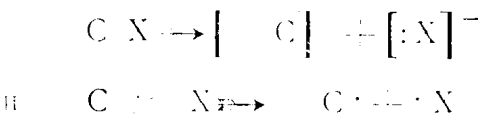


Б. В. Тронов и Л. Г. Болдырева.

Активность галоидов в некоторых простейших углегалоидоводородах в зависимости от положения галоида в молекуле.

В статье „Активность галоидов в органических соединениях в зависимости от электрохимического характера радикала, с которым связан галоид“¹⁾ одним из нас была высказана мысль, что есть два типа разрыва связи между углеродом и галоидом:



т.е. галоид может уходить или в виде отрицательного иона, вместе с парой электронов своей связи с углеродом (как при диссоциации галоидоводородных кислот), или в виде нейтрального атома, забирая только один из электронов связи (но тину молекул свободных галоидов). Как происходит расщепление в каждом данном случае, — это зависит и от природы галоидного соединения и от действующего на него реагента. Из наиболее употребительных реагентов щелочи и алкоголяты легче отрывают галоид в виде нейтрального атома, амины и соли щелочных металлов — в виде иона. Что же касается влияния углеводородного или вообще органического радикала, то чем этот радикал электроноположительнее, тем более соответствующее галоидо-производное будет похоже по своему химическому характеру на галоидоводородную кислоту; радикал электроотрицательный делает вещество похожим на молекулу свободного галоида.

Сравнение активности галоидных пропила и изопропила²⁾ показало, что первичные углегалоидоводороды более вторичных способны к ионному распаду. То же подтверждается исследованием галоидозамещенных сложных эфиров³⁾. Третичные галоидные соединения были очень мало изучены. Немногие опыты с метил-броммалоновым эфиром указали, как и можно было ожидать, на очень большую нейтральную активность при малой ионной.

В настоящей работе мы имели целью распространить исследование на вещества с возможно более простым составом и строением.

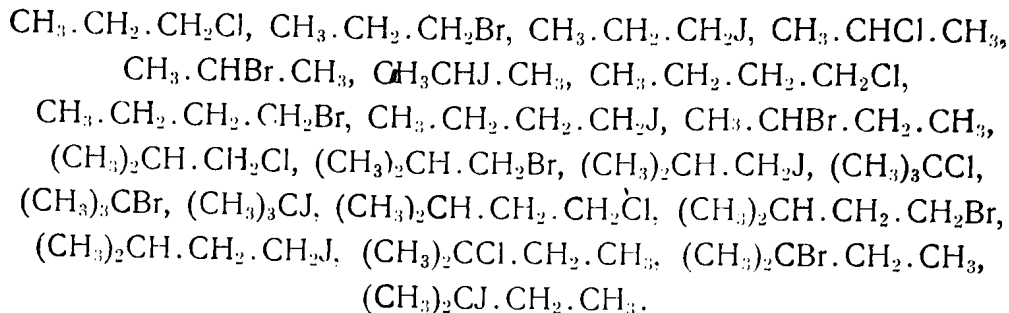
Были взяты многогалоидные дериваты предельных углеводородов с тремя, четырьмя и пятью углеродными атомами.

1) Б. В. Тронов. Ж. Р. Х. О. 58, 1278—1301 (1926).

2) Б. В. Тронов и А. И. Гершевич. Ж. Р. Х. О. 59, 727—739 (1927).

3) Б. В. Тронов, А. И. Акинис и В. И. Орлова. Ж. Р. Х. О. 61 349—345 (1929).

Всего изучено 22 соединения:



В качестве типичных реагентов на ионный и нейтральный разрыв связи нами были применены пиридин, пиперидин и метилат натрия, первые два без растворителя, CH_3ONa в виде нормального раствора в метиловом спирте. Реагирующие компоненты брались в эквимолярных количествах. Опыты велись при обыкновенной температуре ($16 - 20^\circ$).

В следующих таблицах приведены % % прореагировавшего за определенные промежутки времени галоида. Указан также вид продукта реакции (при условиях наших опытов, без выделения).

Опыты с пиридином.

1. $\text{CH}_3 \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{CH}_2\text{Cl}$. Продукт реакции—масло

Продолжительность опыта: 7 дней, 17 дн., 27 дн.
 % прореагир. галоида . . 0,42% 1,3 2,3

2. $\text{CH}_3\text{CHClCH}_3$. Продукт = масло

Продолжительность опыта: 932 дня.

3. $\text{CH}_3, \text{CH}_2, \text{CH}_2, \text{CH}_2\text{Cl}$. Продукт = час 10

Время 3 дн. 23 дн. 34 дн. 40 дн.
 " " 0,05 0,85 1,21 2,14

4. $(\text{CH}_3)_2\text{CH} \cdot \text{CH}_2\text{Cl}$. Продукт реакции кристаллический

5. $(\text{CH}_3)_2\text{CCl}_2$. Продукт крист.

Время 308 дней
 $\%$ 1.42

6. $(CH_3)_2CH \cdot CH_2 \cdot CH_3Cl$. Продукт масло

Время 210 дн. 215 дн. 270 дн.
% 3,01 3,05 4,8

7. $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{CH}_2\text{Br}$. Продукт—масло.

Время 4 ч. 7 ч. 14 ч. 24 ч. 48 ч. 96 ч.
 $\frac{0}{0}$ 0,93 2,75 5,22 9,32 17,5 34,07

8. $\text{CH}_3\text{CHBrCH}_3$. Продукт—масло.

Время	168 ч.	360 ч.	516 ч.	768 ч.	1302 ч.
%	3,25	3,44	7,88	8,2	12,23

9. $\text{CH}_3\cdot\text{CH}_2\cdot\text{CH}_2\cdot\text{CH}_2\text{Br}$. Продукт—масло.

Время	20 ч.	30 ч.	48 ч.	120 ч.	192 ч.
%	5,4	8,8	16,1	39,17	49,18

10. $\text{CH}_3\cdot\text{CH}_2\cdot\text{CHBr}\cdot\text{CH}_3$. Продукт—масло.

Время	120 ч.	192 ч.	240 ч.	648 ч.	3600 ч.
%	2,09	2,36	4,37	12,68	56,42

11. $(\text{CH}_3)_2\text{CH}\cdot\text{CH}_2\text{Br}$. Продукт—масло.

Время	24 ч.	48 ч.	48 ч.	120 ч.	270 ч.
%	1,5	3,27	3,67	7,15	13,93

12. $(\text{CH}_3)_3\text{CBr}$. Продукт крист.

Время	840 ч.	1776 ч.	5040 ч.
%	6,7	7,52	14,81

13. $(\text{CH}_3)_2\text{CH}\cdot\text{CH}_2\cdot\text{CH}_2\text{Br}$. Продукт крист.

Время	24 ч.	120 ч.	208 ч.	384 ч.	504 ч.
%	2,77	27,4	38,0	52,5	95,2

14. $(\text{CH}_3)_2\text{CBr}\cdot\text{CH}_2\cdot\text{CH}_3$. Продукт—масло.

Время	6 ч.	18 ч.	24 ч.	48 ч.	96 ч.	192 ч.
%	2,6	3,5	4,8	7,18	11,01	19,15

15. $\text{CH}_3\cdot\text{CH}_2\cdot\text{CH}_2\text{J}$. Продукт масло.

Время	1 ч.	5 ч.	15 ч.	48 ч.
%	2,0	9,49	18,5	47,2

16. $\text{CH}_3\cdot\text{CHJ}\cdot\text{CH}_3$. Продукт—масло.

Время	3,4 ч.	8 ч.	23 ч.	44 ч.	96 ч.
%	1,16	2,15	4,65	9,41	21,57

17. $\text{CH}_3\cdot\text{CH}_2\cdot\text{CH}_2\cdot\text{CH}_2\text{J}$. Продукт—масло.

Время	5 ч.	8 ч.	11 ч.	24 ч.	35 ч.	48 ч.
%	2,78	9,47	12,12	19,58	27,11	41,44

18. $(\text{CH}_3)_2\text{CH}\cdot\text{CH}_2\text{J}$. Продукт—масло.

Время	8 ч.	10 ч.	12 ч.	24 ч.	48 ч.	96 ч.	144 ч.
%	1,22	2,3	3,05	4,56	8,06	12,7	16,2

19. $(\text{CH}_3)_3\text{CJ}$. Продукт крист.

Время	2 ч.	13,6 ч.	48,6 ч.	120 ч.
%	1,22	4,82	9,11	25,5

20. $(\text{CH}_3)_2\text{CH}\cdot\text{CH}_2\cdot\text{CH}_2\text{J}$. Продукт масло.

Время	12,3 ч.	72 ч.	168 ч.
%	9,04	38,82	60,7

21. $(\text{CH}_3)_2\text{CJ}\cdot\text{CH}_2\cdot\text{CH}_3$. Продукт крист.

Время	35 м.	1 ч.	2 ч.	8 ч.	16 ч.
%	3,81	6,75	13,5	24,88	33,58

Опыты с пищеридином.

1. $\text{CH}_3\cdot\text{CH}_2\cdot\text{CH}_2\text{Cl}$. Продукт крист.

Время	13 ч.	1 д.	3 дн.	6 дн.
%	3,6	8,5	15,32	29,1

2. $\text{CH}_3\text{CHClCH}_3$. Продукт крист.

Время	4 дн.	8 дн.	16 дн.	30 дн.	42 дн.
%	0,2	0,48	2,62	3,5	5,45

3. $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{CH}_2\text{CH}_2\text{Cl}$. Продукт крист.

Время	6 ч.	24 ч.	50,4 ч.	3 дн.	6 дн.	9 дн.
%	1,26	5,86	9,65	17,05	27,96	37,2

4. $(\text{CH}_3)_2\text{CHCH}_2\text{Cl}$. Продукт—масло.

Время	13,5 ч.	24,7 ч.	50,1 ч.	75 ч.
%	1,14	2,13	4,12	10,63

5. $(\text{CH}_3)_3\text{CCl}$. Продукт—масло.

Время	23,9 дн.	24 дн.
%	2,22	2,39

6. $(\text{CH}_3)_2\text{CHCH}_2\text{CH}_2\text{Cl}$. Продукт крист.

Время	22 ч.	98 ч.	195 ч.	403 ч.	528 ч.
%	0,86	4,8	5,58	16,5	17,27

7. $(\text{CH}_3)_2\text{CClCH}_2\text{CH}_3$. Продукт кристалл.

Время	22 дн.	30 дн.	50 дн.
%	1,92	1,98	2,6

8. $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{CH}_2\text{Br}$. Продукт крист.

Время	1 м.	2 м.	4 м.	6 м.	8 м.
%	1,58	3,22	6,32	9,46	10,5

9. $\text{CH}_3\text{CHBrCH}_3$. Продукт крист.

Время	2 ч.	6 ч.	10 ч.	24 ч.	48 ч.
%	3,72	7,4	8,58	16,15	22,75

10. $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{CH}_2\text{CH}_2\text{Br}$. Продукт крист.

Время	3 м.	5 м.	10 м.	30 м.
%	2,9	4,77	9,65	19,78

11. $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{CHBrCH}_3$. Продукт крист.

Время	3 ч.	15 ч.	48 ч.	148 ч.
%	1,6	4,07	15,85	20,69

12. $(\text{CH}_3)_2\text{CHCH}_2\text{Br}$. Продукт крист.

Время	7 м.	30 м.	1 ч.	3 ч.	6 ч.
%	5,05	10,68	15,7	19,28	22,16

13. $(\text{CH}_3)_3\text{CBr}$. Продукт крист.

Время	165 ч.	264 ч.	528 ч.
%	10,01	20,4	39,95

14. $(\text{CH}_3)_2\text{CHCH}_2\text{CH}_2\text{Br}$. Продукт крист.

Время	10 м.	30 м.	1 ч.	2 ч.
%	3,15	5,33	6,5	8,7

15. $(\text{CH}_3)_2\text{CBrCH}_2\text{CH}_3$. Продукт крист.

Время	6 ч.	24 ч.	51 ч.	70 ч.	240 ч.	408 ч.
%	6,29	10,5	15,98	25,8	32,5	42,26

16. $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{CH}_2\text{CH}_2\text{J}$. Продукт крист.

Время	0,5 м.	1 м.	3 м.	5 м.	10 м.
%	1,75	2,15	7,76	11,62	21,59

17. $(\text{CH}_3)_2\text{CH}\cdot\text{CH}_2\text{J}$. Продукт крист.

Время	1 м.	5 м.	10 м.	30 м.	72 м.
%	1,86	4,33	6,75	12,63	19,24

18. $(\text{CH}_3)_3\text{CJ}$. Продукт крист.

Время	11 м.	75 м.	90 м.	180 м.
%	1,53	8,48	17,58	34,2

19. $(\text{CH}_3)_2\text{CH}\cdot\text{CH}_2\text{CH}_2\text{J}$. Продукт крист.

Время	10 м.	42 м.
%	14,83	24,28

20. $(\text{CH}_3)_2\text{CJ}\cdot\text{CH}_2\text{CH}_2$. Продукт крист.

Время	10 м.	15 м.	30 м.	1 ч.	2 ч.	4 ч.
%	4,5	5,8	11,02	17,5	32,02	59,8

Опыты с метилатом натрия.

1. $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{CH}_2\text{Cl}$.

Время	156 ч.	216 ч.	312 ч.	392 ч.	766 ч.
%	4,5	7,97	9,08	11,21	17,9

2. $\text{CH}_3\text{CHCl}\cdot\text{CH}_2$.

Время	10 дн.	20 дн.
%	1,25	2,57

3. $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{CH}_2\text{CHCl}$.

Время	31 ч.	72 ч.	192 ч.	408 ч.	600 ч.
%	1,8	2,33	6,14	11,18	15,07

4. $(\text{CH}_3)_2\text{CH}\cdot\text{CH}_2\text{Cl}$.

Время	180 дн.	196 дн.	225 дн.	922 дн.
%	10,98	12,21	14,0	25,37

5. $(\text{CH}_3)_3\text{CCl}$

Время	1 ч.	13 ч.	72 ч.	120 ч.
%	3,6	8,83	18,85	25,9

6. $(\text{CH}_3)_2\text{CH}\cdot\text{CH}_2\text{CH}_2\text{Cl}$.

Время	2 дн.	8 дн.	16 дн.	32 дн.	64 дн.
%	0,59	2,89	4,43	8,75	15,25

7. $(\text{CH}_3)_2\text{CCl}\cdot\text{CH}_2\text{CH}_2$.

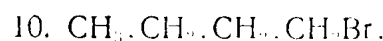
Время	16 ч.	2 дн.	6 дн.	12 дн.	24 дн.
%	4,58	10,98	15,33	24,9	55,1

8. $\text{CH}_3\text{CH}_2\text{CH}_2\text{Br}$.

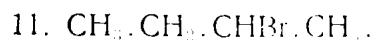
Время	2 ч.	8 ч.	12 ч.	15 ч.	48 ч.	77 ч.
%	4,15	9,6	14,34	16,0	36,93	48,84

9. $\text{CH}_3\text{CHBr}\cdot\text{CH}_3$.

Время	0,5 дн.	1 д.	2 дн.	5 дн.	8 дн.	12 дн.
%	3,48	7,2	16,2	33,44	34,37	42,0



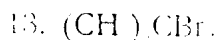
Время	30 м.	120 м.	260 м.	570 м.
%	1,27	4,09	7,95	15,85



Время	33 ч.	16 ч.	40 ч.	50,8 ч.	70,3 ч.
%	1,72	4,07	12,08	17,09	21,78



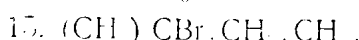
Время	6 ч.	10 ч.	24 ч.	48 ч.	72 ч.
%	3,72	5,01	7,33	15,35	20,7



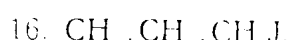
Время	13 сек.	1 м.	5 м.	30 м.
%	24,9	32,3	33,85	42,16



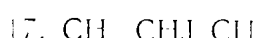
Время	4 ч.	14 ч.	24 ч.	125 ч.	264 ч.
%	1,09	4,81	13,39	39,65	49,55



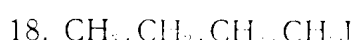
Время	5 с.	10 с.	30 с.	60 с.	300 с.
%	10,87	13,11	15,1	16,92	20,31



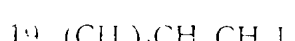
Время	67 м.	240 м.	945 м.	3180 м.
%	3,01	11,1	22,9	53,12



Время	2 ч.	8 ч.	17 ч.	47,9 ч.
%	2,75	8,34	15,53	30,11



Время	O.S ч.	1 ч.	2 ч.	4 ч.	6 ч.	12 ч.
%	1,01	2,58	4,72	8,04	12,53	20,29



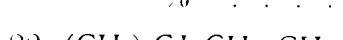
Время	1 ч.	3 ч.	6 ч.	9 ч.	12 ч.
%	1,55	8,98	11,10	17,79	20,29



Время	8 с.	30 с.	1 м.	3 м.	5 м.	30 м.
%	9,08	10,9	13,64	22,16	27,05	44,75



Время	1 ч.	3 ч.	8 ч.	17,6 ч.	24 ч.
%	1,96	6,07	10,84	19,07	24,93



Время	0,5 м.	1 м.	5 м.	20 м.	30 м.
%	3,12	10,86	16,24	25,52	31,42

В сводной таблице даны значения средних относительных скоростей реакции. За единицу принята скорость реакции хлористого

пропила с пиридином. Константы не вычислялись, а сравнение производилось по промежуткам времени, в течение которых реагирует одинаковый процент. Средние величины вычислены в пределах примерно до 40% (где было можно, причем за промежуточную единицу сравнения для сравнительно быстро реагирующих соединений бралась скорость реакции $n-C_5H_7Br + C_5H_5N$. Первые числа иногда отбрасывались, как менее достоверные.

Сводная таблица относительных скоростей реакций.

Галоидные соединения	Относит. скор. реакции с пиридином			Относит. скор. реакции с пиридином			Относит. скор. реакции с CH_3ONa		
	$X \equiv Cl$	$X \equiv Br$	$X \equiv I$	$X \equiv Cl$	$X \equiv Br$	$X \equiv I$	$X \equiv Cl$	$X \equiv Br$	$X \equiv I$
$CH_3.CH_2X$	1	90	500	64	24500	—	7,5	405	645
$CH_3.CHX.CH_3$	0,012	4,0	53	1,4	370	—	1,6	75,5	313
$CH_3.CH_2.CH_2.CH_2X$. . .	0,55	69	190	58	14000	41500	7,1	500	580
$CH_3.CH_2.CHX.CH_3$	—	4,5	—	—	88	—	—	70	—
$(CH_3)_2CH.CH_2X$	0,07	17	47	26	8100	9600	0,54	125	477
$(CH_3)_2CX$	0,06	1,3	77	1,1	18,5	2400	90	$1,2 \cdot 10^5$	$2 \cdot 10^5$
$(CH_3)_2CH.CH_2.CH_2X$. . .	0,17	41	165	8,4	3200	15300	3,3	91	470
$(CH_3)_2CX.CH_2.CH_2$	—	512	1400 ²	0,8	79	5850	58,6	$1,1 \cdot 10^5$	$1,2 \cdot 10^5$

Выводы

1. Относительная активность различных галоидов

Галоидные соединения	Активность по пиридину			Активность по пиридину			Активность по CH_3ONa		
	$Br:Cl$	$J:Cl$	$J:Br$	$Br:Cl$	$J:Cl$	$J:Br$	$Br:Cl$	$J:Cl$	$J:Br$
$CH_3.CH_2.CH_2.XX$	90	500	5,6	383	—	—	7,8	86	4,5
$CH_3.CHX.CH_3$	333	4420	13	264	—	—	47	196	4,1
$CH_2.CH_2.CH_2.CH_2X$. . .	126	346	2,8	241	715	3,0	1,0	82	1,2
$(CH_3)CH_2.CH_2X$	243	671	2,8	311	363	1,2	231	883	0,8
$(CH_3)_2CX$	22	1280	59	17	2180	130	$1,3 \cdot 10^5$	$2,2 \cdot 10^5$	0,17
$(CH_3)_2CH.CH_2.CH_2X$. . .	241	970	4,0	381	1820	4,8	28	142	5,2
$(CH_3)_2CX.CH_2.CH_3$. . .	—	—	28?	99	7325	74	$1,9 \cdot 10^5$	$2,5 \cdot 10^5$	0,11

Из прежних опытных данных можно было вывести следующее правильности:

- а) Активность галоидов возрастает от хлора к иоду.
б) Разница между бромом и хлором вообще больше, чем между иодом и бромом;
в) Разница в активности галоидов при реакции с аминами больше, чем при реакции с алкоголятами.

Результаты настоящей работы подтверждают эти правила для первичных и вторичных углегалоидоводородов, но третичные заметно уклоняются. У них разница между J и Br становится для реакции с аминами примерно такой же; а иногда даже больше, чем между Br и Cl; с алкоголятами же хлор оказывается относительно чрезвычайно мало активным, а бром в несколько раз превосходит иод. Такое обращение отношений активности наблюдается очень редко. До сих пор оно было известно у некоторых галоиднитропроизводных¹⁾ и галоидцианистых соединений²⁾ бензольного ряда, где хлор иногда отщепляется легче брома, а также у CH_3J и CH_3Br , из которых последний быстрее реагирует с алкоголятами³⁾.

2. Влияние длины цепи.

В следующую таблицу включены, кроме полученных нами экспериментальных данных еще результаты некоторых дополнительных, отчасти еще неопубликованных опытов и литературные сведения³⁾.

Сравниваемые соединения	Относит. активн. по пиридину при $\text{X} \equiv$			Относит. активн. по пиридину при $\text{X} \equiv$			Относит. активн. по CH_3ONa при $\text{X} \equiv$		
	Cl	Br	J	Cl	Br	J	Cl	Br	J
CH_3X	—	200	200	—	—	—	—	25	17,9
$\text{CH}_3\text{CH}_2\text{X}$	9,6	3	8,4	—	—	—	—	2,2	2,8
$\text{CH}_3\text{CH}_2\text{CH}_2\text{X}$	1,8	1,3	2,5	1,1	1,75	—	1,06	0,8	1,1
$\text{CH}_3\text{CH}_2\text{CH}_2\text{CH}_2\text{X}$. . .	1	1	1	1	1	—	1	1	1

Как было констатировано и в других работах¹⁾, активность галоида убывает с увеличением длины цепи. Единственное исключение наблюдалось при реакции бромистых пропила и бутила с метилатом натрия, но разница может обуславливаться ошибкой опыта. В литературе есть указание, что с дальнейшим удлинением углеродной цепи активность галоида опять немного возрастает. Так $n-\text{C}_5\text{H}_{11}\text{Cl}$, $n-\text{C}_6\text{H}_{13}\text{Cl}$, $n-\text{C}_7\text{H}_{15}\text{Cl}$, $n-\text{C}_8\text{H}_{17}\text{Cl}$ реагируют с иодистым калием несколько быстрее хлористых пропила и бутила³⁾. У нас галоидпроизводные с цепью в пять и более углеродных атомов не были исследованы.

¹⁾ См., напр., Р. К. Lulofs. C. 1901, II, 1290.

²⁾ Н. Р. Бадет. C. 1924, II, 2646.

³⁾ М. Сонгад, С. Вийскнер. Zeit. phys. Chem. 4. 631—657 (1889).

⁴⁾ М. Сонгад, С. Вийскнер. I. с.; работы Н. А. Меншуткина, Б. В. Тронова. Ж. Р. Х. О. 58. 1278—1301 и др.

⁵⁾ J. Сонант, R. E. Hussey. J. Amer. Chem. Soc. 47, 476—488 (1925).

3. Влияние боковых цепей

Сравниваемые соединения	Относит. актив. по C_5H_5N			Относит. актив. по $C_5H_{11}N$			Относит. актив. по CH_3ONa		
	Cl	Br	J	Cl	Br	J	Cl	Br	J
$CH_3.CH_2.CH_2X \dots \dots$	14	5,3	11	2,5	3,0	—	14	3,2	1,1
$(CH_3)_2CH.CH_2X \dots \dots$	1	1	1	1	1	1	1	1	1
$CH_3.CH_2.CH_2.CH_2X \dots \dots$	7,9	4,1	4,5	2,2	1,7	4,3	13	4	1,2
$CH_3.CH_2.CH_2.CH_2X \dots \dots$	3,2	1,7	1,15	6,9	4,4	2,7	2,1	5,5	1,2
$(CH_3)_2CH.CH_2.CH_2X \dots \dots$	1	1	1	1	1	1	1	1	1

Как отмечалось и во всех прежних работах, разветвление цепи понижает активность и при том тем сильнее, чем ближе боковая цепь стоит к атому галоида.

4. Влияние положения галоида в молекуле.

Сравниваемые соединения	Относит. актив. по C_5H_5N			Относит. актив. по $C_5H_{11}N$			Относит. актив. по CH_3ONa		
	Cl	Br	J	Cl	Br	J	Cl	Br	J
$CH_3.CH_2.CH_2X \dots \dots$	83	22,5	9,4	46	66	—	4,7	5,4	2,1
$CH_3.CHX.CH_3 \dots \dots$	1	1	1	1	1	1	1	1	1
$CH_3.CH_2.CH_2.CH_2X \dots \dots$	—	16	—	—	159	—	—	7,1	—
$CH_3.CH_2.CHX.CH_3 \dots \dots$	—	1	—	—	1	—	—	1	—
$(CH_3)_2CH.CH_2X \dots \dots$	1,2	13	0,61	24	438	4	1	1	1
$(CH_3)_3CX \dots \dots \dots$	1	1	1	1	1	1	167	9600	420
$(CH_3)_2CH.CH_2.CH_2X \dots \dots$	—	—	—	10	40	3	1	1	1
$(CH_3)_2CX.CH_2.CH_3 \dots \dots$	—	—	—	1	1	1	18	12000	255

Первичные галоидные соединения во всех случаях оказываются более активными, чем вторичные с таким же углеродным скелетом. При этом разница заметно больше при реакции с аминами, чем для реакции с CH_3ONa . Третичные углегалоидоводороды по отношению к аминам приближаются к вторичным, но по скорости взаимодействия с алкоголятами во много раз превосходят даже первичные.

5. Влияние природы действующего на галоидные соединения реагента.

Галоидные соединения	Отношение скоростей реакц. с CH ₃ ONa и C ₅ H ₅ N для X=			Отношение скоростей реакц. с CH ₃ ONa и C ₅ H ₁₁ N для X=			Отношение скоростей реакц. с C ₅ H ₁₁ N : C ₅ H ₅ N при X=		
	Cl	Br	J	Cl	Br	J	Cl	Br	J
CH ₃ .CH ₂ CH ₂ X	7,5	4,5	1,3	0,12	0,017	—	64	272	—
CH ₃ .CHX.CH ₃	133	19	5,9	1,1	0,2	—	117	92	—
CH ₃ .CH ₂ .CH ₂ .CH ₂ X . . .	13	7,3	3,1	0,12	0,036	0,014	106	203	218
CH ₃ .CH ₂ .CHX.CH ₃ . . .	—	16	—	—	0,8	—	—	20	—
(CH ₃) ₂ CH.CH ₂ CH ₂ X . . .	7,7	7,4	10,1	0,021	0,015	0,05	371	476	204
(CH ₃) ₃ CX	1500	9,10 ²	2600	82	6,5 10 ⁴	83	183	14	31
(CH ₃) ₂ CH.CH ₂ .CH ₂ X . . .	20	2,2	2,9	0,39	0,028	0,031	49	78	93
(CH ₃) ₂ CX.CH ₂ .CH ₂ . . .	—	2.10 ²	100 ²	73 ²	1.2.10 ²	20 ²	—	1,5 ²	4,2

Сравнение скорости взаимодействия углегалоидоводородов с пиридином и пиперидином дает обычную картину: пиперидин реагирует в несколько десятков, а то и в сотни раз быстрее пиридина. Только при третичных бром- и иodo-производных разница заметно уменьшается. Алкоголиаты принадлежат к другой группе реагентов и отношения активностей CH₃ONa:C₅H₅N и CH₃ONa:C₅H₁₁N резко меняются поэту в зависимости от природы галоидного соединения. Первичные углегалоидоводороды у которых все прежние экспериментальные данные и теоретические соображения заставляли ожидать преимущественно ионного распада реагируют со сравнительно слабым амином—пиперидином лишь немного медленнее, чем с CH₃ONa, с пиперидином же иногда в несколько десятков раз быстрее. Третичные соединения отдают свой галоид при действии метилата во много раз легче. Особенно заметно обе правильностиказываются на отношении скорости реакции бромсиков с CH₃ONa и пиперидином.

В последних таблицах рече, чем раньше, выделяются вещества галоидом при вторичном звене. Отношение активностей по CH₃ONa и C₅H₁₁N выражается для R.CH₂X₃ большей частью числами порядка 10⁻², для R₂CHX близко к единице; для R₃CX имеем порядок величин 10²—10⁴.

Влияние разветвления цепи здесь пока трудно заметить.

В общем полученный нами экспериментальный материал подтверждает высказанное раньше мнение о двух типах разрыва связи углерода с галоидом.

Замеченные в прежних работах правильности прослежены теперь на значительно большем числе случаев и притом на соединениях наиболее простого строения, где ход процесса не может затемняться различными заместителями.