

کچھ منتخب مسائل کے جوابات

اکائی 8

15 g 8.25

اکائی 12

تشکیل ہوئی کاربن ڈائل آکسائیڈ کی کمیت = 0.505 g = 12.32

تشکیل ہوئے پانی کی کمیت = 0.864 g

نائزروجن کی فیصد = 56 = 12.33

کلورین کی فی صد = 37.57 = 12.34

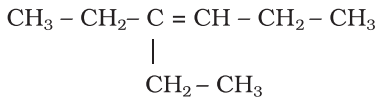
سلفر کی فی صد = 19.66 = 12.35

اکائی 13

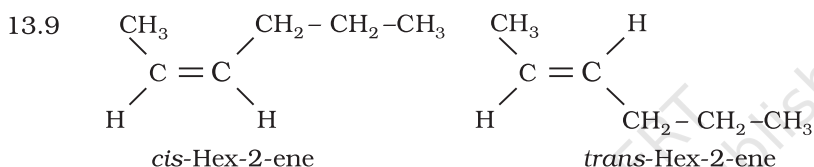
دو آزاد ریڈیکل (Radicals) کے اتحاد (Combination) کے ذریعے آخری قدم میں ذیلی تعامل کی وجہ سے -

- | | |
|--------------------------------|-------------------------------|
| 13.2 (a) 2-Methyl but-2-ene | (b) Pent-1-ene-3-yne |
| (c) Buta-1, 3-diene | (d) 4-Phenylbut-1-ene |
| (e) 2-Methylphenol | (f) 5-(2-Methylpropyl) decane |
| (g) 4-Ethyldeca -1,5,8- triene | |

- | | |
|---|-------------------|
| 13.3 (a) (i) $\text{CH}_2 = \text{CH} - \text{CH}_2 - \text{CH}_2$ | But-1-ene |
| (ii) $\text{CH}_3 - \text{CH}_2 = \text{CH} - \text{CH}_2$ | But-2-ene |
| (iii) $\text{CH}_2 = \text{C} - \text{CH}_3$ CH_3 | 2-Methylpropene |
| (b) (i) $\text{HC} \equiv \text{C} - \text{CH}_2 - \text{CH}_2 - \text{CH}_2$ | Pent-1-yne |
| (ii) $\text{CH}_3 - \text{C} \equiv \text{C} - \text{CH}_2 - \text{CH}_3$ | Pent-2-yne |
| (iii) $\text{CH}_3 - \text{CH} - \text{C} \equiv \text{CH}$ CH_3 | 3-Methylbut-1-yne |



- 13.8 (a) $\text{C}_4\text{H}_{10}(\text{g}) + 13/2 \text{ O}_2(\text{g}) \xrightarrow{\Delta} 4\text{CO}_2(\text{g}) + 5\text{H}_2\text{O} (\text{g})$
(b) $\text{C}_5\text{H}_{10}(\text{g}) + 15/2 \text{ O}_2(\text{g}) \xrightarrow{\Delta} 5\text{CO}_2(\text{g}) + 5\text{H}_2\text{O} (\text{g})$
(c) $\text{C}_6\text{H}_{10}(\text{g}) + 17/2 \text{ O}_2(\text{g}) \xrightarrow{\Delta} 6\text{CO}_2(\text{g}) + 5\text{H}_2\text{O} (\text{g})$
(d) $\text{C}_7\text{H}_8(\text{g}) + 9\text{O}_2(\text{g}) \xrightarrow{\Delta} 7\text{CO}_2(\text{g}) + 4\text{H}_2\text{O} (\text{g})$

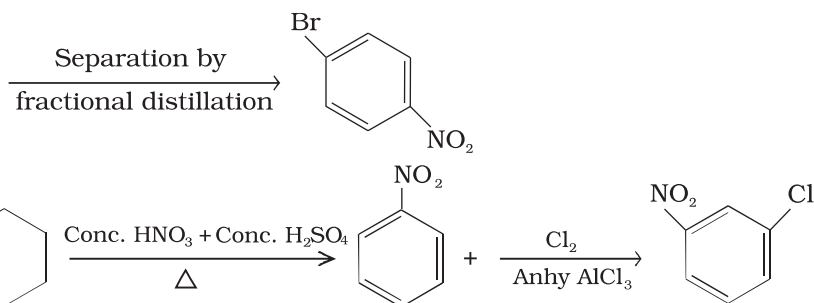
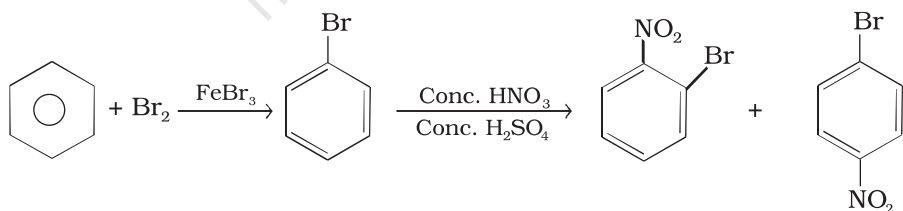


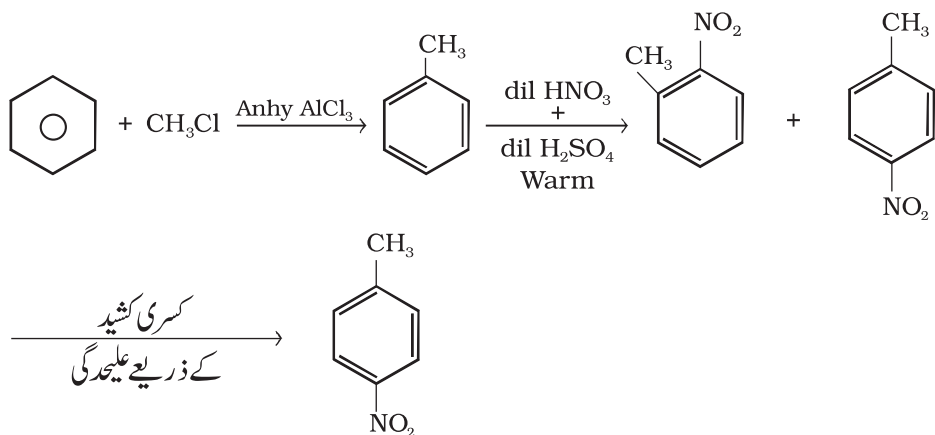
cis شکل کا نقطہ جوش مقابلاً زیادہ ہو گا کیونکہ اس کی فطرت مقابلاً زیادہ قطبی ہے، جس کی وجہ سے میں سالماً تی ڈائی پول-ڈائی پول باہمی عمل زیادہ طاقتور ہے اور اس لیے انہیں علیحدہ کرنے کے لیے زیادہ حرارت درکار ہے۔

گمک کی وجہ سے۔ 13.10

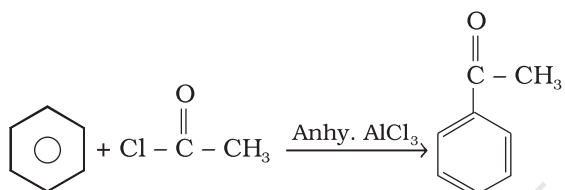
13.11 سطحی (Planer)، مزدوج حلقہ نظام، معنی $\pi(2n+4)$ الکٹرانوں کی غیر مقاومت جہاں n ایک صحیح عدد ہے۔

13.12 سائچکی نظام میں π Delocalisation کی کمی کی وجہ سے۔ ایکسٹراؤن کے $(4n+2)$

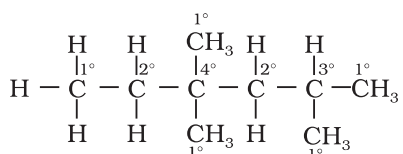




(iv)



13.14



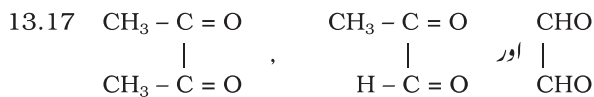
1°، 15 H کاربنوں سے منسلک ہے

2°، 4 H کاربنوں سے منسلک ہے

3°، 1 H کاربنوں سے منسلک ہے۔

13.15 الکین میں جتنی شاخیں زیادہ ہوں گی، نقطہ جوش اتنا ہی کم ہوگا۔

13.16 کتاب میں غیر تشاکل الکپن میں HBr کا جمع تعامل دیکھیے۔

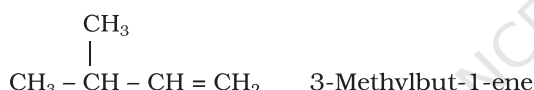
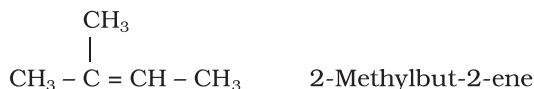
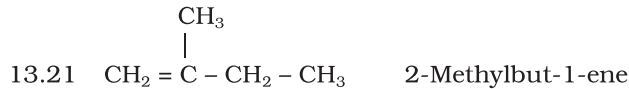
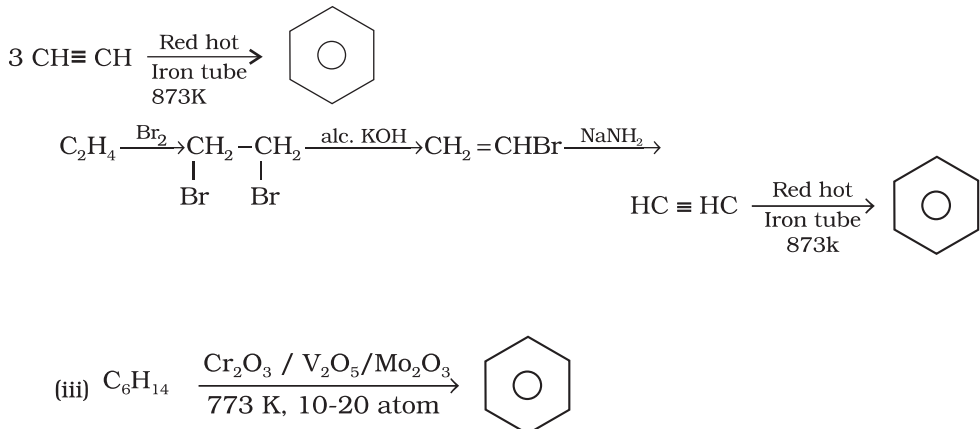


یہ تینوں ماحصلات Kekule کی ساختوں میں کسی ایک سے حاصل نہیں کیے جاسکتے۔ اس سے ظاہر ہوتا ہے کہ بیزین دو گل کر رہی ساختوں کی ایک گل مخلوط ہے۔

13.18 $\text{H} - \text{C} \equiv \text{C} - \text{H} > \text{C}_6\text{H}_6 > \text{C}_6\text{H}_{14}$ اسٹھائی میں سب سے زیادہ (50 فیصدی)، اربٹل خاصیت کی وجہ سے جو بیزین میں 33 فیصدی اور n -hexane میں 25 فیصدی ہے۔

13.19 π الکٹرانوں کی موجودگی کی وجہ سے بیزین الکٹرانوں سے بھر پور ذریعہ کی طرح طرز عمل کا اظہار کرتی ہے اور اس لیے جس ریجٹ میں الکٹرانوں کی کمی ہوتی ہے وہ اس سے پر زور تعامل کرتی ہیں۔

13.20



13.22 (a) Chlorobenzene > *p*-nitrochlorobenzene > 2,4 – dinitrochlorobenzene

(b) Toluene > *p*-CH₃ – C₅H₄ – NO₂ > *p*-O₂N – C₆H₄ – NO₂

میتھا نگروپ کی ایکٹران دینے کی فطرت کی وجہ سے Toleune کا ناکٹریشن (Nitration) سب سے آسانی سے ہوتا ہے۔ 13.23

FeCl₃ 13.24

ذیلی ماحصلات کی تشكیل کی وجہ سے مثلاً 1-bromopropane اور 1-bromobutane سے شروع کرتے ہوئے، ہپٹین (Heptane) کے علاوہ، سیکسین (Hexane) اور اوکٹین (Octane) ذیلی ماحصلات ہیں۔ 13.25