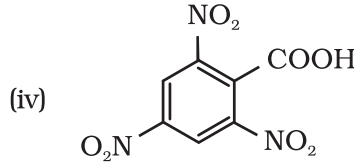
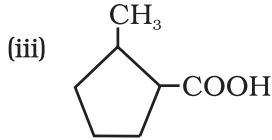
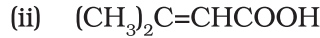
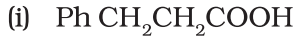
ساخت	عام نام	IUPAC نام
HCOOH	فارمک ایسڈ	میتھنائک ایسڈ
CH ₃ COOH	ایسٹک ایسڈ	ایتھنائک ایسڈ
CH ₃ CH ₂ COOH	پروپانک ایسڈ	پروپنائک ایسڈ
CH ₃ CH ₂ CH ₂ COOH	بیوٹائرک ایسڈ	بیوٹنائک ایسڈ
(CH ₃) ₂ CHCOOH	آکسو بیوٹائرک ایسڈ	2- میتھائل پروپنائک ایسڈ
HOOC-COOH	آگزلیک ایسڈ	اتھین ڈائی اونک ایسڈ
HOOC-CH ₂ -COOH	میلونک ایسڈ	پروپین ڈائی اونک ایسڈ
HOOC-(CH ₂) ₂ -COOH	سکلیک ایسڈ	پیوٹین ڈائی اونک ایسڈ
HOOC-(CH ₂) ₃ -COOH	گلوٹیرک ایسڈ	پینٹین ڈائی اونک ایسڈ
HOOC-(CH ₂) ₄ -COOH	ایڈپک ایسڈ	ہیکسین ڈائی اونک ایسڈ
HOOC-CH ₂ -CH(COOH)-CH ₂ -COOH	ٹرائی کاربلیک ایسڈ	پروپین 1، 2، 3 ٹرائی کاربوکسلک ایسڈ
	یا کاربلیک ایسڈ	بینزین کاربوکسلک ایسڈ
	بینزوائک ایسڈ	(بینزوائک ایسڈ)
	فٹائلک ایسڈ	2- فینائل ایتھنائک ایسڈ
	پی ایچ تھیلیک ایسڈ	بینزین 1- 2- ڈائی کاربوکسلک ایسڈ

12.6.2 کاربوکسل گروپ کی ساخت (Structure of Carboxylic Group)

کاربوکسلک ایسڈوں میں کاربوکسل کاربن کے بانڈ ایک مستوی میں ہوتے ہیں اور 120° پر ایک دوسرے سے علاحدہ رہتے ہیں۔ کاربوکسلک کاربن ممکنہ گمک ساختوں کی وجہ سے کاربونل کاربن کے مقابلے کم الیکٹروفیلک ہوتا ہے۔



12.6 مندرجہ ذیل مرکبات کے IUPAC نام لکھیے۔

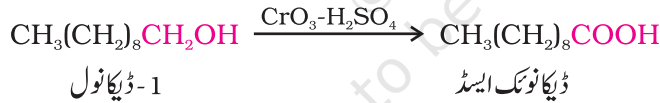


کاربوسکسک ایسڈوں کی تیاری کے کچھ اہم طریقے مندرجہ ذیل ہیں:

1. پرائمری الکوحل اور الڈیہائڈ سے

(From primary alcohols and aldehydes)

پرائمری الکحل، تعدیلی، تیزابی یا قلعوی میڈیا میں پوٹاشیم پرمینگنیٹ (KMnO_4) جیسے عام تفسیدی ایجنٹ کے ساتھ یا تیزابی میڈیا میں پوٹاشیم ڈائی کرومیٹ ($\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7$) اور کرومیم ٹرائی آکسائیڈ (CrO_3) کے ساتھ باسانی کاربوسکسک ایسڈوں میں تفسید ہو جاتے ہیں۔



کاربوسکسک ایسڈوں کو معتدل تفسیدی ایجنٹ کا استعمال کر کے الڈیہائڈ سے بھی تیار کیا جاتا ہے

(سیکشن 12.4)۔

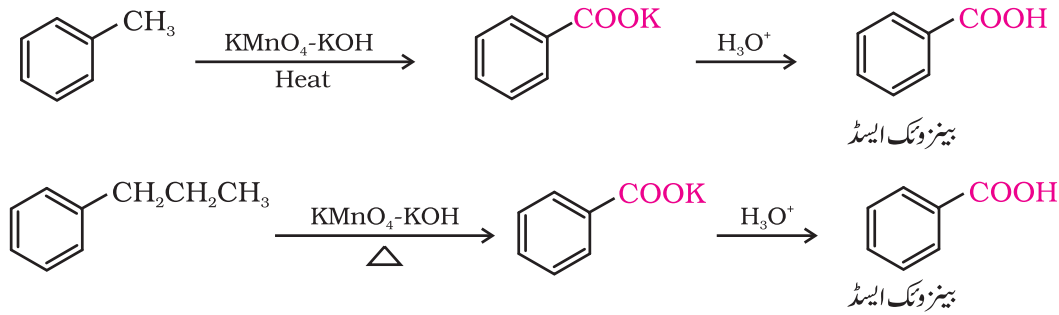
2. الکائل بینزین سے (From alkylbenzenes)

ایرومیٹک کاربوسکسک ایسڈوں کو کروک ایسڈ یا تیزابی یا قلعوی پوٹاشیم پرمینگنیٹ کے ساتھ الکائل بینزین کی شدید تفسید کے ذریعہ تیار کیا جاسکتا ہے۔ جانبی زنجیر لمبائی کے بلا لحاظ مکمل طور پر کاربوسکسک گروپ میں تفسید ہو جاتی ہے۔ پرائمری اور سیکنڈری الکائل گروپ کی تفسید اسی انداز سے ہوتی ہے جبکہ ٹرٹیری گروپ بلا متاثر رہتے ہیں۔ مناسب طریقے سے بدل شدہ الکین (Substituted alkenes) کی بھی ان تفسیدی ایجنٹ کے ساتھ کاربوسکسک ایسڈوں میں تفسید ہو جاتی ہے (اکائی 13، کلاس XI ملاحظہ کیجیے)۔

12.7 کاربوسکسک

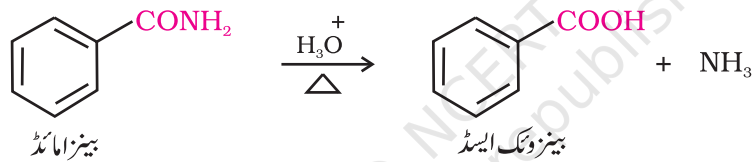
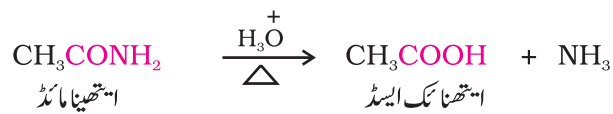
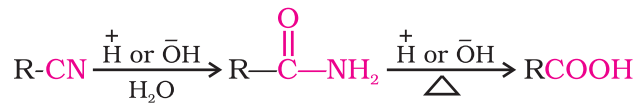
ایسڈوں کو بنانے کے طریقے

(Methods of Preparation of Carboxylic Acids)



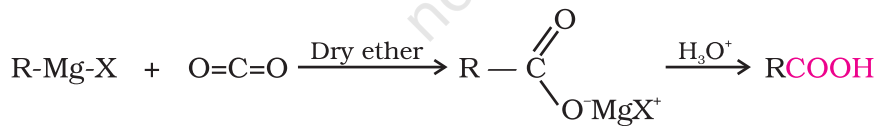
3. نائٹرائل اور ایمائیڈ کے ذریعہ (From nitriles and amides)

نائٹرائل (Nitriles) H^+ اور OH^- (بطور وسط) کی موجودگی میں پہلے ایمائیڈ اور پھر ایسڈ میں آب پاشیدہ ہو جاتے ہیں۔ ایمائیڈ اسٹیج پر تعامل کو روکنے کے لیے معتدل تعاملی حالات کا استعمال کیا جاتا ہے۔



4. گرگنارڈ ریجنٹ سے (From Grignard reagents)

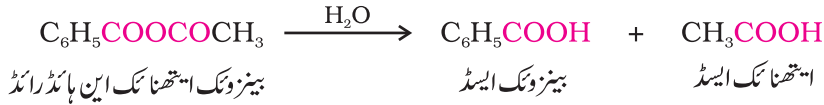
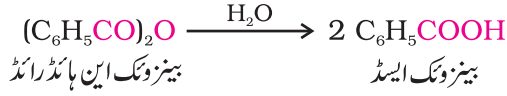
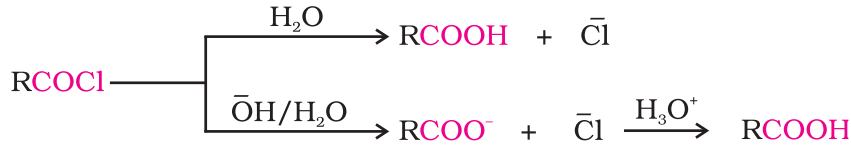
گرگنارڈ ریجنٹ کاربن ڈائی آکسائیڈ (خشک برف) سے تعامل کر کے کاربوکسلک ایسڈوں کے نمک بناتے ہیں جو معدنی تیزاب کے ساتھ تیزابی بنانے پر نظیری کاربوکسلک ایسڈ بناتے ہیں۔



جیسا کہ ہم جانتے ہیں کہ گرگنارڈ ریجنٹ اور نائٹرائل کو الکائل ہیلائیڈوں سے تیار کیا جاسکتا ہے (اکائی 10 کلاس XII) مذکورہ بالا طریقے (3 اور 4) الکائل ہیلائیڈوں کو نظیری کاربوکسلک ایسڈوں میں تبدیل کرنے کے لیے فائدہ مند ہیں جن میں الکائل، ہیلائیڈوں کے مقابلے میں ایک کاربن ایٹم زیادہ ہوتا ہے۔

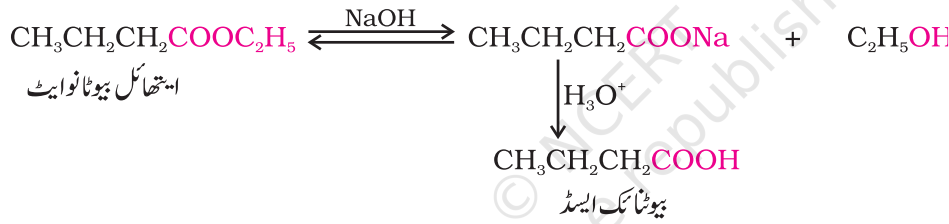
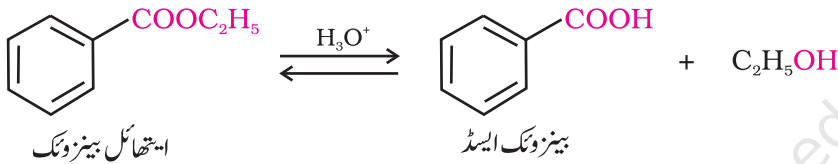
5. ایسائل ہیلائیڈ اور این ہائیڈرائڈ سے (From acyl halides and anhydrides)

ایسڈ کلورائیڈ پانی کے ساتھ آب پاشیدہ ہو کر کاربوکسلک ایسڈ بناتے ہیں یا آبی اساس کے ساتھ تیزی سے آب پاشیدہ ہو کر کاربوکسلک آئین بناتے ہیں جو تیزابی بنانے پر نظیری کاربوکسلک ایسڈ بناتے ہیں۔ اس کے برعکس این ہائیڈرائڈ پانی کے ساتھ آب پاشیدہ ہو کر نظیری ایسڈ بناتے ہیں۔



6. ایسٹرز سے (From esters)

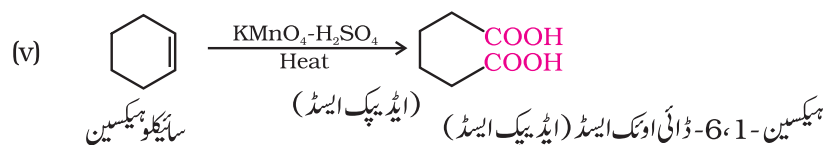
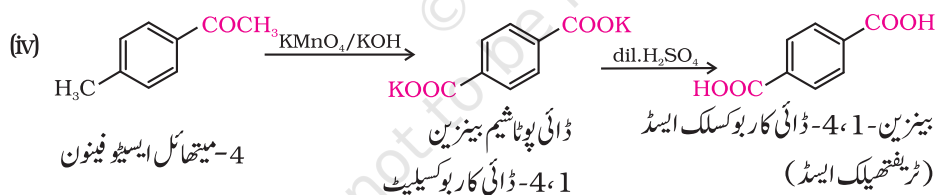
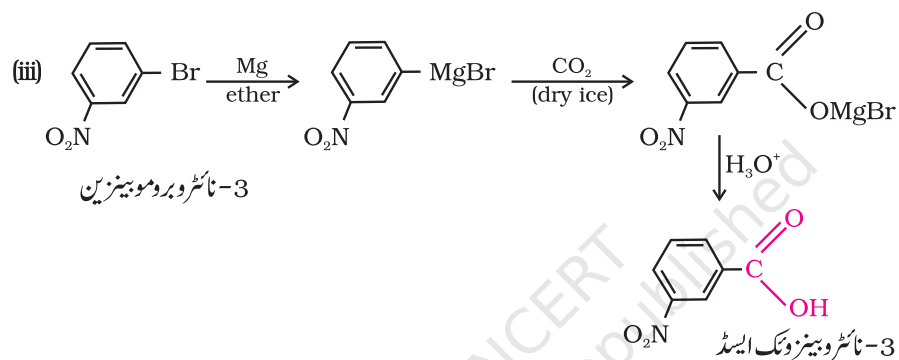
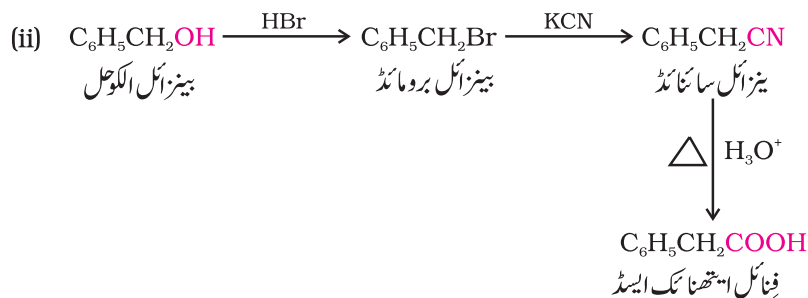
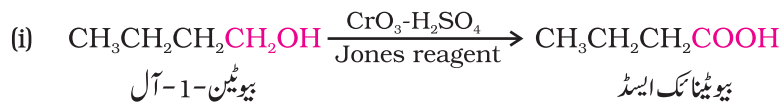
ایسٹرز کی تیزابی آب پاشیدگی (Acidic hydrolysis) سے سیدھے ہی کاربوکسلک ایسڈ بنتے ہیں جبکہ اساسی آب پاشیدگی سے کاربوکسیلیٹ بنتے ہیں جو تیزابی بنانے پر نظیری کاربوکسلک ایسڈ فراہم کرتے ہیں۔



مندرجہ ذیل تبدیلیوں کو متاثر کرنے والے کیمیائی تعاملات لکھیے:

مثال 12.5

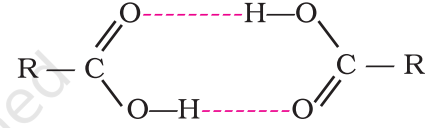
- بیوٹین-1-آل کی بیوٹانک ایسڈ میں (Butan-1-ol to butanoic acid)
- بیزونل الکحل کی فینائل ایسٹھانک ایسڈ میں (Benzyl alcohol to phenylethanoic acid)
- 3-نائٹرو بروموبینزین کی 3-نائٹرو بیزونک ایسڈ میں (3-Nitrobromobenzene to 3-nitrobenzoic acid)
- 4-میٹھانل ایسیٹو فینون کی بیزین-1،4-ڈائی کاربوکسلک ایسڈ میں (4-Methylacetophenone to benzene-1,4-dicarboxylic acid)
- سائیکلو ہیکسین کی ہیکسین-1،6-ڈائی اونک ایسڈ میں (Cyclohexene to hexane-1,6-dioic acid)
- بیوٹل کی بیوٹانک ایسڈ میں (Butanal to butanoic acid)



12.7 دکھائیے کہ مندرجہ ذیل ہر ایک مرکب کو بنیزونک ایسڈ میں کس طرح تبدیل کیا جاسکتا ہے۔

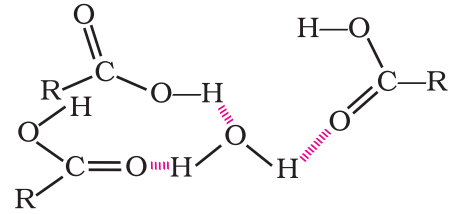
- ایتھائل بینزین (Ethylbenzene)
- ایسیٹو فینون (Acetophenone)
- برومو بینزین (Bromobenzene)
- فینائل اتھین (اسٹائرین) [Phenylethene (Styrene)]

ایلیفٹک کاربوکسلک ایسڈ (9 کاربن ایٹموں تک) کمرہ کے درجہ حرارت پر بے رنگ رقیق ہیں اور ناگوار بو پیدا کرتے ہیں۔ اونچے ایسٹرموم جیسے ٹھوس ہیں اور کم طیران پذیری کی وجہ سے کسی قسم کی بو پیدا نہیں کرتے۔ کاربوکسلک ایسڈ کے نقطہ جوش الڈیہائیڈ، کیٹون اور قابل موازنہ سالماتی کمیت والے الکوحل کے مقابلے میں زیادہ ہوتے ہیں۔ اس کی وجہ یہ ہے کہ کاربوکسلک ایسڈ کے سالمات انٹر سالماتی ہائیڈروجن بندش کے ذریعہ بہت زیادہ متحرک ہوتے ہیں۔ ہائیڈروجن بانڈ بخاراتی فیز میں بھی مکمل طور سے نہیں ٹوٹ پاتے۔ دراصل زیادہ تر کاربوکسلک ایسڈ بخاراتی فیز یا غیر پروٹک محلولوں میں ڈائی مر (Dimer) کی شکل میں رہتے ہیں۔



ڈمر
بخاراتی حالت میں یا
غیر پروٹک محلول میں

سادہ ایلیفٹک کاربوکسلک ایسڈ (چار کاربن ایٹموں تک) پانی میں حل پذیر ہیں کیونکہ یہ پانی کے ساتھ ہائیڈروجن بانڈ بنالیتے ہیں۔ کاربن ایٹموں کی تعداد میں اضافہ کے ساتھ ساتھ حل پذیری کم ہوتی جاتی ہے۔ اونچے کاربوکسلک ایسڈ عملی طور پر پانی میں حل پذیر نہیں ہیں کیونکہ ہائیڈروکاربن حصہ کے ہائیڈروفوبک باہمی عمل میں اضافہ ہو جاتا ہے۔ بنیزونک ایسڈ جو کہ سادہ ترین ایرومیٹک کاربوکسلک ایسڈ ہے ٹھنڈے پانی میں قریب قریب غیر حل پذیر ہے۔ کاربوکسلک ایسڈ کم قطبی نامیاتی محلولوں جیسے بنیزین، ایٹھر، الکوحل، کلوروفارم وغیرہ میں بھی حل پذیر ہیں۔



H₂O کے ساتھ RCOOH
کی ہائیڈروجن بندش

12.9 کیمیائی تعاملات (Chemical Reactions) کاربوکسلک ایسڈ کے تعاملات کی درجہ بندی مندرجہ ذیل ہے:

تیزابیت (Acidity)

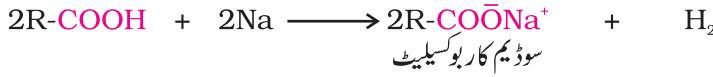
12.9.1 O-H بانڈ شکستگی

دھاتوں اور القلیوں کے ساتھ تعامل (Reactions with metals and alkalies):

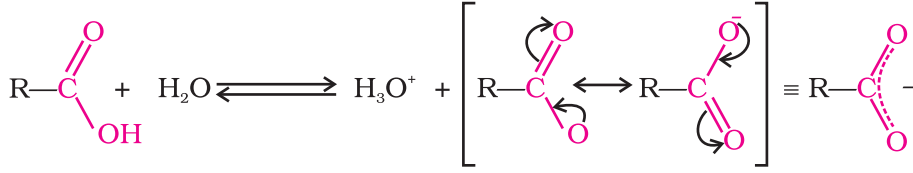
کاربوکسلک ایسڈ، الکوحل کی طرح برقی مثبت دھاتوں سے تعامل کر کے ہائیڈروجن گیس خارج کرتے ہیں اور فیئیل کی طرح القلیوں سے تعامل کر کے نمک بناتے ہیں۔ حالانکہ فیئیل کے برعکس یہ کمزور اساس جیسے کاربونیٹ اور ہائیڈروجن کاربونیٹ کے ساتھ تعامل کرتے ہیں اور کاربن ڈائی آکسائیڈ پیدا کرتے ہیں۔ اس تعامل کا استعمال نامیاتی مرکب میں کاربوکسل گروپ کی موجودگی کی جانچ کرنے میں کیا جاتا ہے۔

سے وابستہ تعاملات

(Reactions
Involving
Cleavage of O-H
Bond)



کاربوسکسک ایسڈ پانی میں تحلیل ہو کر گمک کے ذریعہ مستحکم کاربوسیلیٹ این آئن اور ہائڈرونیئم آئن بناتے ہیں۔



مذکورہ بالا تعامل کے لیے:

$$K_a = K_{eq} [H_2O] = \frac{[H_3O^+][RCOO^-]}{[RCOOH]} \quad K_{eq} = \frac{[H_3O^+][RCOO^-]}{[H_2O][RCOOH]}$$

جہاں K_{eq} توازن مستقلہ ہے اور K_a تحلیلی مستقلہ کہلاتا ہے۔

آسانی کے لیے تیزاب کی قوت عام طور سے اس کی K_a قدر کے مقابلے pK_a قدر کے ذریعہ ظاہر کی جاتی ہے۔

$$pK_a = -\log K_a$$

ہائڈروکلورک ایسڈ کے لیے pK_a کی قدر 7.0- ہے جبکہ ٹرائی فلوروایسیٹک ایسڈ (مضبوط ترین کاربوسکسک

تیزاب)، ہینزونک ایسڈ اور ایسیٹک ایسڈ کے لیے pK_a کی قدریں بالترتیب 0.23، 4.19 اور 4.76 ہیں۔

pK_a کی قدر جتنی کم ہوگی تیزاب اتنا ہی قوی ہوگا (اتنا ہی بہتر پروٹان معطی ہوگا) قوی تیزابوں کے لیے

pK_a قدریں 1 سے کم ہوتی ہیں۔ وہ ایسڈ جن کی pK_a قدریں 1 اور 5 کے درمیان ہوتی ہیں وہ معتدل قسم کے قوی

تیزاب کہلاتے ہیں۔ کمزور تیزابوں کی pK_a قدریں 5 اور 15 کے درمیان ہوتی ہیں اور نہایت کمزور تیزابوں کے

لیے pK_a قدریں 15 سے زیادہ ہوتی ہیں۔

کاربوسکسک ایسڈ، معدنی تیزابوں کے مقابلے کمزور ہوتے ہیں لیکن الکوحل اور سادہ فینال (اینتھنل کے لیے

pK_a قدر 16~ اور فینال کے لیے 10 ہے) کے مقابلے قوی تیزاب ہیں۔ درحقیقت کاربوسکسک ایسڈ ان سب

سے زیادہ تیزابی نامیاتی مرکبات میں سے ہیں جن کا اب تک آپ نے مطالعہ کیا ہے۔ آپ پہلے ہی سے جانتے ہیں

کہ الکوحل کے مقابلے فینال زیادہ تیزابی کیوں ہوتے ہیں۔ فینال کے مقابلے کاربوسکسک ایسڈوں کی زیادہ تیزابیت

کو اسی بنیاد پر سمجھا جاسکتا ہے۔ کاربوسکسک ایسڈ کا جفتہ اساس کاربوسیلیٹ آئن دو معادل گمک ساختوں کے ذریعہ

استحکام حاصل کرتا ہے جس میں منفی چارج زیادہ برقی منفی آکسیجن ایٹم پر ہوتا ہے۔ فینال کے جفتہ اساس فینا کسائڈ

آئن کی گمک ساختیں غیر معادل ہوتی ہیں جس میں منفی چارج کم برقی منفی کاربن ایٹم پر ہوتا ہے۔ لہذا فینا کسائڈ میں

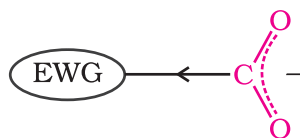
گمک اتنی اہم نہیں ہے جتنی کہ کاربوسیلیٹ آئن میں ہے۔ مزید یہ کہ کاربوسیلیٹ آئن میں منفی چارج دو برقی منفی

ایٹموں پر ڈی لوکلائز ہوتا ہے جبکہ یہ ایک آکسیجن ایٹم اور فینا کسائڈ آئن میں کم برقی منفی کاربن ایٹموں پر کم موثر

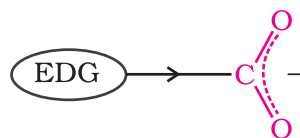
طریقے سے ڈی لوکلائز ہوتا ہے (اکائی 11، کلاس XII)۔

اس طرح کاربوکسیلیٹ آئن، فینا کسانڈ آئن کے مقابلے زیادہ مستحکم ہو جاتا ہے۔ اس لیے فینال کے مقابلے کاربوکسلک ایسڈ زیادہ تیزابی ہیں۔

کاربوکسلک ایسڈوں کی تیزابیت پر Substituent کا اثر: Substituent جفتہ اساس کے استحکام کو متاثر کر سکتے ہیں اور اس طرح کاربوکسلک ایسڈوں کی تیزابیت کو بھی متاثر کر سکتے ہیں۔ الیکٹران وڈرائنگ گروپ امالی اور/یا لمک اثر کے ذریعہ منفی چارج کے ڈی لوکلائزیشن سے جفتہ اساس کے استحکام کے ذریعہ کاربوکسلک ایسڈ کی تیزابیت میں اضافہ کرتے ہیں۔ اس کے برعکس الیکٹران معطی گروپ جفتہ اساس کو غیر مستحکم کر کے تیزابیت کو کم کرتے ہیں۔

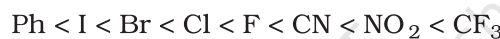


الیکٹران وڈرائنگ گروپ (EWG)
کاربوکسیلیٹ آئن کو مستحکم کرتا ہے اور
ایسڈ کو قوی بناتا ہے

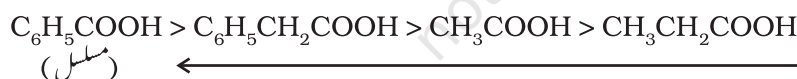


الیکٹران معطی گروپ (EDG)
کاربوکسیلیٹ آئن کو غیر مستحکم بناتا ہے
اور ایسڈ کو کمزور کر دیتا ہے

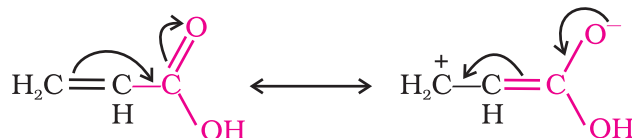
تیزابیت کی بڑھتی ہوئی ترتیب میں مندرجہ ذیل گروپوں کا اثر اس طرح ہے:



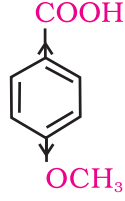
اس طرح مندرجہ ذیل تیزابوں کو ان کی تیزابیت کی بڑھتی ہوئی ترتیب میں رکھا گیا ہے pK_a قدروں کی بنیاد پر):



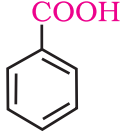
کاربوکسلک ایسڈ سے فنائل یا وینائل گروپوں کا براہ راست انسلاک نظیری کاربوکسلک ایسڈ کی تیزابیت میں اضافہ کرتا ہے۔ اس کی برعکس جو لمک اثر کے باعث متوقع ہے جیسا کہ ذیل میں دکھایا گیا ہے۔



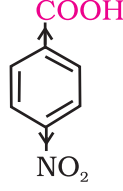
ایسا sp^2 مخلوط شدہ کاربن کی زیادہ برقی منفیت کی وجہ سے ہوتا ہے جس سے کاربوکسل کاربن منسلک ہے۔ ایرومیٹک کاربوکسلک ایسڈ کے فنائل پر EWG کی موجودگی ان کی تیزابیت میں اضافہ کر دیتی ہے جبکہ الیکٹران معطی گروپ ان کی تیزابیت کو کم کر دیتا ہے۔



4- میتھا کسی بینز وئک ایسڈ
(pK_a = 4.46)



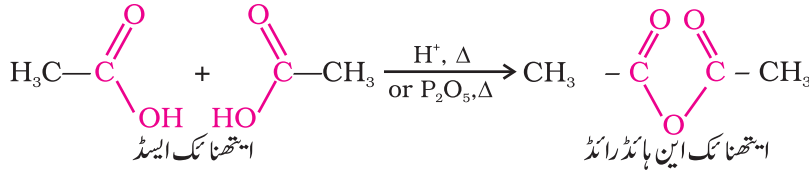
بینز وئک ایسڈ
(pK_a = 4.19)



4- نائٹرو بینز وئک ایسڈ
(pK_a = 3.41)

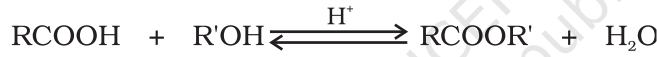
1. این ہائڈرائڈ کی تشکیل (Formation of anhydride)

کاربوکسلک ایسڈ H₂SO₄ جیسے معدنی تیزاب یا P₂O₅ کے ساتھ گرم ہو کر نظیری این ہائڈرائڈ بناتے ہیں۔

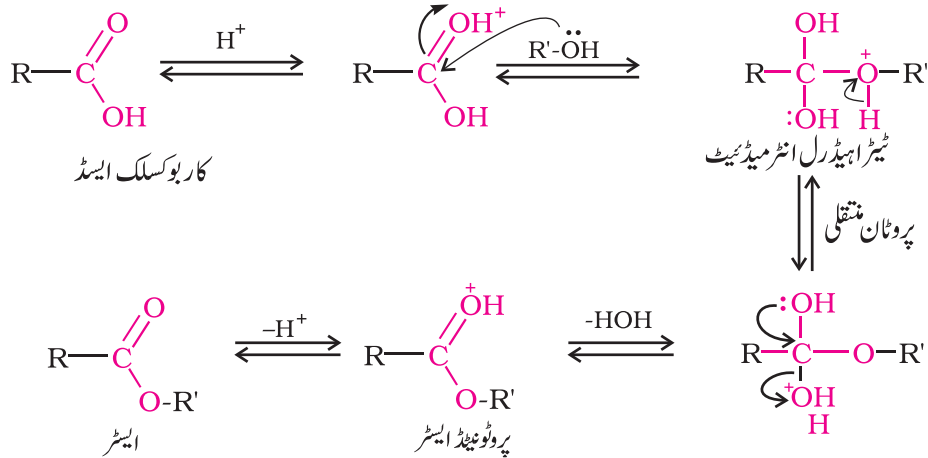


2. ایسٹریفیکیشن (Esterification)

کاربوکسلک ایسڈ H₂SO₄ جیسے معدنی تیزاب یا HCl گیس (بطور وسیط) کی موجودگی میں الکوحل یا فینال کے ساتھ ایسٹر بناتے ہیں۔



کاربوکسلک ایسڈوں کے ایسٹریفیکیشن کا میکانزم: الکوحل کے ساتھ کاربوکسلک ایسڈوں کا ایسٹریفیکیشن ایک قسم کا نیوکلیوفک ایسائل بدل ہے۔ کاربونل آکسیجن کا پروٹونیشن کاربونل گروپ کو الکوحل کی نیوکلیوفک جمع کی طرف اکیٹوایٹ کرتا ہے۔ ٹیڑا ہیڈرل انٹر میڈیٹ میں پروٹان منتقلی ہائڈراکسل گروپ کو OH₂- گروپ میں تبدیل کر دیتی ہے جو لیونگ گروپ (Leaving Group) ہونے کی وجہ سے تبدیلی آبی سالمہ کی شکل میں خارج ہو جاتا ہے۔ اس طرح بننے والا پروٹونایٹڈ ایسٹر بالآخر پروٹان کھو کر ایسٹر بناتا ہے۔



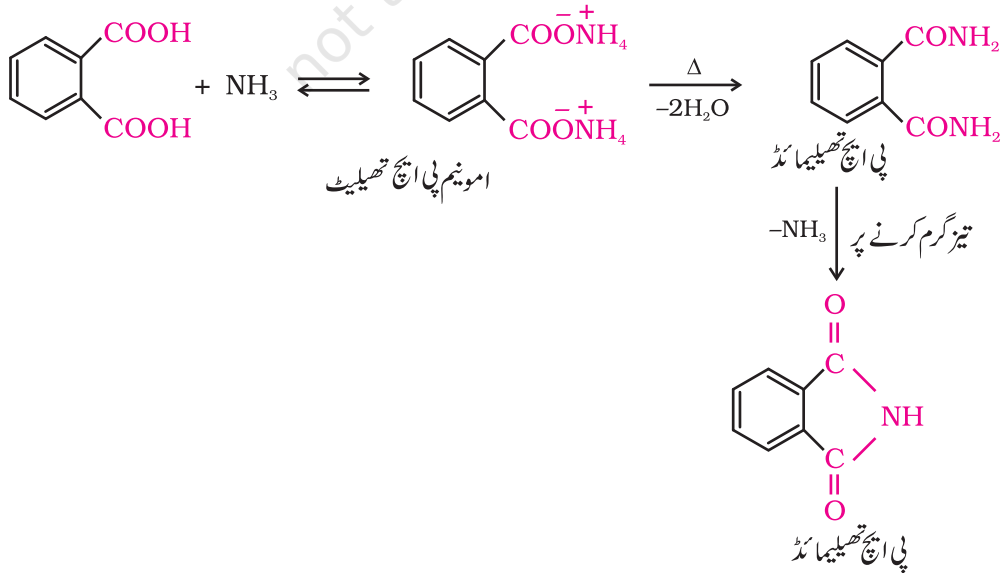
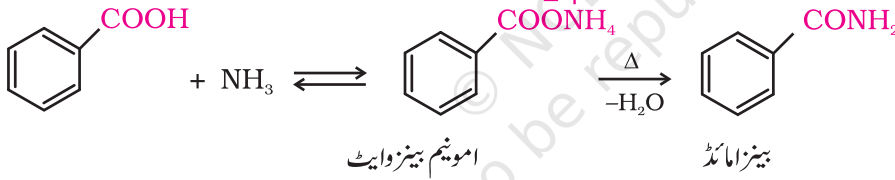
3. PCl_5 , PCl_3 اور SOCl_2 کے ساتھ تعاملات (Reactions with PCl_5 , PCl_3 and SOCl_2)

کاربوسلک ایسڈ کا ہائڈراکسل گروپ الکحل کی طرح برتاؤ کرتا ہے اور PCl_5 , PCl_3 اور SOCl_2 کے ساتھ تعامل کرنے پر کلورین کے ذریعہ بآسانی ہٹا دیا جاتا ہے۔ تھائیول کلورائیڈ (SOCl_2) کو ترجیح دی جاتی ہے کیونکہ دیگر دونوں ماحصلات کیسی ہیں اور ماحصلات کی تخلیص کو آسان بناتے ہوئے تعامل آمیزہ سے بھاگ جاتے ہیں۔



4. امونیا کے ساتھ تعامل (Reaction with ammonia)

کاربوسلک ایسڈ امونیا کے ساتھ تعامل کر کے امونیم نمک بناتے ہیں جو اونچے درجہ حرارت پر مزید گرم کیے جانے پر ایمائیڈ (Amides) بناتے ہیں۔



12.9.3 -COOH

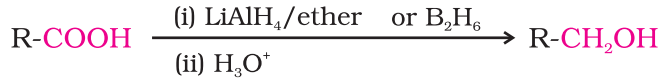
گروپ سے

وابستہ تعاملات

(Reactions Involving -COOH Group)

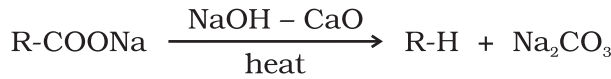
1. تحویل (Reduction)

کاربوسکسک ایسڈ لیتھیم ایلومینیم ہائیڈرائڈ یا ڈائی بورین (جو کہ زیادہ بہتر ہے) کے ساتھ تحویل ہو کر پرائمری الکحل بناتے ہیں۔ ڈائی بورین ہیڈو، نائٹرو، ایسٹرو وغیرہ جیسے تغلی گروپوں کی آسانی سے تحویل نہیں کرتا ہے۔ سوڈیم بورو ہائیڈرائڈ کاربوسکسک گروپ کی تحویل نہیں کرتا۔



2. ڈی کاربوکسیلیشن (Decarboxylation)

کاربوسکسک ایسڈ کاربن ڈائی آکسائیڈ کو خارج کر کے ہائیڈروکاربن بناتے ہیں جب ان کے سوڈیم نمکوں کو سوڈا لائم (NaOH اور CaO کا 1 : 3 کی نسبت میں آمیزہ) کے ساتھ گرم کیا جاتا ہے۔ یہ تعامل ڈی کاربوکسیلیشن کہلاتا ہے۔



کاربوسکسک ایسڈ کے القی دھاتی نمک اپنے آبی محلولوں کی برق پاشیدگی کے ذریعہ ڈی کاربوکسیلیشن کرتے ہیں اور ایسے ہائیڈروکاربن بناتے ہیں جن میں ایسٹرو کے الکحل گروپ میں کاربن ایٹموں کی تعداد دوگنی ہوتی ہے۔ یہ تعامل کولبے الیکٹرولیسس (Kolbe electrolysis) کہلاتا ہے (اکائی 13، کلاس (XI)۔

1. ہیلو جینیٹن (Halogenation)

α-ہائیڈروجن پر مشتمل کاربوسکسک ایسڈ سرخ فاسفورس کی تھوڑی سی مقدار کی موجودگی میں کلورین یا برومین سے تعامل کر کے α پوزیشن پر ہیلوجینیٹ ہو جاتے ہیں اور α-ہیلوکاربوسکسک ایسڈ بناتے ہیں۔ یہ تعامل Hell-Volhard-Zelinsky reaction تعامل کہلاتا ہے۔



X = Cl, Br

α-ہیلوکاربوسکسک ایسڈ

12.9.4 ہائیڈروکاربن

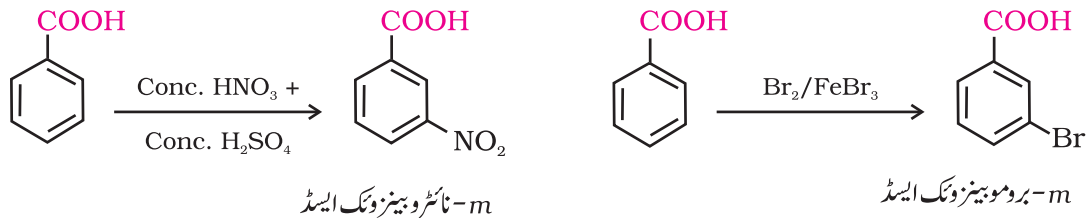
حصہ میں بدل

تعاملات

(Substitution Reactions in the Hydrocarbon Part)

2. رنگ بدل تعامل (Ring substitution reaction)

ایروینک کاربوسکسک ایسڈ الیکٹروفیلک بدل تعاملات انجام دیتے ہیں جن میں کاربوسکسک گروپ ڈی ایکٹیوٹنگ اور میٹاڈائریکٹنگ گروپ کے طور پر کام کرتا ہے۔ یہ حالانکہ فریڈل کرافٹ تعامل نہیں کرتے۔ (کیونکہ کاربوسکسک گروپ ڈی ایکٹیوٹنگ ہے اور وسط ایلومینیم کلورائیڈ (لیونس ایسڈ) کاربوسکسک گروپ سے بندش کر لیتا ہے)۔



متن پر مبنی سوالات

12.6 مندرجہ ذیل ہر ایک جوڑے میں کون سا تیزاب قوی تیزاب ہوگا؟

- (i) CH₃CO₂H or CH₂FCO₂H (ii) CH₂FCO₂H or CH₂ClCO₂H
- (iii) CH₂FCH₂CH₂CO₂H or CH₃CHFCH₂CO₂H
- (iv) F₃C-C₆H₄-COOH or H₃C-C₆H₄-COOH

12.10 کاربوکسلک ایسڈ کا استعمال

(Uses of Carboxylic Acids)

میٹھناٹک ایسڈ کا استعمال ربڑ، پارچہ، بانی، چمڑ اور ملح کاری کی صنعتوں میں کیا جاتا ہے۔ استھناٹک ایسڈ کا استعمال محل کے طور پر اور غذائی صنعت میں سرکہ کے طور پر کیا جاتا ہے۔ ہیکسین ڈائی اونٹک ایسڈ (Hexanedioic acid) کا استعمال نائلون-6،6 بنانے میں کیا جاتا ہے۔ بینزوائک ایسڈ کے ایسٹر کا استعمال پرفیوم بنانے میں کیا جاتا ہے۔ سوڈیم بینزوائٹ کا استعمال غذائی اشیا کو محفوظ کرنے کے لیے کیا جاتا ہے اور نچے فیٹی ایسڈوں کا استعمال صابن اور ڈٹرجنٹ بنانے میں کیا جاتا ہے۔

خلاصہ

الڈیہائڈ، کیٹون اور کاربوکسلک ایسڈ کاربونل گروپ پر مشتمل نامیاتی مرکبات کے اہم زمرے ہیں۔ یہ بہت زیادہ قطبی سالمات ہیں لہذا یہ ہائڈروکاربنوں اور قابل موازنہ سالماتی کمیت والے کمزور قطبی مرکبات جیسے ایٹر کے مقابلے میں اونچے درجہ حرارت پر ابلتے ہیں۔ نچلے ممبران پانی میں زیادہ حل پذیر ہیں کیونکہ یہ پانی کے ساتھ ہائڈروجن بانڈ بناتے ہیں۔ اونچے ممبران پانی میں حل پذیر نہیں ہیں کیونکہ ان میں کاربن ایٹموں کی ہائڈروفوبک زنجیر زیادہ لمبی ہوتی ہے لیکن عام نامیاتی محلول میں حل پذیر ہیں۔ الڈیہائڈ، پرائمری الکوحل ڈی ہائڈروجنیشن یا کنٹرول شدہ تھکسید کے ذریعہ نیز ایسائل ہیلوائڈ کی کنٹرول شدہ یا انتخابی تحویل کے ذریعہ تیار کیے جاتے ہیں۔ ایرومیٹک الڈیہائڈ ان ایسیٹک این ہائڈرائڈ کی موجودگی میں CrO₃ یا کرومائل کلورائیڈ کے ساتھ میٹھناٹک بینزین کی تھکسید (ii) نابیدہ ایلیمینیم کلورائیڈ کی موجودگی میں کاربن مونو آکسائیڈ اور ہائڈروکلورک ایسڈ کے ساتھ ایرینس (Arenes) کے فارمیلیشن (Formylation) اور (iii) کیوپرس کلورائیڈ یا بینزل کلورائیڈ کی آب پاشیدگی کے ذریعہ بھی تیار کیے جاسکتے ہیں۔ کیٹون، سیکنڈری الکوحل کی تھکسید اور الکائن کے ہائڈریشن سے بنایا جاتا ہے۔ کیٹون، ایسائل کلورائیڈ اور ڈائی الکائل کیڈیم کے تعامل سے بھی تیار کیے جاتے ہیں۔ ایرومیٹک کیٹون کو تیار کرنے کا سب سے اچھا طریقہ ایسائل کلورائیڈ یا این ہائڈرائڈوں کے ساتھ ایرومیٹک ہائڈروکاربنوں کا فریڈل کرافٹ ایسائلیشن ہے۔ الڈیہائڈ اور کیٹون دونوں کو الکینس (Alkenes) کی اوزون پاشی (Ozonolysis) کے ذریعہ تیار کیا جاسکتا ہے۔ الڈیہائڈ اور کیٹون HCN، NaHSO₃، الکوحل (یا ڈائی اول)،

امونیا مشتقوں اور گرگنارڈ ریجنٹ جیسے متعدد نیوکلیوفائل کے ساتھ کاربائل گروپ پر نیوکلیوفک جمع تعاملات انجام دیتے ہیں۔ الڈیہائیڈ اور کیٹون کی α ہائیڈروجن تیزابی ہوتی ہیں لہذا کم از کم ایک α ہائیڈروجن والے کیٹون اساس کی موجودگی میں الڈول تشکیل کا عمل انجام دیتے ہیں جس کے نتیجے میں بالترتیب α -ہائیڈراکسی الڈیہائیڈ (الڈول) اور α ہائیڈراکسی کیٹون (کیٹول) حاصل ہوتے ہیں۔ وہ الڈیہائیڈ جن میں کوئی بھی α ہائیڈروجن نہیں ہوتی مرکز القلی کی موجودگی میں کینزاردو تعامل (Cannizzaro Reaction) انجام دیتے ہیں۔ الڈیہائیڈ اور کیٹون LiAlH_4 ، NaBH_4 کے ساتھ یا وسطی ہائیڈروجن کے ذریعہ الکحل میں تحویل ہو جاتے ہیں۔ الڈیہائیڈ اور کیٹون کا کاربائل گروپ کلمینسن تحویل (Clemmensen reduction) یا وولف کشر تحویل (Wolf kishner reduction) کے ذریعہ میتھائلین گروپ میں تحویل ہو جاتا ہے۔ الڈیہائیڈ معتدل تکسیدی ایجنٹ جیسے ٹالنس ریجنٹ (Tollen's Reagent) اور فیملنگ ریجنٹ کے ذریعہ آسانی سے کاربوکسلک ایسڈ میں تکسید ہو جاتے ہیں۔ ان تکسیدی تعاملات کا استعمال الڈیہائیڈ اور کیٹون کے درمیان فرق کرنے کے لیے کیا جاتا ہے۔ کاربوکسلک ایسڈ پرائمری الکحل، الڈیہائیڈ اور آلکینس (Alkenes) کی تکسید کے ذریعہ، نائٹرائس کی آب پاشیدگی کے ذریعہ نیز گرگنارڈ ریجنٹ اور کاربن ڈائی آکسائیڈ کے تعامل سے بنائے جاتے ہیں۔ ایروینک کاربوکسلک ایسڈوں کو بھی اکائل بیگزین کی جانبی زنجیری تکسید کے ذریعہ بنایا جاتا ہے۔ کاربوکسلک ایسڈ الکحل اور زیادہ تر سادہ فینال کے مقابلے زیادہ تیزابی ہوتے ہیں۔ کاربوکسلک ایسڈ LiAlH_4 اور زیادہ بہتر طور پر ایٹھر محلول میں ڈائی بورین کے ساتھ تکسید ہو کر الکحل بناتے ہیں نیز سرخ فاسفورس کی موجودگی میں Cl_2 اور Br_2 کے ساتھ α ہیلوجینیٹن کا عمل انجام دیتے ہیں (Hell-Volhard Zelinsky reaction)۔ میتھائل، پریپیون، بیٹیل ڈیہائیڈ، فارک ایسڈ، ایسیک ایسڈ اور بیگزونک ایسڈ صنعتی اعتبار سے نہایت اہم مرکبات ہیں۔

مشق

12.1 مندرجہ ذیل اصطلاحات سے کیا مراد ہے؟ ہر ایک معاملہ میں تعامل کی مثال پیش کیجئے:

(i) سائو ہائیڈرن	(ii) ایسیٹیل	(iii) سی کاربازون
(iv) الڈول	(v) ہیپی ایسیٹیل	(vi) آکزام (Oxime)
(vii) کیٹیل (Ketal)	(viii) ایمائن (Imine)	(ix) 2,4-DNP مشتق
(x) شف اساس (Schiff's Base)		

12.2 مندرجہ ذیل مرکبات کے نام IUPAC تسمیہ کے تحت لکھیے۔

(i) $\text{CH}_3\text{CH}(\text{CH}_3)\text{CH}_2\text{CH}_2\text{CHO}$	(ii) $\text{CH}_3\text{CH}_3\text{COCH}(\text{C}_2\text{H}_5)\text{CH}_2\text{CH}_2\text{Cl}$
(iii) $\text{CH}_3\text{CH}=\text{CHCHO}$	(iv) $\text{CH}_3\text{COCH}_2\text{COCH}_3$
(v) $\text{CH}_3\text{CH}(\text{CH}_3)\text{CH}_2\text{C}(\text{CH}_3)_2\text{COCH}_3$	(vi) $(\text{CH}_3)_3\text{CCH}_2\text{COOH}$
(vii) $\text{OHCC}_6\text{H}_4\text{CHO}-p$	

12.3 مندرجہ ذیل مرکبات کی ساختیں بنائیے:

(i) 3-میتھائل بیٹیل (3-Methylbutanal)
(ii) p-نائٹرو پروپائیوفینان (p-Nitropropiophenone)
(iii) p-میتھائل بیٹیل ڈیہائیڈ (p-Methylbenzaldehyde)
(iv) 4-میتھائل پینٹ-3-این-2-اون (4-Methylpent-3-en-2-one)

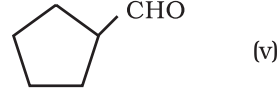
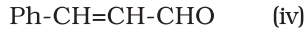
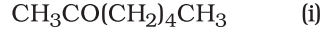
(v) 4 کلوروپینٹین-2-اون (4-Chloropentan-2-one)

(vi) 3-برومو-4-فنائل بینٹانائک ایسڈ (3-Bromo-4-phenylpentanoic acid)

(vii) p,p' ڈائی ہائڈراکسی بینزوفینون (p,p' -Dihydroxybenzophenone)

(viii) ہیکس-2-این-4-ینوئک ایسڈ (Hex-2-en-4-ynoic acid)

12.4 مندرجہ ذیل کیٹون اور الڈیہائڈ کے IUPAC نام لکھیے۔ جہاں ممکن ہو عام نام بھی لکھیے۔



12.5 مندرجہ ذیل مشتقوں کی ساختیں بنائیے:

(i) بینزل ڈیہائڈ کا 2، 4-ڈائی نائٹروفنائل ہائڈرازون (The 2,4-dinitrophenylhydrazone of benzaldehyde)

(ii) سائیکلو پروپینون آکزام (Cyclopropanone oxime)

(iii) ایسیٹیل ڈیہائڈ ڈائی میتھائل ایسیٹیل (Acetaldehydedimethylacetal)

(iv) سائیکلو بیوٹانون کا سیمی کاربازون (The semicarbazone of cyclobutanone)

(v) Hexan-3-one کا ایٹھائلین کیٹل (The ethylene ketal of hexan-3-one)

(vi) فارمل ڈی ہائڈ کا میتھائل ہیمی ایسیٹیل (The methyl hemiacetal of formaldehyde)

12.6 جب سائیکلو ہیکسین کاربل ڈیہائڈ کا مندرجہ ذیل ریجٹ کے ساتھ تعامل ہوتا ہے تو کون کون سے ماحصلات بنتے ہیں؟

(i) PhMgBr اور پھر H₃O⁺

(ii) ٹالینس ریجٹ (Tollen's reagent)

(iii) سی کاربازائڈ اور کمزور تیزاب

(iv) وافر ایٹھنال اور ایسٹر

(v) زنک ملغم اور ڈائی لیوٹ ہائڈروکلورک ایسڈ

12.7 مندرجہ ذیل میں سے کون الڈول تکثیف تعامل کرے گا اور کون کیبیزارو (Cannizzaro) تعامل کرے گا اور کون ان میں سے کوئی بھی تعامل نہیں کرے گا؟ الڈول تکثیف اور کیبیزارو تعامل کے متوقع ماحصلات کی ساختیں لکھیے۔

(ii) 2-میتھائل پینٹنل (2-Methylpentanal)

(i) میتھنل (Methanal)

(iv) بینزوفینون (Benzophenone)

(iii) بینزل ڈیہائڈ (Benzaldehyde)

(vi) 1-فنائل پروپینون (1-Phenylpropanone)

(v) سائیکلو ہیکسینون (Cyclohexanone)

(vii) فنائل ایسیٹیل ڈیہائڈ (Phenylacetaldehyde)

(viii) بیوٹین-1-اول (Butan-1-ol)

(ix) 2، 2-ڈائی میتھائل بیوٹنل (2,2-Dimethylbutanal)

12.8 آپ اتھنل (Ethanal) کو مندرجہ ذیل مرکبات میں کس طرح تبدیل کریں گے؟

(i) بیوٹین-1،3-ڈائی اول (Butane-1,3-diol)

(ii) بیوٹ-2-اینل (But-2-enal)

(iii) بیوٹ-2-اینونک ایسڈ (But-2-enoic acid)

12.9 پروپینل اور بیوٹل کے چار ممکنہ الڈول تکثیف ماحصلات کے نام اور ساختی فارمولے لکھیے۔ ہر ایک معاملہ میں یہ بھی ظاہر کیجیے کہ کون سا الڈیہائڈ نیوکلوفائل کے طور پر کام کرتا ہے اور کون سا الیکٹروفائل کے طور پر۔

12.10 ایک نامیاتی مرکب جس کا سالماتی فارمولہ $C_9H_{10}O$ ہے 2,4-DNP مشتق بناتا ہے، ٹالنس ریجٹ (Tollens reagent) کی تحلیل کرتا ہے اور کینیڈارو تعامل (Cannizzaro reaction) کرتا ہے۔ شدید تکسید کے نتیجے میں یہ 1،2-بینزین ڈائی کاربوکسلک ایسڈ بناتا ہے۔ مرکب کی شناخت کیجیے۔

12.11 ایک نامیاتی مرکب (A) (سالماتی فارمولہ $C_8H_{16}O_2$) ڈائی لیوٹ سلفیورک ایسڈ کے ساتھ آب پاشیدہ ہو کر کاربوکسلک ایسڈ (B) اور الکول (C) بناتا ہے۔ کرومک ایسڈ کے ساتھ (C) کی تکسید سے (B) حاصل ہوتا ہے۔ (C) کی نابیدگی سے بیوٹ-1-این (But-1-ene) حاصل ہوتا ہے۔ ملوث تعاملات کی مساواتیں لکھیے۔

12.12 مندرجہ ذیل مرکبات کو ان کی ظاہر کی گئی خصوصیت کی بڑھتی ہوئی ترتیب میں لکھیے۔

(i) ایسیٹیل ڈیہائڈ، ایسیٹون، ڈائی ٹرٹری بیوٹائل کیٹون، میتھائل ٹرٹری بیوٹائل کیٹون (HCN کے تین تعاملات)

(ii) $(CH_3)_2CHCOOH$ ، $CH_3CH(Br)CH_2COOH$ ، $CH_3CH_2CH(Br)COOH$

$CH_3CH_2CH_2COOH$ (تیزابی قوت)

(iii) بینزونک ایسڈ، 4-نائٹرو بینزونک ایسڈ، 3،4-نائٹرو بینزونک ایسڈ، 4-میتھاکسی بینزونک ایسڈ (تیزابی قوت)

12.13 مندرجہ ذیل مرکبات کے جوڑوں کے درمیان فرق کرنے کے لیے سادہ کیمیائی ٹیسٹ لکھیے۔

(i) پروپینل اور پروپینون (Propanal and Propanone)

(ii) ایسیٹوفینون اور بینزوفینون (Acetophenone and Benzophenone)

(iii) فینال اور بینزونک ایسڈ (Phenol and Benzoic acid)

(iv) بینزونک ایسڈ اور ایٹھائل بینزوائٹ (Benzoic acid and Ethyl benzoate)

(v) پینٹین-2-اول اور پینٹین-3-اول (Pentan-2-one and Pentan-3-one)

(vi) بینزل ڈیہائڈ اور ایسیٹوفینان (Benzaldehyde and Acetophenone)

(vii) اتھنل (Ethanal) اور پروپینل (Propanal)

12.14 آپ بینزین سے مندرجہ ذیل مرکبات کس طرح تیار کریں گے۔ آپ کسی بھی ایسے نامیاتی یا غیر نامیاتی ریجٹ کا استعمال کر سکتے ہیں جس میں ایک سے زیادہ کاربن ایٹم نہ ہو

(i) میتھائل بینزوائٹ (Methyl benzoate)

(ii) m-نائٹرو بینزونک ایسڈ (m-Nitrobenzoic acid)

(iii) p-نائٹرو بینزونک ایسڈ (p-Nitrobenzoic acid)

(iv) فینائل ایسیٹک ایسڈ (Phenylacetic acid)

(v) p-نائٹرو بینزل ڈیہائڈ (p-Nitrobenzaldehyde)

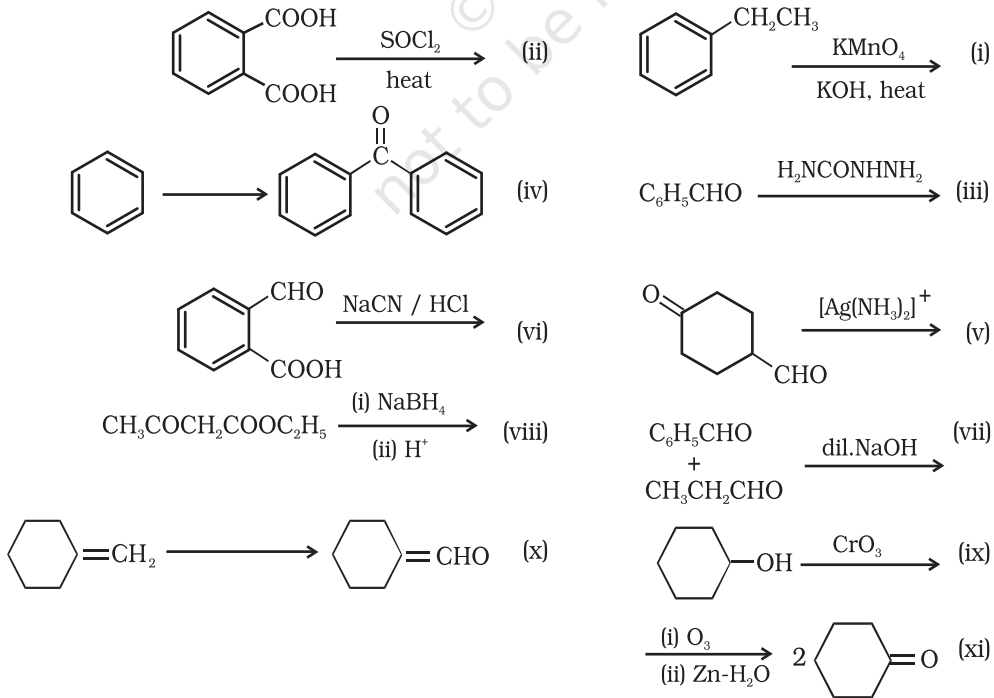
12.15 آپ زیادہ سے زیادہ دو مرحلوں میں مندرجہ ذیل تبدیلیاں کس طرح انجام دیں گے؟

- (i) پروپینون کی پروپین میں (Propanone to Propene)
- (ii) بینزوائک ایسڈ کی بینزل ڈیہائیڈ میں (Benzoic acid to Benzaldehyde)
- (iii) ایتھنل کی 3-ہائیڈروکسی بوتھنل میں (Ethanol to 3-Hydroxybutanal)
- (iv) بینزین کی m- نائٹرو اسیٹو فینون میں (Benzene to m-Nitroacetophenone)
- (v) بینزل ڈیہائیڈ کی بینزوفینان میں (Benzaldehyde to Benzophenone)
- (vi) بروموبینزین کی 1-فینائل ایتھنل میں (Bromobenzene to 1-Phenylethanol)
- (vii) بینزل ڈیہائیڈ کی 3-فینائل پروپین-1-آل میں (Benzaldehyde to 3-Phenylpropan-1-ol)
- (viii) بینزل ڈیہائیڈ کی α-ہائیڈروکسی فینائل ایسیٹک ایسڈ میں (Benzaldehyde to α-Hydroxyphenylacetic acid)
- (ix) بینزوائک ایسڈ کی m- نائٹرو بینزائل الکوحل میں (Benzoic acid to m- Nitrobenzyl alcohol)

12.16 مندرجہ ذیل کو بیان کیجیے۔

- (i) ایسیٹائلیشن (Acetylation)
- (ii) کینیزارو تعامل (Cannizzaro reaction)
- (iii) کراس الڈول کنڈنسیشن (Cross Aldol Condensation)
- (iv) ڈی کاربوکسیلیشن (Decarboxylation)

12.17 نام معلوم ابتدائی مادہ، ریکٹینٹ یا حاصل کو بتاتے ہوئے ہر ایک تالیف کو مکمل کیجیے۔



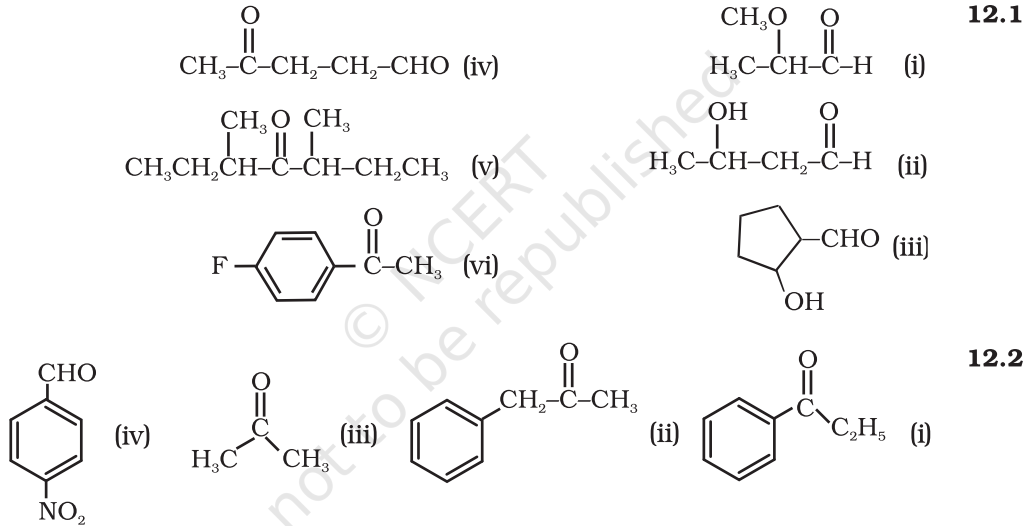
12.18 مندرجہ ذیل ہر ایک کی تشریح کیجیے:

- (i) سائیکلو ہیکسینون اچھی مقدار میں سائیکلو ہیکسینون نہیں بناتا۔
(ii) سیسی کاربازائڈ میں دو NH_2 - گروپ ہوتے ہیں تاہم صرف ایک گروپ ہی سیسی کاربازون کی تشکیل میں حصہ لیتا ہے۔
(iii) ایسڈ وسط کی موجودگی میں کاربوکسلک ایسڈ اور الکوحل کے ذریعہ ایسڈ بنانے کے دوران پانی یا ایسڈ کو اس کے بننے کے فوراً بعد ہٹا دینا چاہیے۔

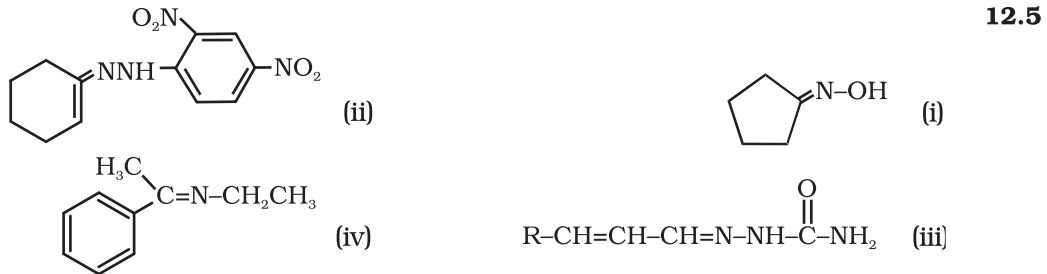
12.19 ایک نامیاتی مرکب 69.77% کاربن، 11.63% ہائیڈروجن اور باقی آکسیجن پر مشتمل ہے۔ مرکب کی سالماتی کمیت 86 ہے۔ یہ ٹالنس ریجنٹ کی تجویز نہیں کرتا مگر سوڈیم ہائیڈروجن سلفائیڈ کے ساتھ جمعی مرکب بناتا ہے اور مثبت آیوڈو فارم ٹیسٹ دیتا ہے۔ شدید تکسید کے نتیجے میں یہ استھنا تک اور پروپیٹا تک ایسڈ بناتا ہے۔ مرکب کی مکمل ساخت لکھیے۔

12.20 حالانکہ فینا کسائڈ آئن میں کاربوکسلک آئن کے مقابلے زیادہ گمک ساختیں ہوتی ہیں پھر بھی کاربوکسلک ایسڈ فینال کے مقابلے زیادہ تیز ابلی ہے۔ کیوں؟

متن پر مبنی سوالوں کے جوابات



- (i) 12.4 ایتھیل < پروپیل < پروپیون < بیوٹینون
(ii) 12.4 p-ناٹرو بیزنل ڈیہائیڈ < بیزنل ڈیہائیڈ، p-ٹولوائڈ بیہائیڈ < ایسیٹو فینال



(ii) 3- میتھائل بیوٹ -2- اینانک ایسڈ

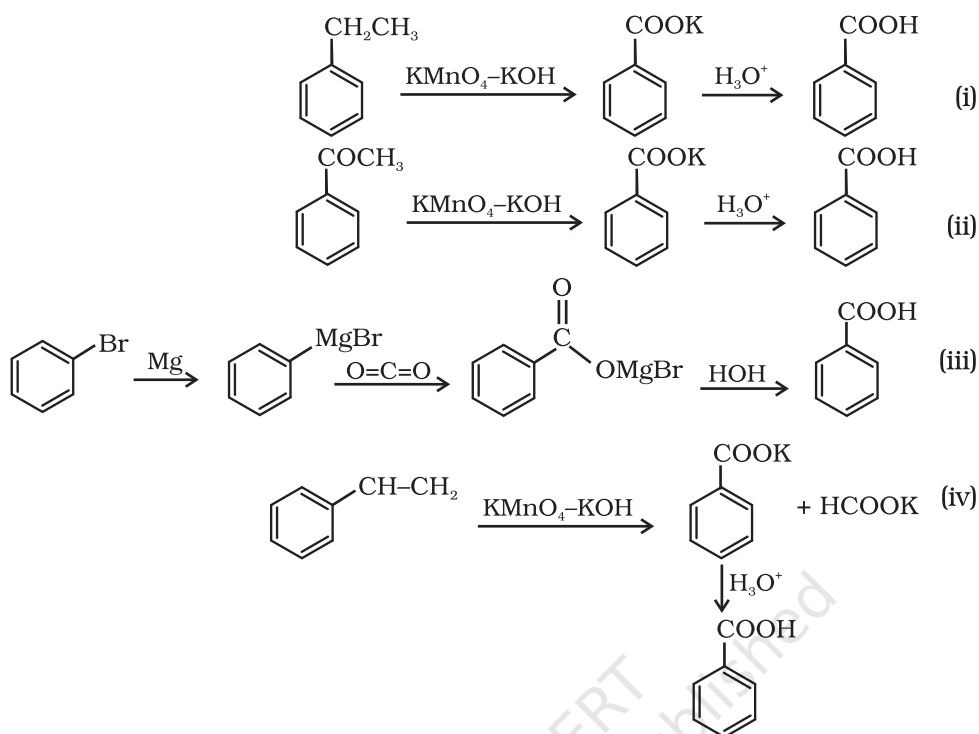
(iv) 6،4،2- ٹرائی نائٹرو بینزنک ایسڈ

(i) 3- فٹائل پروپیونک ایسڈ

(iii) 2- میتھائل سائکلو ہینٹین کاربوکسلک ایسڈ

12.6

12.7



(i) CH2FCOOH (ii) CH2FCOOH (iii) CH3CHFCH2COOH (iv) Fc1ccc(cc1)C(=O)O 12.8