

有機置換基の反応性への影響

第 I 篇

置換基の影響に関する理論的考察

堀場研究室

理學博士 李 泰 圭

I. 序 論

醋酸の解離恒数は 1.754×10^{-5} (25°)¹⁾ であるが、 $\text{Cl}\cdot\text{CH}_2\text{COOH}$ 及び $^-\text{OOC}\cdot\text{CH}_2\text{COOH}$ のそれは夫々 137.8×10^{-5} (25°)²⁾ 及び 0.216×10^{-6} (18°)³⁾ である。即ち CH_3COOH の水素一原子を Cl にて置換すれば酸度は約 100 倍も強くなり、 COO^- にて置換すれば約 10 倍弱くなるのである。一般に置換基は斯くの如く有機化合物の反応性に甚大なる影響を及ぼす。

置換基の斯かる作用に就き従来種々の説明が行はれて居るのであるが、最も近代的にて且つ廣く受け入れられて居るものは Lewis,³⁾ Langmuir,⁴⁾ Robinson⁵⁾ 及 Ingold⁶⁾ 等の電子の分子内移動による説明である。即ち上例に於て Cl は其の結合相手たる C より電子を吸引する。然らば此の C は其電氣的不飽和性のため次の COOH の C より電子を吸引し、後者は更に OH の O より電子を吸引する。此の結果 OH の O は電氣的に陽電性となり従つて水素イオンの解離に際しては之に斥力を及ぼす。此の結果 $\text{Cl}\cdot\text{CH}_2\text{COOH}$ は CH_3COOH より強き酸となると云ふ。 $^-\text{OOC}\cdot\text{CH}_2\text{COOH}$ が弱き酸となるのは、 COO^- は前記 Cl とは反對に電子を結合相手たる C に與へる性質を持つためによると云はれてゐる。

有機置換基の影響に関する上述の如き説明は凡ての現象を定性的によく説明し得るが、(1) 置換基は幾何量の電荷を授受するか、(2) 置換基の影響は如何なる割合にて化學結合を傳達するか、(3) 原子價の切斷或は結合する場所即ち反應原子に於ける電荷の量は幾何であるかと云

- 1) Dippy, Chem. Rev., **25** (1939), 151.
- 2) Adell, Z. physik. Chem. A, **185** (1939), 161.
- 3) G. N. Lewis, Valence and the Structure of Atoms and Molecules (Chemical catalog co. 1923), p. 83.
- 4) Langmuir, Chem. Rev., **6** (1929), 451.
- 5) Robinson, Outline of an Electrochemical Theory of the Course of Organic Reactions (Institute of Chemistry, 1932).
- 6) Ingold, Chem. Rev., **15** (1934), 225.

ふ點に就ては全然不明である。今若し是等の點が明かにされるならば吾人は逆に或る有機化合物がXなる置換基にて其水素が置換されてゐる場合、即ち置換化合物の平衡恒數或は反應速度等を算出することが可能となる。吾人の知る範圍に於ては、置換基の影響に關し、斯かる方向に於ける研究は未だ發表されてゐない様である。本論文の第I篇に於ては、上述の三問題に關する基礎的諸問題を論議し、第II及びIII篇に於ては第I篇に於ける結果を應用して、置換基のオルト、メタ、パラ、方位效果及置換有機酸の酸度に就き定量的考察をなさんとする。

II. 置換基の負電性 (Electronegativity)

今置換基例へば Cl 原子を考ふれば、之は電氣的に全く中性である。然し之が他の原子或は原子團と化合する時には決して中性的には作用しない。例へば Na と化合する時には之より電子1個を吸引して Na^+Cl^- の如く化合する。恰も Cl 原子は夫自身陽電氣を有するが如く作用する。斯くの如く凡ての置換基は結合に際して正電的に或は負電的に作用する⁷⁾。之を置換基の負電性と云ふ。金屬の負電性の大きさが其の電極電位にて表はされてゐるが如く、置換基の負電性が或尺度にて定量的に記述されるならば、置換基の影響及極性の研究上甚だ便利である。之が爲め從來二つの尺度が提供されて居る。一つは Mulliken⁸⁾ に依るものであり、他は Pauling⁹⁾ に依るものである。然し兩者とも完全とは云ひ難い。例へば後者に依れば C 及 I の負電性は共に 2.5 にて、C-I 結合の双極子能率は零になるべきであるが、事實は之に反し、相當大なる能率を有する。斯かる缺點は他にも多數ありて、從來の尺度は定量的計算に對して、不満足である。茲に於て事實に即したる新しき尺度を必要とする。著者は前二者とは全く異なる方法にて此の目的に副ひ得る負電性の新尺度を求めた。之が記述は第IV章に譲り、茲に於ては負電性の生ずる理由をより詳しく追求せんとする。

凡て置換基の負電性は其の電子構造に關係する。例へば Cl は周知の如く、陽核の周圍に 17 個の電子が K 殻に 2 個、L 殻に 8 個、M 殻に 7 個配列されて電氣的中性を保つてゐる。然し是等核外電子の陽核に對する遮蔽作用を見るに陽核に近き電子程大にして遠き電子程小である。故に Cl 陽核の作用は是等の電子核を透過して其の結合相手に及ぶと考へられる。従つて Cl 原子は恰も陽電荷を有するが如く作用する。之即ち負電性の現れる理由である。一般に各原子及

7) 置換基が Cl の如く、夫自身陽電荷を有するが如く作用するものを負電的であると稱し、陰電荷を有するが如く作用するものを正電的であると稱する。

8) Mulliken, J. Chem. Phys. **8** (1934), 782, **3** (1935), 573, 586.

9) Pauling, The Nature of the Chemical Bonds (Cornell Univ. Press, 1939), p. 58~75.

び基の負電性は相違する。故に2個の原子或は基が化合する場合、一方より他方へ電子の授受が行はれる。之分子に極性の現れる理由である。故に特殊なるものを除き化合物は一般に双極子能率を有する。

多原子分子に於て置換基Xと其の結合相手との間に上述の如き電子の授受が起れば、序論に於て述べし如く、後者の影響は化學結合を傳つて、分子の他端にまで及ぶ。之を Ingold⁹⁾に倣ひて、置換基の誘導効果(Inductive effect)と稱しよう。置換基の影響の中には之と全く起因を異にする共鳴効果(Resonance effect)なるものがある¹⁰⁾。之が詳述は後章に譲り、次に是等置換基の影響の化學結合に依る傳達に就き考察せんとする。

III. 置換基の影響の化學結合による傳達

(1) 誘導効果の化學結合による傳達

(i) 單結合の場合

簡單のため單結合にて結合されてゐる2個の炭素、A及Bの中後者に負電性の置換基X(例へばCl)が結合されてゐる場合を考へよう。A及びBの間には2個の電子が對をなして居るが、此の中一つに注目する時、之は或る瞬間はAに、又或る瞬間はBに屬するが如き運動を續ける。今之がAに屬するときの其の電子の固有函數即ち原子軌道函數(Atomic orbital)を ψ_A 、Bに屬するときのそれを ψ_B とす。然らば此の電子の分子軌道函數(Morecular orbital) Ψ は

$$\Psi = C_A \psi_A + C_B \psi_B \quad (1)$$

にて與へられる。茲に C_A 及 C_B は恒數にて、 $|C_A|^2$ 及 $|C_B|^2$ は夫々此の電子がA及Bに存在する確率を示す。さて(1)式の満足すべき永年方程式は次の如くである。

$$\begin{vmatrix} H_{AA} - E & \beta \\ \beta & H_{BB} - E \end{vmatrix} = 0 \quad (2)$$

茲に於てEは現在考へてゐる所の電子のエネルギーにて、 H_{AA} 、 H_{BB} 、及 β は夫々次の如き量である。

$$\left. \begin{aligned} H_{AA} &= \int \bar{\Psi}_A H \Psi_A d\tau \\ H_{BB} &= \int \bar{\Psi}_B H \Psi_B d\tau \\ \beta &= \int \bar{\Psi}_A H \Psi_B d\tau \end{aligned} \right\} \quad (3)$$

10) Ingold⁹⁾は置換基の影響を Inductive, Inductomeric, Mesomeric 及 Electromeric effect の4種に分類して居るが、著者は是等の中、誘導効果と共鳴効果のみが最も顯著なるものとして此の兩種のみに就き考察した。

今

$$\left. \begin{aligned} X &\equiv (H_{AA}-E)/\beta \\ H_{BB} &\equiv H_{AA} \times \beta\delta \end{aligned} \right\} \quad (4)$$

と置けば(2)式は

$$\begin{vmatrix} X & 1 \\ 1 & X+\delta \end{vmatrix} = 0$$

となる. 此の式を解けば $X = (-\delta \pm \sqrt{\delta^2 + 4})/2$ となる. 今 δ が非常に小にして, 電子がエネルギーの最低状態を取るものとすれば, $X = -(1 + \delta/2)$ の如く與へられる. 之より量子力學の變分法に依りて C_A 及 C_B を求むれば(1)式は次の如くなる.

$$\Psi = \frac{1}{\sqrt{2}} \left\{ \sqrt{1 - \frac{\delta}{2}} \psi_A + \sqrt{1 + \frac{\delta}{2}} \psi_B \right\} \quad (5)$$

但し δ は小なるものとして, δ^2 項以上は省略した. 故に今吾人が考へて居る 1 個の電子が A に存在する確率は $\frac{1}{2}(1 - \frac{\delta}{2})$ であり, B に存在する確率は $\frac{1}{2}(1 + \frac{\delta}{2})$ である. 然るに A 及 B の間には 2 個の電子があるに依り

$$\left. \begin{aligned} \text{A に於ける電子密度} &= 1 - \frac{\delta}{2} \\ \text{B に於ける電子密度} &= 1 + \frac{\delta}{2} \end{aligned} \right\} \quad (6)$$

の如く與へられる. 即ち B は $\delta/2$ 電子單位の負電荷を得, A は同量の電荷を失つてゐる. 但し 1 電子單位の電荷は 4.80×10^{-10} e. s. u. である. 故に(6)式に於て δ が解れば, A 及 B に於ける電荷を計算し得る. 然るに δ は(4)にて與へられる如く H_{AA} , H_{BB} , 及 β の函數である. 茲に H_{AA} は炭素原子 A に於けるクーロンエネルギーであり, H_{BB} は B 原子に於けるそれである. 而して β は所謂共鳴エネルギーである.

さて第 1 週期に於て, 隣同志の元素間の Mulliken の尺度に依る負電性の相違, $\frac{1}{2}(E_i + I_i) - \frac{1}{2}(E_{i+1} + I_{i+1})$, は略 32.6 kcal である. 茲に於て, E 及 I は夫々考慮中の原子の電子親和力とイオン化電壓である. Slater¹¹⁾ の電子の遮蔽作用に關する規則に依れば此の週期の或原子に於て, 陽核の或價電子に對する作用は他の 1 個の價電子に依りて 0.35 電子單位の遮蔽作用を受けるのである. 故に C から N に移るに従ひ, 陽核の價電子に對する作用は +0.65 單位だけ増加することになる. 今 C の 1 個の價電子を電離すれば陽核の電氣は +0.35 單位丈増加する. 此の場合に於ける C の負電性の増加を Mulliken の尺度にて表はせば $0.35 \times 32.6 / 0.65 = 16.25$ kcal となる. 今置換基 X によりて, B から ρ 單位だけの電荷が吸収されたとする. 然らば A 及

11) Slater, Phys. Rev., 36 (1930), 57.

B間の負電性の差即ち $H_{BB}-H_{AA}$ は 16.25ρ kcal となる. 故に(4)式より

$$\delta = (H_{BB}-H_{AA})/\beta = (16.25/\beta)\rho = 2n\rho \quad (7)$$

を得る. 之は同時に n を定義する. 斯かる A 及 B 間の負電性の相違により, B は A より $-n\rho$ 単位の電荷を吸収する. 何となれば(6)により B の電荷の變化は $\delta/2=n\rho$ 個の電子の増加に相當するからである. 故に B の總電荷は $\rho-n\rho$ となる. 蓋し置換基 X は既に B より $-\rho$ の電荷を吸収してゐるからである. 同様に A の電荷は $+n\rho$ である. 故に

$$\frac{\text{Aの電荷}}{\text{Bの電荷}} = \frac{n}{1-n} \quad (8)$$

茲に於て n は(7)によりて與へられる. 今 β として C—C 結合エネルギー(58.6 kcal)の半分¹²⁾ 即ち 29 kcal を用ひるならば $n=0.28$ となり, $n/(1-n)=0.40$ なる値を得る. 此の計算は勿論嚴密なるものではない. 著者は酸度及双極子能率等の計算に於て(以下参照)分子内に於ける電子移動は相隣れる原子の電荷の比が一定になるまで續くものとし, 之を凡ての化學結合に就き 0.45 と取る時多くの實驗事實をよく説明し得ることを見た. 此の値は著者が理論的に求めたる數値 0.40 と略等しきものである. 勿論 n の値は β に關係するが故に, $n/(1-n)$ の値は化學結合によりて相違するであらう. 然し一次近似に於て, 結合エネルギーの略, 等しい結合に對しては, 之を等しく取つてもよい. 以下の計算に於ては相隣れる原子の電荷の比は凡ての結合に對して等しいとし, 理論値 0.40 の代りに實驗値 0.45 を用ひることとする.

(ii) 二重結合の場合

次に誘導効果が二重結合によつて傳達される場合例へは $CH_2=CHX$ を考へよう. 今二重結合に於ける 2 個の結合は全く相互に無關係であると假定する. 然らば之等を別々に取り離して考察することが可能である. 便宜のため, 2 個の π 電子(分極し易い結合の方の電子)が化學結合を作らずに, 各 C 原子の上に 1 個づゝ固定されてゐるとする. 然らば σ 電子(分極し難い結合の方の電子)の置換基による移動は前と同様の方法にて計算することが出来る. 即ち炭素原子 A 及 B の電荷は夫々 $n\rho$ 及 $(1-n)\rho$ である. 次に π 結合を考へ, 此の電子の A 及 B への分配を計算する¹³⁾. 上述の σ 電子の移動のため B 及 A の電荷の差は $(1-2n)\rho$ となる. 此の負電

12) 一般に化學結合エネルギーはクーロンエネルギーと交換エネルギー(共鳴エネルギー)から成立つて居る. 此の兩者の割合は理論的にも, 又實驗的にも明かにされてゐない. 故に或場合には, クーロンエネルギーを全結合エネルギーの 10% と取り, 又或場合には 20%, 時には 50% と取る場合もある. 今の場合に於て, 簡単のためクーロンエネルギーを全結合エネルギーの半分と假定した. 尙ほ Hirschfelder, J. Chem. Phys., 9 (1941), 645 参照.

13) 此の場合, 置換基 X は σ 結合より其の負電性を満足するだけの電荷を吸収し, π 結合よりは吸収しないものとし, π 電子は σ 電子の移動により生じたる B 及 A の負電性の相違に従ひ, 此の兩者に分配されるものとした.

性の相違のため B は A より $-(1-2n)n'\rho$ の電荷を吸収する。但し n' は此の π 結合の共鳴エネルギー $-\beta'$ に對應する n の値である。故に B 及 A の總電荷は夫々 $(1-n)\rho - (1-2n)n'\rho$ 及 $n\rho + (1-2n)n'\rho$ である。

$$\therefore \frac{\text{Aの電荷}}{\text{Bの電荷}} = \frac{n+n'(1-2n)}{1-\{n+n'(1-2n)\}} = \frac{n'}{1-n'} \quad (9)$$

(7)により $n/n' = \beta'/\beta$ である。 σ 及 π 結合のエネルギーの比は略 60/40 である。

$$\therefore n' = 0.28 \times \frac{60}{40} = 0.42$$

此の値及 $n=0.28$ を(9)に代入すると $n'=0.465$ となり、電荷の比は 0.87 となる。今 $n=0.28$ の代りに $0.31(n/(1-n))=0.45$ を満足する n の數値)を用ひる時には(9)の値は 0.95 となる。即ち二重結合は傳導體の如く作用するのであつて、之にて結合されたる兩原子の電荷は全く相等しい。之は π 電子が分極し易い性質を有することにより考ふれば當然のことであらう。

(8)及(9)式はよく實驗事實を説明するが、 $n>0.5$ なる場合には $n/(1-n)>1$ となりて、事實と一致しない。蓋し實驗に徴するに置換基 X に近き原子程、置換基の影響が強く現れるからである。以上の如き缺點は恐らく吾人の用ひたる分子軌道法の根本的缺陷に基く如くである。故に此の不備の點を改良するには、分子軌道法よりも寧ろ次に述べる古典的考察に依る方がより有效の如く考へられる。

炭素原子 B の電荷を、上述の如く $\rho - n\rho$ と置かず

$$\rho - n(\rho_B - \rho_A) = \rho_B \quad (10)$$

とする。茲に於て ρ_A 及 ρ_B は電子移動の終了後に於ける A 及 B の正味の電荷である。(10)式に於て、電子移動の馳駆力は初期に於ける A 及 B 間の電荷の差 ρ に比例するにあらず、寧ろ最後に於ける差 $\rho_B - \rho_A$ に比例するとした。尙ほ

$$n(\rho_B - \rho_A) - \rho_A \quad (11)$$

なる關係が存在する。(10)及(11)式より ρ_B 及 ρ_A を求むれば次の如くである。

$$\rho_B = \rho \left(1 - \frac{n}{2n+1}\right)$$

$$\rho_A = \rho \frac{n}{2n+1}$$

之より

$$\frac{\rho_A}{\rho_B} = \frac{n}{1+n} \quad (12)$$

を得る。(12)式には最早(8)及(9)式に於けるが如き缺點は現はれない。勿論此の場合に於ける n の意味は前述に於けるそれと異なる値を有するであらう。

二重結合の場合に於ても同様に

$$\rho'_B = \rho - n(\rho_B - \rho_A) - n'(\rho'_B - \rho'_A)$$

$$\rho'_A = n(\rho_B - \rho_A) + n'(\rho'_B + \rho'_A)$$

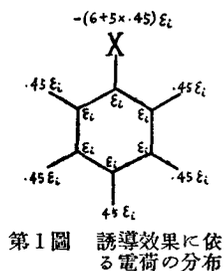
なる關係が成立す。此の式に(10)及(11)式より求めたる $\rho_B - \rho_A$ を代入すれば

$$\frac{\rho'_A}{\rho'_B} = \frac{n+n'(1+2n)}{1+n+n'(1+2n)} \quad (13)$$

を得る。(13)式には、(12)式と同様に、(8)及(9)式に於けるが如き缺點は含れてゐない。

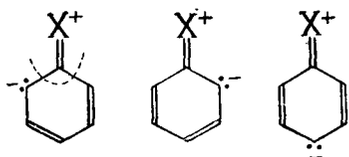
(iii) ベンゼン核の場合

ベンゼンの一水素を置換基Xにて置換したる場合に就き、Xの誘導効果によるベンゼン核の電子分布を考察しようとする。ベンゼン核は共軛二重結合系であるが故に、2個のケクレ構造の間に共鳴が起り、C—C結合は皆二重結合の性質を有することは周知に屬する¹⁴⁾。故に著者は第1圖の如く6個の炭素は同一の電荷 ϵ_i を有し、水素は夫々 $0.45 \epsilon_i$ の電荷を有するものとした。従つてXの電荷は $-(6+5 \times 0.45) \epsilon_i$ となる。



(2) 共軛二重結合系に於ける置換基の共鳴効果

置換基Xが共軛二重結合系(例へばベンゼン核)に附いてゐる場合には、前記の如くXの負電性のために電子の移動を生ずる他に、全く他の原因によりて電子移動を生ずる。例へば第1圖のXがハロゲン元素であれば、其有する孤獨電子對(lone pair electron)を其の結合相手のCに與へて二重結合を作る。然らば二重結合の開裂によりて、第2圖の如くオルソ及パラの所に電



第2圖 共鳴効果

子が集る様になる。斯かる機構による電子の分子内移動を共鳴効果(Resonance effect)と云ふ。ハロゲン元素は上述の如く孤獨電子對を結合相手に供給して二重結合を作るが置換基に依りては(例へば NO_2 , COOH , SO_3H 等)結合相手より一對の電子を吸収して二重結合を作るものがある。

斯かる場合には陽電荷が之等の場所に集る様になる。兎角、共鳴現象による電子の分子内移動の時にはXと其の結合相手との間に二重結合を生ずるのである。然らば如何なる置換基が電子對を與へて二重結合を作り、又如何なる置換基が電子對を吸収して二重結合を作るかは全く置換基の電子構造に關係するものである。今量子力學によりて是等の場所に幾何量の電荷が集るかを計算して見ようと思ふ。¹⁵⁾

第2圖の如く、置換基と其の結合相手との間に二重結合が作られた場合には、6個の電子が5個の炭素原子に分配されることになる。今或1個の電子に着目すれば、之は或時は1なる炭

14) 之はCとC結合の距離の比較によりても明かである。即ち單結合のC—C距離は 1.54 \AA 、二重結合、C=C距離は 1.34 \AA であるが、ベンゼン核のC—C結合の距離は 1.39 \AA である。

15) 次に述べる計算法は原理に於て、Coulson(Proc. Roy. Soc. A 164, 383(1938))が $\text{C}_{2n+1} \text{H}_{2n+3}$ なる直鎖状遊離基に就き使用したる方法に等しい。

炭素原子に又或時は 2, 3, 4, 5 等の炭素原子の上に存在するであらう。(但し、兩オルソ炭素を 1 及 5, 兩メタ炭素を 2 及 4, パラ炭素を 3 とする) 而して 1, 2, 3, 4, 5 等の炭素原子の間を常に往復し廻ると考へられる。今此の電子が是等の炭素原子に所屬すると考へた時の固有函數を夫夫 $\psi_1, \psi_2, \psi_3, \psi_4$ 及 ψ_5 とする。然らば此の電子の分子軌道函數 Ψ は次の如く與へられる。

$$\Psi = C_1\psi_1 + C_2\psi_2 + C_3\psi_3 + C_4\psi_4 + C_5\psi_5 \quad (14)$$

故に(1)式に於けるが如く(14)式の C_1, C_2, C_3, C_4 及 C_5 を求むればよいのである。此の場合に於ける永年方程式は

$$\begin{vmatrix} X & 1 & 0 & 0 & 0 \\ 1 & X & 1 & 0 & 0 \\ 0 & 1 & X & 1 & 0 \\ 0 & 0 & 1 & X & 1 \\ 0 & 0 & 0 & 1 & X \end{vmatrix} = 0 \quad (15)$$

である。茲に於て $X = (q - E) / \beta$ 。 $H_{11} = H_{22} = H_{33} = H_{44} = H_{55} = q$ である。但し(15)式に於て相隣らざる原子間の作用は無視し、原子 1 及 5 は C-X 群によつて何等の影響も受けざるものとした。(15)式の解は

$$\left. \begin{array}{l} X = 0 \quad \text{即ち} \quad E = q \\ X = \pm 1 \quad \text{〃} \quad E = q \pm \beta \\ X = \pm \sqrt{3} \quad \text{〃} \quad E = q \pm \sqrt{3}\beta \end{array} \right\} \quad (16)$$

である。斯かる條件を入れて(14)式の係数を定むれば次の如き分子軌道函數群を得る。

$$\left. \begin{array}{l} a) \quad \Psi_1 = \frac{1}{\sqrt{12}}(\psi_1 + \sqrt{3}\psi_2 + 2\psi_3 + \sqrt{3}\psi_4 + \psi_5) \\ b) \quad \Psi_2 = \frac{1}{2}(\psi_1 + \psi_2 - \psi_4 - \psi_5) \\ c) \quad \Psi_3 = \frac{1}{\sqrt{3}}(\psi_1 - \psi_3 + \psi_5) \\ d) \quad \Psi_4 = \frac{1}{2}(\psi_1 - \psi_2 + \psi_4 - \psi_5) \\ e) \quad \Psi_5 = \frac{1}{\sqrt{12}}(\psi_1 - \sqrt{3}\psi_2 + 2\psi_3 - \sqrt{3}\psi_4 + \psi_5) \end{array} \right\} \quad (17)$$

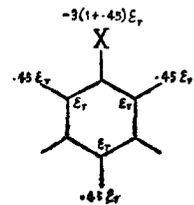
此等のエネルギー準位は(17)の(a), (b), (c), (d), 及(e)の順序である。何となれば之等は夫々(16)の解の $E = q + \sqrt{3}\beta$, $E = q + \beta$, $E = q$, $E = q - \beta$, $E = q - \sqrt{3}\beta$ に相應するものであるからである。茲に於て q 及 β は共に負號の量である。

(17)は 1 個の電子に就て誘導せる式である。即ち今考へてゐる電子は是等の分子軌道函數を取り得る。今 6 個の電子の分配を考へて居るのであるから、他の 5 個の電子に就ても(17)の如

き式が成立すべきである。然し吾人の考へて居る系(6個の電子の5個炭素原子への分配)が最低エネルギー状態をとる爲には Pauli 原理に従ひ(a), (b), 及(c)に夫々2個の電子が對をなして入つて居るものとしなければならない。(d)及(e)なる状態には唯光の吸収等の勵起によりてのみ入り得るものである。故に各炭素原子上の電荷(電子單位)は次の如く與へられる。

$$\left. \begin{array}{l} \text{炭素原子 1 の陰電荷} \Rightarrow 2(|C_{1a}|^2 + |C_{1b}|^2 + |C_{1c}|^2) = \frac{4}{3} \\ \text{〃} \quad 2 \quad \text{〃} \quad \Rightarrow 2(|C_{2a}|^2 + |C_{2b}|^2 + |C_{2c}|^2) = 1 \\ \text{〃} \quad 3 \quad \text{〃} \quad \Rightarrow 2(|C_{3a}|^2 + |C_{3b}|^2 + |C_{3c}|^2) = \frac{4}{3} \\ \text{〃} \quad 4 \quad \text{〃} \quad \Rightarrow 2(|C_{4a}|^2 + |C_{4b}|^2 + |C_{4c}|^2) = 1 \\ \text{〃} \quad 5 \quad \text{〃} \quad \Rightarrow 2(|C_{5a}|^2 + |C_{5b}|^2 + |C_{5c}|^2) = \frac{4}{3} \end{array} \right\} (18)$$

茲に於て C_{1a} , C_{1b} , C_{1c} 等は夫々 (a), (b), (c), 式に於ける C_1 の係数を意味する。(18)によりオルソとパラに電子が集り, メタには電子が集らない事が分る。上述に於ては置換置Xが2個の電子を其の結合相手たる核炭素に與へて二重結合を作りたる場合を考へたのであるが, $-\text{NO}_2$, $-\text{COOH}$, $-\text{SO}_3\text{H}$ の如く核炭素より2個の電子を取りて二重結合を作る場合も同様に取扱はれる。斯かる場合は4個の電子が5個のC原子に分配される場合にて, 上述に於けると全く同様の方法にて, 陽電荷がオルソとパラに集ることを證明することが出来る。(18)式はC-X間に完全なる二重結合が形成されたる場合に於ける電子分配を示すものであるが, 實際に於てはケクレ構造と第2圖の如き構造との間に共鳴が起るがため, C-X間に完全なる二重結合を假定する事は出来ない。故にオルソ及パラ原子に夫々 ϵ_r 量の電荷 ($1/3$ 電子單位の電荷より小なる量) が集るとすれば, 共鳴効果による電荷の分布は第3圖の如く與へられる。但し前述の如く, オルソ位置に於ける共鳴電荷はC-X群の存在に依りて, 影響されないと假定されてゐる。



第3圖 共鳴効果に依る電荷の分布

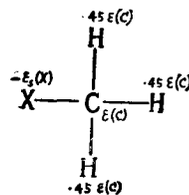
IV. 負電性の新尺度

第II章に於て凡ての原子は其殻外電子の遮蔽作用の不完全性のため, 恰も陽電荷を有するが如く作用すること, 並に之がため, 化合物は一般に双極子能率を有することを述べた。今原子及基が持つて居ると考へられる此の電荷を構造電荷(Structural charge)と呼ぶならば, 之こそは負電性の立派な尺度となり得るのである。而して或原子及基はそれに結合せる相手如何に不拘其の構造電荷に等しき電荷量(但し反對符號の電荷)を吸収し得るものとすれば, 之は双極子能率より次の如く簡単に求め得られる。例へば $\text{X}-\text{CH}_3$ の双極子能率を μ とし, 置換基Xの構

造電荷を $\epsilon_s(X)$ とすれば第4圖の如き電荷分布より次の式を得る.

$$\mu = \epsilon_s(X) \left(d_{C-X} + \frac{.45}{1+3 \times .45} d_{C-H} \right) \quad (19)$$

茲に於て d_{C-X} 等は C-X 等の結合距離を示す¹⁶⁾. 但し簡單のため, $X \cdot CH_3$ は平面構造を有するものとした. 第1表に(19)式によりて, $X \cdot CH_3$ の双極子能率より求めたる構造電荷を示す. 第1表に於て置換基が單一原子でない場合(CH_3 , NH_2 , NO_2 , CN , $COOH$)には, $-\epsilon_s(X)$ なる電荷が CH_3



第4圖 CH_3X に於ける電荷の分布

基の炭素と直接結合せる原子に聚結して存在するものとして, 之を算出した. 故に是等の原子

第 1 表
置 換 基 の 構 造 電 荷 $\epsilon_s(X)$

置 換 基	$\epsilon_s(X) \cdot 10^{10}$ e.s.u.	方 法	文 獻 番 號
F	1.12	双極子能率: $\mu_{CH_3F} = 1.808 D$	1)
	0.770	硝化速度	2)
Cl	0.947	双極子能率: $\mu_{CH_3Cl} = 1.86 D$	1)
	0.949	硝化速度	2)
Br	0.842	双極子能率: $\mu_{CH_3Br} = 1.78 D$	1)
	0.957	硝化速度	2)
I	0.687	双極子能率: $\mu_{CH_3I} = 1.59 D$	1)
	0.750	硝化速度	2)
CH_3	-0.106	硝化速度	2)
	-0.0450	酸 度 $K_{CH_3 \cdot CH_2 \cdot COOH} = 1.335 \cdot 10^{-5}$	4)
NH_2	-0.820	双極子能率: $\mu_{CH_3 \cdot NH_2} = 1.28$ (氣體)	10)
NO_2	1.92	双極子能率: $\mu_{CH_3 \cdot NO_2} = 3.02$	10)
CN	1.91	双極子能率: $\mu_{CH_3 \cdot CN} = 3.16$	10)
$COOH$	0.945	双極子能率: $\mu_{CH_3 \cdot COOH} = 1.55$ (氣體)	10)
OH	0.330	酸 度: $K_{HO \cdot CH_2 \cdot COOH} = 13.03 \cdot 10^{-5}$	3)
OCH_3	0.483	酸 度: $K_{CH_3O \cdot CH_2 \cdot COOH} = 33.0 \cdot 10^{-5}$	7)
OC_2H_5	0.423	酸 度: $K_{C_2H_5O \cdot CH_2 \cdot COOH} = 23.0 \cdot 10^{-5}$	7)
OC_6H_5	0.618	酸 度: $K_{C_6H_5O \cdot CH_2 \cdot COOH} = 75.0 \cdot 10^{-5}$	8)
C_6H_5	0.168	酸 度: $K_{C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot COOH} = 4.88 \cdot 10^{-5}$	4)

- 1) Smyth and McAlpine, J. Chem. Phys., 2 (1934), 499.
- 2) 李, 本論文第I報参照, Ri and Eyring, J. Chem. Phys., 8 (1940), 433.
- 3) Minnick and Kilpatrick, J. Phys. Chem., 43 (1939), 259.
- 4) Dippy, Chem. Rev., 25 (1939), 151.
- 5) Adell, Z. physik. Chem., A 185 (1939), 161.
- 6) Neuberg, Proc. Roy. Soc., A 158 (1937), 68.
- 7) Landolt-Börnstein, Physikalische chemische Tabellen, Hauptwerk (1923).
- 8) Ibid, Zweiter Ergänzungsband (1931).
- 9) Ibid, Dritter Ergänzungsband (1936).
- 10) Trans, Farad. Soc., 30, Appendix (1934).

16) 是等の結合距離は各原子の無極結合半径の和にて與へられる. 文獻9) p. 154 参照.

群よりなる置換基の構造電荷は、眞の値より少しく大となるべきである。併し此の假定は一次近似に於て許容されるであらう。次に OH, OCH₃, OC₂H₅, OC₆H₅ 等は是等の構造電荷を上記の方法にて計算することが困難なる故、第 III 篇に述べらるべき原理に依り、置換醋酸の酸度より求めた。但し後述の理由に依り、醋酸より 50 倍以上強き酸に就ては此の方法を應用しなかつた。尚ほ第 II 篇の硝化速度の研究より求めたる構造電荷も第 1 表に併せて示した。第 1 表より、構造電荷は置換基の負電性の順序になつて居る事が分る。

(19) 式の誘導に於て CH₃ 基は X より電荷を吸収しないと假定した。此の假定は C—H の双極子能率を零とする事と同意義にて、概算的に眞である。故に第 1 表の數値は H の負電性を零として算出せるものに近似的である。

V. 總 括

- (1) 置換基の負電性の本性に就き考察した。
- (2) 置換基の誘導効果が數多の單結合により傳達される場合、或任意の結合の兩原子に誘導されたる電荷の比は略、1:0.45（但し置換基に近き原子の電荷を 1 とす）である事を量子力學的計算によりて指摘した。
- (3) 二重結合は置換基の誘導効果の傳達に於て一つの傳導體として作用することを指摘した。即ち二重結合によりて連結されたる 2 個の原子上に誘導される電荷は相等しい。
- (4) 1 置換ベンゼンに於て誘導効果及び共鳴効果によりて生ずる電荷分布を理論的要求に従ひて示した。
- (5) 置換基の負電性に對する新しき尺度を求めた。