

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

Макс Фрай

Амины

(органические производные
аммиака)

Классификация

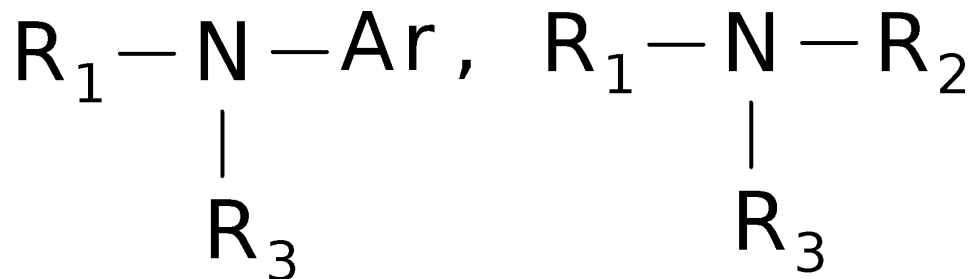
- Первичные



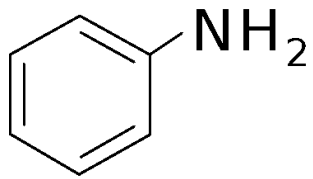
- Вторичные



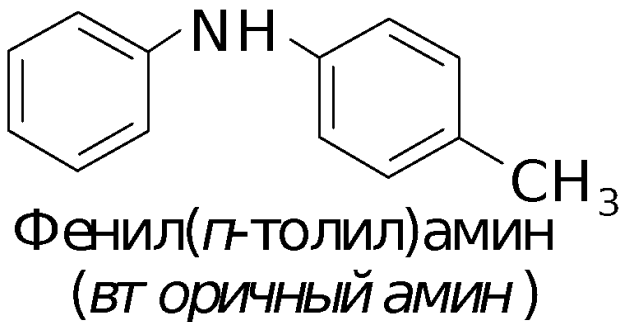
- Третичные



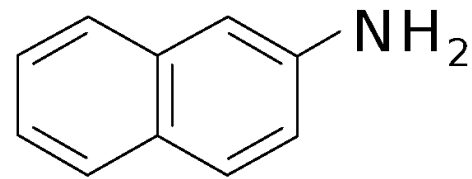
Номенклатура



Анилин
(первичный амин)

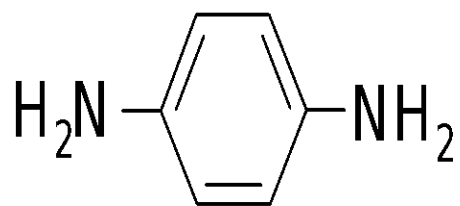


Фенил(*p*-толил)амин
(вт оричноый амин)

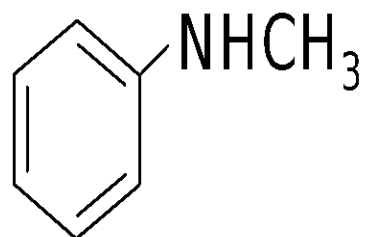


β -Нафтиламин
(первичный амин)

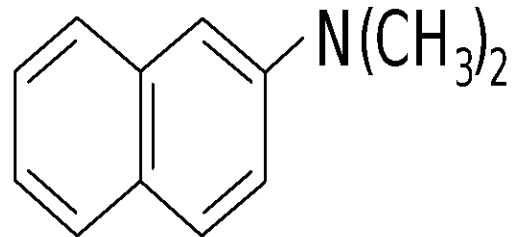
Номенклатура



п-Фенилендиамин
(дву первичный диамин)



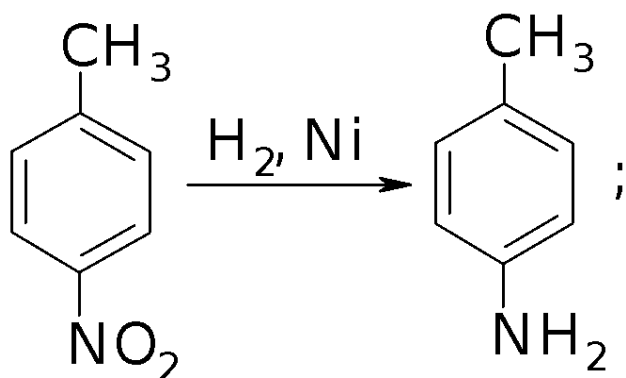
N-Метиланилин
(вт оричноый амин)



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

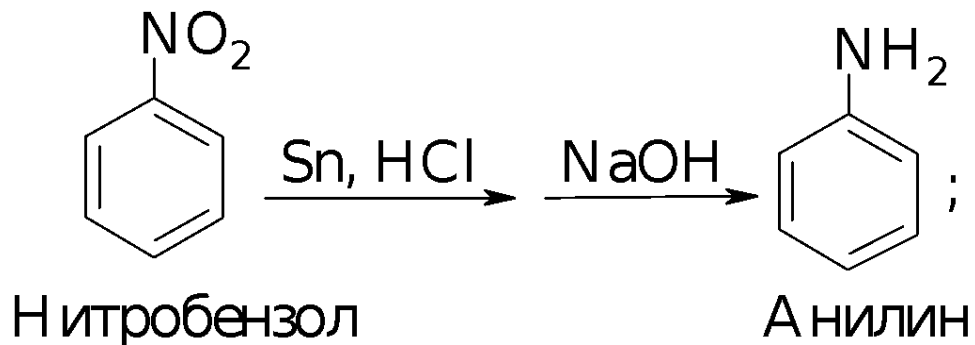
Получение

Восстановление



p-Нитротолуол

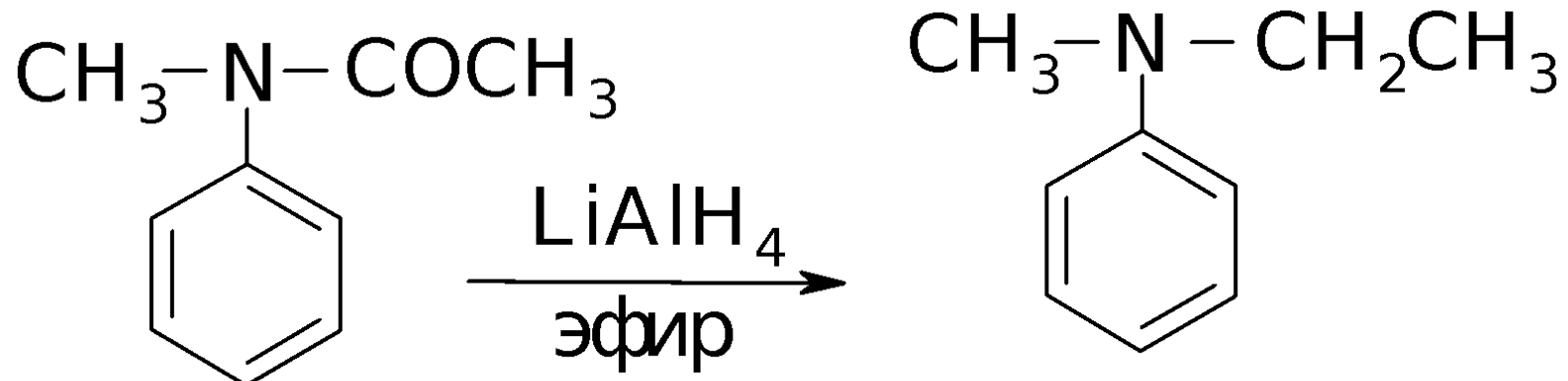
p-Толуидин



Нитробензол

Анилин

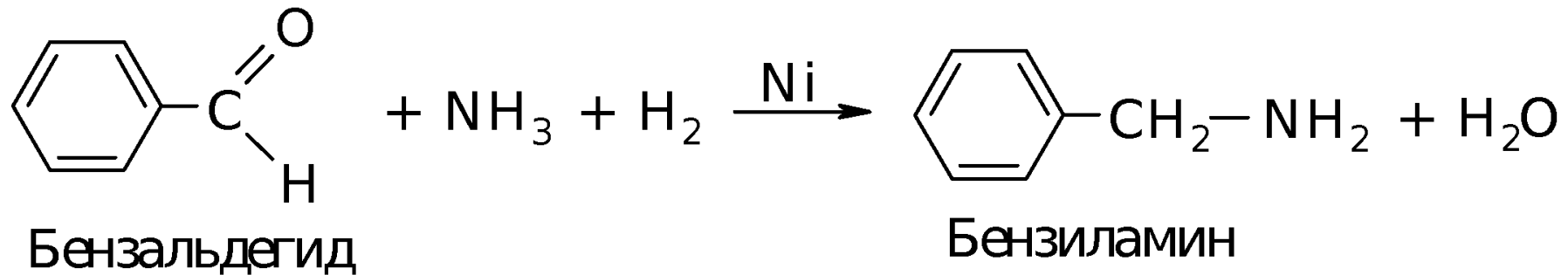
Восстановление



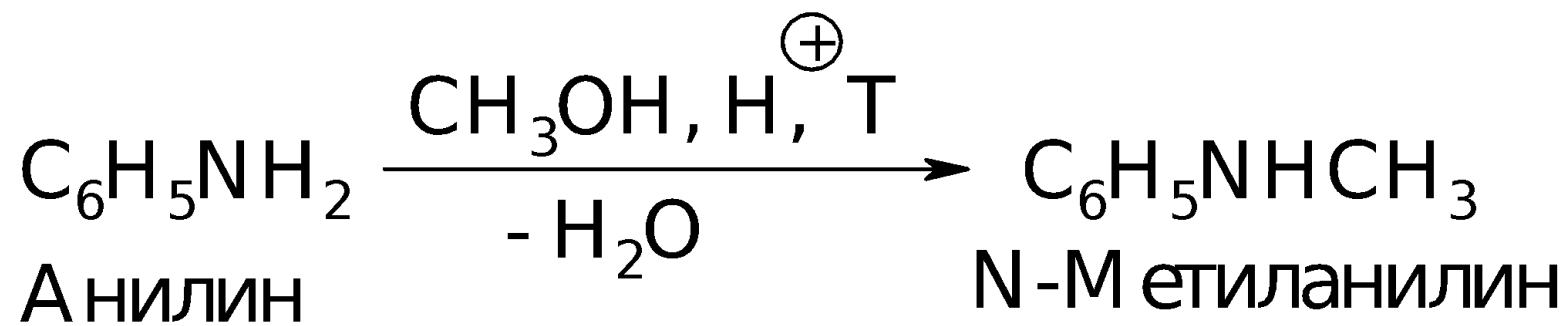
N-М етилацетанилид

N-М етил-N-этиланилин

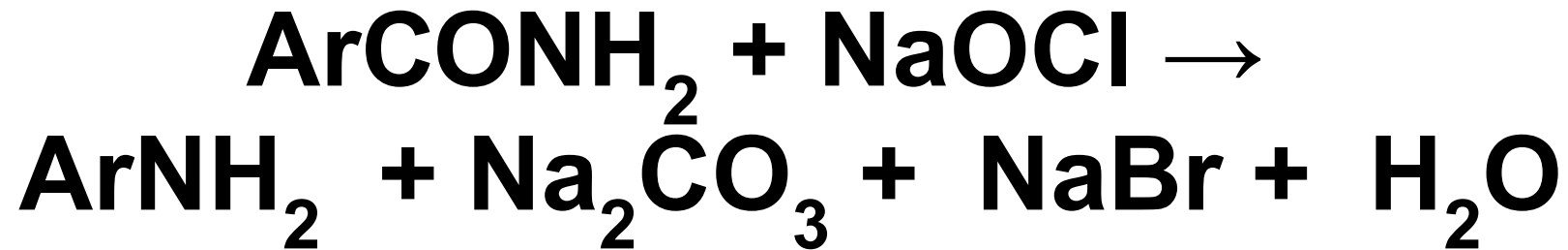
Восстановительное аминирование



Аминолиз спиртов



Расщепление амидов по Гофману (укорачивание цепи)



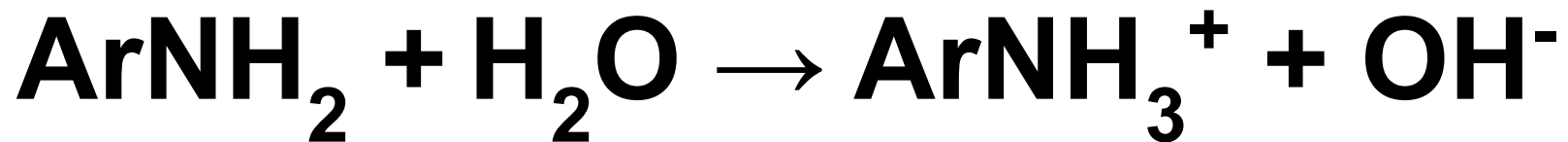
Физические свойства

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

Химические свойства

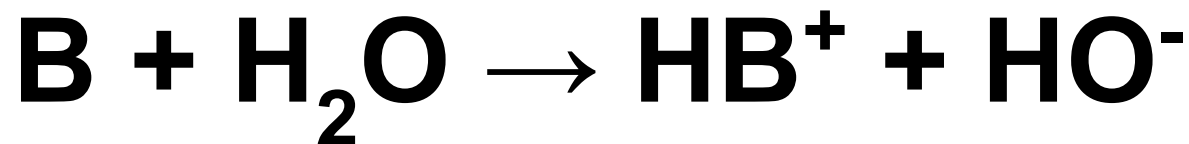
- Амины являются **основаниями**
- Амины способны выступать в качестве **нуклеофильных реагентов**

Основность аминов



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

Основность



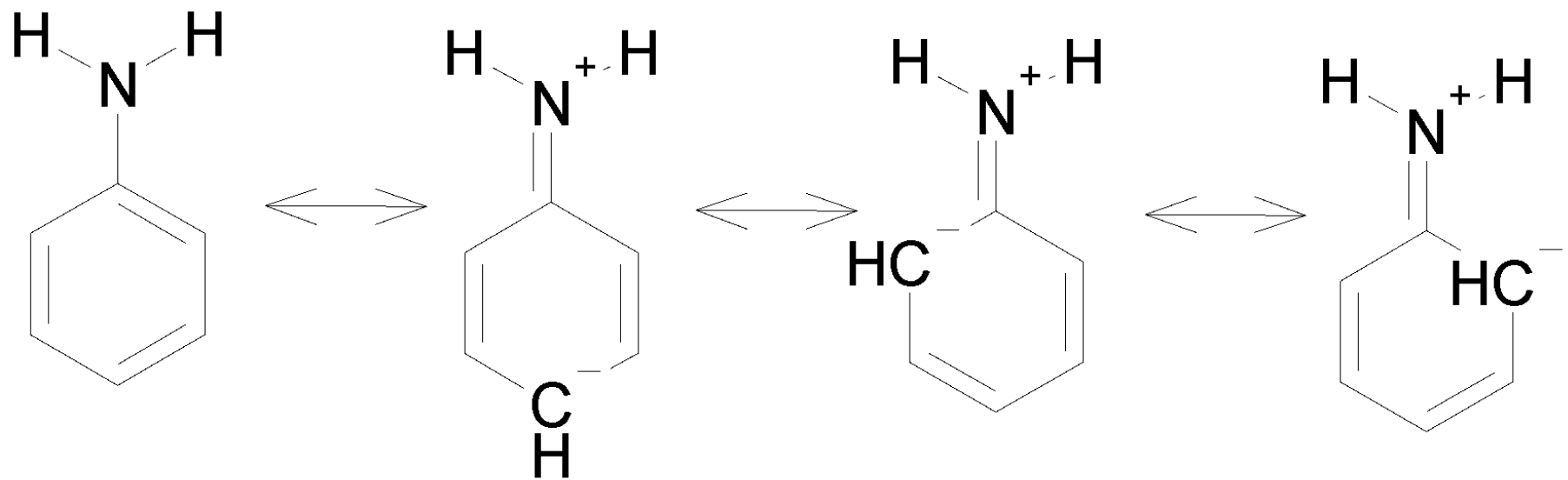
$$[OH^-][HB^+]$$

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

Основность аминов

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

Резонансный или мезомерный эффект



Основность (pK_{BH^+})

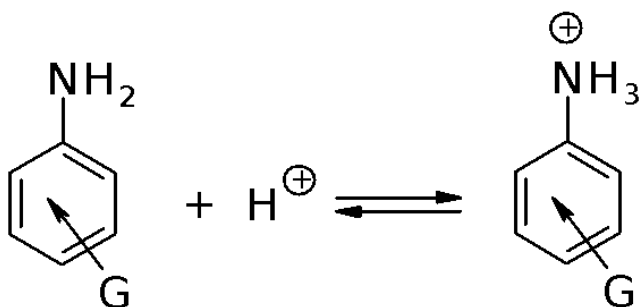
NH_3	9.21		
CH_3NH_2	10.62	$\text{C}_2\text{H}_5\text{NH}_2$	10.63
$(\text{CH}_3)_2\text{NH}$	10.71	$(\text{C}_2\text{H}_5)_2\text{NH}$	10.98
$(\text{CH}_3)_3\text{N}$	9.76	$(\text{C}_2\text{H}_5)_3\text{N}$	10.65

PhNH_2 4.58

PhNHCH_3 4.85

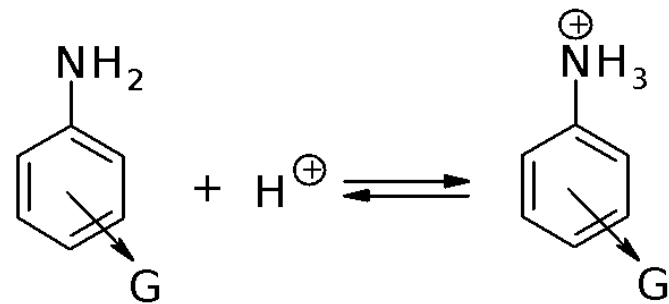
$\text{PhN}(\text{CH}_3)_2$ 5.06

Влияние заместителей на основность ароматических аминов



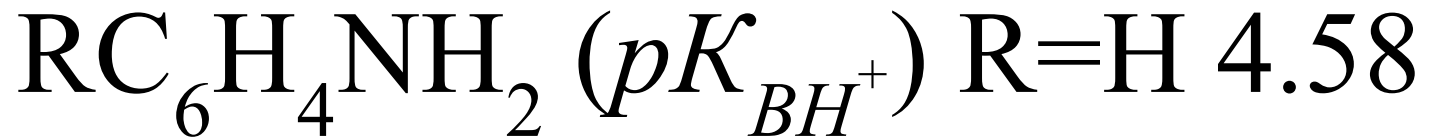
G: -NH₂, -OCH₃, -CH₃

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



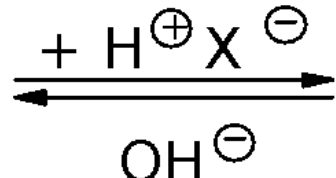
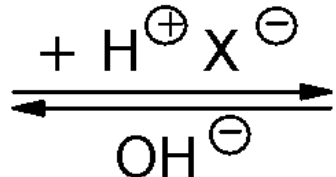
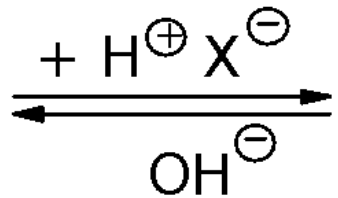
G: -NH₃, -COOH, -NO₂

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



R	CH ₃	Cl	OH	NH ₂
<i>ortho-</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



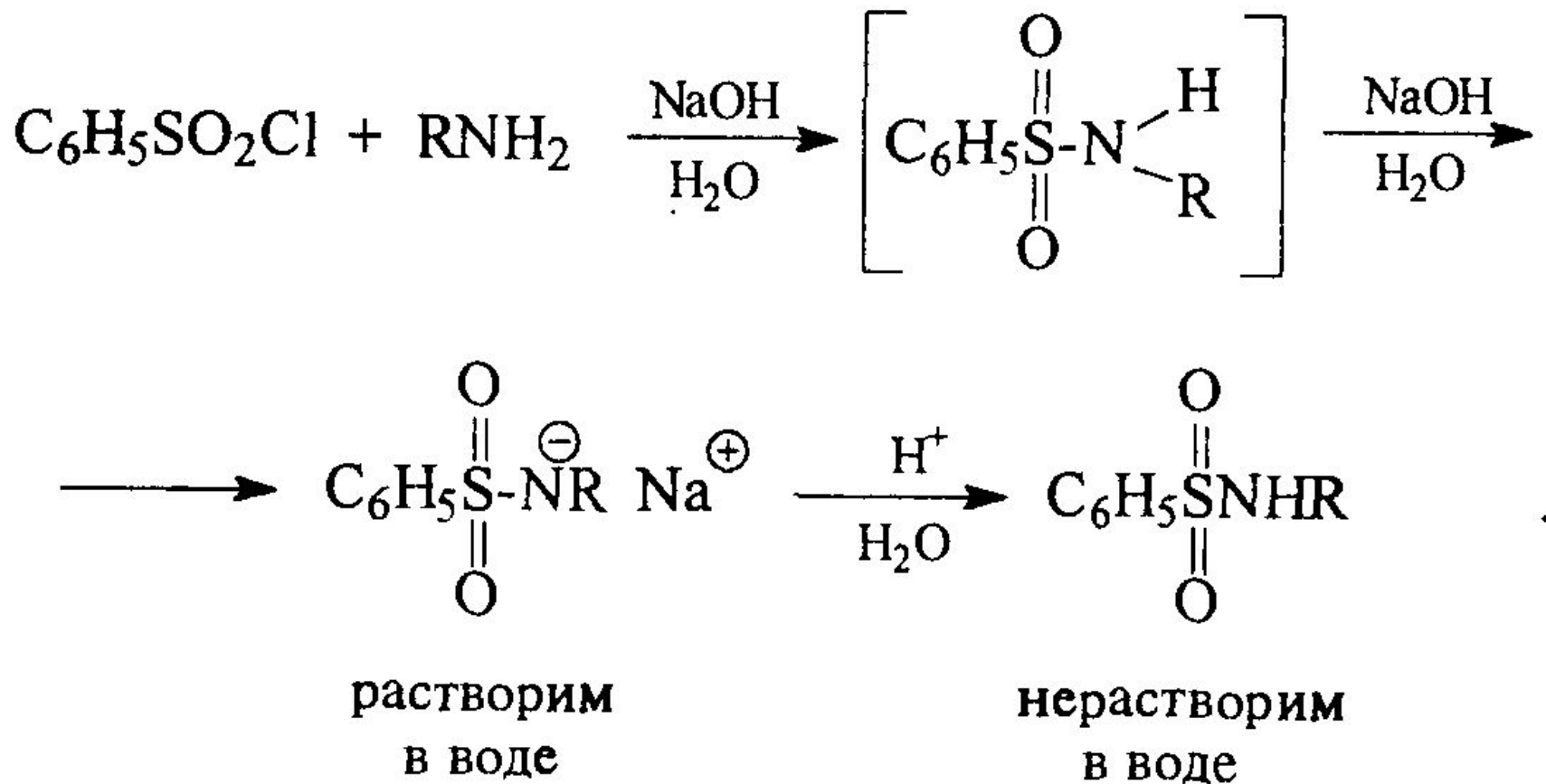
Не растворимы
в воде

где X - Cl^{\ominus} , NO_3^{\ominus} , $\text{OSO}_3\text{H}^{\ominus}$

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

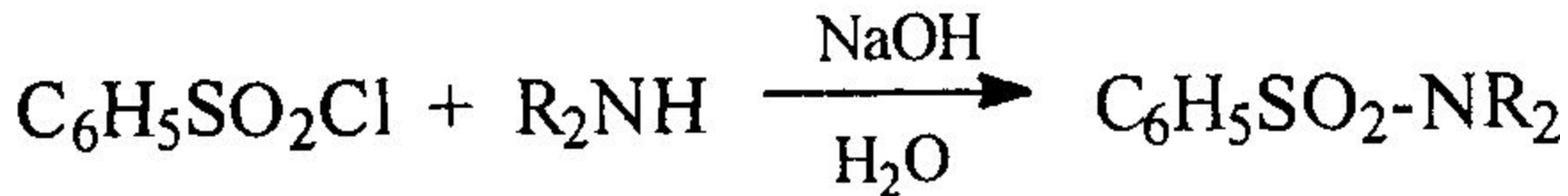
Проба Хинсберга

- Первичные амины

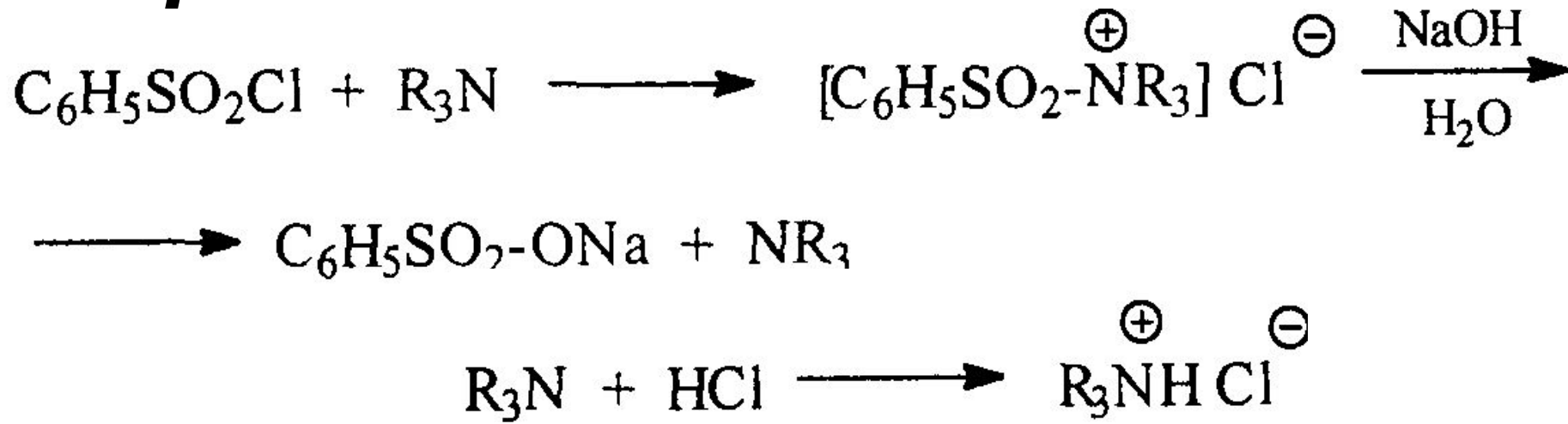


Проба Хинсберга

- *Вторичные амины*



- *Третичные амины*



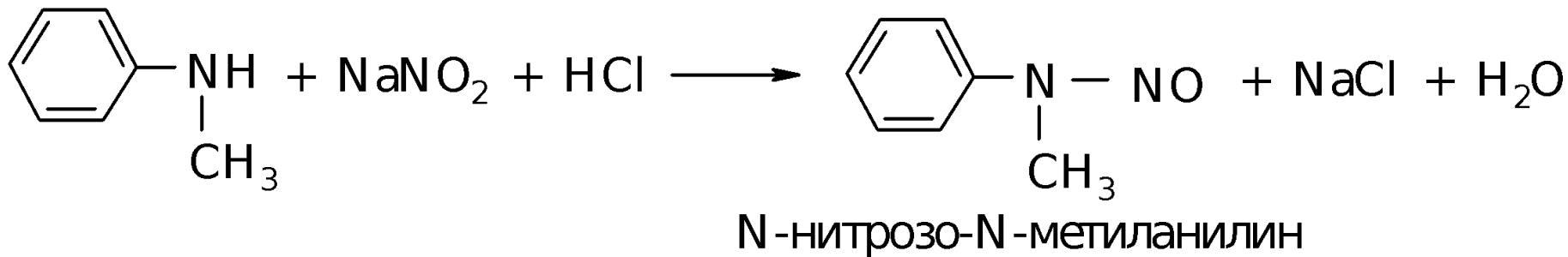
Ароматические амины

- Первичные при взаимодействии с азотистой кислотой дают соли диазония:



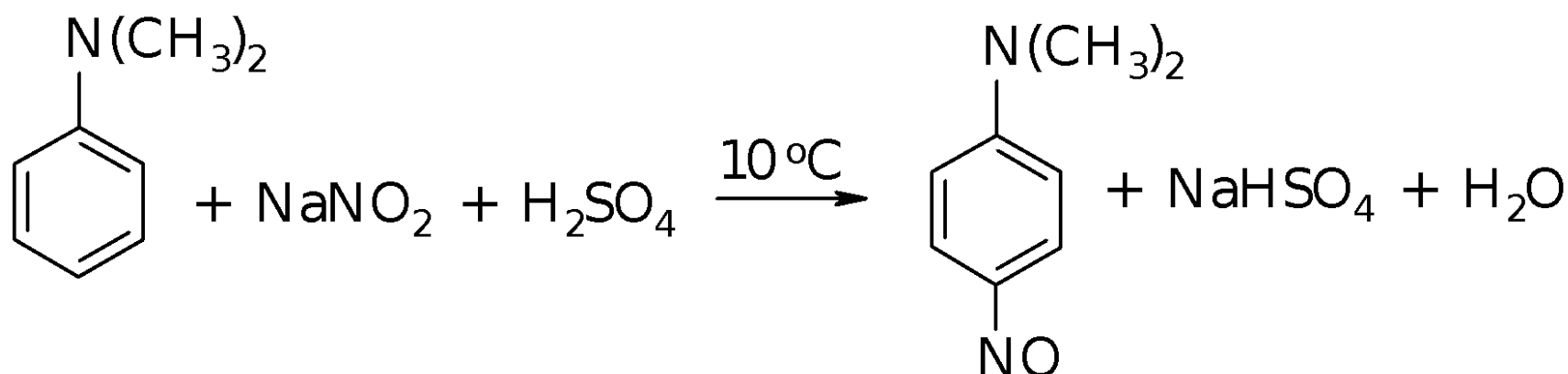
Ароматические амины

- Вторичные при взаимодействии с азотистой кислотой образуют N-нитрозосоединения



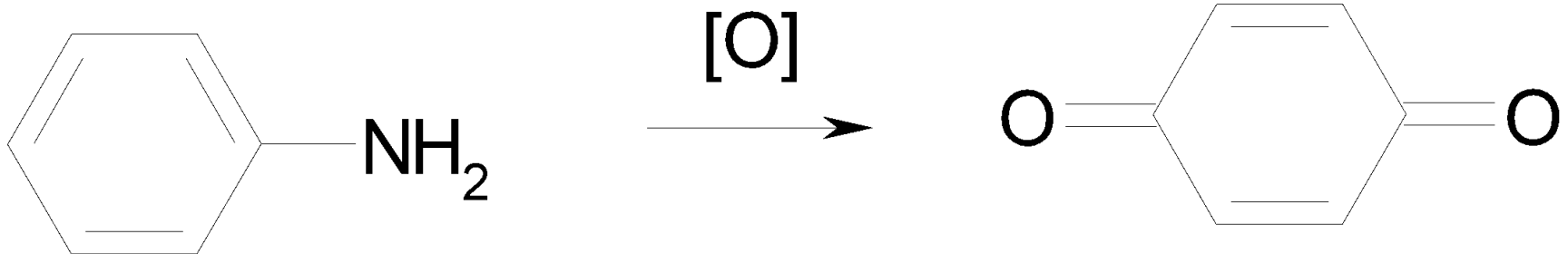
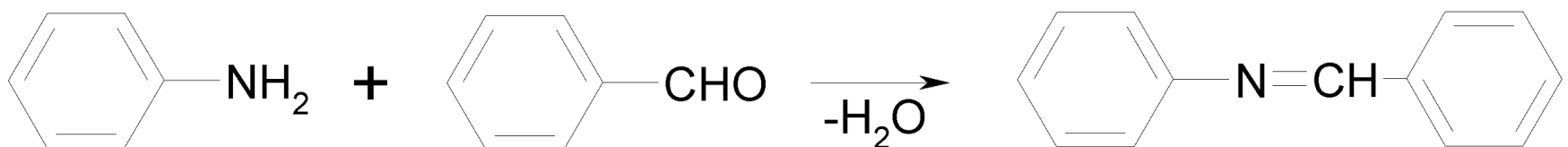
Ароматические амины

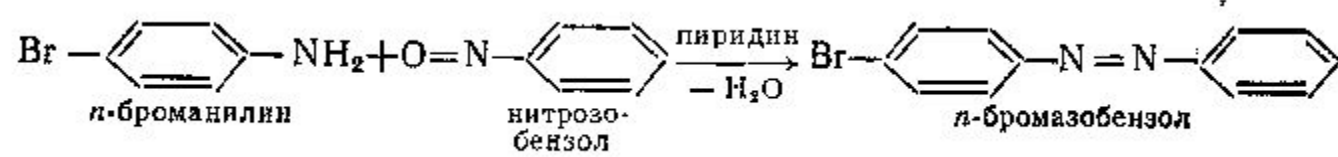
- Третичные при взаимодействии с азотистой кислотой образуют ароматические нитрозосоединения



p-Нитрозо-*N,N*-диметиланилин

Ароматические амины

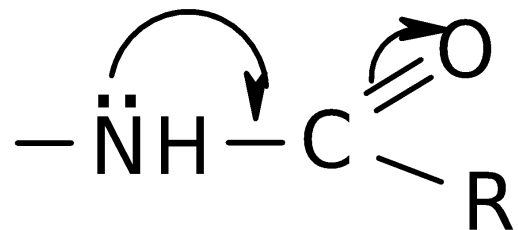




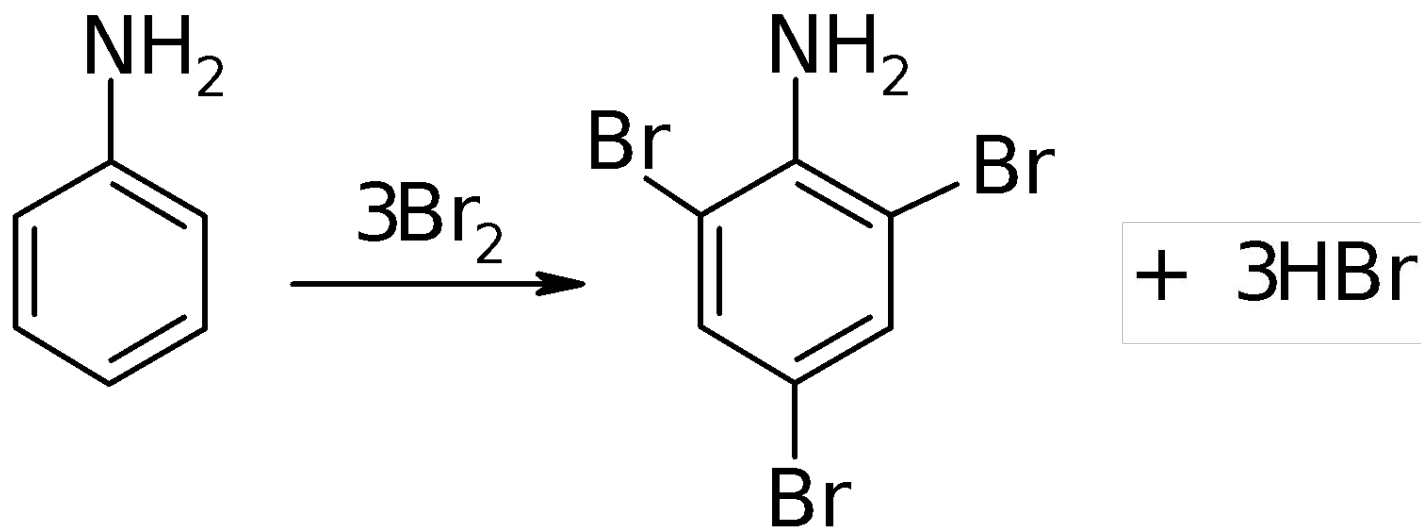
Замещение в кольце ароматических аминов

Ориентанты

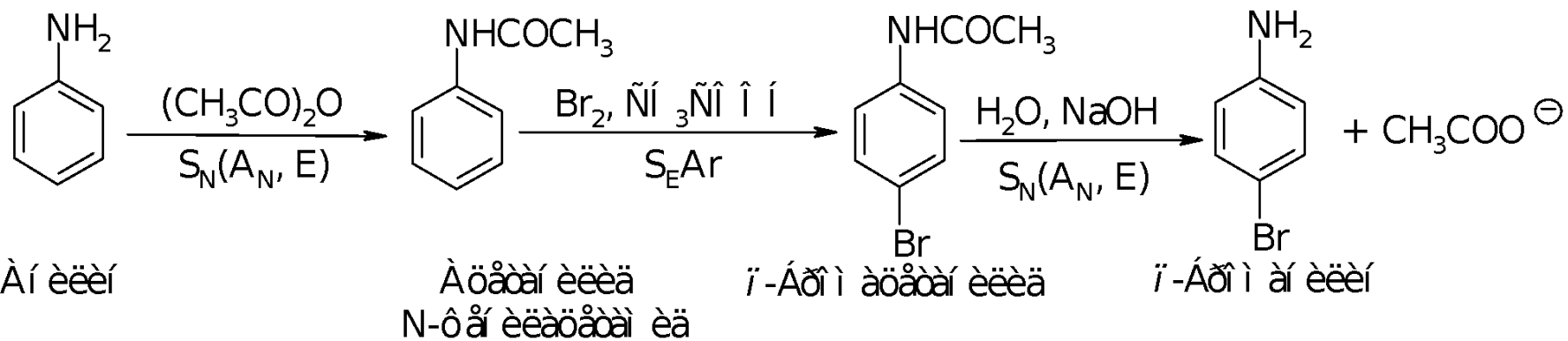
$-\ddot{\text{N}}\text{H}_2$, $-\ddot{\text{N}}\text{HR}$, $-\ddot{\text{N}}\text{R}_2$



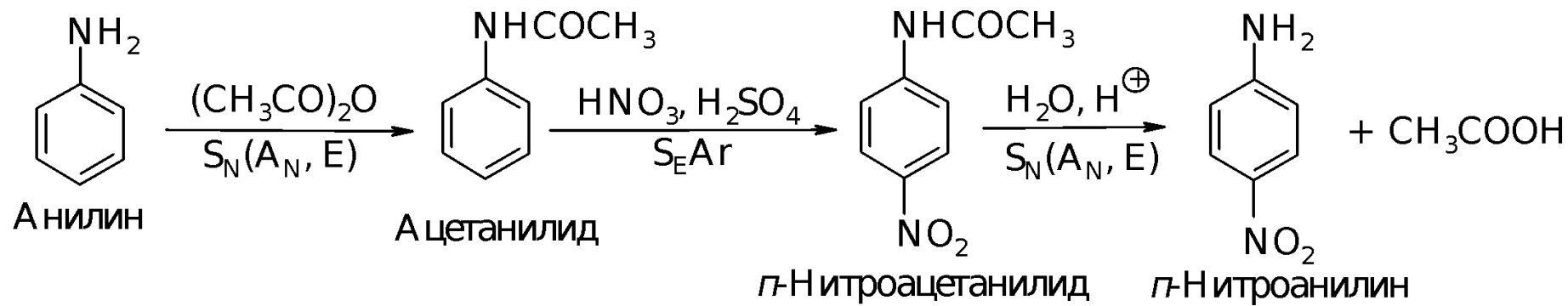
Галогенирование



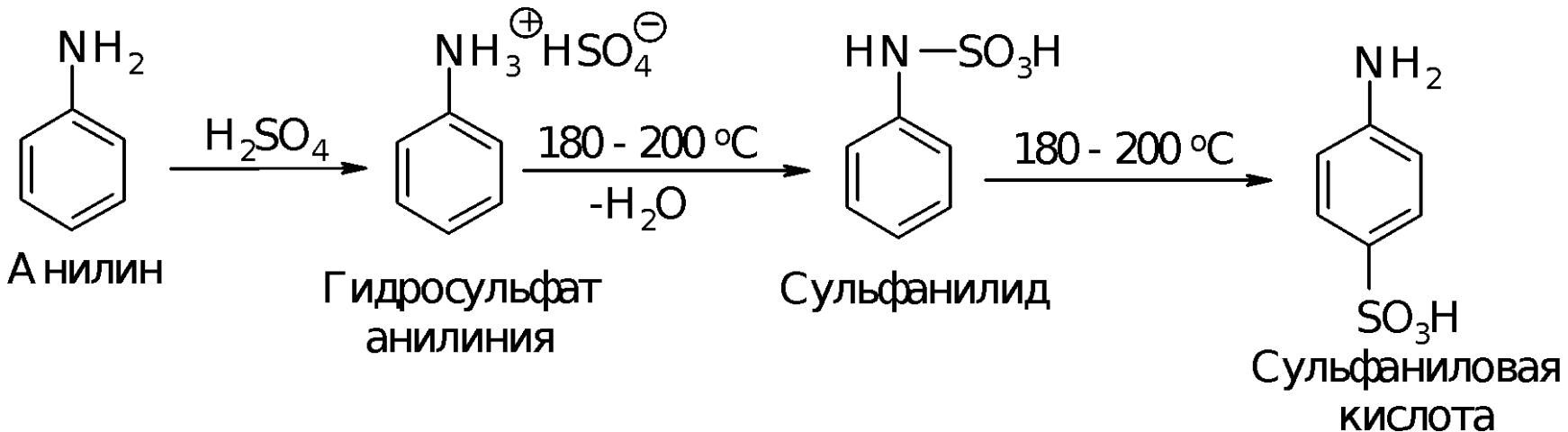
Галогенирование



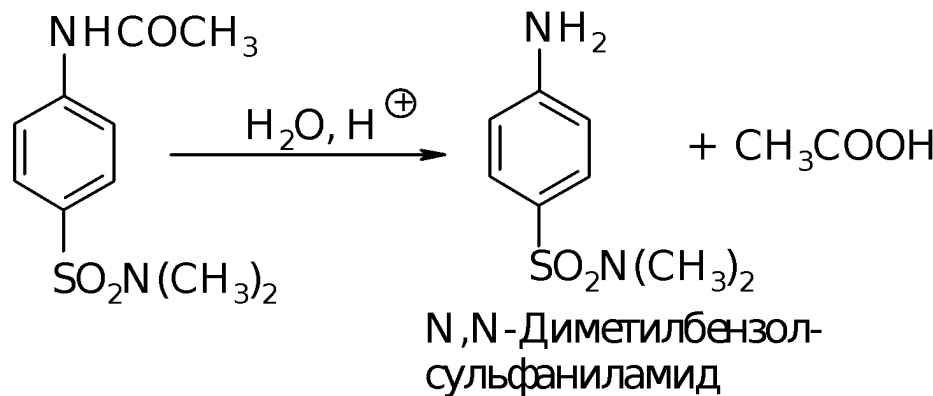
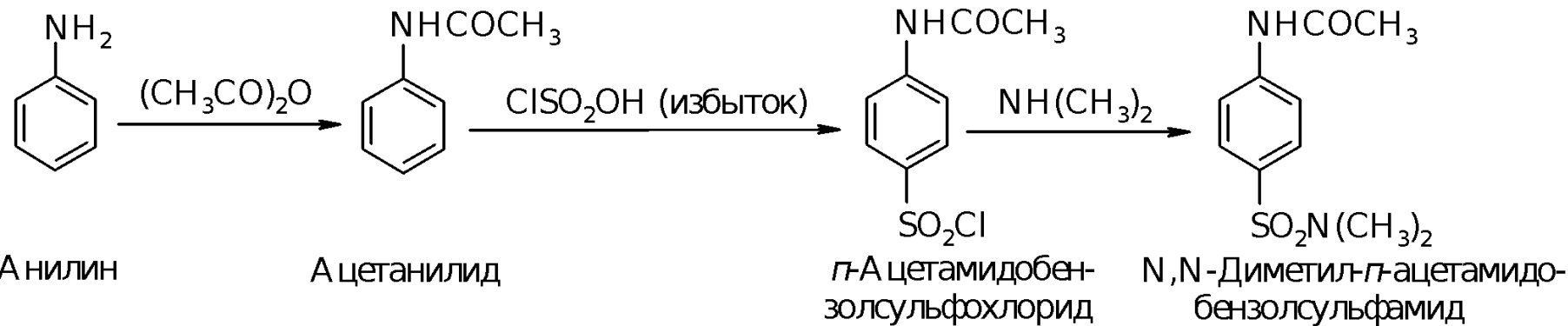
Нитрование



Сульфирование



Сульфаниламиды



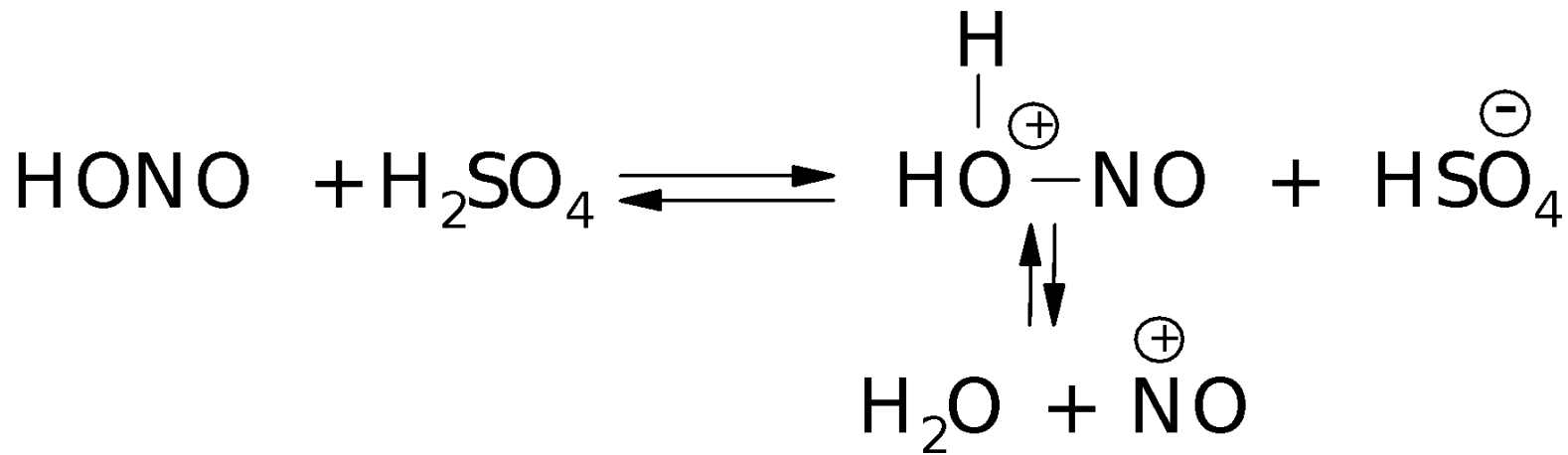
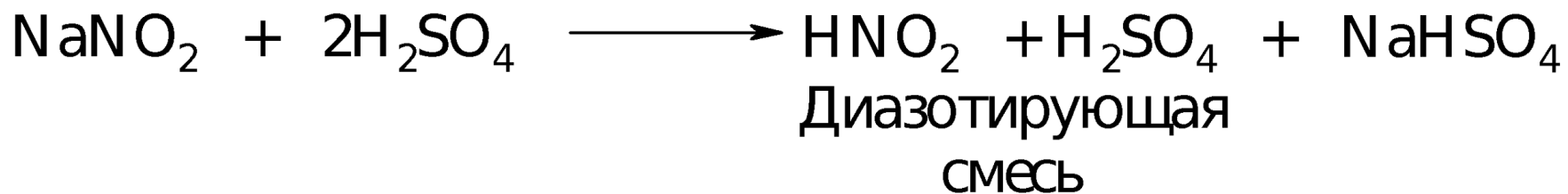
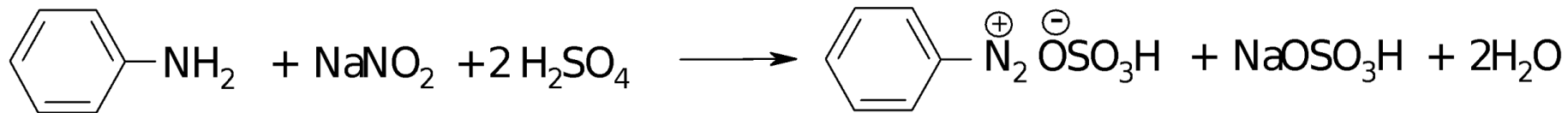
Диазосоединения

Соли диазония

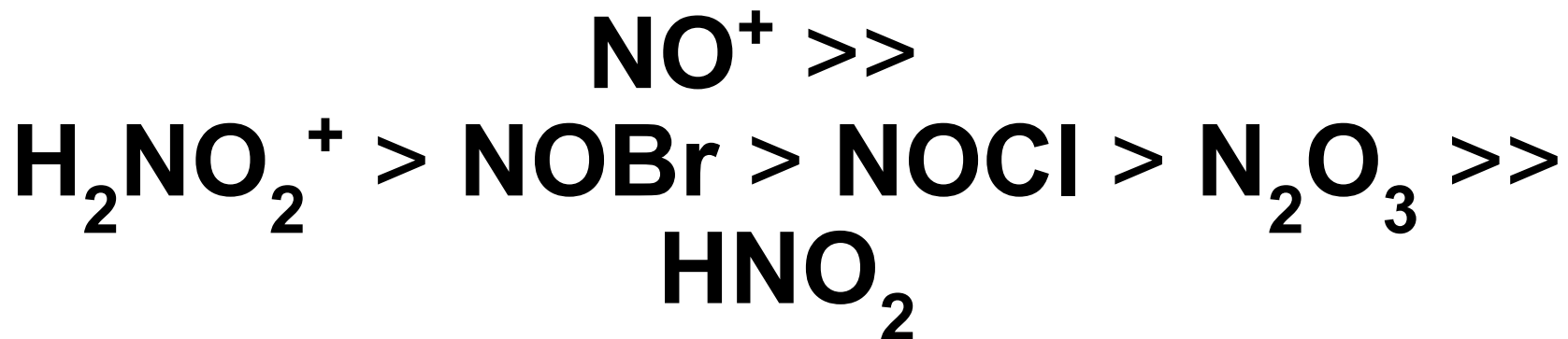
Диазосоединения

- В которых группа $-\text{N}_2-$ связана с углеводородным радикалом и неуглеводородным радикалом X
- $\text{Ar}-\text{N}_2\text{X}$, где $X = \text{Br}, \text{Cl}, \text{NO}_3,$
 HSO_4 - соли диазония
- $\text{Ar}-\text{N}_2\text{OH}$ - диазогидрат

Получение

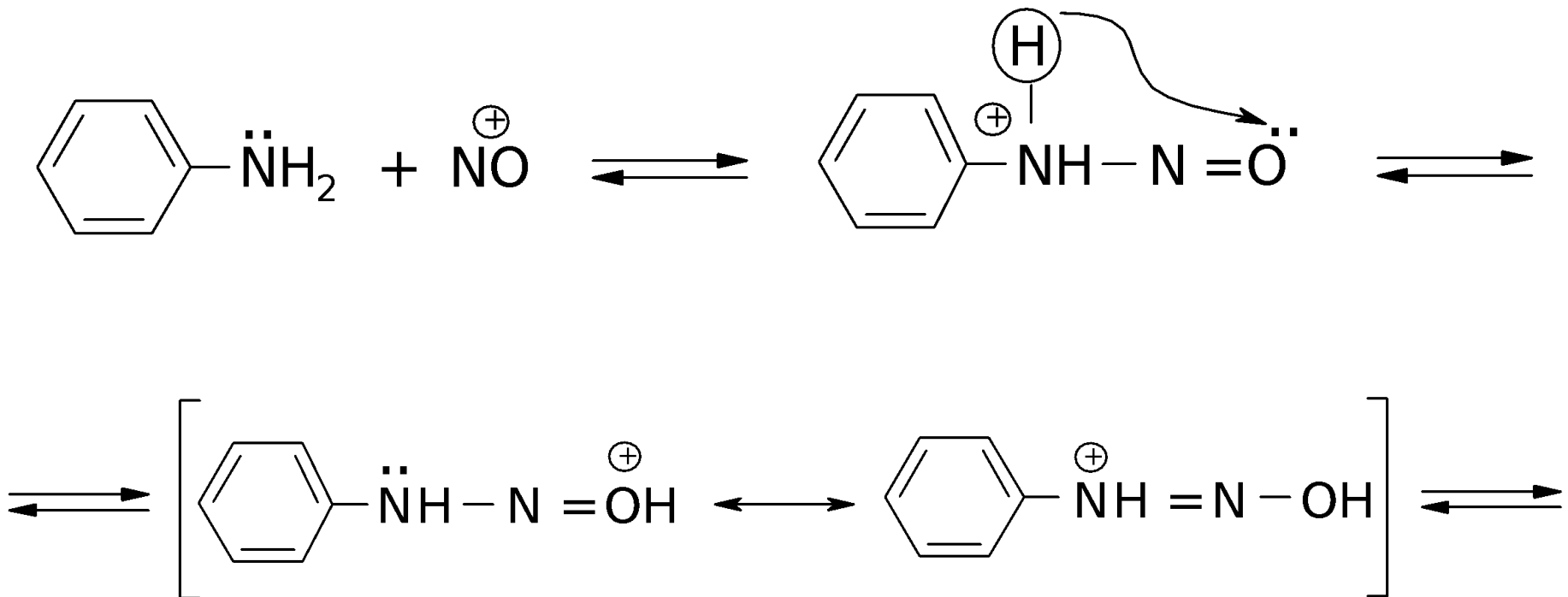


Нитрозирующие агенты

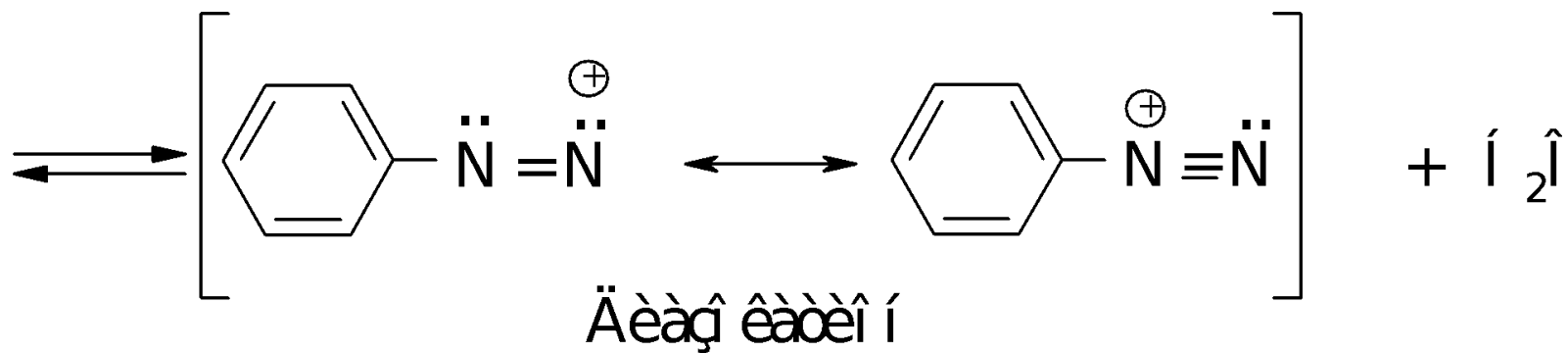
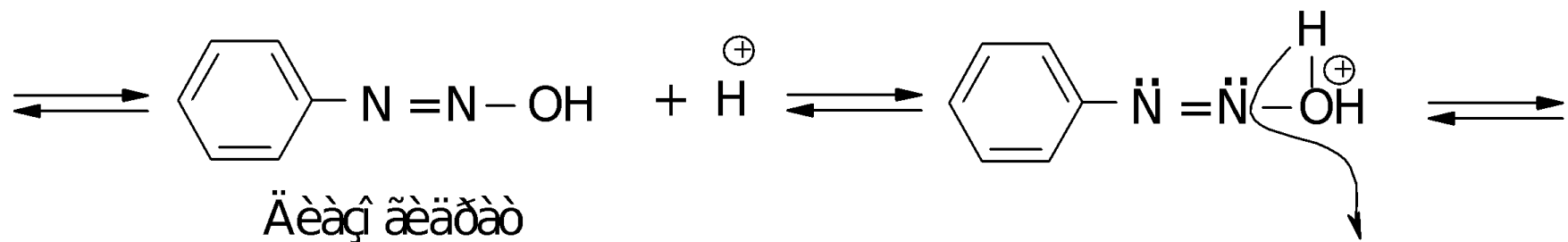


- В неводных растворах - алкилнитриты
- Для малоосновных аминов – нитрозилсерная кислота

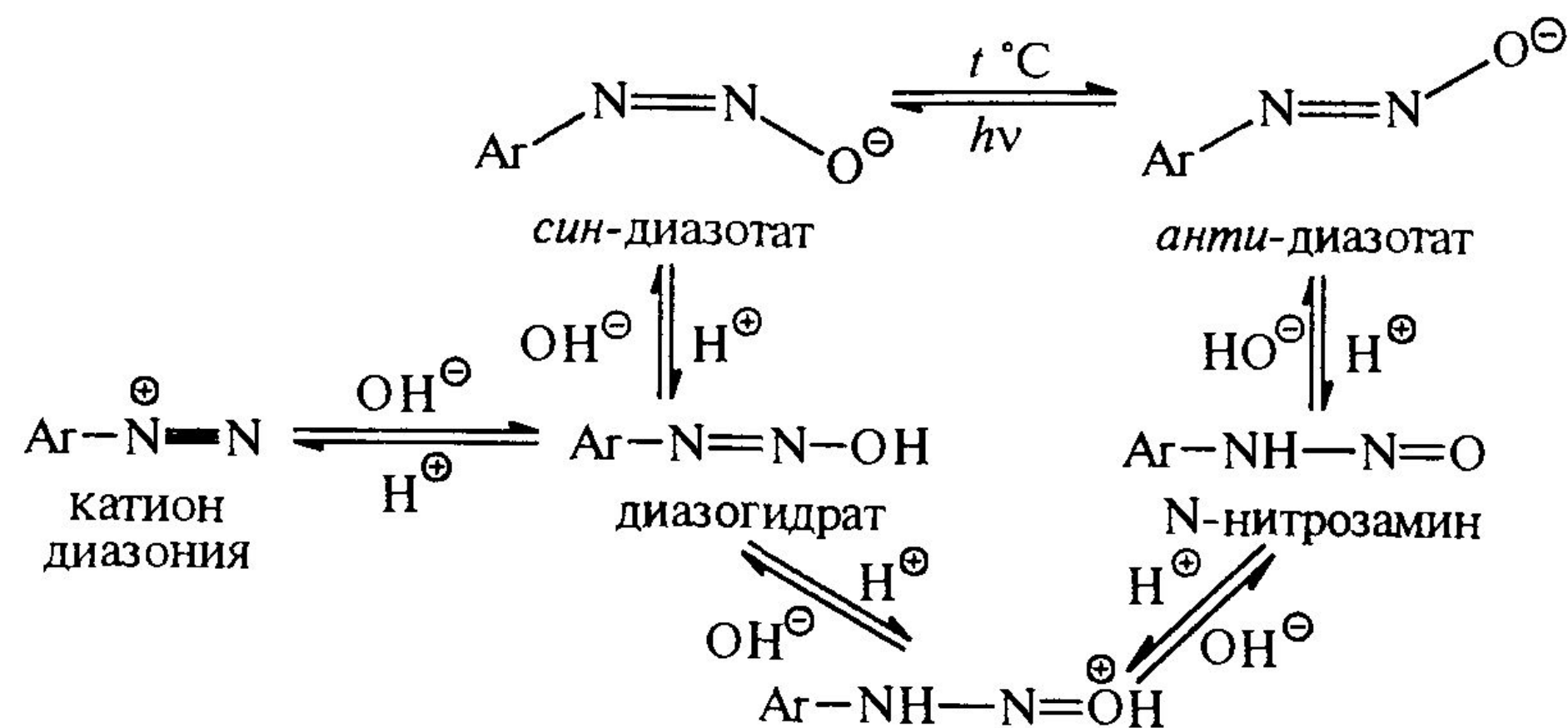
Механизм



Механизм



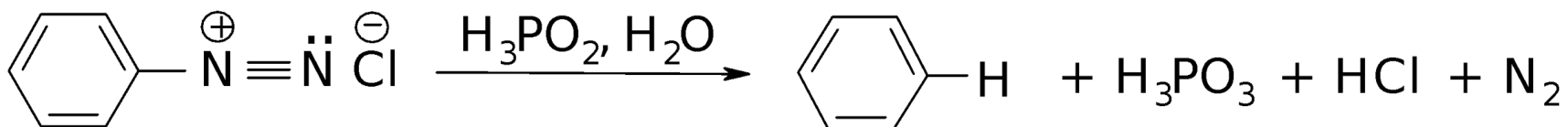
Формы диазосоединений



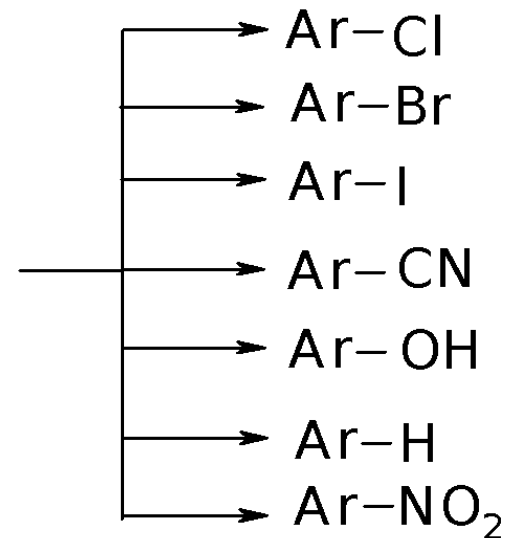
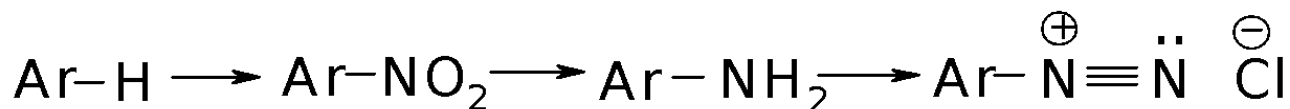
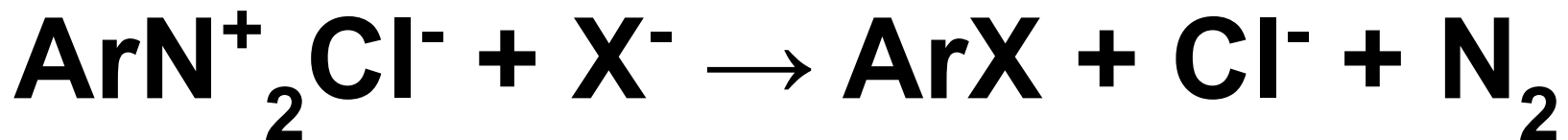
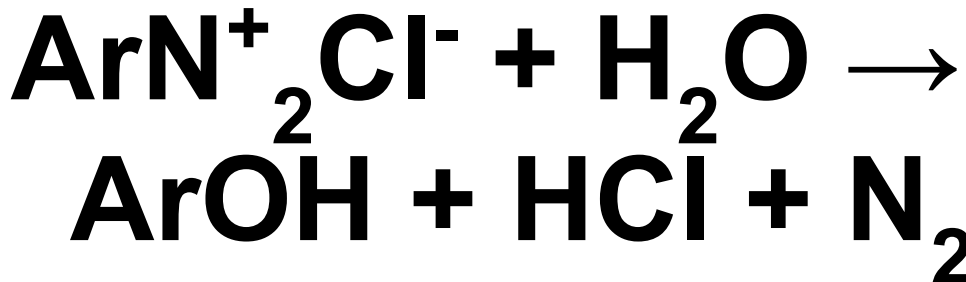
Свойства солей диазония

Реакции с выделением азота

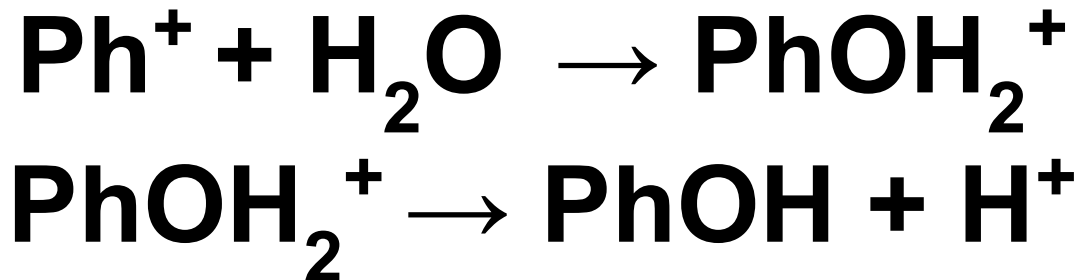
- **Восстановление** фосфорноватистой кислотой (или щелочным раствором формальдегида)

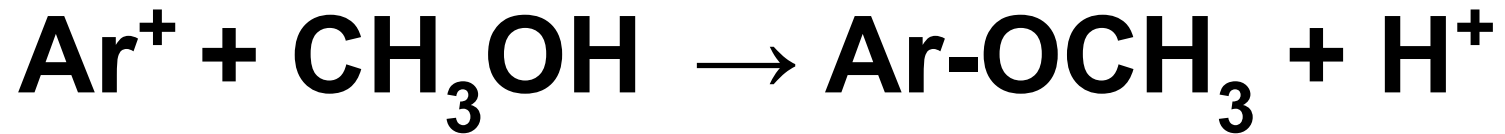


Реакции с выделением азота

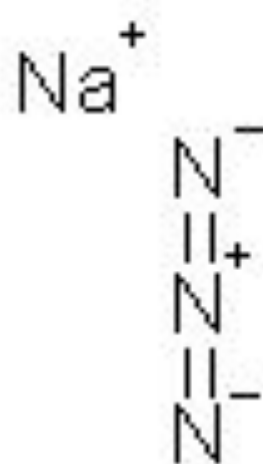
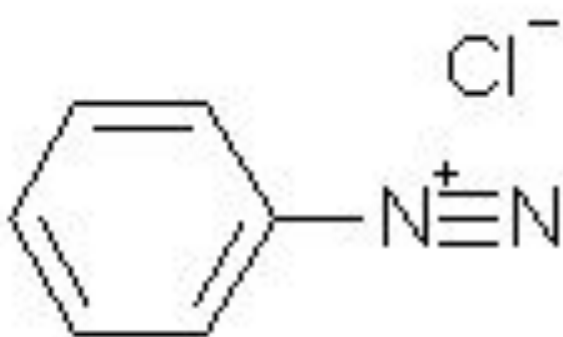


S_N1Ar

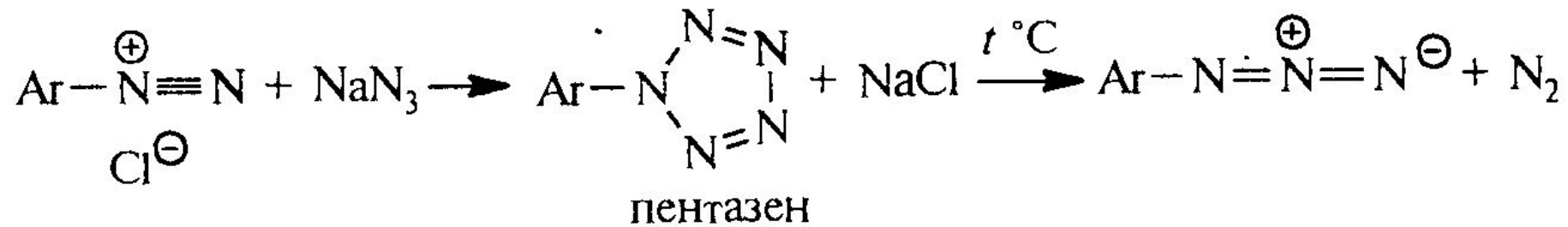




Замещение на азидогруппу



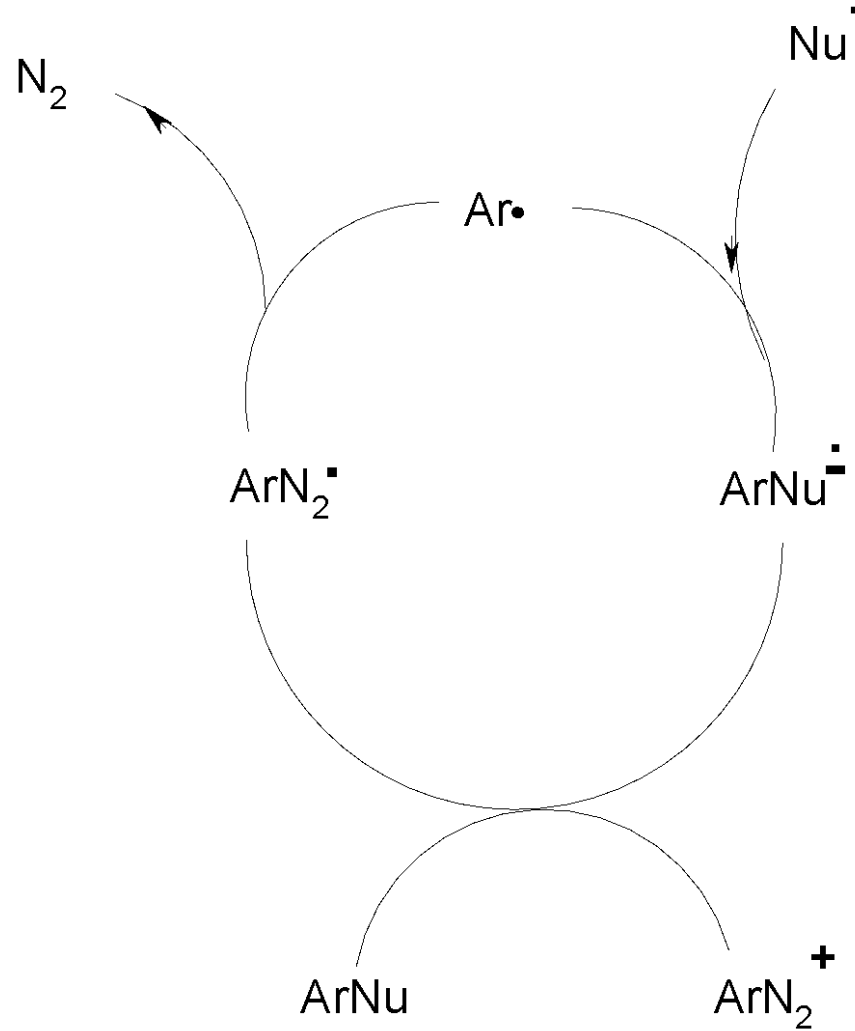
Замещение на азидогруппу



S_N1Ar

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

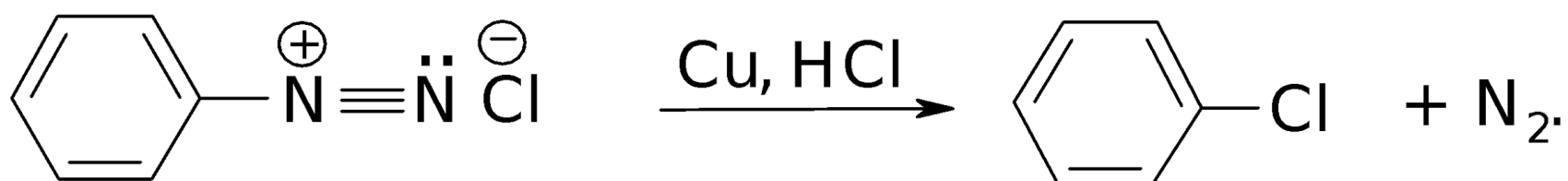
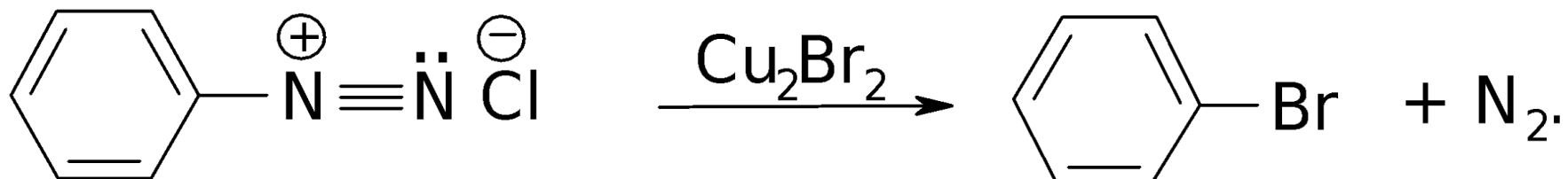
Катализ (S_{RN})



Реакции замещения на галоген

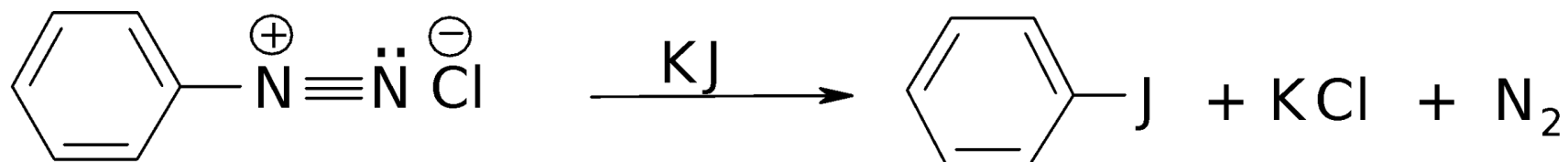
- Реакции с использованием галогенида меди (I) называются реакциями **Зандмейера**
- Реакции с использованием металлической меди называются реакциями **Гаттермана**

Реакции замещения на галоген

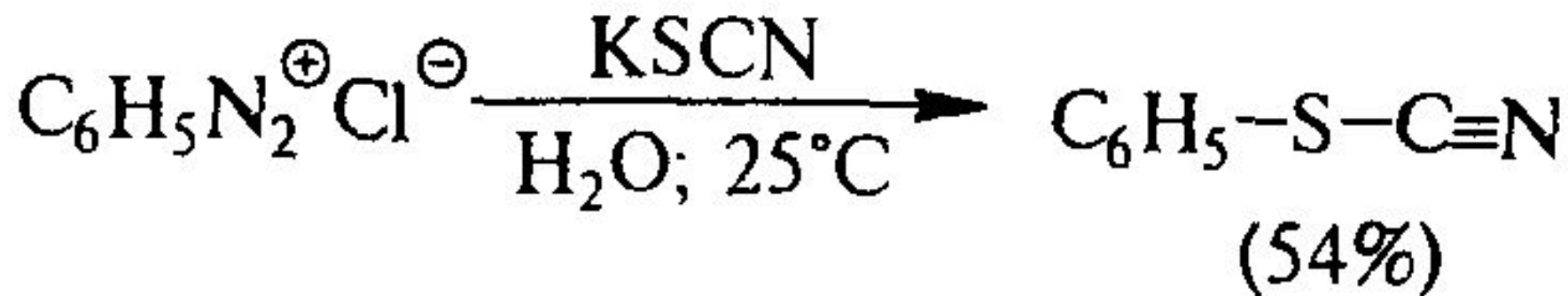


Реакции замещения на галоген

- Замещение диазогруппы на I[□] не требует применения, достаточно действовать на соль диазония иодидом калия

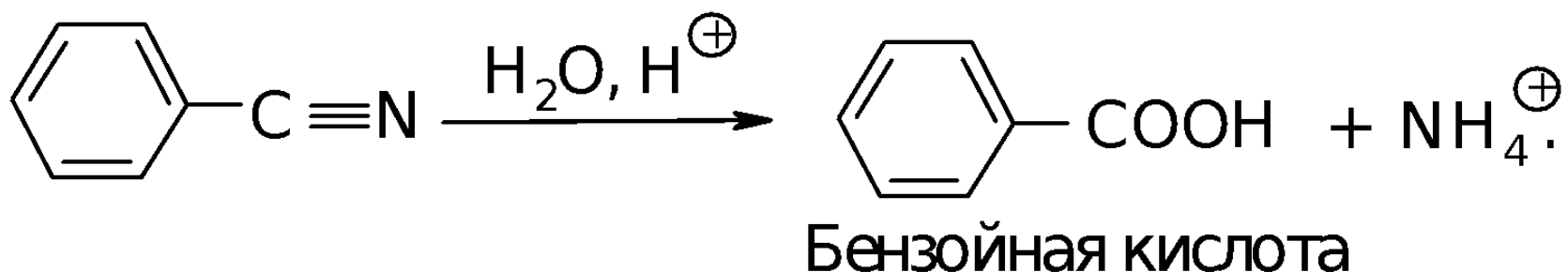
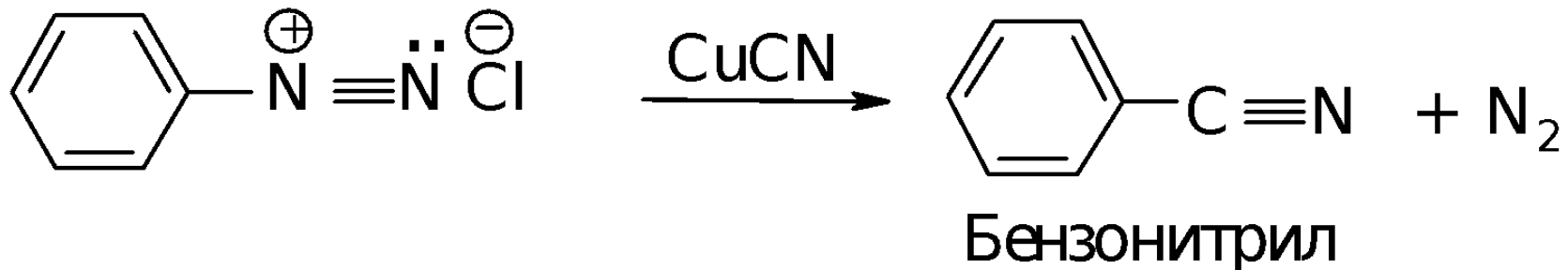


Реакции замещения на тиоцианат



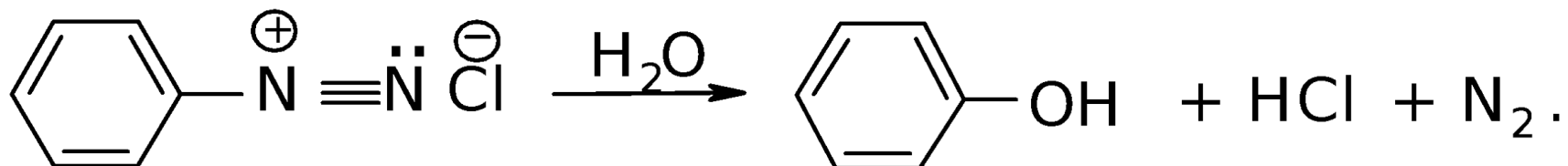
Замещение на –CN

(Реакция Зандмейера)

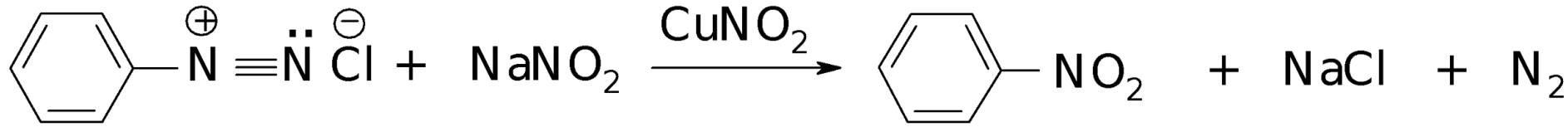


Замещение на -ОН

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

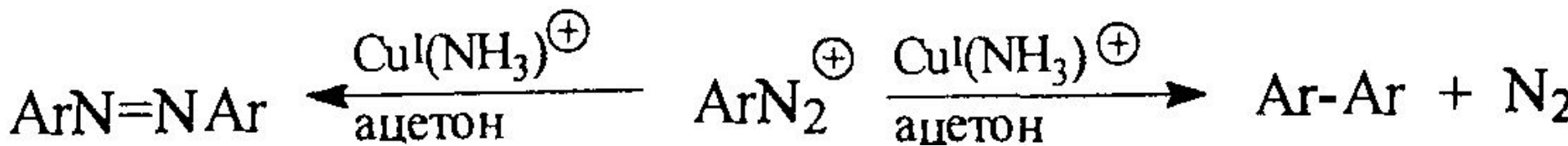


Замещение на -NO_2 реакция Зандмейера



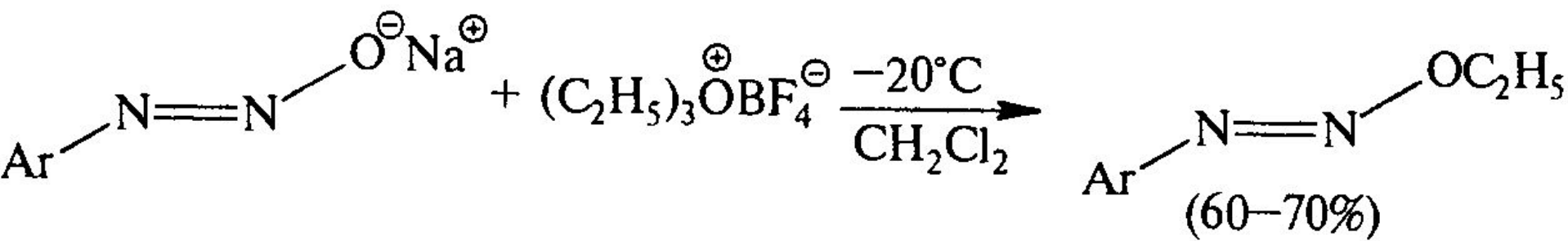
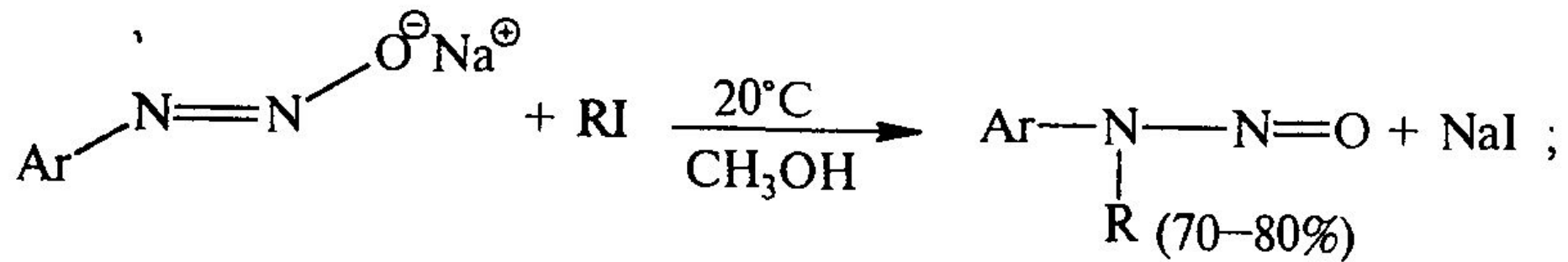
- Нитрит-ион – *амбиидентный* нуклеофил

Получение биарилов

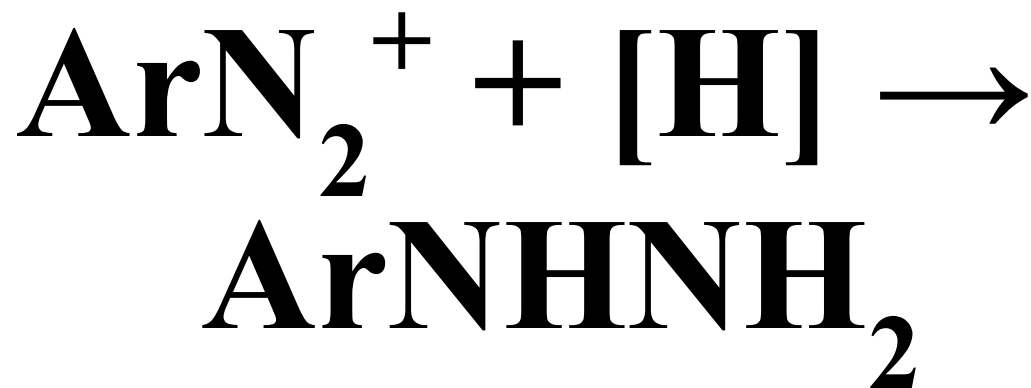


**Реакции солей
диазония без
выделения азота**

Алкилирование



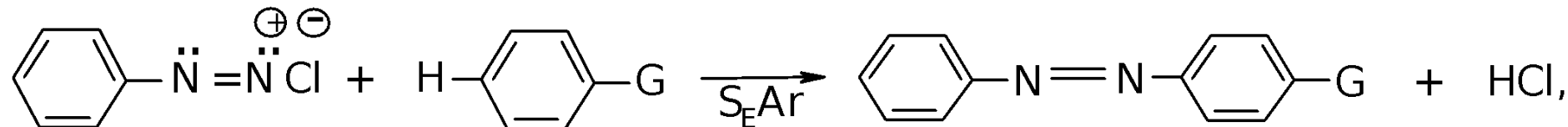
Свойства диазосоединений



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

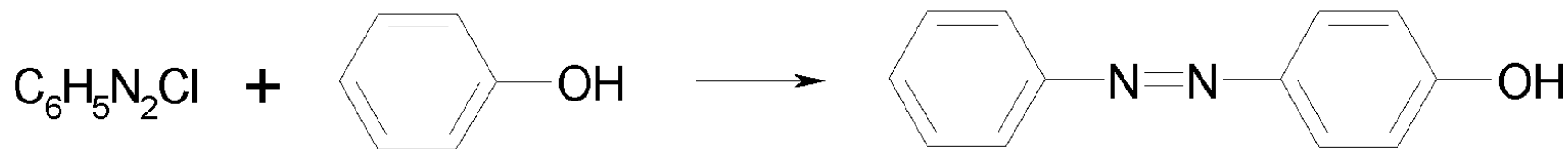


Äèàq ñ ñòàâëüþ ù àÿ Àq ñ ñòàâëüþ ù àÿ
ñ ëü äèàçî í èÿ

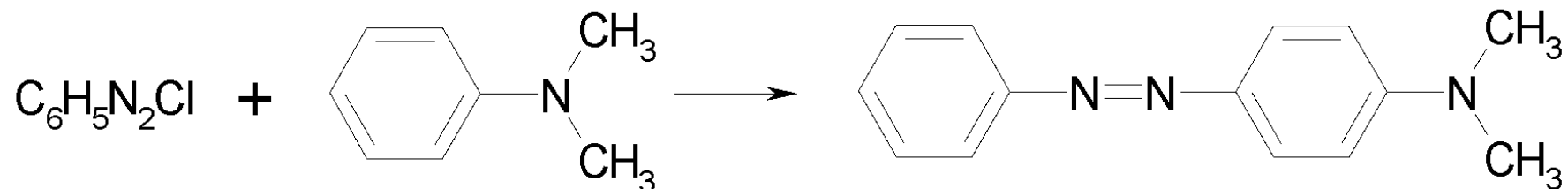
âäå G-ýéâæðí í î äî í î ðí àÿ åðóí î à: -OH, -NH₂, -NHR, -NR₂

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

Азосочетание



п-оксиазобензол



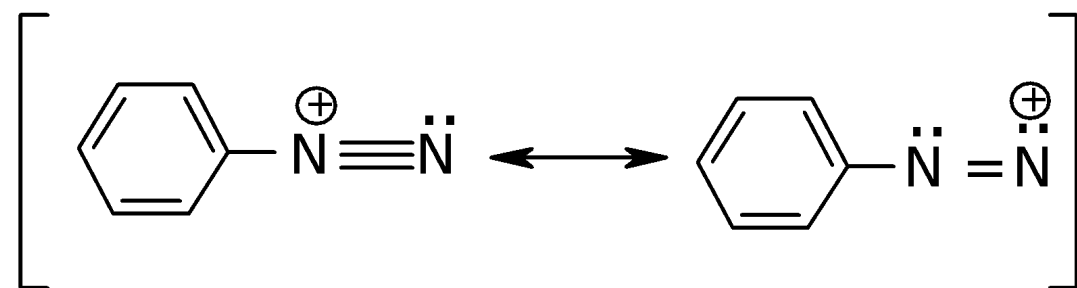
п-диметиламиноазобензол

Окраска веществ

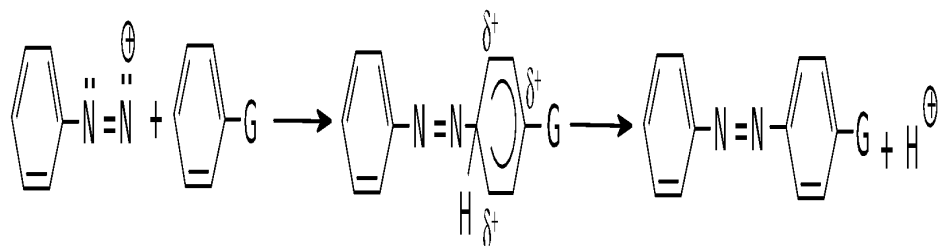
- Хромофорные группы:
 $>\text{C}=\text{C}<$, $>\text{C}=\text{O}$, $>\text{C}=\text{N}-$, $>\text{C}=\text{S}$,
 $-\text{N}=\text{N}-$, $-\text{NO}_2$
хиноидное ядро и др.
- Ауксохромные группы:
 $-\text{OH}$, $-\text{NH}_2$, $-\text{N}(\text{CH}_3)_2$, $-\text{NHCH}_3$,
 $-\text{COOH}$, $-\text{SO}_3\text{H}$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

Механизм реакции

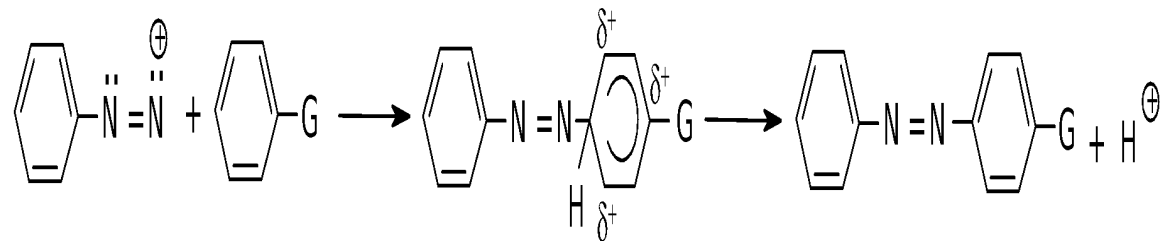
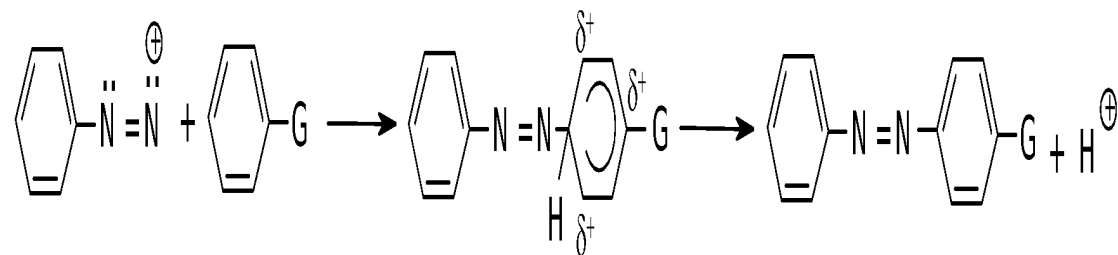
- Электрофильное замещение
 $S_E Ar$
- Электрофильный агент - ион диазония, очень слабый электрофил



Механизм реакции

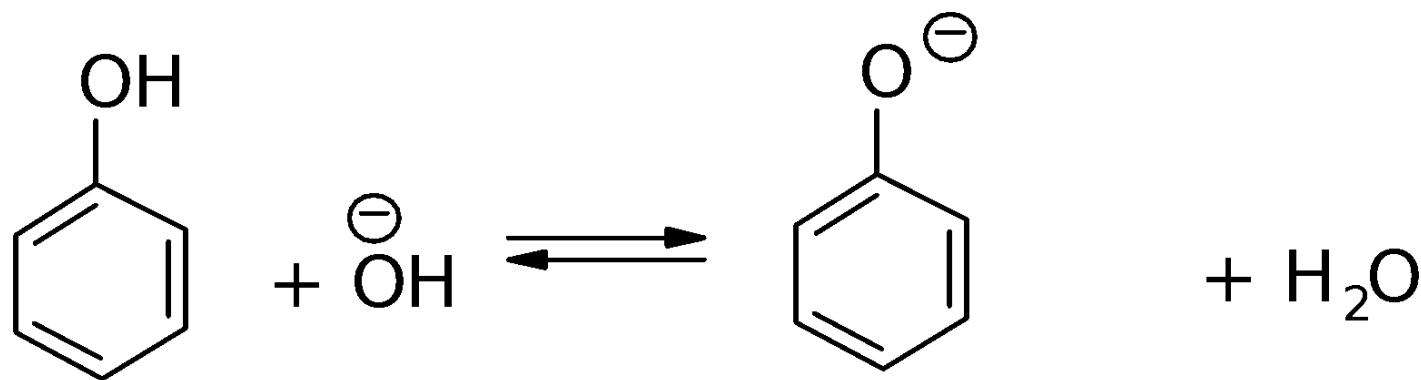


π-КОМПЛЕКС



Сочетание с фенолами

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

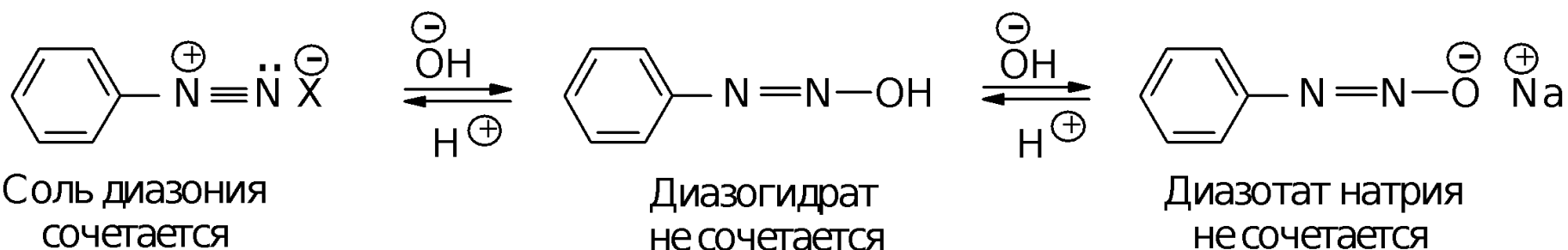


Менее активный

Более активный

Сочетание с фенолами

- В присутствии OH^- ион диазония существует в равновесии с неионизированным соединением

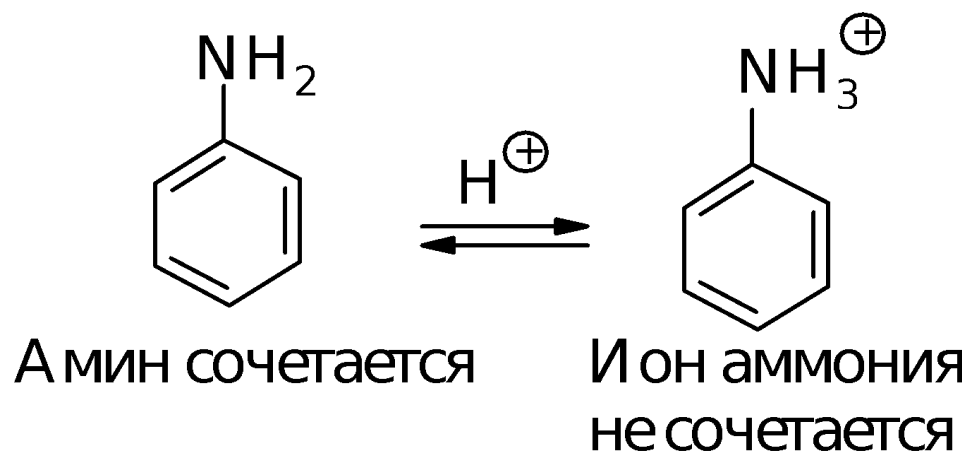


Сочетание с аминами

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

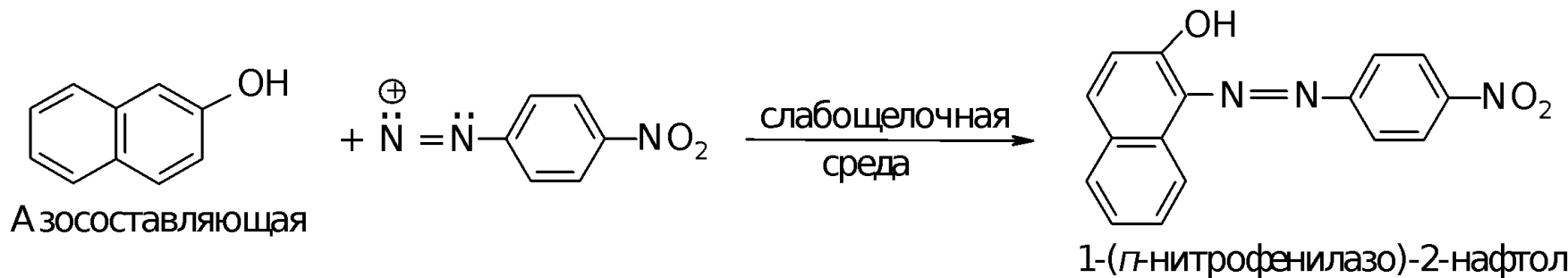
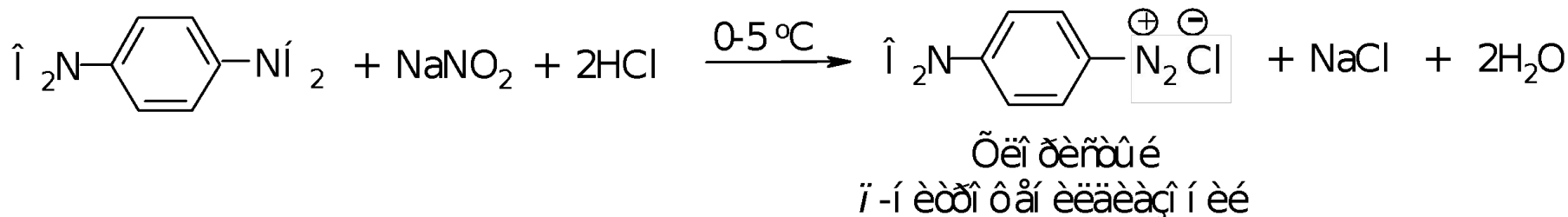
Сочетание с аминами

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

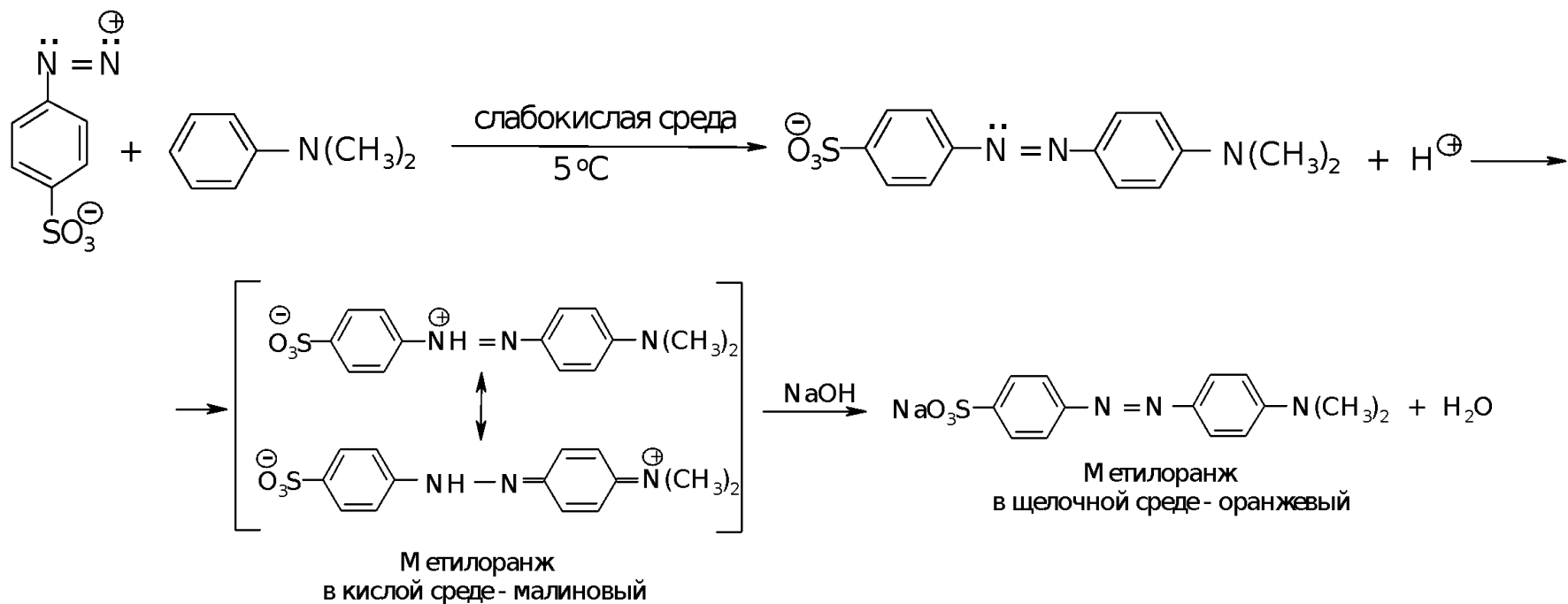
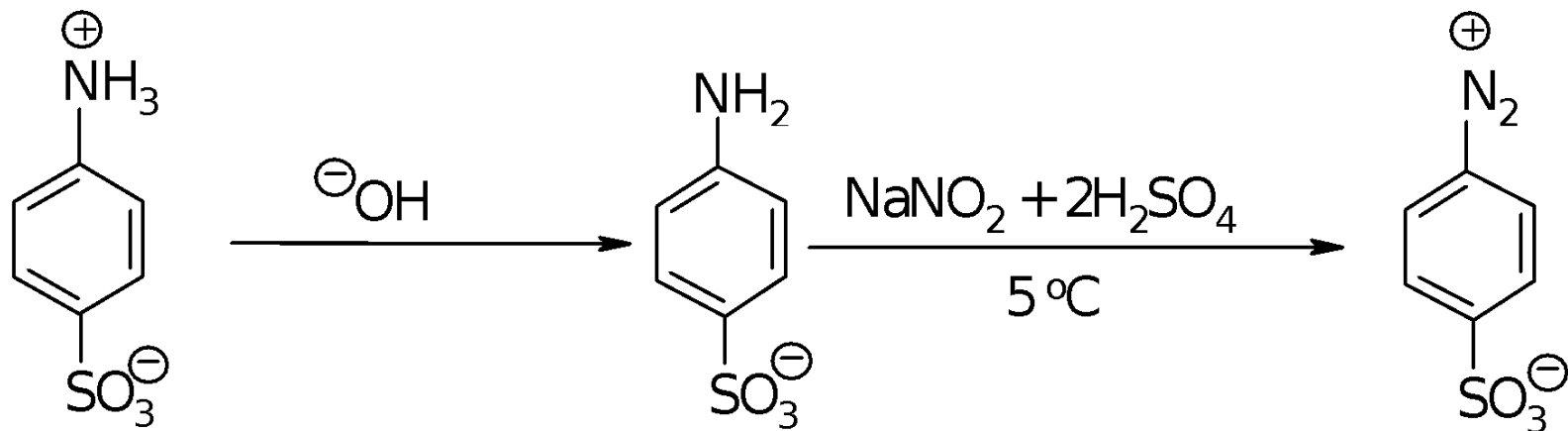


- Среда должна быть **слабокислой**

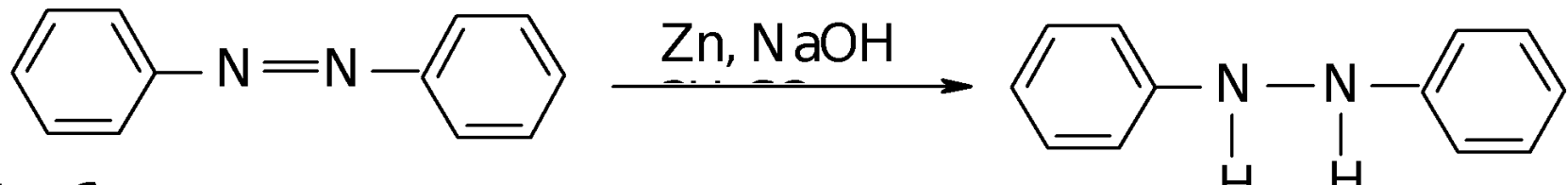
Синтез п-нитроанилинового красного



Синтез метилоранжа



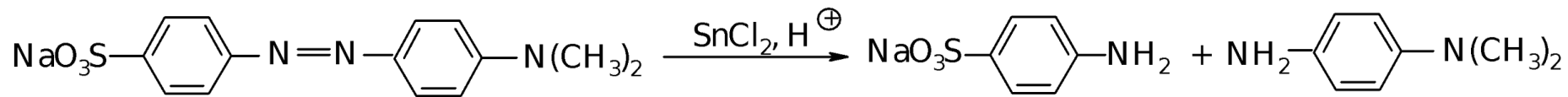
Восстановление азосоединений



Азобензол
оранжево красный

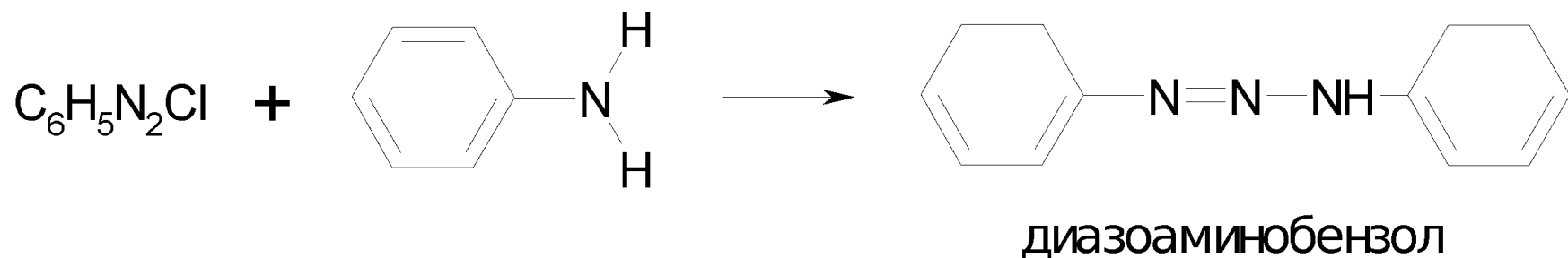
Гидразобензол
слабо окрашенный

Восстановление азосоединений

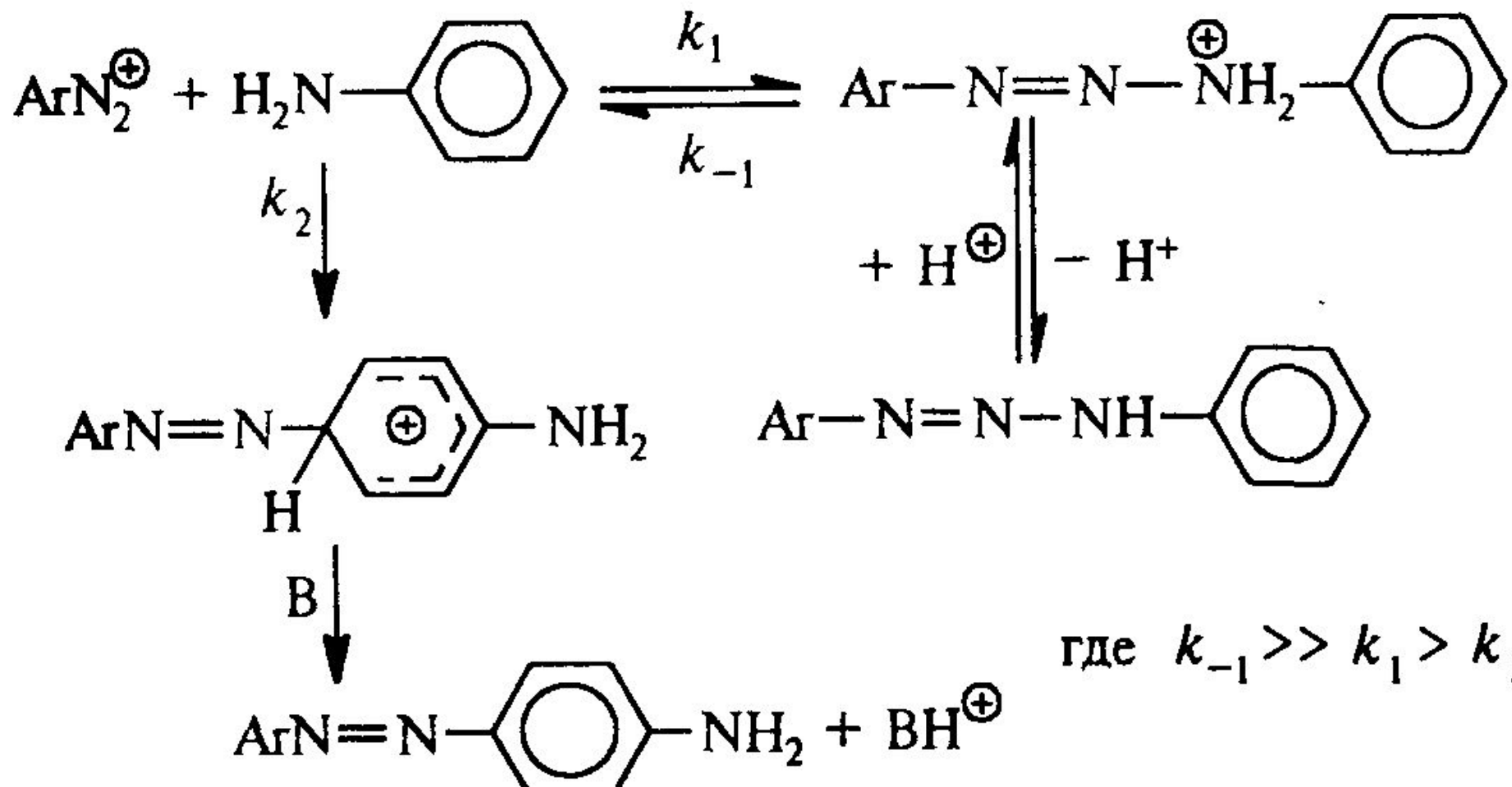


Свойства диазосоединений

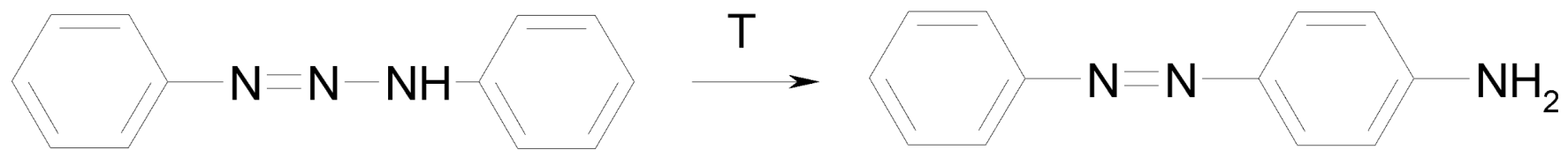
- Для первичных и вторичных ароматических аминов азогруппа вступает не в ароматическое кольцо, а в аминогруппу:



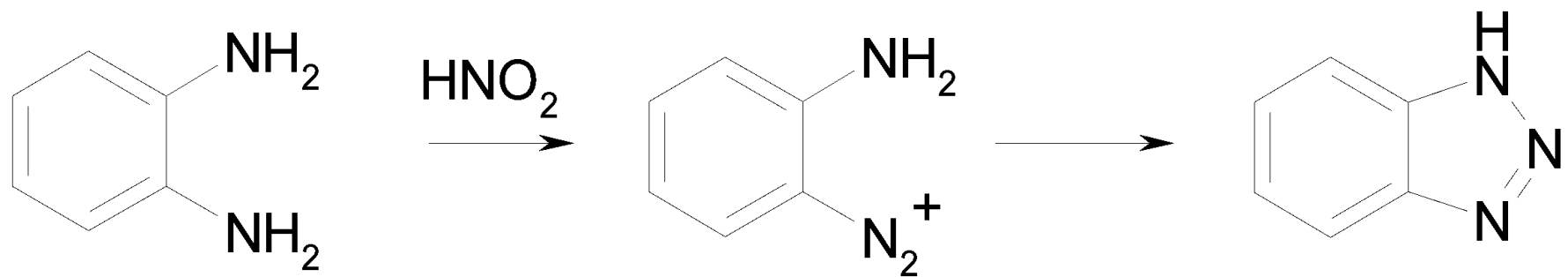
Свойства диазосоединений



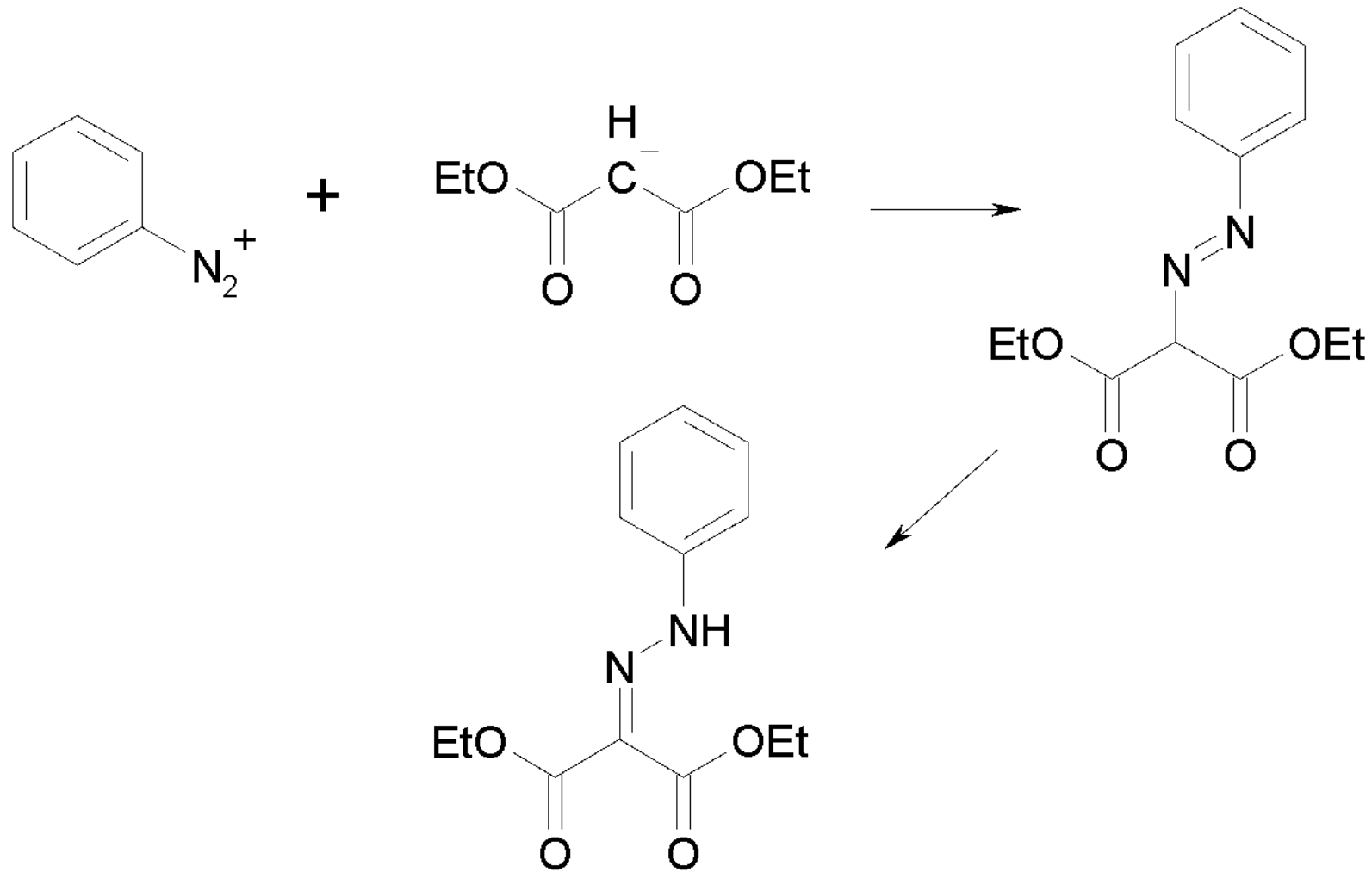
Свойства диазосоединений



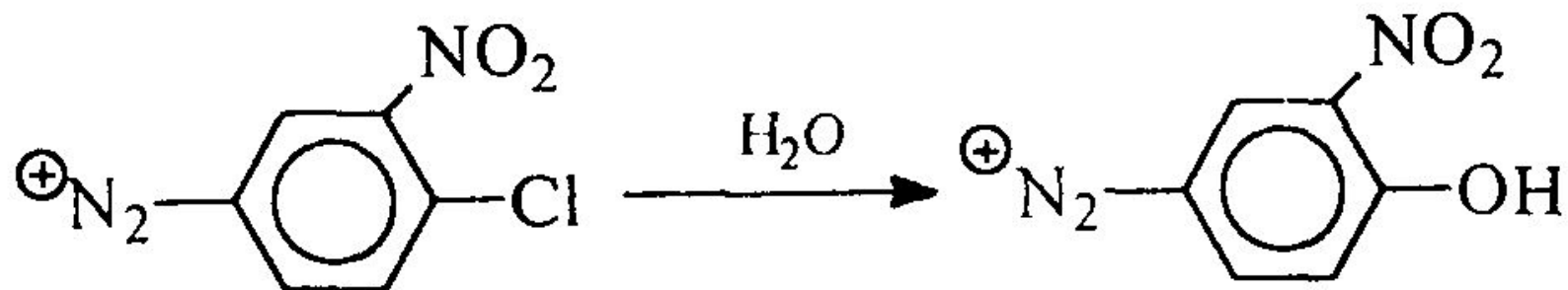
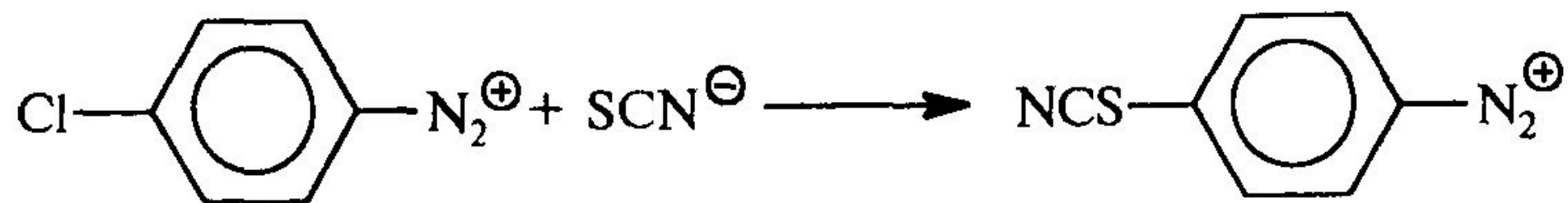
Синтез бензтриазола

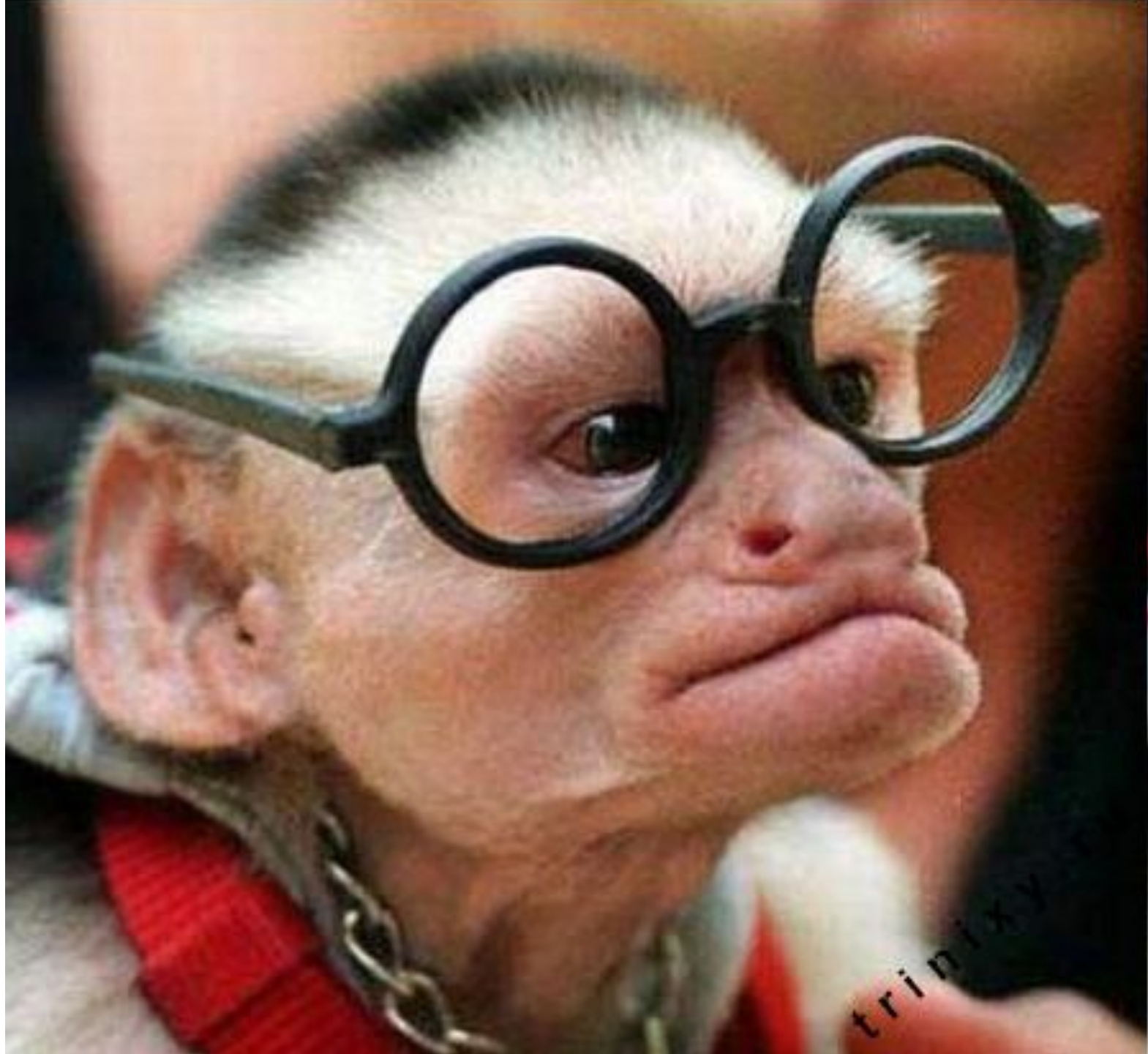


Реакция с CH-кислотами



Нуклеофильное замещение





trinity