

அலகு
12

கார்பனைல் சேர்மங்கள் மற்றும் கார்பாசிலிக் அமிலங்கள்



அடால்ட் வான் பேயர்



கற்றலின் நோக்கங்கள் :

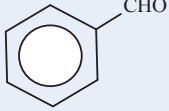
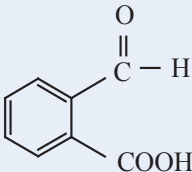
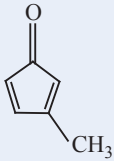
இப்பாடப்பகுதியை கற்றறிந்த பின்
மாணவர்கள்,

- கார்பனைல் சேர்மங்களை தயாரிக்கும் முக்கிய முறைகளையும், அவைகளின் வேதிவினைகளையும் விவரித்தல்.
- கார்பனைல் சேர்மங்களின் கருக்கவர் பொருள் சேர்க்கை வினைகளின் வினைவழி முறைகளை விளக்குதல்.
- கார்பாசிலிக் அமிலங்கள் மற்றும் அவற்றின் பெறுதிகளின் தயாரித்தல் மற்றும் வேதிவினைகளை விவரித்தல்.
- ஆல்டிஹைடுகள், கீட்டோன்கள் மற்றும் கார்பாசிலிக் அமிலங்களின் பயன்களை பட்டியலிடுதல்.

ஆகிய திறன்களை மாணவர்கள் பெறுவர்.

அடால்ட் வான் பேயர் என்பார் ஜெர்மன் நாட்டினைச் சேர்ந்த வேதியியல் ஆராய்ச்சி அறிஞர். இவர் 1880 ம் ஆண்டு இன்டிகோ சாயத்தினை தொகுத்து 1983 ல் அதன் வடிவ வாய்பாட்டினையும் அளித்தார். இவர் வேதியியல் ஆராய்ச்சிக்கான நோபல் பரிசினை 1905ஆம் ஆண்டு பெற்றார். தாலைன் நிறமிகள் யூரிக் அமில வழிபொருட்கள் பாலி அசிட்டிலின்கள் மற்றும் ஆக்சோனியம் உப்புகள் ஆகியவை இவரின் அரிய கண்டறிதல்கள் ஆகும். பார்பிட்டியூரேட்கள் என அறியப்படும் மனேவசிய மருத்துகளின் மூலமான பார்பிட்டியூரிக் அமிலத்தினை இவர் யூரிக் அமிலத்திலிருந்து ஒரு வழிபொருளாக கண்டறிந்து அளித்தார்.

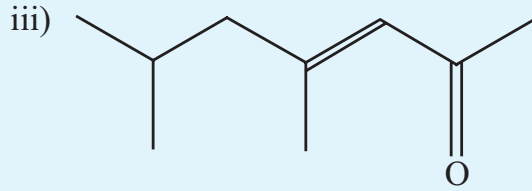
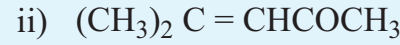
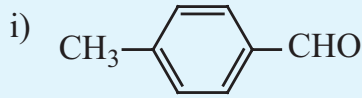


பென்சாலிடிஹைடு  பினைல் மெத்தனல்	பினைல்	மெத்	அன்	அல்
அசிட்டோன் / டைமெத்தில் கீட்டோன் $\text{CH}_3 - \text{CO} - \text{CH}_3$ புரப்பனோன்	-	புரப்	அன்	ஒன்
மெசிடல் ஆக்சைடு $(\text{CH}_3)_2\text{C} = \text{CHCOCH}_3$ 4 - மெத்தில்பென்ட்-3-ஈன்-2-ஒன்	4 - மெத்தில்	பென்ட்	3-ஈன்	2-ஒன்
மெத்தில் பினைல் கீட்டோன் $\text{C}_6\text{H}_5 - \text{C}(=\text{O}) - \text{CH}_3$ அசிட்டோபீனோன் 1 - பினைல் ஈத்தன் - 1 - ஒன்	1 - பீனைல்	ஈத்	அன்	1 - ஒன்
டைபீனைல் கீட்டோன் $\text{C}_6\text{H}_5 - \text{C}(=\text{O}) - \text{C}_6\text{H}_5$ பென்சோபினைன் டைபினைல் மீத்தனோன்	டைபீனைல்	மெத்	ஏன்	ஒன்
$\text{CH}_3 - \text{CH}_2 - \text{C}(=\text{O}) - \text{CH}_2 - \text{CHO}$ 3- ஆக்சோபென்ட்னல்	3 - ஆக்சோ	பென்ட்	அன்	அல்
 2-பார்மைல் பென்சாயிக் அமிலம்	2-பார்மைல்	பென்சீ	-	ஆயிக் அமிலம்
 3- மெத்தில் சைக்ளோபென்ட் - 2,4 - டைஈன் - 1 - ஒன்	3 - மெத்தில்	சைக்ளோ பென்ட்	2,4 - டைஈன்	1 - ஒன்

* PIN- விருப்பமான IUPAC பெயர்

தன் மதிப்பீடு

i) பின்வரும் சேர்மங்களுக்கான IUPAC பெயரினை எழுதுக.

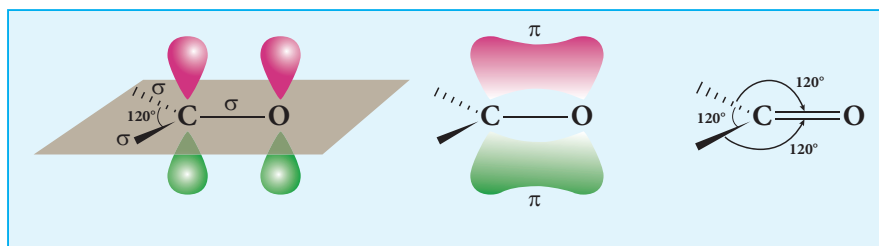
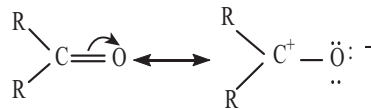


ii) $\text{C}_5\text{H}_{10}\text{O}$ என்ற மூலக்கூறு வாய்பாட்டினால் குறிப்பிடப்படும் கீட்டோன்களுக்கு சாத்தியமான அனைத்து வடிவ மாற்றியங்கள் மற்றும் இடமாற்றியங்களை எழுதுக.

12.2 கார்பனைல் தொகுதியின் அமைப்பு

கார்பனைல் கார்பனானது $\left(\begin{array}{c} \diagup \text{C} \diagdown \\ || \\ \text{O} \end{array} \right)$ Sp^2 இனக்கலப்படைந்த நிலையில் காணப்படுகிறது.

மேலும், கார்பன் - ஆக்சிஜன் பிணைப்பானது, ஆல்கீன்களின் கார்பன் - கார்பன் இரட்டைப் பிணைப்பை ஒத்துள்ளது. கார்பனைல் கார்பனானது மூன்று Sp^2 இனக்கலப்படைந்த ஆர்பிட்டால்களைப் பயன்படுத்தி மூன்று σ பிணைப்புகளை உருவாக்குகிறது. ஆல்டிஹைடுகளில், ஆக்சிஜனுடன் ஒரு σ பிணைப்பும் மேலும் ஹைட்ரஜன் மற்றும் கார்பனுடன் தலா ஒரு σ பிணைப்பும் உருவாகிறது. கீட்டோன்களில் ஆக்சிஜனுடன் ஒரு σ பிணைப்பும் மேலும் கார்பன்களுடன் மற்ற இரு σ பிணைப்புகள் உருவாகின்றன. படம் 12.1 ல் காட்டியவாறு, மேற்குறிப்பிட்டுள்ள மூன்று σ பிணைப்புகளும் ஒரே தளத்தில் அமைந்துள்ளன. கார்பனின் நான்காவது இணைத்திற எலக்ட்ரான் அதன் இனக்கலப்படையாத 2P ஆர்பிட்டாலில் காணப்படுகிறது. இந்த ஆர்பிட்டால் தளத்திற்கு செங்குத்தாக காணப்படுகிறது. மேலும், இது ஆக்சிஜனின் 2P ஆர்பிட்டாலுடன் மேற்பொருந்தி ஒரு கார்பன் - ஆக்சிஜன் σ உருவாக்குகிறது. ஆக்சிஜன் அணுவானது இரு பிணைப்பில் ஈடுபடா இரட்டை எலக்ட்ரான்களை கொண்டுள்ளது. இந்த எலக்ட்ரான்கள் அதன் மீதமுள்ள 2P ஆர்பிட்டால்களின் இடம் பெறுகின்றன. இரண்டாவது அதிக எலக்ட்ரான் கவர் தன்மையுடைய தனிமமான ஆக்சிஜனானது, கார்பன் மற்றும் ஆக்சிஜனுக்கு இடையே பங்கிடப்பட்டுள்ள எலக்ட்ரான்களை தன்னை நோக்கி கவர்கிறது. எனவே, பிணைப்பானது முனைவு தன்மை பெறுகிறது. இம் முனைவு தன்மையானது ஆல்டிஹைடுகள் மற்றும் கீட்டோன்களில் வினைபுரியும் தன்மைக்கு காரணமாக அமைகின்றன.



படம் 12.1 கார்பனைல் தொகுதியின் வடிவமைப்பு

12.3 ஆல்டிஹைடுகள் மற்றும் கீட்டோன்களின் பொதுவான தயாரிப்பு முறைகள்

I. ஆல்டிஹைடுகள் மற்றும் கீட்டோன்களை தயாரித்தல்

1. ஆல்கஹால்களின் ஆக்சிஜனேற்றம் மற்றும் வினைவேக மாற்றியால் ஹைட்ரஜன் நீக்கம்.

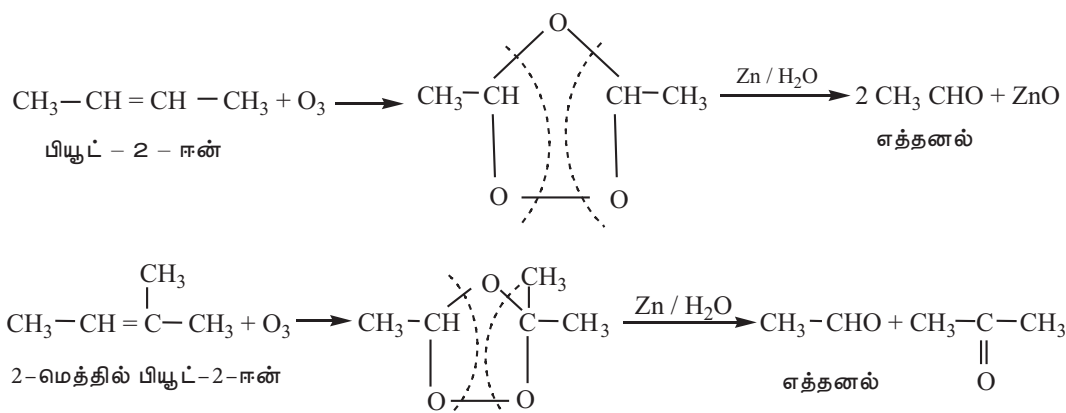
ஆக்சிஜனேற்றத்தின் போது, ஓரிணைய ஆல்கஹால்கள் ஆல்டிஹைடுகளையும் ஈரிணைய ஆல்கஹால்கள் கீட்டோன்களையும் தருகின்றன என நாம் ஏற்கனவே கற்றறிந்தோம். அமிலம் கலந்த $\text{Na}_2\text{Cr}_2\text{O}_7$, KMnO_4 , PCC போன்ற ஆக்சிஜனேற்றிகள் ஆக்சிஜனேற்றத்திற்கு பயன்படுத்தப்படுகின்றன. PCC யை ஆக்சிஜனேற்றியாக பயன்படுத்தும்போது ஆல்டிஹைடுகள் உருவாகின்றன. பிற ஆக்சிஜனேற்றிகள் உருவாகும் ஆல்டிஹைடுகள் / கீட்டோன்களை மேலும் ஆக்சிஜனேற்றமடையச் செய்து கார்பாசிலிக் அமிலங்களை தருகின்றன (அலகு எண் 11 ஆல்கஹால்களின் ஆக்சிஜனேற்றம் – காண்க).

Cu, Ag, போன்ற உலோக வினையூக்கிகளின் வழியே ஆல்கஹால்களின் ஆவியினை செலுத்தும் போது அவைகள் ஆல்டிஹைடுகள் மற்றும் கீட்டோன்களை தருகின்றன. (அலகு எண் 11 ஆல்கஹால்களின் வினைவேக மாற்றியால் ஹைட்ரஜன் நீக்கம் – காண்க).

2. ஆல்கீன்களின் ஓசோன் பகுப்பு

ஆல்கீன்களின் ஒருக்க ஓசோன் பகுப்பினால் ஆல்டிஹைடுகள் மற்றும் கீட்டோன்கள் உருவாகுகின்றன என நாம் ஏற்கனவே பதினோராம் வகுப்பில் கற்றறிந்துள்ளோம்.

ஆல்கீன்கள் ஓசோனூடன் வினைபுரிந்து ஓசோனைடுகளைத் தருகின்றன. இவைகள் தொடர்ந்து துத்தநாகம் மற்றும் நீரால் பிளவிற்கு உட்பட்டு ஆல்டிஹைடுகள் மற்றும் (அல்லது) கீட்டோன்களை தருகின்றன. துத்தநாக தூளானது உருவாகும் H_2O_2 வை நீக்குகிறது. இவ்வாறு நீக்கப்படாவிடில் உருவாகும் ஆல்டிஹைடுகள் / கீட்டோன்கள் மேலும் ஆக்சிஜனேற்றமடையும்.



இவ்வினையில், முனைய ஒலிஃபீன்கள் (terminal olefins) ஃபார்மால்டிஹைடை ஒரு விளை பொருளாக தருகின்றன.

தன் மதிப்பீடு

பின்வரும் ஆல்கீன்களை ஒருக்க ஓசோன் பிளப்பிற்கு உட்படுத்தும் போது என்ன நிகழும்?

- 1) புரோபீன் 2) 1-பியூட்டீன் 3) ஐசோபியூடிலீன்

3. ஆல்கைன்களின் நீரேற்றம்

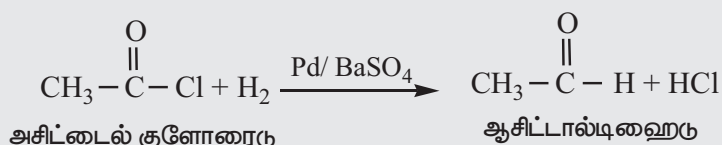
40% நீர்த்த கந்தக அமிலம் மற்றும் 1% HgSO_4 முன்னிலையில் ஆல்கைன்கள் நீரேற்றத்திற்கு உட்பட்டு ஆல்டிஹைடுகள் / கீட்டோன்களை தருகின்றன என நாம் ஏற்கனவே பதினோராம் வகுப்பில் கற்றறிந்தோம்.

ஆ. ஆல்டிஹைடுகளை தயாரித்தல்

1) ரோசன் முன்ட் ஒருக்க வினை

அ) அமில குளோரைடுகளை, பேரியம் சல்பேட் கொண்ட பெலேடியம் வினையூக்கி முன்னிலையில் ஹைட்ரஜனேற்றமடையச் செய்து ஆல்டிஹைடுகளை தயாரிக்கலாம். இவ்வினை ரோசன்முன்ட் ஒருக்க வினை எனப்படும்.

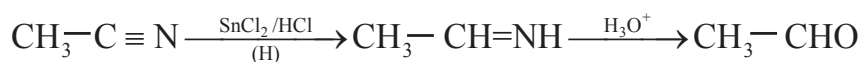
எடுத்துக்காட்டு



இவ்வினையில் பெலேடியம் வினைவேக மாற்றிக்கு நச்சாக பேரியம் சல்பேட் செயல்படுகிறது. எனவே உருவாகும் ஆல்டிஹைடுடானது மேலும் ஒருக்கமடைந்து ஆல்கஹாலாக மாற்றப்படுவது தடுக்கப்படுகிறது. ஃபார்மால்டிஹைடையும் கீட்டோன்களையும் இம்முறையினைப் பயன்படுத்தி தயாரிக்க இயலாது.

2) ஸ்டீபெனின் வினை

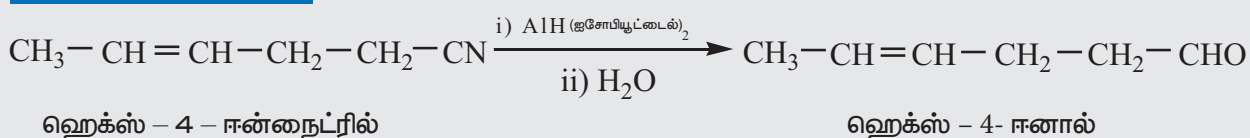
ஆல்கைல் சயனைடுகளை, SnCl_2/HCl பயன்படுத்தி ஒருக்கமடையச் செய்யும் போது இமீன்கள் உருவாகின்றன. இவைகள் நீராற்பகுப்படைந்து ஆல்டிஹைடுகளைத் தருகின்றன.



3) சயனைடுகளின் தேர்ந்த ஒருக்க வினை

டைஐசோபியூட்டைல் அலுமினியம் ஹைட்ரைடானது ஆல்கைல் சயனைடுகளை ஒருக்கமடையச் செய்து இமீன்களை உருவாக்குகிறது. இவைகள் நீராற்பகுப்படைந்து ஆல்டிஹைடுகளைத் தருகின்றன.

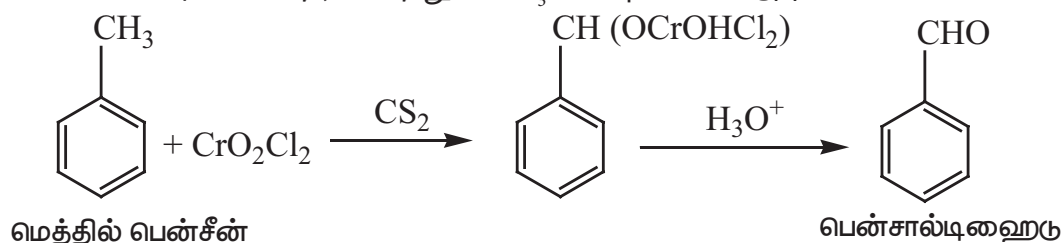
எடுத்துக்காட்டு

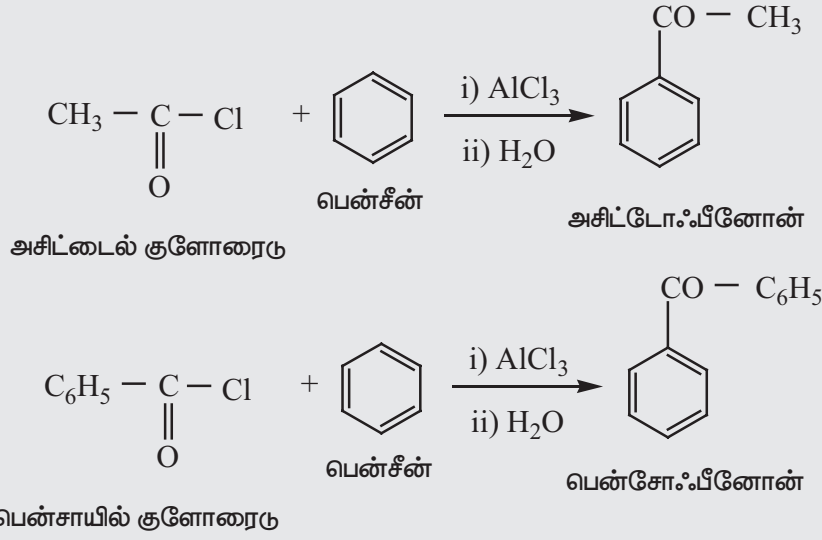


இ. பென்சால்டிஹைடு தயாரித்தல்

1. டொலுவீன் மற்றும் அதன் பெறுதிகளை, KMnO_4 போன்ற வலிமையான ஆக்சிஜனேற்றிகளைக் கொண்டு ஆக்சிஜனேற்றமடையச் செய்யும் போது பக்க சங்கிலி ஆக்சிஜனேற்றமடைந்து பென்சாயிக் அமிலத்தைத் தருகிறது.

குரோமைல் குளோரைடை ஆக்சிஜனேற்றியாக பயன்படுத்தும்போது டொலுவீன், பென்சால்டிஹைடைத் தருகிறது. இவ்வினை எடார்ட் வினை என்று அழைக்கப்படுகிறது. இவ்வினையில் அசிட்டிக் அமில நீரிலி மற்றும் CrO_3 யையும் பயன்படுத்தலாம்.

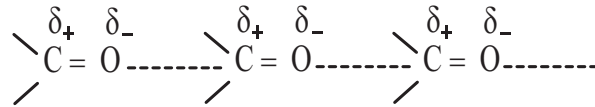




12.4 ஆல்டிஹைடுகள் மற்றும் கீட்டோன்களின் இயற்பண்புகள்

1. **இயற் நிலைமை:** அறை வெப்பநிலையில் ஃபார்மால்டிஹைடு வாயுவாகவும், அசிட்டால்டிஹைடு எளிதில் ஆவியாகும் திரவமாகவும் உள்ளது. 11 கார்பன் அணுக்கள் வரை கொண்ட மற்ற எல்லா ஆல்டிஹைடுகளும் கீட்டோன்களும் நிறமற்ற திரவங்களாகவும், உயர் கார்பன் எண்ணிக்கை கொண்டவை திண்மங்களாகவும் காணப்படுகின்றன.

2. **கொதி நிலைகள்:** ஒப்பிடத்தக்க மூலக்கூறு நிறைகளை கொண்ட ஹைட்ரோகார்பன்கள் மற்றும் ஈதர்களுடன் ஒப்பிடும்போது ஆல்டிஹைடுகளும், கீட்டோன்களும் அதிக கொதிநிலையை பெற்றுள்ளன. ஆல்டிஹைடுகளிலும், கீட்டோன்களிலும் இருமுனை-இருமுனை இடையீடுகளின் காரணமாக உருவாகும் வலிமை குறைந்த மூலக்கூறு இணைவே இதற்கு காரணமாக அமைகிறது.



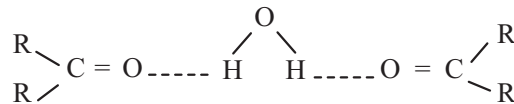
இந்த -இருமுனை இடையீடுகளானவை ஹைட்ரஜன் பிணைப்பைவிட வலிமை குறைந்தவை. மூலக்கூறுகளுக்கிடையேயான ஹைட்ரஜன் பிணைப்பை கொண்டுள்ள ஆல்கஹால்கள் மற்றும் கார்பாக்சிலிக் அமிலங்களுடன் ஒப்பிடும்போது ஆல்டிஹைடுகளும், கீட்டோன்களும் மிகக் குறைந்த கொதிநிலைகளைக் கொண்டுள்ளன.

சேர்மம்	மூலக்கூறு நிறை	கொதி நிலை (K)	சேர்மம்	மூலக்கூறு நிறை	கொதி நிலை (K)
$\text{CH}_3(\text{CH}_2)_3\text{CH}_3$ பென்டேன்	72	309	$\text{CH}_3\text{CH}_2\text{COCH}_3$ பியுட்டேன்-2-ஒன்	72	353
$\text{CH}_3(\text{CH}_2)_2\text{CHO}$ பியுட்டனல்	72	349	$\text{CH}_3\text{CH}_2\text{COOH}$ புரப்பனாயிக் அமிலம்	74	414
$\text{CH}_3(\text{CH}_2)_3\text{OH}$ பியுட்டனால்	74	391			

3. கரைதிறன்

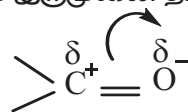
ஆல்டிஹைடு மற்றும் கீட்டோன் படிவரிசை சேர்மங்களின் ஆரம்ப நிலை மூலக்கூறுகளான ஃபார்மால்டிஹைடு, அசிட்டால்டிஹைடு மற்றும் அசிட்டோன் போன்ற மூலக்கூறுகள் நீருடன் ஹைட்ரஜன் பிணைப்பை உருவாக்குவதால் அவை நீருடன் அனைத்து விகிதங்களிலும் கலக்கின்றன.

கார்பன் சங்கிலியின் நீளம் அதிகரிக்க அதிகரிக்க ஆல்டிஹைடுகள் மற்றும் கீட்டோன்களின் கரைதிறன், குறைகிறது.



4. இருமுனை திருப்புத்திறன்:

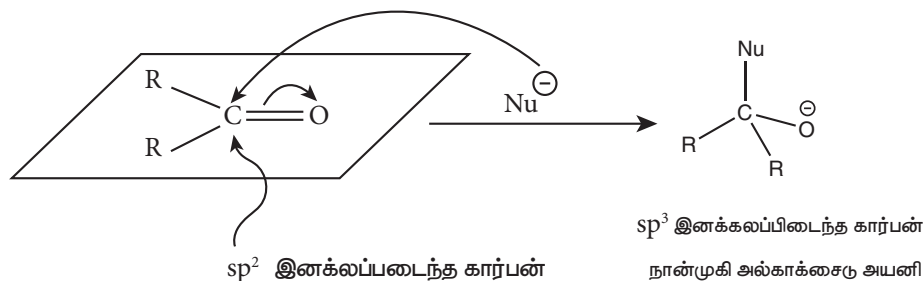
ஆல்டிஹைடுகள் மற்றும் கீட்டோன்களிலுள்ள கார்பனைல் தொகுதியானது கார்பன் மற்றும் ஆக்ஸிஜன் அணுக்களுக்கிடையே இரட்டை பிணைப்பை கொண்டுள்ளது. ஆக்ஸிஜன் அணுவானது கார்பன் அணுவைவிட அதிக எலக்ட்ரான் கவர்திறனை பெற்றிருப்பதால், பிணைப்பிலுள்ள பங்கிடப்பட்ட எலக்ட்ரான் இரட்டையை கவர்ந்திழுக்கிறது, இதன் காரணமாக கார்பனைல் தொகுதி முனைவுறுத்தப்படுகிறது. எனவே ஆல்டிஹைடுகளும் கீட்டோன்களும் இருமுனை திருப்புத்திறன்களை பெற்றுள்ளன.



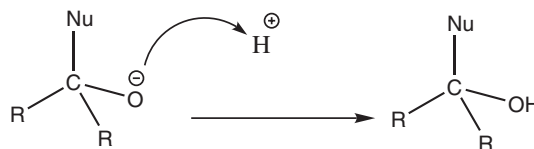
12.5 ஆல்டிஹைடுகள் மற்றும் கீட்டோன்களின் வேதிப் பண்புகள்

A) கருகவர் சேர்ப்பு வினைகள்

இவ்வகை வினையானது ஆல்டிஹைடுகள் மற்றும் கீட்டோன்களின் மிகப்பொதுவான வினையாகும். கார்பனைல் கார்பன் அணுவானது சிறியளவு நேர்மின்சுமையை பெற்றுள்ளது. CN^- போன்ற கருகவர் காரணிகள், இந்த கார்பனைல் கார்பன் அணுவைத் தாக்குகின்றன. இந்த கருகவர் காரணிகள் அவற்றின் தனித்த எலக்ட்ரான் இரட்டையை பயன்படுத்தி புதிய கார்பன் - கருகவர் காரணி 'C' பிணைப்பை உருவாக்குகின்றன. அதே நேரத்தில், கார்பன் - ஆக்ஸிஜன் இரட்டை பிணைப்பிலுள்ள இரண்டு எலக்ட்ரான்கள் அதிக எலக்ட்ரான் கவர்தன்மை கொண்ட ஆக்ஸிஜன் அணுவிற்கு நகருகிறது. இதனால் ஆல்காக்சைடு அயனி உருவாக்கப்படுகிறது. இச்செயல்முறையில் கார்பன் அணுவின் இனக்கலப்பு sp^2 இருந்து sp^3 ஆக மாறுகிறது.



இந்த நான்முகி இடைநிலைக் கூறானது நீர் அல்லது அமிலத்தால் புரோட்டானேற்றம் பெற்று ஆல்கஹாலை உருவாக்குகிறது.

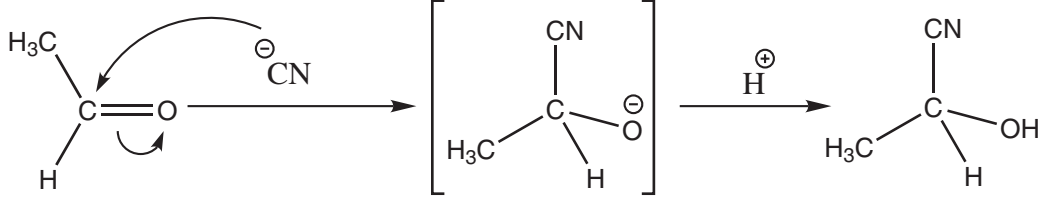


பொதுவாக, கருகவர் சேர்ப்பு வினைகளில் கீட்டோன்களை விட ஆல்டிஹைடுகள் அதிக வினைதிறன் கொண்டவைகளாக உள்ளன. ஆல்கைல் தொகுதிகளின் +I விளைவு மற்றும் கொள்ளிட விளைவே இதற்கு காரணமாக விளங்குகின்றன.

எடுத்துக்காட்டுகள்

1) HCN சேர்த்தல்:

கார்பனைல் கார்பன் மீதான CN^- அயனியின் தாக்குதலைத் தொடர்ந்து நிகழும் புரோட்டானேற்றத்தால் சயனோஹைட்ரின்கள் உருவாகின்றன.



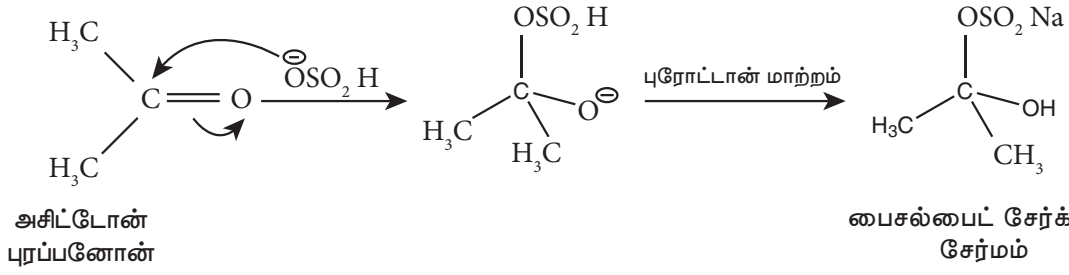
எத்தனல்
(அசிட்டால்டிஹைடு)

நான்முகி
இடைநிலைபொருள்

2 - ஹைட்ராக்சி புரப்பன் நைட்ரிக்
(அசிட்டல்டிஹைடு சயனோஹைட்ரின்)

இந்த சயனோஹைட்ரின்சை அமிலங்களைக் கொண்டு நீராற்பகுத்து ஹைட்ராக்சி அமிலங்களாக மாற்ற முடியும். சயனோஹைட்ரின்சை ஒடுக்கம் ஹைட்ராக்சி அமின்களை தருகின்றன.

2) NaHSO_3 சேர்த்தல்



அசிட்டோன்
புரப்பனோன்

பைசல்பைட் சேர்க்கை
சேர்மம்

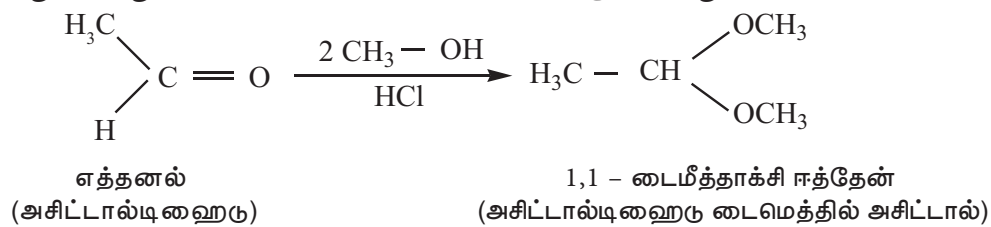
இந்த வினையானது கார்பனைல் சேர்மங்களை பிரித்தெடுக்கவும், தூய்மையாக்கவும் பயன்படுகிறது. இதில் உருவான பைசல்பைட் சேர்மமானது நீரில் கரையும் தன்மை கொண்டது. மேலும் அக்கரைசலை கனிம அமிலங்களுடன் வினைப்படுத்தும்போது கார்பனைல் சேர்மங்கள் மீள் உருவாகின்றன.

3) ஆல்கஹால் சேர்த்தல்

அமில வினைவேக மாற்றி முன்னிலையில் ஆல்டிஹைடுகள் மற்றும் கீட்டோன்களை இரண்டு சமானங்கள் ஆல்கஹாலுடன் வினைப்படுத்தும்போது அசிட்டால்கள் உருவாகின்றன.

எடுத்துக்காட்டு

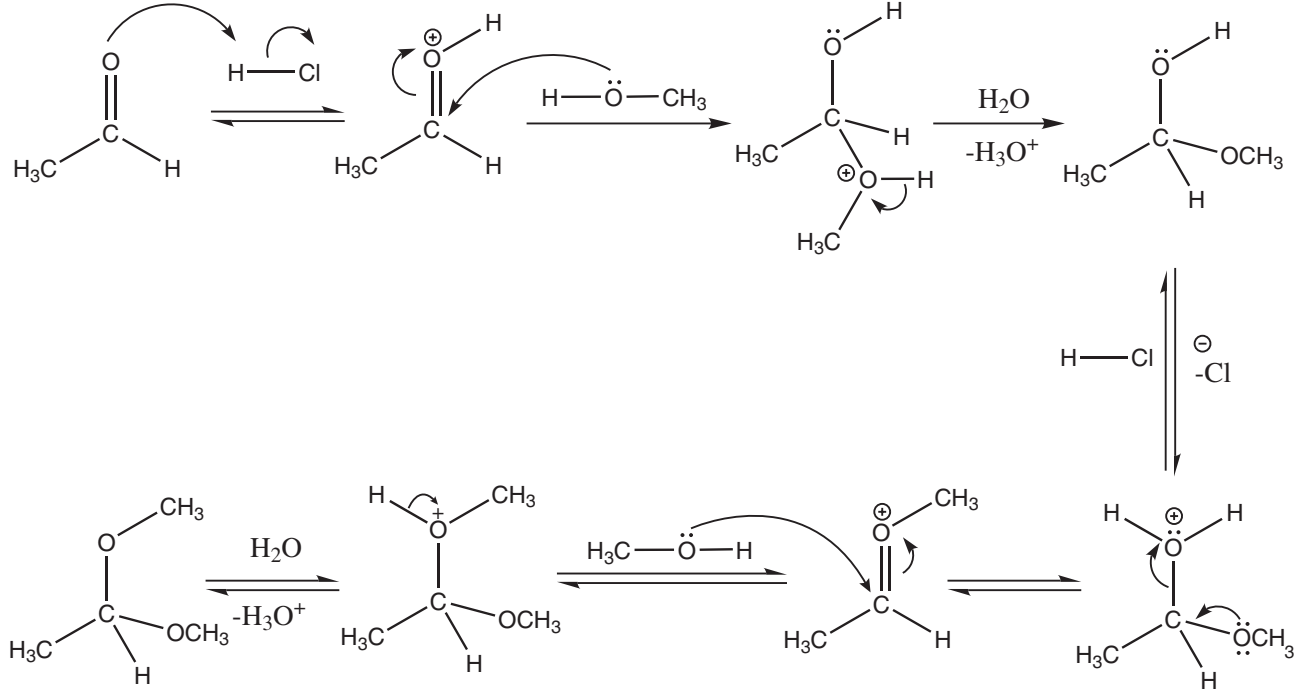
HCl முன்னிலையில், அசிட்டால்டிஹைடை, இரண்டு சமானங்கள் மெத்தனால் உடன் வினைப்படுத்தும்போது 1,1 - டைமீத்தாக்சி ஈத்தேன் உருவாகிறது.



எத்தனல்
(அசிட்டால்டிஹைடு)

1,1 - டைமீத்தாக்சி ஈத்தேன்
(அசிட்டால்டிஹைடு டைமெத்தில் அசிட்டால்)

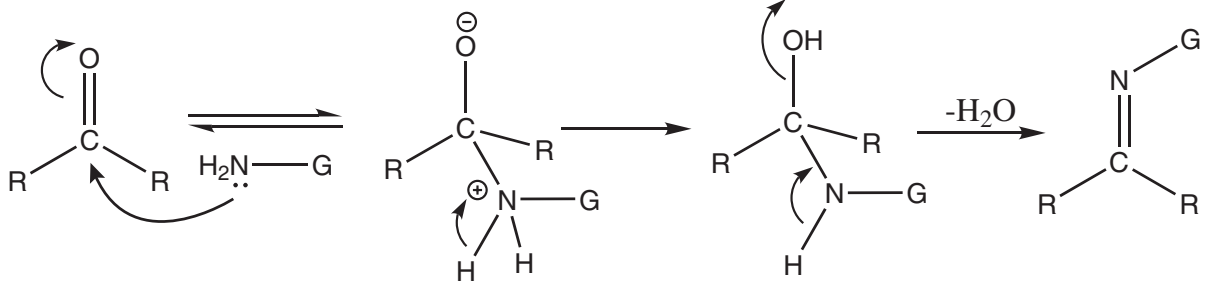
வினைவழி முறை



4) அம்மோனியா மற்றும் அதன் பெறுதிகளை சேர்த்தல்

அம்மோனியா மற்றும் அதன் பெறுதியான $\text{H}_2\ddot{\text{N}}-\text{G}$ ஆகியவற்றை கார்பனைல் சேர்மத்துடன் சேர்க்கும்போது கருகவர் சேர்ப்பு வினை நிகழ்கிறது. கார்பனைல் ஆக்ஸிஜன் அணுவானது புரோட்டானேற்றம் பெற்று பின்னர் நீக்க வினைக்கு உட்படுவதால் கார்பன் - நைட்ரஜன் இரட்டை பிணைப்பு உருவாகிறது ($>\text{C}=\text{N}-\text{G}$)

இங்கு G என்பது -ஆல்கைல், அரைல், OH , NH_2 , $\text{C}_6\text{H}_5\text{NH}$, NHCONH_2 போன்றவை



G	அம்மோனியா பெறுதி	கார்பனைல் பெறுதி	விளைபொருள் பெயர்
$-\text{OH}$	ஹைட்ராக்ஸிலமீன்	$\text{>C}=\text{N}-\text{OH}$	ஆக்ஸைம்
$-\text{NH}_2$	ஹைட்ரசீன்	$\text{>C}=\text{N}-\text{NH}_2$	ஹைட்ரசோன்
$-\text{HN}-\text{C}_6\text{H}_5$	பீனைல் ஹைட்ரசீன்	$\text{>C}=\text{N}-\text{NH}-\text{C}_6\text{H}_5$	பீனைல் ஹைட்ரசோன்

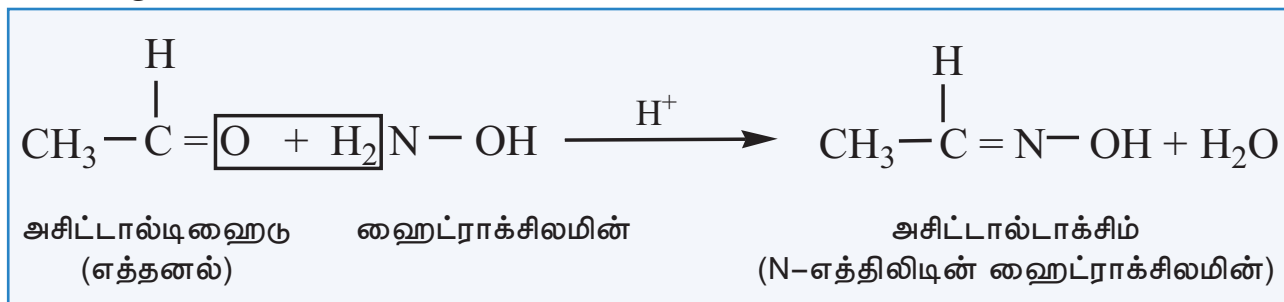


$\text{—NH—}\overset{\text{O}}{\parallel}\text{—C—NH}_2$	செமி கார்ப்சோன்	$\text{>C=N—NH—}\overset{\text{O}}{\parallel}\text{—C—NH}_2$	செமி கார்ப்சோன்
$\text{—NH—}\begin{array}{c} \text{NO}_2 \\ \\ \text{C}_6\text{H}_4 \\ \\ \text{NO}_2 \end{array}$	2,4-டை-நைட்ரோ பீனைல் ஹைட்ரேசின்	$\text{>C=N—NH—}\begin{array}{c} \text{NO}_2 \\ \\ \text{C}_6\text{H}_4 \\ \\ \text{NO}_2 \end{array}$	2,4-டை-நைட்ரோ பீனைல் ஹைட்ரேசோன்

i) ஹைட்ராக்சிலின் உடன் வினை

ஆல்டிஹைடுகள் மற்றும் கீட்டோன்கள், ஹைட்ராக்சிலினுடன் வினைபுரிந்து ஆக்சைம்களை உருவாக்குகின்றன.

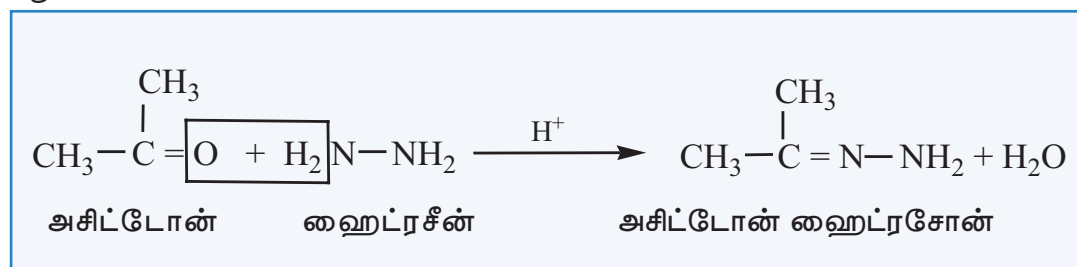
எடுத்துக்காட்டு:



ii) ஹைட்ரேசின் உடன் வினை

ஆல்டிஹைடுகள் மற்றும் கீட்டோன்கள், ஹைட்ரேசினுடன் வினைபுரிந்து ஹைட்ரேசோன்களை உருவாக்குகின்றன.

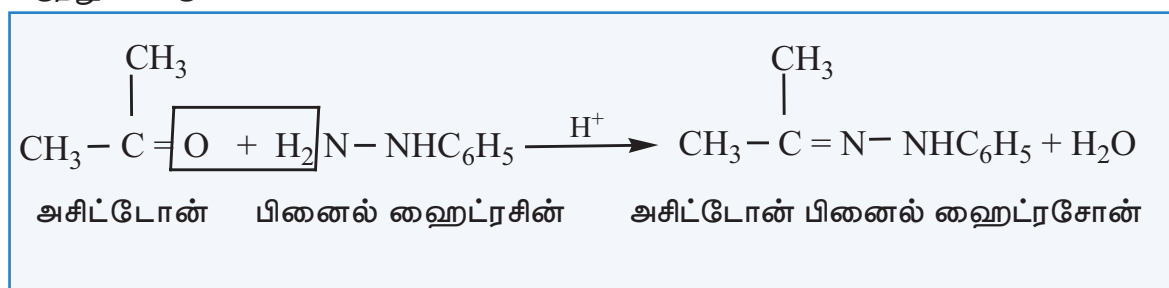
எடுத்துக்காட்டு:



iii) பீனைல் ஹைட்ரேசின் உடன் வினை

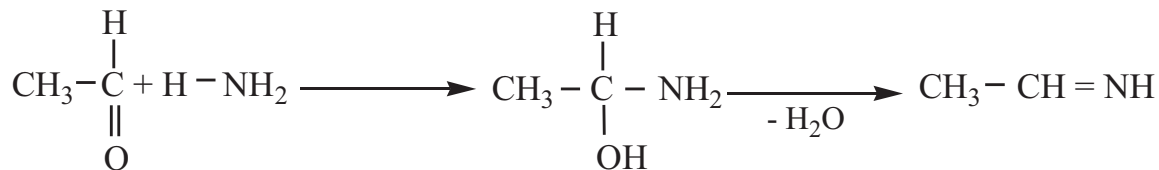
ஆல்டிஹைடுகள் மற்றும் கீட்டோன்கள், பீனைல் ஹைட்ரேசினுடன் வினைபுரிந்து பீனைல் ஹைட்ரேசோன்களை உருவாக்குகின்றன.

எடுத்துக்காட்டு:



4) NH₃ உடன் வினை

- i) அலிஃபாடிக் ஆல்டிஹைடுகள், (ஃபார்மால்டிஹைடு தவிர), ஈதரில் கரைந்த அம்மோனியாவுடன் வினைபுரிந்து ஆல்டிமீன்களை உருவாக்குகின்றன.



அசிட்டால்டிஹைடு

அசிட்டால்டிஹைடு அம்மோனியா

அல்டிமீன்

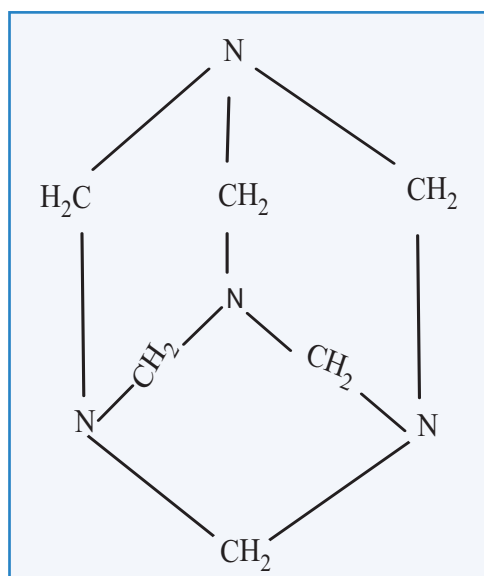
- ii) ஃபார்மால்டிஹைடு, அம்மோனியா உடன் வினைபுரிந்து ஹெக்ஸா மெத்திலீன் டெட்ரா அமீனை உருவாக்குகிறது. இச்சேர்மம் யுரோட்ரோபின் எனவும் அழைக்கப்படுகிறது.



பார்மால்டிஹைடு

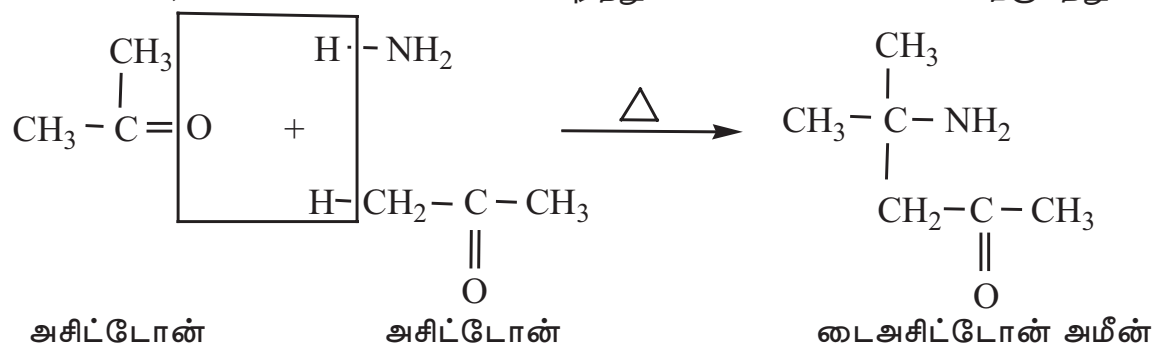
ஹெக்ஸா மெத்திலீன் டெட்ரமின்

அமைப்பு



பயன்கள்

- (i) யுரோட்ரோபின் ஆனது சிறுநீரக தொற்று நோய்க்கு சிகிச்சையளிக்க பயன்படுகிறது.
- (ii) கட்டுப்படுத்தப்பட்ட சூழ்நிலையில் யுரோட்ரோபினை நைட்ரோ ஏற்றம் செய்யும்போது RDX (Research and development explosive) எனும் வெடிபொருள் கிடைக்கிறது. இது சைக்ளோநைட் அல்லது சைக்ளோ டிரை மெத்திலீன் டிரை நைட்ரமீன் எனவும் அறியப்படுகிறது.
- iii) அசிட்டோன், அம்மோனியா உடன் வினைபுரிந்து டைஅசிட்டோன் அமீனை தருகிறது.

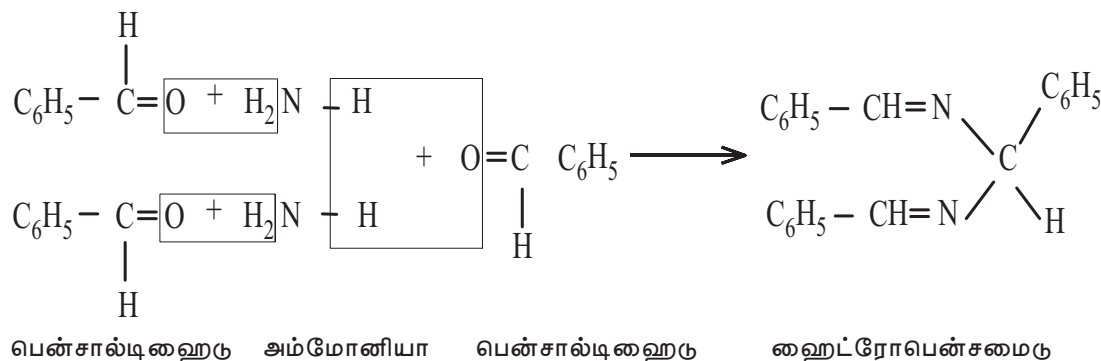


அசிட்டோன்

அசிட்டோன்

டைஅசிட்டோன் அமீன்

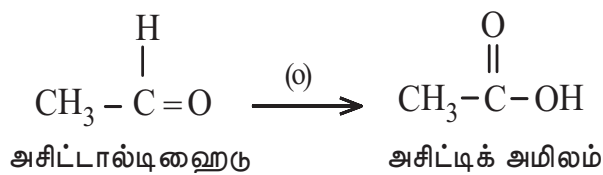
iv) பென்சால்டிஹைடு, அம்மோனியாவுடன் இணைந்து சிக்கலான குறுக்க விளைபொருளை தருகிறது.



A) ஆல்டிஹைடுகளின் ஆக்ஸிஜனேற்றம்

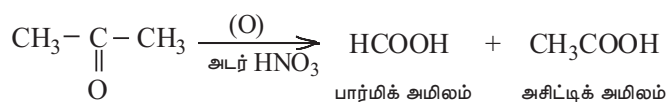
ஆல்டிஹைடுகள் எளிதில் ஆக்ஸிஜனேற்றமடைந்து மூல ஆல்டிஹைடுலுள்ள அதே எண்ணிக்கையிலான கார்பன் அணுக்களைக் கொண்ட கார்பாக்சிலிக் அமிலங்களாக மாறுகின்றன. அமிலங்கலந்த $\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7$, அமிலம் அல்லது காரங்கலந்த KMnO_4 அல்லது குரோமிக் ஆக்சைடு ஆகியன பொதுவாக பயன்படுத்தப்படும் ஆக்ஸிஜனேற்றிகளாகும்.

எடுத்துக்காட்டு

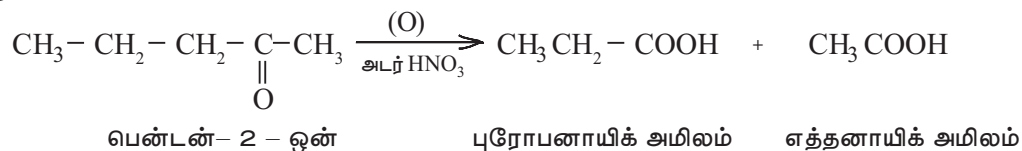


B) கீட்டோன்களின் ஆக்ஸிஜனேற்றம்

கீட்டோன்கள் எளிதில் ஆக்ஸிஜனேற்றமடைவதில்லை. இவை தீவிர சூழ்நிலையில் அல்லது அடர். HNO_3 , H^+/KMnO_4 , $\text{H}^+/\text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7$ போன்ற வலிமை மிக்க ஆக்ஸிஜனேற்றிகளுடன் வினைபுரியும்போது கார்பன்-கார்பன் பிணைப்பு பிளக்கப்பட்டு மூல கீட்டோன்களிலுள்ள கார்பன் அணுக்களைவிட குறைவான அணுக்களைக் கொண்ட கார்பாக்சிலிக் அமிலங்களின் கலவை உருவாகிறது.



பாபஃப் (Popoff's) விதியினைக் கொண்டு சீர்மையற்ற கீட்டோன்களின் ஆக்ஸிஜனேற்றம் விளக்கப்படுகிறது. இவ்விதிப்படி, சீர்மையற்ற கீட்டோன்களை ஆக்ஸிஜனேற்றம் செய்யும்போது சிறிய ஆல்கைல் தொகுதியுடன் கீட்டோ தொகுதி இணைந்திருக்கும் வகையில் (C-CO) பிணைப்பு பிளவுறுகிறது.



C) ஒருக்க வினைகள்

(i) ஆல்கஹால்களாக ஒருக்கமடைதல்

ஆல்டிஹைடுகள் மற்றும் கீட்டோன்கள் எளிதில் ஆக்ஸிஜனேற்றமடைந்து முறையே ஓரிணைய மற்றும் ஈரிணைய ஆல்கஹால்களை உருவாக்குகின்றன என்பதை நாம் முன்னரே கற்றறிந்தோம். வித்தியம் அலுமினியம் ஹைட்ரைடு (LiAlH_4), மற்றும் சோடியம் போரோ ஹைட்ரைடு (NaBH_4) ஆகியன மிகப் பொதுவாக பயன்படுத்தப்படும் ஒருக்கும் காரணிகளாகும்.

அ) ஆல்டிஹைடுகள், ஓரிணைய ஆல்கஹால்களாக ஒருக்கப்படுகின்றன.

எடுத்துக்காட்டு

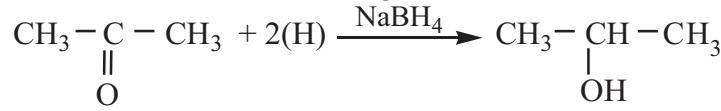


அசிட்டால்டிஹைடு

எத்தில் ஆல்கஹால் (1°)

ஆ) கீட்டோன்கள், ஈரிணைய ஆல்கஹால்களாக ஒருக்கப்படுகின்றன.

எடுத்துக்காட்டு



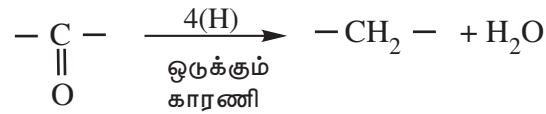
அசிட்டோன்

ஐசோபுரோபைல் ஆல்கஹால் (2°)

Pt, Pd, அல்லது Ni போன்ற உலோக வினைவேகமாற்றிகள் முன்னிலையில் ஹைட்ரஜனுடன் வினைப்படுத்தியும் மேற்காண் வினைகளை நிகழ்த்த முடியும். LiAlH_4 மற்றும் NaBH_4 ஆகியன தனித்த கார்பன் - கார்பன் இரட்டை பிணைப்புகள் மற்றும் பென்சீனில் உள்ள இரட்டை பிணைப்புகளை ஒருக்குவதில்லை. α , β நிறைவுறா ஆல்டிஹைடுகள் மற்றும் கீட்டோன்களில், LiAlH_4 ஆனது $\text{C} = \text{C}$ பிணைப்பை ஒருக்காமல் $\text{C} = \text{O}$ தொகுதியை மட்டும் ஒருக்குகிறது.

ii) ஹைட்ரோகார்பனாக ஒருக்கமடைதல்

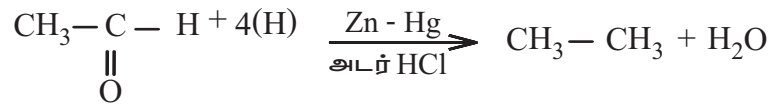
தகுந்த ஒருக்கும் காரணிகளைப் பயன்படுத்துவதன் மூலம் ஆல்டிஹைடுகள் மற்றும் கீட்டோன்களிலுள்ள கார்பனைல் தொகுதியை மெத்திலீன் தொகுதியாக ஒருக்கி ஹைட்ரோகார்பன்களைப் பெற முடியும்.



அ) கிளமென்சன் ஒருக்கம்:

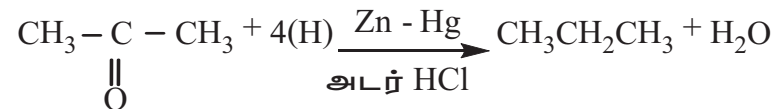
ஆல்டிஹைடுகள் மற்றும் கீட்டோன்களை ஜிங்க்பாதரசக்கலவை மற்றும் அடர் ஹைட்ரோகுளோரிக் அமிலத்துடன் சேர்த்து வெப்பப்படுத்தும்போது ஹைட்ரோகார்பன்கள் பெறப்படுகின்றன.

எடுத்துக்காட்டு



அசிட்டால்டிஹைடு

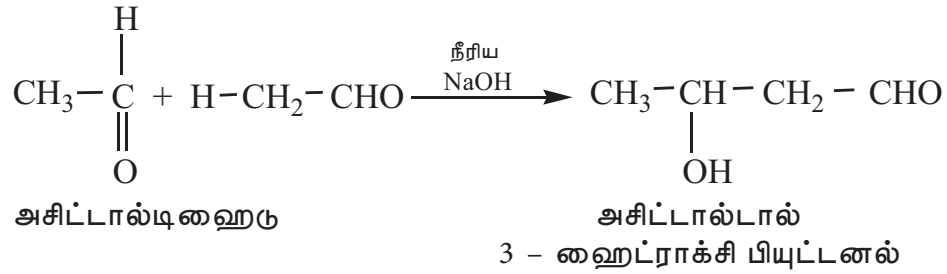
ஈத்தேன்



அசிட்டோன்

புரோபேன்





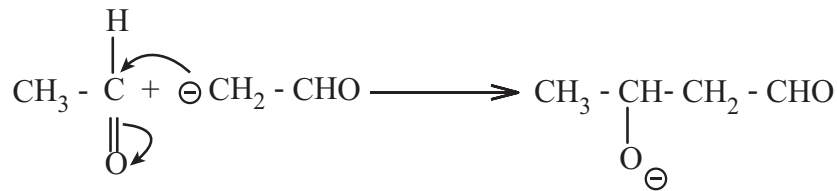
வினைவழி முறை

அசிட்டால்பைஹைடன் ஆல்டால் குறுக்க வினையானது மூன்று படிகளில் நிகழ்கிறது.

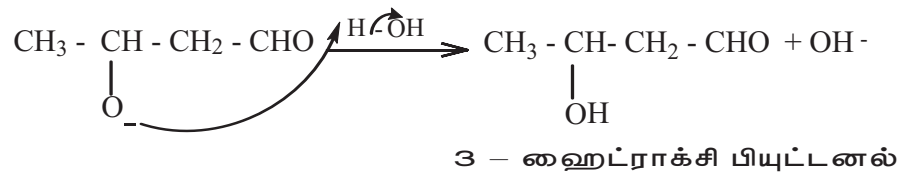
படி 1: காரத்தின் உதவியுடன் α - ஹைட்ரஜன் அணுவானது புரோட்டானாக நீக்கப்பட்டு கார்பன் எதிரயனி உருவாகிறது.



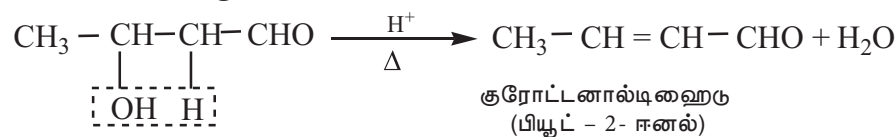
படி 2 : இந்த கார்பன் எதிரயனியானது மற்றொரு அயனியுறா ஆல்டிஹைடிலுள்ள கார்பனைல் கார்பனை தாக்கி ஆல்காக்சைடு அயனியை உருவாக்குகிறது.



படி 3 : இவ்வாறு உருவான ஆல்காக்கைசு அயனியானது நீரினால் புரோட்டானேற்றம் பெற்று ஆல்டாலை உருவாக்குகிறது.



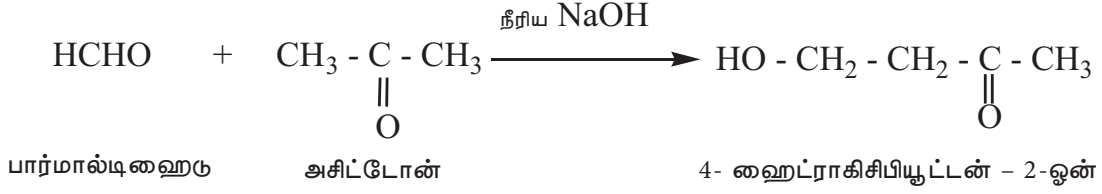
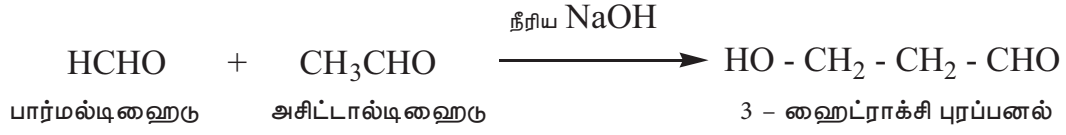
வெப்பப்படுத்தும்போது இந்த ஆல்டால் விரைவாக நீர்நீக்கம் அடைந்து α - β நிறைவுறா ஆல்டிஹைடை உருவாக்குகிறது.



ii) குறுக்க ஆல்டால் குறுக்கம்.

இரண்டு வெவ்வேறு ஆல்டிஹைடுகள் அல்லது கீட்டோன்கள் அல்லது ஒரு ஆல்டிஹைடு மற்றும் ஒரு கீட்டோனுக்கு இடையிலும் ஆல்டால் குறுக்க வினை நிகழ முடியும். அத்தகைய ஆல்டால் குறுக்க வினையானது குறுக்க ஆல்டால் குறுக்க வினை அல்லது கலப்பு ஆல்டால் குறுக்க வினை என்றழைக்கப்படுகிறது. சாத்தியமுள்ள அனைத்து குறுக்கவினை விளைபொருட்களும் கலவையாக கிடைப்பதாலும், அவற்றை பிரித்தெடுத்தல் எளிதில்ல என்பதாலும் இந்த வினையானது அதிக பயனற்றது.

எடுத்துக்காட்டு:

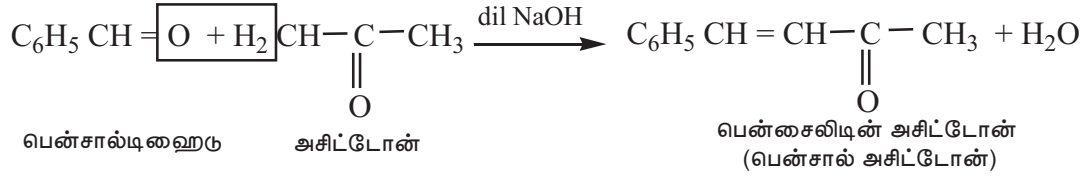
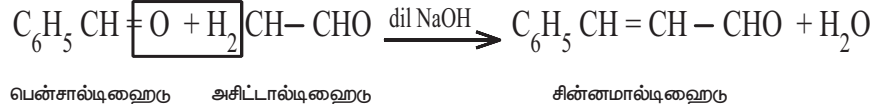


F) பென்சால்டிஹைடன் சில முக்கியமான வினைகள்:

i) கிளெய்சன்- ஸ்கிமிட் குறுக்க வினை:

அறைவெப்பநிலையில், பென்சால்டிஹைடானது, நீர்த்த காரக் கரைசல் முன்னிலையில், அலிஃபாடிக் ஆல்டிஹைடு அல்லது மெத்தில் கீட்டொனுடன் வினைபுரிந்து நிறைவுறா ஆல்டிஹைட் அல்லது கீட்டோனை உருவாக்குகிறது. இவ்வகை வினையானது கிளெய்சன் ஸ்கிமிட் குறுக்கவினை என்றழைக்கப்படுகிறது.

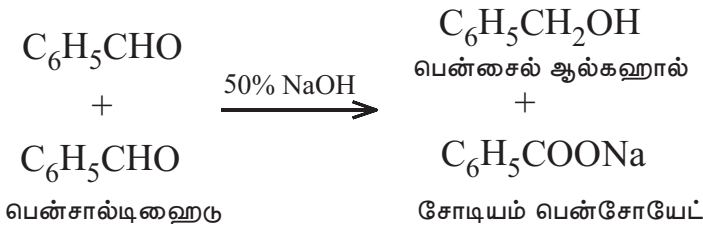
எடுத்துக்காட்டு:



ii) கான்னிசரோ வினை:

நீர் அல்லது ஆல்கஹாலில் கரைந்த அடர் காரக் கரைசல் முன்னிலையில் α - ஹைட்ரஜனை பெற்றிறாத ஆல்டிஹைடுகள், சுய ஆக்ஸிஜனேற்றம் மற்றும் ஒருக்கத்திற்கு உட்பட்டு ஆல்கஹால் மற்றும் கார்பாக்சிலிக் அமில உப்பு ஆகியவை சேர்ந்த கலவையை தருகின்றன. இந்த வினையானது கான்னிசரோ வினை என்றழைக்கப்படுகிறது.

பென்சால்டிஹைடை அடர் NaOH (50%) உடன் வினைப்படுத்தும்போது பென்சைல் ஆல்கஹாலையும் சோடியம் பென்சோயேட்டையும் தருகிறது.



இந்த வினையானது விகிதக்கூறு சிதைவு வினைக்கு எடுத்துக்காட்டாகும்.

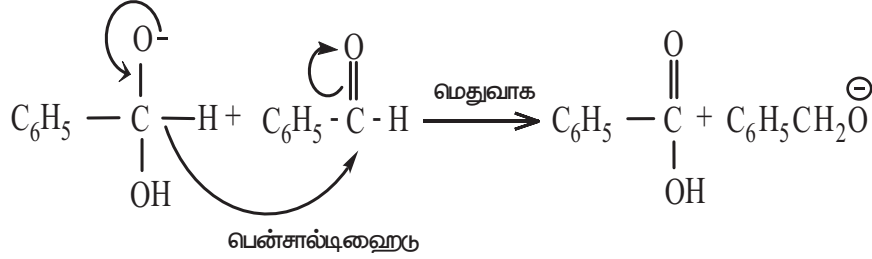
கான்னிசரோ வினையின் வினைவழி முறை

கான்னிசரோ வினையானது மூன்று படிகளில் நிகழ்கிறது.

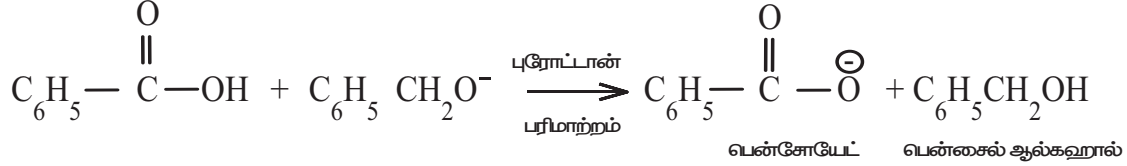
படி 1 : கார்பனைல் கார்பனின் OH⁻ மீதான தாக்குதல்.



படி 2 : ஹைட்ரைடு அயனி இடமாற்றம்



படி 3 : அமில - கார வினை.



கான்னிசரோ வினையானது α - ஹைட்ரஜனை கொண்டிராத ஆல்டிஹைடுகளுக்கான சிறப்பு வினையாகும் .

குறுக்க கான்னிசரோ வினை

இரண்டு வெவ்வேறு ஆல்டிஹைடுகளுக்கிடையே (இரண்டும் α ஹைட்ரஜனை கொண்டிராதவை) கான்னிசரோ வினை நிகழும்போது அவ்வினையானது குறுக்க கான்னிசரோ வினை என்றழைக்கப்படுகிறது.

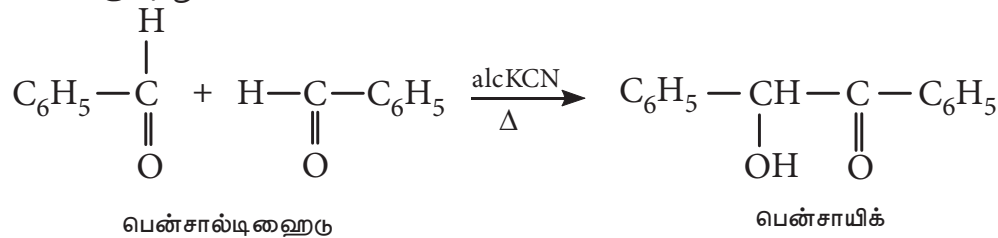


குறுக்க கான்னிசரோ வினையில் அதிக வினைதிறன் கொண்ட ஆல்டிஹைடானது ஆக்ஸிஜனேற்றம் அடைகிறது, குறைந்த வினைதிறன் கொண்ட ஆல்டிஹைடு ஒடுக்கமடைகிறது.

3) பென்சாயின் குறுக்கம்

ஒரு அரோமேடிக் ஆல்டிஹைடை நீர்த்த ஆல்கஹாலில் கரைந்த KCN கரைசலுடன் வினைப்படுத்தும்போது, ஹைட்ராக்கி கீட்டோன் உருவாகிறது. இவ்வினையானது பென்சாயின் குறுக்கம் என்றழைக்கப்படுகிறது.

எடுத்துக்காட்டு: பென்சால்டிஹைடானது ஆல்கஹாலில் கரைந்த KCN உடன் வினைப்பட்டு பென்சாயினை தருகிறது.

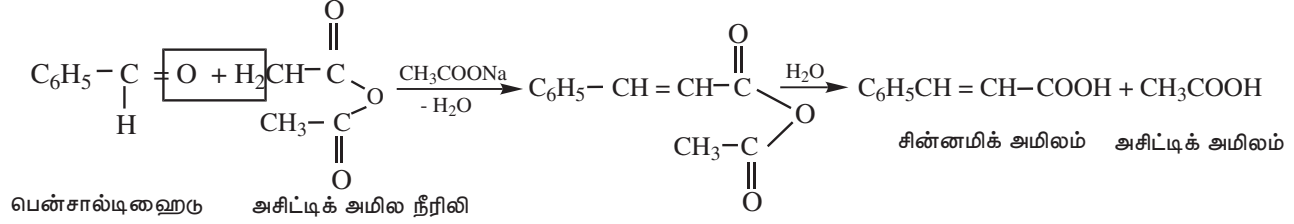


2, ஹைட்ராக்கி - 1,2 - டையினைல் எத்தனோன்

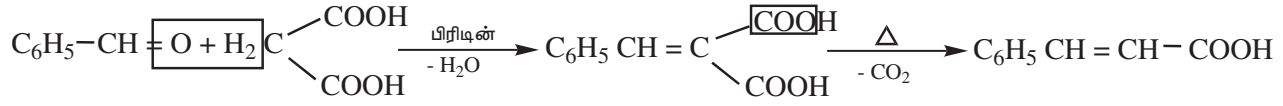
4) பெர்கின் வினை

ஒரு அரோமேடிக் ஆல்டிஹைடை, ஒரு அலிஃபாடிக் அமில நீரிலியுடன் சேர்த்து ஒரு அமில நீரிலியுடன் தொடர்புடைய அமிலத்தின் சோடியம் உப்பின் முன்னிலையில் வெப்பப்படுத்தும்போது குறுக்க வினை நிகழ்ந்து ஒரு α, β நிறைவுறா அமிலம் பெறப்படுகிறது. இந்த வினையானது பெர்கின் வினை என அறியப்படுகிறது.

எடுத்துக்காட்டு:



5) நோவெஜல் வினை



பென்சால்டிஹைடு மெலோனிக் அமிலம்

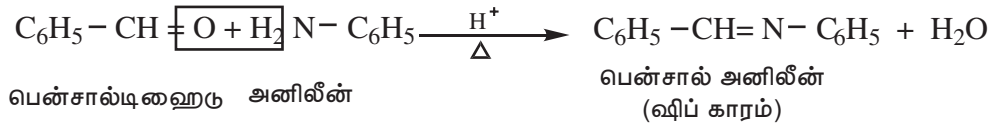
சின்ன மிக் அமிலம்

பிரிடின் முன்னிலையில் பென்சால்டிஹைடு ஆனது மெலோனிக் அமில மூலக்கூறுடன் குறுக்க வினைக்கு உட்பட்டு சின்னமிக் அமிலத்தை தருகிறது. இவ்வினையில் பிரிடின், கார வினைவேக மாற்றியாக செயல்படுகிறது.

6) அமீன்களுடன் வினை

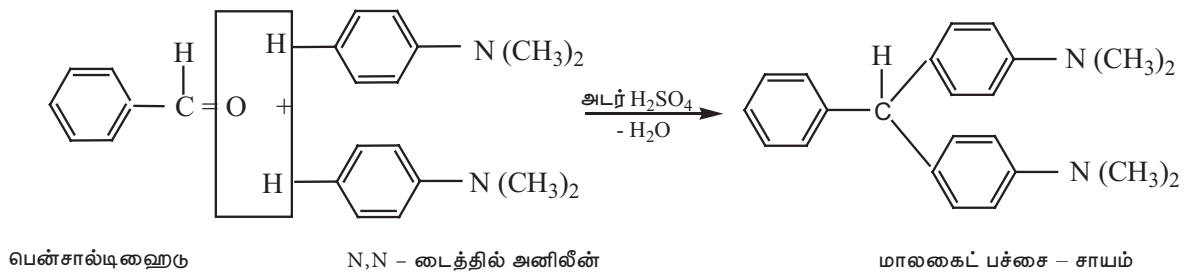
அமிலத்தின் முன்னிலையில், அரோமேடிக் ஆல்டிஹைடுகள், ஓரிணைய அமீன்களுடன் (அலிஃபாடிக் அல்லது அரோமேடிக்) வினைப்பட்டு ஷிப் காரத்தை தருகின்றன.

எடுத்துக்காட்டு

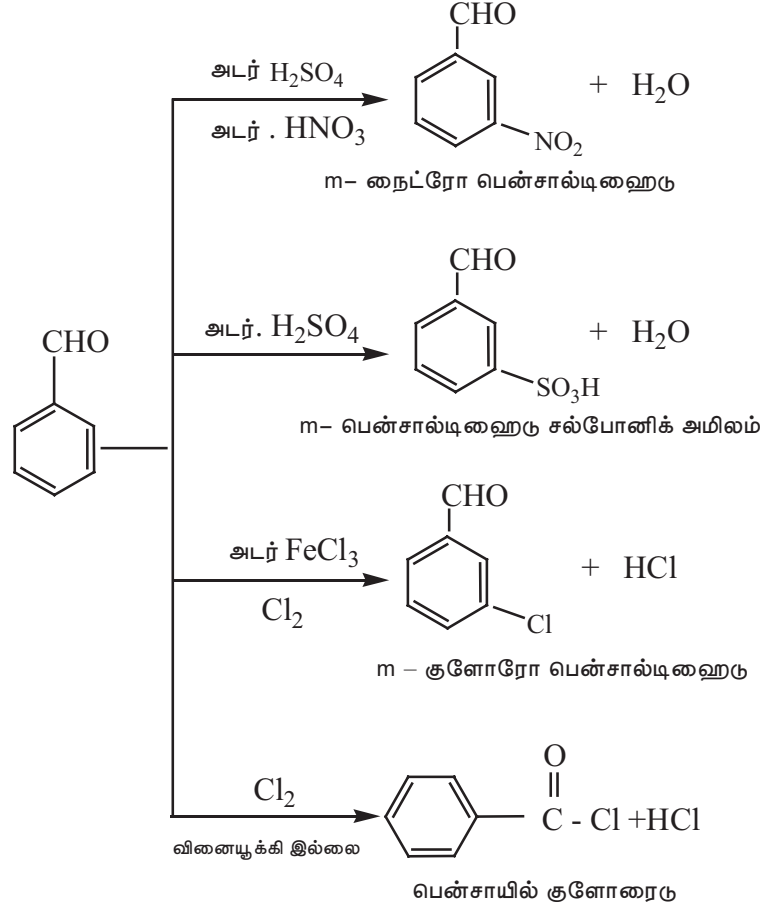


7) மூவிணைய அரோமேடிக் அமீன்களுடன் குறுக்க வினை

வலிமை மிகுந்த அமிலங்கள் முன்னிலையில், பென்சால்டிஹைடானது N, N - டைமெத்தில் அனிலின் போன்ற அரோமேடிக் அமீன்களுடன் குறுக்க வினைக்கு உட்பட்டு ட்ரைபீனைல் மீத்தேன் சாயத்தை உருவாக்குகிறது.

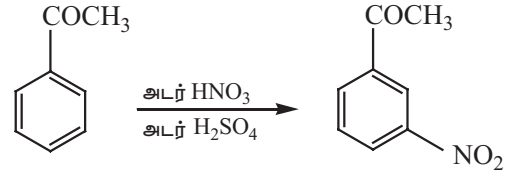


8) பென்சால்டிஹைடின் எலக்ட்ரான் கவர் பதிலீட்டு வினைகள்



அசிட்டோபீனோனின் எலக்ட்ரான் கவர் பதிலீட்டு வினை

அசிட்டோபீனோன், நைட்ரோ ஏற்ற கலவையுடன் வினைப்பட்டு m - நைட்ரோ அசிட்டோபீனோனை தருகிறது.



அசிட்டோபீனோன்

m- நைட்ரோ அசிட்டோபீனோன்

12.6 ஆல்டிஹைடுகளுக்கான சோதனை

i) டாலன்ஸ் வினைக்காரணி சோதனை

டாலன்ஸ் வினைக்காரணி என்பது அம்மோனியாவில் கரைந்த வெள்ளி நைட்ரேட் கரைசலாகும். ஒரு ஆல்டிஹைடை டாலன்ஸ் வினைக்காரணியுடன் சேர்த்து வெப்பப்படுத்தும்போது உலோக வெள்ளி வீழ்படிவாவதால் பளபளப்பான வெள்ளி ஆடி உருவாகிறது. இந்த வினையானது ஆல்டிஹைடுகளுக்கான வெள்ளி ஆடி சோதனை என்றழைக்கப்படுகிறது.



வெள்ளி

ii) ஃபெல்லிங் கரைசல் சோதனை

சமகனஅளவு கொண்ட ஃபெல்லிங் கரைசல் - A (நீரிய காப்பர் சல்பேட் கரைசல்) ஃபெல்லிங் கரைசல் - B (காரங்கலந்த சோடியம் பொட்டாசியம் டார்டோரேட் கரைசல்- ரோசெல்லே உப்பு) ஆகியவற்றை ஒன்றாக கலந்து ஃபெல்லிங் கரைசல் பெறப்படுகிறது. ஆல்டிஹைடை ஃபெல்லிங் கரைசலுடன் சேர்த்து வெப்பப்படுத்தும்போது அடர் நீல நிற கரைசலானது செந்நிற வீழ்படிவாக (குப்ரஸ் ஆக்சைடு) மாறுகிறது.



iii) பெனிடிக்ட் கரைசல் சோதனை

பெனிடிக்ட் கரைசல் என்பது CuSO_4 , சோடியம் சிட்ரேட் மற்றும் NaOH ஆகியவை கலந்த கலவையாகும். இதிலுள்ள Cu^{2+} அயனிகள் ஆல்டிஹைடுகளால் ஒருக்கப்பட்டு செந்நிற குபரஸ் ஆக்சைடு வீழ்படிவாகிறது.



iv) ஷிஃப் காரணி சோதனை:

நீர்த்த ஆல்டிஹைடு கரைசல்களை ஷிஃப் வினைக்காரணியுடன் (ரோசனிலின் ஹைட்ரோ குளோரைடு நீரில் கரைக்கப்பட்டு, SO_2 செலுத்தி அதன் சிவப்பு நிறம் நிறமிழக்கச் செய்யப்படுகிறது) சேர்க்கும்போது அதன் சிவப்பு நிறம் மீள உருவாகிறது. இந்த சோதனையானது ஆல்டிஹைடுகளுக்கான ஷிஃப் சோதனை என அறியப்படுகிறது. கீட்டோன்கள் இந்த சோதனையை தருவதில்லை. ஆனால், அசிட்டோன் மெதுவாக இந்த சோதனைக்கு உட்படுகிறது.

12.7 ஆல்டிஹைடுகள் மற்றும் கீட்டோன்களின் பயன்கள்

ஃபார்மால்டிஹைடு

- ஃபார்மால்டிஹைடின் 40% நீரிய கரைசலானது ஃபார்மலின் என்றழைக்கப்படுகிறது. இது உயிரியல் மாதிரிகளை பதப்படுத்த பயன்படுகிறது.
- ஃபார்மலின் கடினமாக்கும் திறனைப் பெற்றிருப்பதால், தோல் பதனிடலில் பயன்படுத்தப்படுகிறது.
- வெப்ப இறுகு பிளாஸ்டிக்கான பேக்லைட் தயாரிப்பில் ஃபார்மலின் பயன்படுகிறது. இது பீனால் மற்றும் ஃபார்மலினை வெப்பப்படுத்தி பெறப்படுகிறது.

அசிட்டால்டிஹைடு

- கண்ணாடியின் மீது வெள்ளி பூச்சை உருவாக்க அசிட்டால்டிஹைடு பயன்படுகிறது.
- பாரால்டிஹைடு, மருத்துவத்துறையில் மனோவசிய மருந்தாக பயன்படுகிறது.
- அசிட்டிக் அமிலம், எத்தில் அசிட்டேட் போன்ற கரிம சேர்மங்களின் தொழிற்முறை தயாரிப்பில் அசிட்டால்டிஹைடு பயன்படுகிறது.

அசிட்டோன்

- புகையில்லா வெடிபொருள் (கார்டைட்) தயாரிப்பில் அசிட்டோன் கரைப்பானாக பயன்படுகிறது.
- இது, நகப்பூச்சு நீக்கியாக பயன்படுகிறது.
- இது சல்ஃபோனால் எனும் மனோவசிய மருந்து தயாரிப்பில் பயன்படுகிறது.
- இது பெர்ஸ்பெக்ஸ் எனும் வெப்ப இளகு பிளாஸ்டிக் தயாரிப்பில் பயன்படுகிறது.

பென்சால்டிஹைடு

- இது நறுமணமூட்டும் பொருளாக பயன்படுகிறது.
- இது வாசனை திரவியங்களில் பயன்படுகிறது.
- இது சின்னமால்டிஹைடு, சின்னமிக் அமிலம், பென்சாயில் குளோரைடு போன்ற பல கரிம சேர்மங்கள் தயாரிப்பில் துவக்க வினைப்பொருளாக பயன்படுகிறது.

அரோமேடிக் கீட்டோன்கள்

- அசிட்டோபீனோன் வாசனை திரவியங்கள் தயாரிப்பிலும், ஹிஃப்னோன் எனும் பெயரில் மனோவசிய மருந்தாகவும் பயன்படுகிறது.
- பென்சோபீனோன் வாசனை திரவியங்கள் தயாரிப்பிலும், பென்சைட்ரால் கண்மருந்து தயாரிப்பிலும் பயன்படுகிறது.

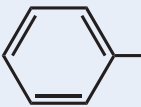
கார்பாக்சிலிக் அமிலங்கள்

அறிமுகம்

-COOH எனும் கார்பாக்சில் வினைச்செயல் தொகுதியை கொண்டுள்ள கார்பன் சேர்மங்கள் கார்பாக்சிலிக் அமிலங்கள் என்றழைக்கப்படுகின்றன. கார்பாக்சில் தொகுதி என்பது கார்பனைல் தொகுதி $-\overset{\text{O}}{\underset{\text{O}}{\text{C}}}-$ மற்றும் ஹைட்ராக்ஸி தொகுதி (-OH) ஆகியவற்றின் கூடுதல் ஆகும்.

எனினும், கார்பாக்சில் தொகுதியானது தனக்கே உரித்தான சிறப்புப் பண்புகளைப் பெற்றுள்ளது. கார்பாக்சிலிக் அமிலங்களானவை, கார்பாக்சில் கார்பன் அணுவுடன் இணைந்துள்ள ஆல்கைல் அல்லது அரைல் தொகுதிகளைப் பொருத்து அலிஃபாடிக் (R - COOH) சேர்மமாகவோ அல்லது அரோமேடிக் (Ar - COOH) சேர்மமாகவோ இருக்கலாம். அலிஃபாடிக் கார்பாக்சிலிக் அமிலங்களில் சில உயர் கார்பன் எண்ணிக்கை (C_{12} முதல் C_{18} வரை) மூலக்கூறுகள் இயற்கை கொழுப்புகளில் கிளிசரால் எஸ்டர்களாக காணப்படுகின்றன., இவை கொழுப்பு அமிலங்கள் என அறியப்படுகின்றன.

12.8 கார்பாக்சிலிக் அமிலங்களை IUPAC பெயரிடுதல்

சேர்மம் பொதுப்பெயர், அமைப்பு, IUPAC பெயர்	IUPAC பெயர்			
	இட எண்ணுடன் முன்னொட்டு	மூலச் சொல்	முதன்மை பின்னொட்டு	இரண்டாம் பின்னொட்டு
ஃபார்மிக் அமிலம் HCOOH மெத்தனாயிக் அமிலம்	—	மெத்	ஏன்	ஆயிக் அமிலம்
அசிட்டிக் அமிலம் CH_3COOH எத்தனாயிக் அமிலம்	—	எத்	ஏன்	ஆயிக் அமிலம்
ஐசோபியுட்ரிக் அமிலம் $(\text{CH}_3)_2\text{CHCOOH}$ 2 -மெத்தில்புரப்பனாயிக் அமிலம்	2 - மெத்தில்	புரப்	ஏன்	ஆயிக் அமிலம்
பீனைல் அசிட்டிக் அமிலம்  $\text{C}_6\text{H}_5\text{CH}_2\text{COOH}$ 2-பீனைல் எத்தனாயிக் அமிலம்	2 - பீனைல்	எத்	ஏன்	ஆயிக் அமிலம்



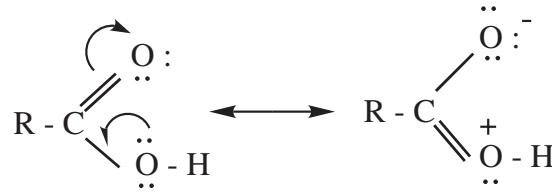
ஆக்ஸாலிக் அமிலம் HOOC - COOH ஈத்தேன்-1,2-டையாயிக் அமிலம்	—	ஈத்	ஏன்	1,2 – டையாயிக் அமிலம்
மலோனிக் அமிலம் HOOC-CH ₂ -COOH புரப்பேன்டையாயிக் அமிலம்	—	புரப்	ஏன்	1,3 – டையாயிக் அமிலம்
சக்ஸினிக் அமிலம் HOOC-(CH ₂) ₂ -COOH பியூட்டேன்டையாயிக் அமிலம்	—	பியூட்	ஏன்	1, 4 – டையாயிக் அமிலம்
குளுட்டாரிக் அமிலம் HOOC-(CH ₂) ₃ -COOH பென்டேன்டையாயிக் அமிலம்	—	பென்ட்	ஏன்	1,5 – டையாயிக் அமிலம்
அடிப்பிக் அமிலம் HOOC-(CH ₂) ₄ -COOH ஹெக்சேன்டையாயிக் அமிலம்	—	ஹெக்ஸ்	ஏன்	1,6 – டையாயிக் அமிலம்

12.9 கார்பாக்சில் தொகுதியின் அமைப்பு:

கார்பாக்சில் தொகுதியானது ஒருதள அமைப்பில் உள்ளது. – COOH தொகுதியில் உள்ள மைய கார்பன் அணுவும், இரண்டு ஆக்ஸிஜன் அணுக்களும் sp^2 இனக்கலப்பில் உள்ளன.

கார்பாக்சில் தொகுதியின் கார்பன் அணுவிலுள்ள மூன்று sp^2 இனக்கலப்பு ஆர்பிட்டால்களில், இரண்டு ஆர்பிட்டால்கள் ஒவ்வொரு ஆக்ஸிஜன் அணுவிலுள்ள ஒரு sp^2 இனக்கலப்பு ஆர்பிட்டாலுடன் மேற்பொருந்துகின்றன. அதே நேரத்தில் கார்பனில் மீதமுள்ள ஒரு sp^2 இனக்கலப்பு ஆர்பிட்டானானது ஹைட்ரஜனின் S-ஆர்பிட்டாலுடனோ, அல்லது ஆல்கைல் தொகுதியிலுள்ள கார்பனின் இனக்கலப்பு ஆர்பிட்டாலுடனோ மேற்பொருந்தி மூன்று σ - பிணைப்புகளை உருவாக்குகின்றன. இரண்டு ஆக்ஸிஜன் அணுக்கள் மற்றும் கார்பன் அணுவில் இனக்கலப்பில் பங்கேற்காத p – ஆர்பிட்டால்கள் பிணைப்புகளால் உருவாக்கப்பட்ட அமைப்பிற்கு செங்குத்தாக அமைந்துள்ளன.

இந்த மூன்று p-ஆர்பிட்டால்களும் ஒன்றுக்கொன்று இணையாக இருப்பதால் ஒரு π - பிணைப்பை உருவாக்குகின்றன. இந்த π - பிணைப்பானது ஒரு புறம் கார்பன் மற்றும் ஆக்ஸிஜன் அணுக்களுக்கிடையேயும், மற்றொரு புறம் கார்பன் மற்றும் OH தொகுதியிலுள்ள ஆக்ஸிஜன் அணுக்களுக்கிடையேயும் பகுதியளவு உள்ளடங்காத தன்மையினை பெற்றுள்ளது. அதாவது, RCOOH ஐ பின்வரும் இரு வடிவமைப்புகளின் உடனியைவு இனக்கலப்பாக குறிப்பிட முடியும்.



உடனியைவு அமைப்புகளின் காரணமாக கார்பாக்சிலிக் கார்பன் அணுவானது, கார்பனை விட குறைந்த கருகவர் தன்மையினைப் பெற்றுள்ளது. அதாவது, ஹைட்ராக்ஸி தொகுதியிலுள்ள ஆக்ஸிஜன் அணுவிலுள்ள தனித்த இரட்டை எலக்ட்ரான்கள் உள்ளடங்கா தன்மையை பெற்றுள்ளன.

12.10 கார்பாக்சிலிக் அமிலங்களை தயாரிக்கும் முறைகள்

கார்பாக்சிலிக் அமிலங்களை தயாரிக்கும் சில முக்கியமான முறைகள் பின்வருமாறு :

1. ஓரிணைய ஆல்கஹால்கள் மற்றும் ஆல்டிஹைடுகளிலிருந்து

பொட்டாசியம் பெர்மாங்கனேட் (அமில அல்லது கார ஊடகத்தில்), பொட்டாசியம் டைகுரோமேட் (அமில ஊடகத்தில்) போன்ற ஆக்ஸிஜனேற்றிகளைக் கொண்டு, ஓரிணைய ஆல்கஹால்கள் மற்றும் ஆல்டிஹைடுகளை எளிதாக ஆக்ஸிஜனேற்றம் செய்து கார்பாக்சிலிக் அமிலங்களாக மாற்ற முடியும்.

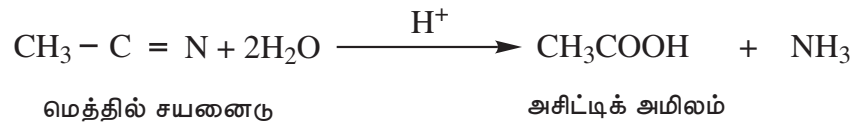
எடுத்துக்காட்டு



2. நைட்ரைல்களை நீராற்பகுத்தல்

அமிலங்கள் அல்லது காரங்களைக் கொண்டு நைட்ரைல்களை நீராற்பகுப்பதன் மூலம் கார்பாக்சிலிக் அமிலங்கள் பெறப்படுகின்றன.

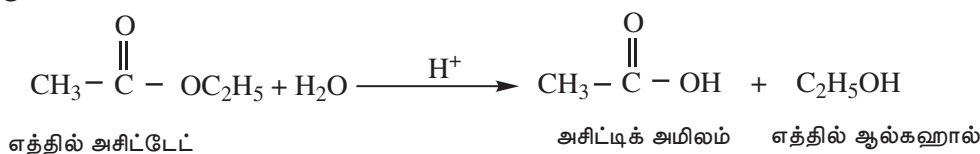
எடுத்துக்காட்டு



3. எஸ்டரின் அமில நீராற்பகுத்தல்

நீர்த்த கனிம அமிலங்களைக் கொண்டு எஸ்டர்களை நீராற்பகுப்பதன் மூலம் கார்பாக்சிலிக் அமிலங்கள் பெறப்படுகின்றன.

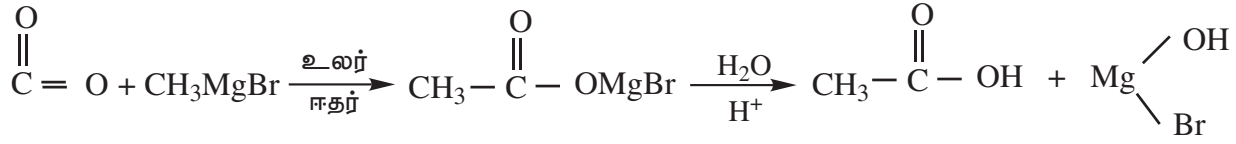
எடுத்துக்காட்டு



4. கிரிக்னார்க் வினைக்காரணியிலிருந்து

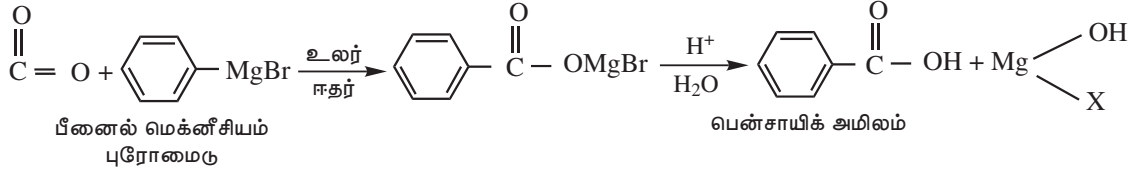
கிரிக்னார்க் வினைக்காரணியானது கார்பன் டையாக்சைடுடன் (உலர் பனிக்கட்டி) வினைபுரிந்து கார்பாக்சிலிக் அமில உப்புகளை உருவாக்குகின்றன, இவற்றை கரிம அமிலங்களைக் கொண்டு நீராற்பகுக்கும்போது கார்பாக்சிலிக் அமிலங்கள் கிடைக்கின்றன.

எடுத்துக்காட்டு



மெத்தில் மெக்னீசியம் புரோமைடு

அசிட்டிக் அமிலம்



பீனைல் மெக்னீசியம்
புரோமைடு

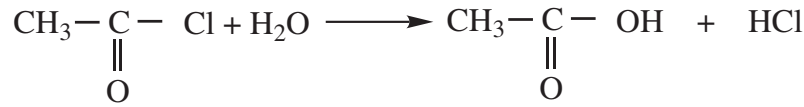
பென்சாயிக் அமிலம்

ஒரே ஒரு கார்பனைக் கொண்டிருப்பதால் ஃபார்மிக் அமிலத்தை கிரிக்னார்டு வினைக்காரணியிலிருந்து தயாரிக்க இயலாது.

5. அசைல்ஹைடுகள் மற்றும் அமில நீரிலிகளை நீராற்பகுத்தல் :

a) அமில குளோரைடுகளை நீராற்பகுக்கும்போது அவை கார்பாக்சிலிக் அமிலங்களை தருகின்றன.

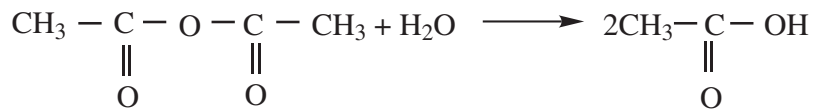
எடுத்துக்காட்டு



அசிட்டைல் குளோரைடு

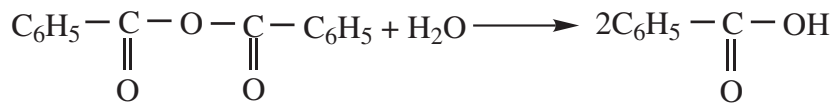
அசிட்டிக் அமிலம்

b) அமில நீரிலிகளை நீராற்பகுக்கும்போது அவை கார்பாக்சிலிக் அமிலங்களை தருகின்றன.



அசிட்டிக் அமில நீரிலி

அசிட்டிக் அமிலம்



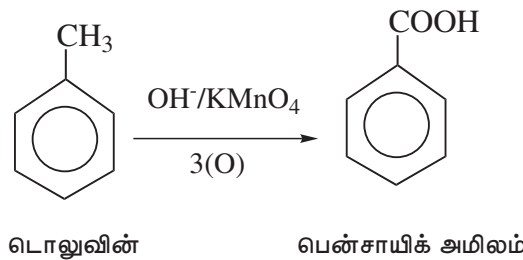
பென்சாயிக் நீரிலி

பென்சாயிக் அமிலம்

6. ஆல்கைல் பென்சீனின் ஆக்ஸிஜனேற்றம்

ஆல்கைல் பென்சீன்களை குரோமிக் அமிலம் அல்லது அமில அல்லது காரங்கலந்த பொட்டாசியம் பெர்மாங்கனேட்டை கொண்டு வலிமையாக ஆக்ஸிஜனேற்றம் செய்து அரோமேடிக் கார்பாக்சிலிக் அமிலங்களை தயாரிக்க முடியும். பக்கச் சங்கிலியின் நீளத்தை சாராமல் முழுமையாக ஆக்ஸிஜனேற்றமடைந்து -COOH தொகுதியாக மாறுகிறது.

எடுத்துக்காட்டு



டொலுவின்

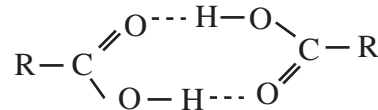
பென்சாயிக் அமிலம்



- 1) n-புரப்பைல் பென்சீனை $H^+ / KMnO_4$ கொண்டு ஆக்ஸிஜனேற்றம் செய்யும்போது நிகழ்வதென்ன?
- 2) கிரீக்னார்கு வினைக்காரணியை பயன்படுத்தி பென்சாயிக் அமிலத்தை எவ்வாறு தயாரிப்பாய்?

12.11 கார்பாக்சிலிக் அமிலங்களின் இயற்பண்புகள்.

- i) ஒன்பது கார்பன் அணுக்கள் வரை கொண்ட அலிஃபாடிக் கார்பாக்சிலிக் அமிலங்கள் நிறமற்ற காரநெடியுடைய திரவங்களாகும். உயர் கார்பன் எண்ணிக்கை கொண்டவை மணமற்ற மெழுகுத் தன்மை கொண்ட திண்மங்களாகும்.
- ii) ஒப்பிடத்தக்க மூலக்கூறு நிறைகள் கொண்ட ஆல்டிஹைடுகள், கீட்டோன்கள் மற்றும் ஆல்கஹால்களை ஒப்பிடும்போது கார்பாக்சிலிக் அமிலங்கள் அதிக கொதிநிலையை பெற்றுள்ளன. கார்பாக்சிலிக் அமில மூலக்கூறுகளுக்கிடைப்பட்ட ஹைட்ரஜன் பிணைப்புகளால் உருவாகும் மூலக்கூறுகள் இணைவே இதற்கு காரணமாகும்.



மூலக்கூறுகளுக்கிடைப்பட்ட ஹைட்ரஜன் பிணைப்பு

உண்மையில் பெரும்பாலான கார்பாக்சிலிக் அமிலங்கள் இருபடி மூலக்கூறுகளாக காணப்படுகின்றன.

- iii) குறைந்த கார்பன் எண்ணிக்கை (நான்கு கார்பன் அணுக்கள் வரை) கொண்ட அலிஃபாடிக் கார்பாக்சிலிக் அமிலங்கள் நீருடன் ஹைட்ரஜன் பிணைப்புகளை உருவாக்குவதால் நீரில் கரைகின்றன. உயர் கார்பாக்சிலிக் அமிலங்களின் ஹைட்ரோ கார்பன் பகுதியின் அதிகரிக்கப்பட்ட நீர்வெறுக்கும் தன்மை காரணமாக அவை நீரில் கரைவதில்லை. எளிய அரோமேடிக் கார்பாக்சிலிக் அமிலமான பென்சாயிக் அமிலம் நீரில் கரைவதில்லை.
- iv) வினிகர் என்பது நீரில் உள்ள 6 முதல் 8% வரையிலான அசிட்டிக் அமில கரைசலாகும். தூய அசிட்டிக் அமிலமானது "உறை அசிட்டிக் அமிலம்" என்றழைக்கப்படுகிறது. ஏனெனில் இவற்றை குளிர்விக்கும் போது பனிக்கட்டி போன்ற படிகங்களை உருவாக்குகின்றன. நீர்த்த அசிட்டிக் அமிலத்தை 289.5 K வெப்பநிலைக்கு குளிர்விக்கும்போது அது உறைந்து பனிக்கட்டி போன்ற படிகங்களை உருவாகின்றன. நீர் திரவநிலையிலேயே இருப்பதால் வடிகட்டி நீக்கப்படுகிறது. இச்செயல்முறையானது மீண்டும் மீண்டும் நிகழ்த்தப்பட்டு உறை அசிட்டிக் அமிலம் உருவாகிறது.

12.12 கார்பாக்சிலிக் அமிலங்களின் வேதிப் பண்புகள்.

கார்பாக்சிலிக் அமிலங்களிலுள்ள கார்பனைல் தொகுதியானது உடனடிசையில் ஈடுபடுவதால், ஆல்டிஹைடுகள் மற்றும் கீட்டோன்களைப் போல $C=O$ கார்பாக்சிலிக் அமிலங்கள் கார்பனைல் தொகுதிக்கான சிறப்புப் பண்புகளை பெற்றிருக்கவில்லை.

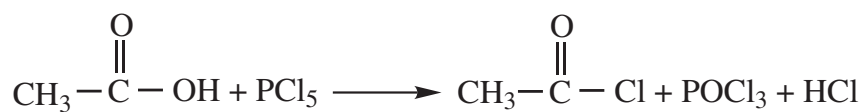
கார்பாக்சிலிக் அமிலங்களின் வினைகளை பின்வருமாறு வகைப்படுத்தலாம்:

- A) O – H பிணைப்பு பிளவுறும் வினைகள்.
B) C – OH பிணைப்பு பிளவுறும் வினைகள்.



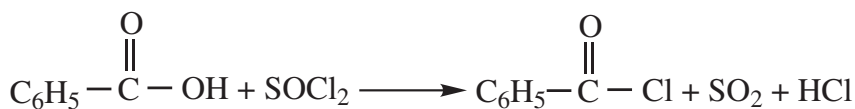
- 9/12/2019 12:25:41 PM

எடுத்துக்காட்டு



அசிட்டிக் அமிலம்

அசிட்டைல் குளோரைடு



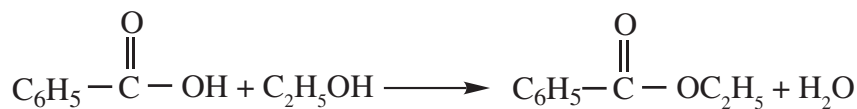
பென்சாயிக் அமிலம்

பென்சாயல் குளோரைடு

2) ஆல்கஹால்களுடன் வினைகள் (எஸ்டராக்கல்)

கார்பாக்சிலிக் அமிலங்களை அடர். H_2SO_4 அல்லது உலர் HCl வாயு முன்னிலையில் ஆல்கஹால்களுடன் சேர்த்து வெப்பப்படுத்தும்போது எஸ்டர்கள் உருவாகின்றன. இது ஒரு மீள்வினையாகும், மேலும் இது எஸ்டராக்கல் என்றழைக்கப்படுகிறது.

எடுத்துக்காட்டு

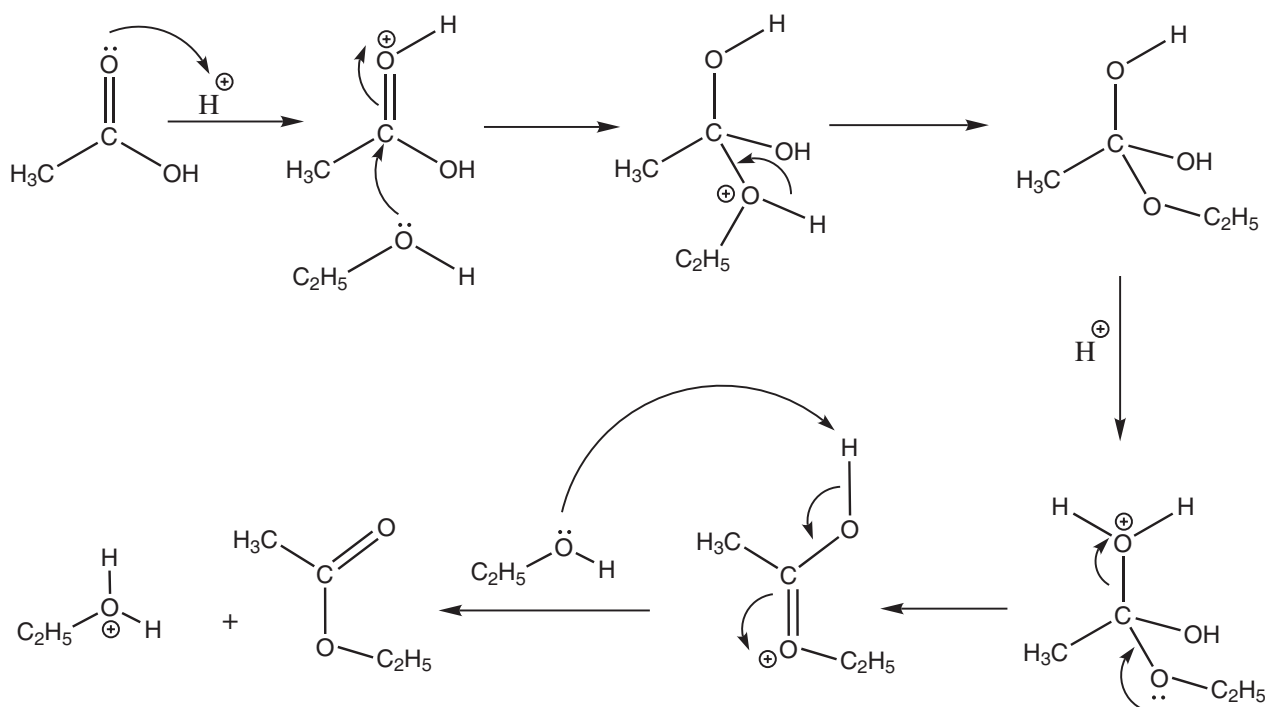


பென்சாயிக் அமிலம்

எத்தில் பென்சோயேட்

எஸ்டராக்கல் வினையின் வினைவழி முறை:

எஸ்டராக்கல் வினையானது பின்வரும் படிகளில் நிகழ்கிறது.



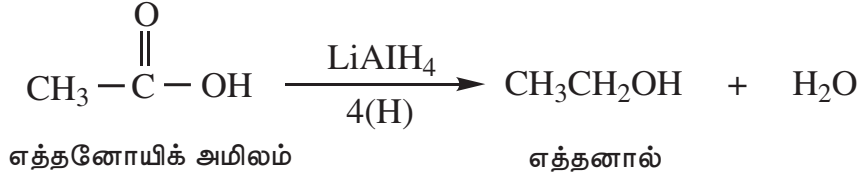
C) – COOH தொகுதி ஈடுபடும் வினைகள்

1) ஒருக்கம்

i) ஆல்கஹால்களாக பகுதியளவு ஒருக்கமடைதல்

கார்பாக்சிலிக் அமிலங்கள், LiAlH_4 அல்லது காப்பர் குரோமைட் வினைவேக மாற்றி முன்னிலையில் ஹைட்ரஜனுடன் சேர்ந்து ஒருக்கமடைந்து ஓரிணைய ஆல்கஹால்களாக மாறுகின்றன. சோடியம் போரோஹைட்ரைடு – COOH தொகுதியை ஒருக்குவதில்லை.

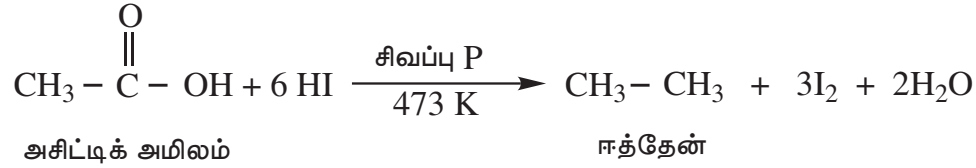
எடுத்துக்காட்டு



ii) ஆல்கேன்களாக முழுமையாக ஒருக்கமடைதல்

HI மற்றும் சிவப்பு பாஸ்பரசுடன் வினைப்படுத்தும்போது கார்பாக்சிலிக் அமிலமானது முழுமையாக ஒருக்கமடைந்து அதே எண்ணிக்கையிலான கார்பன் அணுக்களைக் கொண்ட ஆல்கேன்களாக மாறுகின்றன.

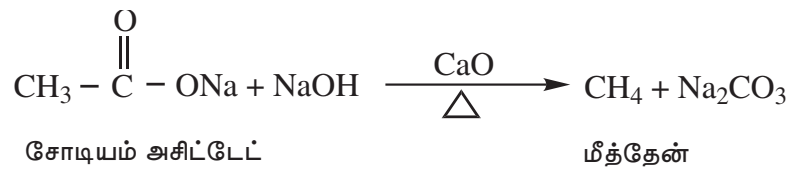
எடுத்துக்காட்டு



2) கார்பாக்சில் தொகுதி நீக்க வினை:

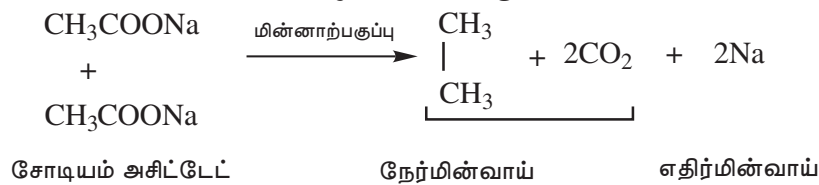
கார்பாக்சில் தொகுதியிலிருந்து CO_2 வாயு நீங்கும் வினையானது கார்பாக்சில் தொகுதி நீக்க வினை என்றழைக்கப்படுகிறது. கார்பாக்சிலிக் அமிலங்களின் சோடியம் உப்பை சோடா சுண்ணாம்புடன் (3:1 என்ற விகிதத்தில் NaOH மற்றும் CaO) வெப்பப்படுத்தும்போது, அவை கார்பன் டை ஆக்சைடை இழந்து ஹைட்ரோ கார்பன்களை உருவாக்குகின்றன.

எடுத்துக்காட்டு



3) கோல்ப் மின்னாற்பகுப்பு கார்பாக்சில் தொகுதி நீக்கம்

கார்பாக்சிலிக் அமிலங்களின் சோடியம் அல்லது பொட்டாசியம் உப்புகளின் நீர்க்கரைசல்களை மின்னாற்பகுக்கும்போது நேர்மின்முனையில் ஆல்கேன்கள் வெளியேறுகின்றன. இவ்வினையானது கோல்ப் மின்னாற்பகுத்தல் வினை என்றழைக்கப்படுகிறது.

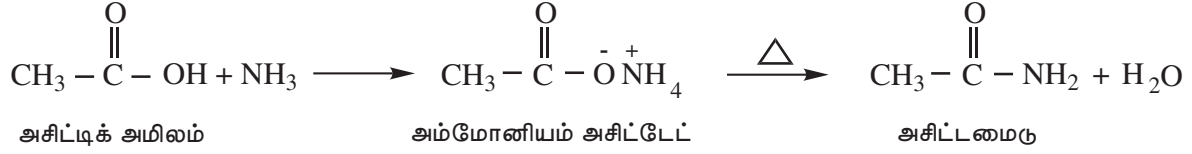


நீராற்பகுத்தலில், சோடியம் ஃபார்மேட் கரைசலானது ஹைட்ரஜனைத் தருகிறது.

4) அம்மோனியா உடன் வினை

கார்பாக்சிலிக் அமிலங்கள், அம்மோனியாவுடன் வினைபுரிந்து அம்மோனியம் உப்புகளை தருகின்றன, இந்த உப்புகள், தொடர்ந்து வெப்பப்படுத்தும்போது உயர் வெப்பநிலைகளில் அமைடுகளை தருகின்றன.

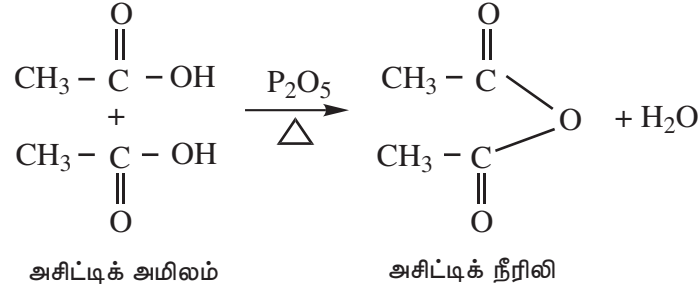
எடுத்துக்காட்டு



5) P₂O₅ முன்னிலையில் வெப்பத்தின் விளைவு

P₂O₅ போன்ற வலிமை மிகுந்த நீர்நீக்கும் காரணிகளுடன் சேர்த்து வெப்பப்படுத்தும்போது கார்பாக்சிலிக் அமிலங்கள் அவற்றின் அமில நீரிலிகளை உருவாக்குகின்றன.

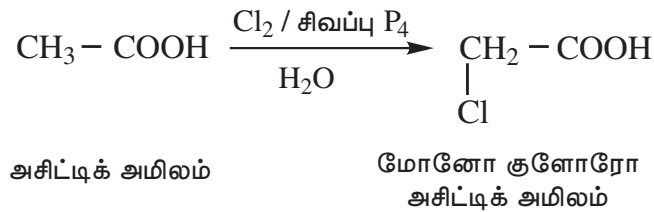
எடுத்துக்காட்டு



D) ஹைட்ரோகார்பன் பகுதி பங்கேற்கும் பதிலீட்டு வினைகள்.

1) α - ஹைலஜனேற்றம்

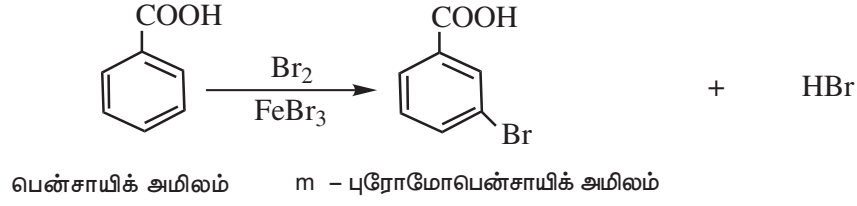
α - ஹைட்ரஜனைக் கொண்டுள்ள கார்பாக்சிலிக் அமிலங்களை, சிறிதளவு சிவப்பு பாஸ்பரஸ் முன்னிலையில், குளோரின் அல்லது புரோமின் உடன் வினைப்படுத்தும்போது α - கார்பன் அணுவில் ஹைலஜனேற்றம் அடைந்து α ஹைலோ கார்பாக்சிலிக் அமிலங்களை உருவாக்குகின்றன. இந்த வினையானது ஹெல் - வோல்ஹார்ட் - ஜெலின்ஸ்கி வினை (HVZ வினை) என்றழைக்கப்படுகிறது. இந்த α - ஹைலஜனேற்றம் பெற்ற அமிலங்களானவை, α - பதிலீடு செய்யப்பட்ட அமிலங்களை தயாரிப்பதற்கான உகந்த துவக்கச் சேர்மங்களாக விளங்குகின்றன.



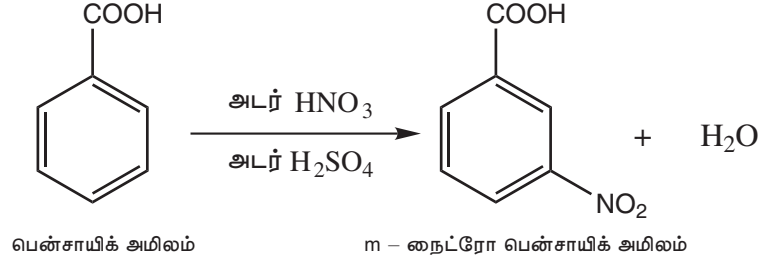
2) அரோமேடிக் கார்பாக்சிலிக் அமிலங்களில் எலக்ட்ரான் கவர் பதிலீட்டு வினைகள்

அரோமேடிக் கார்பாக்சிலிக் அமிலங்கள் எலக்ட்ரான் கவர் பதிலீட்டு வினைகளுக்கு உட்படுகின்றன. கார்பாக்சில் தொகுதியானது கிளர்வுநீக்கும் மற்றும் மெட்டா ஆற்றப்படுத்தும் தொகுதியாகும். பென்சாயிக் அமிலத்தின் சில பொதுவான எலக்ட்ரான் கவர் பதிலீட்டு வினைகள் கீழே கொடுக்கப்பட்டுள்ளன.

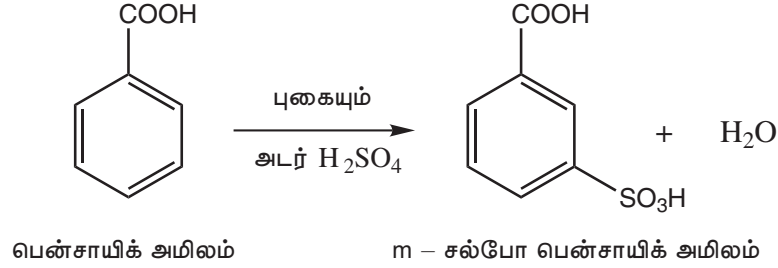
i) ஹைஜனேற்றம்



ii) நைட்ரோஏற்றம்



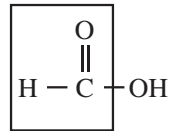
iii) சல்ஃபோனேற்றம்



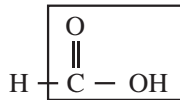
iv) பென்சாயிக் அமிலம் ஃபிரீடல் கிராஃப்ட் வினைக்கு உட்படுவதில்லை. கார்பாக்சில் தொகுதியின் வலுவான கிளர்வு நீக்கும் தன்மையே இதற்கு காரணம்.

E) ஃபார்மிக் அமிலத்தின் ஒருக்கும் பண்பு

ஃபார்மிக் அமிலமானது ஆல்டிஹைடு மற்றும் அமில தொகுதி என இரண்டையும் ஒருசேர கொண்டுள்ளது. எனவே மற்ற ஆல்டிஹைடுகளைப் போல ஃபார்மிக் அமிலமும் எளிதில் ஆக்ஸிஜனேற்றம் அடைவதால், அது, ஒருக்கும் காரணியாக செயல்படுகிறது.

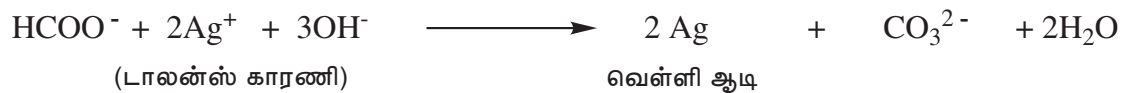


ஆல்டிஹைடு தொகுதி

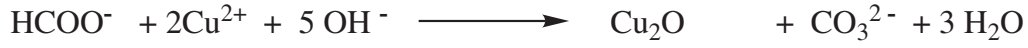


கார்பாக்சிலிக் அமில தொகுதி

i) ஃபார்மிக் அமிலம், டாலன்ஸ் வினைக்காரணியை (அம்மோனியாவில் கரைந்த வெள்ளி நைட்ரேட் கரைசல்) உலோக வெள்ளியாக ஒருக்குகிறது.



ii) ஃபார்மிக் அமிலம், ஃபெல்லிங் கரைசலை ஒருக்குகிறது. இது நீல நிற குப்ரிக் அயனிகளை சிவப்பு நிற குப்ரஸ் அயனிகளாக ஒருக்குகிறது.



ஃபெல்லிங் கரைசல்

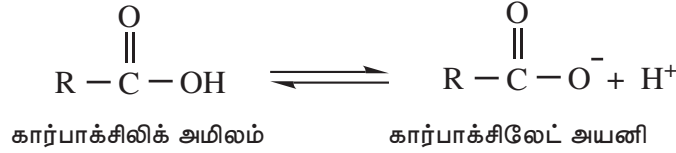
சிவப்பு நிற வீழ்படிவு

கார்பாக்சிலிக் அமில தொகுதிக்கான சோதனைகள்

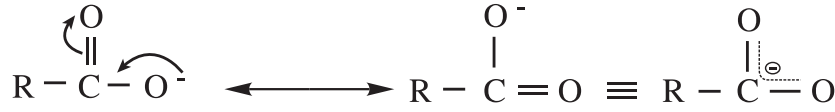
- கார்பாக்சிலிக் அமிலங்களின் நீர்த்த கரைசல்கள் நீல நிற லிட்மஸ் தாளை சிவப்பு நிறமாக மாற்றுகின்றன..
- கார்பாக்சிலிக் அமிலங்களை, சோடியம் பைகார்பனேட் கரைசலுடன் சேர்க்கும்போது நுரைத்த பொங்குதலுடன் கார்பன் டை ஆக்சைடு வெளிவருகிறது.
- கார்பாக்சிலிக் அமிலத்தை, ஆல்கஹால் மற்றும் அடர் H_2SO_4 உடன் சேர்த்து வெப்பப்படுத்தும்போது அவை எஸ்டரை உருவாக்குகின்றன. இந்த எஸ்டரானது அதன் பழ நறுமணத்தால் கண்டறியப்படுகிறது.

12.13 கார்பாக்சிலிக் அமிலங்களின் அமிலத்தன்மை

நீரில் கரைக்கப்படும்போது, கார்பாக்சிலிக் அமிலங்கள் அயனியாக்கமடைந்து H^+ அயனிகள் மற்றும் கார்பாக்சிலேட் அயனிகளை தருகின்றன. இந்த கார்பாக்சிலேட் அயனிகள் உடனியைவால் நிலைப்புத்தன்மையை பெறுகின்றன. இதனால் கார்பாக்சிலிக் அமிலங்கள் எளிதாக ஒரு புரோட்டானை இழக்கும் தன்மையினைப் பெறுகின்றன.



கார்பாக்சிலேட் அயனியின் உடனியைவு அமைப்புகள் கீழே கொடுக்கப்பட்டுள்ளன.



கார்பாக்சிலிக் அமிலங்களின் வலிமையை அவற்றின் பிரிகை மாறிலி (K_a) மதிப்புகள் வாயிலாக குறிப்பிட முடியும்.



$$K_a = \frac{[\text{RCOO}^-][\text{H}_3\text{O}^+]}{[\text{RCOOH}]}$$

ஒரு அமிலத்தின் பிரிகை மாறிலியானது, அதன் ஒப்பு அமிலத்தன்மையை குறிப்பிடும் அளவாக இருப்பதால், பொதுவாக "அமிலத்துவ மாறிலி" என்றழைக்கப்படுகிறது. அமிலம் வலிமை மிகுந்ததாக இருப்பின் அதன் K_a மதிப்பு அதிகமாக இருக்கும்.

அமிலத்தின் பிரிகை மாறிலியை அதன் $\text{p}K_a$ மதிப்பாகவும் குறிப்பிட முடியும்.

$$\text{p}K_a = -\log K_a$$

வலிமைமிகு அமிலமானது உயர் K_a மதிப்பையும், தாழ்ந்த $\text{p}K_a$ மதிப்பையும் கொண்டிருக்கும்.

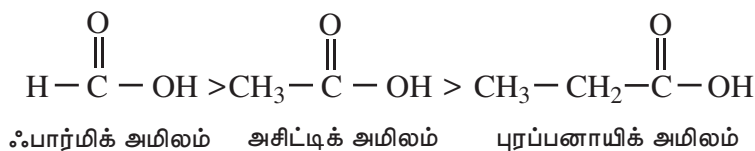
298 K வெப்பநிலையில் சில கார்பாக்சிலிக் அமிலங்களின் Ka மற்றும் pKa மதிப்புகள்

கார்பாக்சிலிக் அமிலம்		pKa மதிப்பு
அமிலத்தின் பெயர்	மூலக்கூறு வாய்ப்பாடு	
ட்ரைகுளோரோ அசிட்டிக் அமிலம்	Cl_3COOH	0.64
டைகுளோரோ அசிட்டிக் அமிலம்	Cl_2CHCOOH	1.26
புளூரோ அசிட்டிக் அமிலம்	FCH_2COOH	2.59
குளோரோ அசிட்டிக் அமிலம்	ClCH_2COOH	2.87
புரோமோ அசிட்டிக் அமிலம்	BrCH_2COOH	2.90
அயடோ அசிட்டிக் அமிலம்	ICH_2COOH	3.17
ஃபார்மிக் அமிலம்	HCOOH	3.75
பென்சாயிக் அமிலம்	$\text{C}_6\text{H}_5\text{COOH}$	4.20
அசிட்டிக் அமிலம்	CH_3COOH	4.76
புரப்பனாயிக் அமிலம்	$\text{CH}_3\text{CH}_2\text{COOH}$	4.88
o - நைட்ரோபென்சாயிக் அமிலம்	$\text{o-NO}_2\text{C}_6\text{H}_4\text{COOH}$	2.17
m- நைட்ரோபென்சாயிக் அமிலம்	$\text{m-NO}_2\text{C}_6\text{H}_4\text{COOH}$	3.49
p- நைட்ரோபென்சாயிக் அமிலம்	$\text{p-NO}_2\text{C}_6\text{H}_4\text{COOH}$	3.44

கார்பாக்சிலிக் அமிலங்களின் அமிலத்தன்மை மீதான பதிலிடு தொகுதிகளின் விளைவு.

i) எலக்ட்ரான் உட்கள்தள்ளும் ஆல்கைல் தொகுதி அமிலத்தன்மையை அதிகரிக்கிறது.

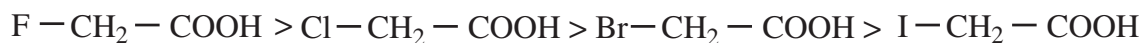
எலக்ட்ரான் உட்கள்தள்ளும் தொகுதிகள் (+I தொகுதிகள்) கார்பாக்சிலேட் அயனியின் மீதுள்ள எதிர்மின்சுமையை அதிகரிப்பதால், அதன் நிலைப்புத் தன்மையை குறைகிறது. இதனால் புரோட்டன் வெளியேற்றம் கடினமாகிறது. எடுத்துக்காட்டாக, ஃபார்மிக் அமிலமானது அசிட்டிக் அமிலத்தை விட அதிக அமிலத்தன்மையை கொண்டுள்ளது.



ii) எலக்ட்ரான் வெளியீர்க்கும் தொகுதிகள் அமிலத்தன்மையை அதிகரிக்கின்றன.

எலக்ட்ரான் வெளியீர்க்கும் தன்மை கொண்ட பதிலிடு தொகுதிகள், கார்பாக்சிலேட் அயனியின் மீதுள்ள எதிர்மின்சுமையை குறைப்பதால், அதன் நிலைப்புத் தன்மையை அதிகரிக்கிறது. இதனால் புரோட்டான் வெளியேற்றம் ஒப்பீட்டளவில் எளிதாக நிகழ்கிறது.

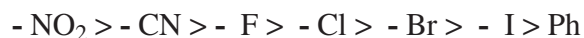
பதிலிகளின் எலக்ட்ரான் கவர்தன்மை அதிகரிக்கும்போது அமிலத்தன்மையும் அதிகரிக்கிறது. எடுத்துக்காட்டாக, பல்வேறு ஹேலோ அசிட்டிக் அமிலங்களின் அமிலத்தன்மை பின்வரும் வரிசையில் அமைகிறது.



α - கார்பனில் இணைந்துள்ள எலக்ட்ரான் வெளியீர்க்கும் தொகுதிகளின் எண்ணிக்கை அதிகரிக்கும்போது அமிலத்தன்மை அதிகரிக்கிறது. எடுத்துக்காட்டாக



கார்பாக்சிலிக் அமிலத்தின் அமிலத்தன்மை மீதான பல்வேறு எலக்ட்ரான் வெளியீர்க்கும் தொகுதிகளின் விளைவுகள் பின்வரும் வரிசையில் அமைகிறது.,



பல்வேறு கரிம சேர்மங்களின் ஒப்பு அமிலத்தன்மை பின்வருமாறு



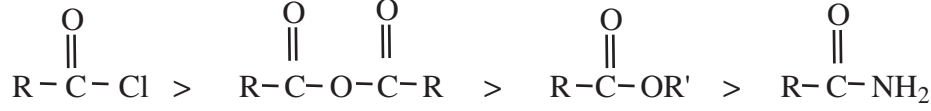
12.14 கார்பாக்சிலிக் அமில பெறுதிகள்

அமில குளோரைடுகள், அமைடுகள், எஸ்டர்கள் போன்றவை கார்பாக்சிலிக் அமில பெறுதிகள் என்றழைக்கப்படுகின்றன. ஏனெனில், அவை கார்பாக்சிலிக் அமிலத்தின் $-OH$ தொகுதியை பதிலீடு செய்த அணு அல்லது தொகுதியின் தன்மையில் மட்டுமே கார்பாக்சிலிக் அமிலங்களிலிருந்து வேறுபடுகின்றன.

$-OH$ ஐ பதிலீடு செய்யும் தொகுதி	பெயர்	அமைப்பு	எடுத்துக்காட்டு
$-Cl$	அமில குளோரைடு	$R - \overset{\overset{O}{\parallel}}{C} - Cl$	$CH_3 - \overset{\overset{O}{\parallel}}{C} - Cl$ அசிட்டைல் குளோரைடு
$-NH_2$	அமில அமைடு	$R - \overset{\overset{O}{\parallel}}{C} - NH_2$	$CH_3 - \overset{\overset{O}{\parallel}}{C} - NH_2$ அசிட்டமைடு
$-OR'$	எஸ்டர்	$R - \overset{\overset{O}{\parallel}}{C} - OR'$	$CH_3 - \overset{\overset{O}{\parallel}}{C} - OCH_3$ மெத்தில் அசிட்டேட்
$-OOCR$	அமில நீரிலி	$R - \overset{\overset{O}{\parallel}}{C} - O - \overset{\overset{O}{\parallel}}{C} - R$	$CH_3 - \overset{\overset{O}{\parallel}}{C} - O - \overset{\overset{O}{\parallel}}{C} - R$ அசிட்டில் அமில நீரிலி

அமில பெறுதிகளின் ஒப்பு வினைத்திறன்

பெறுதிகளின் ஒப்பு வினைத்திறனானது பின்வரும் வரிசையில் அமைகிறது



i) விட்டுவிலகும் தொகுதியின் காரத்தன்மை ii) உடனிசைவு விளைவு

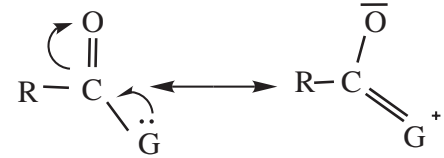
ஆகிய பண்புகளின் அடிப்படையில் மேற்காண் வினைத்திறன் வரிசையை விளக்க முடியும்.

(i) விட்டுவிலகும் தொகுதியின் காரத்தன்மை

வலிமை குறைந்த காரத் தொகுதிகள், சிறந்த விலகிச்செல்லும் தொகுதிகளாக செயல்படுகின்றன. எனவே, எளிதாக விலகிச் செல்லும் வலிமை குறைந்த காரத் தொகுதியை (L) கொண்ட அசைல் பெறுதிகள் எளிதாக பிணைப்பை முறித்துக்கொள்வதால் அவை வினைத்திறன் மிக்கவையாகும். விட்டுவிலகிச் செல்லும் தொகுதியின் காரத்தன்மையின் சரியான வரிசை $\text{H}_2\text{N}^- : > : \text{OR}^- > \text{RCOO}^- : > : \text{Cl}^-$ இதன் தலைகீழ் வரிசையில் அவற்றின் வினைத்திறன் அமைகிறது.

(ii) உடனிசைவு விளைவு

விட்டு விலகிச்செல்லும் தொகுதியின் எலக்ட்ரான் கவர்தன்மை குறையும்போது, அதன் உடனிசைவு நிலைப்புத்தன்மை கீழே காட்டியுள்ளவாறு அதிகரிக்கிறது.



இந்த விளைவின் காரணமாக மூலக்கூறு அதிக நிலைப்புத்தன்மையை பெறுவதால் அசைல் சேர்மத்தின் வினைத்திறன் குறைகிறது. விலகிச்செல்லும் தொகுதிகளின் எலக்ட்ரான் கவர்தன்மை பின்வரும் வரிசையில் அமைகிறது.

எனவே, கருகவர் காரணிகளுடனான அமில பெறுதிகளின் வினைத்திறன் வரிசை

அமில ஹைலைடுகள் > அமில நீரிலிகள் > எஸ்டர்கள் > அமில அமைடுகள்

12.14.1 பெயரிடுதல்

சேர்மம் (பொதுப்பெயர், அமைப்பு வாய்ப்பாடு, IUPAC பெயர்)	IUPAC பெயர்			
	இட எண்ணுடன் முன்னொட்டு	மூலச் சொல்	முதன்மை பின்னொட்டு	இரண்டாம் பின்னொட்டு
அசிட்டைல் குளோரைடு $\text{CH}_3-\overset{\text{O}}{\parallel}{\text{C}}-\text{Cl}$ எத்தனாயில்குளோரைடு	—	எத்	ஏன்	ஆயில் குளோரைடு
புரப்பியோனைல் குளோரைடு $\text{C}_2\text{H}_5-\overset{\text{O}}{\parallel}{\text{C}}-\text{Cl}$ புரப்பனாயில்குளோரைடு	—	புரப்	ஏன்	ஆயில் குளோரைடு



பென்சாயில் குளோரைடு $\text{C}_6\text{H}_5 - \text{C} - \text{Cl}$ $\parallel$ O	-	பென்ச்	ஏன்	ஆயில் குளோரைடு
பென்சாயில்குளோரைடு அசிட்டிக் நீரிலி $\text{CH}_3 - \text{C} - \text{O} - \text{C} - \text{CH}_3$ $\parallel \quad \parallel$ $\text{O} \quad \text{O}$ எத்தனாயிக் நீரிலி	-	எத்	ஏன்	ஆயிக் நீரிலி
புரப்பியானிக் நீரிலி $\text{CH}_3 - \text{CH}_2 - \text{C} - \text{O} - \text{C} - \text{CH}_2 - \text{CH}_3$ $\parallel \quad \parallel$ $\text{O} \quad \text{O}$ புரப்பனாயிக் நீரிலி	-	புரப்	ஏன்	ஆயிக் நீரிலி
பென்சாயிக் நீரிலி $\text{CH}_3 - \text{C} - \text{O} - \text{CH}_3$ $\parallel$ O பென்சாயிக் நீரிலி	-	பென்ச்		ஆயிக் நீரிலி
எஸ்டர்கள்				
மெத்தில் அசிட்டேட் $\text{CH}_3 - \text{C} - \text{O} - \text{CH}_3$ $\parallel$ O மெத்தில் எத்தனோயேட்	மெத்தில்	எத்தில்	ஏன்	ஓயேட்
எத்தில் அசிட்டேட் $\text{CH}_3 - \text{C} - \text{O} - \text{C}_2\text{H}_5$ $\parallel$ O எத்தில் எத்தனோயேட்	எத்தில்	எத்	என்	ஓயேட்
பீனைல் அசிட்டேட் $\text{CH}_3 - \text{C} - \text{O} - \text{C}_6\text{H}_5$ $\parallel$ O பீனைல் எத்தனோயேட்	பீனைல்	எத்	என்	ஓயேட்
அமில அமைடுகள்				



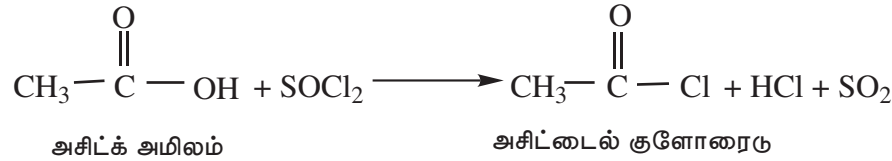
அசிட்டமைடு $\text{CH}_3 - \text{C} - \text{NH}_2$ $\parallel$ O எத்தனமைடு	-	எத்	என்	அமைடு
புரப்பியோனமைடு $\text{C}_2\text{H}_5 - \text{C} - \text{NH}_2$ $\parallel$ O புரப்பனமைடு	-	புரப்	என்	அமைடு
பென்சமைடு $\text{C}_6\text{H}_5 - \text{C} - \text{NH}_2$ $\parallel$ O பென்சமைடு	-	பென்ச்	-	அமைடு

12. 14. 2. அமில ஹைலைடுகள்:

அமில குளோரைடுகளை தயாரிக்கும் முறைகள்:

கார்பாக்சிலிக் அமிலங்களை, SOCl_2 , PCl_5 , அல்லது PCl_3 போன்ற ஏதாவதொரு குளோரினேற்ற வினைக்காரணியுடன் வினைப்படுத்தி அமில குளோரைடுகள் தயாரிக்கப்படுகின்றன.

1) தயோனைல் குளோரைடுடன்(SOCl_2) வினைப்படுத்துதல் மூலம்



இந்த தயாரிப்பு முறையானது மற்ற எல்லா முறைகளைவிட சிறந்ததாகும், ஏனெனில் இவ்வினையில் உருவாகும் துணை விளைபொருட்கள் வாயுக்களாக இருப்பதால் எளிதில் வெளியேறுகின்றன, அதனால் அமில குளோரைடை தூய நிலையில் பெறப்படுகிறது.

இயற் பண்புகள்

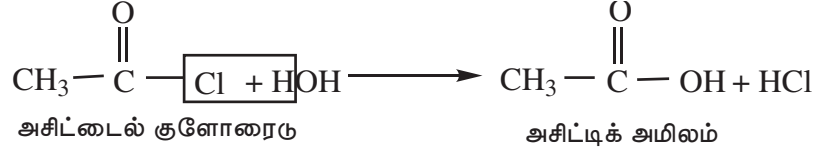
- காற்றில் வெளிக்காட்டப்படும் போது இவை நீருடன் வினைபுரிவதால், ஹைட்ரஜன் குளோரைடு வெண்புகையை உருவாக்குகின்றன.
- அவை நீரில் கரைவதில்லை, ஆனால் நீராற்பகுத்தலின் காரணமாக மெதுவாக கரையத் துவங்குகின்றன.

வேதிப் பண்புகள்:

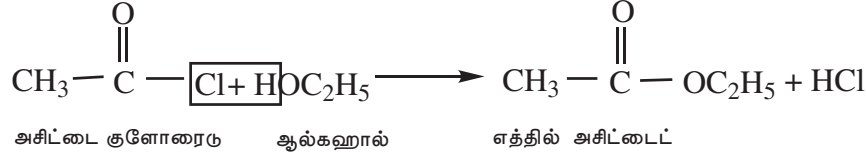
அமில ஹைலைடுகள், வலிமைகுறைந்த கருகவர் காரணிகளான நீர், ஆல்கஹால்கள், அம்மோனியா மற்றும் அமின்கள் போன்றவற்றுடன் வினைப்பட்டு அமிலம், எஸ்டர், அமைடு அல்லது பதிலீடு செய்யப்பட்ட அமைடுகளை உருவாக்குகின்றன.

1) நீராற்பகுத்தல். அசைல் ஹைலைடுகள் நீராற்பகுப்படைந்து அவற்றின் கார்பாக்சிலிக் அமிலங்களை

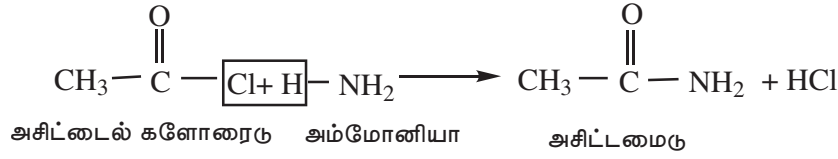
உருவாக்குகின்றன



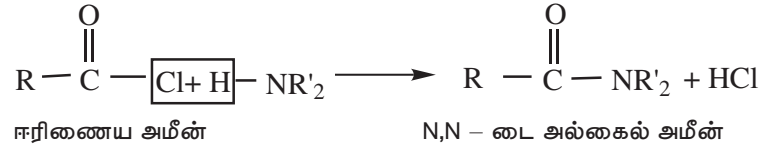
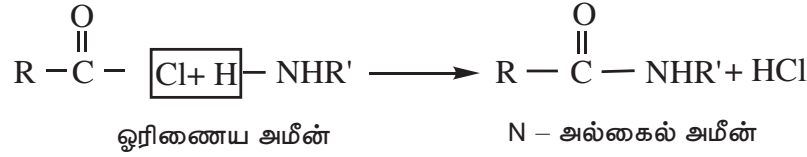
2) ஆல்கஹால்களுடன் வினைப்பட்டு (ஆல்கஹால்குப்பு) எஸ்டர்களைத் தருகின்றன.



3) அம்மோனியாவுடன் வினைப்பட்டு (அம்மோனியாபகுப்பு) அமில அமைடுகளைத் தருகின்றன .

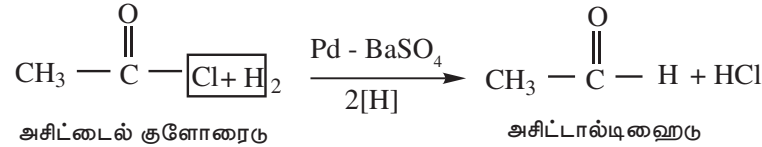


4) 1° மற்றும் 2° அமின்களுடன் வினைப்பட்டு N-ஆல்கைல் அமைடுகளைத் தருகின்றன.

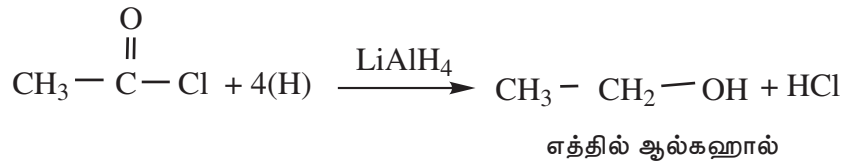


(5) ஒருக்கம்.

(அ) இவற்றை, நச்சுப்படுத்தப்பட்ட பெல்லாடியம் வினைவேக மாற்றி முன்னிலையில் ஹைட்ரஜன் கொண்டு ஒருக்கும்போது ஆல்டிஹைடுகளைத் தருகின்றன. இந்த வினையானது ரோசன்முன்ட் வினை என்றழைக்கப்படுகிறது. ஆல்டிஹைடுகளின் தயாரிப்பு முறைகள் எனும் தலைப்பின்கீழ் இந்த வினையை நாம் ஏற்கனவே கற்றறிந்தோம்.



(ஆ) LiAlH_4 கொண்டு ஒருக்கும்போது ஒரிணைய ஆல்கஹால்களைத் தருகின்றன.



12.14.3 அமில நீரிலி

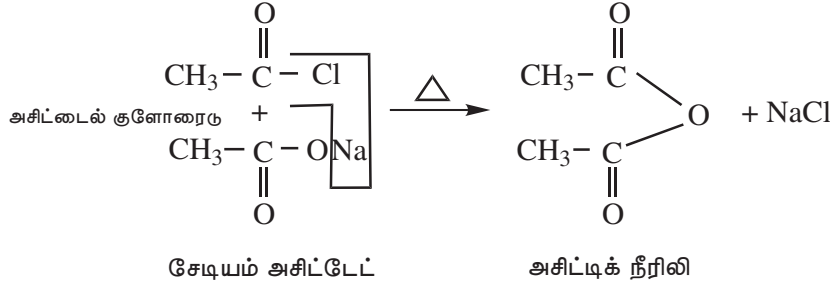
தயாரிப்பு முறைகள்

1. கார்பாக்சிலிக் அமிலங்களை P_2O_5 உடன் சேர்த்து வெப்பப்படுத்தி தயாரித்தல்

கார்பாக்சிலிக் அமிலங்களை P_2O_5 உடன் சேர்த்து வெப்பப்படுத்தும்போது அவை நீர்நீக்கமடைந்து அமில நீரிலிகளை உருவாக்குகின்றன என்பதை நாம் முன்னரே கற்றறிந்தோம்.

2. கார்பாக்சிலிக் அமில உப்புக்களுடன் அமில ஹைலைடுகளை வினைப்படுத்துதல் மூலம் தயாரித்தல்.

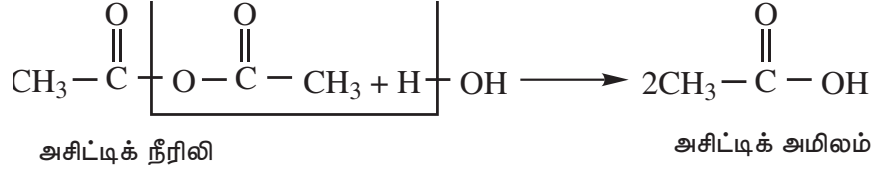
அமில குளோரைடுகளை, கார்பாக்சிலிக் அமிலங்களின் சோடியம் உப்புகளுடன் சேர்த்து வெப்பப்படுத்தும்போது அவை தத்தமது நீரிலிகளை தருகின்றன.



வேதிப் பண்புகள்

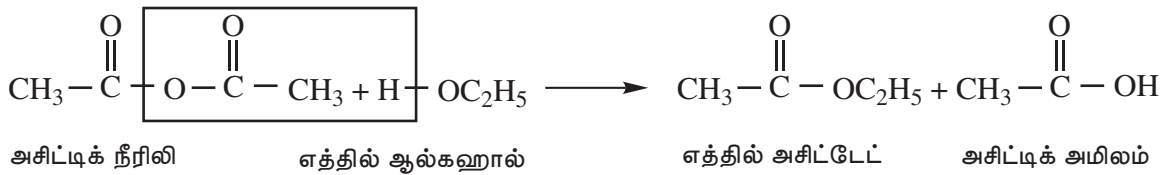
1. நீராற்பகுத்தல்

அமில நீரிலிகள் மெதுவாக நீராற்பகுப்படைந்து கார்பாக்சிலிக் அமிலங்களை தருகின்றன.



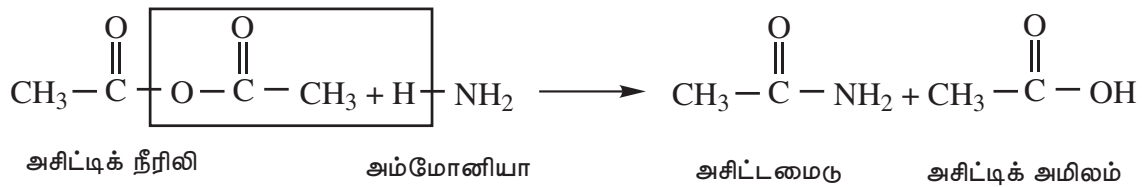
2. ஆல்கஹாலுடன் வினை

அமில நீரிலிகள், ஆல்கஹால்களுடன் வினைப்பட்டு எஸ்டர்களை உருவாக்குகின்றன.



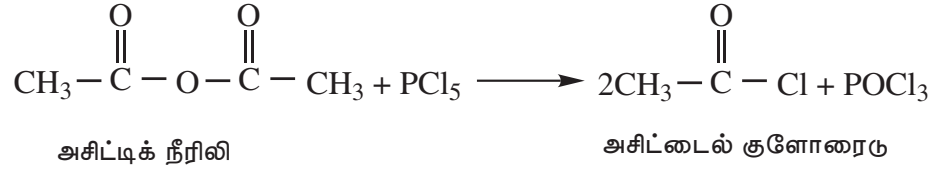
3. அம்மோனியா உடன் வினை

அமில நீரிலிகள், அம்மோனியா உடன் வினைப்பட்டு அமைடுகளை உருவாக்குகின்றன.



4. PCl_5 உடன் வினை

அமில நீரிலிகள், PCl_5 உடன் வினைப்பட்டு அசைல் குளோரைடுகளை உருவாக்குகின்றன.



12.14.4 எஸ்டர்கள்

தயாரிப்பு முறைகள்

1. எஸ்டராக்கல்

ஆல்கஹால்களை, கனிம அமிலங்கள் முன்னிலையில் கார்பாக்சிலிக் அமிலங்களுடன் வினைப்படுத்தும்போது எஸ்டர்கள் உருவாகின்றன என்பதை நாம் முன்னரே கற்றறிந்தோம். அதிகளவு வினைப்பொருட்களை பயன்படுத்தியோ அல்லது வினைக்கலவையிலிருந்து நீரை நீக்கியோ இந்த வினையானது முடித்துவைக்கப்படுகிறது.

2. அமில குளோரைடு அல்லது அமில நீரிலிகளை ஆல்கஹால் கொண்டு பகுத்தல்

அமில குளோரைடுகள் அல்லது அமில நீரிலிகளை, ஆல்கஹாலுடன் வினைப்படுத்தும் போதும் எஸ்டர்கள் உருவாகின்றன.

இயற் பண்புகள்

எஸ்டர்கள் நிறமற்ற திரவங்களாகவோ அல்லது திண்மங்களாகவோ உள்ளன. இவை தங்களுக்கே உரித்தான தனித்தன்மை வாய்ந்த பழ நறுமணத்தை பெற்றுள்ளன. சில குறிப்பிட்ட எஸ்டர்களின் நறுமணங்கள் கீழே கொடுக்கப்பட்டுள்ளன.

வ.எண்	எஸ்டர்	நறுமணம்
1	அமைல் அசிட்டேட்	வாழைப்பழ மணம்
2	எத்தில் பியுட்டிரேட்	அன்னாசிப்பழ மணம்
3	ஆக்டைல் அசிட்டேட்	ஆரஞ்சுபழ மணம்
4	ஐசோபியுட்டைல் ஃபார்மேட்	ராஸ்பெர்ரி பழ மணம்
5	அமைல் பியுட்டிரேட்	வாதுமைப் பழ மணம்

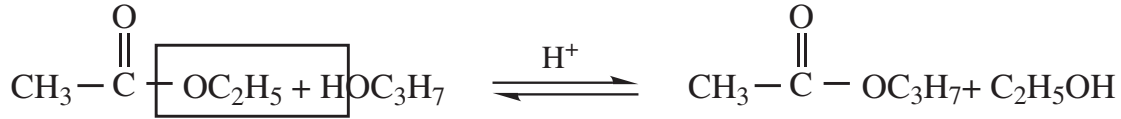
வேதிப் பண்புகள்

1. நீராற்பகுத்தல்

எஸ்டர்கள் நீராற்பகுப்படைந்து ஆல்கஹால்கள் மற்றும் கார்பாக்சிலிக் அமிலங்கள் உருவாகின்றன என்பதை நாம் ஏற்கனவே கற்றறிந்தோம்.

2. ஆல்கஹால் உடன் வினை (டிரான்ஸ் எஸ்டராக்கல்)

ஒரு ஆல்கஹாலின் எஸ்டரானது, கனிம அமிலங்களின் முன்னிலையில் மற்றொரு ஆல்கஹாலுடன் வினைப்பட்டு இரண்டாம் ஆல்கஹாலின் எஸ்டரை உருவாக்குகிறது. எஸ்டர்களுக்கிடையே நிகழும் இந்த ஆல்கஹால் பகுதி பரிமாற்றமானது, டிரான்ஸ் எஸ்டராக்கல் எனப்படுகிறது.



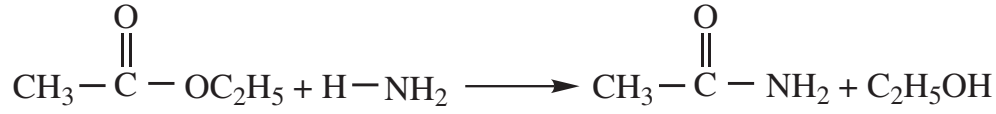
எத்தில் அசிட்டேட் புரோபைல் ஆல்கஹால்

புரோபைல் அசிட்டேட் எத்தில் ஆல்கஹால்

குறைந்த கார்பன் எண்ணிக்கை கொண்ட ஆல்கஹாலின் எஸ்டர்களிலிருந்து உயர் ஆல்கஹால் எஸ்டர்களை தயாரிக்க இந்த வினை பயன்படுத்தப்படுகிறது.

3. அம்மோனியா (அம்மோனியா பகுத்தல்) உடன் வினை

எஸ்டர்கள், அம்மோனியா உடன் மெதுவாக வினைபுரிந்து அமைடுகளையும், ஆல்கஹால்களையும் உருவாக்குகின்றன.

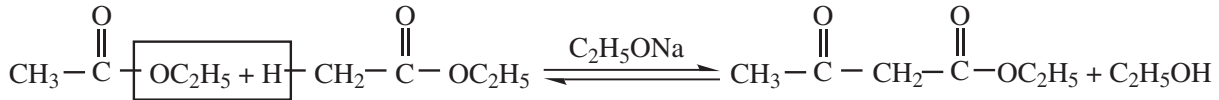


எத்தில் அசிட்டேட்

அசிட்டமைடு எத்தில் ஆல்கஹால்

4. கிளெய்சன் குறுக்கம்

குறைந்தபட்சம் ஒரு α - ஹைட்ரஜன் அணுவை கொண்டுள்ள எஸ்டர்கள், சோடியம் ஈத்தாக்சைடு போன்ற வலிமை மிகு காரங்களின் முன்னிலையில், சுய குறுக்க வினைக்கு உட்பட்டு β - கீட்டோஎஸ்டர்களை உருவாக்குகின்றன.



எத்தில் அசிட்டேட்

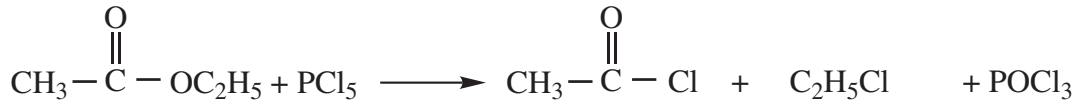
எத்தில் அசிட்டேட்

எத்தில் அசிட்டோ அசிட்டேட்

எத்தில் ஆல்கஹால்

5. PCl_5 உடன் வினை

எஸ்டர்கள், PCl_5 உடன் வினைப்பட்டு அசைல் மற்றும் ஆல்கைல் குளோரைடுகளின் கலவையை தருகின்றன.



எத்தில் அசிட்டேட்

அசிட்டைல்குளோரைடு எத்தில் குளோரைடு

தன் மதிப்பீடு

அசைலேற்ற வினைகளை நிகழ்த்துவதற்கு அசிட்டைல் குளோரைடைவிட அமில நீரிலிகளுக்கு முன்னுரிமை அளிக்கப்படுகின்றன ஏன்?

12.14.5 அமில அமைடுகள்

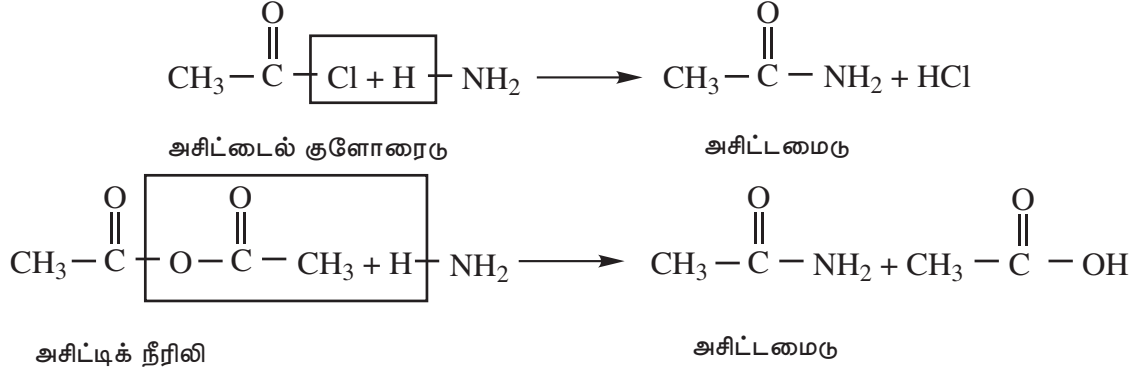
அமில அமைடுகள் என்பவை கார்பாக்சில் தொகுதியிலுள்ள $-\text{OH}$ தொகுதியை $-\text{NH}_2$ தொகுதி கொண்டு பதிலீடு செய்வதால் கிடைக்கப்படும் கார்பாக்சிலிக் அமில பெறுதிகளாகும். அமைடுகளின் பொதுவான மூலக்கூறு வாய்ப்பாடு பின்வருமாறு.



தயாரிப்பு முறைகள்:

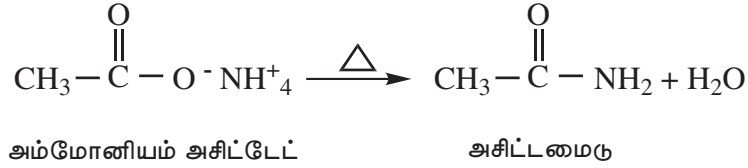
1. அமில பெறுதிகளின் அம்மோனியா பகுப்பு

அமில குளோரைடுகள் அல்லது அமில நீரிலிகளுடன் அம்மோனியாவை வினைப்படுத்தி அமில அமைடுகள் தயாரிக்கப்படுகின்றன.



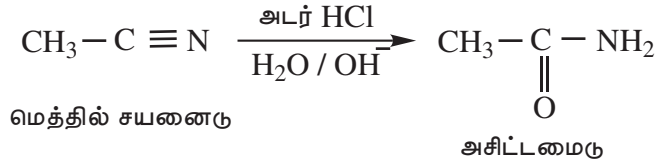
2) அம்மோனியம் கார்பாக்சிலேட்டுகளை வெப்பப்படுத்துதல்

கார்பாக்சிலிக் அமிலங்களின் அம்மோனியம் உப்புகளை (அம்மோனியம் கார்பாக்சிலேட்டுகள்) வெப்பப்படுத்தும்போது, அவை ஒரு நீர் மூலக்கூறை இழந்து அமைடுகளை உருவாக்குகின்றன.



3) ஆல்கைல் சயனைடுகளின் (நைட்ரைல்கள்) பகுதியளவு நீராற்பகுத்தல்

ஆல்கைல் சயனைடுகளை, குளிர்ந்த, அடர் HCl கொண்டு பகுதியளவு நீராற்பகுக்கும்போது அமைடுகள் உருவாகின்றன.

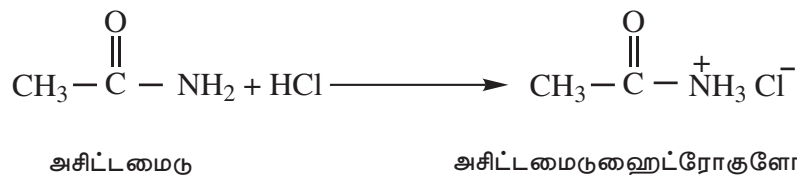


வேதிப்பண்புகள்

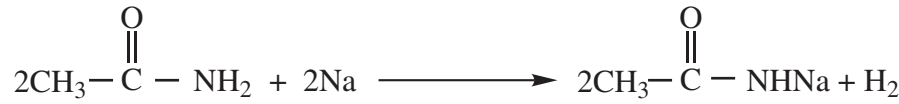
1. ஈரியல்புத் தன்மை:

அமைடு சேர்மங்கள் வலிமை குறைந்த அமிலம் மற்றும் வலிமை குறைந்த காரம் என இரண்டினைப் போலவும் நடந்து கொள்கின்றன, அதாவது ஈரியல்புத் தன்மையை பெற்றுள்ளன. இதனை பின்வரும் வினைகளின் வாயிலாக நிரூபிக்க இயலும்.

அசிட்டமைடு (காரத்தைப் போல), ஹைட்ரோ குளோரிக் அமிலத்துடன் வினைப்பட்டு உப்பைத் தருகிறது.



அசிட்டமைடு (அமிலத்தைப் போல), சோடியத்துடன் வினைப்பட்டு சோடியம் உப்பு மற்றும் ஹைட்ரஜன் வாயுவை வெளியேற்றுகிறது.



அசிட்டமைடு

சோடியம் அசிட்டமைடு

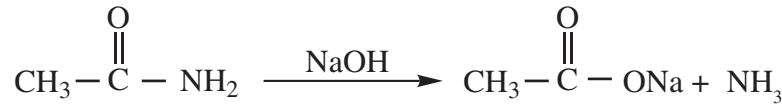
2) நீராற்பகுத்தல்

அமில அல்லது காரக் கரைசல்களில் தொடர்ந்து வெப்பப்படுத்தும்போது அமைடுகள் நீராற்பகுப்படைகின்றன.



அசிட்டமைடு

அசிட்டிக் அமிலம்

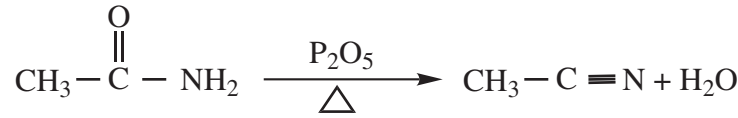


அசிட்டமைடு

சோடியம் அசிட்டேட்

3) நீர்நீக்கம்

P₂O₅ போன்ற வலிமையான நீர்நீக்கும் காரணிகளுடன் சேர்த்து வெப்பப்படுத்தும்போது, அமைடுகள் நீர்நீக்கமடைந்து, சயனைடுகள் உருவாகின்றன.

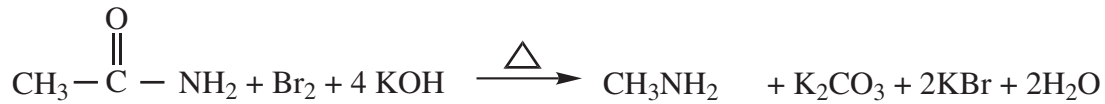


அசிட்டமைடு

மெத்தில் சயனைடு
(அசிட்டோ நைட்ரில்)

4) ஹாஃப்மேன் குறைப்பு வினை

காரங்களின் முன்னிலையில் அமைடுகள், புரோமினுடன் வினைப்பட்டு மூல அமைடு மூலக்கூறையிட ஒரு கார்பன் குறைவாக உள்ள ஓரிணைய அமினை தருகின்றன.



அசிட்டமைடு

மெத்தில் அமைடு

5) ஒருக்கம்

அமைடுகளை, LiAlH₄ அல்லது சோடியம்- எத்தனால் கலவை கொண்டு ஒருக்கும்போது அமின்கள் உருவாகின்றன.



அசிட்டமைடு

எத்தில் அமின்



12.15 கார்பாக்சிலிக் அமிலங்கள் மற்றும் அதன் பெறுதிகளின் பயன்கள்

ஃபார்மிக் அமிலம்

- i) தோல் பொருட்களை உலரவைக்க பயன்படுகிறது.
- ii) இரப்பர் பாலை கெட்டுப்படுத்த பயன்படுகிறது.
- iii) மருத்துவத் துறையில் கீல்வாத நோயை குணப்படுத்த பயன்படுகிறது.
- iv) புரைதடுப்பானாகவும், பழச்சாறுகளை பதப்படுத்தவும் பயன்படுகிறது.

அசிட்டிக் அமிலம்

- i) சமையல் வினிகராக பயன்படுகிறது.
- ii) இரப்பர் பாலை கெட்டுப்படுத்த பயன்படுகிறது.
- iii) செல்லுலோஸ் அசிட்டேட் மற்றும் பாலிவினைல் அசிட்டேட் ஆகியவற்றை தயாரிக்க பயன்படுகிறது.

பென்சாயிக் அமிலம்

- i) தூய நிலை பென்சாயிக் அமிலம் அல்லது சோடியம் பென்சோயேட் ஆகியன உணவு பதப்படுத்திகளாக பயன்படுகின்றன.
- ii) மருத்துவத்துறையில் சிறுநீரக புரை தடுப்பானாக பயன்படுகிறது.
- iii) சாயங்கள் தயாரிப்பில் பயன்படுகிறது.

அசிட்டைல் குளோரைடு

- i) கரிம தொகுப்பு வினைகளில் அசிட்டைலேற்றக் காரணியாக பயன்படுகிறது.
- ii) கரிம சேர்மங்களிலுள்ள - OH, - NH₂ தொகுதிகளை கண்டறியவும், அளந்தறியவும் பயன்படுகிறது.

அசிட்டிக் அமில நீரிலி

- i) அசிட்டைலேற்றக் காரணியாக பயன்படுகிறது.
- ii) ஆஸ்பிரின் மற்றும் பினசிடின் போன்ற மருத்துகள் தயாரிப்பில் பயன்படுகிறது.
- iii) செல்லுலோஸ் அசிட்டேட் மற்றும் பாலி வினைல் அசிட்டேட் போன்ற பிளாஸ்டிக்குகள் தயாரிப்பில் பயன்படுகிறது.

எத்தில் அசிட்டேட்

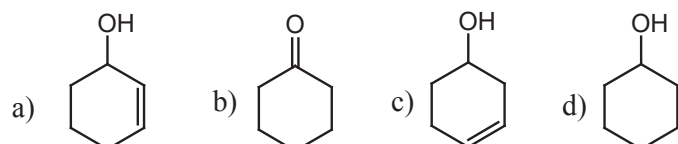
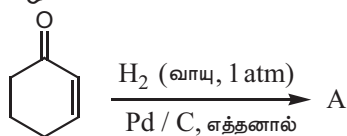
- i) செயற்கை பழச்சாறுகள் தயாரிக்க பயன்படுகிறது.
- ii) மெருகுப் பூச்சுகளுக்கு கரைப்பானாக பயன்படுகிறது.
- iii) எத்தில் அசிட்டோஅசிட்டேட் போன்ற கரிம தொகுப்பு காரணிகளை தயாரிக்க பயன்படுகிறது.



மதிப்பீடு

சரியான விடையை தேர்ந்தெடுத்து எழுதுக.

1. கீழ்காண் வினையில் விளைப்பொருள் 'A' ன் சரியான அமைப்பு (NEET)



2. அசிட்டோனிலிருந்து சயனோஹைட்ரின் உருவாகும் வினை பின்வருவனவற்றுள் எதற்கு சான்றாக உள்ளது?

அ) கருகவர் பதிலீட்டு வினை

ஆ) எலக்ட்ரான் கவர் பதிலீட்டு வினை

இ) எலக்ட்ரான் கவர் சேர்ப்பு வினை

ஈ) கருகவர் சேர்ப்பு வினை

3. பின்வரும் ஒரு வினைக்காரணியுடன் அசிட்டோன் கருகவர் சேர்ப்பு வினையில் ஈடுபட்டு அதன் பின்னர் நீர்நீக்கமடைகிறது. அந்த வினைக்காரணி

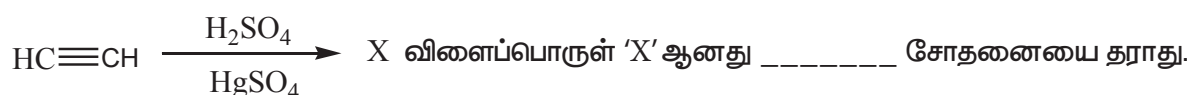
அ) கிரிக்னார்டு வினைக்காரணி

ஆ) Sn / HCl

இ) அமிலக்கரைசலிலுள்ள ஹைட்ரஜன்

ஈ) ஹைட்ரோசயனிக் அமிலம்

4. பின்வரும் வினையில்,



அ) டாலன்ஸ் சோதனை

ஆ) விக்டர் மேயர் சோதனை

இ) அயோடோஃபார்ம் சோதனை

ஈ) ஃபெலிங் கரைசல் சோதனை

5. $\text{CH}_2=\text{CH}_2 \xrightarrow[\text{ii) Zn / H}_2\text{O}]{\text{i) O}_3} \text{X} \xrightarrow{\text{NH}_3} \text{Y}$, 'Y' என்பது

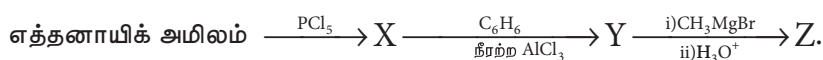
அ) ஃபார்மால்டிஹைடு

ஆ) டை அசிட்டோன் அம்மோனியா

இ) ஹெக்ஸாமெத்திலீன் டெட்ராஅமீன்

ஈ) ஆக்சைம்

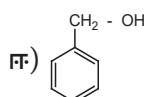
6. பின்வரும் வினைவரிசையில் விளைப்பொருள் Z ஐ கண்டறிக.



அ) $(\text{CH}_3)_2\text{C}(\text{OH})\text{C}_6\text{H}_5$

ஆ) $\text{CH}_3\text{CH}(\text{OH})\text{C}_6\text{H}_5$

இ) $\text{CH}_3\text{CH}(\text{OH})\text{CH}_2 - \text{CH}_3$



7. கூற்று: 2, 2 - டைமெத்தில் புரப்பனாயிக் அமிலம் HVZ வினையை தருவதில்லை.

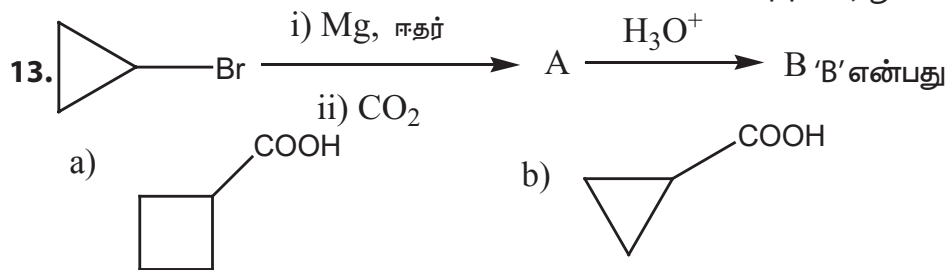
காரணம்: 2, 2- டைமெத்தில் புரப்பனாயிக் அமிலம் α - ஹைட்ரஜன் அணுவை

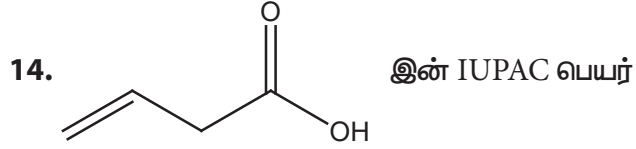
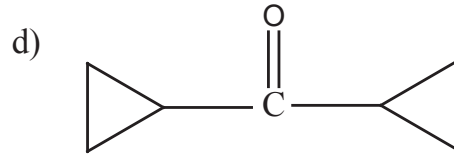
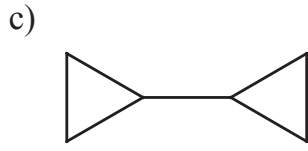
கொண்டிருக்கவில்லை

அ) கூற்று, காரணம் இரண்டும் சரி, மேலும் காரணம் கூற்றிற்கான சரியான விளக்கமாகும்.



- ஆ) கூற்று , காரணம் இரண்டும் சரி, ஆனால், காரணம் கூற்றிற்கான சரியான விளக்கமல்ல.
இ) கூற்று சரி ஆனால் காரணம் தவறு
ஈ) கூற்று, காரணம் இரண்டும் தவறு.
8. பின்வருவனவற்றுள் கொடுக்கப்பட்ட சேர்மங்களின் அமித்தன்மையின் அடிப்படையிலான சரியான வரிசை
- அ) $\text{FCH}_2\text{COOH} > \text{CH}_3\text{COOH} > \text{BrCH}_2\text{COOH} > \text{ClCH}_2\text{COOH}$
ஆ) $\text{FCH}_2\text{COOH} > \text{ClCH}_2\text{COOH} > \text{BrCH}_2\text{COOH} > \text{CH}_3\text{COOH}$
இ) $\text{CH}_3\text{COOH} > \text{ClCH}_2\text{COOH} > \text{FCH}_2\text{COOH} > \text{Br-CH}_2\text{COOH}$
ஈ) $\text{ClCH}_2\text{COOH} > \text{CH}_3\text{COOH} > \text{BrCH}_2\text{COOH} > \text{ICH}_2\text{COOH}$
9. பென்சாயிக் அமிலம் $\xrightarrow[\text{ii) } \Delta]{\text{i) } \text{NH}_3} \text{A} \xrightarrow{\text{NaOBr}} \text{B} \xrightarrow{\text{NaNO}_2/\text{HCl}} \text{C}$, C என்பது
- அ) அனிலீனியம் குளோரைடு
ஆ) O - நைட்ரோ அனிலீன்
இ) பென்சீன் டையசோனியம் குளோரைடு
ஈ) m - நைட்ரோ பென்சாயிக் அமிலம்
10. எத்தனாயிக் அமிலம் $\xrightarrow{\text{P/Br}_2} .2$ - புரோமோஎத்தனாயிக் அமிலம் இந்த வினையானது _____ என்றழைக்கப்படுகிறது
- அ) பிங்கல்ஸ்டீன் வினை
ஆ) ஹேலோஃபார்ம் வினை
இ) ஹெல் - வோல்ஹார்ட்- ஜெலின்ஸ்கி வினை
ஈ) இவற்றில் ஏதுமில்லை
11. $\text{CH}_3\text{Br} \xrightarrow{\text{KCN}} (\text{A}) \xrightarrow{\text{H}_2\text{O}^+} (\text{B}) \xrightarrow{\text{PCl}_5} (\text{C})$ விளைப்பொருள் (c) என்பது
- அ) அசிட்டைல் குளோரைடு
ஆ) குளோரோ அசிட்டிக் அமிலம்
இ) α - குளோரோ சயனோ எத்தனாயிக் அமிலம்
ஈ) இவற்றில் ஏதுமில்லை
12. பின்வருவனவற்றுள் எந்த ஒன்று டாலன்ஸ் வினைக்காரணியை ஒருக்குகிறது?
- அ) ஃபார்மிக் அமிலம்
ஆ) அசிட்டிக் அமிலம்
இ) பென்சோபீனோன்
ஈ) இவற்றில் ஏதுமில்லை



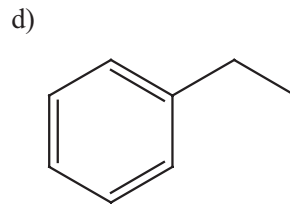
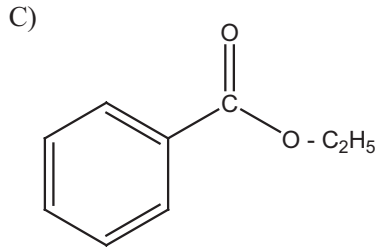
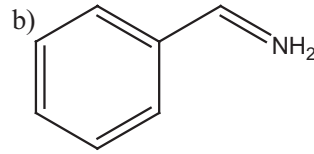
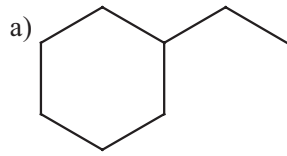


அ) பியுட் - 3-ஈனாயிக்அமிலம்

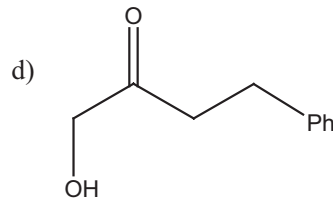
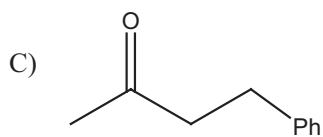
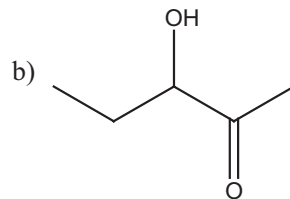
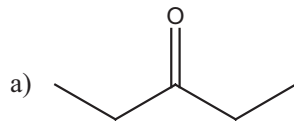
ஆ) பியுட் - 1-ஈன்-4-ஆயிக்அமிலம்

இ) பியுட் - 2-ஈன்-1-ஆயிக்அமிலம்

ஈ) பியுட்-3-ஈன்-1-ஆயிக்அமிலம்



16. HCN உடனான வினையில் பின்வரும் எந்த சேர்மத்தில் சீர்மையற்ற (கைரல்) கார்பன் உருவாவதில்லை



17. கூற்று : p - N, N - டைமெத்தில் அமினோபென்சால்டிஹைடு, பென்சாயின் குறுக்கவினைக்கு உட்படுகிறது காரணம் : ஆல்டிஹைடு (-CHO) தொகுதியானது மெட்டா ஆற்றுப்படுத்தும் தொகுதியாகும்

அ) கூற்று , காரணம் இரண்டும் சரி, மேலும் காரணம் கூற்றிற்கான சரியான விளக்கமாகும்.

ஆ) கூற்று , காரணம் இரண்டும் சரி, ஆனால், காரணம் கூற்றிற்கான சரியான விளக்கமல்ல.





18. பின்வருவனவற்றுள் எந்த ஒன்று விகிதக்கூறு சிதைவு வினைக்கு எடுத்துக்காட்டாகும்
 அ) ஆல்டால் குறுக்கம் ஆ) கான்னிசரோ வினை
 இ) பென்சாயின் குறுக்கம் ஈ) இவற்றில் ஏதுமில்லை

19. பின்வருவனவற்றுள் எந்த ஒன்று 50% சோடியம் ஹைட்ராக்சைடு கரைசலுடன் வினைப்பட்டு ஆல்கஹாலையும், அமிலத்தையும் தருகிறது?
 அ) பீனைல்மெத்தனால் ஆ) மெத்தனால் இ) எத்தனால் ஈ) மெத்தனால்

20. அசிட்டால்டிஹைடு மற்றும் பென்சால்டிஹைடை வேறுபடுத்தியறிய பயன்படுத்தப்படும் வினைக்காரணி
 அ) டாலன்ஸ் வினைக்காரணி ஆ) ஃபெலிங் கரைசல்
 இ) 2,4 - டைநைட்ரோபீனைல் ஹைட்ரேசின் ஈ) செமிகார்பசைடு

21. பீனைல் மெத்தனால், அடர் NaOH உடன் வினைப்பட்டு X மற்றும் Y எனும் இரண்டு விளைபொருட்களைத் தருகிறது. சேர்மம் X ஆனது உலோக சோடியத்துடன் வினைப்பட்டு ஹைட்ரஜன் வாயுவை வெளியேற்றுகிறது, எனில் X மற்றும் Y ஆகியவை முறையே
 அ) சோடியம்பென்சோயேட் மற்றும் பீனால்
 ஆ) சோடியம் பென்சோயேட் மற்றும் பீனைல்மெத்தனால்
 இ) பீனைல்மெத்தனால் மற்றும் சோடியம் பென்சோயேட்
 ஈ) இவற்றில் ஏதுமில்லை

22. பின்வரும் வினைகளில் எதில் புதிய கார்பன் - கார்பன் பிணைப்பு உருவாகவில்லை?
 அ) ஆல்டால் குறுக்கம் ஆ) பிரீடல் கிராஃப்ட் வினை
 இ) கோல்ப் வினை ஈ) உல்ஃப் கிஷ்னர் வினை

23. (A) எனும் ஒரு ஆல்கீன் O_3 மற்றும் $Zn - H_2O$ உடன் வினைப்பட்டு புரப்பனோன் மற்றும் எத்தனால் ஆகியவற்றை சம மோலார் அளவுகளில் உருவாக்குகிறது. ஆல்கீன் (A) உடன் HCl ஐ சேர்க்கும்போது சேர்மம் (B) முதன்மையான விளைபொருளாக கிடைக்கிறது. விளைபொருள் (B) யின் அமைப்பு

a) $Cl-CH_2-CH_2-\overset{\overset{CH_3}{|}}{CH}-CH_3$ b) $H_3C-CH_2-\overset{\overset{CH_2Cl}{|}}{CH}-CH_3$

c) $H_3C-CH_2-\overset{\overset{CH_3}{|}}{C}-CH_3$ d) $H_3C-CH-\overset{\overset{CH_3}{|}}{CH}-Cl$

24. ஒப்பிடத்தக்க மூலக்கூறு நிறைகள் கொண்ட ஆல்டிஹைடுகள், கீட்டோன்கள் மற்றும் ஆல்கஹால்களை ஒப்பிடும்போது கார்பாக்சிலிக் அமிலங்கள் அதிக கொதிநிலையை பெற்றுள்ளன. இதற்கு காரணம் (NEET)

அ) வாண்டர்வால்ஸ் கவர்ச்சி விசைகளின் காரணமாக நிகழும் கார்பாக்சிலிக் அமில

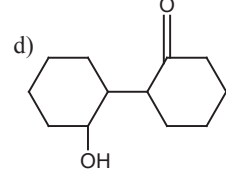
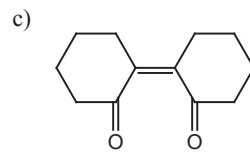
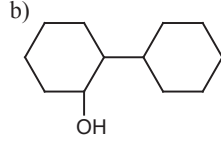
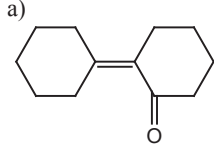
மூலக்கூறுகளின் கூட்டமைவு

ஆ) கார்பாக்சிலேட் அயனி உருவாதல்

இ) ஒரே மூலக்கூறினுள் H-பிணைப்புகள் உருவாதல்

ஈ) மூலக்கூறுகளுக்கிடப்பட்ட H-பிணைப்புகள் உருவாதல்

25. வளைய ஹைட்சனோன் ஆல்டால் குறுக்க வினைக்குட்பட்ட பின்னர் வெப்பப் படுத்தப்படும்போது கிடைக்கும் விளைபொருள் எது?



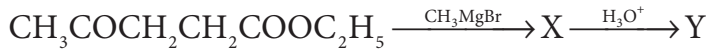
சுருக்கமாக விடையளி

1. (அ) ஒரு ஆல்கஹால் (ஆ) ஒரு ஆல்கைல்ஹைலைடு (இ) ஒரு ஆல்கேன்

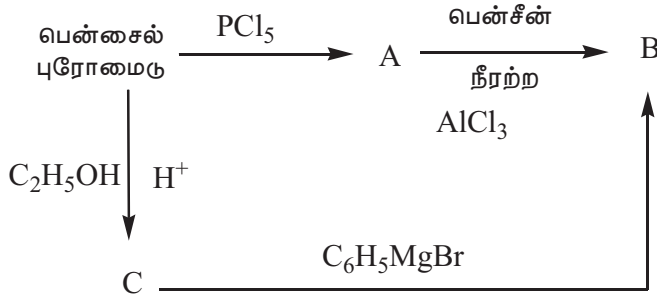
ஆகியவற்றை துவக்கச் சேர்மங்களாக கொண்டு புரப்பனாயிக் அமிலம் எவ்வாறு தயாரிக்கப்படுகிறது?

2. C_2H_3N எனும் மூலக்கூறு வாய்ப்பாடு கொண்ட சேர்மம் (A) ஆனது அமில நீராற்பகுப்பில் (B) ஐ தருகிறது, (B) ஆனது தயோனைல்களோரைடுடன் வினைப்பட்டு சேர்மம் (C) ஐ தருகிறது. பென்சீன், நீரற்ற $AlCl_3$ முன்னிலையில் (C) உடன் வினைப்பட்டு சேர்மம் (D) ஐ தருகிறது. மேலும் (C) ஒருக்கமடைந்து சேர்மம் (E) ஐ தருகிறது. (A), (B), (C), (D) மற்றும் (E) ஆகியவற்றை கண்டறிக. சமன்பாடுகளை எழுதுக.

3. X மற்றும் Y ஆகியவற்றை கண்டறிக.

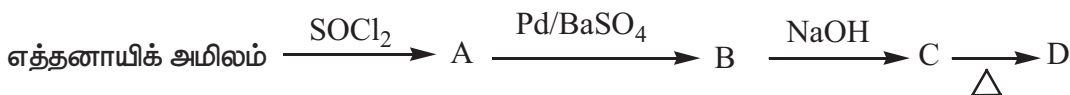


4. A, B மற்றும் C ஆகியவற்றை கண்டறிக.



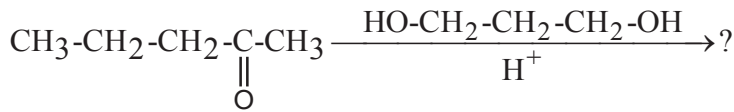
5. (A) எனும் கரிமசேர்மம் (C_3H_5Br) ஐ உலர் ஈதரில் உள்ள மெக்னீஷியத்துடன் வினைப்படுத்தும்போது சேர்மம் (B) கிடைக்கிறது. இச்சேர்மத்தை CO_2 உடன் வினைப்படுத்தி அமிலத்துடன் சேர்க்கும்போது (C) கிடைக்கிறது. (A), (B) மற்றும் (C) ஆகியவற்றை கண்டறிக.

6. பின்வரும் வினையில் A, B, C மற்றும் D ஆகியவற்றை கண்டறிக

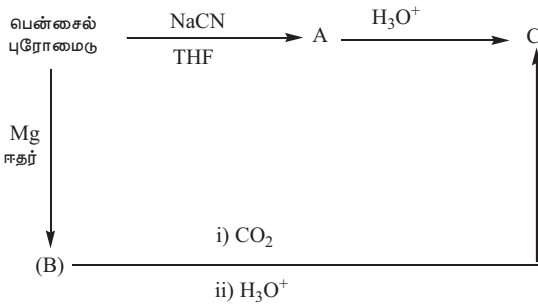




7. (A) எனும் ஆல்கீன் ஒசோனேற்றவினையில் புரப்பனோன் மற்றும் ஒரு ஆல்டிஹைடு (B) ஆகியவற்றை தருகிறது. சேர்மம் (B) ஐ ஆக்ஸிஜனேற்றம் செய்யும்போது (C) கிடைக்கிறது. சேர்மம் (C) ஐ Br_2/P உடன் வினைப்படுத்தும்போது சேர்மம் (D) கிடைக்கிறது, இத நீராற்பகுக்கும்போது (E) ஐ தருகிறது. புரப்பனோனை HCN உடன் வினைப்படுத்தி நீராற்பகுக்கும்போது சேர்மம் (E) உருவாகிறது. A, B, C, D மற்றும் E ஆகியவற்றை கண்டறிக.
8. பென்சால்டிஹைடை பின்வரும் சேர்மங்களாக எவ்வாறு மாற்றுவாய்?
- (i) பென்சோபீனோன் (ii) பென்சாயிக் அமிலம்
- (iii) α -ஹைட்ராக்ஸி பீனைல் அசிட்டிக் அமிலம்.
9. பின்வருவனவற்றின் மீது HCN ன் செயல்பாடு யாது?
- (i) புரப்பனோன் (ii) 2,4-டைகுளோரோபென்சால்டிஹைடு. (iii) மெத்தனால்
10. $\text{C}_5\text{H}_{10}\text{O}$ எனும் மூலக்கூறு வாய்ப்பாடு கொண்ட (A) எனும் கார்பனைல் சேர்மமானது, சோடியம் பைசல்பேட்டுடன் படிக வீழ்படிவை தருகிறது, மேலும் அது அயோடோஃபார்ம் வினைக்கு உட்படுகிறது. சேர்மம் (A) ஃபெலிங் கரைசலை ஒருக்குவதில்லை. சேர்மம் (A) வை கண்டறிக.
11. அசிட்டோனுடன் பென்சால்டிஹைடின் ஆல்டால் குறுக்கவினையில் உருவாகும் முதன்மையான விளைபொருளின் அமைப்பு வாய்ப்பாட்டை எழுதுக.
12. பின்வரும் மாற்றங்கள் எவ்வாறு நிகழ்த்தப்படுகின்றன?
- (a) புரப்பனல் $\rightarrow$ பியுட்டனோன் (b) ஹெக்ஸ்-3-ஐன் $\rightarrow$ ஹெக்சன்-3-ஓன்
- (c) பீனைல்மெத்தனால் $\rightarrow$ பென்சாயிக் அமிலம் (d) பீனைல்மெத்தனால் $\rightarrow$ பென்சாயின்
13. பின்வரும் வினையை நிரப்புக.



14. A, B மற்றும் C ஆகியவற்றை கண்டறிக.



15. கீட்டோன்களை ஆக்ஸிஜனேற்றம் செய்யும்போது கார்பன் - கார்பன் பிணைப்பு பிளக்கப்படுகிறது. வலிமையான ஆக்ஸிஜனேற்றியைக் கொண்டு 2,5 - டைமெத்தில்ஹெக்சன் - 2- ஓன் எனும் சேர்மத்தை ஆக்ஸிஜனேற்றம் செய்யும்போது கிடைக்கப்படும் விளைபொருட்களின் பெயர்களை எழுதுக

16. எவ்வாறு தயாரிப்பாய்?

- அசிட்டிக் அமிலத்திலிருந்து அசிட்டிக் அமில நீரிலி
- மெத்தில் அசிட்டேட்டிலிருந்து எத்தில் அசிட்டேட்
- மெத்தில்சயனைடிலிருந்து அசிட்டமைடு
- எத்தனாலிருந்து லாக்டிக் அமிலம்
- அசிட்டைல் குளோரைடிலிருந்து அசிட்டோபீனோன்
- சோடியம் அசிட்டேட்டிலிருந்து ஈத்தேன்
- டொலுயீனிலிருந்து பென்சாயிக் அமிலம்
- பென்சால்டிஹைடிலிருந்து மாலகைட் பச்சை
- பென்சால்டிஹைடிலிருந்து சின்னமிக் அமிலம்
- ஈத்தைனிலிருந்து அசிட்டால்டிஹைடு

கார்பனைல் சேர்மங்கள்

தயாரிப்பு முறைகள்

ஆல்கஹால்	Cu
R - OH	573K
R - OH	PCC
R - OH	$\text{H}^+ / \text{K}_2\text{Cr}_2\text{O}_7$
RCOCl	$\text{H}_2/\text{Pd}/\text{BaSO}_4$
	(ரோசன் முன்ட் ஒருக்கம்)
ஜெம்டை ஹைலைடுகள்	நீராற்பகுப்பு
ஆல்கைல் சயனைடு	(i) கிரிக்னாந்து காரணி
	(ii) H_3O^+
ஆல்கீன்கள்	ஓசோனேற்றம்
$(\text{RCOO})_2\text{Ca}$	உலர் காய்ச்சி வாடித்தல்
ஆல்கைன்கள்	$\text{dil. H}_2\text{SO}_4$
R - C $\equiv$ N	HgSO_4
	(i) SnCl_2/HCl
	(ii) நீராற்பகுப்பு
	(ஸ்டீபன் வினை)

வேதிப்பண்புகள்

NaHSO ₃	$\text{R}-\text{C}(\text{OH})(\text{SO}_3\text{Na})-\text{R}$
HCN	$\text{R}-\text{C}(\text{OH})(\text{CN})-\text{R}$ (சயனோஹைட்ரின்)
i) RMgX ii) H_3O^+	ஆல்கஹால்கள்
$\text{H}_2\text{N}-\text{Z}$	$\text{R}-\text{C}(\text{N}=\text{Z})-\text{R}$
அம்மோனியா வழிப்பொருள்கள்	$\text{R}-\text{C}(\text{OH})(\text{NH}_2)-\text{R}$
OH^-	α - H கொண்டிருக்க கார்பனைல் சேர்மங்கள் ஆல்டால் வினைக்கு உட்படுகிறது.
OH^-	α - H இல்லாத ஆல்டிஹைடுகள் கான்னிகாரோ வினைக்கு உட்படுகின்றன.
$\text{Al}(\text{OEt})_3$	எஸ்டர்
டிசென்கோ எதிர்வினை	(அனைத்து ஆல்டிஹைடுகளும்)
Zn-Hg	ஆல்கேன்
அடர் HCl	(கிளமன்சன் ஒருக்கம்)
$\text{NH}-\text{NH}_2$	ஆல்கேன்
OH^- / Δ	(உலர் காய்ச்சி கிஷ்னர் ஒருக்கம்)
LiAlH_4 (H)	ஆல்கஹால்
ஆக்சிஜனேற்றம்	அமிலம்
(O)	