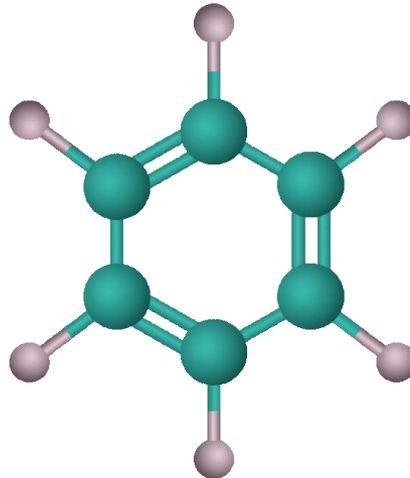
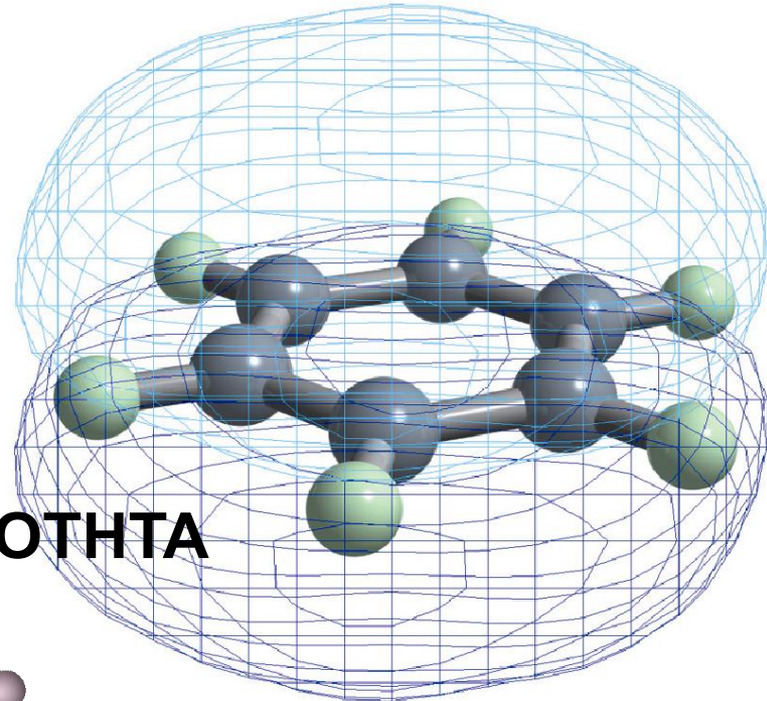




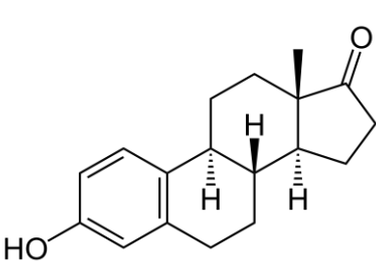
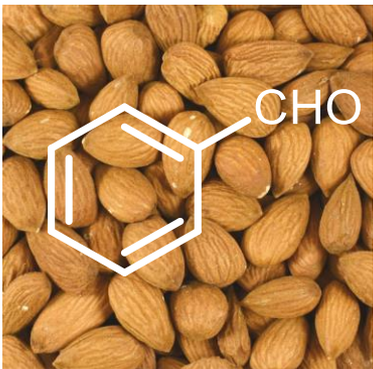
**ΚΕΦ.15. BENZOLIO ΚΑΙ ΑΡΩΜΑΤΙΚΟΤΗΤΑ**



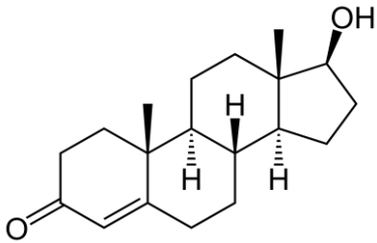
**ΗΡΑΚΛΕΙΟ 2024**

# Οι αρωματικές ενώσεις είναι παντού

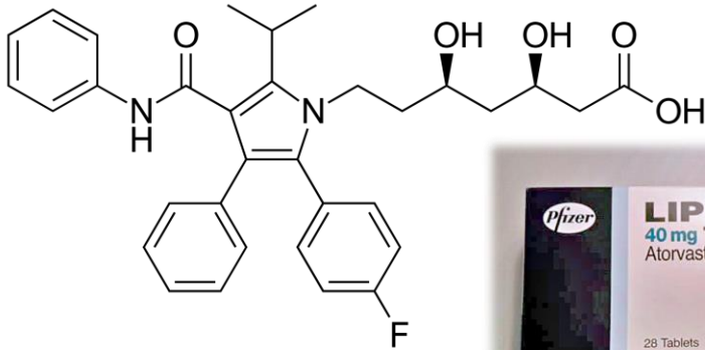
✓ ..και ναι το όνομα προέρχεται από το άρωμα



οιστρονή



τεστοστερονη



ατορβαστατίνη

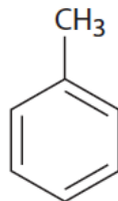


# 15.1

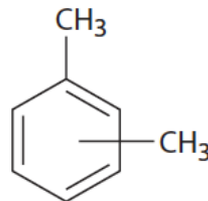
**ΕΙΚΟΝΑ 15-1** Αρωματικοί υδρογονάνθρακες που απαντούν στη λιθανθρακόπισσα.



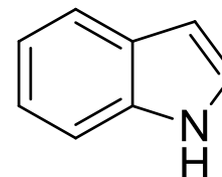
**Βενζόλιο**  
(σ.ζ. 80°C)



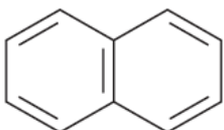
**Τολουόλιο**  
(σ.ζ. 111°C)



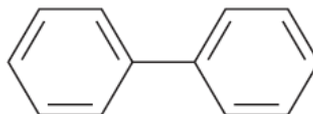
**Ξυλόλια**  
(σ.ζ.: ortho, 144°C·  
meta, 139°C· para, 138°C)



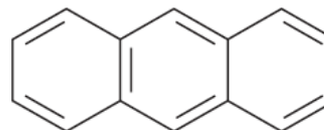
**Ινδόλιο**  
(σ.ζ. 182°C)



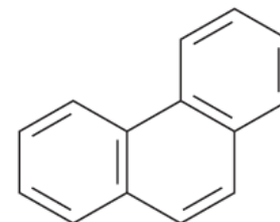
**Ναφθαλένιο**  
(σ.τ. 80°C)



**Διφαινύλιο**  
(σ.τ. 71°C)

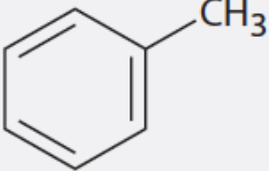
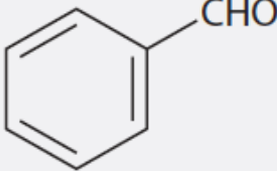
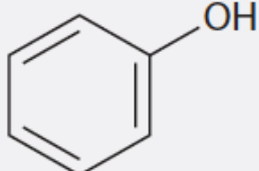
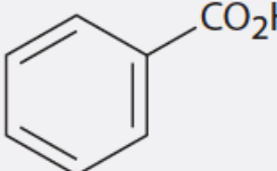
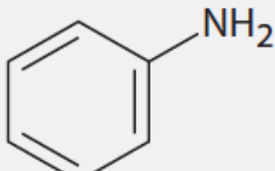
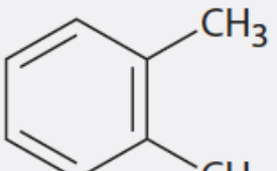
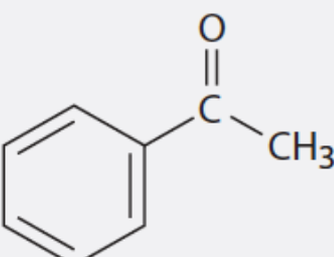
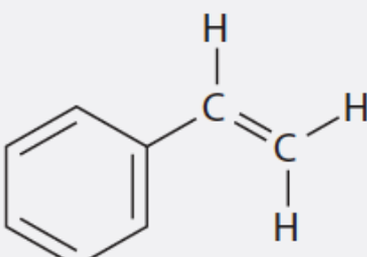


**Ανθρακένιο**  
(σ.τ. 216°C)

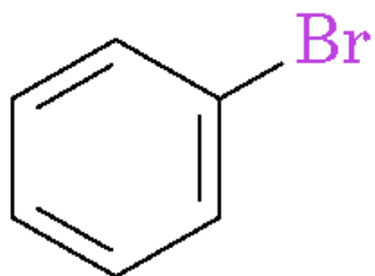


**Φαινανθρένιο**  
(σ.τ. 101°C)

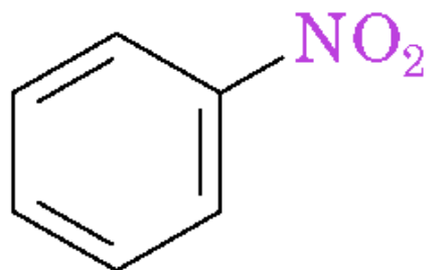
**ΠΙΝΑΚΑΣ 15-1** Εμπειρικές ονομασίες μερικών αρωματικών ενώσεων

Δομή	Ονομασία	Δομή	Ονομασία
	Τολουόλιο (σ.ζ. 111°C)		Βενζαλδεΐδη (σ.ζ. 178°C)
	Φαινόλη (σ.τ. 43°C)		Βενζοϊκό οξύ (σ.τ. 122°C)
	Ανιλίνη (σ.ζ. 184°C)		<i>ortho</i> -Ξυλόλιο (σ.ζ. 144°C)
	Ακετοφαινόνη (σ.τ. 21°C)		Στυρένιο (σ.ζ. 145°C)

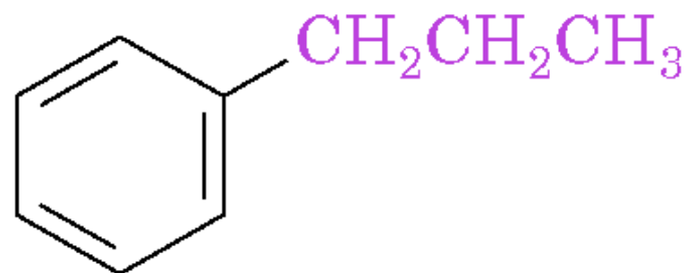
## ονοματολογία



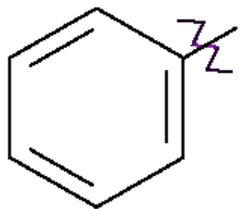
**Βρωμοβενζόλιο**



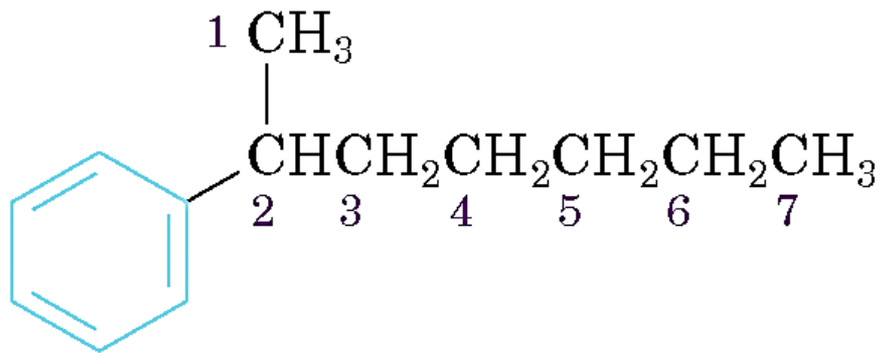
**Νιτροβενζόλιο**



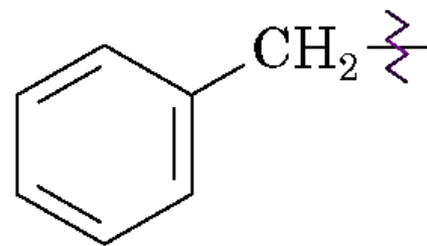
**Προπυλοβενζόλιο**



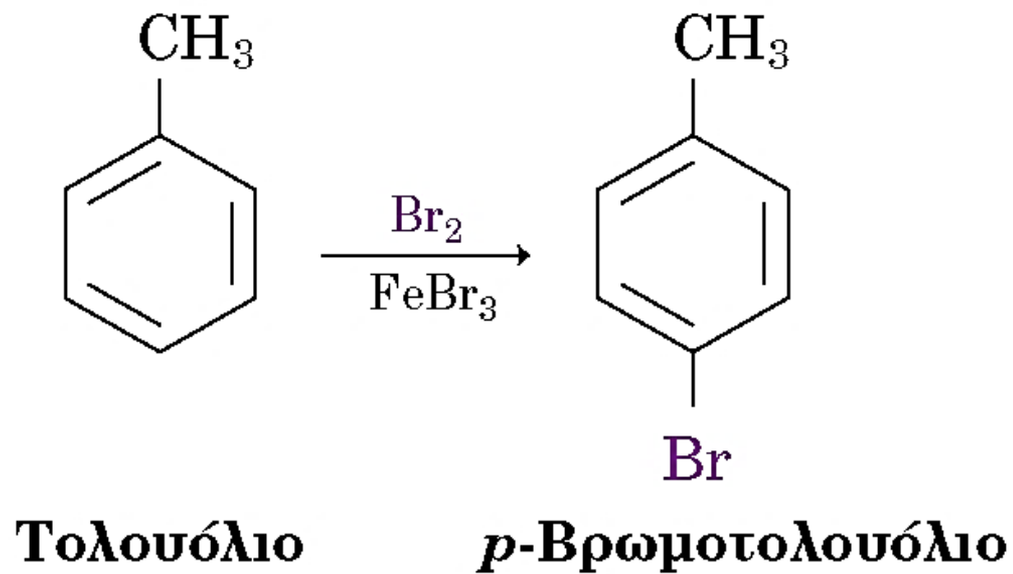
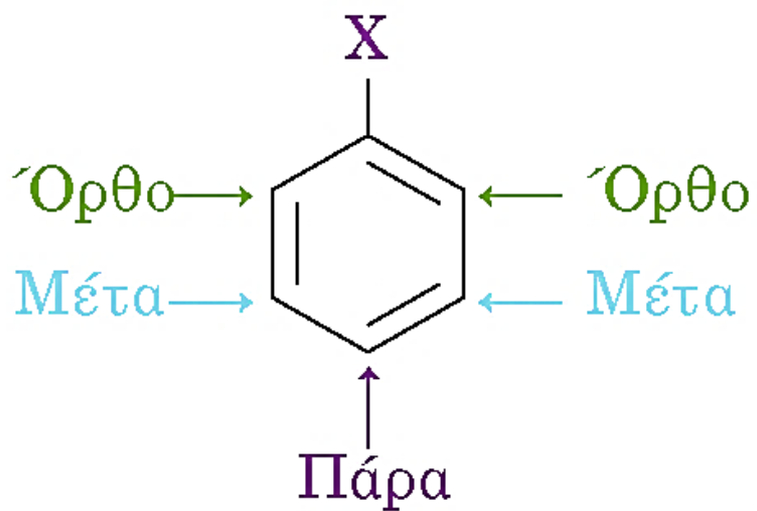
**Φαινυλομάδα**

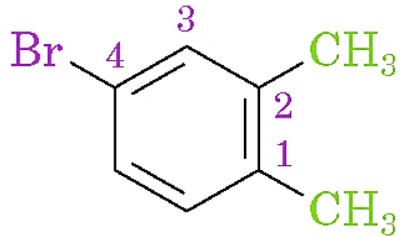


**2-Φαινυλοεπτάνιο**

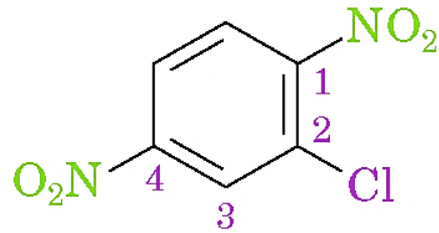


**Βενζυλομάδα**

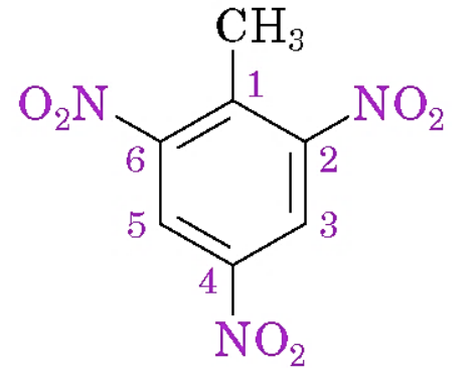




**4-Βρωμο-1,2-διμεθυλοβενζόλιο**



**1,4-Δινιτρο-2-χλωροβενζόλιο**

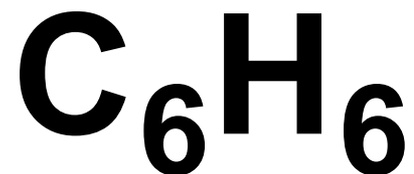


**2,4,6-Τρινιτροτολούλιο  
(TNT)**

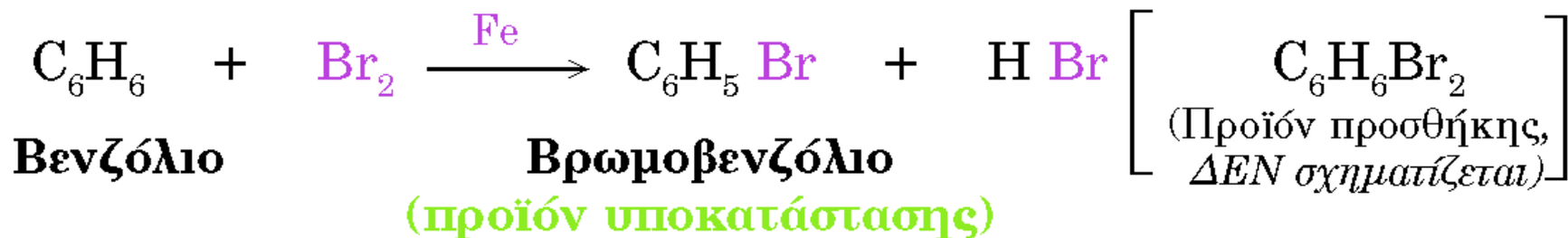
**15-3** Σχεδιάστε τις δομές που αντιστοιχούν στις ακόλουθες ονομασίες κατά IUPAC:

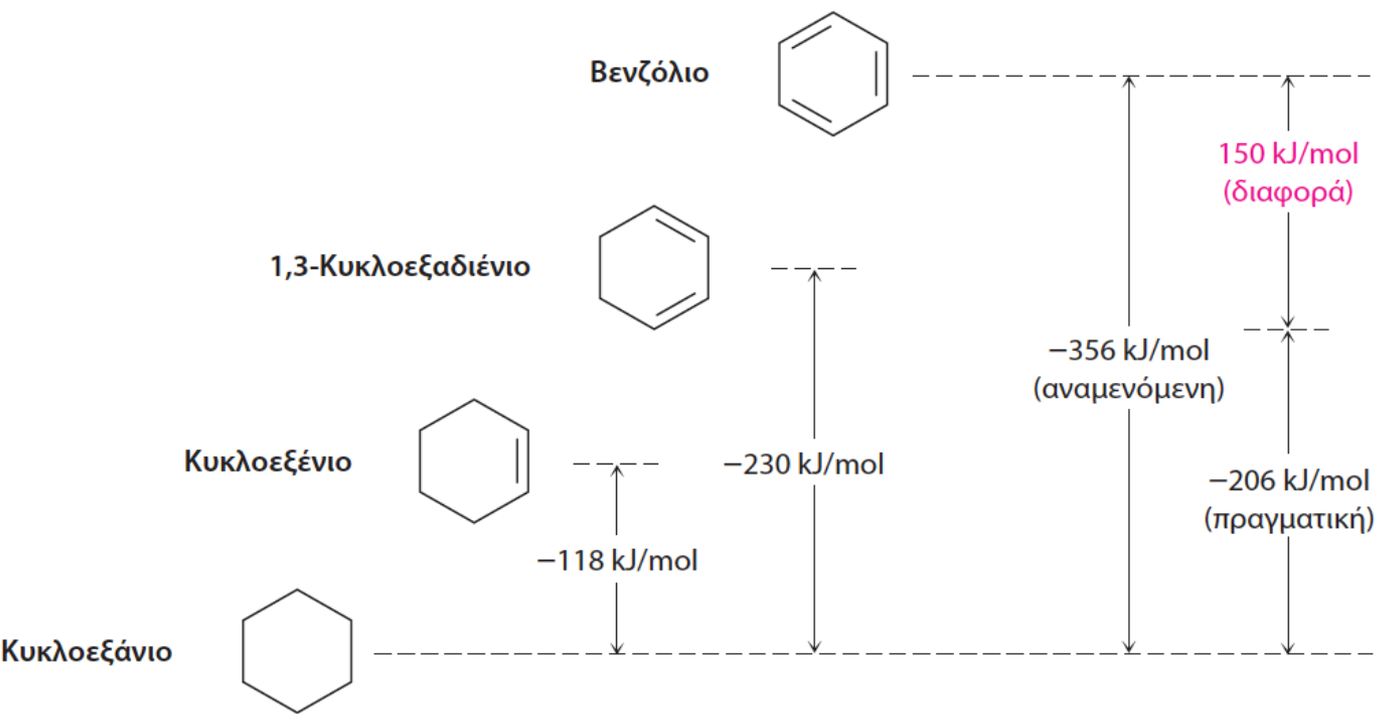
(α) *p*-Βρωμοχλωροβενζόλιο (β) *p*-Βρωμοτολουόλιο

(γ) *m*-Χλωροανιλίνη (δ) 1-Χλωρο-3,5-διμεθυλοβενζόλιο

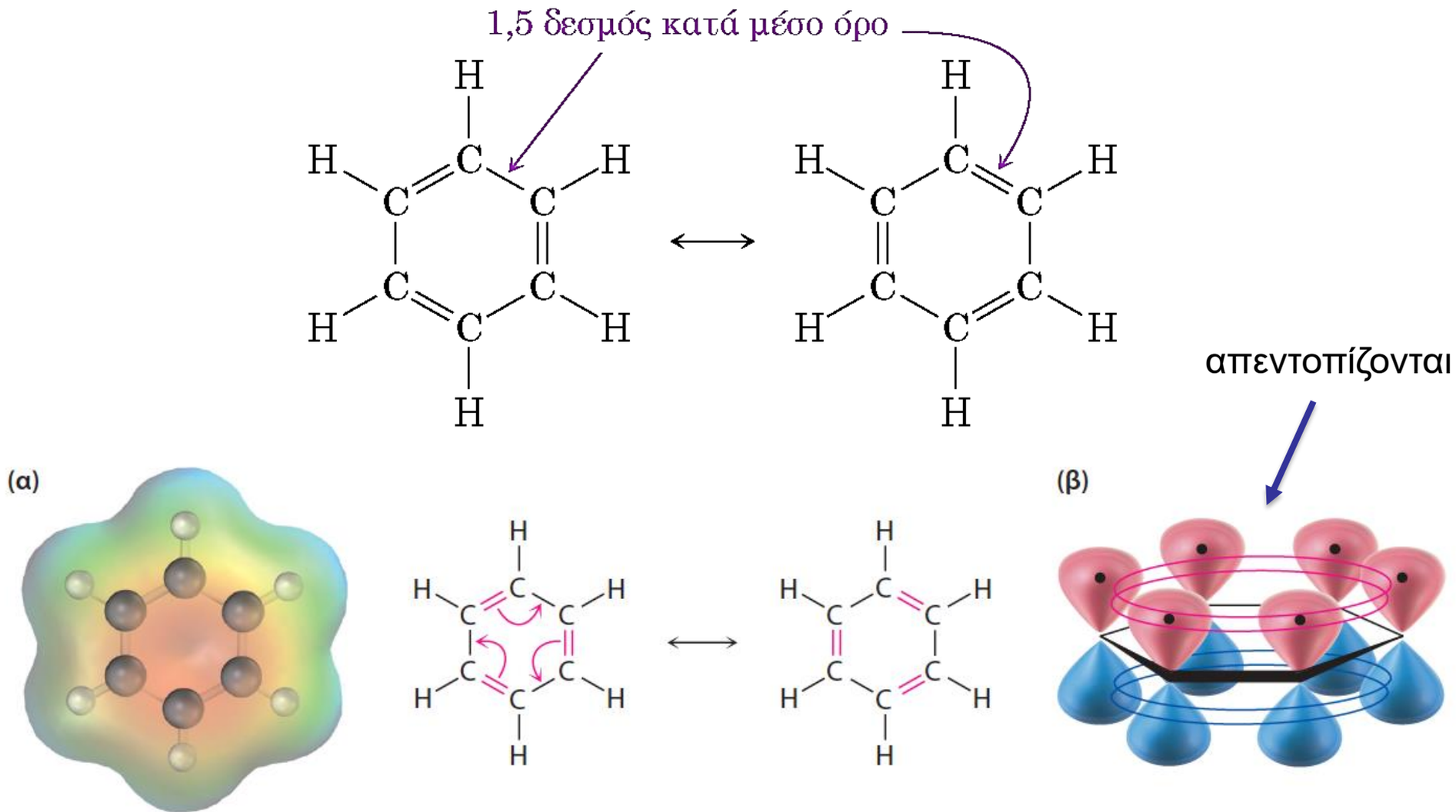


- ✓ Βαθμοί ακορεστότητας:  $14 - 6 = 8 = 4 \text{ H}_2$
- ✓ Λιγότερο δραστικό από άλλες ακόρεστες ενώσεις



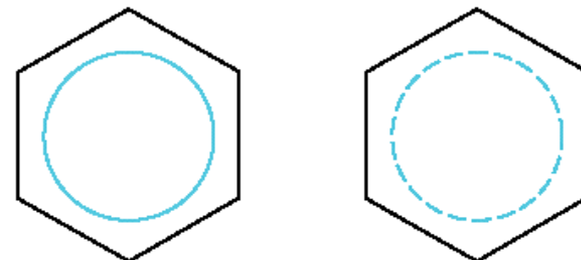


**ΕΙΚΟΝΑ 15-2** Σύγκριση των θερμότητων υδρογόνωσης για το κυκλοεξένιο, το 1,3-κυκλοεξαδιένιο και το βενζόλιο. Το βενζόλιο είναι κατά 150 kJ/mol (36 kcal/mol) σταθερότερο από ό,τι θα αναμενόταν για το υποθετικό «κυκλοεξατριένιο».

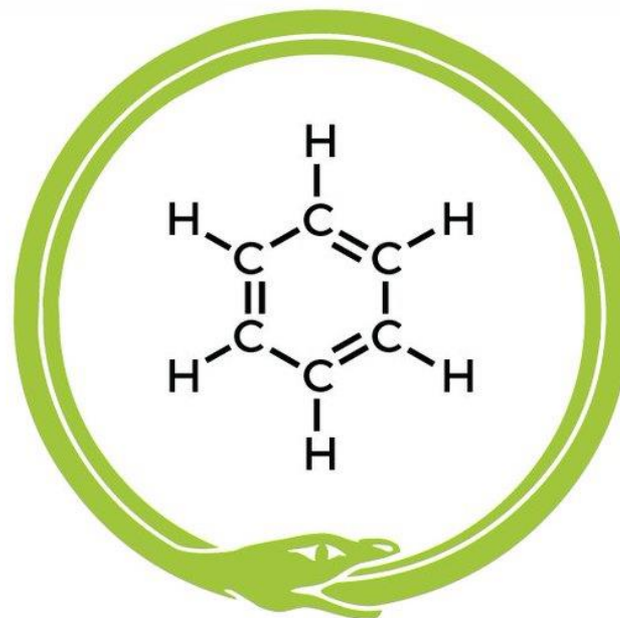
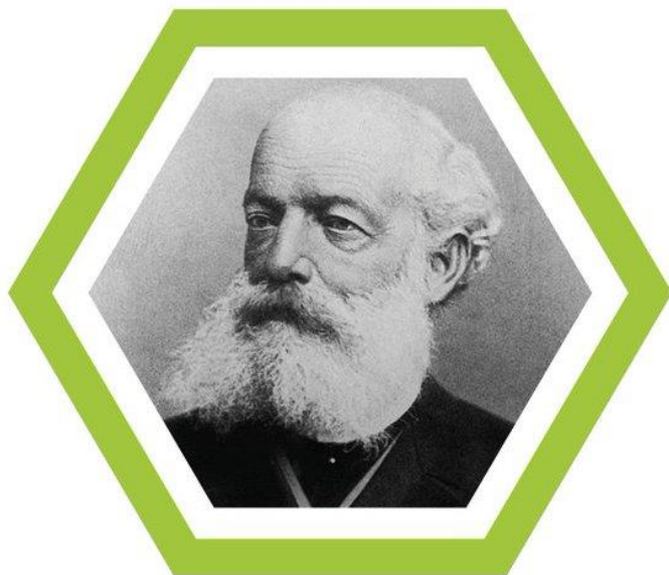


**ΕΙΚΟΝΑ 15-3** (α) Χάρτης ηλεκτροστατικού δυναμικού του βενζολίου και (β) απεικόνιση των τροχιακών του. Καθένα από τα έξι άτομα άνθρακα έχει ένα τροχιακό  $p$  που επικαλύπτεται εξίσου αποτελεσματικά με τα γειτονικά τροχιακά  $p$  και από τις δύο πλευρές. Ως εκ τούτου, όλοι οι δεσμοί C—C είναι ισοδύναμοι και το βενζόλιο παριστάνεται ως υβρίδιο δύο δομών συντονισμού.

Μερικές εναλλακτικές αναπαραστάσεις του βενζολίου. Τέτοιες δομές πρέπει να χρησιμοποιούνται με προσοχή, καθώς δεν υποδεικνύουν τον αριθμό των ηλεκτρονίων  $\pi$ .



# 7<sup>TH</sup> SEPTEMBER – AUGUST KEKULÉ'S BIRTHDAY



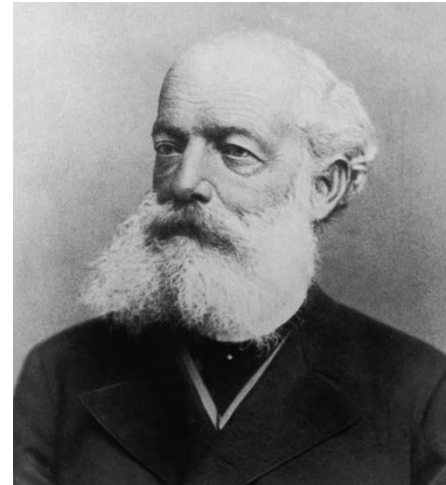
© Andy Brunning/Compound Interest 2018 - [www.compoundchem.com](http://www.compoundchem.com) | Twitter: @compoundchem | FB: [www.facebook.com/compoundchem](https://www.facebook.com/compoundchem)  
This graphic is shared under a Creative Commons Attribution-NonCommercial-NoDerivatives licence.



Μαθητές του Wohler

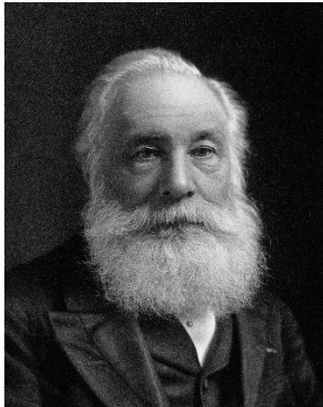


**August Wilhelm von Hofmann (1818-1892)**

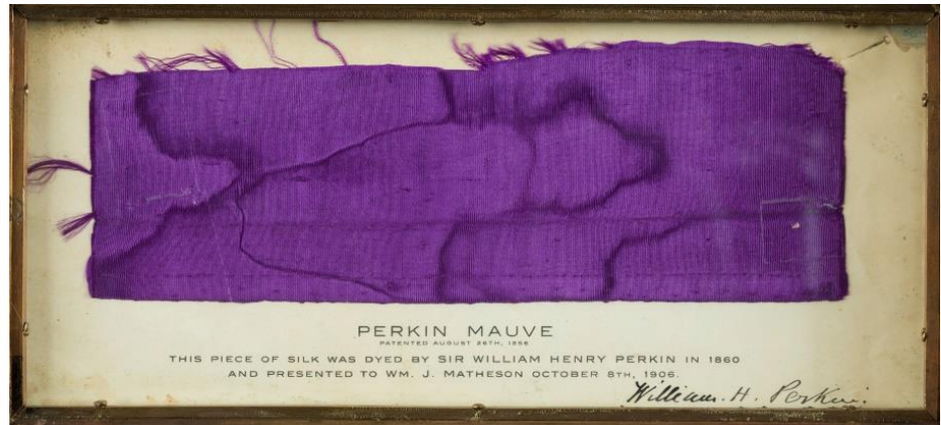


**Friedrich August Kekulé (1829-1896)**

Μαθητής του Hofmann

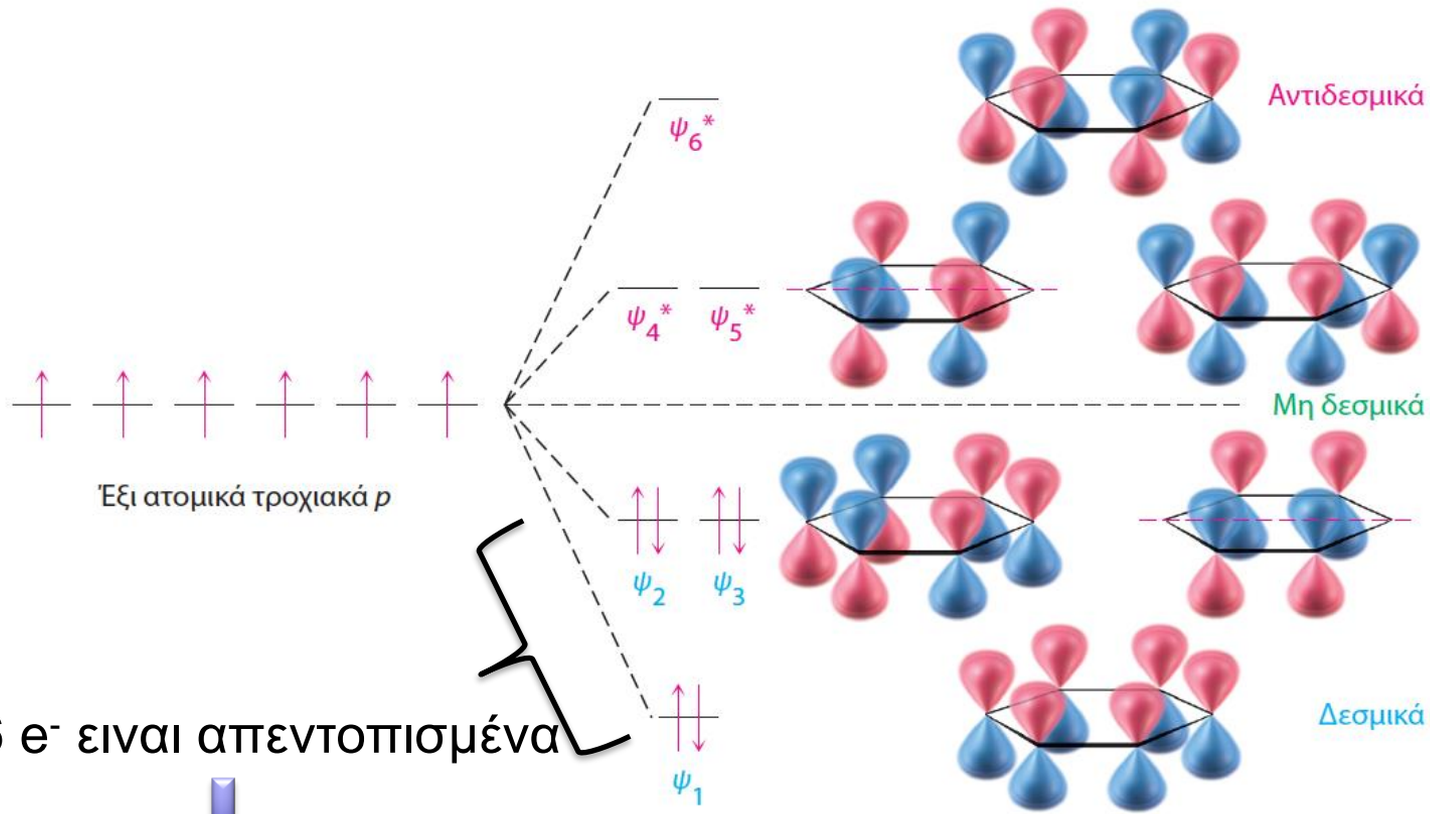


*Yours sincerely  
W. H. Perkin*



**Sir William Henry Perkin (1838-1907)**

↑ Ενέργεια



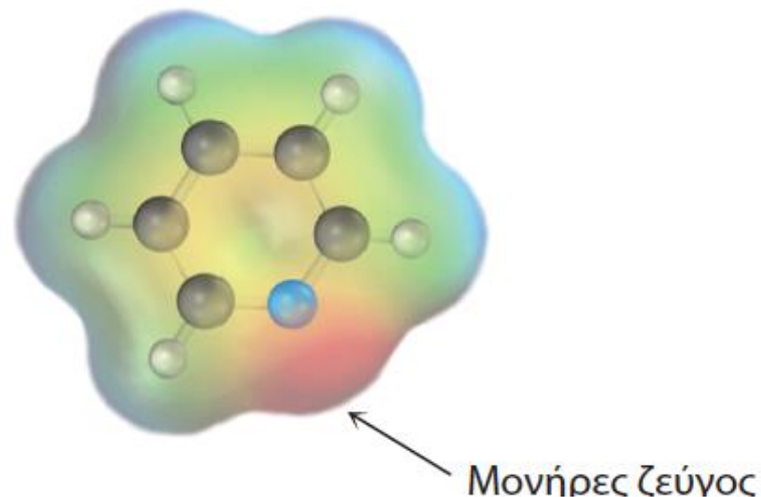
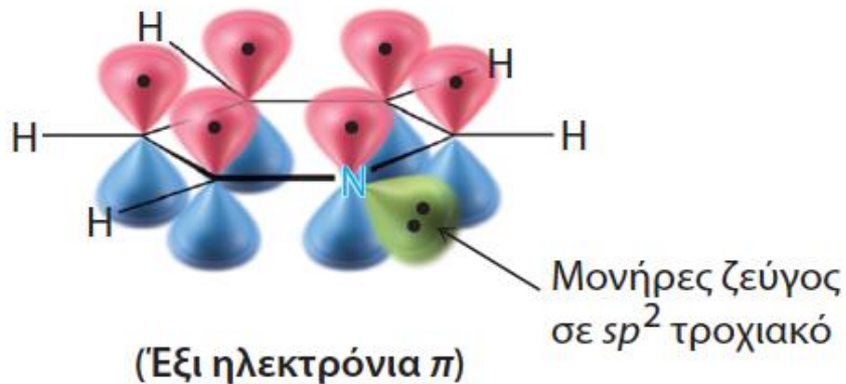
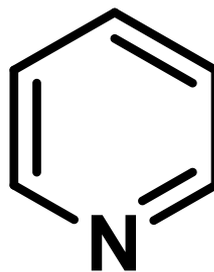
**ΕΙΚΟΝΑ 15-4** Τα έξι μοριακά τροχιακά του βενζολίου. Τα δεσμικά τροχιακά  $\psi_2$  και  $\psi_3$  είναι ισοενεργειακά, δηλαδή θεωρούνται εκφυλισμένα, όπως είναι και τα αντιδεσμικά τροχιακά  $\psi_4^*$  και  $\psi_5^*$ . Τα τροχιακά  $\psi_3$  και  $\psi_4^*$  δεν έχουν ηλεκτρονιακή πυκνότητα  $\pi$  σε δύο από τους άνθρακες, δεδομένου ότι περνά από αυτούς ένα κομβικό επίπεδο.

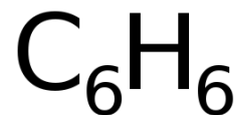
Τα 6  $e^-$  είναι απεντοπισμένα



150 kJ/mol σταθερότερο

**15-4** Η πυριδίνη είναι ένα επίπεδο εξαγωνικό μόριο με γωνίες δεσμών  $120^\circ$ . Υφίσταται αντιδράσεις υποκατάστασης και όχι προσθήκης, και γενικά συμπεριφέρεται όπως και το βενζόλιο. Σχεδιάστε την απεικόνιση των τροχιακών π της πυριδίνης για εξηγήσετε αυτές τις ιδιότητες.





Benzene  
Molecular formula

- ✓ Αντιδράσεις υποκατάστασης
- ✓ Ασυνήθιστα σταθερό

# Αρωματικότητα:

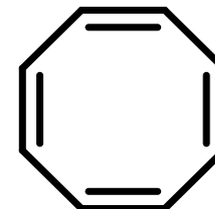
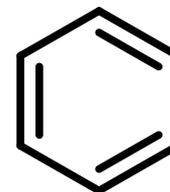
Κυκλικό

Επίπεδο

Συνεχής επικάλυψη των p τροχιακών

- Συζυγία

Κανόνας Hückel:  $4n + 2$



✓ **Συζυγιακό:** Πολλές φορές υπάρχει C με κενό p τροχιακό, ήδη με 2 e ή ρίζα

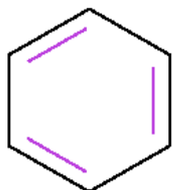
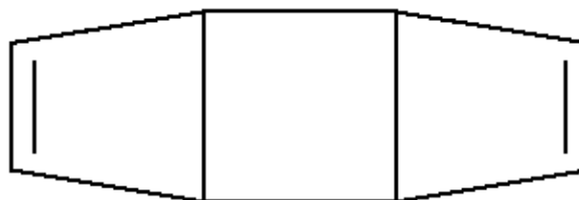
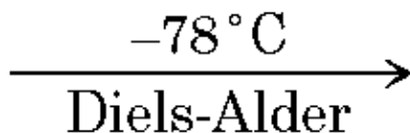
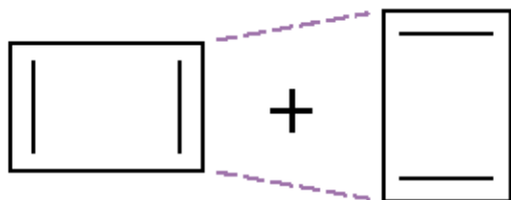


Ένας C με  $sp^3$  «σπάει» την αρωματικότητα («χαλάει το πάρτυ»)



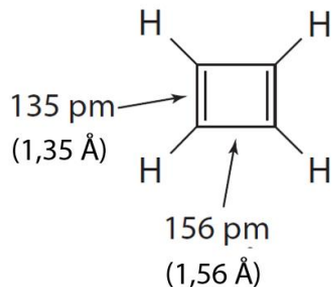
Δύο διπλοί δεσμοί,  
τέσσερα ηλεκτρόνια  $\pi$

### Κυκλοβουταδιένιο

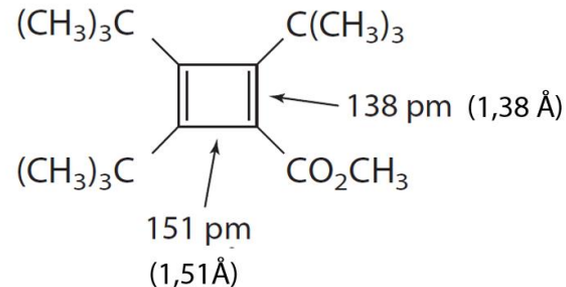


Τρεις διπλοί δεσμοί,  
έξι ηλεκτρόνια  $\pi$

### Βενζόλιο



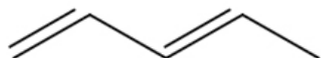
Κυκλοβουταδιένιο



Στερεοχημικά παρεμποδισμένο  
κυκλοβουταδιενικό παράγωγο

## Examples of Conjugated Double Bond

### Conjugated Diene



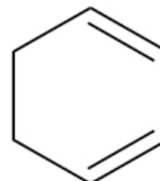
1,3 - pentadiene



3,5 - octadiene

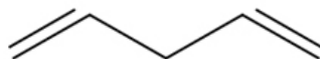


1,3 - cyclopentadiene



1,3 - cyclohexadiene

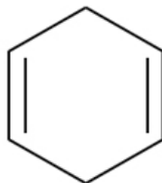
### Nonconjugated or Isolated Diene



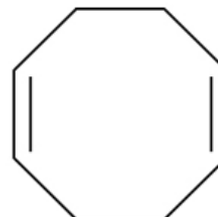
1,4 - pentadiene



1,5 - hexadiene



1,4 - cyclohexadiene



1,5-Cyclooctadiene

### Cumulated Diene

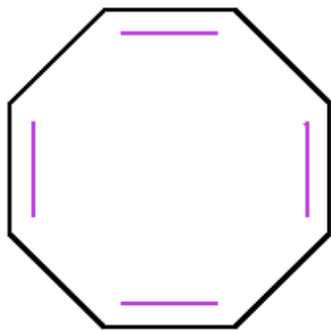


1,2 - propadiene

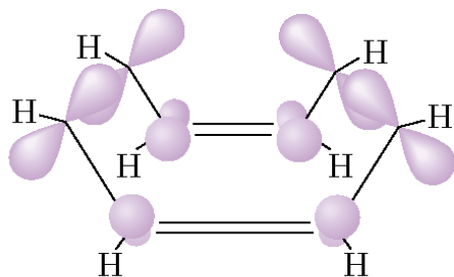


2,3 - pentadiene

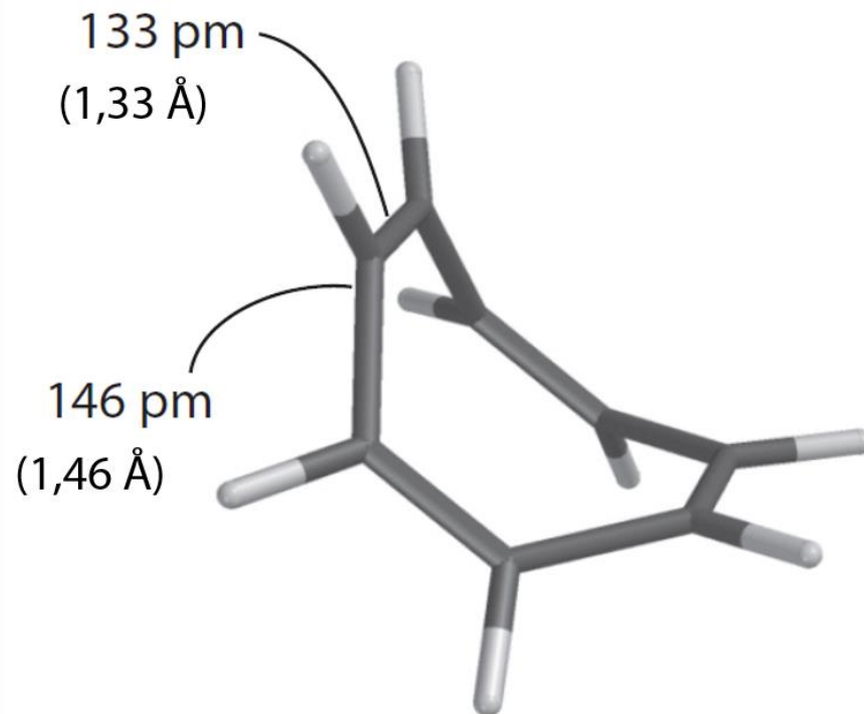




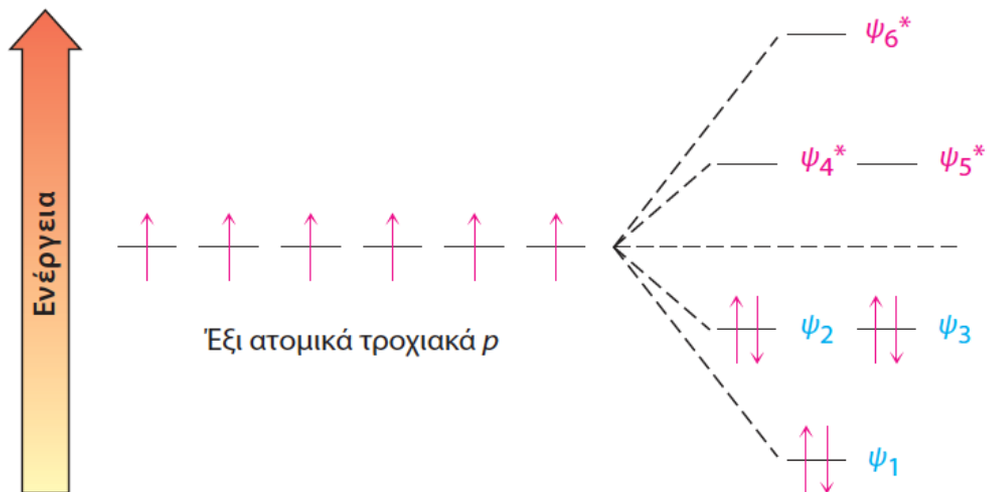
## Κυκλοοκτατετραένιο



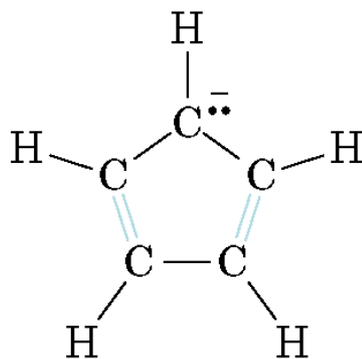
Τέσσερις διπλοί δεσμοί,  
οκτώ ηλεκτρόνια  $\pi$



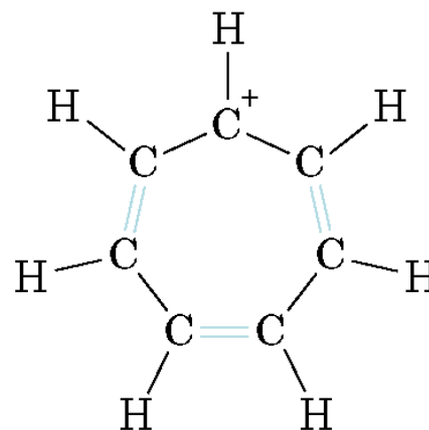
# 15.4



**ΕΙΚΟΝΑ 15-5** Ενεργειακά επίπεδα των έξι π μοριακών τροχιακών του βενζολίου. Υπάρχει ένα μοριακό τροχιακό χαμηλότερης ενέργειας πάνω από το οποίο τα άλλα τροχιακά εμφανίζονται ως εκφυλισμένα ζεύγη.



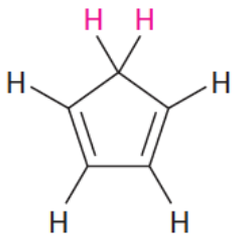
**Κυκλοπενταδιενυλικό ανιόν**



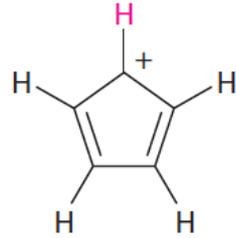
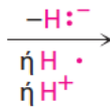
**Κυκλοεπτατριενυλικό κατιόν**

Έξι ηλεκτρόνια π, αρωματικά ιόντα

**ΕΙΚΟΝΑ 15-6** Το αρωματικό κυκλοπενταδιενυλικό ανιόν με έξι ηλεκτρόνια  $\pi$  και το κυκλοεπτατριενυλικό κατιόν με έξι ηλεκτρόνια  $\pi$ . Το ανιόν μπορεί να σχηματιστεί με αφαίρεση ενός κατιόντος υδρογόνου ( $H^+$ ) από την ομάδα  $CH_2$  του 1,3-κυκλοπενταδιενίου. Το κατιόν μπορεί να σχηματιστεί με αφαίρεση ενός ιόντος υδριδίου ( $H^-$ ) από την ομάδα  $CH_2$  του 1,3,5-κυκλοεπτατριενίου.

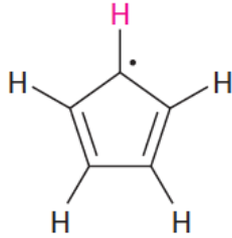


1,3-Κυκλοπενταδιένιο



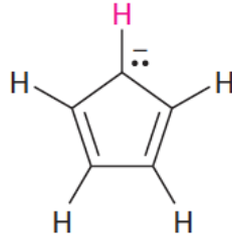
Κυκλοπενταδιενυλικό κατιόν  
(τέσσερα ηλεκτρόνια  $\pi$ )

ή

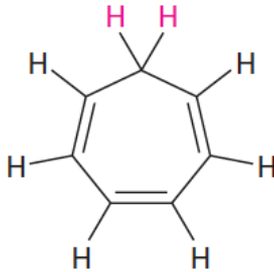


Κυκλοπενταδιενυλική ρίζα  
(πέντε ηλεκτρόνια  $\pi$ )

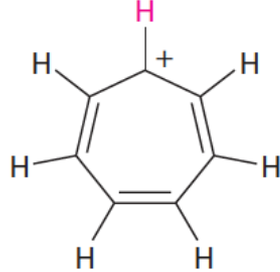
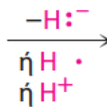
ή



Κυκλοπενταδιενυλικό ανιόν  
(έξι ηλεκτρόνια  $\pi$ )

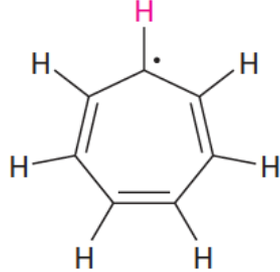


1,3,5-Κυκλοεπτατριένιο



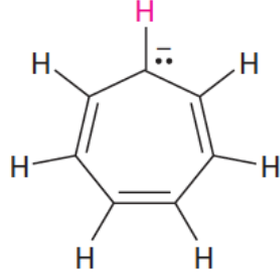
Κυκλοεπτατριενυλικό κατιόν  
(έξι ηλεκτρόνια  $\pi$ )

ή



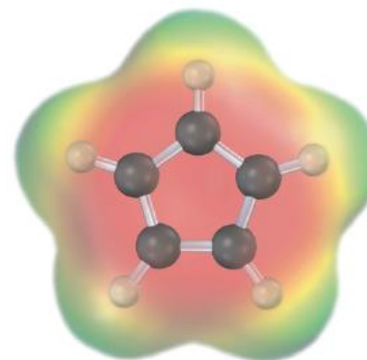
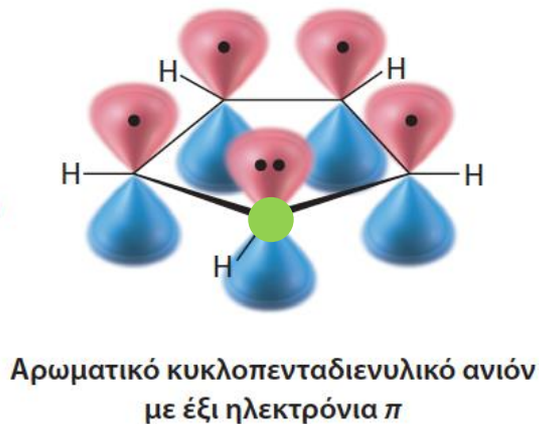
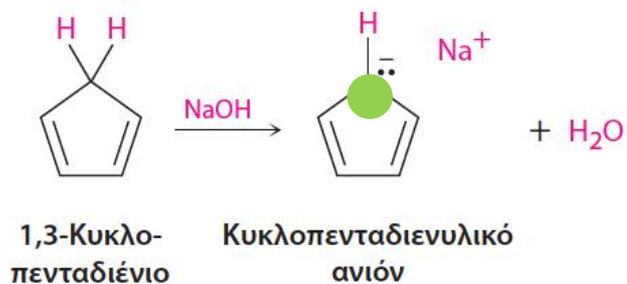
Κυκλοεπτατριενυλική ρίζα  
(επτά ηλεκτρόνια  $\pi$ )

ή



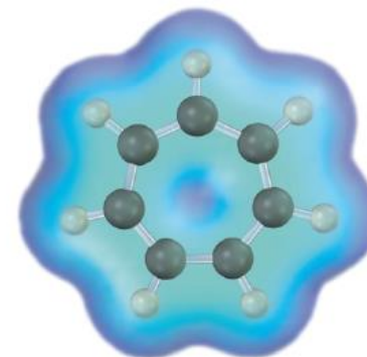
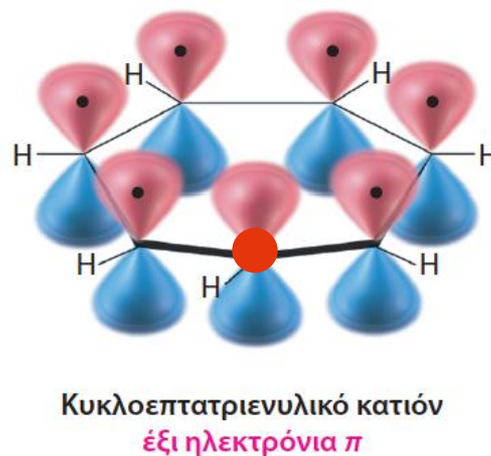
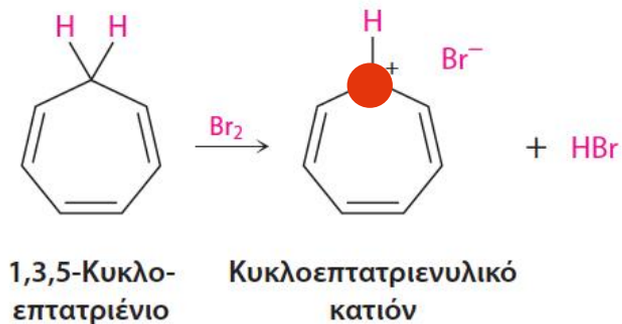
Κυκλοεπτατριενυλικό ανιόν  
(οκτώ ηλεκτρόνια  $\pi$ )

(α)



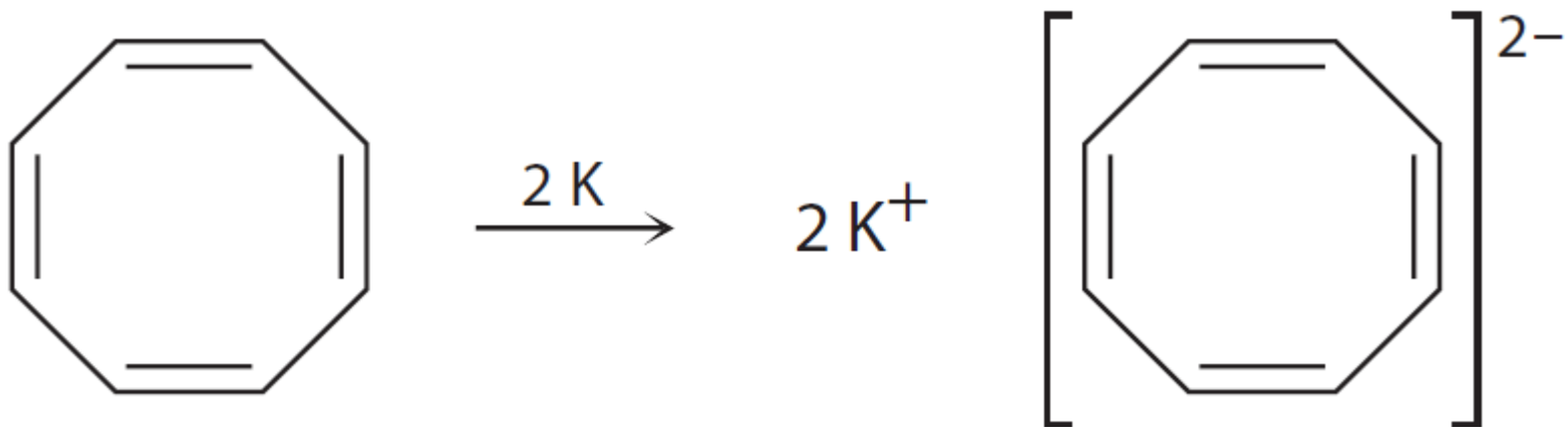
**ΕΙΚΟΝΑ 15-7 (α)** Η δομή του αρωματικού κυκλοπενταδιενυλικού ανιόντος, ενός κυκλικού συζυγιακού συστήματος με έξι ηλεκτρόνια  $\pi$  σε πέντε τροχιακά  $p$ , και (β) η δομή του αρωματικού κυκλοεπτατριενυλικού κατιόντος, ενός κυκλικού συζυγιακού συστήματος με έξι ηλεκτρόνια  $\pi$  σε επτά τροχιακά  $p$ . Στους χάρτες ηλεκτροστατικού δυναμικού φαίνεται ότι και τα δύο ιόντα είναι συμμετρικά, με το φορτίο να κατανέμεται εξίσου μεταξύ όλων των ατόμων κάθε δακτυλίου.

(β)



**15-6** Σχεδιάστε τις πέντε δομές συντονισμού του κυκλοπενταδιενυλικού ανιόντος. Είναι όλοι οι δεσμοί άνθρακα-άνθρακα ισοδύναμοι; Πόσες απορροφήσεις θα αναμένετε στα φάσματα  $^1\text{H}$  και  $^{13}\text{C}$  NMR του ανιόντος;

**15-7** Το κυκλοοκτατετραένιο αντιδρά ταχύτατα με μεταλλικό κάλιο και σχηματίζεται το σταθερό διανιόν του κυκλοοκτατετραενίου,  $C_8H_8^{2-}$ . Για ποιον λόγο πιστεύετε ότι η αντίδραση αυτή πραγματοποιείται τόσο εύκολα; Τι είδους γεωμετρία θα αναμένατε να εμφανίζει το διανιόν του κυκλοοκτατετραενίου;



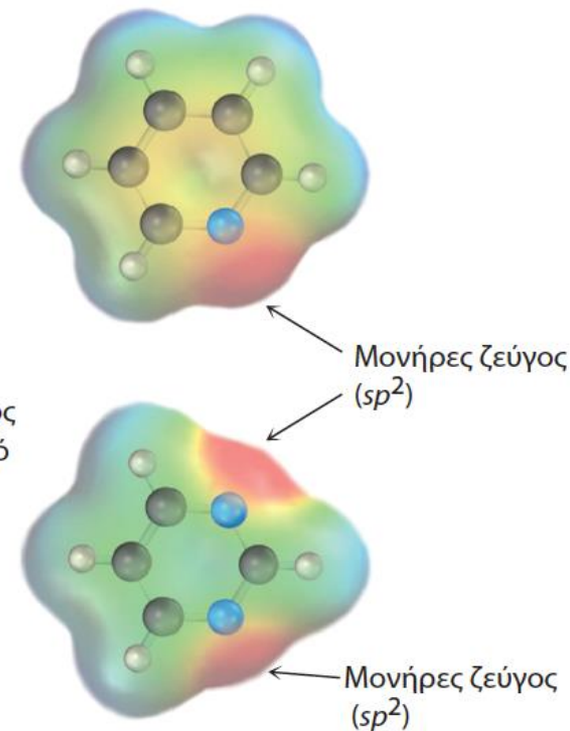
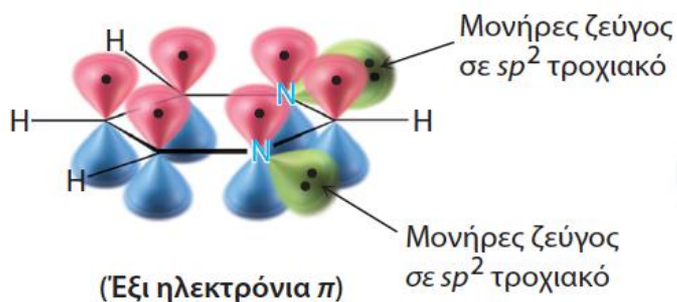
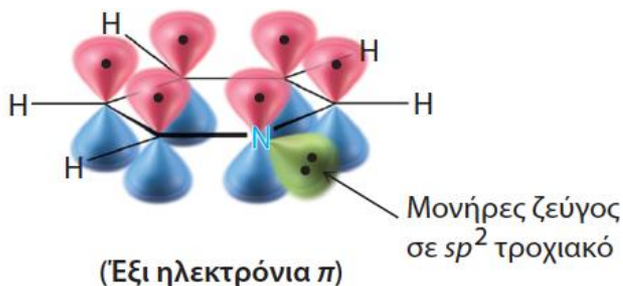
**ΕΙΚΟΝΑ 15-8** Η πυριδίνη και η πυριμιδίνη είναι αζωτούχες ετεροκυκλικές αρωματικές ενώσεις με διευθέτηση των ηλεκτρονίων  $\pi$  παρόμοια με εκείνη του βενζολίου. Και οι δύο ενώσεις περιέχουν ένα μονήρες ζεύγος ηλεκτρονίων σε  $sp^2$ -υβριδισμένο τροχιακό ατόμου αζώτου που βρίσκεται στο επίπεδο του δακτυλίου.

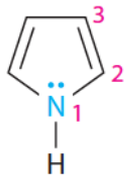


Πυριδίνη

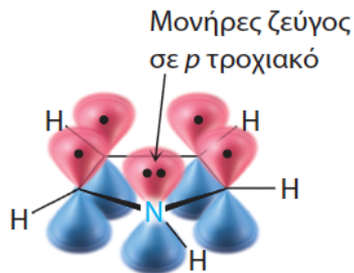


Πυριμιδίνη

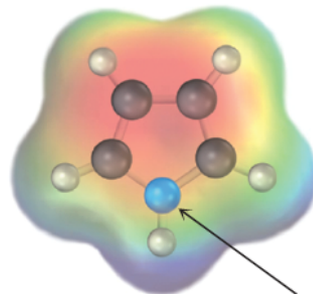




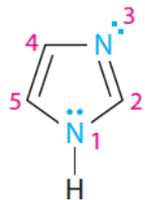
Πυρρόλιο



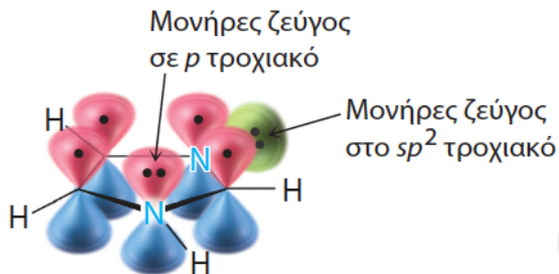
(Έξι ηλεκτρόνια π)



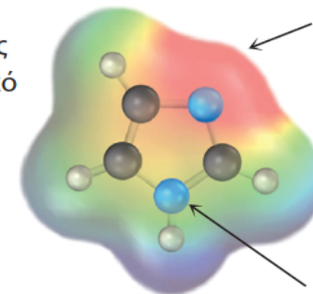
Απεντοπισμένο  
μονήρες ζεύγος (p)



Ιμιδαζόλιο



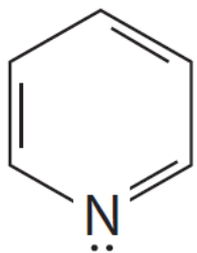
(Έξι ηλεκτρόνια π)



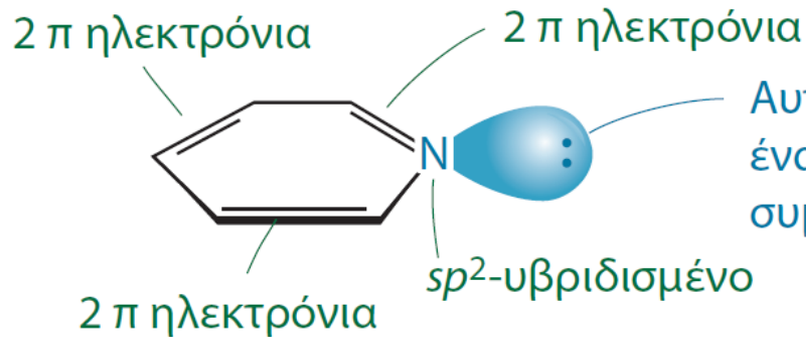
Μονήρες ζεύγος ( $sp^2$ )  
Απεντοπισμένο  
μονήρες ζεύγος (p)

**ΕΙΚΟΝΑ 15-9** Το πυρρόλιο και το ιμιδαζόλιο είναι πενταμελείς ετεροκυκλικές ενώσεις που περιέχουν άζωτο, αλλά έχουν διευθέτηση έξι ηλεκτρονίων π, όπως στην περίπτωση του κυκλοπενταδιενυλικού ανιόντος. Και οι δύο ενώσεις περιέχουν ένα μονήρες ζεύγος ηλεκτρονίων σε άτομο αζώτου που βρίσκεται σε ένα τροχιακό p κάθετο στο επίπεδο του δακτυλίου.

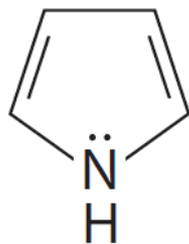
✓ Ποια είναι πιο βασική ένωση;;



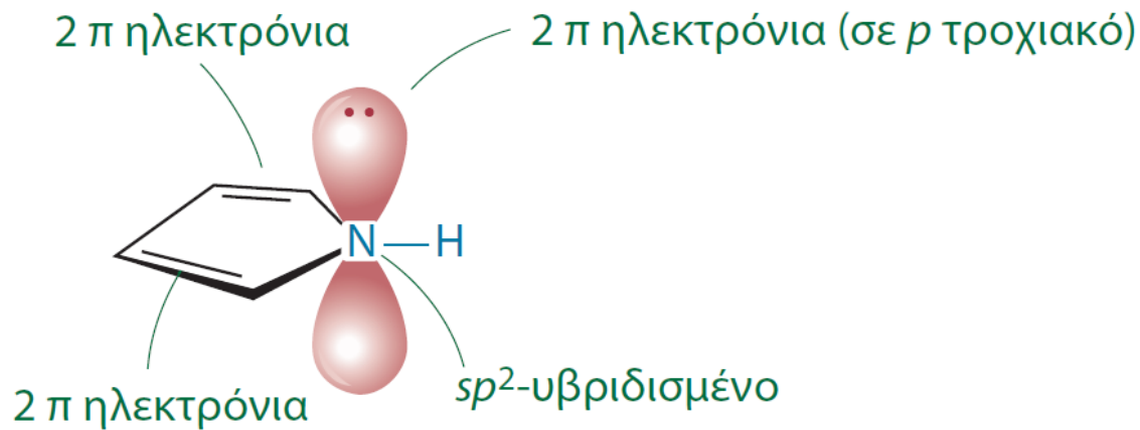
Πυριδίνη



Αυτά τα  $e^-$  καταλαμβάνουν ένα  $sp^2$  τροχιακό και δεν συμμετέχουν στο π σύστημα.

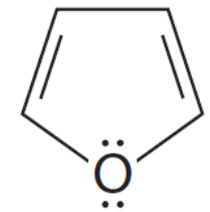
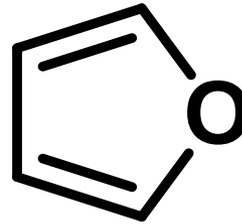


Πυρρόλιο

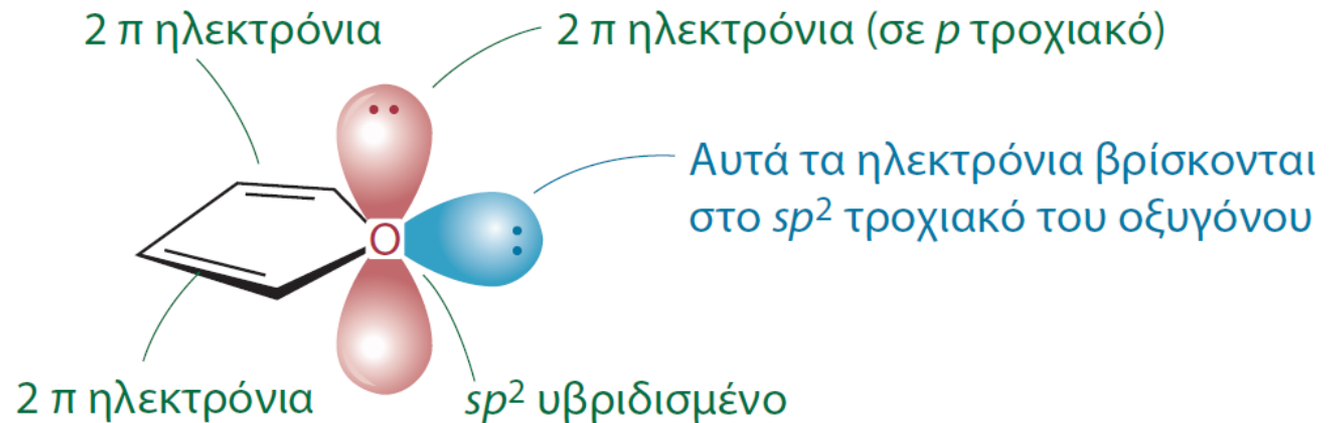


## □ Λυμένο παράδειγμα

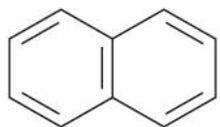
Γιατί το φουράνιο είναι αρωματική ένωση;



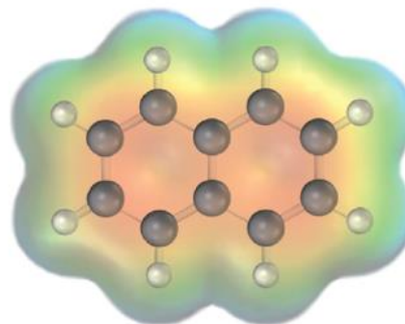
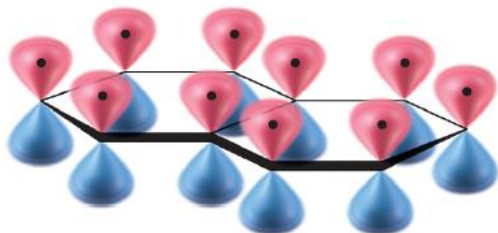
Φουράνιο



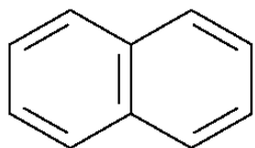
# 15.6



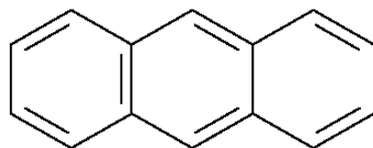
Ναφθαλένιο



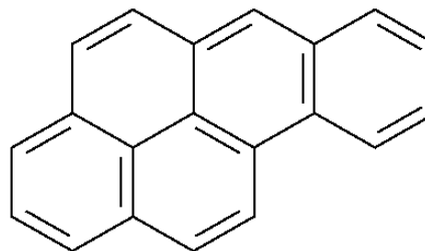
**ΕΙΚΟΝΑ 15-10** Απεικόνιση των τροχιακών και του χάρτη ηλεκτροστατικού δυναμικού του ναφθαλενίου, όπου φαίνεται ότι τα δέκα ηλεκτρόνια  $\pi$  είναι πλήρως απεντοπισμένα και στους δύο δακτυλίους.



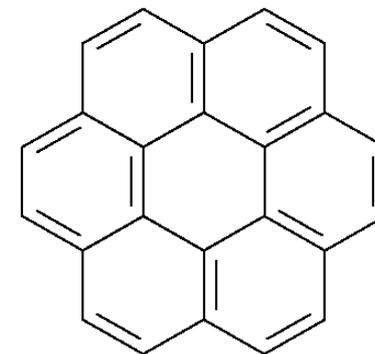
Ναφθαλένιο



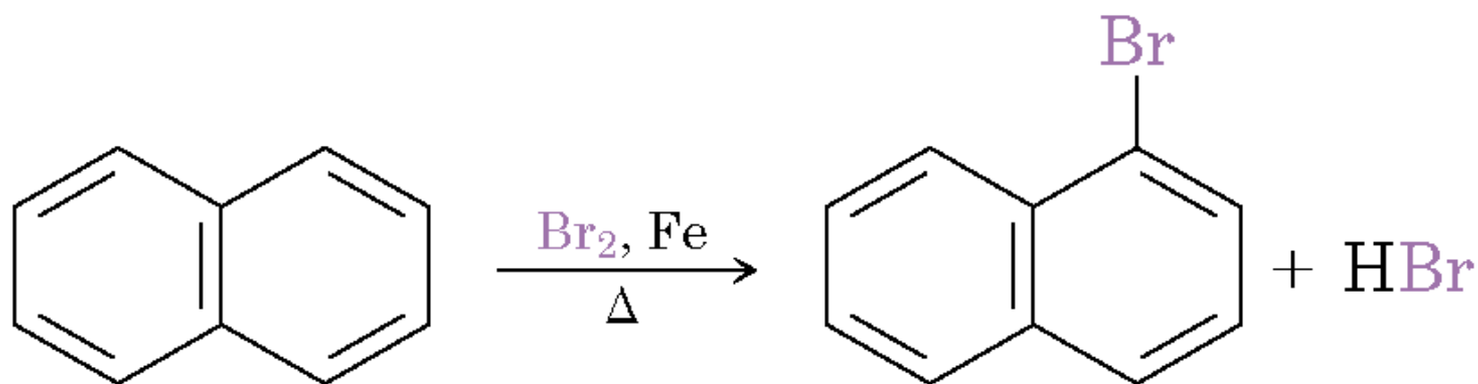
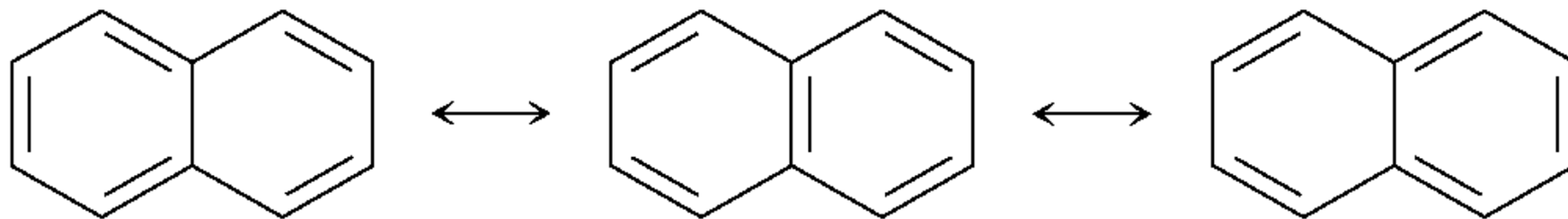
Ανθρακένιο



Βενζο[α]πυρένιο

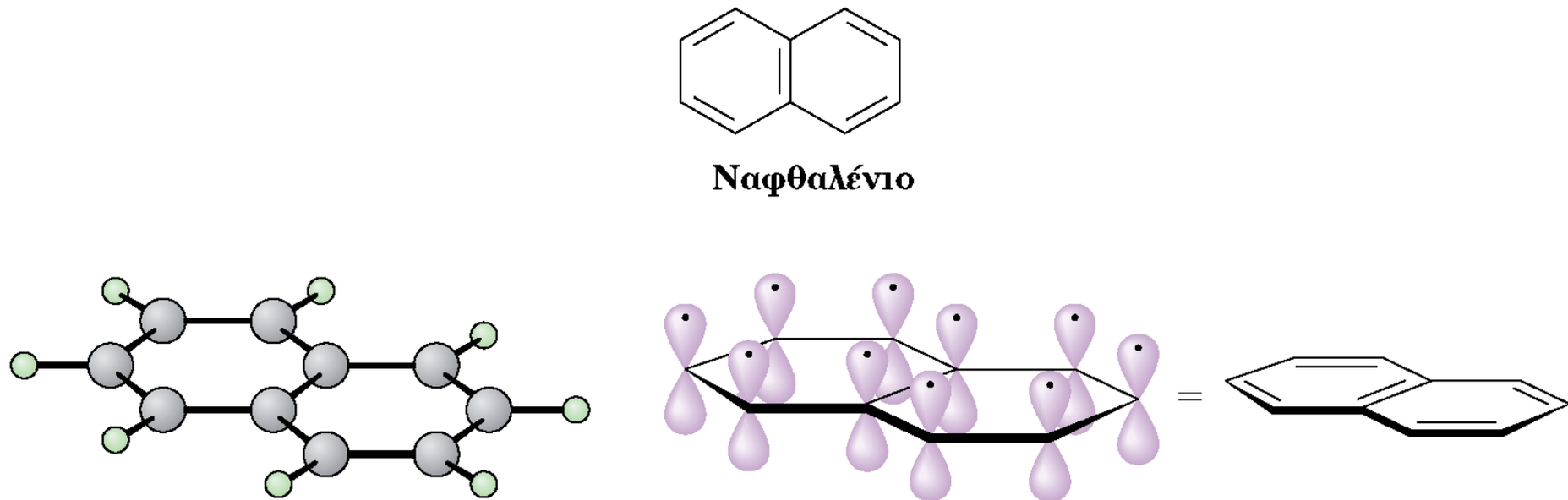


Κορονένιο



**Ναφθαλένιο**

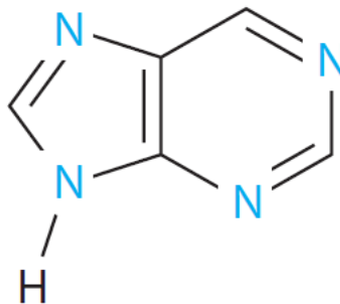
**1-Βρωμοναφθαλένιο (75%)**



---

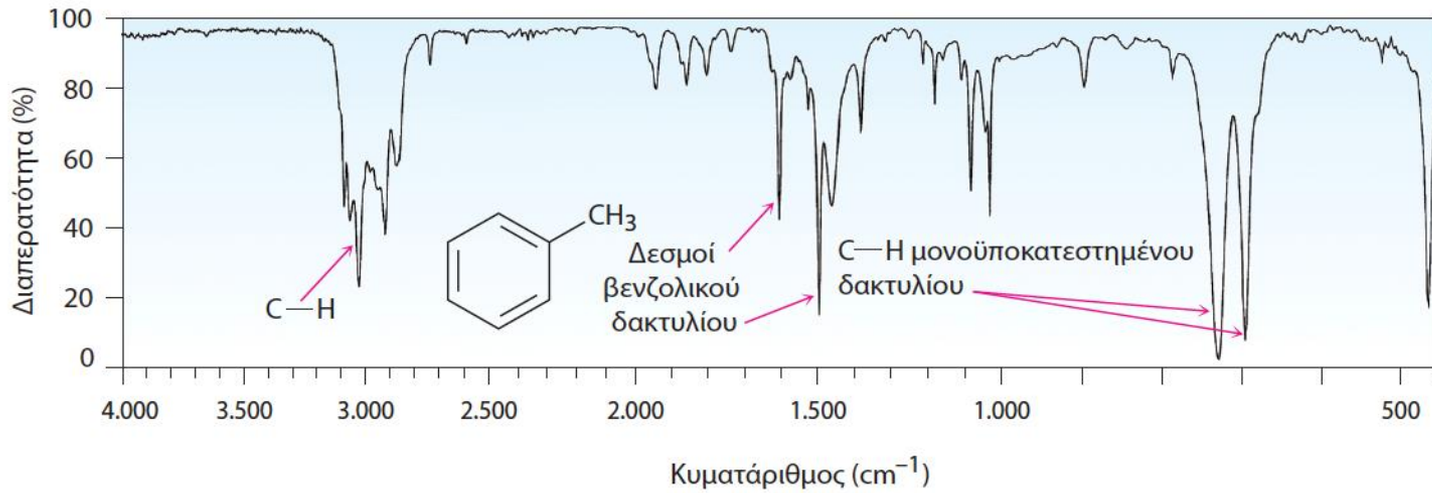
**Σχήμα 15.13** Άποψη των τροχιακών του ναφθαλενίου, όπου φαίνεται ότι τα δέκα ηλεκτρόνια  $\pi$  είναι πλήρως αποτοπισμένα και στους δύο δακτυλίους.

**15-12** Πόσα ηλεκτρόνια συνεισφέρει κάθε άτομο αζώτου της πουρίνης στο π αρωματικό σύστημα;

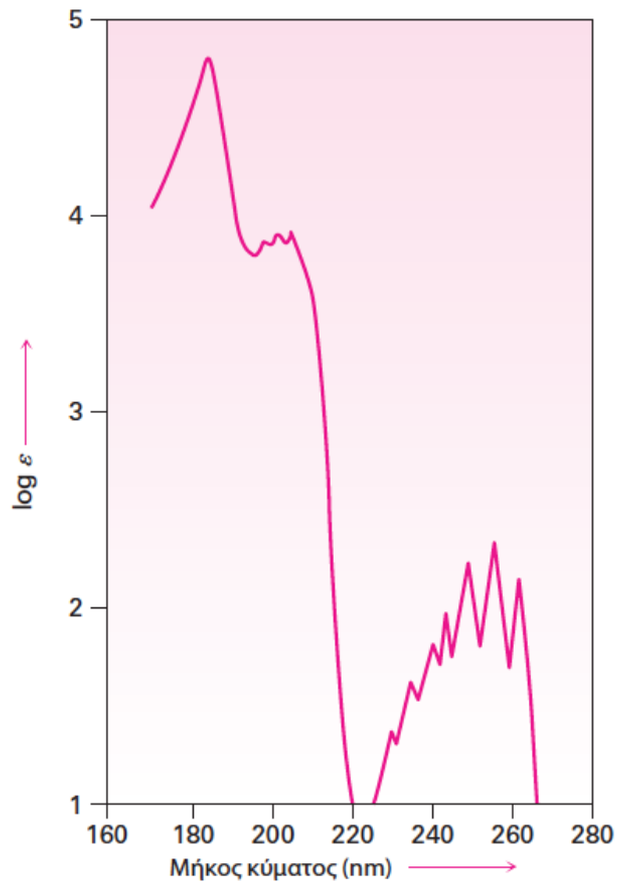


Πουρίνη

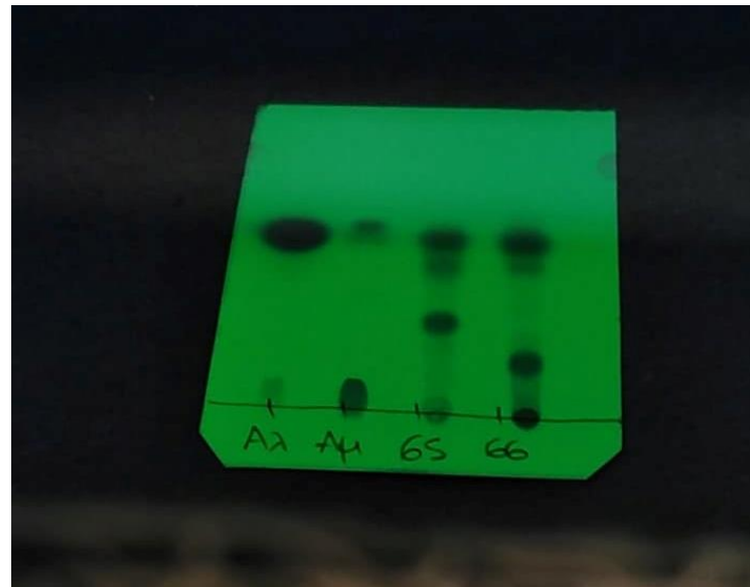
# 15.7



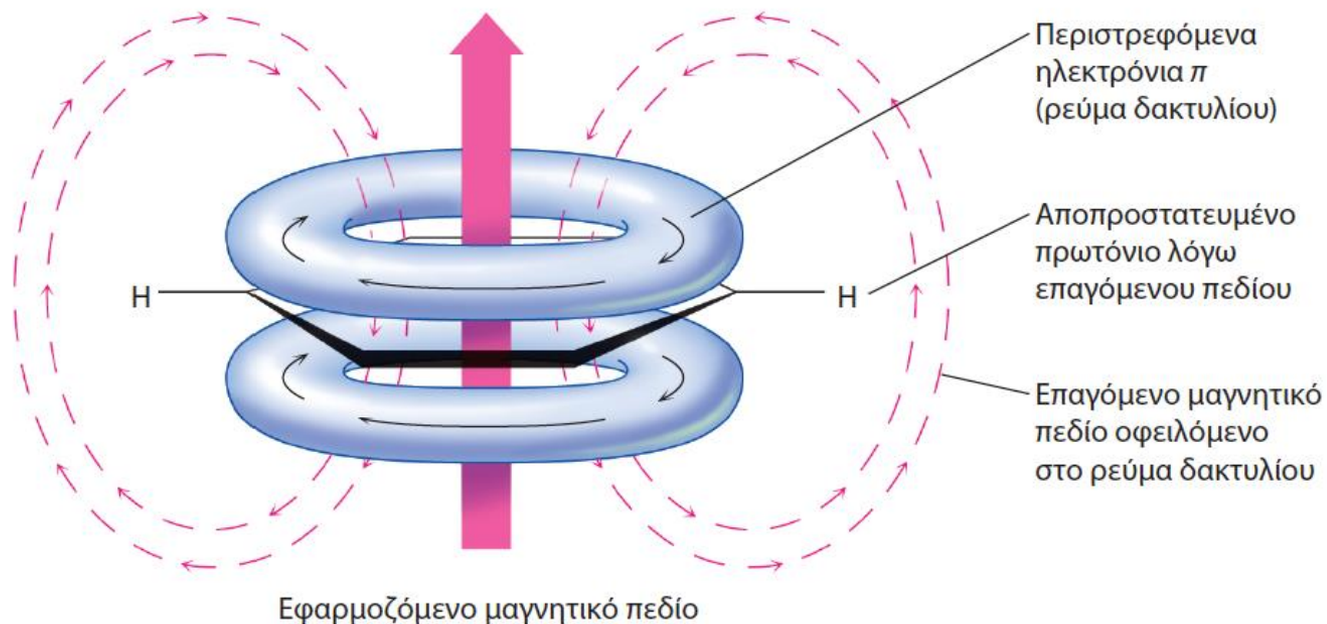
**ΕΙΚΟΝΑ 15-11** Το φάσμα υπεράθρου του τολουολίου.

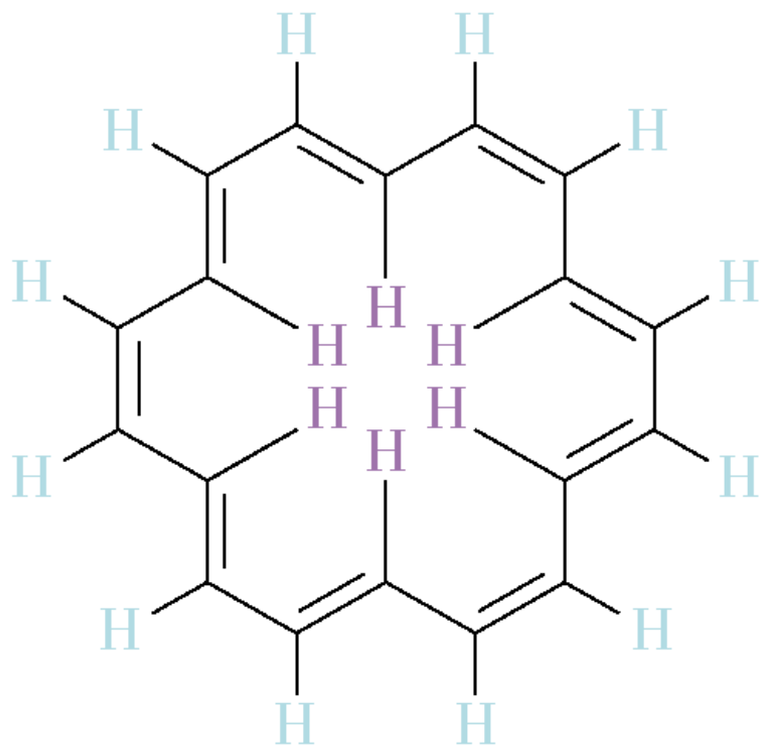


**ΕΙΚΟΝΑ 15-12** Το φάσμα υπεριώδους του βενζολίου. Υπάρχουν κύριες απορροφήσεις στα 184 και 202 nm και δευτερεύουσες (λεπτής υφής) στην περιοχή των 255 nm. (Ανατύπωση κατόπιν αδείας από το περιοδικό *Journal of Chemical Physics*, 34, 1961: 1121).



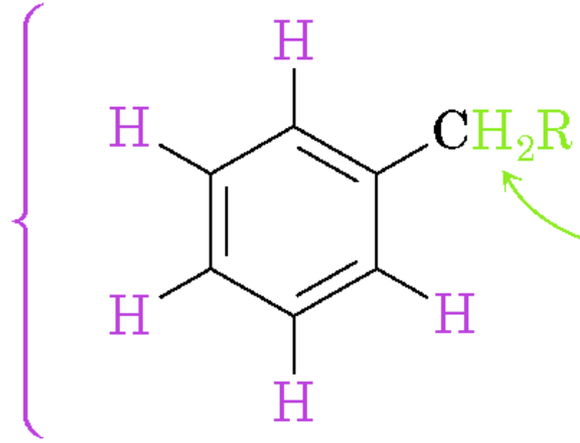
**ΕΙΚΟΝΑ 15-13** Η προέλευση του αρωματικού ρεύματος δακτυλίου. Τα αρωματικά πρωτόνια αποπροστατεύονται από το επαγόμενο μαγνητικό πεδίο που δημιουργείται από τον απεντοπισμό των  $\pi$  ηλεκτρονίων, καθώς αυτά περιστρέφονται γύρω από τον αρωματικό δακτύλιο.



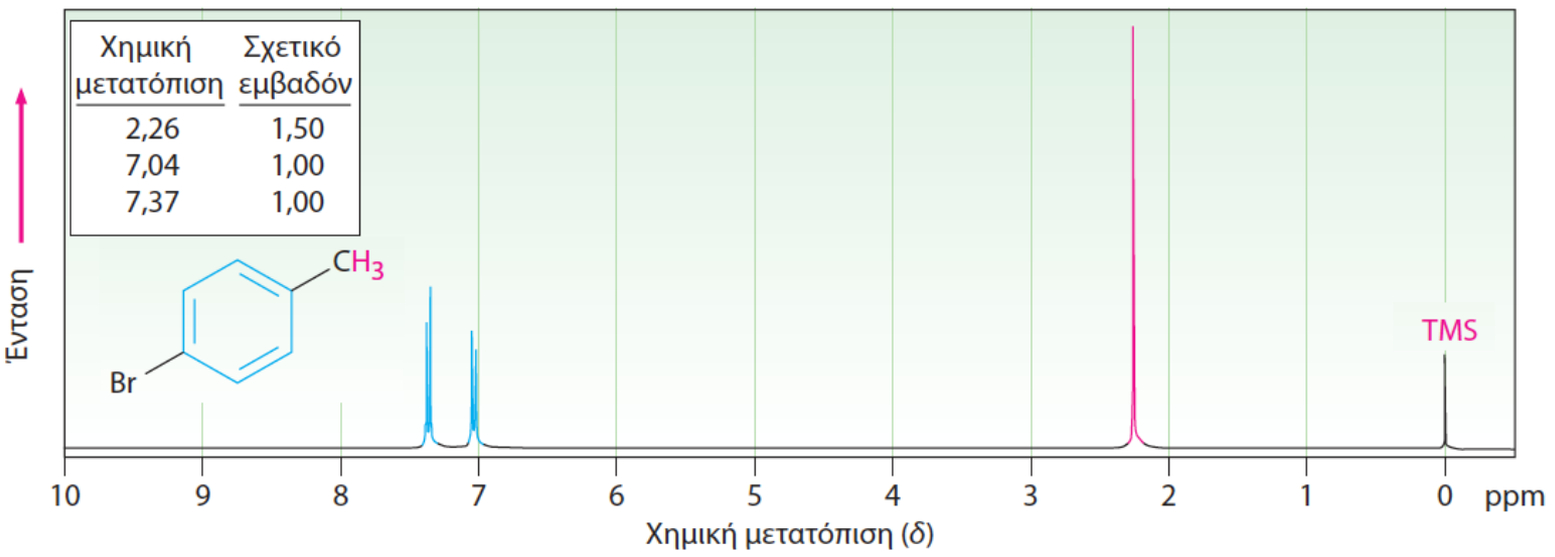


**[18]Αννουλένιο**

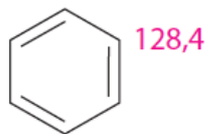
Αρυλικά πρωτόνια,  
6,5-8,0 δ



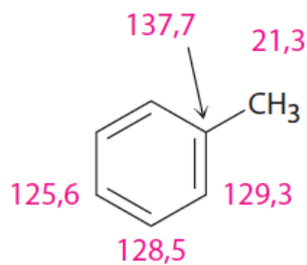
Βενζυλικά πρωτόνια, 2,3-3,0 δ



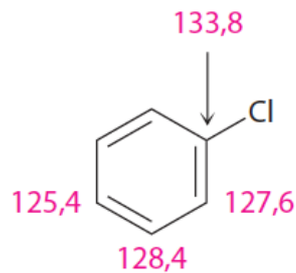
**ΕΙΚΟΝΑ 15-14** Το φάσμα <sup>1</sup>H NMR του *p*-βρωμοτολουολίου.



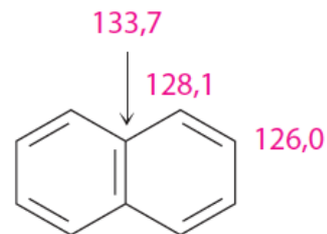
Βενζόλιο



Τολουόλιο



Χλωροβενζόλιο



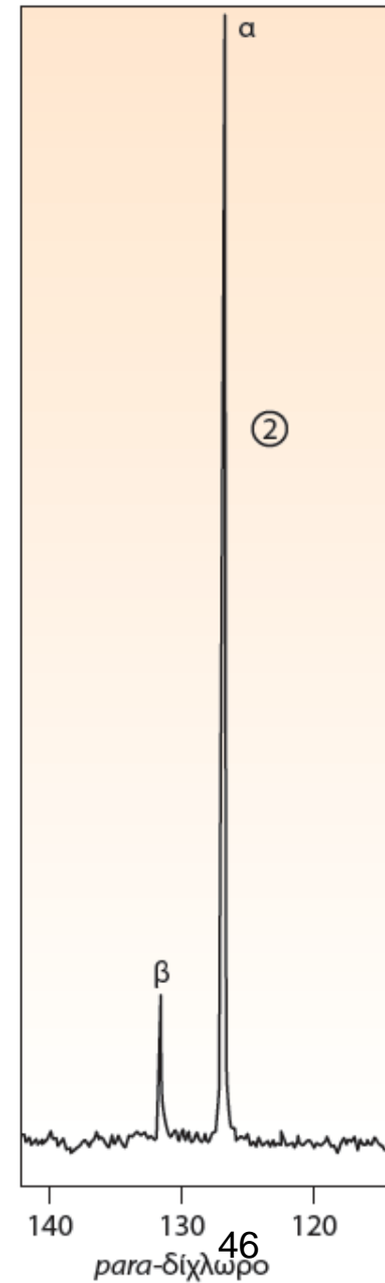
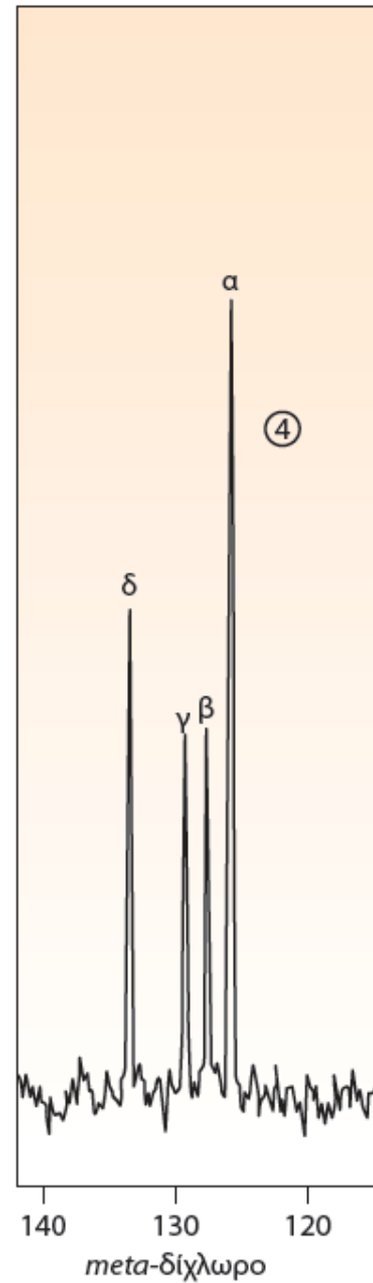
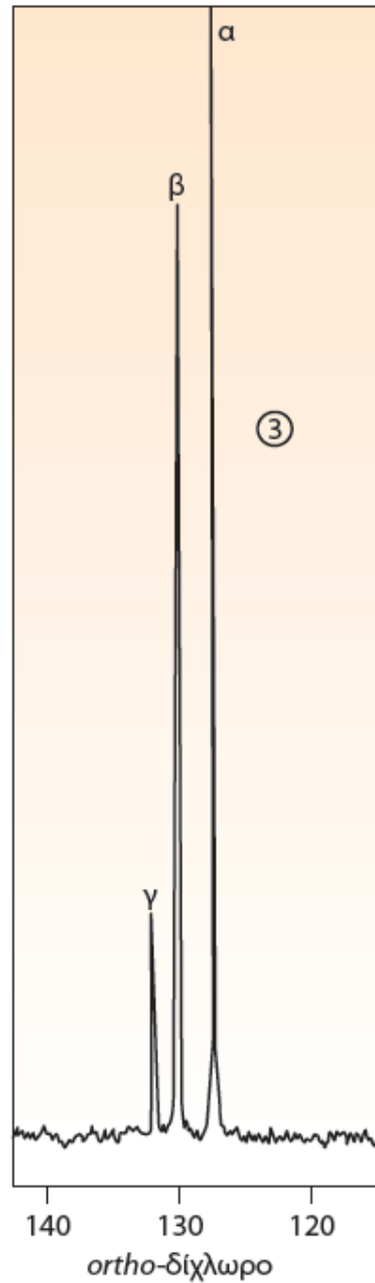
Ναφθαλένιο

**ΕΙΚΟΝΑ 15-15** Απορροφήσεις  $^{13}\text{C}$  NMR ορισμένων αρωματικών ενώσεων (στην κλίμακα  $\delta$ ).

**Πίνακας 15.3 Σύνοψη του είδους πληροφόρησης που παρέχει η φασματοσκοπία για τις αρωματικές ενώσεις.**

<i>Είδος φασματοσκοπίας</i>	<i>Θέση απορρόφησης</i>	<i>Ερμηνεία</i>
Υπερύθρου ( $\text{cm}^{-1}$ )	3030	Αρυλική δόνηση C–H
	1500 και 1600	Δύο έντονες απορροφήσεις λόγω κινήσεων του δακτυλίου
	690-900	Έντονες εκτός επιπέδου κάμψεις του δεσμού C–H
Υπεριώδους (nm)	205	Έντονη απορρόφηση
	260	Ασθενής απορρόφηση
$^1\text{H}$ NMR ( $\delta$ )	2,3-3,0	Βενζυλικά πρωτόνια
	6,5-8,0	Αρυλικά πρωτόνια
$^{13}\text{C}$ NMR ( $\delta$ )	110-160	Άνθρακες αρωματικού δακτυλίου

**ΕΙΚΟΝΑ 15-16** Τα αποσυζευγμένα από πρωτόνια φάσματα  $^{13}\text{C}$  NMR των τριών ισομερών του διχλωροβενζολίου (συχνότητα οργάνου 25 MHz).

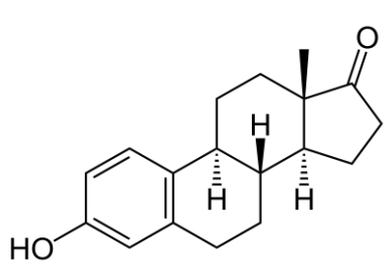
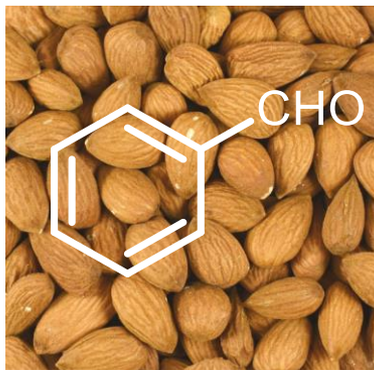


---

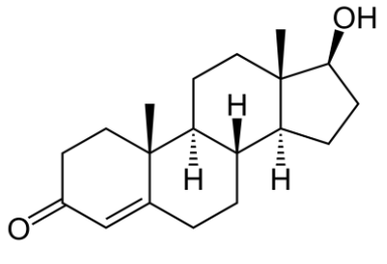
## **ΚΕΦ.15. BENZOLIO ΚΑΙ ΑΡΩΜΑΤΙΚΟΤΗΤΑ**

*επανάληψη*

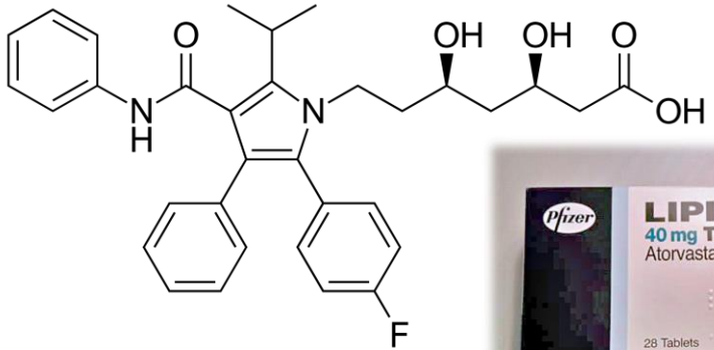
# Οι αρωματικές ενώσεις είναι παντού



οιστρονή

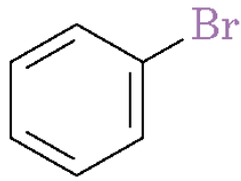


τεστοστερονη

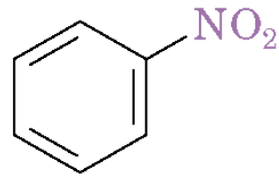


ατορβαστατίνη

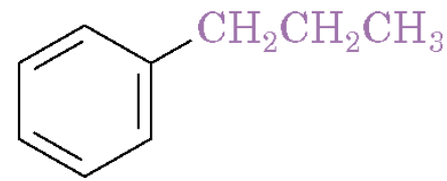




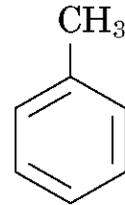
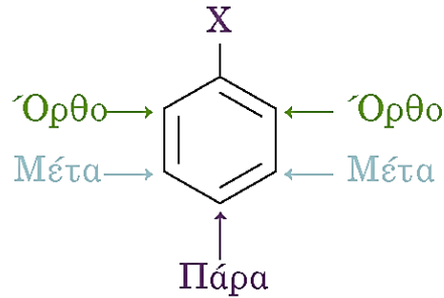
**Βρωμοβενζόλιο**



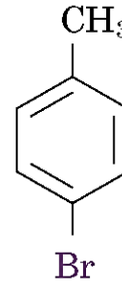
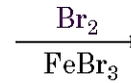
**Νιτροβενζόλιο**



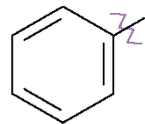
**Προπυλοβενζόλιο**



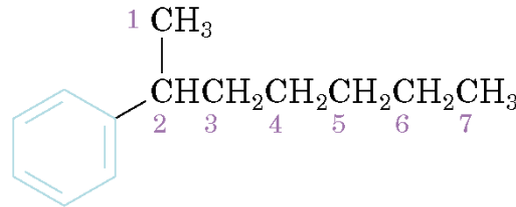
**Τολουόλιο**



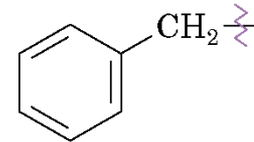
**p-Βρωμοτολουόλιο**



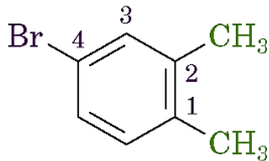
**Φαινυλομάδα**



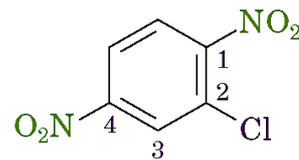
**2-Φαινυλοεπτάνιο**



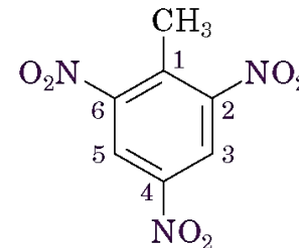
**Βενζυλομάδα**



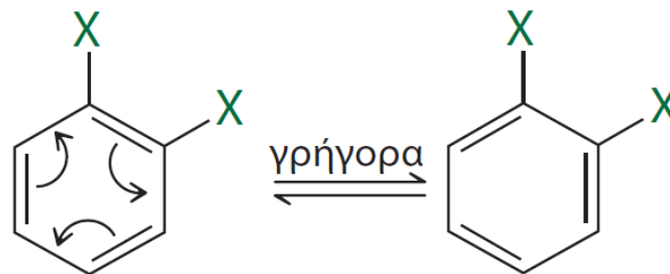
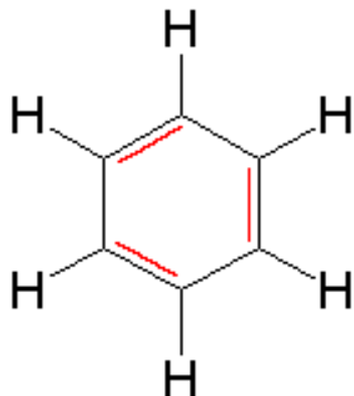
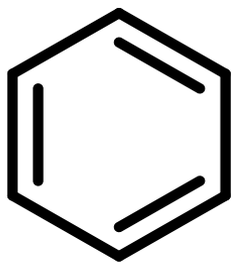
**4-Βρωμο-1,2-διμεθυλοβενζόλιο**



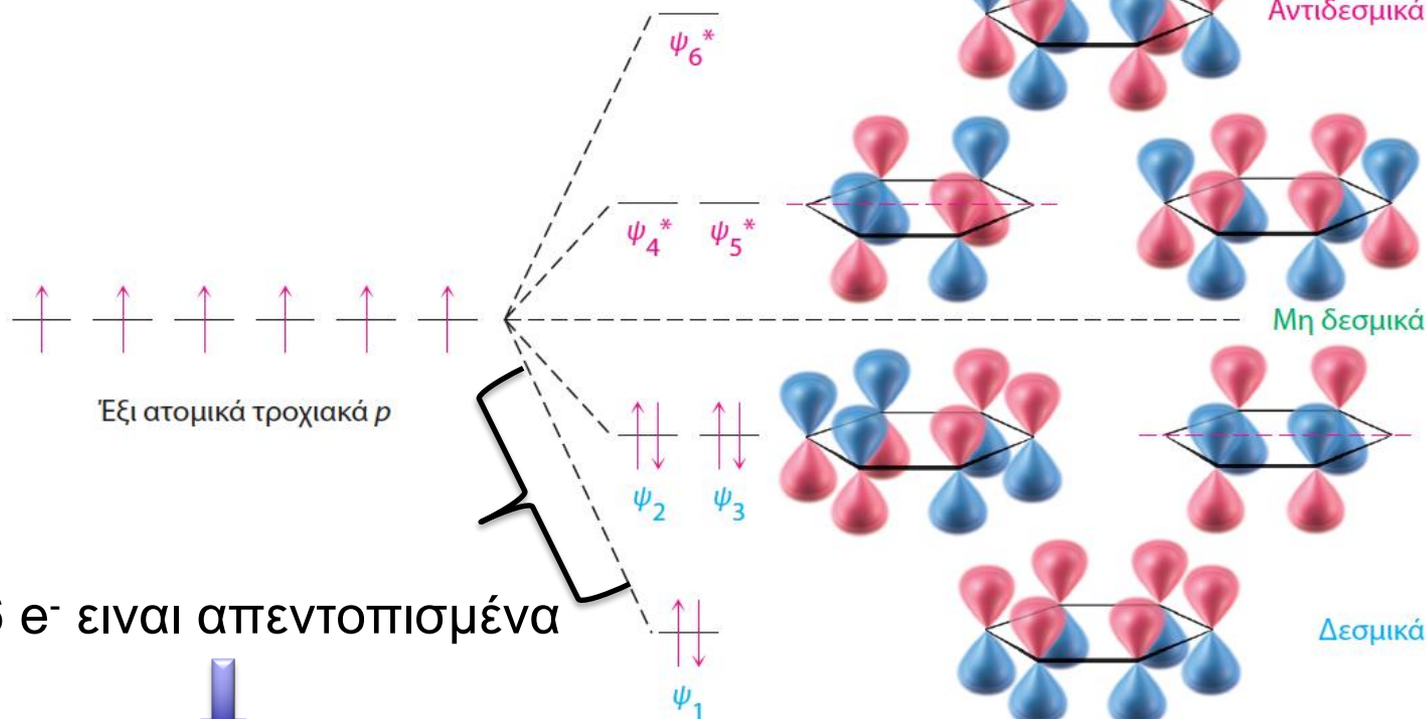
**1,4-Δινιτρο-2-χλωροβενζόλιο**



**2,4,6-Τρινιτροτολουόλιο (TNT)**



↑  
Ενέργεια



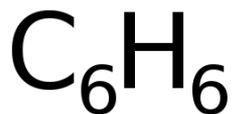
Τα 6 e<sup>-</sup> είναι απεντοπισμένα



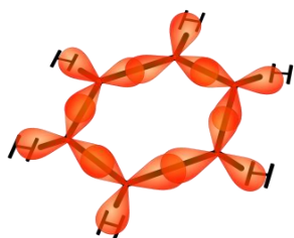
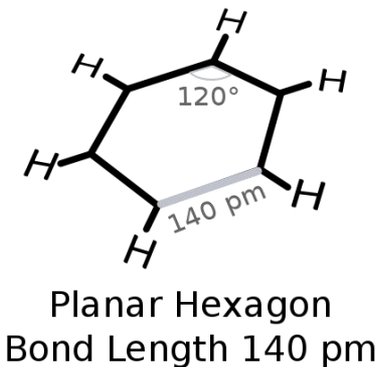
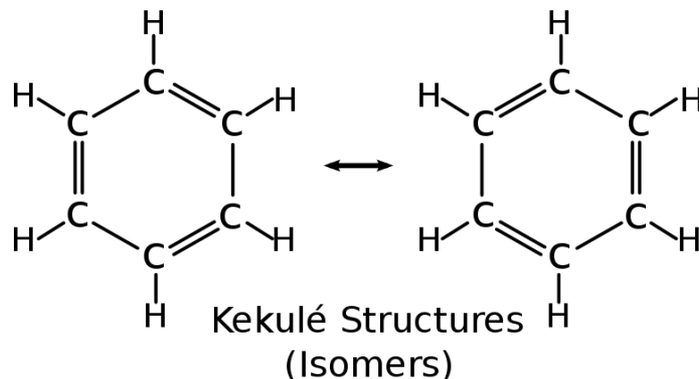
150 kJ/mol σταθερότερο

**ΕΙΚΟΝΑ 15-4** Τα έξι μοριακά τροχιακά του βενζολίου. Τα δεσμικά τροχιακά  $\psi_2$  και  $\psi_3$  είναι ισοενεργειακά, δηλαδή θεωρούνται εκφυλισμένα, όπως είναι και τα αντιδεσμικά τροχιακά  $\psi_4^*$  και  $\psi_5^*$ . Τα τροχιακά  $\psi_3$  και  $\psi_4^*$  δεν έχουν ηλεκτρονιακή πυκνότητα  $\pi$  σε δύο από τους άνθρακες, δεδομένου ότι περνά από αυτούς ένα κομβικό επίπεδο.

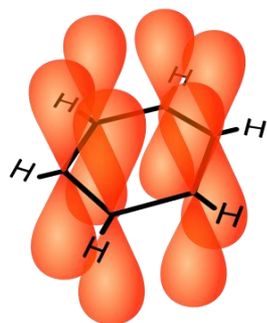
Τα έξι μοριακά τροχιακά του βενζολίου



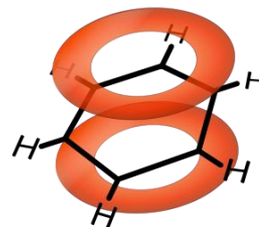
Benzene  
Molecular formula



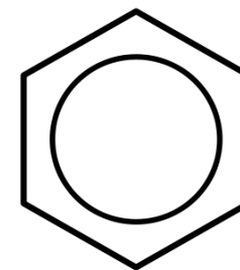
Sigma Bonds  
 $sp^2$  Hybridized orbitals



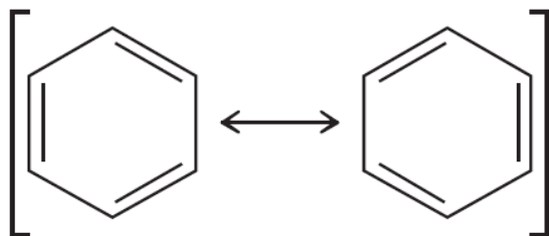
6  $p_z$  orbitals



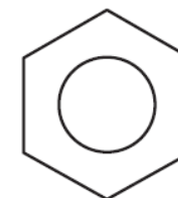
delocalized pi  
system



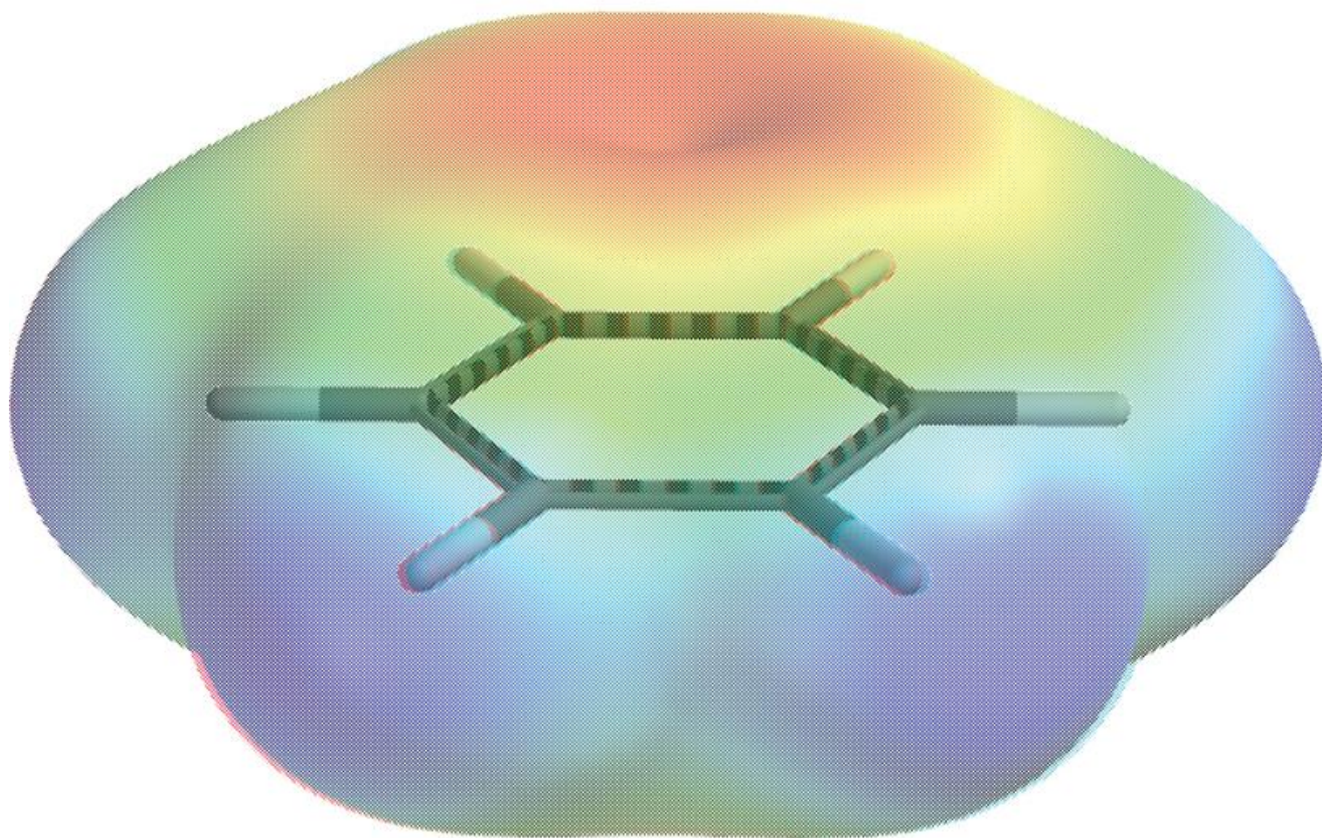
Benzene ring  
Simplified depiction



είναι ισοδύναμο με το

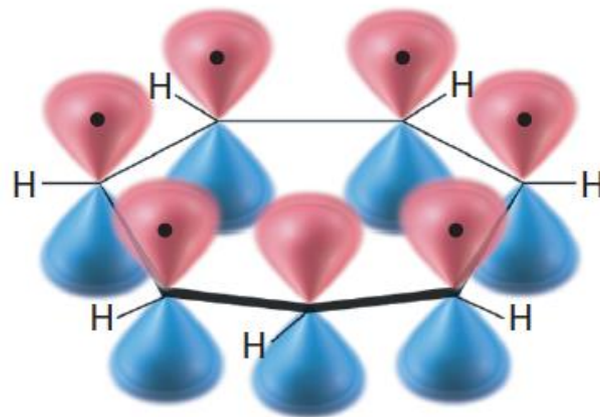
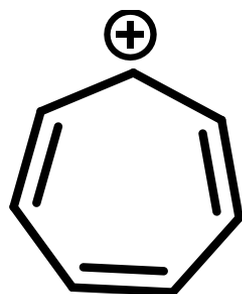
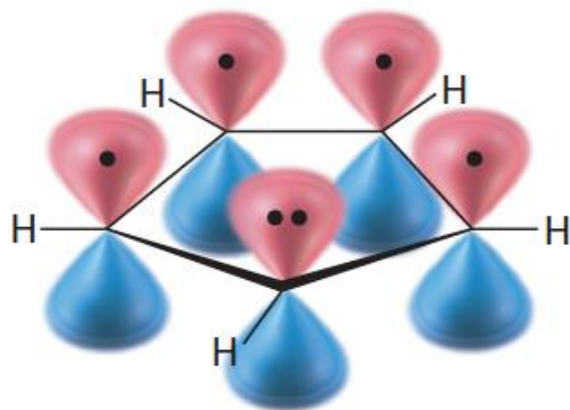
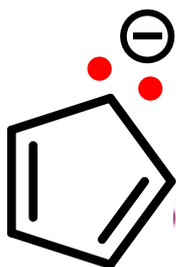
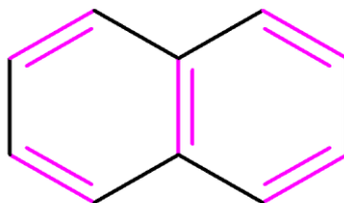
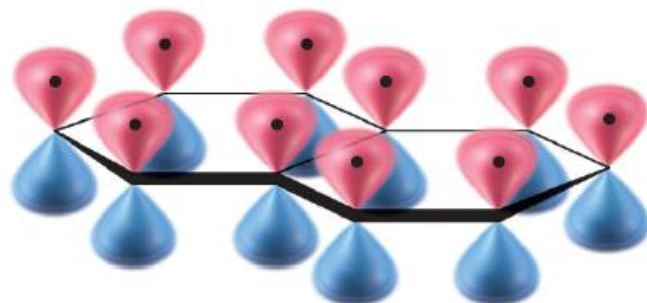
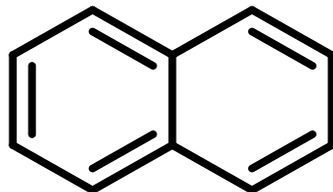
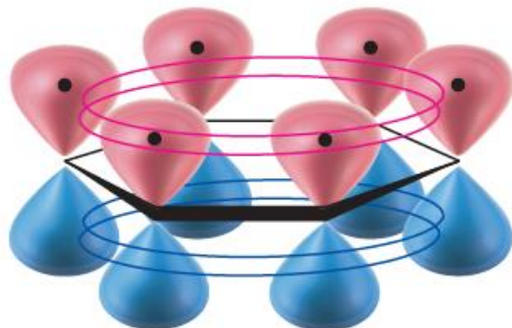


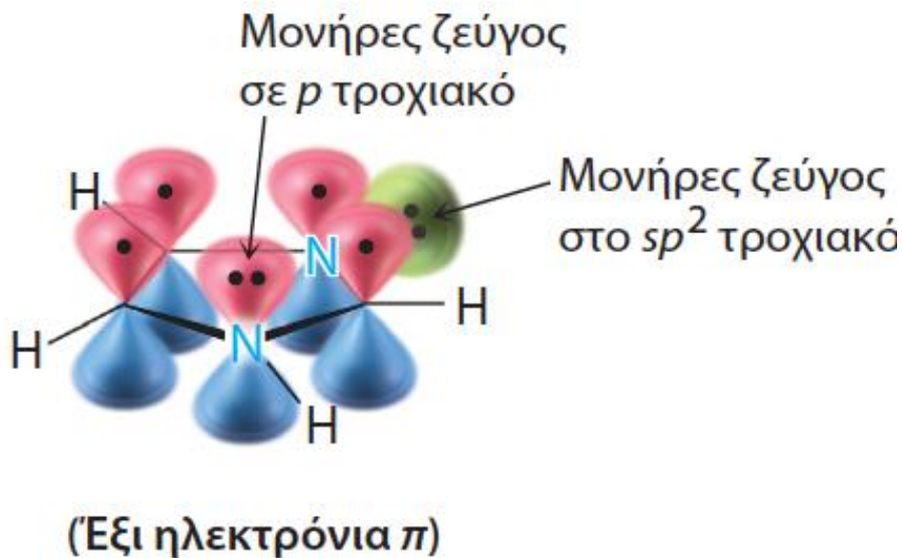
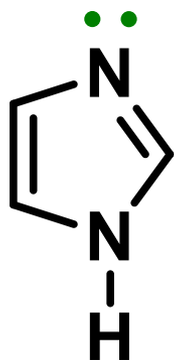
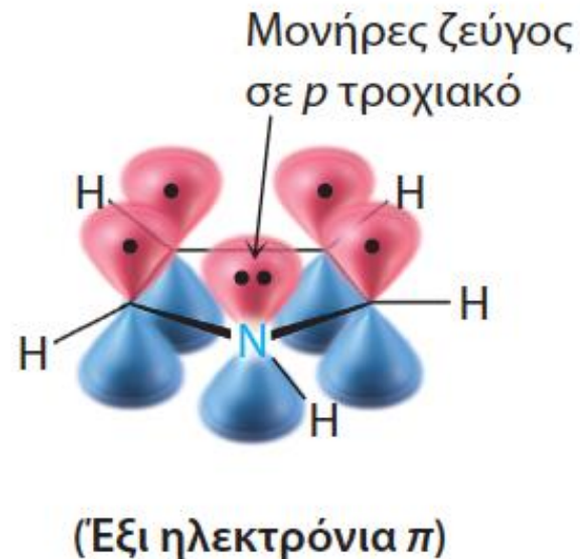
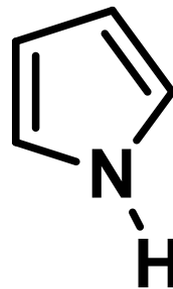
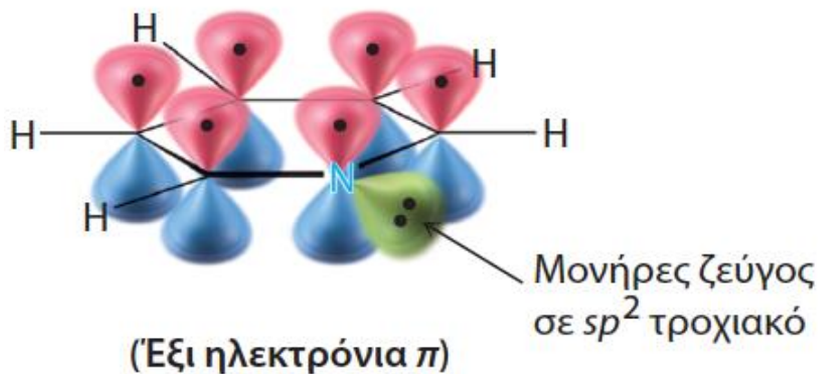
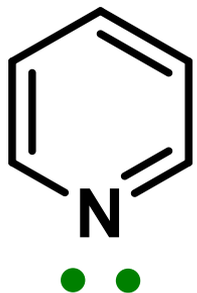
- ✓ Αντιδράσεις υποκατάστασης
- ✓ Ασυνήθιστα σταθερό



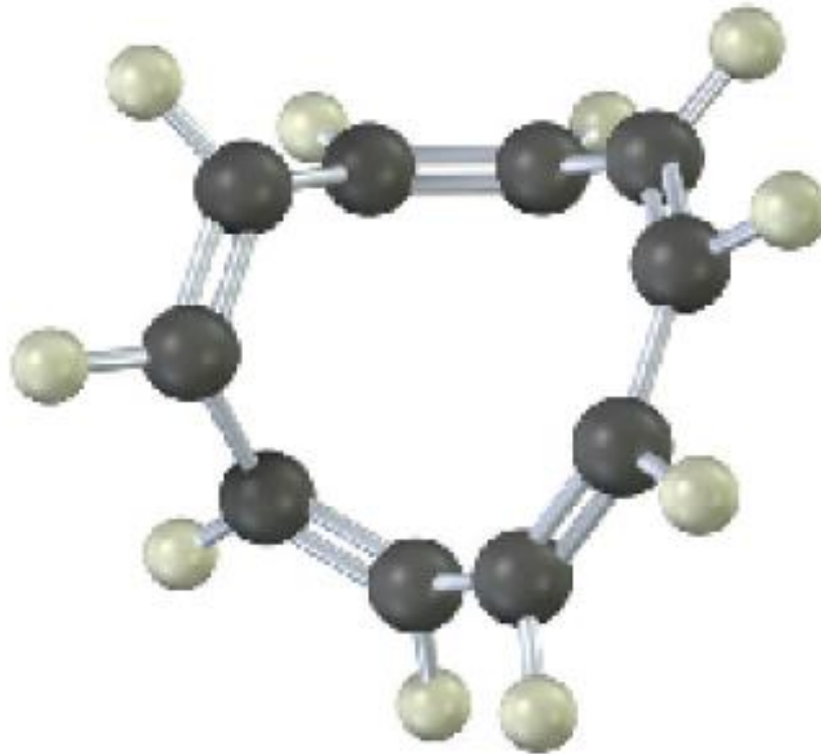
## Αρωματικότητα:

- ✓ Κυκλικό μόριο
- ✓ Επίπεδο
- ✓ Συζυγιακό
- ✓ Κανόνας Hückel:  $4n + 2 = \pi$  ηλεκτρόνια

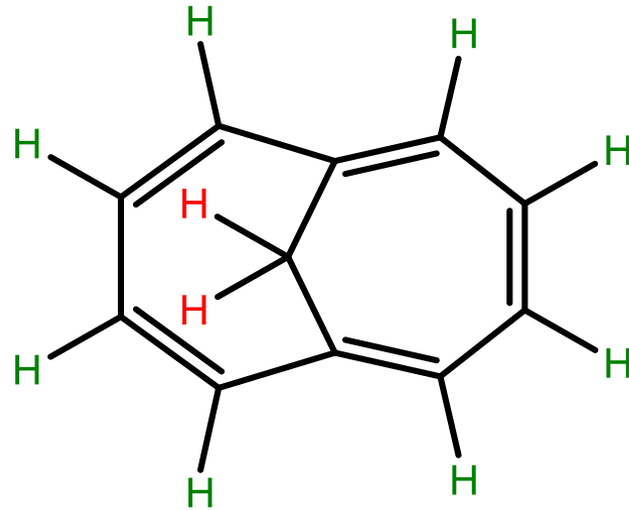




**15-14\*** Το 1,3,5,9,11-κυκλοδεκαπενταένιο που έχει όλους τους διπλούς δεσμούς cis είναι ένα σταθερό μόριο, στο φάσμα  $^1\text{H}$  NMR του οποίου υπάρχει μια απλή απορρόφηση στα 5,67 δ. Αναφέρετε εάν πρόκειται για αρωματική ένωση και ερμηνεύστε το φάσμα NMR.



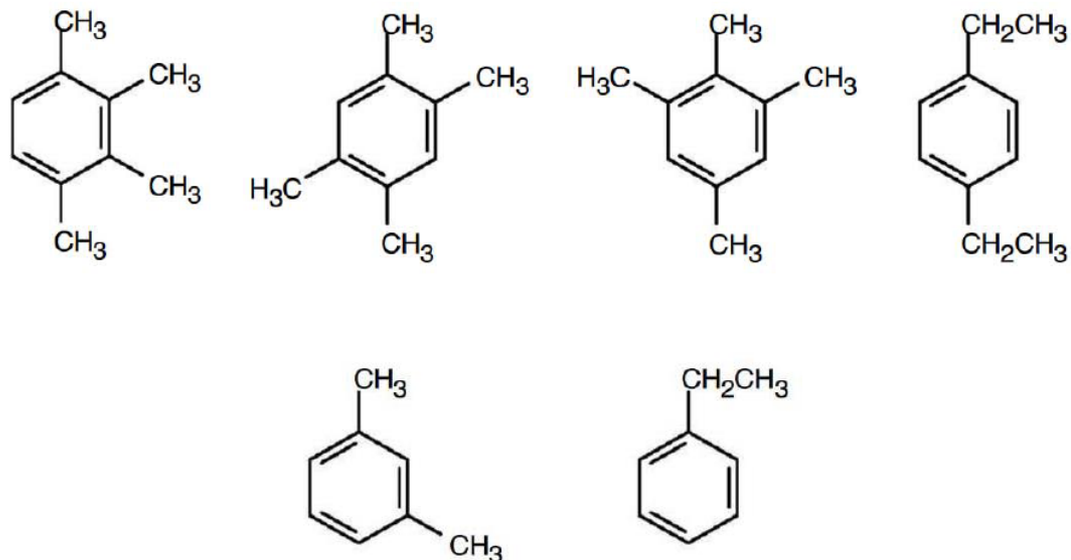
**15-15\*** Το 1,6-μεθανοναφθαλένιο έχει ένα πολύ ενδιαφέρον φάσμα  $^1\text{H}$  NMR, στο οποίο τα οκτώ πρωτόνια της περιφέρειας του μορίου απορροφούν στην περιοχή από 6,9 έως 7,3 δ, ενώ τα δύο πρωτόνια της ομάδας  $-\text{CH}_2-$  απορροφούν στα  $-0,5$  δ. Αναφέρετε εάν πρόκειται για αρωματική ένωση και ερμηνεύστε το φάσμα NMR.



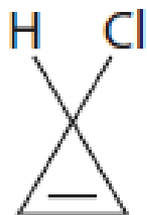
**15-23** Προτείνετε δομές για αρωματικούς υδρογονάνθρακες που ανταποκρίνονται στις ακόλουθες περιγραφές:

**(β)** Η ένωση με ΜΤ  $C_{10}H_{14}$  σχηματίζει ένα μόνο προϊόν  $C_{10}H_{13}Cl$ , κατά την υποκατάσταση ενός υδρογόνου του αρωματικού δακτυλίου με χλώριο.

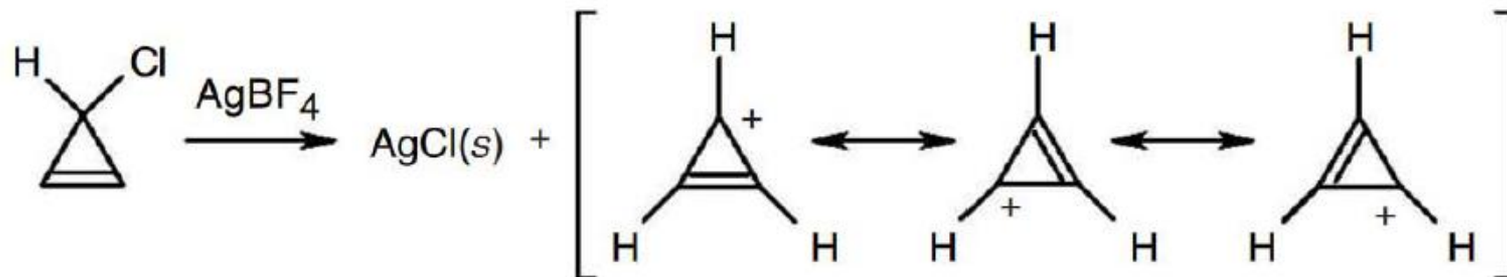
**(γ)** Η ένωση με ΜΤ  $C_8H_{10}$  σχηματίζει τρία προϊόντα  $C_8H_9Br$ , κατά την υποκατάσταση ενός υδρογόνου του αρωματικού δακτυλίου με βρώμιο.



**15-29\*** Κατά την κατεργασία του 3-χλωροκυκλοπροπενίου με  $\text{AgBF}_4$ , σχηματίζεται ίζημα  $\text{AgCl}$  και ένα σταθερό διάλυμα ενός προϊόντος που παρουσιάζει μια απλή απορρόφηση στο φάσμα  $^1\text{H NMR}$  στα 11,04 δ. Ποια είναι η πιθανή δομή του προϊόντος αυτού και ποια η σχέση του με τον κανόνα του Hückel;



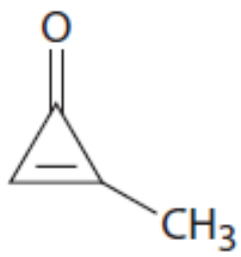
3-Χλωροκυκλοπροπένιο



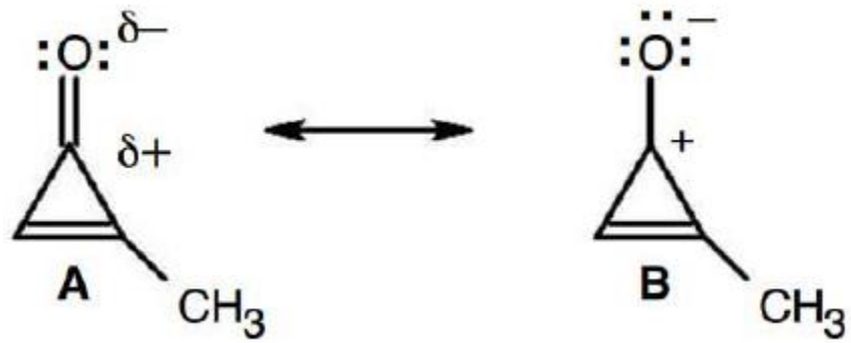
**15-31\*** Η κυκλοπροπανόνη είναι ιδιαίτερα δραστική ένωση, επειδή έχει υψηλή γωνιακή τάση. Η μεθυλοκυκλοπροπενόνη, αν και έχει υψηλότερη τάση από την κυκλοπροπανόνη, είναι εν τούτοις αρκετά σταθερή και μπορεί ακόμη και να αποσταχθεί. Εξηγήστε, λαμβάνοντας υπόψη την πολικότητα της καρβonyλομάδας.



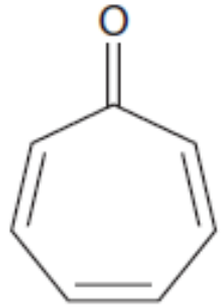
Κυκλοπροπανόνη



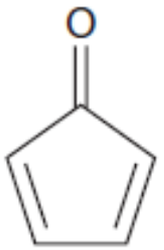
Μεθυλοκυκλοπροπενόνη



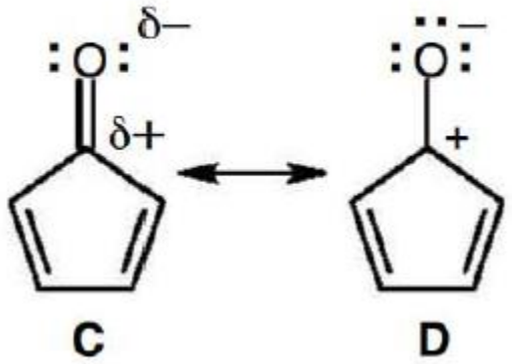
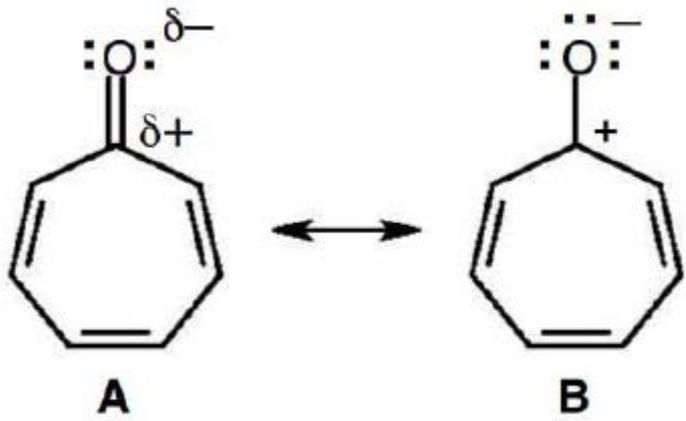
**15-32** Η κυκλοεπτατριενόνη είναι σταθερή ένωση, ενώ η κυκλοπενταδιενόνη είναι τόσο δραστική, ώστε δεν είναι απομονώσιμη. Εξηγήστε, λαμβάνοντας υπόψη την πολικότητα της καρβonyλομάδας



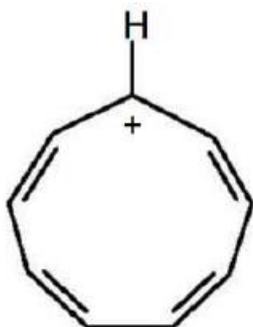
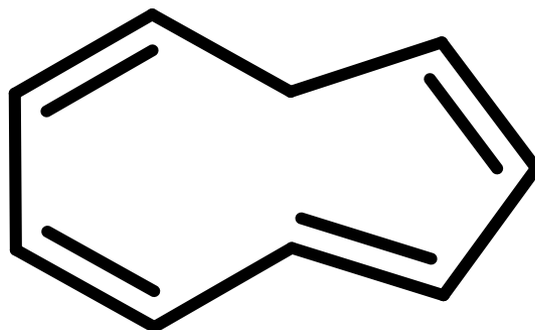
Κυκλοεπτατριενόνη



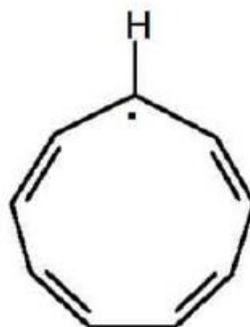
Κυκλοπενταδιενόνη



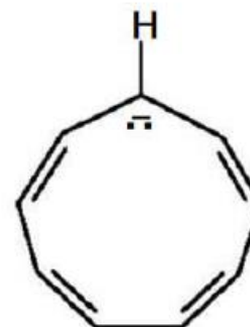
**15-33\*** Ποια θα αναμένετε να είναι σταθερότερη ένωση, η κυκλοεννεατετραενυλική ρίζα, το αντίστοιχο κατιόν ή το αντίστοιχο ανιόν;



cation  
8  $\pi$  electrons



radical  
9  $\pi$  electrons

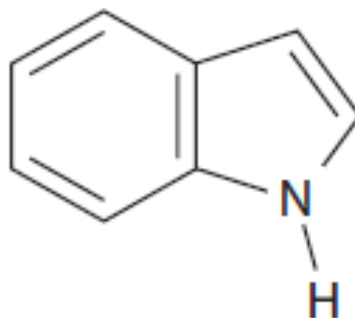


anion  
10  $\pi$  electrons

**15-37\*** Το ινδόλιο είναι μια αρωματική ετεροκυκλική ένωση η οποία περιέχει συμπυκνωμένους έναν βενζολικό με έναν πυρρολικό δακτύλιο. Σχεδιάστε τα τροχιακά του ινδολίου.

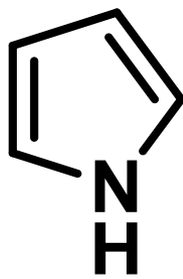
(α) Πόσα ηλεκτρόνια  $\pi$  έχει το ινδόλιο;

(β) Ποια είναι η ηλεκτρονιακή σχέση του ινδολίου με το ναφθαλένιο;

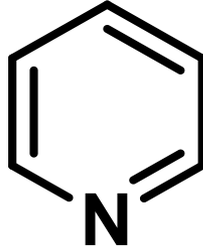


Ινδόλιο

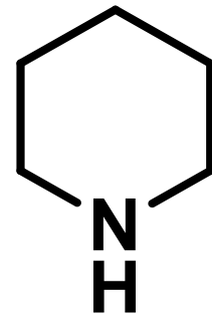
Ποια είναι η πιο ισχυρή βάση;



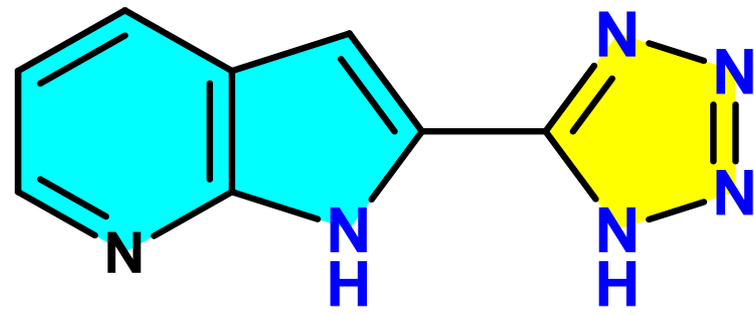
vs



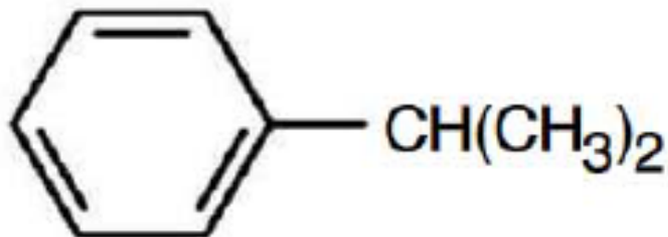
vs



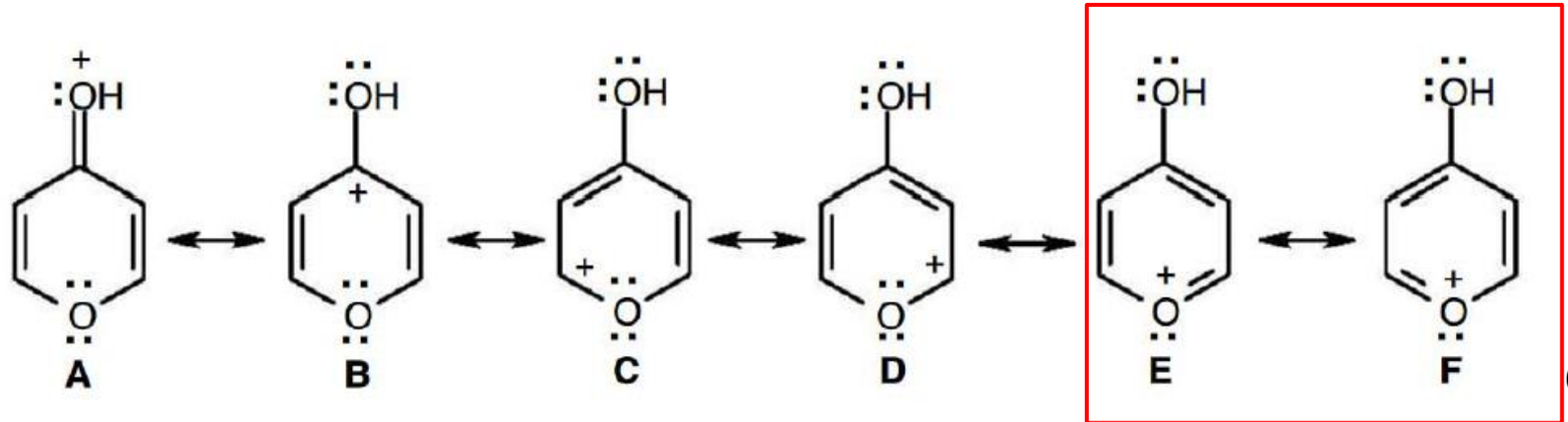
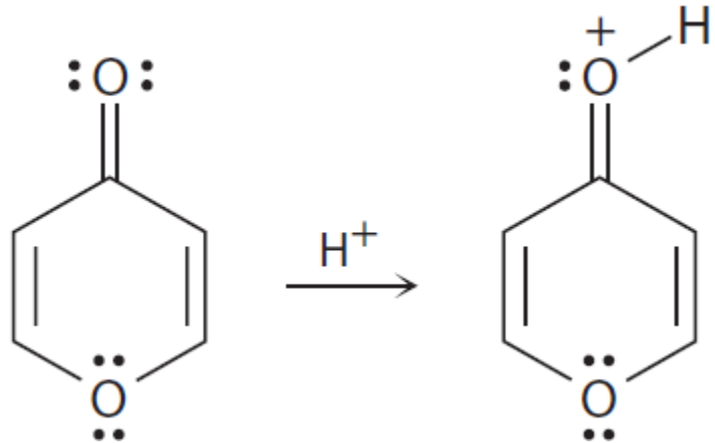
Είναι οι παρακάτω δακτύλιοι αρωματικοί;



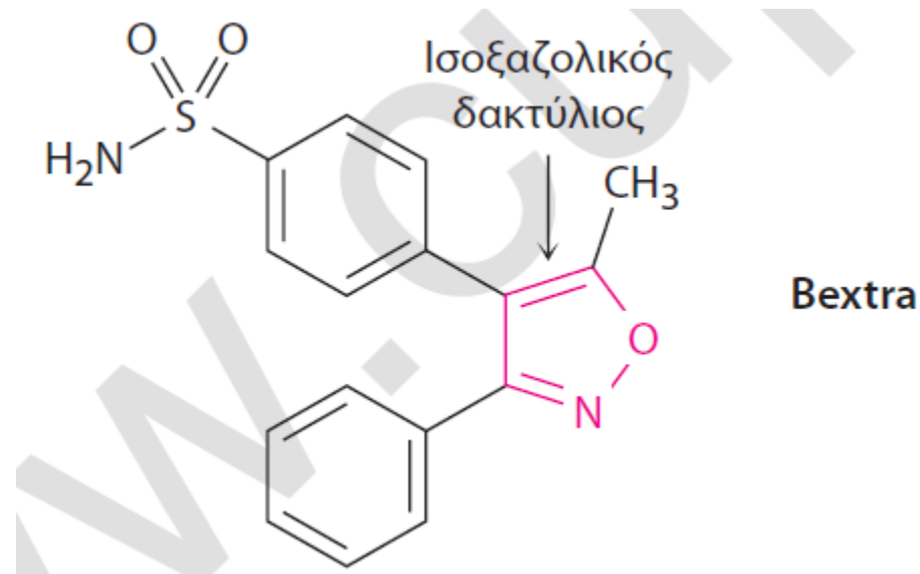
**15-40\*** Ποια είναι η δομή ενός υδρογονάνθρακα που εμφανίζει τιμή  $M^+ = 120$  στο φάσμα μαζών του και έχει τις ακόλουθες απορροφήσεις στο φάσμα  $^1\text{H}$  NMR; 7,25  $\delta$  (5 H, ευρεία απλή), 2,90  $\delta$  (1 H, επταπλή,  $J = 7$  Hz), 1,22  $\delta$  (6 H, διπλή,  $J = 7$  Hz).



**15-42** Όταν η 4-πυρόνη αντιδράσει με οξύ πρωτονιώνεται στο καρβονυλικό οξυγόνο και προκύπτει ένα σταθερό κατιόν. Χρησιμοποιώντας δομές συντονισμού και τον κανόνα  $4n + 2$  του Hückel εξηγήστε γιατί το πρωτονιωμένο προϊόν είναι τόσο σταθερό.

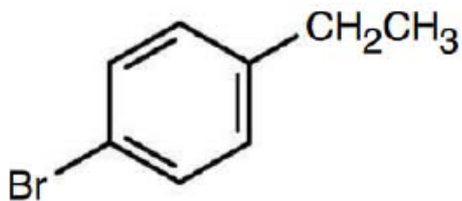
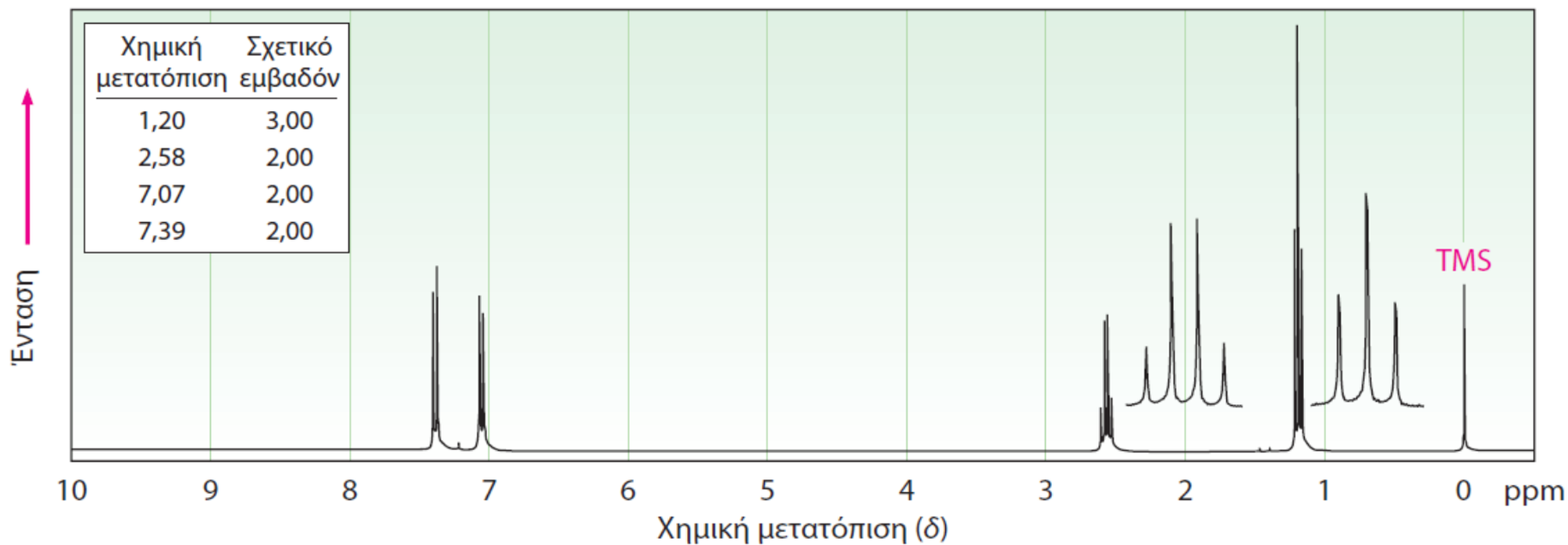


**15-43\*** Το σκεύασμα με την εμπορική ονομασία Bextra, ένας αναστολέας της COX-2 που είχε χρησιμοποιηθεί παλαιότερα στη θεραπεία της αρθρίτιδας, περιέχει έναν ισοξαζολικό δακτύλιο. Γιατί είναι αρωματικός αυτός ο δακτύλιος;

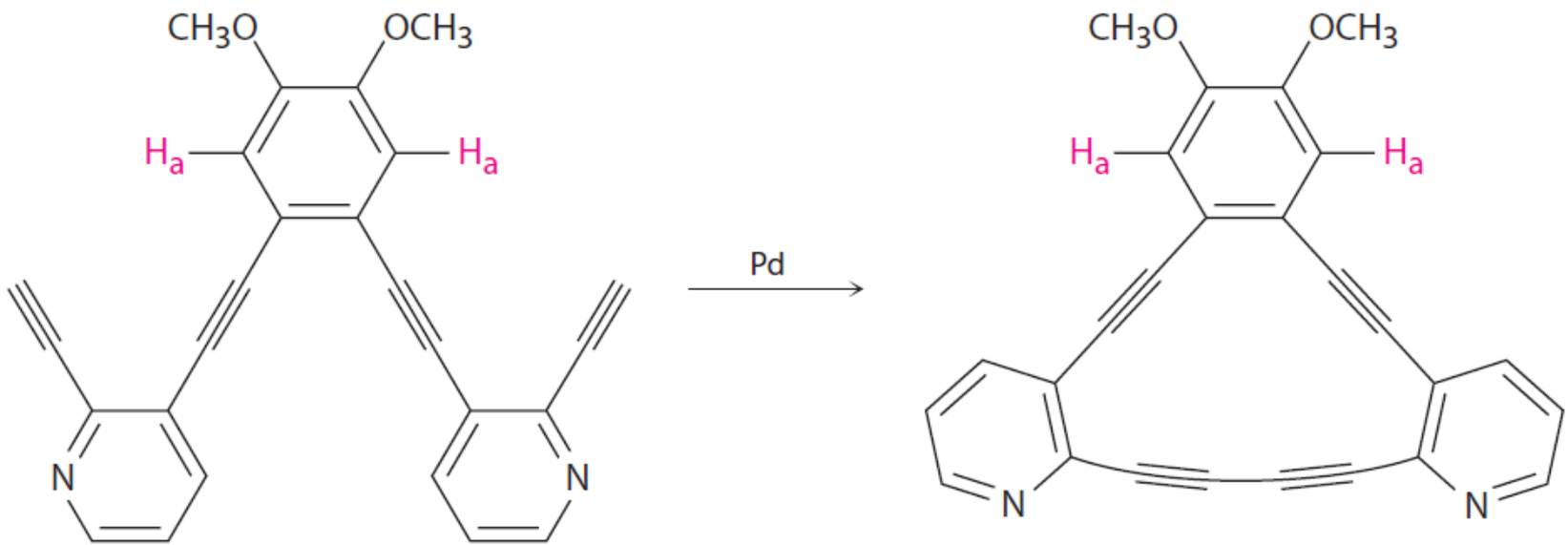


**15-47** Προτείνετε τις δομές των αρωματικών ενώσεων με τα ακόλουθα φάσματα  $^1\text{H}$

NMR: (α)  $\text{C}_8\text{H}_9\text{Br}$ , IR: 820 cm



**15-54\*** Μετά την πραγματοποίηση της παρακάτω αντίδρασης, η χημική μετατόπιση των πρωτονίων  $H_a$  μετατοπίζεται σε χαμηλότερο πεδίο, από τα 6,98 ppm στα 7,30 ppm. Εξηγήστε



**15-52** Η αντίδραση υποκατάστασης του τολουολίου με επίδραση  $\text{Br}_2$  μπορεί, θεωρητικά, να οδηγήσει στον σχηματισμό τριών ισομερών του βρωμοτολουολίου. Στην πράξη όμως, σχηματίζονται μόνο το ortho- και το para-βρωμοτολουόλιο, ενώ το meta-προϊόν δεν σχηματίζεται. Σχεδιάστε τις δομές των τριών πιθανών ενδιάμεσων καρβοκατιόντων και εξηγήστε γιατί τα ortho- και para- προϊόντα επικρατούν του meta-προϊόντος.