ВВЕДЕНИЕ В ОРГАНИЧЕСКУЮ ХИМИЮ

История возникновения органической химии

- Название «органическая химия» появилось в начале XIX века
- До 20-х готов XIX века многие ученые считали, что органические вещества нельзя синтезировать в лаборатории из неорганических веществ, что они образуются только в живой природе при участии особой «жизненной силы». Учение о «жизненной силе» называется витализмом
- Витализм просуществовал до первого синтеза органического соединения из неорганического (Синтез Вёлера, синтез мочевины «(NH2)2CO»
- На сегодняшний день известно свыше 60 млн. веществ

Терминологический словарь

Органическая химия- химия соединений углерода Органическая химия- химия углеводородов и их производных Углеводороды(УВ)- простейшие органические вещества, молекулы которых состоят только из двух элементов: С и Н Производные УВ- продукты замещения атомов "Н" в молекулах на другие атомы или группы Гибридизация орбиталей — гипотетический процесс смешения разных (s, p, d, f) орбиталей центрального атома многоатомной молекулы с возникновением одинаковых орбиталей, эквивалентных по своим характеристикам Сигма-Связь – ковалентная связь, образованная при перекрывании s-, p- и гибридных АО вдоль оси, соединяющей ядра связываемых атомов (т. е. при осевом перекрывании АО) Изомеры- вещества, имеющие одинаковый состав, но разное строение и различные свойства

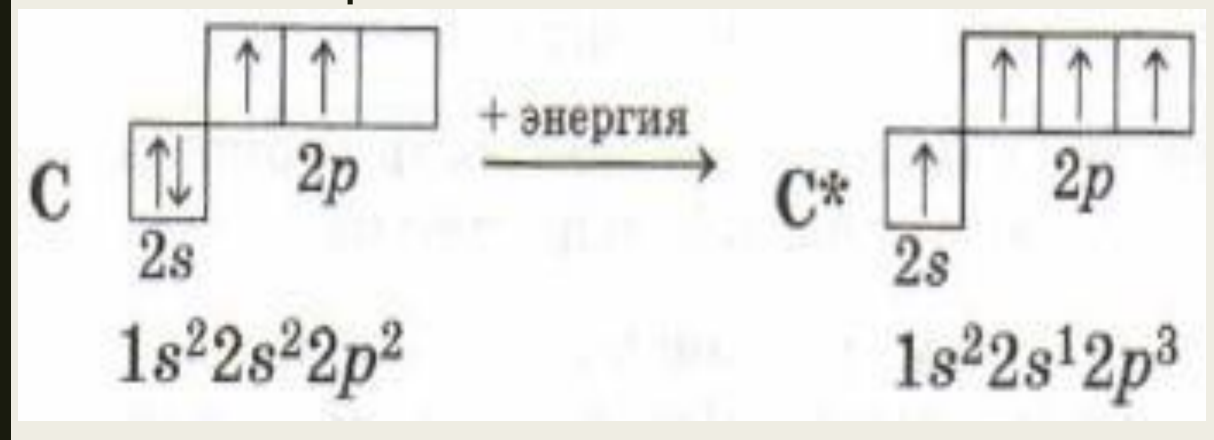
Пи-связь (π-связь) — ковалентная связь, образующаяся перекрыванием атомных р-орбиталей.

соединения атомов, пи-связи возникают при перекрывании р-орбиталей по обе стороны от

В отличие от сигма-связи, осуществляемой перекрыванием s-орбиталей вдоль линии

линии соединения атомов.

Особенности углерода в органической химии



Особенности углерода в органической химии

Валентные состояния и типы гибридизации атома углерода

гибридизация	валентный угол	конфигурация молекулы
sp-	180°	линейная
sp2-	120°	тригональная
sp3-	109,4°	тетраэдр

Теория Бутлерова

- I. Атомы в молекулах органических веществ соединяются друг с другом в определенной последовательности согласно их валентности.
- II. Свойства веществ зависят не только от состава, но и от строения их молекул.
- III. В молекулах органических веществ атомы или группы атомов влияют друг на друга. Это взаимное влияние определяет свойства веществ

Типы изомерии

- 1. Структурная изомерия
- а. Изомерия цепи
- b. Изомерия положения кратной связи
- с. Изомерия положения функциональной групп
- 2. Пространственная изомерия

$${^{\text{CH}_3}}_{^3}$$
 ${^{\text{C}}}_{^{-}}$ ${^{\text{CH}_3}}_{^{-}}$ ${^{\text{CH}_3}}_{^{-}}$ ${^{\text{C}}}_{^{-}}$ ${^{\text{CH}_3}}_{^{-}}$ ${^{\text{C}}}_{^{-}}$ ${^{\text{CH}_3}}_{^{-}}$ ${^{\text{C}}}_{^{-}}$ ${^{\text{CH}_3}}_{^{-}}$ ${^{\text{CH}_3}$

Типы изомерии

3. Межклассовая изомерия

Классы	Общая формула	Примеры	
Алкены		1	CH2=CH-CH2-CH2-CH3 гексен-1
Цикло- алканы	C _n H _{2n}	C6H12	Н2С СН2 Н2С СН2 циклогексан
Алкины	C _n H _{2n-2}	C3H4	СН≡С-СН3 пропин
Алкадиены			СН2=С=СН2 пропадиен
Алканолы	C _n H _{2n+2} O	C4H10O	СН3-СН2-СН2-СН2-ОН бутанол-1
Простые эфиры			СН3-СН2-О-СН2-СН3 диэтиловый эфир
Однооснов ные карбо- новые кис- лоты	C _n H _{2n} O ₂	C4H8O2	СН3-СН2-СН2-С О н-бутановая кислота ОН
Сложные эфиры карбоно- вых кислот			СН3-СН2-С метилпропионат О-СН3
Альдегиды	C _n H _{2n} O	C3H6O	СН3-СН2-С О пропаналь Н
Кетоны			О СН3-С-СН3 пропанон (ацетон)

Типы химических реакций в органической химии

- 1. Реакции присоединения
- 2. Реакции замещения
- 3. Реакции отщепления (элиминирования)
- 4. Реакции разложения
- 5. Реакции изомеризации
- 6. Реакции окисления
- а. Полное окисление
- b. Неполное окисление

Тип разрыва ковалентной связи в молекулах реагирующих веществ

- 1. Свободнорадикальный (гомолитический) разрыв связи
- 2. Ионный (гетеролитический) разрыв связи