

*Ничто так не утомляет,  
как выполненная на  
совесть  
чужая работа*

*Макс Фрай*

# **Амины**

(органические производные  
аммиака)

# Классификация

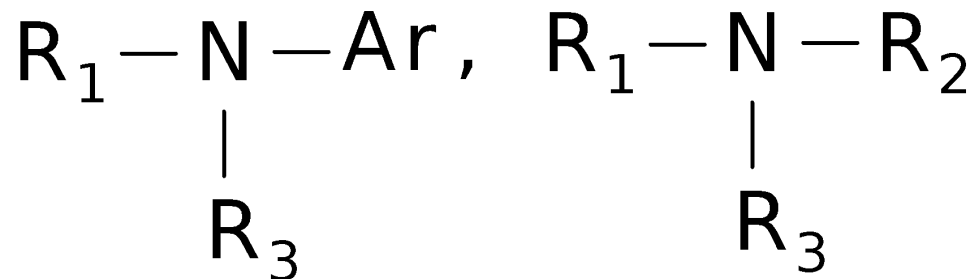
- Первичные



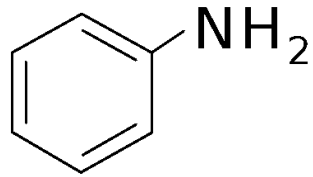
- Вторичные



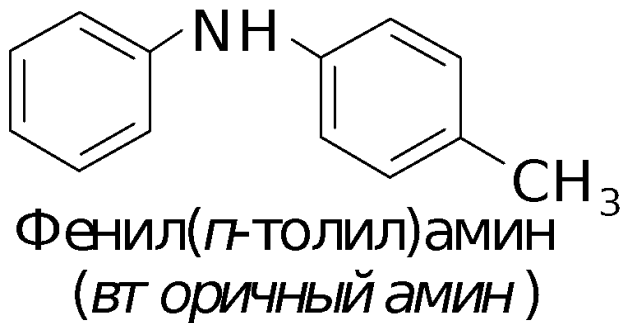
- Третичные



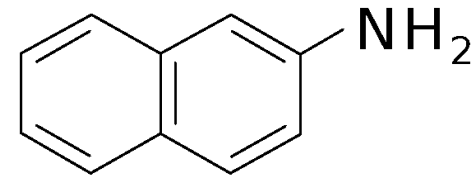
# Номенклатура



Анилин  
(первичный амин)

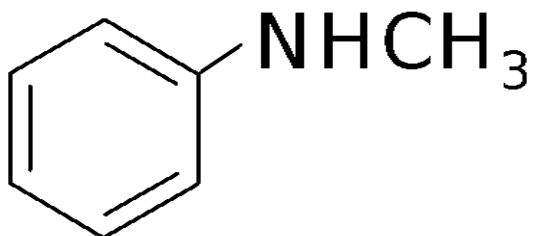


Фенил(п-толил)амин  
(вторичный амин)

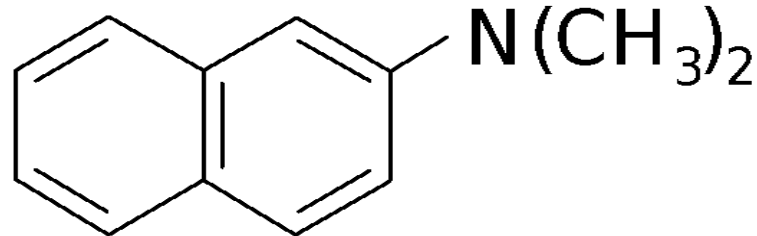


β-Н-афтиламин  
(первичный амин)

# Номенклатура



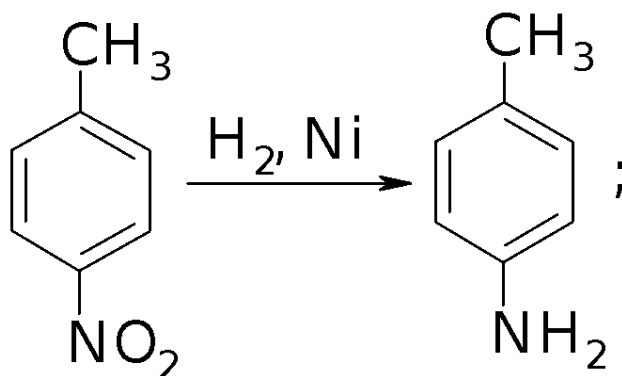
**N-М етиланилин**  
*(вт оричный амин )*



**N,N-Диметил-β-нафтиламин**  
*(т рет ичный амин )*

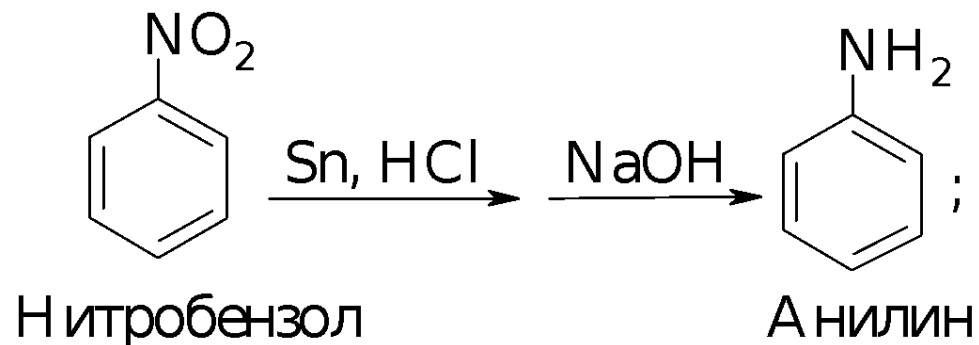
# Получение

# Восстановление



*p*-Нитротолуол

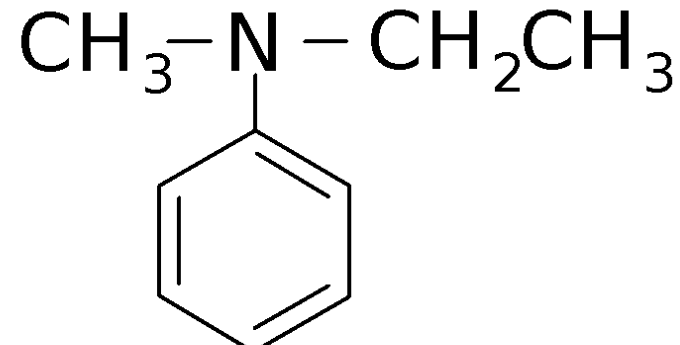
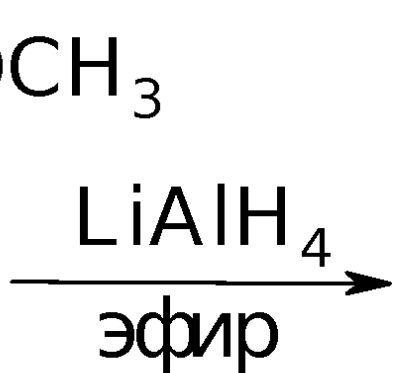
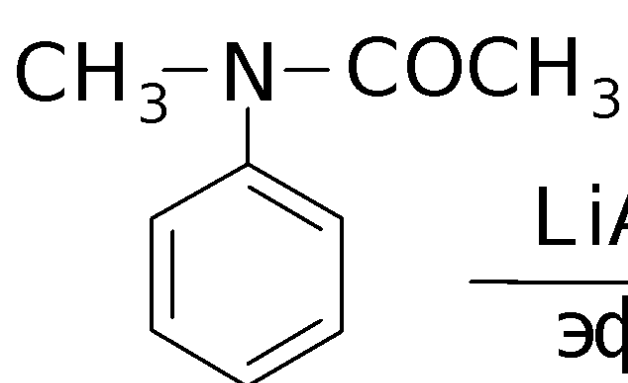
*p*-Толуидин



Нитробензол

Анилин

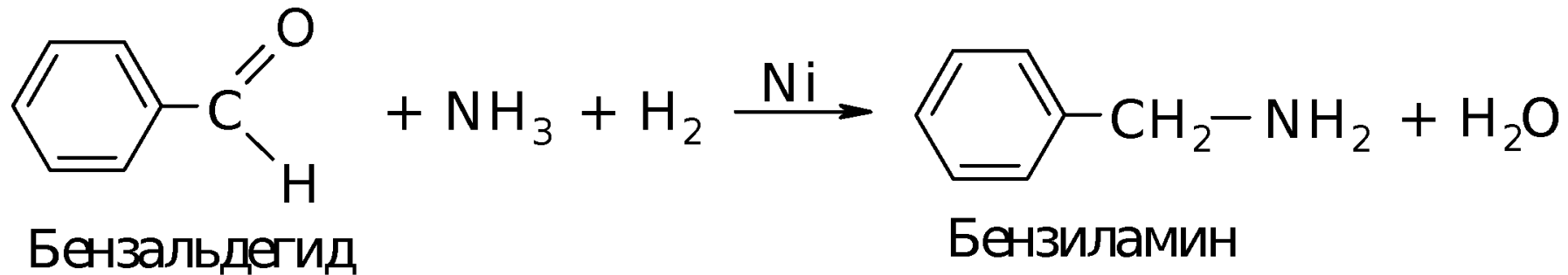
# Восстановление



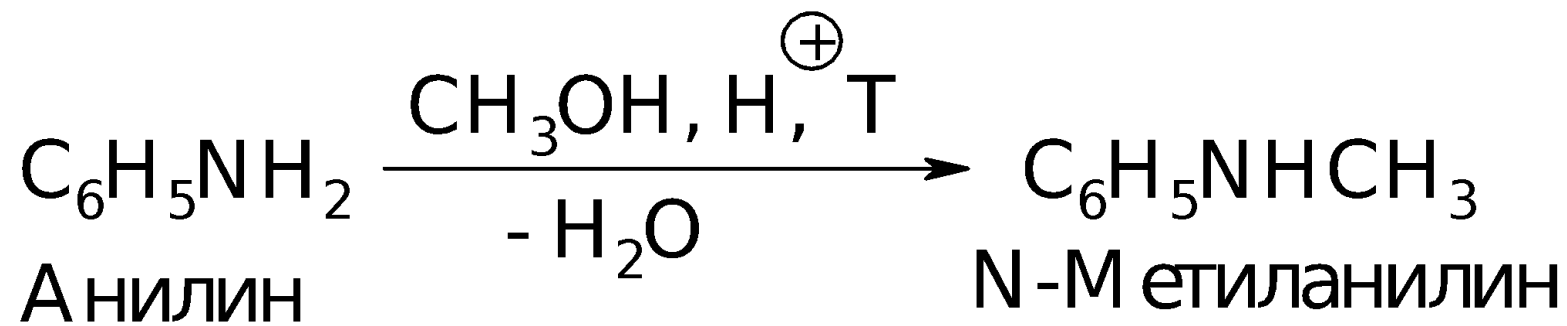
N-М етилацетанилид

N-М етил-N-этиланилин

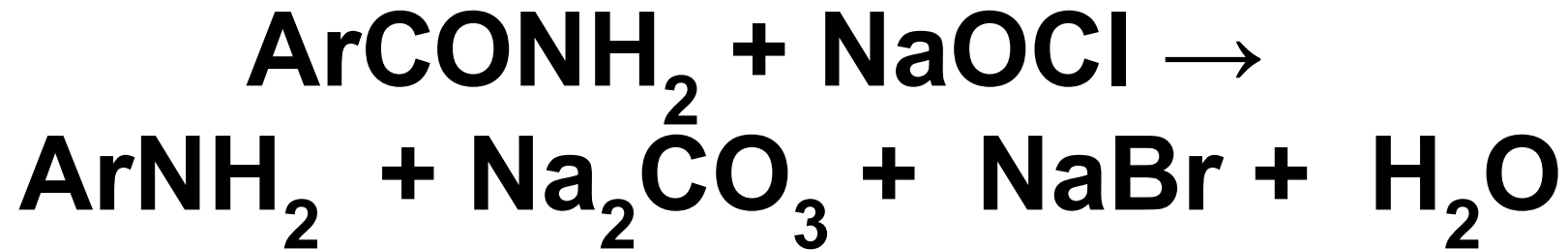
# Восстановительное аминирование



# Аминолиз спиртов



# Расщепление амидов по Гофману (укорачивание цепи)



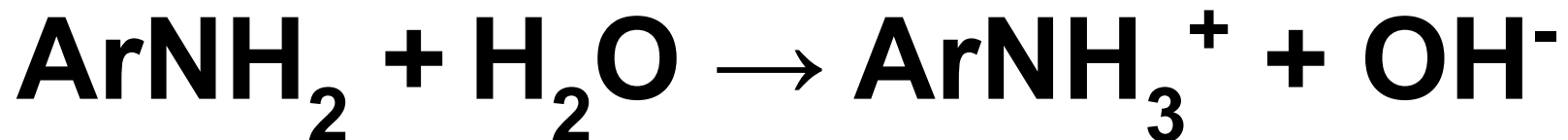
# Физические свойства

- Ароматические амины –  
*жидкости или твердые тела*  
с характерным неприятным  
запахом, сильно *токсичны*
- В воде *растворяются мало*,  
накопление аминогрупп ведет к  
увеличению растворимости

# Химические свойства

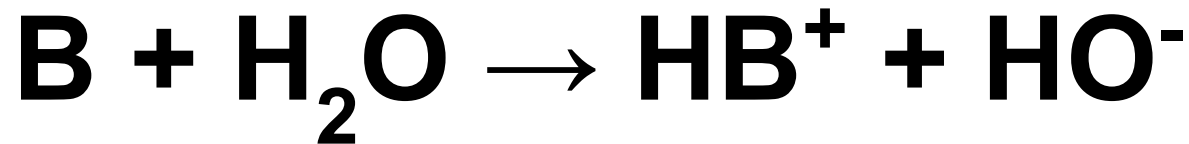
- Амины являются **основаниями**
- Амины способны выступать в качестве **нуклеофильных реагентов**

# Основность аминов



- раствор *лакмуса* окрашивают в *синий цвет*, *фенолфталеина* - в *малиновый*

# Основность



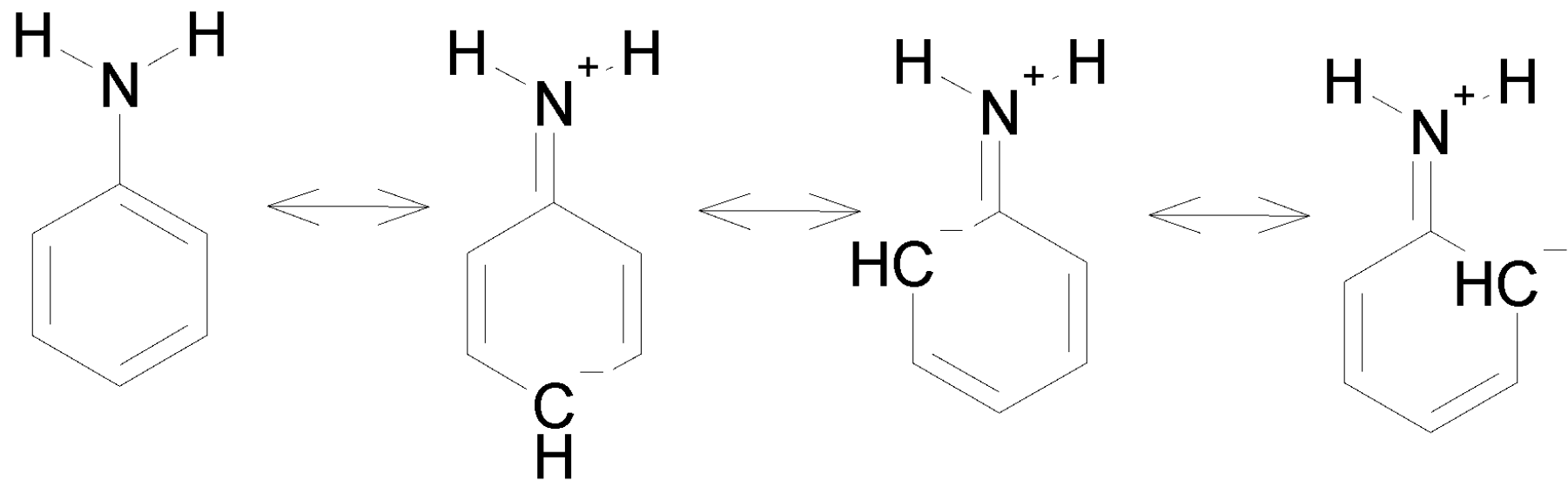
$$[OH^-][HB^+]$$

$$K_b = \frac{[OH^-][HB^+]}{[B]}$$

**Основность аминов**

***Ароматические амины  
менее основны* чем  
алифатические**

# Резонансный или мезомерный эффект



# Основность ( $pK_{BH^+}$ )

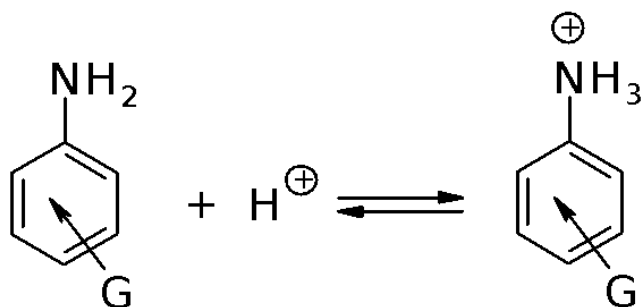
$\text{NH}_3$	9.21		
$\text{CH}_3\text{NH}_2$	10.62	$\text{C}_2\text{H}_5\text{NH}_2$	10.63
$(\text{CH}_3)_2\text{NH}$	10.71	$(\text{C}_2\text{H}_5)_2\text{NH}$	10.98
$(\text{CH}_3)_3\text{N}$	9.76	$(\text{C}_2\text{H}_5)_3\text{N}$	10.65

$\text{PhNH}_2$  4.58

$\text{PhNHCH}_3$  4.85

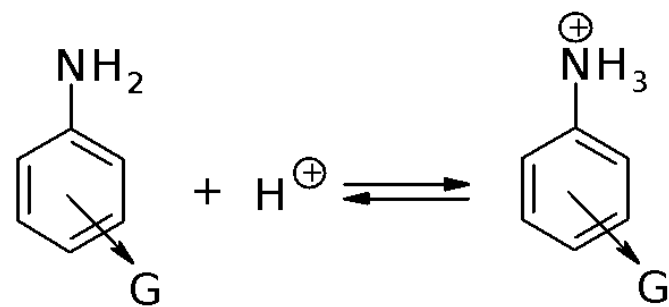
$\text{PhN}(\text{CH}_3)_2$  5.06

# Влияние заместителей на основность ароматических аминов



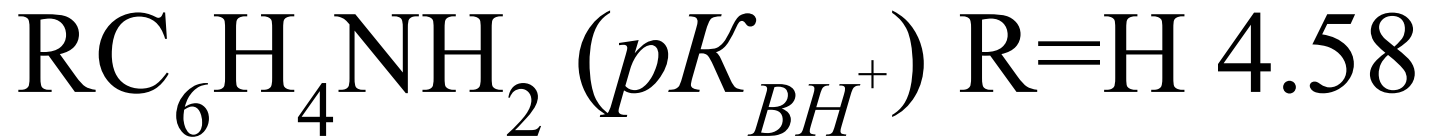
G: -NH<sub>2</sub>, -OCH<sub>3</sub>, -CH<sub>3</sub>

G-электронодорная группа,  
способствует распределению  
положительного заряда, ста-  
билизирует анилиний-ион,  
увеличивает основность



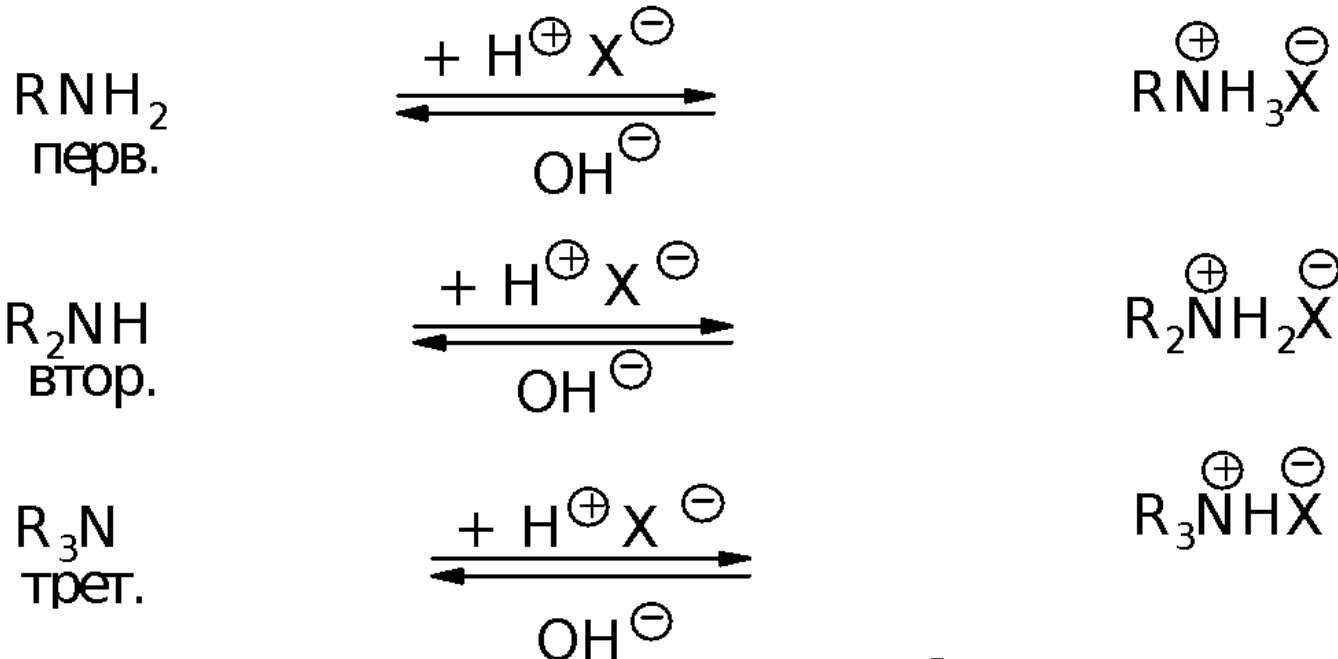
G: -NH<sub>3</sub>, -COOH, -NO<sub>2</sub>

G-электроноакцепторная  
группа, дестабилизирует анили-  
ний-ион, уменьшает основность



R	CH <sub>3</sub>	Cl	OH	NH <sub>2</sub>
<i>опто-</i>	4.45	2.64	4.74	4.71
<i>мета-</i>	2.72	3.5	4.3	4.98
<i>пара-</i>	5.10	3.98	5.65	6.16

# Взаимодействие с кислотами



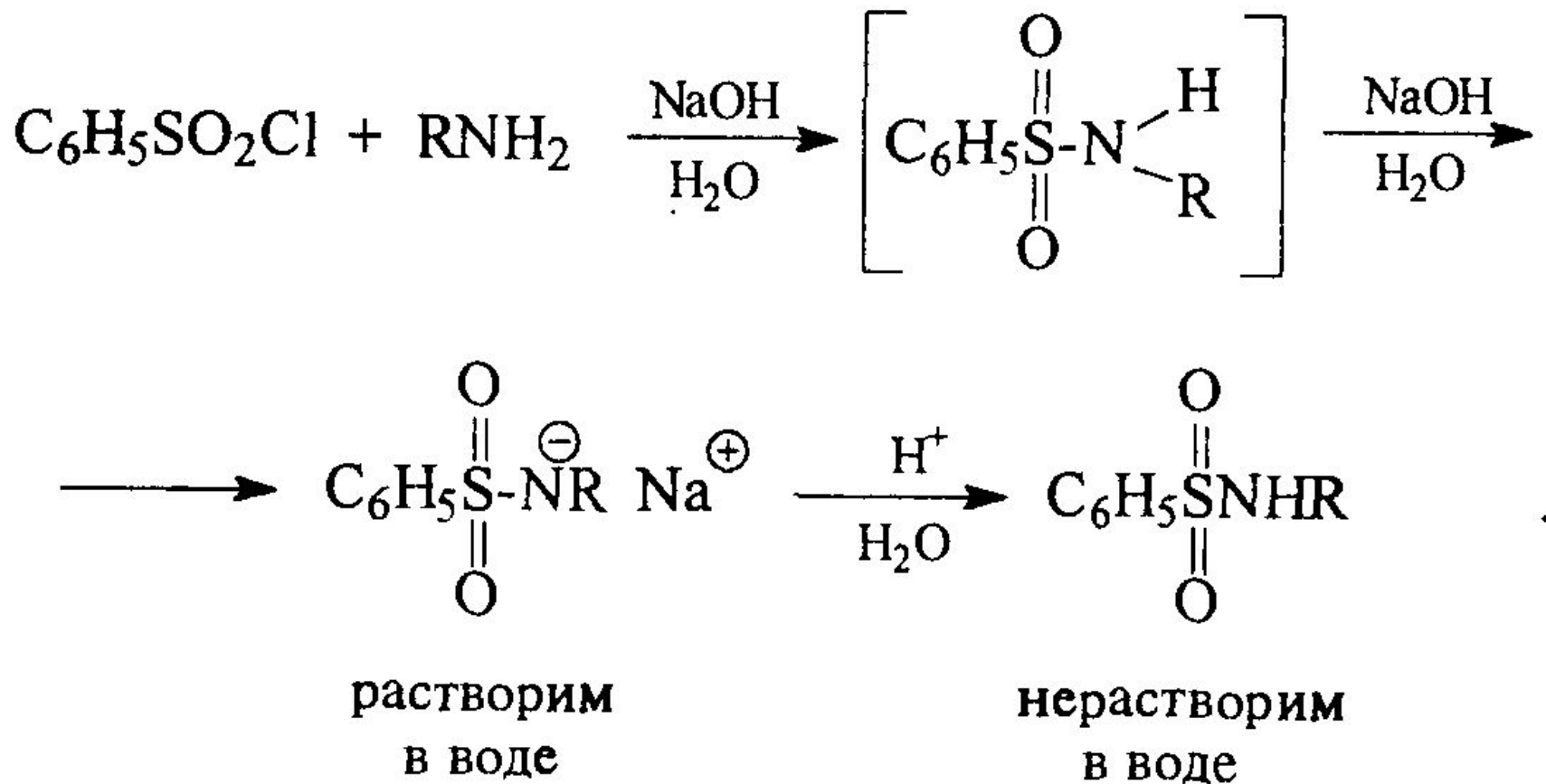
Не растворимы  
в воде

где  $\text{X}$  -  $\text{Cl}^\ominus$ ,  $\text{NO}_3^\ominus$ ,  $\text{OSO}_3\text{H}^\ominus$

Соли - ионные соединения. Растворимы в воде, не растворимы в неполярных растворителях

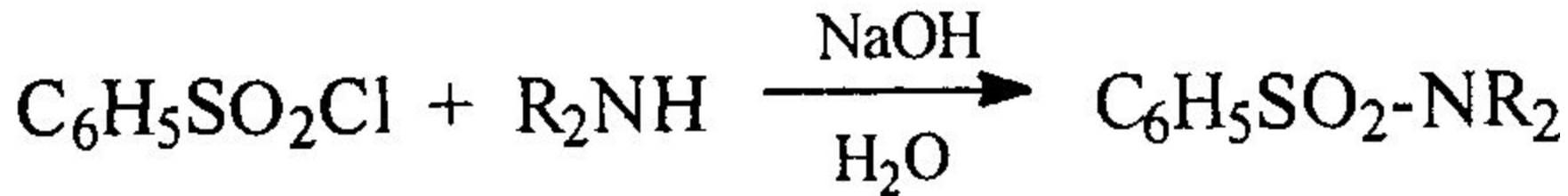
# Проба Хинсберга

- Первичные амины

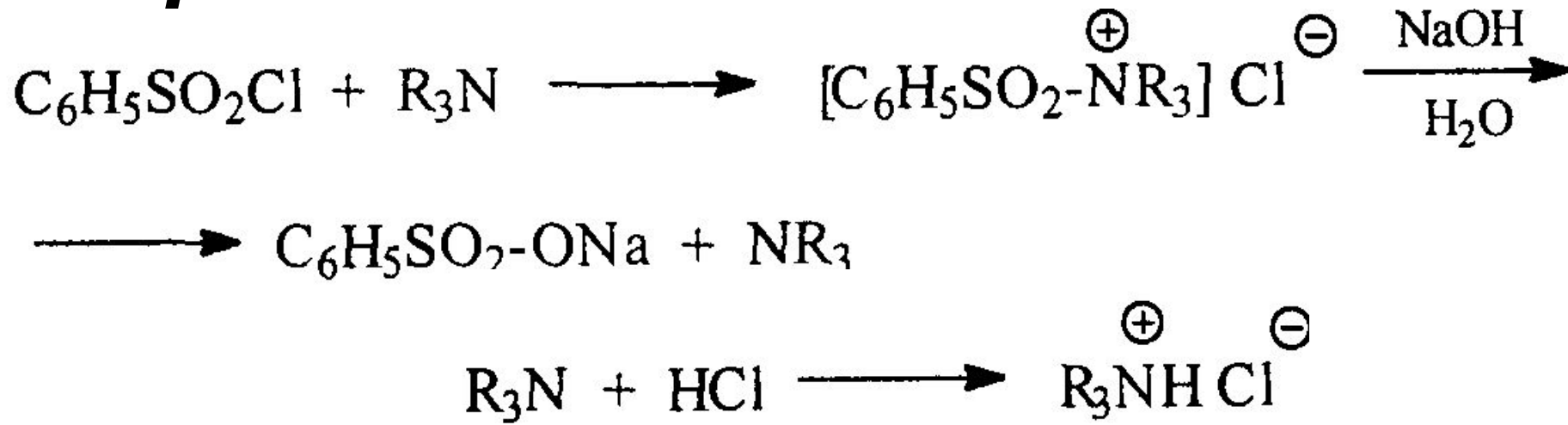


# Проба Хинсберга

- *Вторичные амины*



- *Третичные амины*



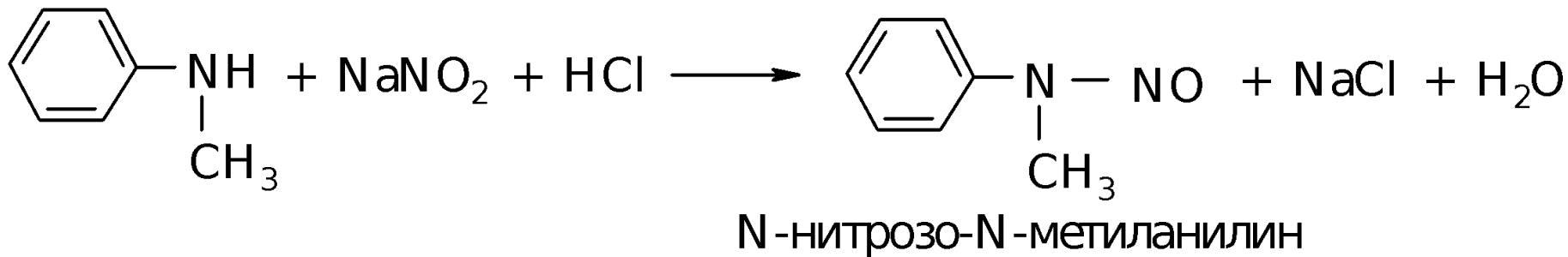
# Ароматические амины

- Первичные при взаимодействии с азотистой кислотой дают соли диазония:



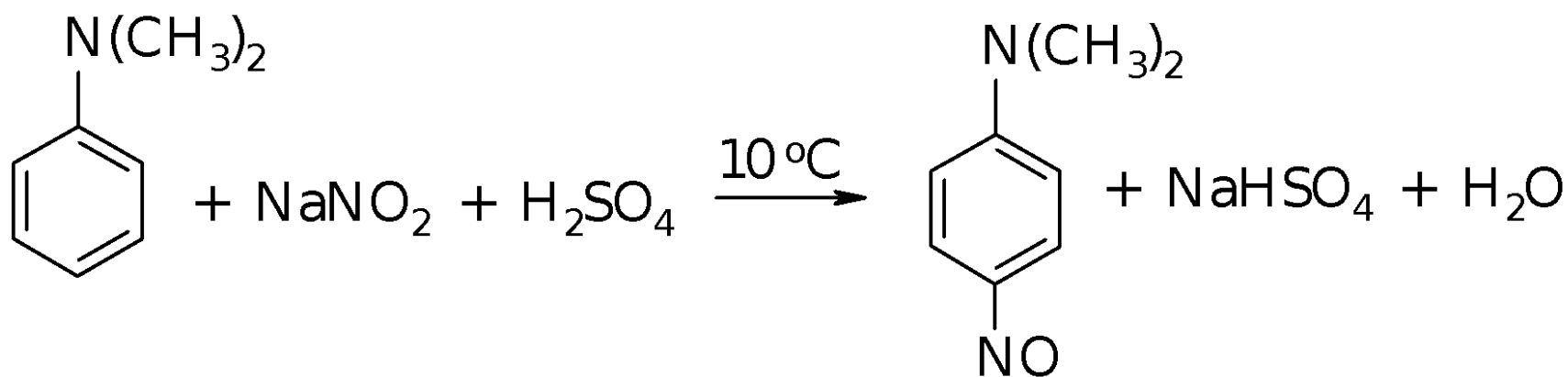
# Ароматические амины

- Вторичные при взаимодействии с азотистой кислотой образуют N-нитрозосоединения



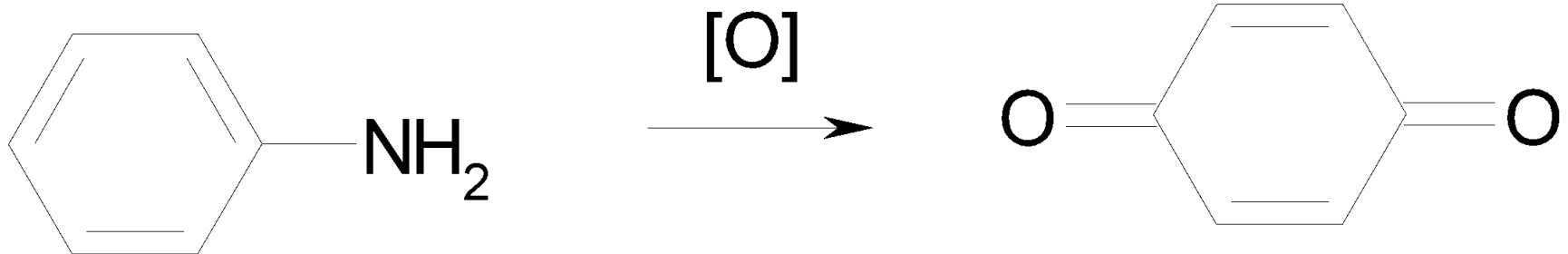
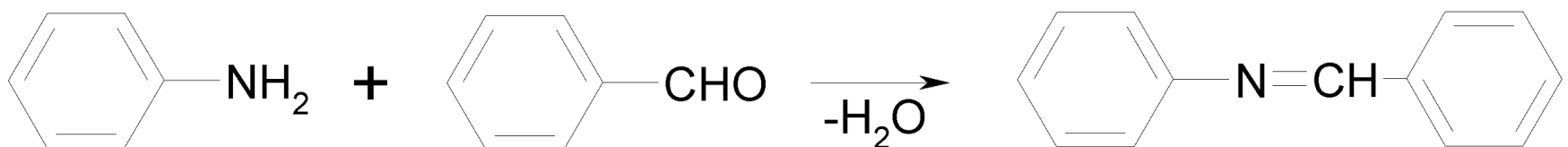
# Ароматические амины

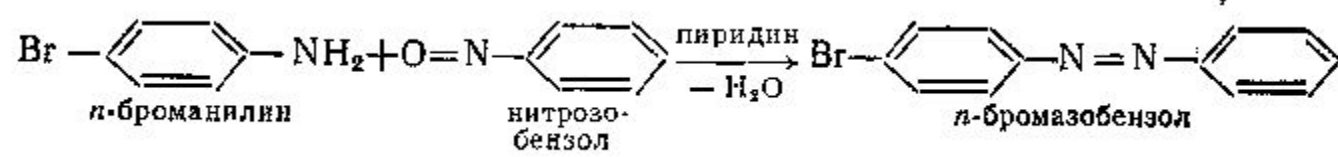
- Третичные при взаимодействии с азотистой кислотой образуют ароматические нитрозосоединения



*p*-Нитрозо-*N,N*-диметиланилин

# Ароматические амины

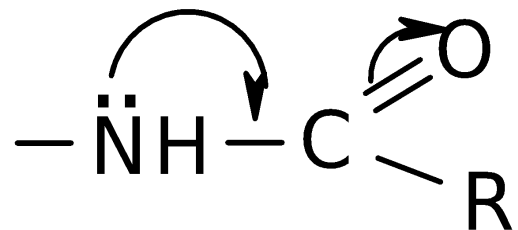




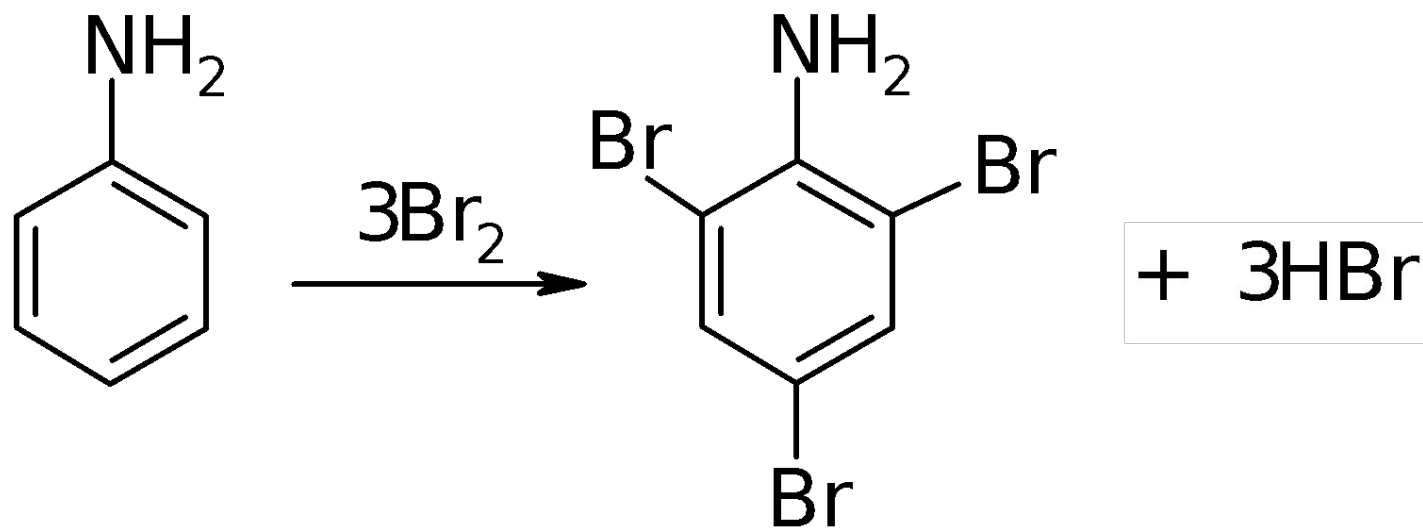
# **Замещение в кольце ароматических аминов**

# Ориентанты

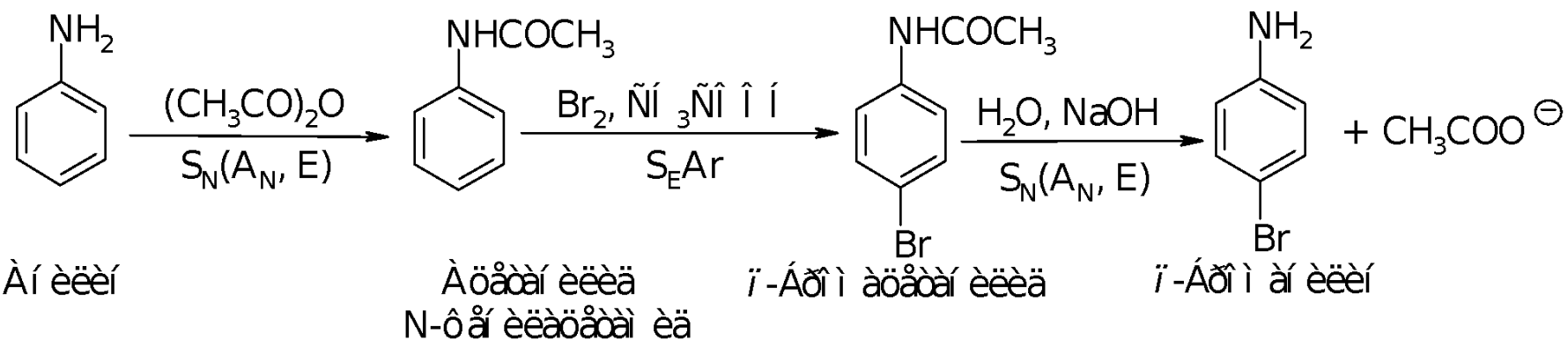
$-\ddot{\text{N}}\text{H}_2$ ,  $-\ddot{\text{N}}\text{HR}$ ,  $-\ddot{\text{N}}\text{R}_2$



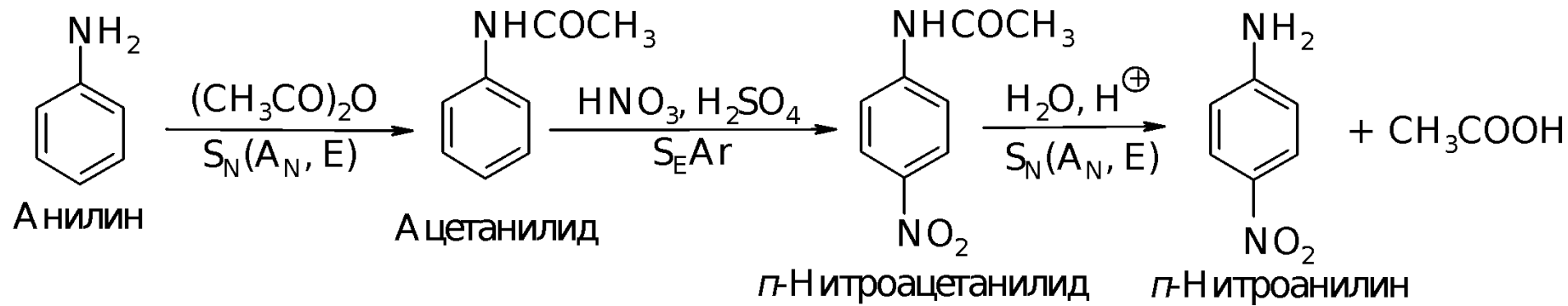
# Галогенирование



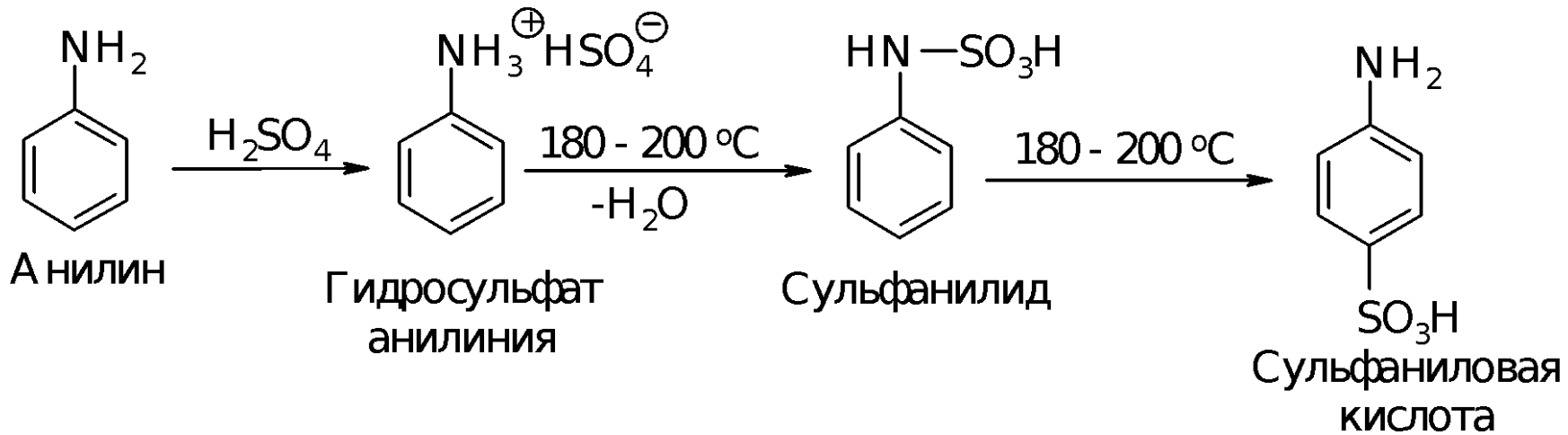
# Галогенирование



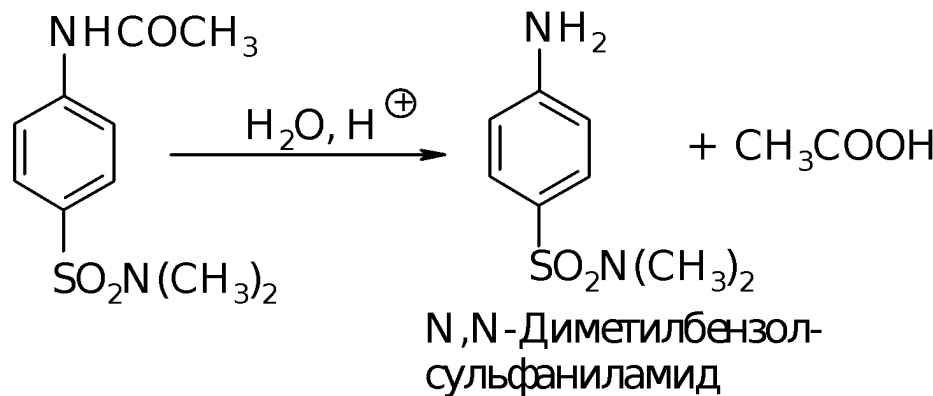
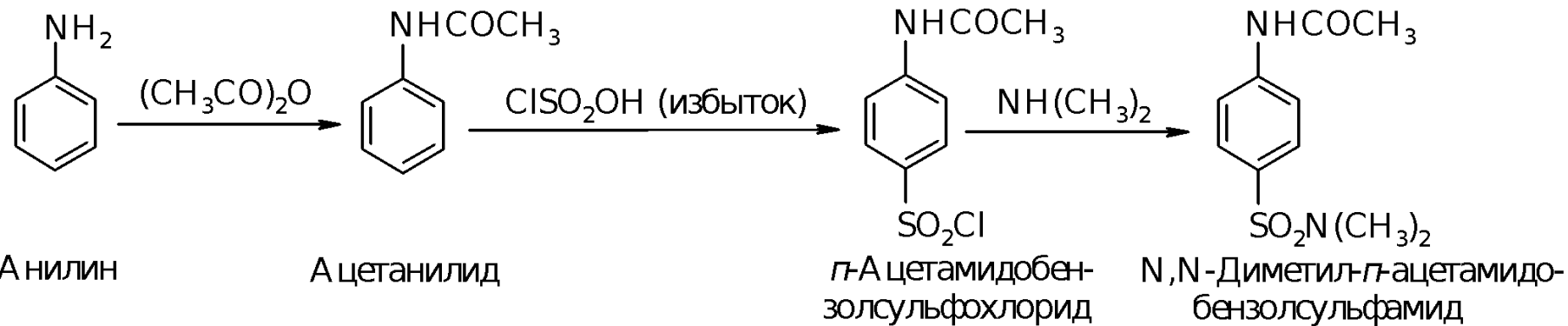
# Нитрование



# Сульфирование



# Сульфаниламиды



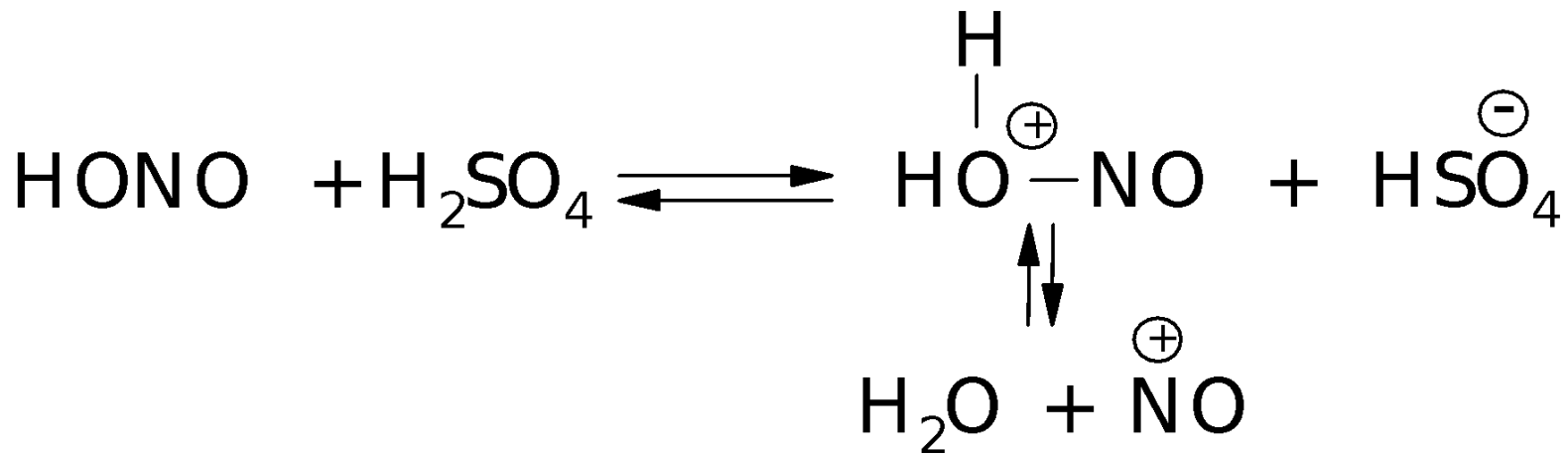
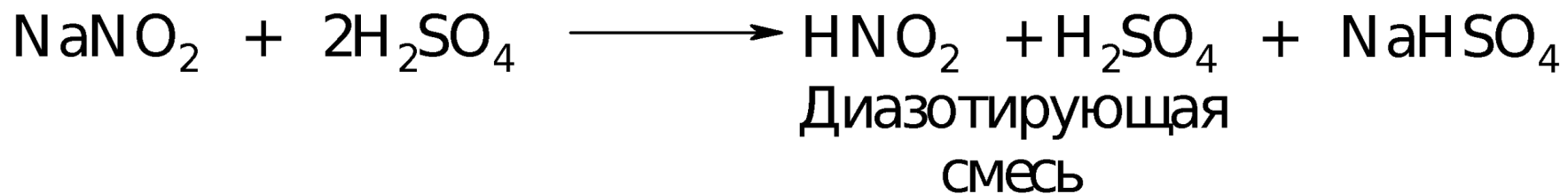
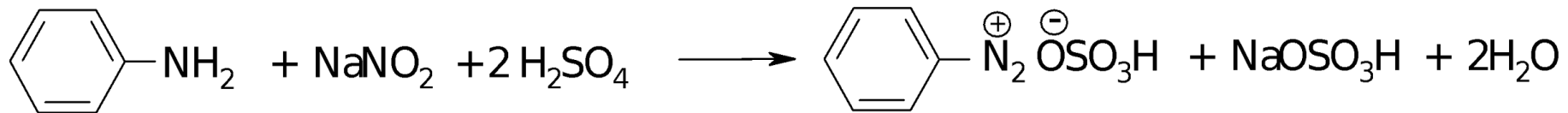
# **Диазосоединения**

## **Соли диазония**

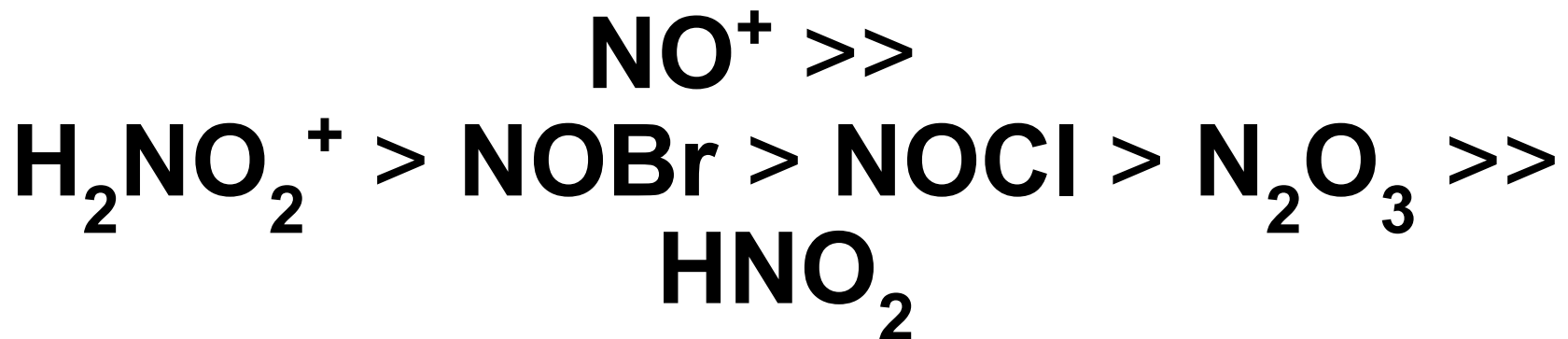
# Диазосоединения

- В которых группа  $-\text{N}_2-$  связана с углеводородным радикалом и неуглеводородным радикалом  $X$
- $\text{Ar}-\text{N}_2\text{X}$ , где  $X = \text{Br}, \text{Cl}, \text{NO}_3,$   
 $\text{HSO}_4$  - соли диазония
- $\text{Ar}-\text{N}_2\text{OH}$  - диазогидрат

# Получение

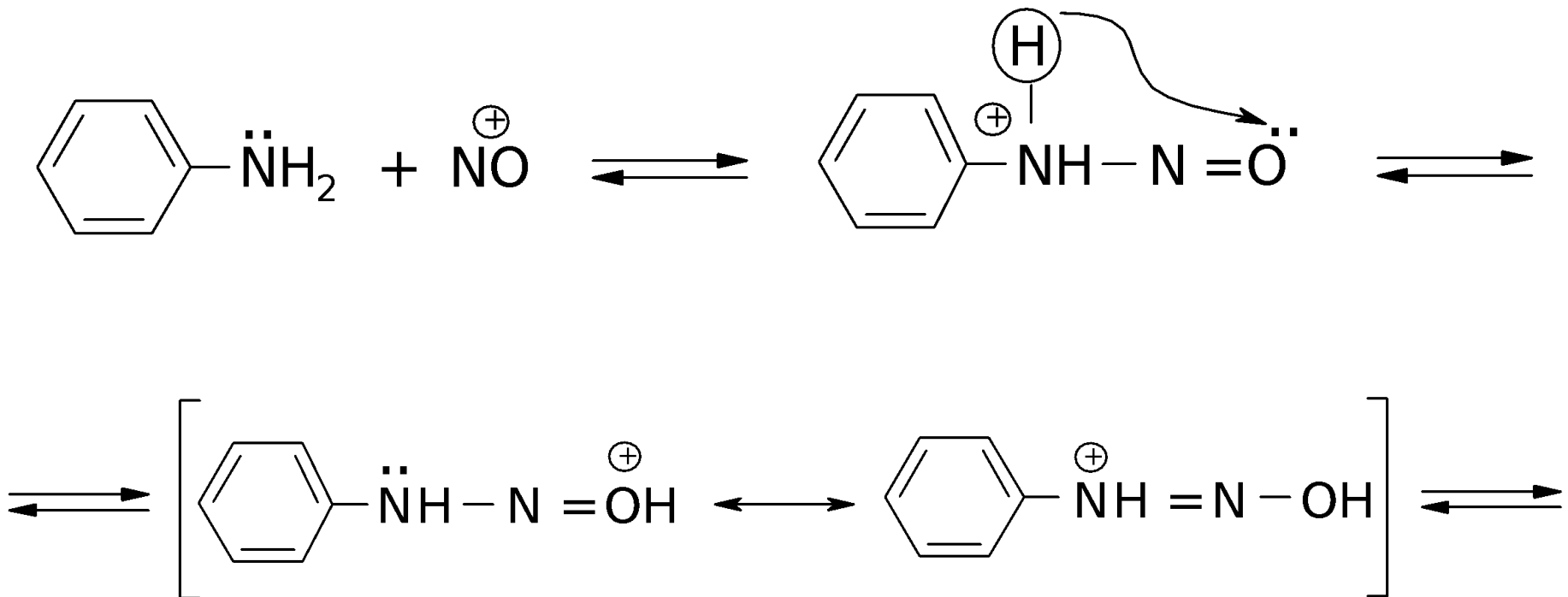


# Нитрозирующие агенты

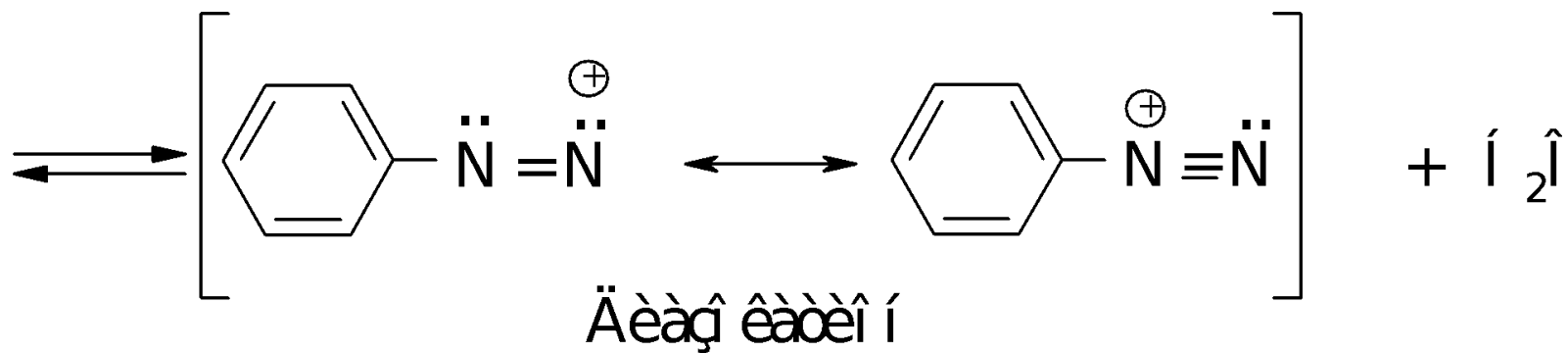
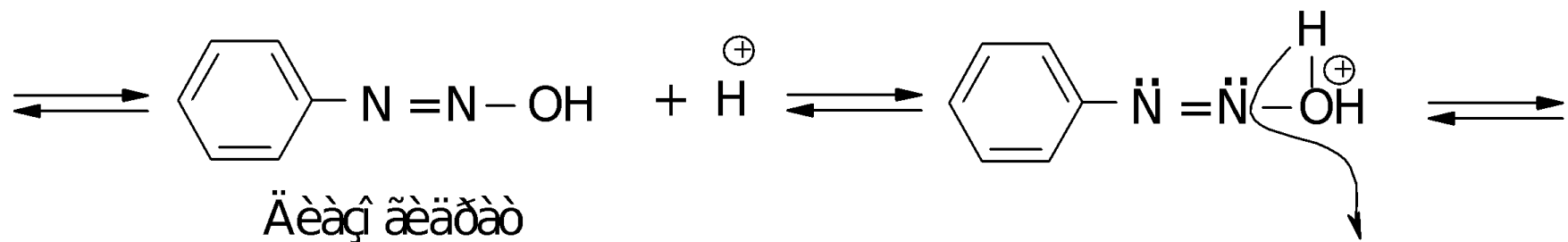


- В неводных растворах - алкилнитриты
- Для малоосновных аминов – нитрозилсерная кислота

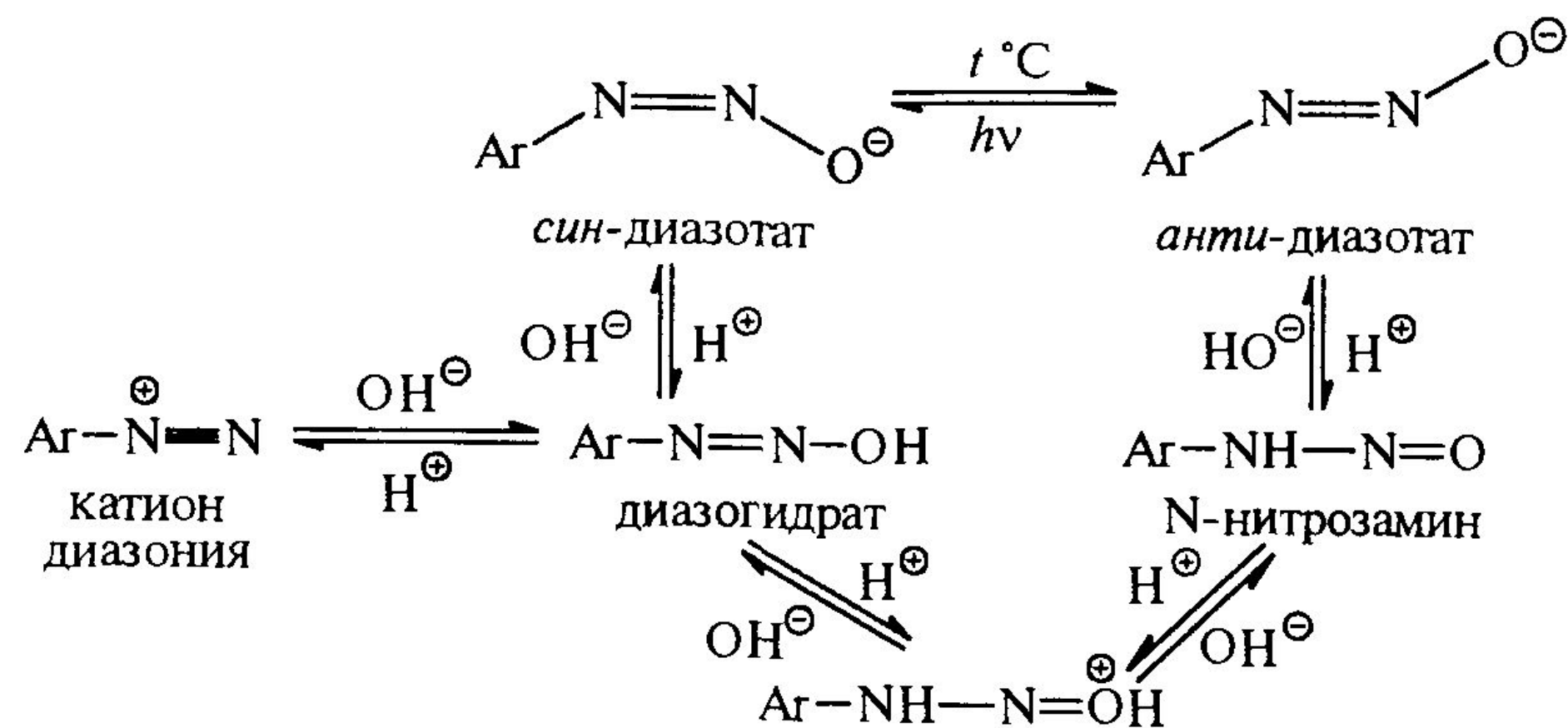
# Механизм



# Механизм



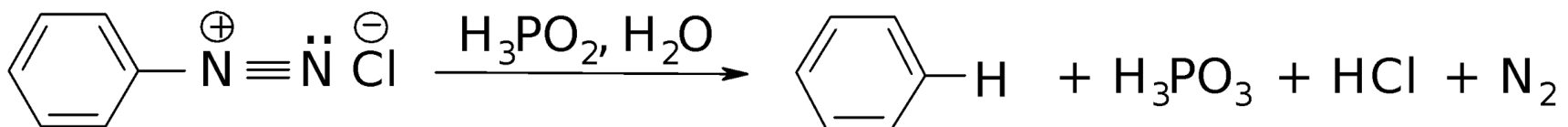
# Формы диазосоединений



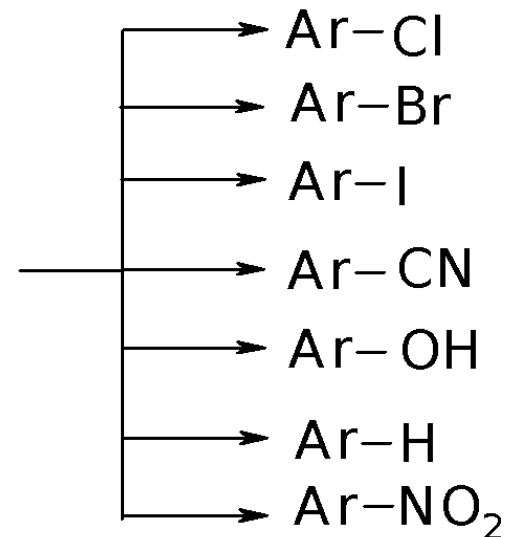
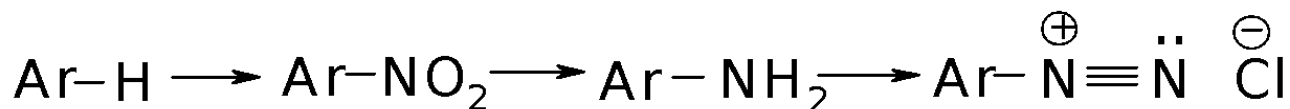
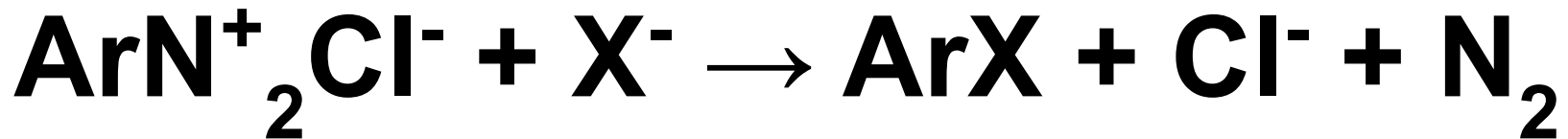
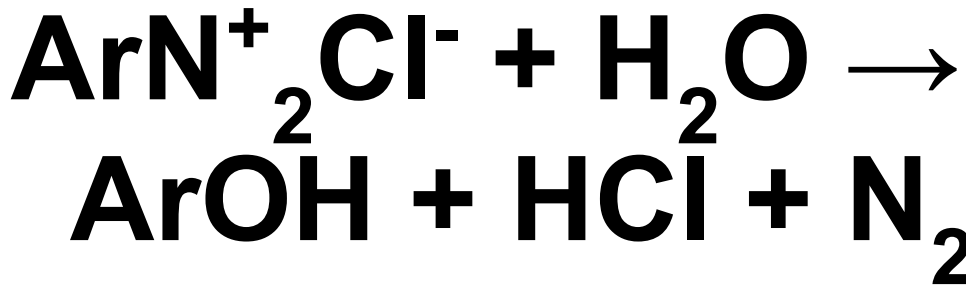
# **Свойства солей диазония**

# Реакции с выделением азота

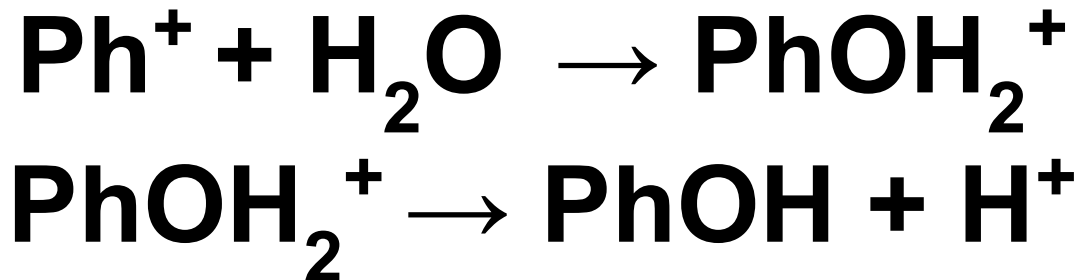
- **Восстановление** фосфорноватистой кислотой (или щелочным раствором формальдегида)

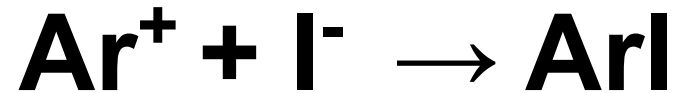
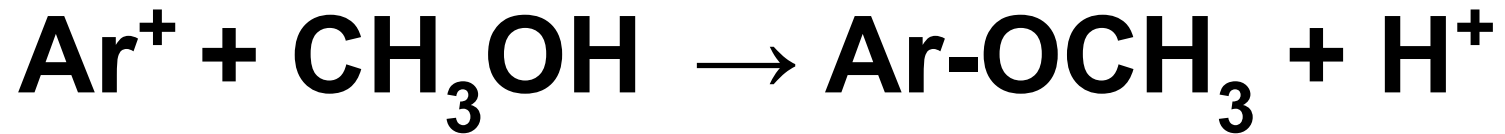


# Реакции с выделением азота

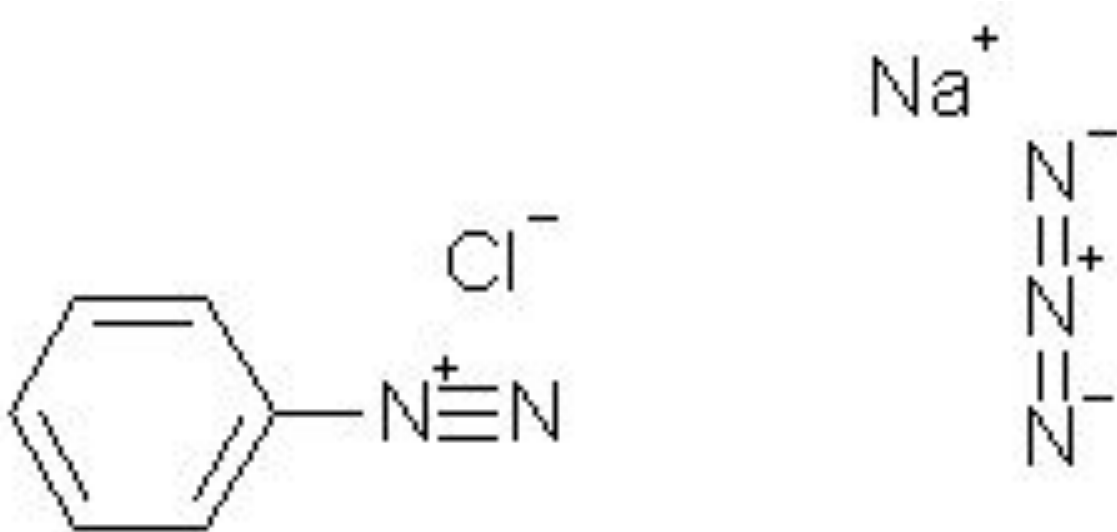


$S_N1Ar$

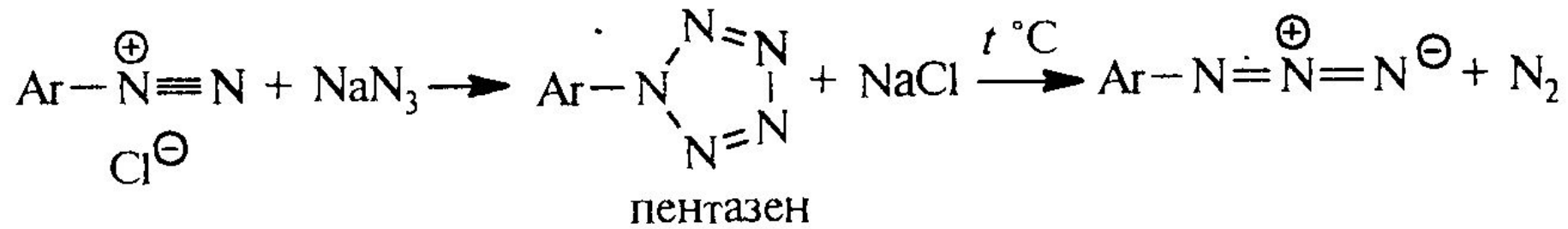




# Замещение на азидогруппу



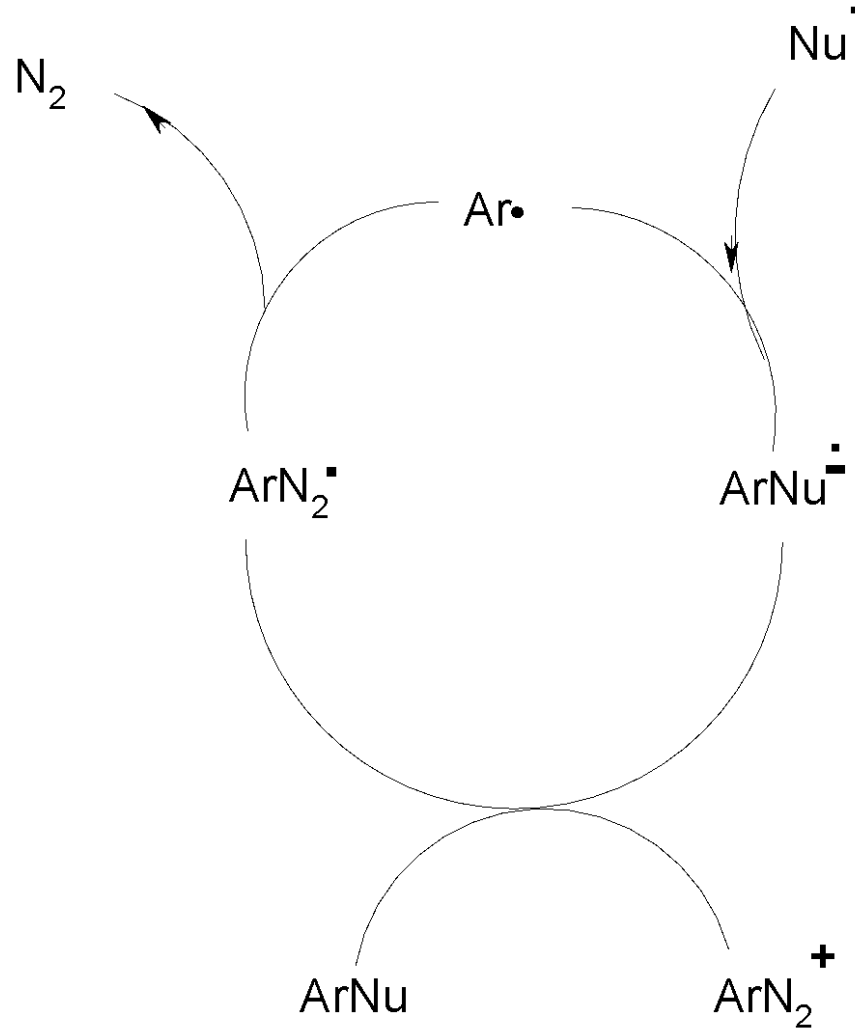
# Замещение на азидогруппу



# $S_N1Ar$

- 1) *Скорость* не зависит от  $[Nu]$
- 2) *Влияние заместителей* в ароматическом кольце
- 3)  $Ar^{15}N^+ \equiv N \leftrightarrow ArN^+ \equiv N^{15}$

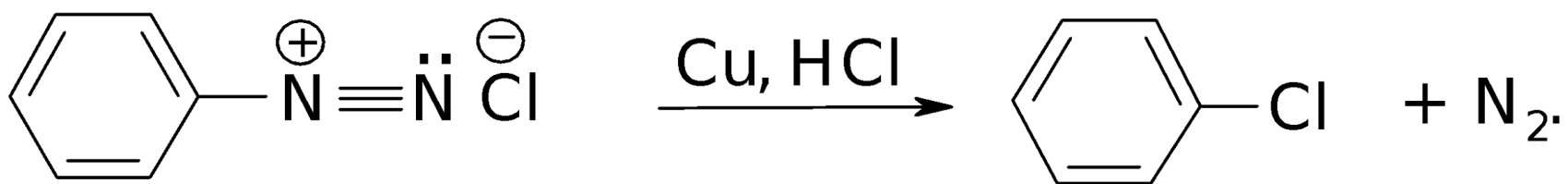
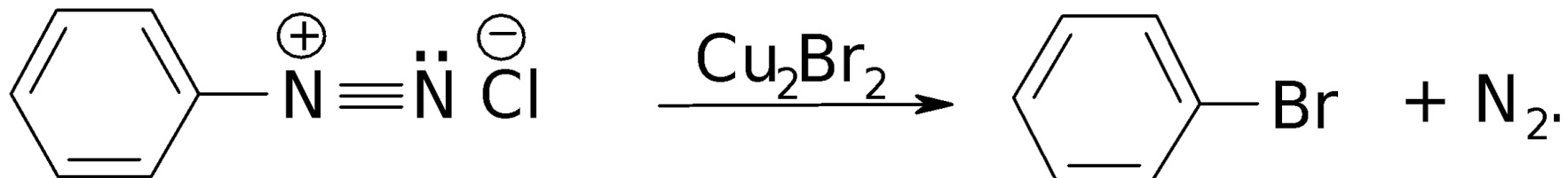
# Катализ ( $S_{RN}$ )



# Реакции замещения на галоген

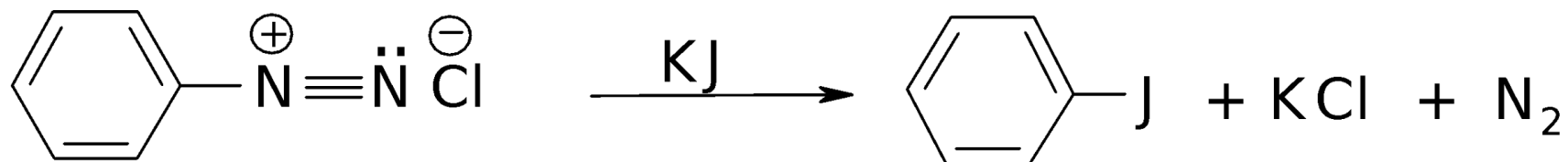
- Реакции с использованием галогенида меди (I) называются реакциями **Зандмейера**
- Реакции с использованием металлической меди называются реакциями **Гаттермана**

# Реакции замещения на галоген

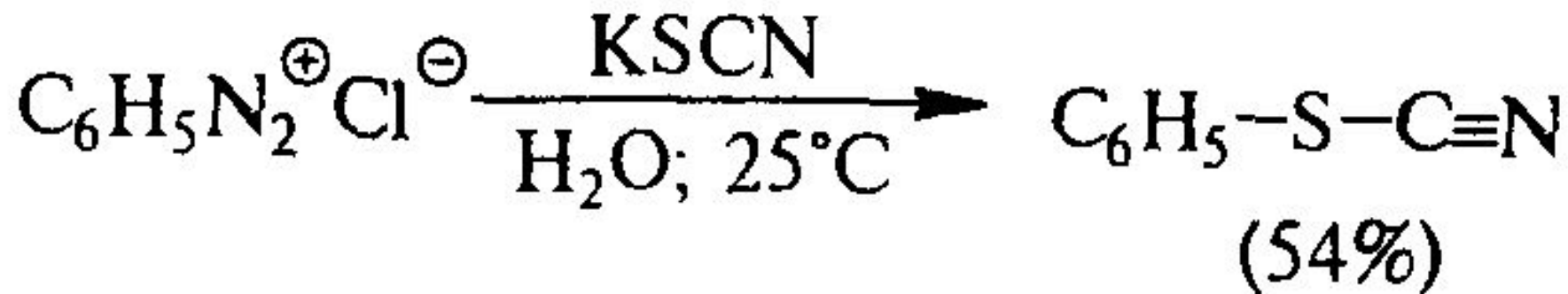


# Реакции замещения на галоген

- Замещение diazogруппы на I<sup>−</sup> не требует применения, достаточно действовать на соль diazonия иодидом калия

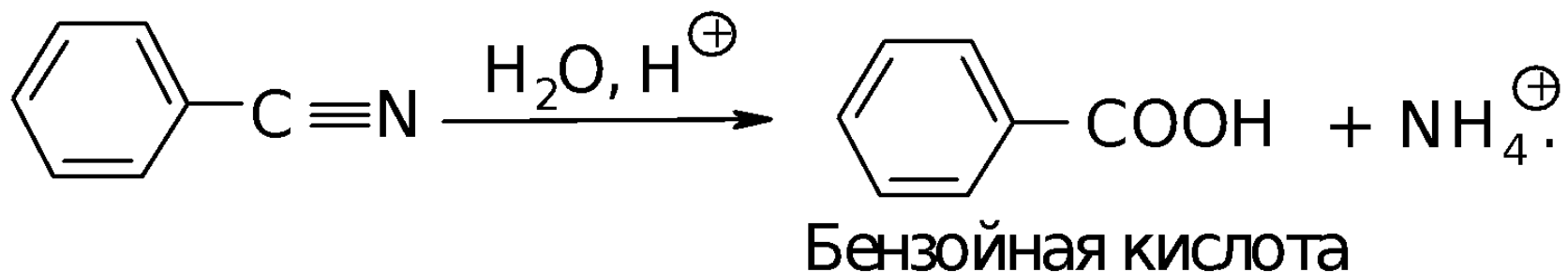
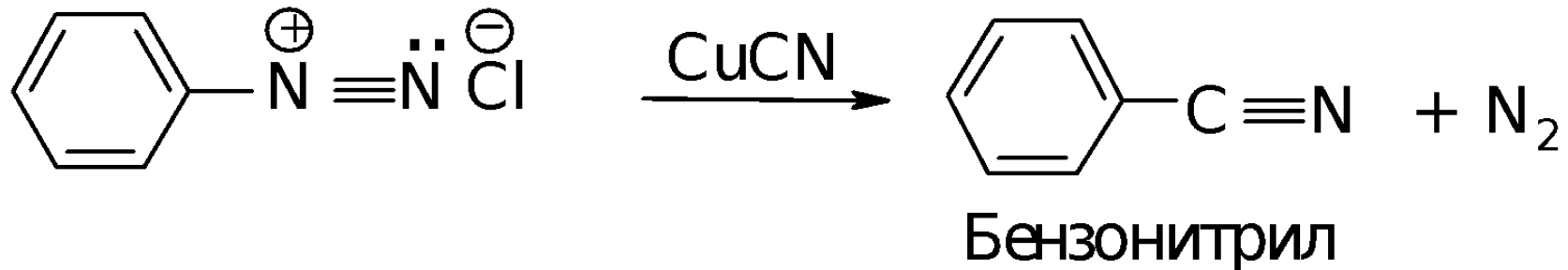


# Реакции замещения на тиоцианат



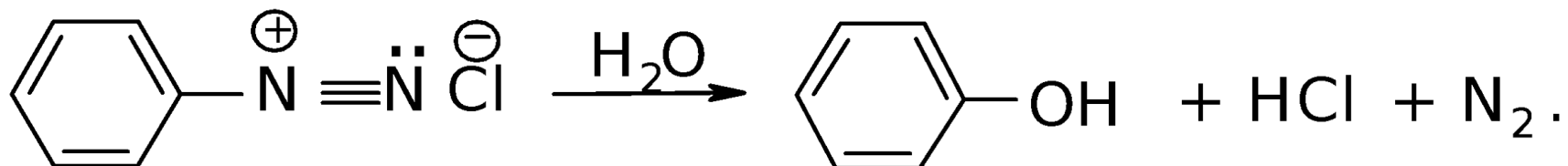
# Замещение на –CN

## (Реакция Зандмейера)

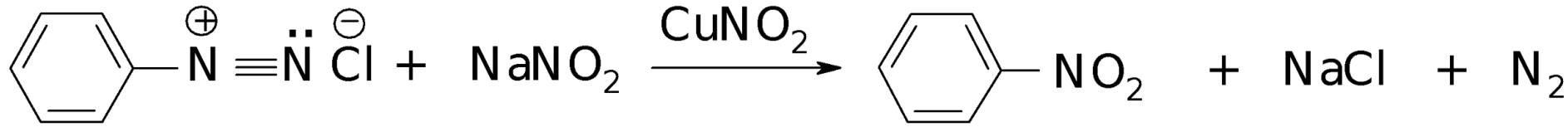


# Замещение на -ОН

- Реакция медленно протекает даже в ледяном растворе
- Соли диазония надо использовать сразу после их приготовления

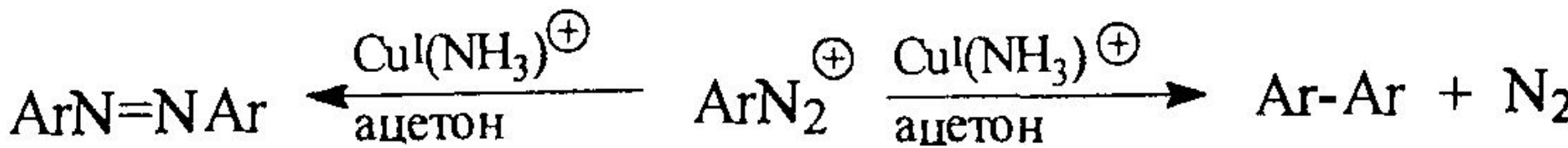


# Замещение на $\text{-NO}_2$ реакция Зандмейера



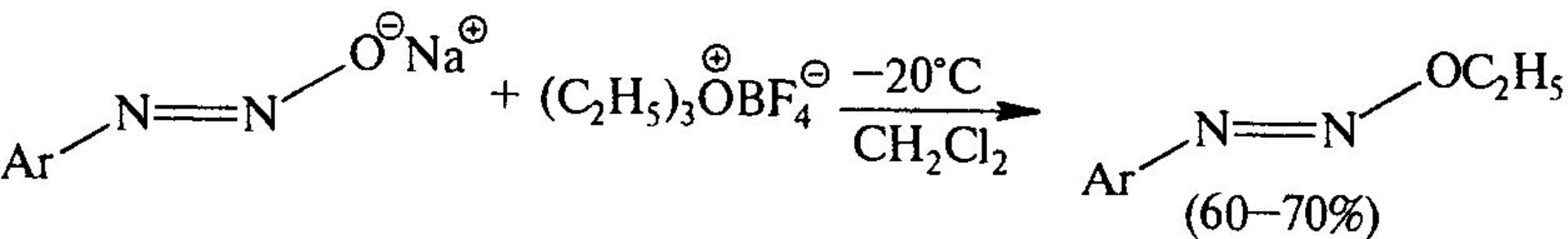
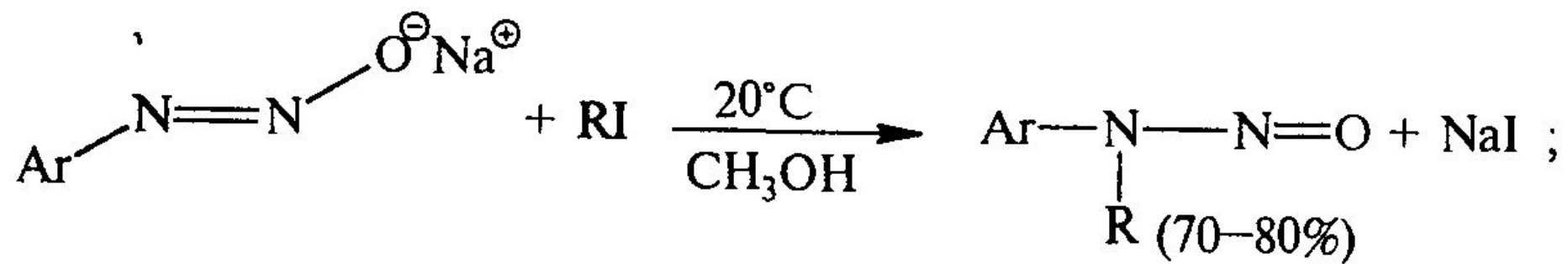
- Нитрит-ион – *амбиидентный* нуклеофил

# Получение биарилов

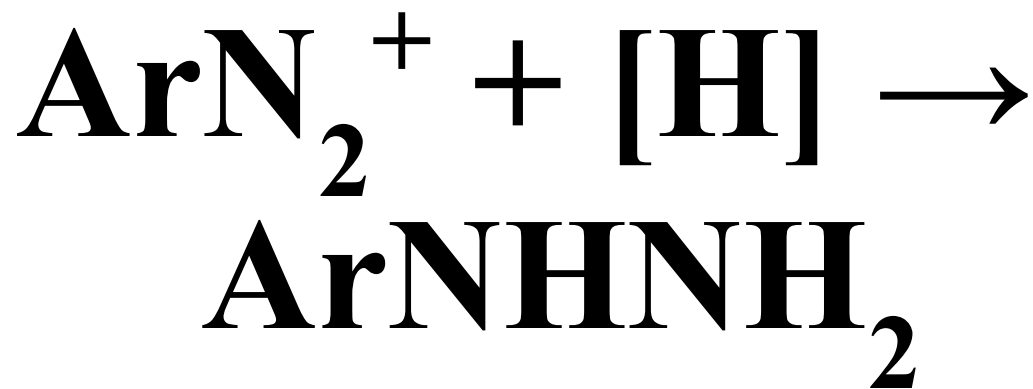


**Реакции солей  
диазония без  
выделения азота**

# Алкилирование



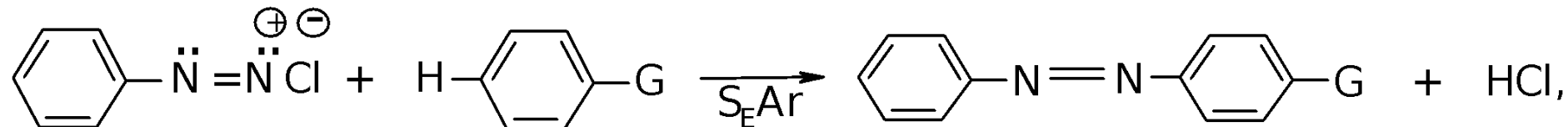
# Свойства диазосоединений



# Азосочетание

- Соли диазония в определенных условиях реагируют с ароматическими соединениями с образованием **азосоединений**  $\text{Ar}-\text{N}=\text{N}-\text{Ar}'$
- Эти реакции называются реакциями **азосочетания**

# Азосочетание

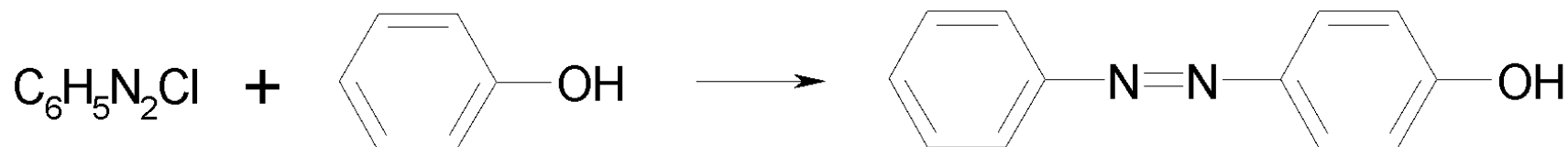


Азогруппа в молекуле реагента и ароматического соединения должны находиться в **одном и том же** положении относительно атома углерода, с которым связана азогруппа.

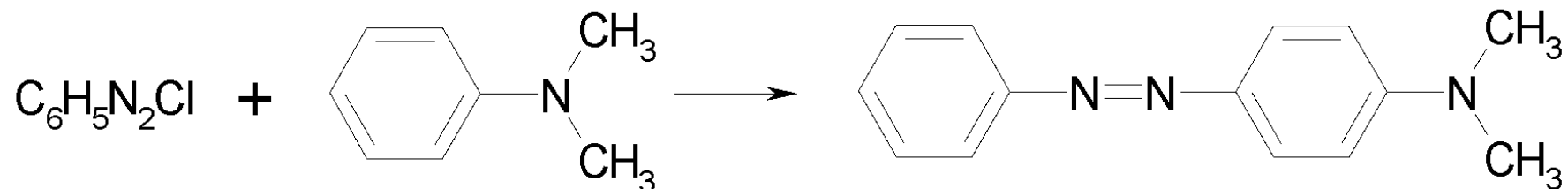
Группа G-вещества должна быть замещена в **одном и том же** положении относительно атома углерода, с которым связана азогруппа.

- Замещение обычно протекает в **p-положение**, если оно занято, сочетание происходит в **o-положение**

# Азосочетание



п-оксиазобензол



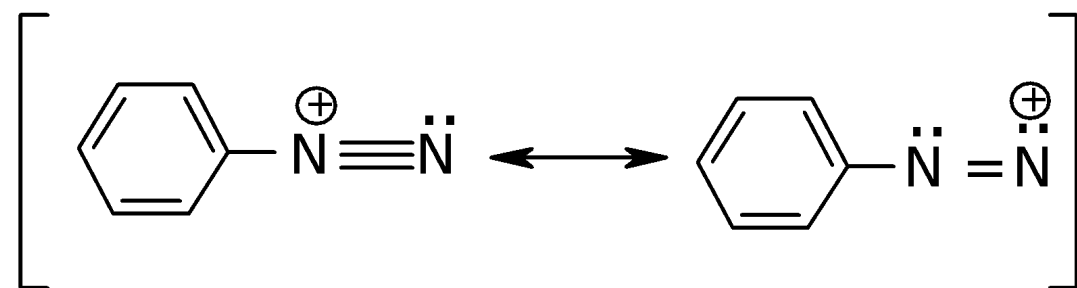
п-диметиламиноазобензол

# Окраска веществ

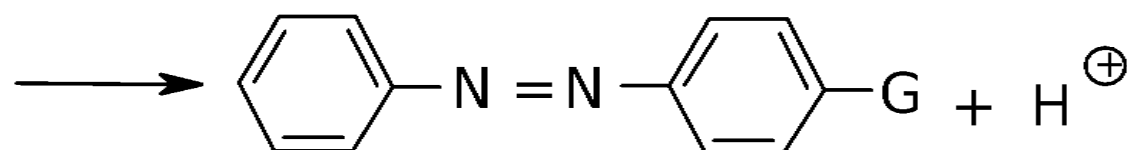
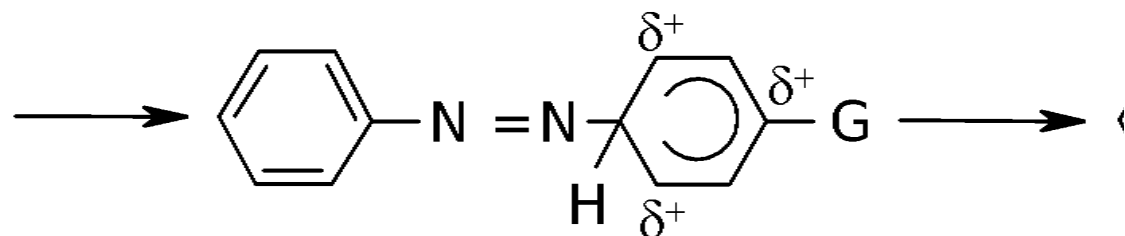
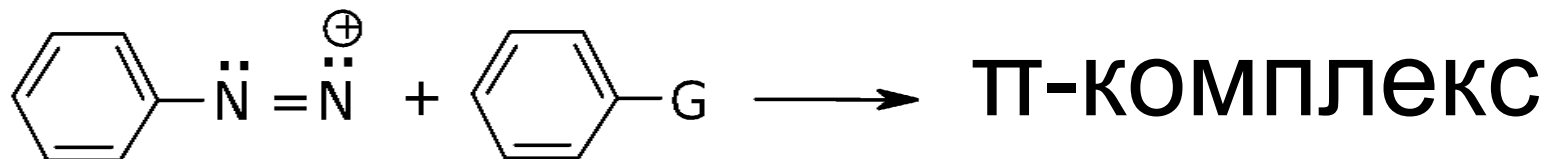
- Хромофорные группы:  
 $>\text{C}=\text{C}<$ ,  $>\text{C}=\text{O}$ ,  $>\text{C}=\text{N}-$ ,  $>\text{C}=\text{S}$ ,  
 $-\text{N}=\text{N}-$ ,  $-\text{NO}_2$   
**хиноидное ядро** и др.
- Ауксохромные группы:  
 $-\text{OH}$ ,  $-\text{NH}_2$ ,  $-\text{N}(\text{CH}_3)_2$ ,  $-\text{NHCH}_3$ ,  
 $-\text{COOH}$ ,  $-\text{SO}_3\text{H}$  и др.

# Механизм реакции

- Электрофильное замещение  
 $S_E Ar$
- Электрофильный агент - ион диазония, очень слабый электрофил

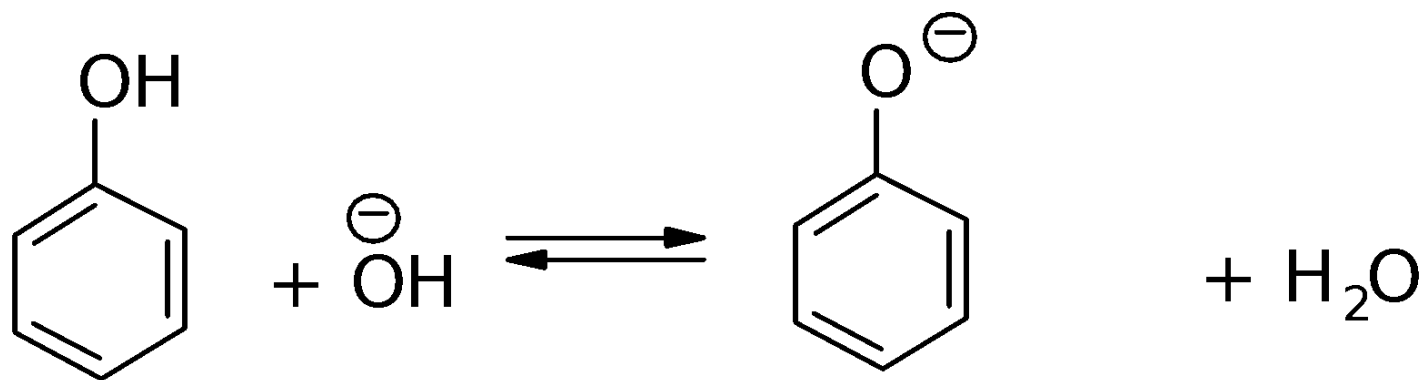


# Механизм реакции



# Сочетание с фенолами

- Ведется в **слабощелочной среде**, при пониженной температуре

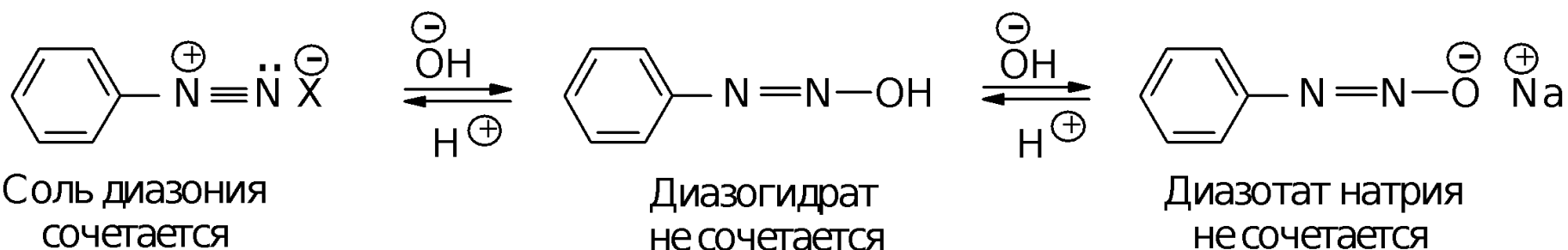


## Менее активный

## Более активный

# Сочетание с фенолами

- В присутствии  $\text{OH}^-$  ион диазония существует в равновесии с неионизированным соединением

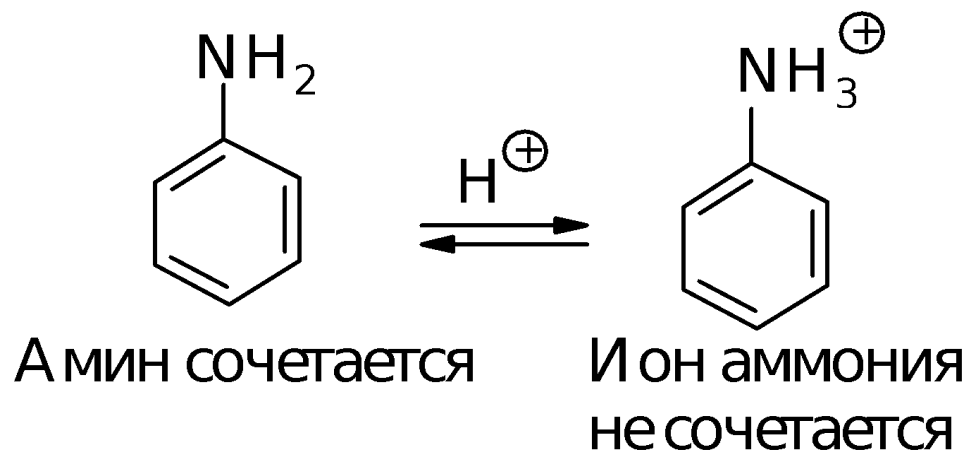


# Сочетание с аминами

- Высокая кислотность среды способствует тому, что diazосоединение полностью находится в виде diaзокатиона

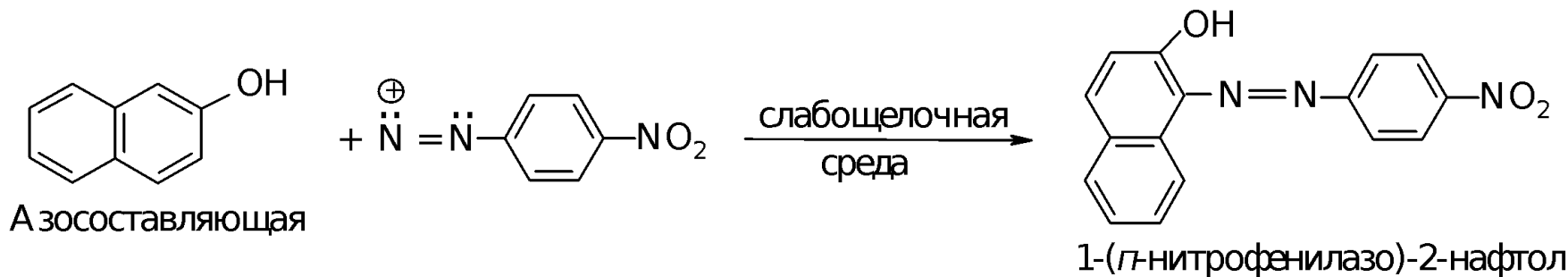
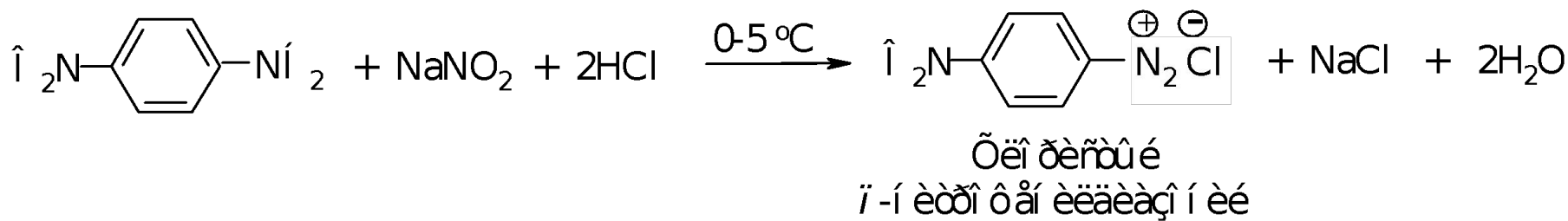
# Сочетание с аминами

- Чем выше кислотность, тем выше доля амина в виде иона аммония

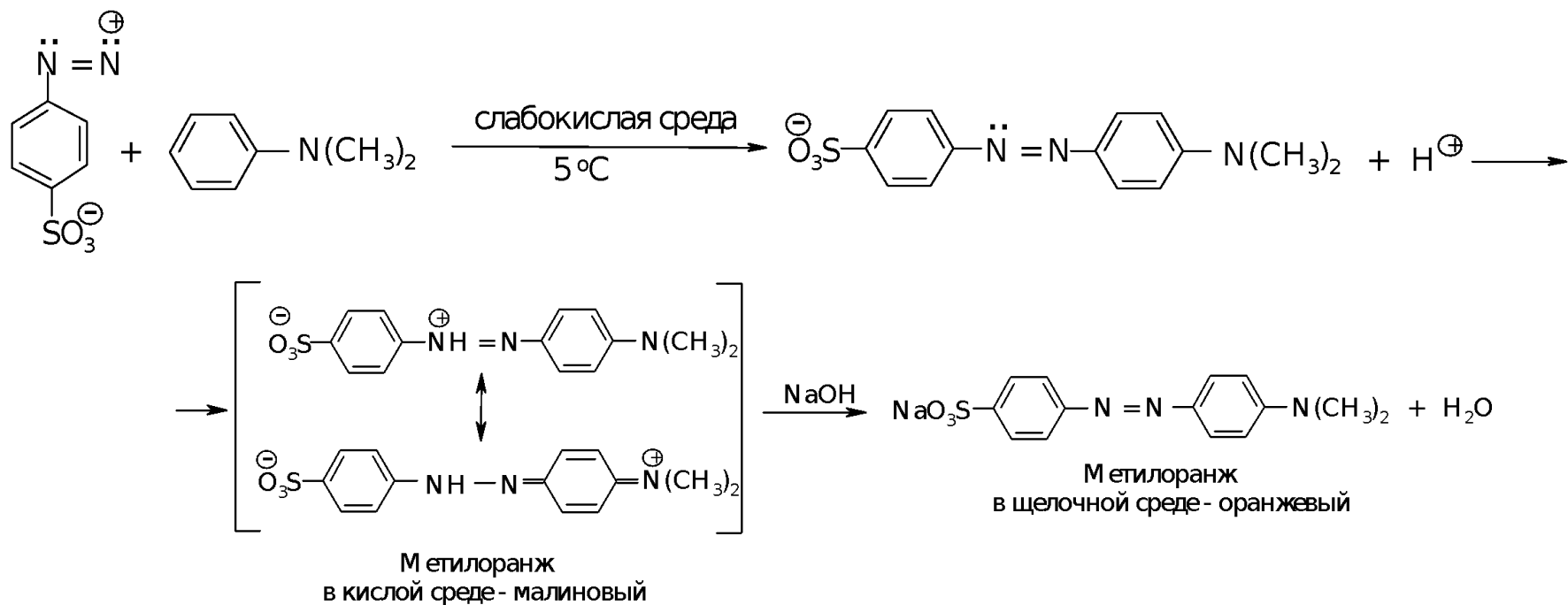
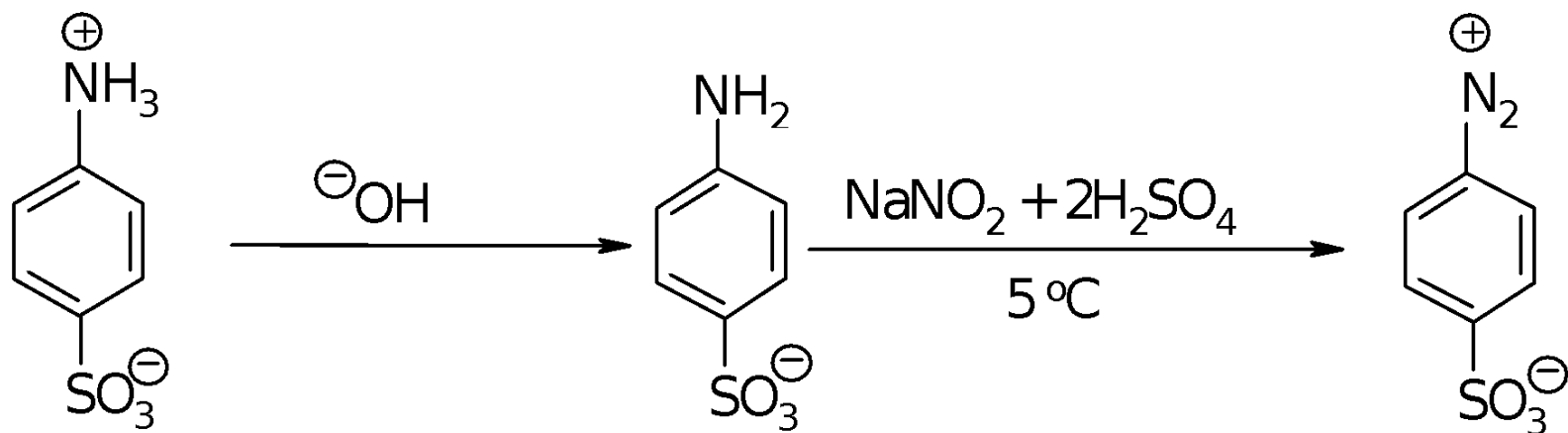


- Среда должна быть **слабокислой**

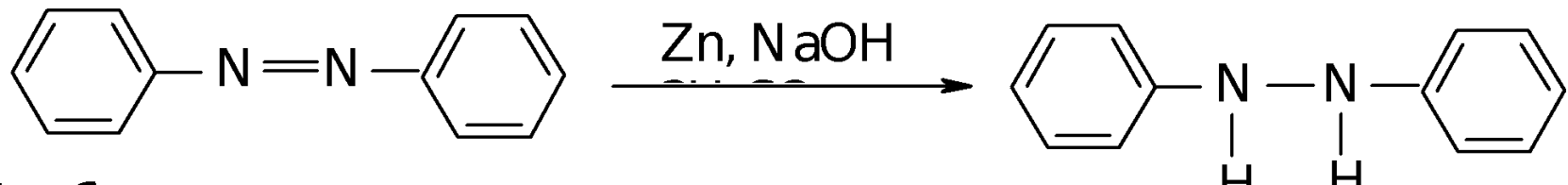
# Синтез п-нитроанилинового красного



# Синтез метилоранжа



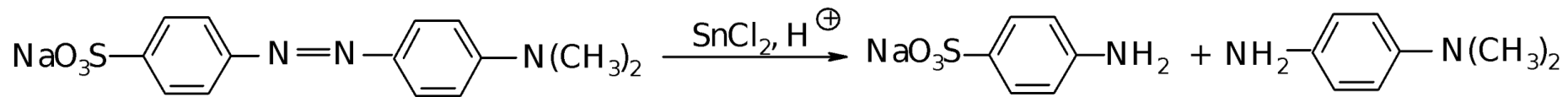
# Восстановление азосоединений



Азобензол  
оранжево красный

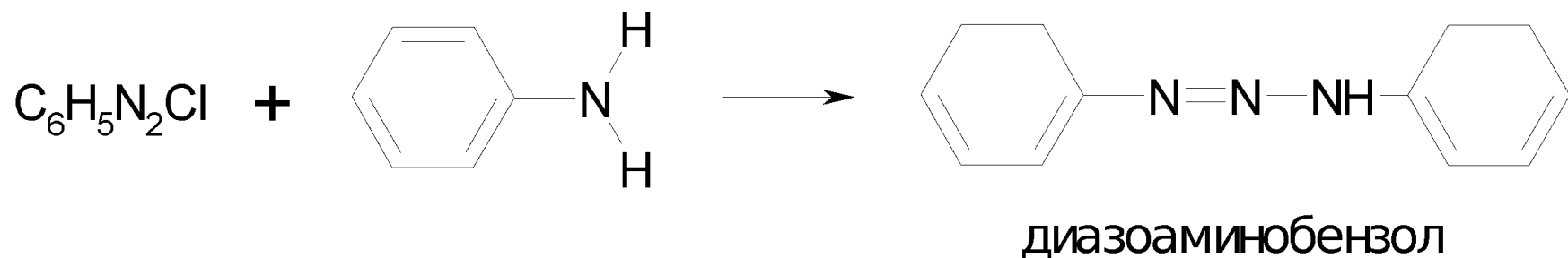
Гидразобензол  
слабо окрашенный

# Восстановление азосоединений

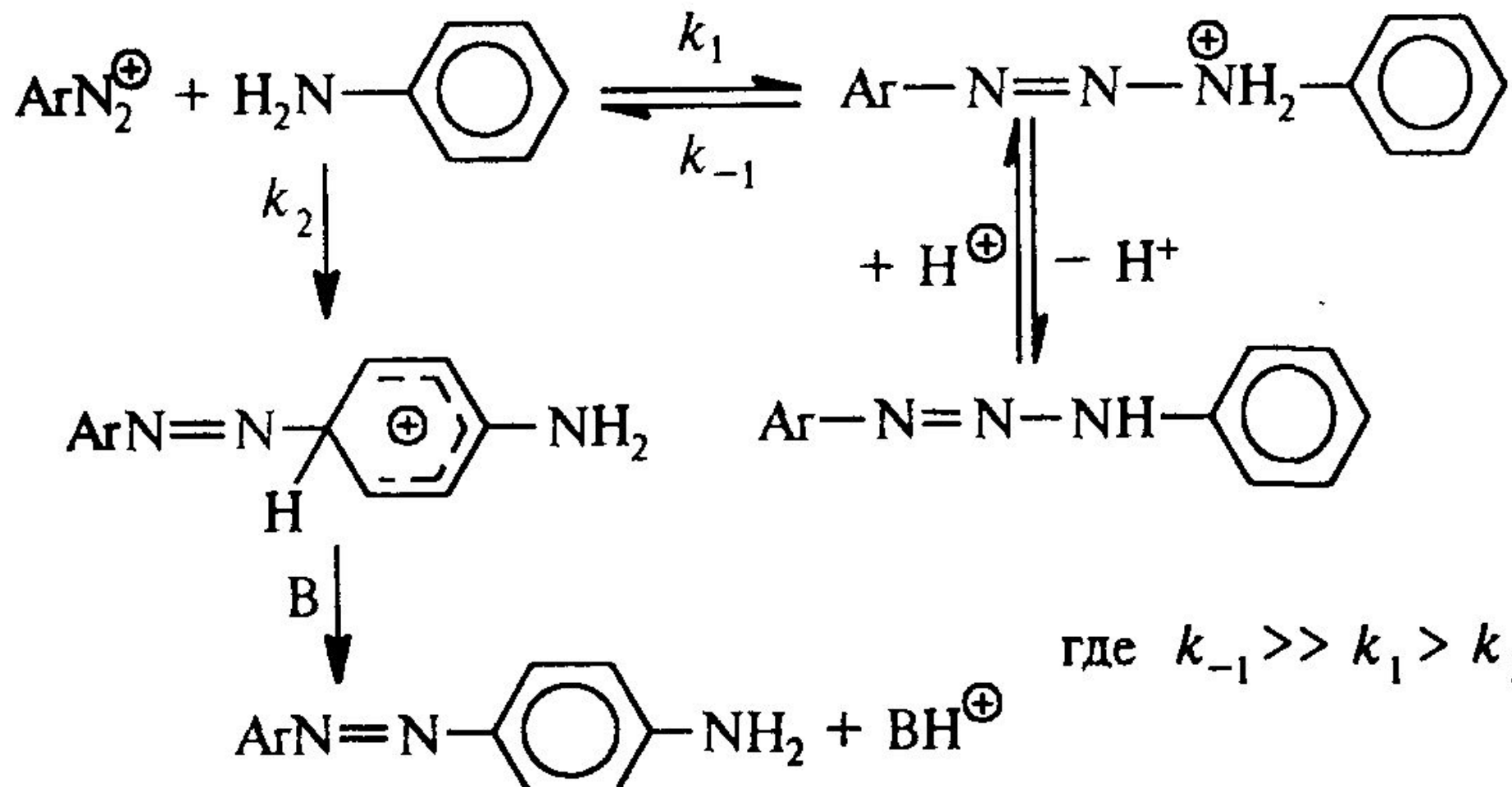


# Свойства диазосоединений

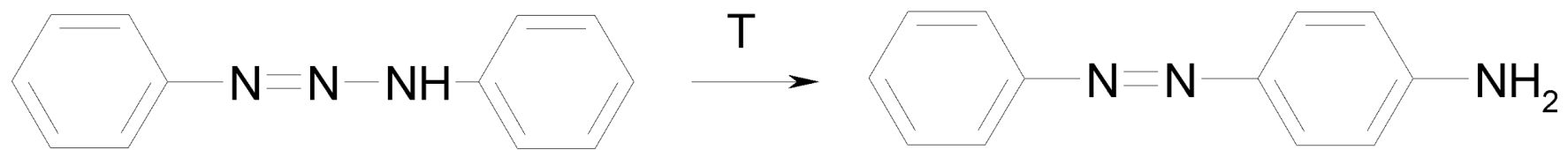
- Для первичных и вторичных ароматических аминов азогруппа вступает не в ароматическое кольцо, а в аминогруппу:



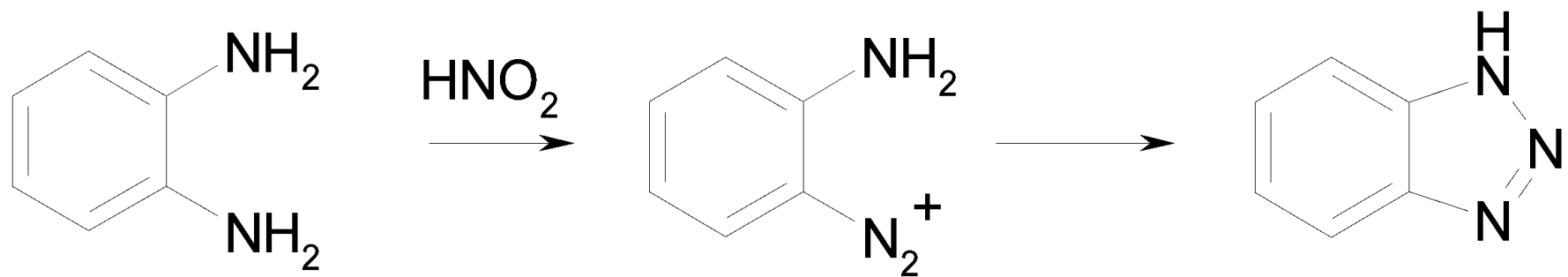
# Свойства диазосоединений



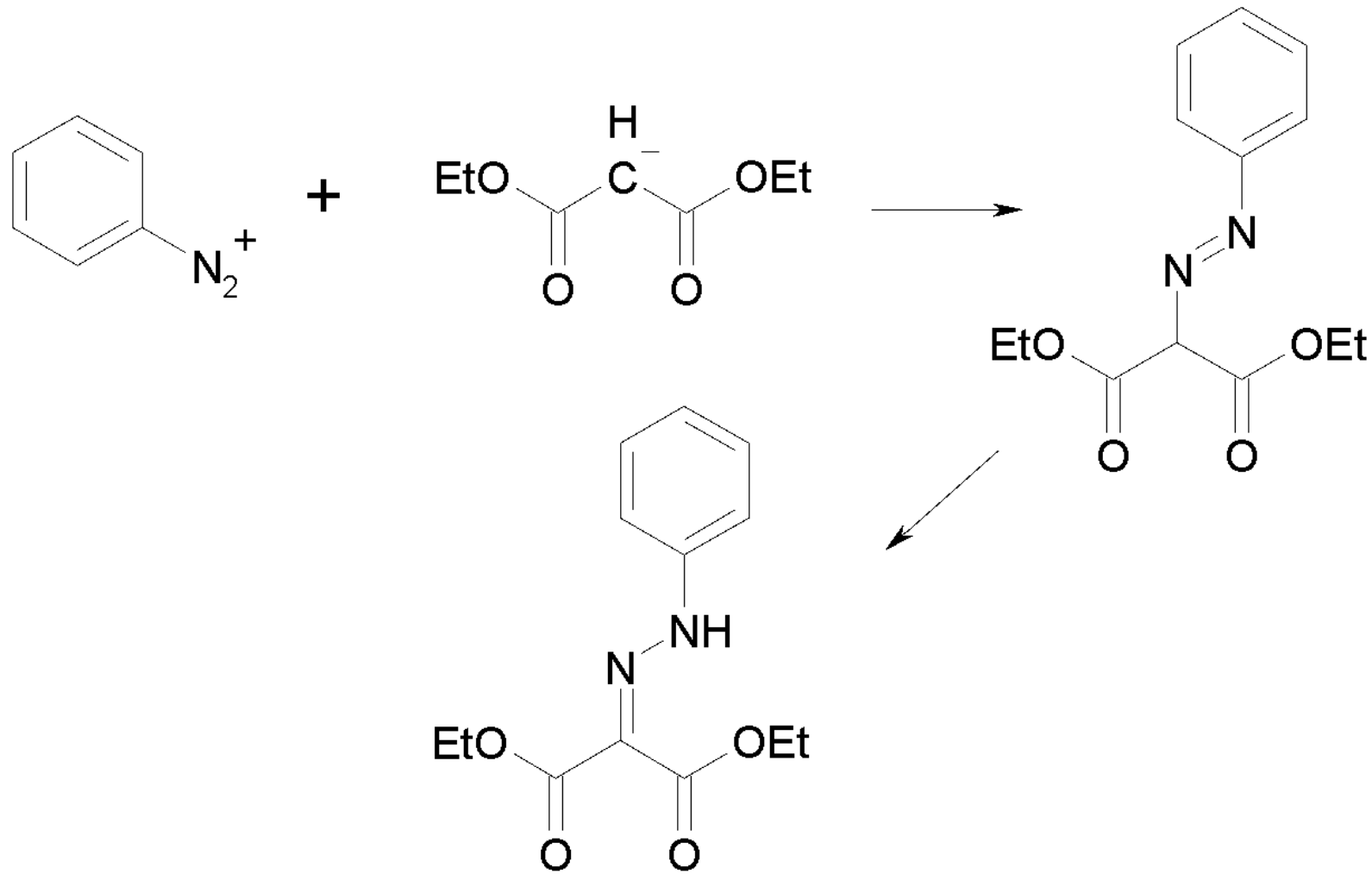
# Свойства диазосоединений



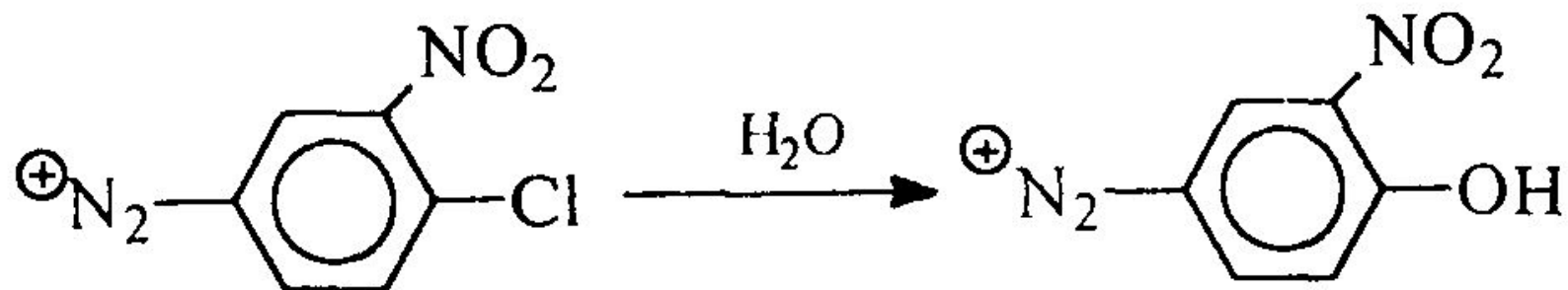
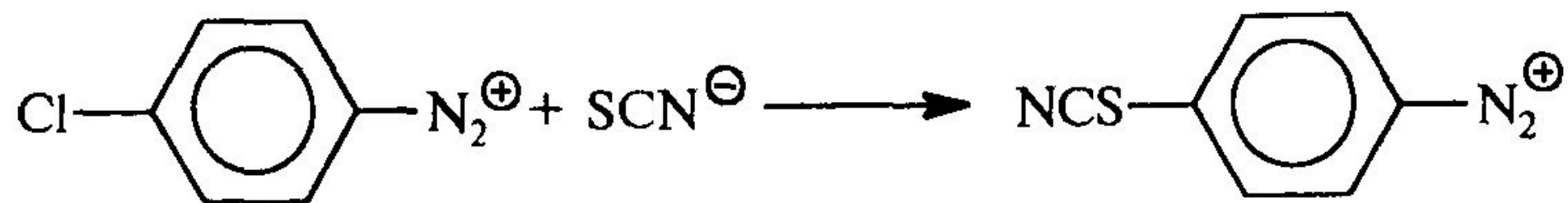
# Синтез бензтриазола

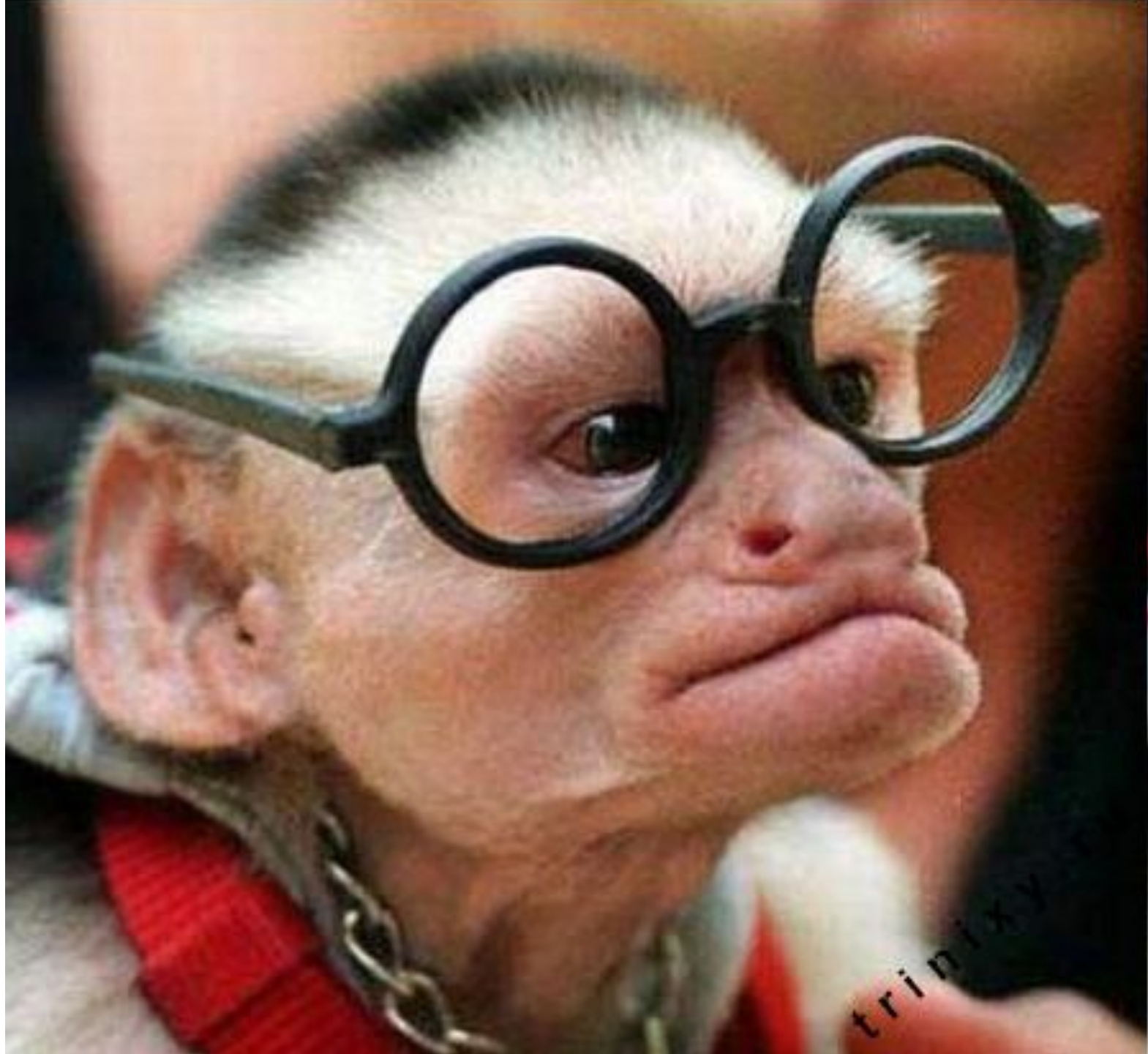


# Реакция с CH-кислотами



# Нуклеофильное замещение





trinity