

Общие представления о классах органических веществ.

Классификация органических
веществ.

Представители.

Классификация

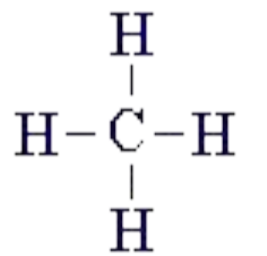
Органические вещества



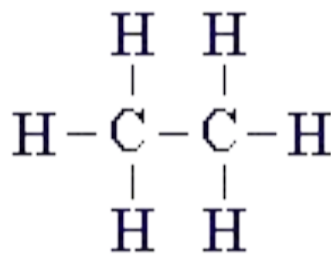
Углеводороды.

Предельные (насыщенные, алканы)

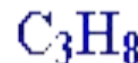
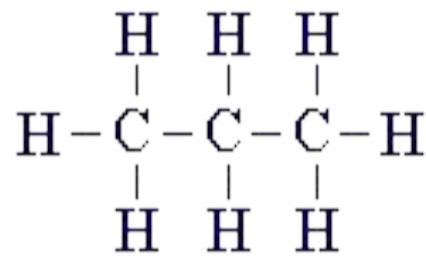
Алканы - углеводороды, состав которых выражается общей формулой C_nH_{2n+2} , где n – число атомов углерода.



метан



этан



пропан

*структурные
формулы*

*молекуларные
формулы*

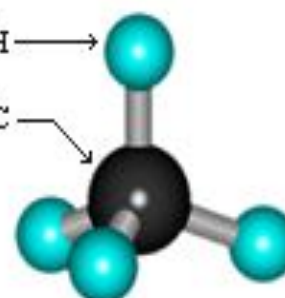
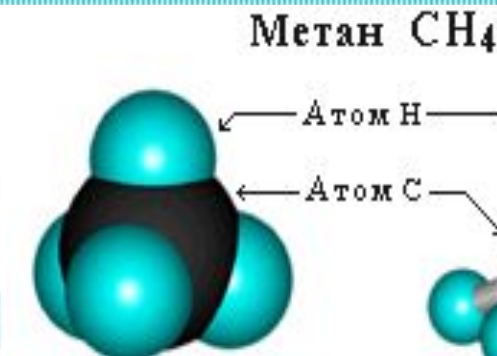
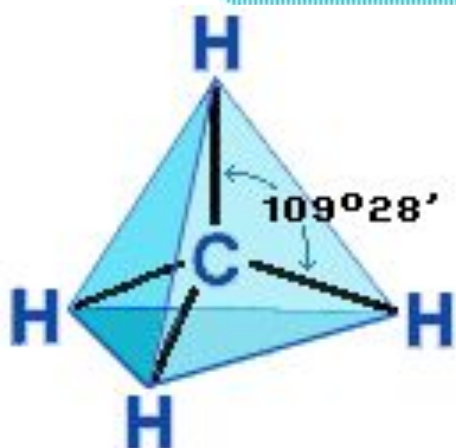
названия

Гомологический ряд алканов неразветвленного строения

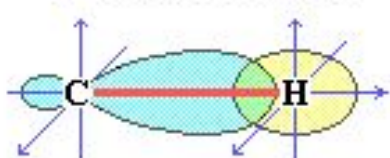
Формула алкана	Название	$t_{\text{пп.}} \text{ } ^\circ\text{C}$	$t_{\text{кип.}} \text{ } ^\circ\text{C}$	Агрегатное состояние (н.у.)
CH_4	метан	-184,0	-161,5	
C_2H_6	этан	-172,0	-88,3	газы
C_3H_8	пропан	-189,9	-42,17	
C_4H_{10}	бутан	-135,0	-0,5	
C_5H_{12}	пентан	-131,6	36,2	
C_6H_{14}	гексан	-94,3	69,0	
C_7H_{16}	гептан	-90,5	98,4	жидкости
C_8H_{18}	октан	-56,5	125,8	
C_9H_{20}	нонан	-53,7	150,8	
$\text{C}_{10}\text{H}_{22}$	декан	-29,7	174,0	
...				
$\text{C}_{20}\text{H}_{42}$	эйказан	36,8	205,0	твёрдые

-
- **Гомологи** – вещества одного класса, отличающиеся друг от друга на одну или несколько групп – CH_2 –
 - **Гомологический ряд** – ряд веществ, расположенных в порядке возрастания относительных молекулярных масс, сходных по строению и свойствам, но отличающиеся друг от друга на одну или несколько групп – CH_2 –
-

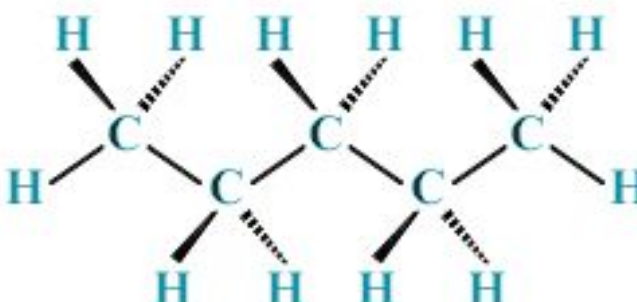
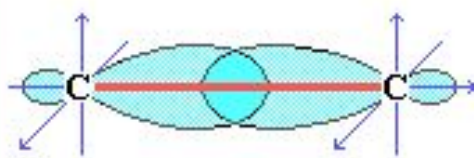
Строение алканов



σ-Связь C-H

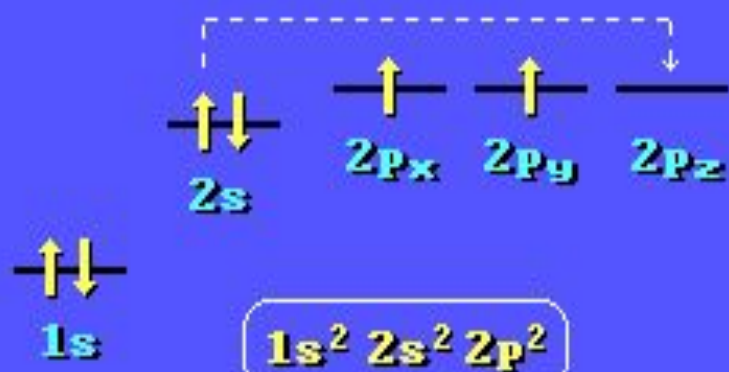


σ-Связь C-C

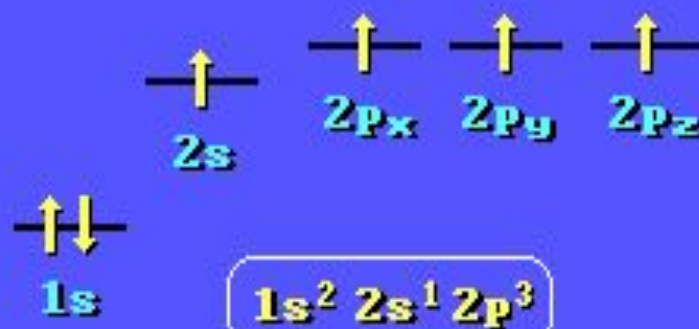


СОСТОЯНИЯ АТОМА УГЛЕРОДА

Невозбужденное (основное) состояние



Возбужденное состояние



Возбуждение атома углерода происходит при получении им дополнительной энергии, например, в момент образования химической связи.

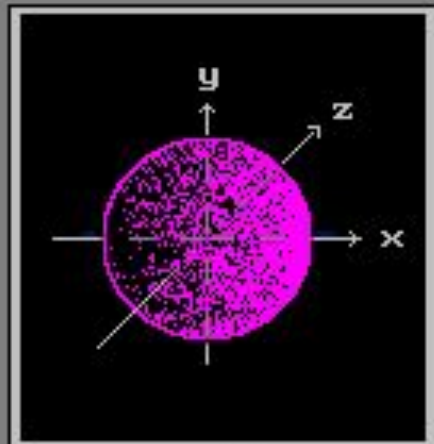
При этом происходит перегруппировка внешних валентных электронов: один электрон с 2s-орбитали переходит на свободную 2p-орбиталь.

Валентность атома углерода, равная 4, т.е. его способность образовывать 4 связи с другими атомами, определяется числом неспаренных электронов в возбужденном состоянии.

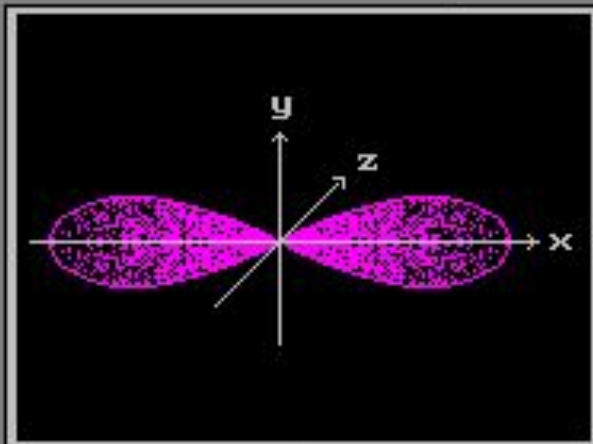
Атомные орбитали

- Атомная орбиталь (АО) - область наиболее вероятного пребывания электрона (электронное облако) в электрическом поле ядра атома.

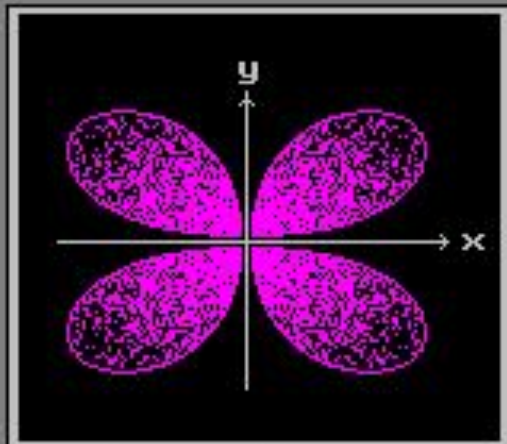
Типы атомных орбиталей



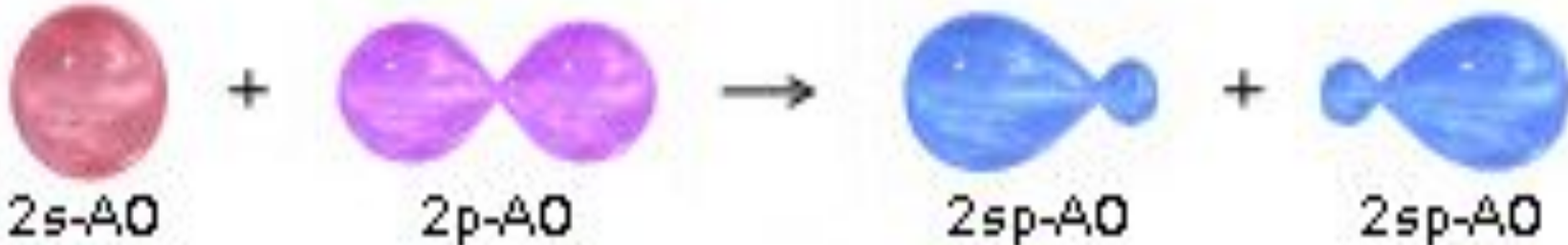
s-орбита́ль



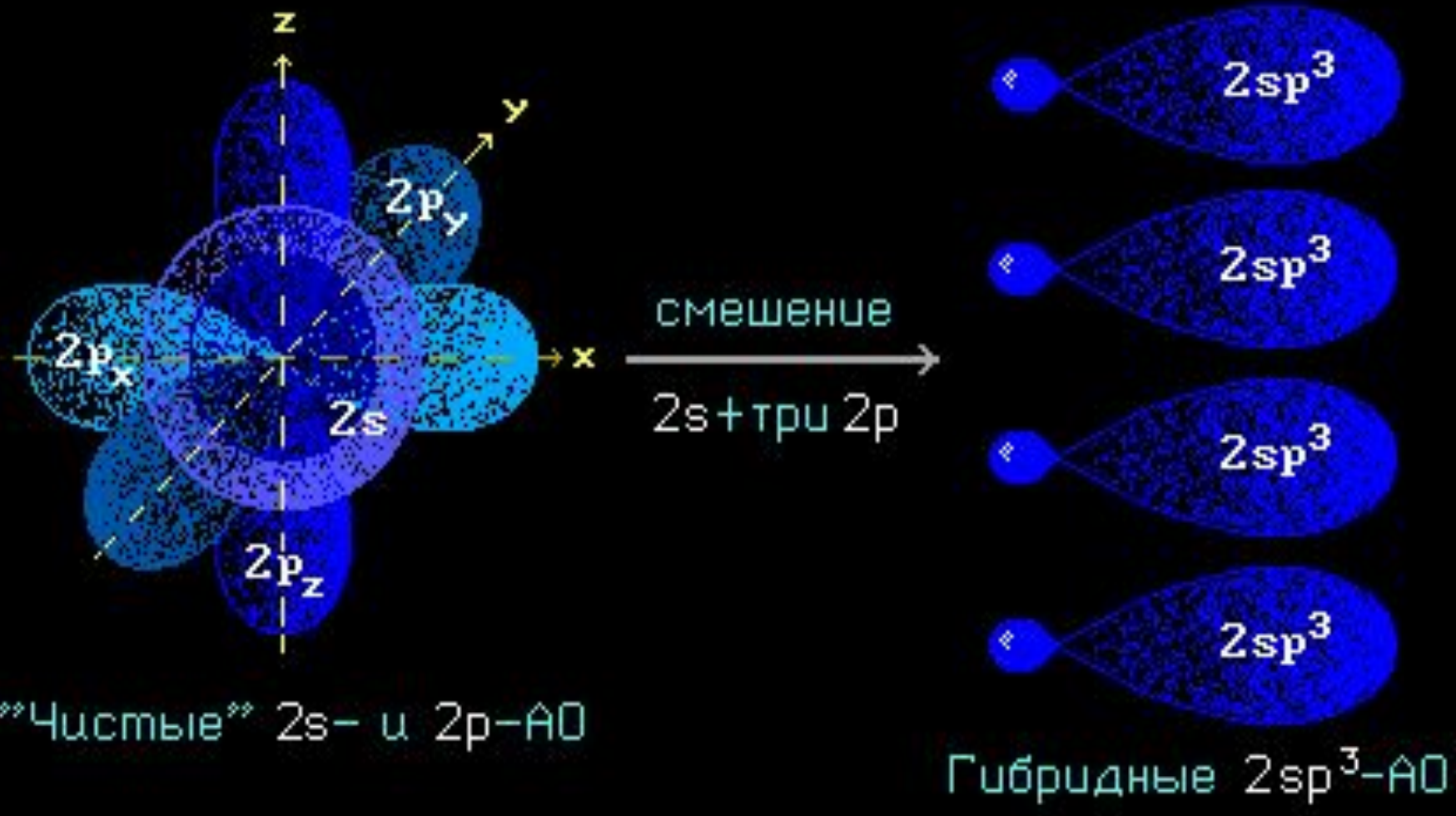
p_x -орбита́ль



d_{xy} -орбита́ль

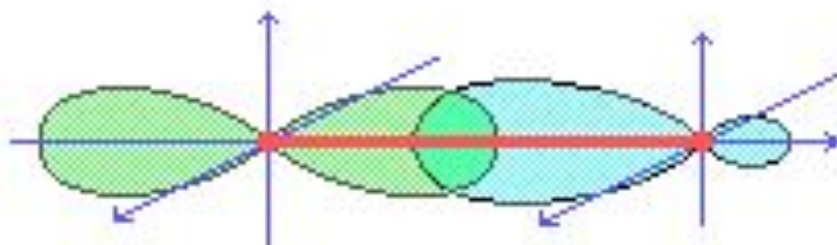
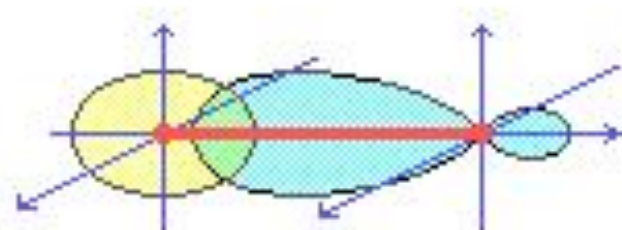
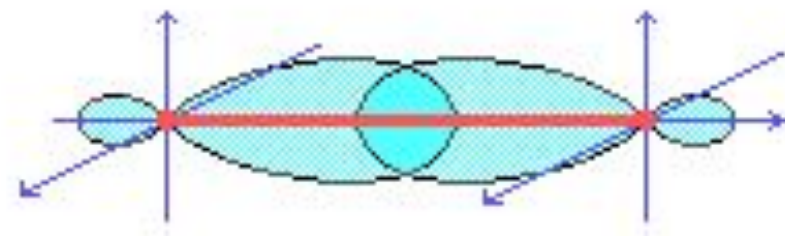
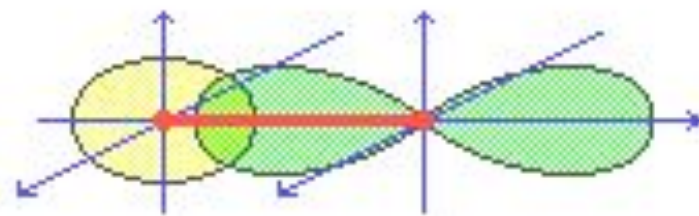
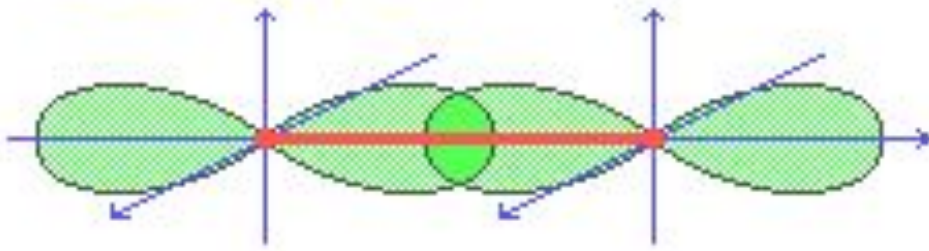
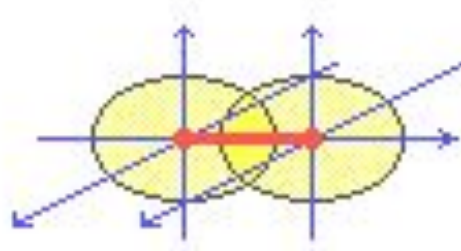


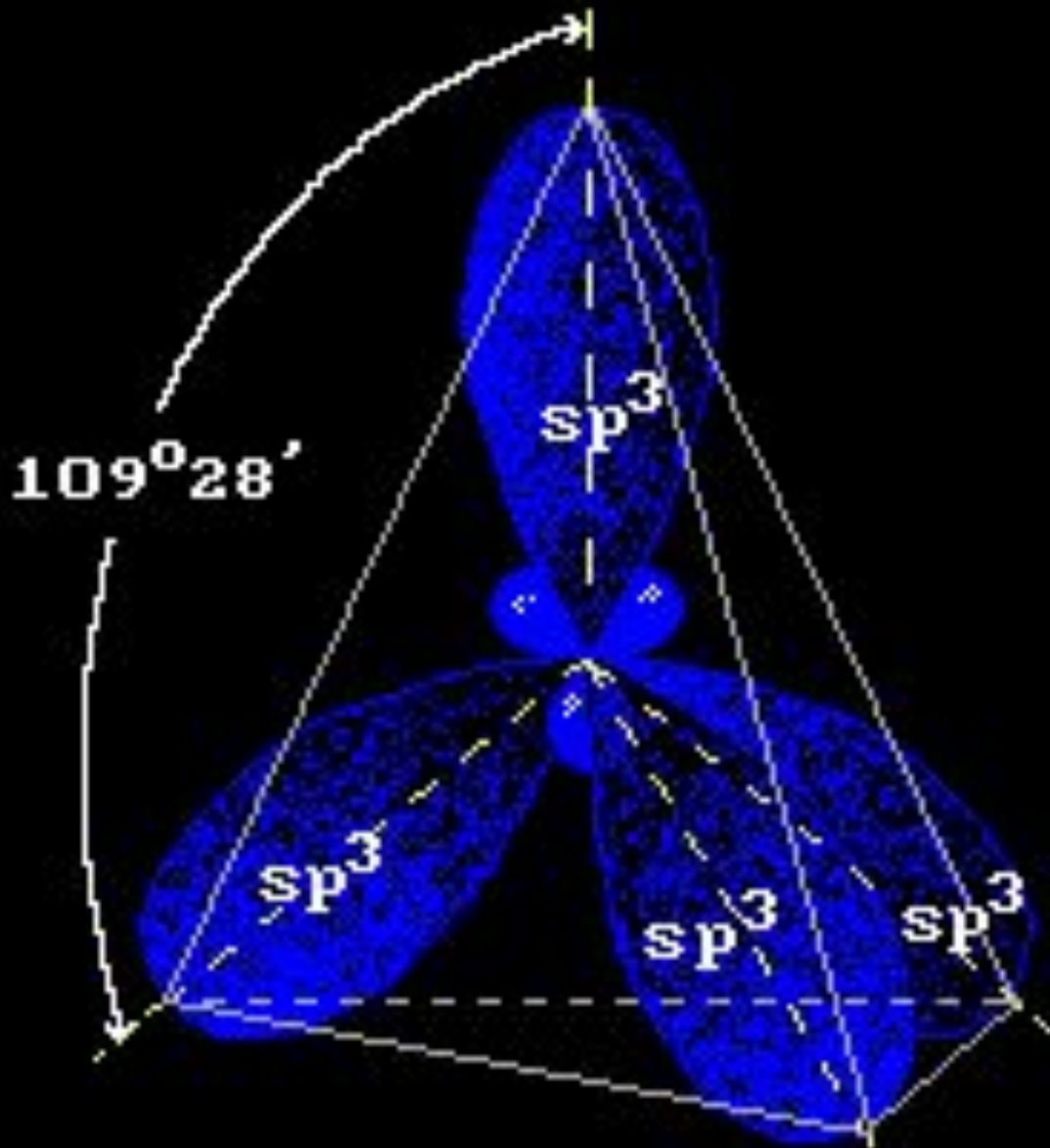
- **Гибридизация АО** - это взаимодействие (**смешение**) **разных по типу**, но близких по энергии атомных **орбиталей** данного атома **с образованием гибридных орбиталей одинаковой формы и энергии.**
- Гибридизованные АО при взаимодействии с орбиталями различных типов (*s*-, *p*- или гибридными АО) других атомов обычно дают *s*-МО, т.е. образуют *s*-связи. Такая связь прочнее связи, образованной электронами негибридных АО, за счет более эффективного перекрывания.



сигма-Связь - ковалентная связь, образованная при перекрывании s -, p - и гибридных АО вдоль оси, соединяющей ядра связываемых атомов.

σ - с в я з и





Расположение четырех
 sp^3 -АО в пространстве

Задание.

- Построить и назвать изомеры для гексана.
-

Алгоритм построения изомеров для алканов

1. По корню слова строят углеродный скелет (гекса – 6 атомов углерода)
 $C - C - C - C - C - C$ это первый изомер.
 2. Пускают разветвление с одной стороны (кроме последних атомов углерода)
 $C - C - C - C - C$
 |
 C это второй изомер
-

3. Пускают разветвление с другой стороны



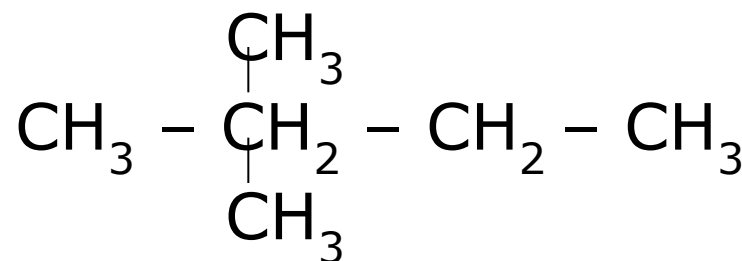
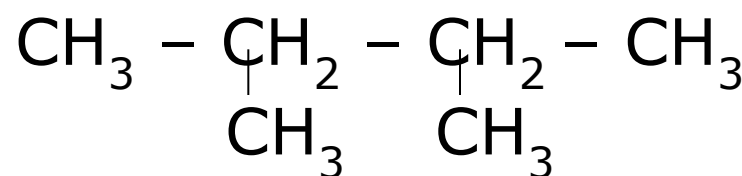
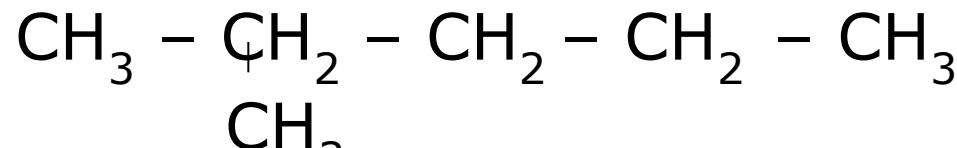
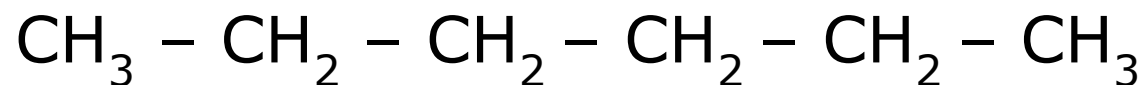
это третий изомер

4. Можно сделать 2 разветвления у одного атома углерода кроме последних



это четвёртый изомер

5. Доставить атомы водорода с учётом, что углерод 4-хвалентен

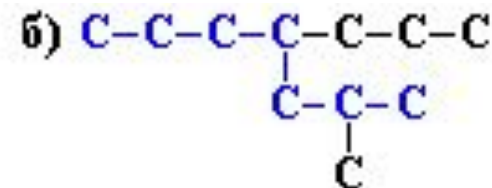
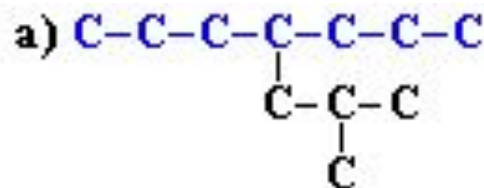


Порядок построения названия

1. Выбрать в молекуле главную углеродную цепь.

Во-первых, она должна быть самой длинной. Во-вторых, если имеются две или более одинаковые по длине цепи, то из них выбирается наиболее разветвленная.

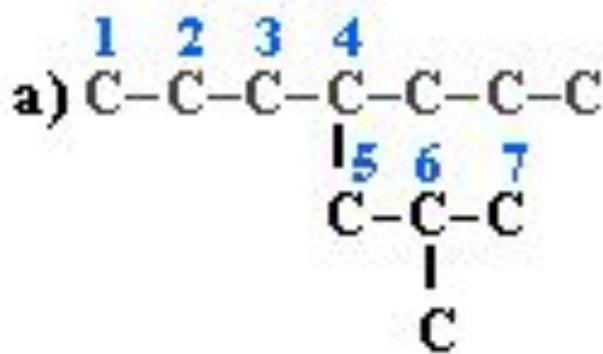
Например, в молекуле есть 2 цепи с одинаковым числом (7) атомов С (выделены цветом):



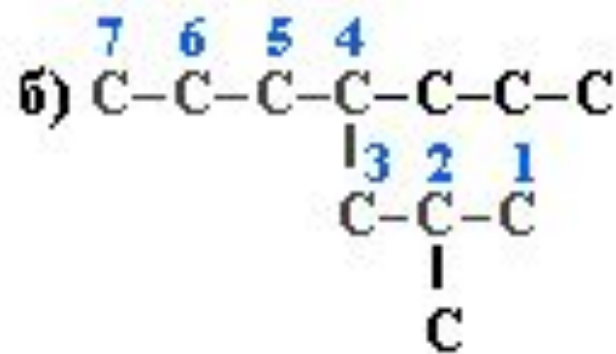
В случае (а) цепь имеет 1 заместитель, а в (б) – 2. Поэтому следует выбрать вариант (б).

Порядок построения названия

2. Пронумеровать атомы углерода в главной цепи с той стороны, к которой ближе радикалы, или старший заместитель, или кратная связь (в зависимости от класса веществ) Например:



неправильно



правильно

Порядок построения названия

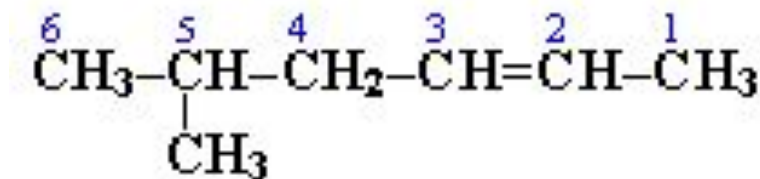
3. Указать в префиксе (приставке) положение (номер атома углерода) и название радикала, заместителя, функциональной группы в алфавитном порядке. Если есть несколько одинаковых заместителей, то для каждого из них через запятую записывается цифра (местоположение), а их количество указывается приставками ди-2, три-3, тетра-4, пента-5 и т.д. название радикала от количества атомов углерода в нём + суффикс ил

Например , 2,2-диметил или 2,3,3,5-тетраметил.

Порядок построения названия

4. **Записать корень, соответствующий числу атомов углерода в главной цепи.**

5. **Если есть двойная связь, то после корня поставить суффикс –ен с указанием положения связи в цепи**



5-метилгексен-2

для тройной связи использовать суффикс –ин.
Если кратных связей нет – суффикс -ан

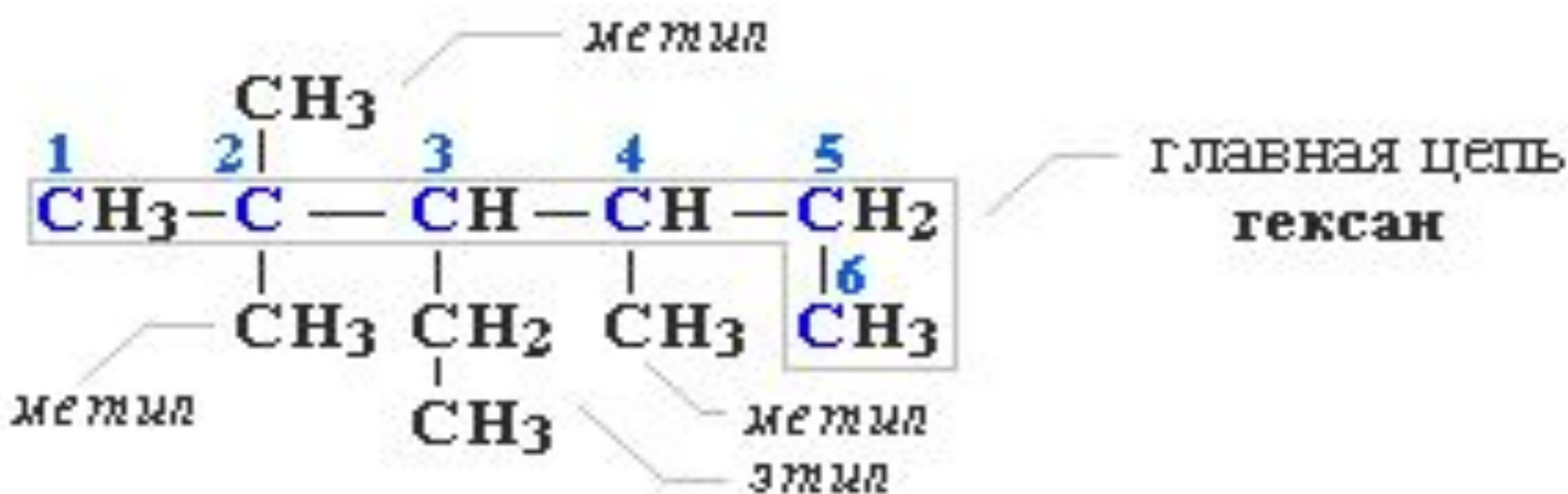
Таким образом, в названии разветвленного алкана

корень+суффикс – название нормального алкана

(греч. числительное+суффикс "ан"),

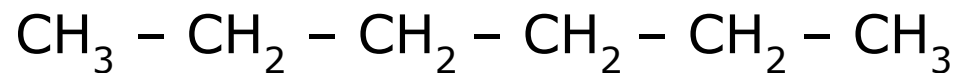
приставки – цифры и названия углеводородных радикалов.

Пример построения названия:



2,2,4- trimethyl-3-ethylhexane

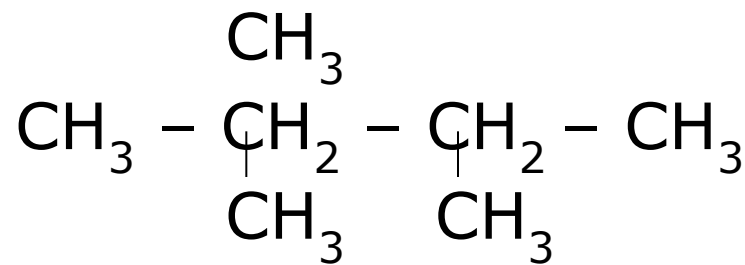
Назовём полученные изомеры



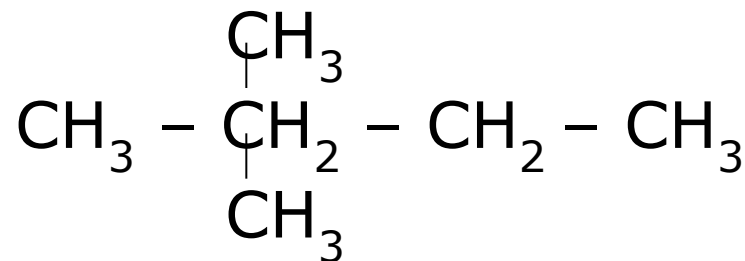
н-гексан



2-метилпентан



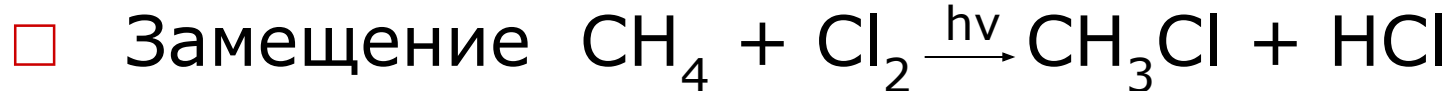
2,3 - диметилбутан



2,2 - диметилбутан

Химические свойства алканов

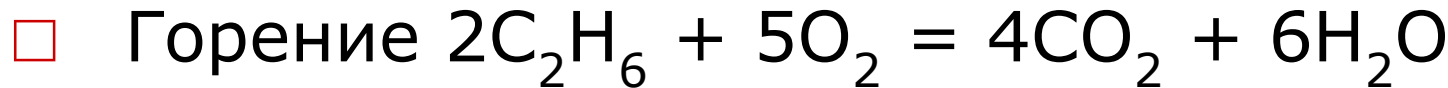
□ Так как все связи насыщены до предела, для алканов характерны реакции



□ Разложение (креминг)

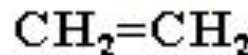
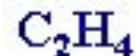


□ Отщепление (дегидрирование – отщепление водорода)

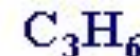


алкены

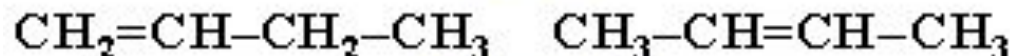
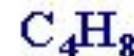
- Алкены (этиленовые углеводороды, олефины) - непредельные алифатические углеводороды, молекулы которых содержат двойную связь.
- Общая формула ряда алкенов - **C_nH_{2n}**.
- Простейшие представители:



этилен



пропилен

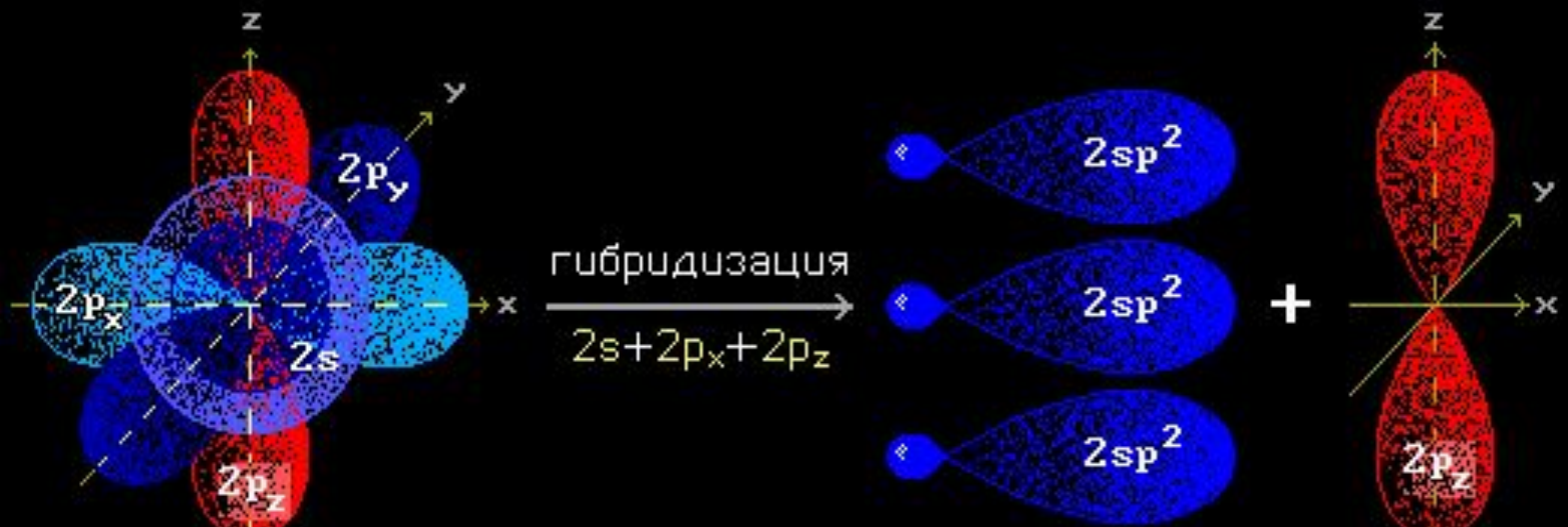


бутилены

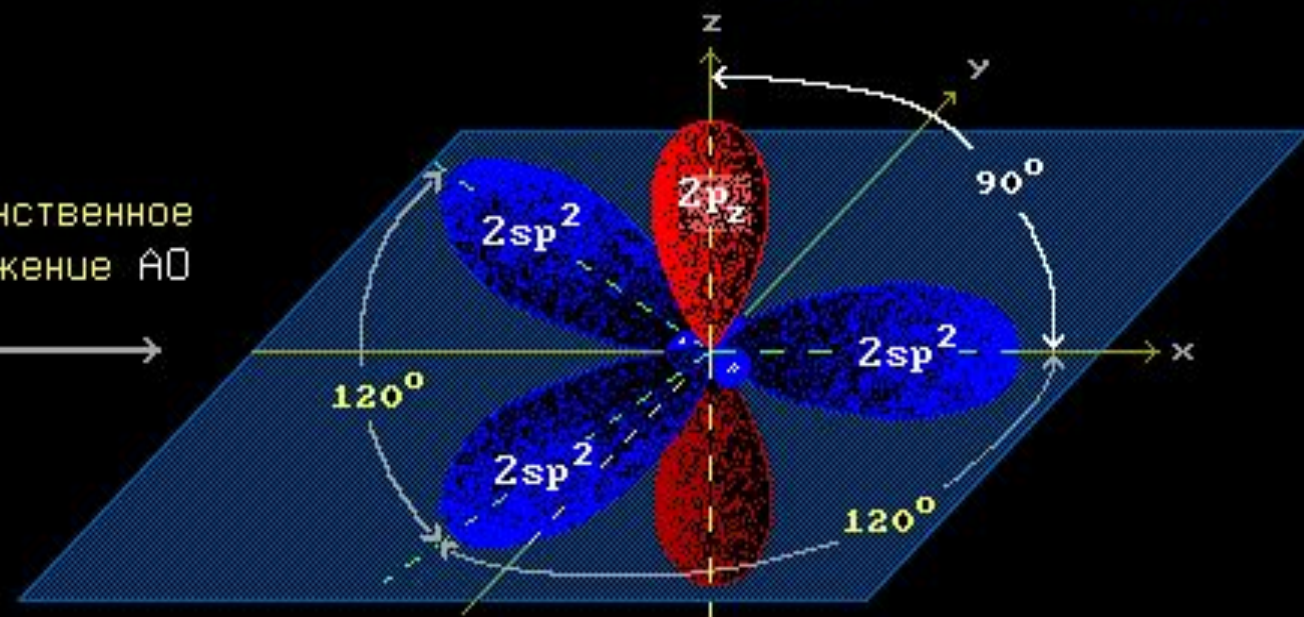
- В отличие от предельных углеводородов, алкены содержат двойную связь **C=C**, которая осуществляется 4-мя общими электронами:



sp^2 – Гибридизация



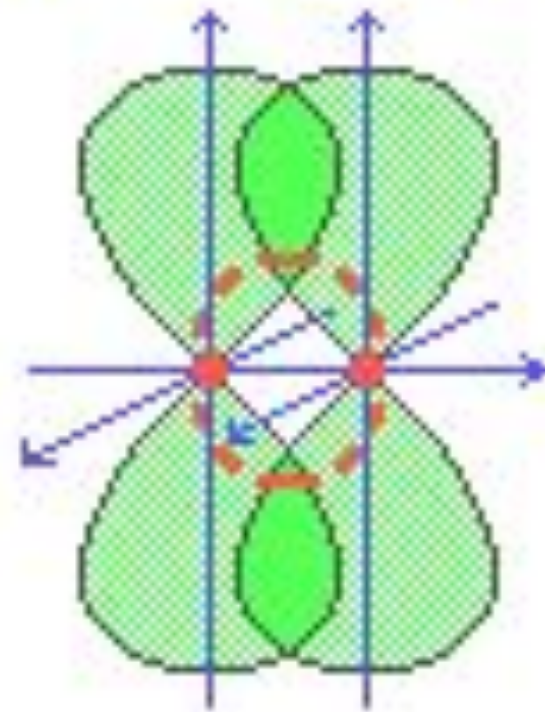
Пространственное
расположение АО



ПИ-СВЯЗЬ

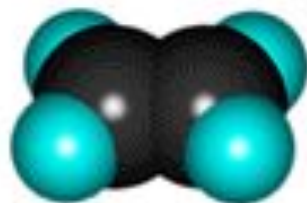
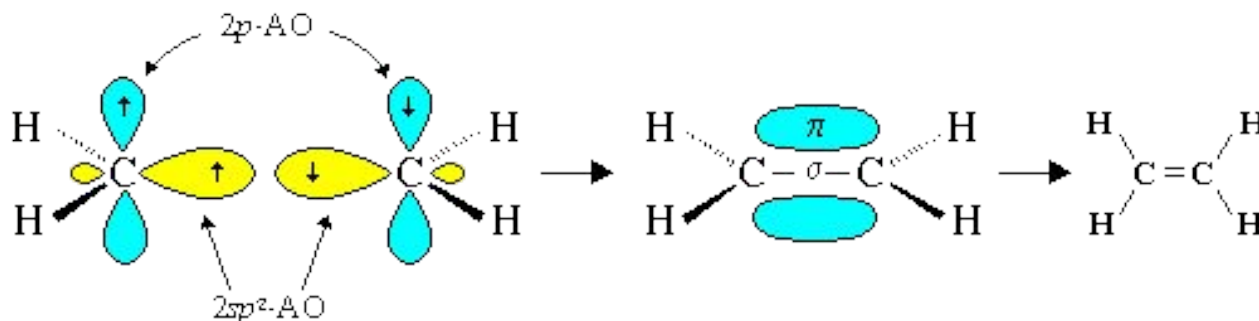
пи-Связь - ковалентная связь, возникающая при боковом перекрывании негибридных p -АО. Такое перекрывание происходит вне прямой, соединяющей ядра атомов

π - связь



Алкены. Строение

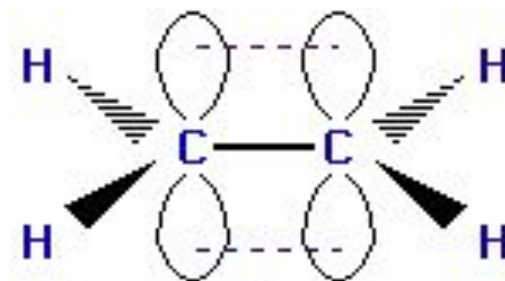
Образование двойной связи C=C



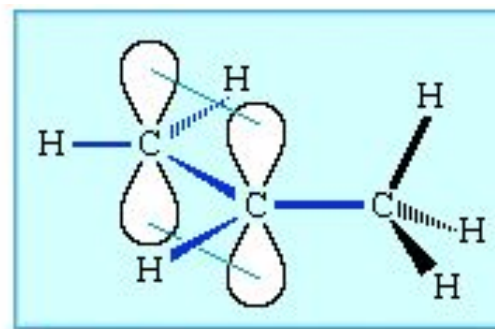
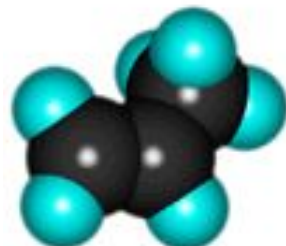
Масштабная модель
(полусферическая)



Шаростержневая
модель

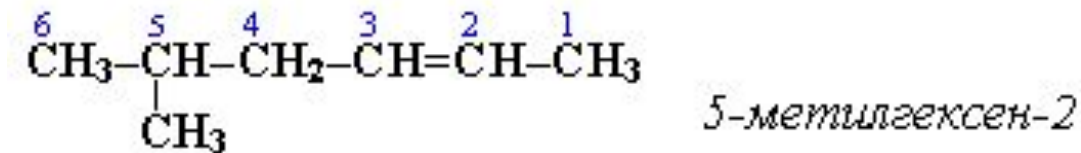


Атомно-орбитальная
модель

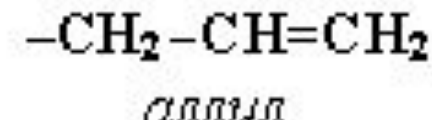
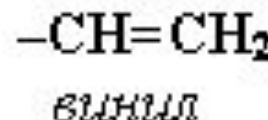


Номенклатура алканов

- По систематической номенклатуре названия алканов производят от названий соответствующих алканов (с тем же числом атомов углерода) путем замены суффикса **-ан** на **-ен**:
- 2 атома С - **этен**;
3 атома С - проп**ен** и т.д.
- Главная цепь выбирается таким образом, чтобы она обязательно включала в себя двойную связь (т.е. она может быть не самой длинной).
- Нумерацию углеродных атомов начинают с ближнего к двойной связи конца цепи. Цифра, обозначающая положение двойной связи, ставится обычно после суффикса -ен. Например:

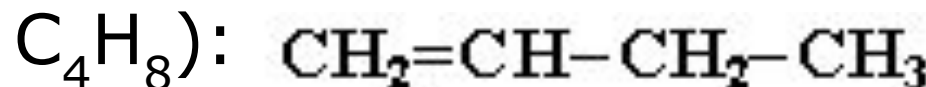


- Для простейших алканов применяются также исторически сложившиеся названия: **этилен** (этен), **пропилен** (пропен), **бутилен** (бутен-1), **изобутилен** (2-метилпропен) и т.п.
- В номенклатуре различных классов органических соединений наиболее часто используются следующие одновалентные радикалы алканов:

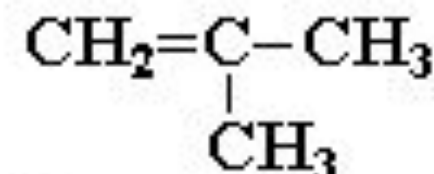


Изомерия алканов

- Изомерия углеродного скелета (начиная с C_4H_8):

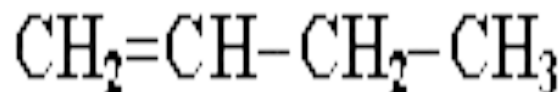


бутен-1

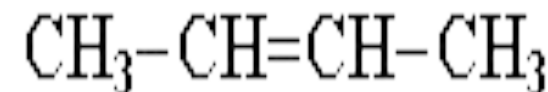


2-метилпропен

- Изомерия положения двойной связи (начиная с C_4H_8):

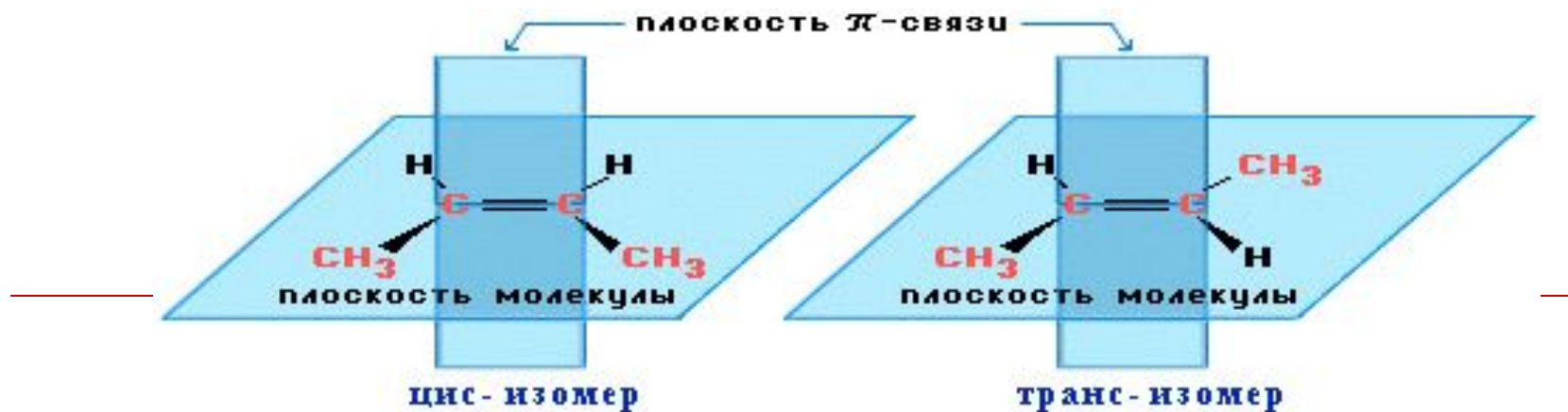


бутен-1



бутен-2

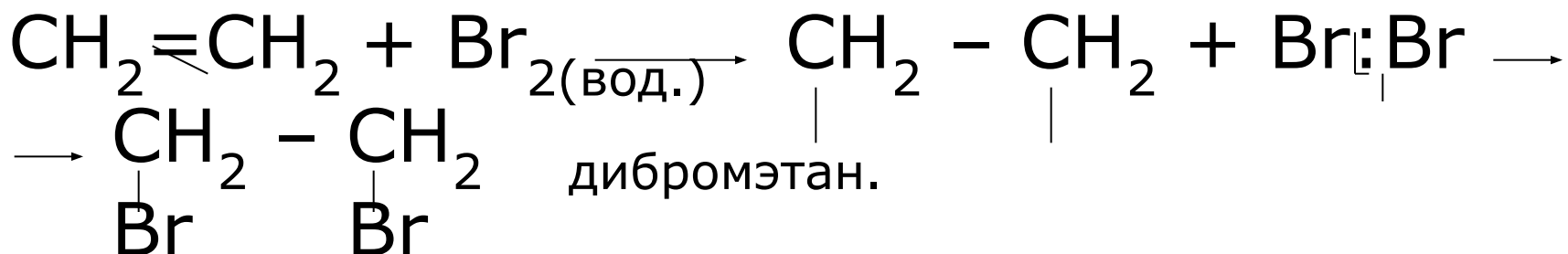
- Гостранственная изомерия



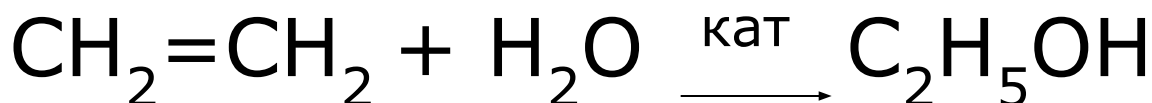
Химические свойства алканов.

Характерны реакции присоединения по двойной связи:

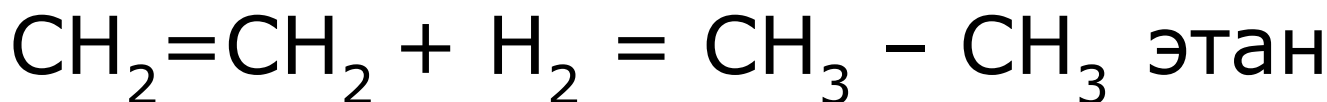
1. С галогенами



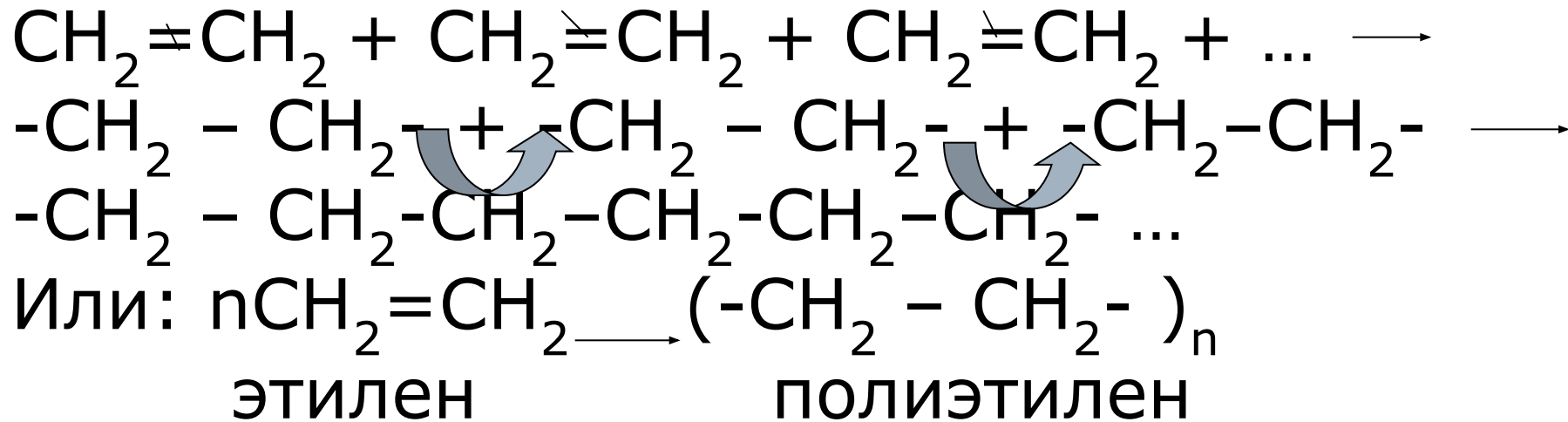
2. С водой (гидратация)



3. С водородом (гидрирование)



Реакция полимеризации



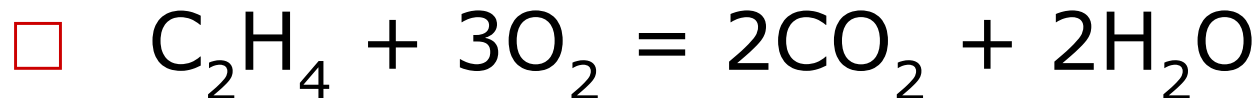
Полимеризация – это (см. учебник
стр. 208)

Мономер – это

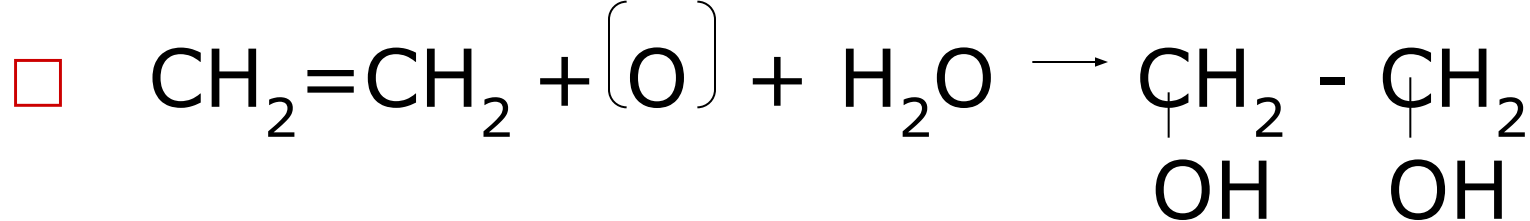
Полимер – это

Реакции окисления

1. Полное окисление (горение)



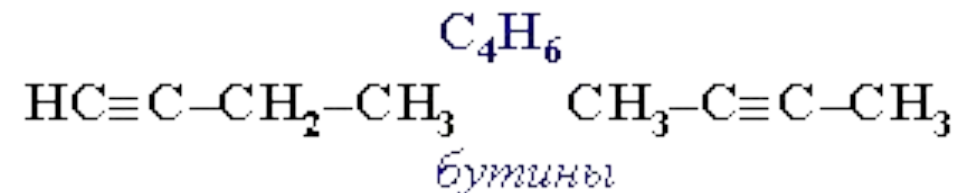
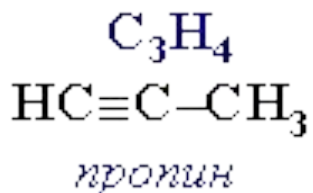
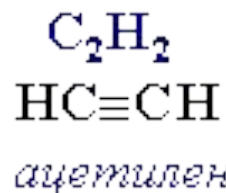
2. Частичное окисление



этиленгликоль

алкины

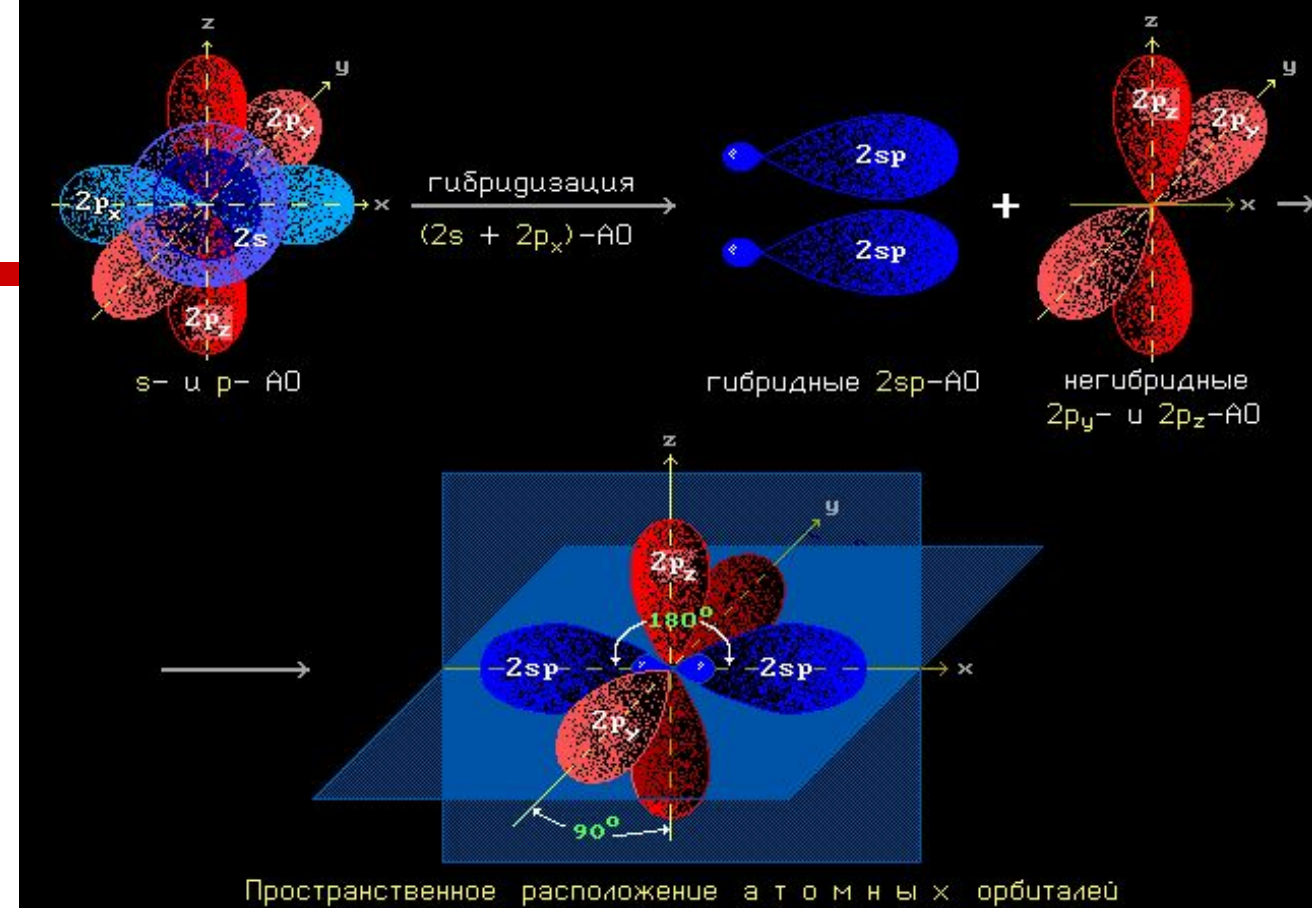
- Алкины (ацетиленовые углеводороды) – непредельные углеводороды, молекулы которых содержат одну тройную связь.
- Общая формула алкинов **C_nH_{2n-2}**. Простейшие представители:



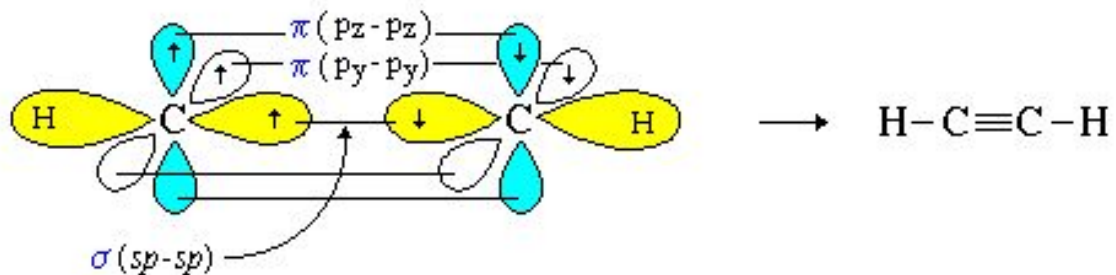
- Тройную связь осуществляют 6 общих электронов:



sp – Гибридизация



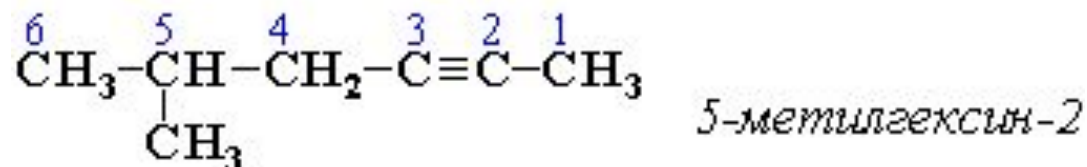
Образование тройной связи C≡C



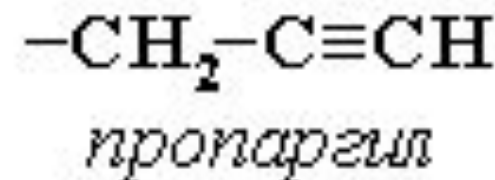
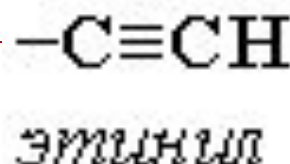
Номенклатура алкинов

- По систематической номенклатуре названия ацетиленовых углеводородов производят от названий соответствующих алканов (с тем же числом атомов углерода) путем замены суффикса **-ан** на **-ин**: 2 атома С - этин; 3 атома С - пропин и т.д.
- Главная цепь выбирается таким образом, чтобы она обязательно включала в себя тройную связь (т.е. она может быть не самой длинной).
- Нумерацию углеродных атомов начинают с ближнего к тройной связи конца цепи. Цифра, обозначающая положение тройной связи, ставится обычно после суффикса -ин.

Например:



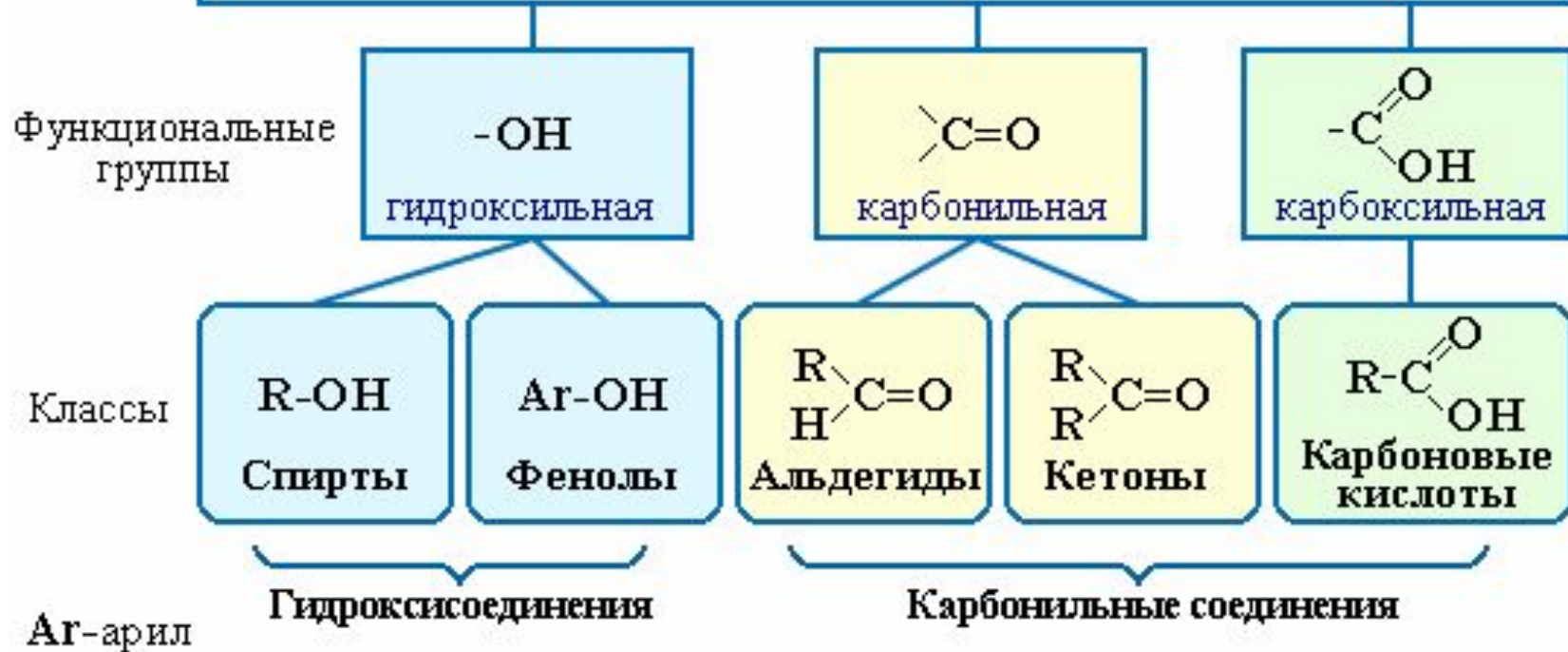
- Для простейших алkenов применяются также исторически сложившиеся названия: *ацетилен* (этин), *аллилен* (пропин), *кротонилен* (бутин-1), *валерилен* (пентин-1).
- В номенклатуре различных классов органических соединений наиболее часто используются следующие одновалентные радикалы алкинов:



Химические свойства алкинов

- Как и для этиленовых характерны реакции присоединения, окисления.
 - Запишите в тетрадях уравнения реакций:
 - Гидрирования ацетилена
 - Полного окисления ацетилена
-

ОСНОВНЫЕ КЛАССЫ ОРГАНИЧЕСКИХ СОЕДИНЕНИЙ, СОДЕРЖАЩИХ КИСЛОРОД

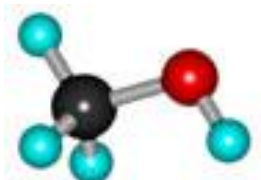


Функциональная группа – группа атомов, обеспечивающая **химические свойства** органических веществ

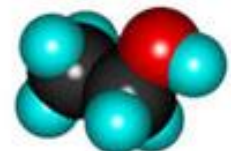
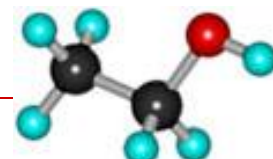
Спирты.

- Спирты – производные углеводородов, в которых углеводородный радикал связан с одной или несколькими гидроксильными группами.
- Общая формула спиртов с одной гидроксигруппой
R-OH.
- **Простейшие одноатомные спирты**

Метиловый спирт (метанол) - **CH₃-OH**

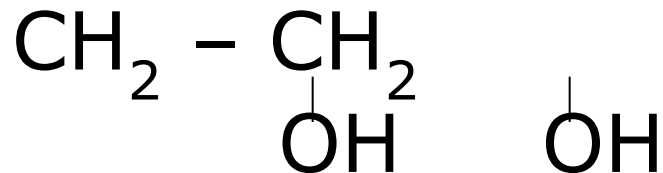


Этиловый спирт (этанол) - **CH₃CH₂-OH**



Многоатомные спирты

- Этиленгликоль – двухатомный спирт



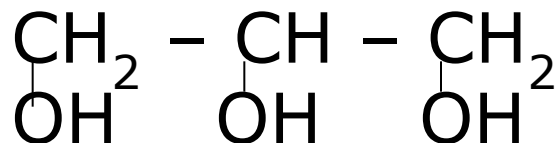
Как его можно получить?

Бесцветная густая жидкость тяжелее воды, имеет сладкий вкус. t кип - $+197^{\circ}\text{C}$, замерзания - (-13°C)

Применяют в качестве антифриза – незамерзающей охлаждающей жидкости.

Многоатомные спирты

- Глицерин – трёхатомный спирт

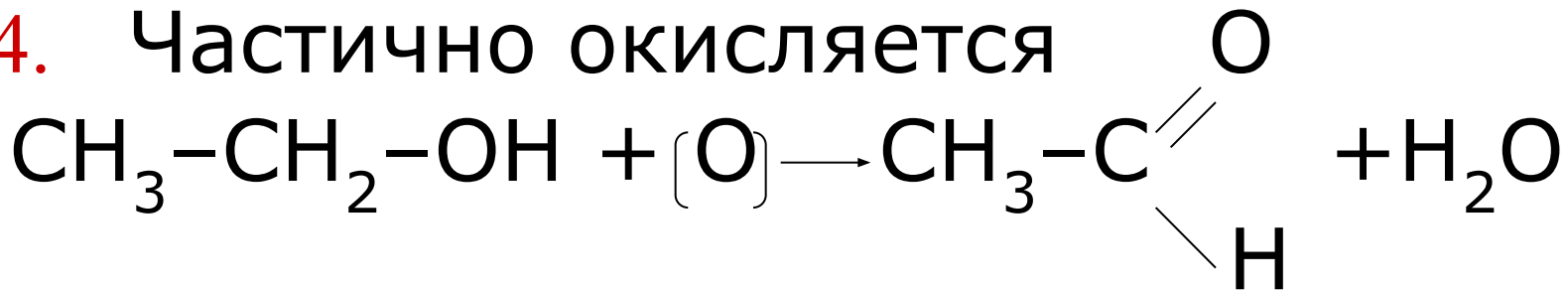


- Густая сиропообразная бесцветная жидкость сладкого вкуса. Хорошо растворяется в воде.
 - Применяют при выделке кожи и отдельных тканей(предохраняет предметы от высыхания), в парфюмерии и медицине используют только водные растворы, так как безводный глицерин очень гигроскопичен и поэтому обезвоживает кожу.
-

Химические свойства спиртов
обусловлены наличием функциональной
группы - OH

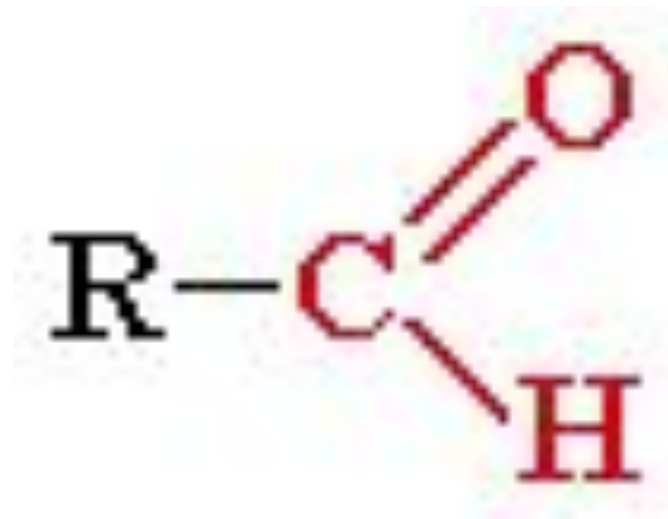
Взаимодействует:

1. С кислотами
2. С активными металлами
3. Горит с выделением углекислого газа и воды (составьте уравнение реакции)
4. Частично окисляется



Альдегиды – производные углеводородов, в молекуле которых углеводородный радикал связан с альдегидной группой

Общая формула: **R-CH=O** или



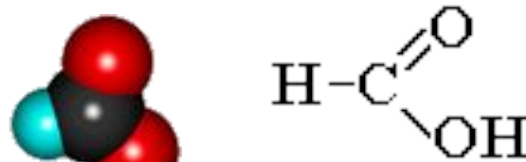
- Функциональная группа **-CH=O** называется альдегидной.

Карбоновые кислоты

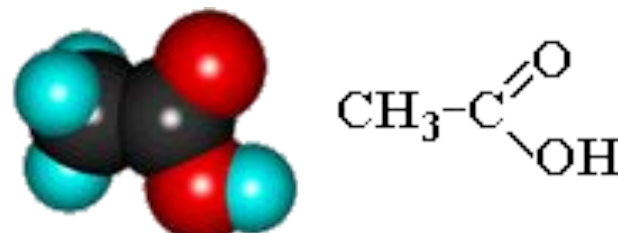
- Карбоновые кислоты - органические соединения, содержащие одну или несколько карбоксильных групп -COOH , связанных с углеводородным радикалом.
-

□ Простейшие карбоновые кислоты

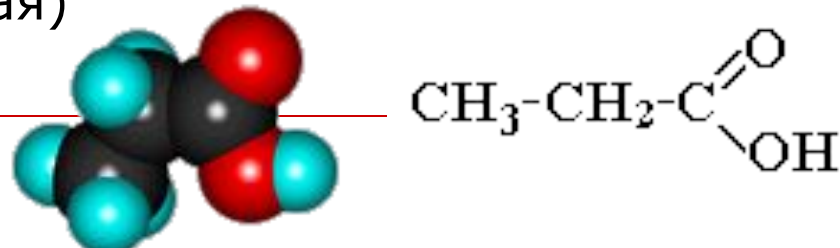
Муравьиная кислота (метановая)



Уксусная кислота (этановая)



Пропионовая кислота (пропановая)

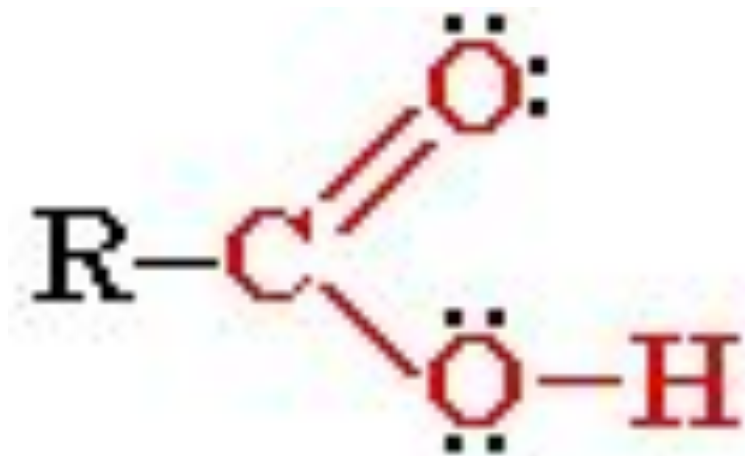


Систематические названия кислот даются по названию соответствующего углеводорода с добавлением суффикса **-овая** и слова **кислота**.

- HCOOH метановая муравьиная
 - CH_3COOH этановая уксусная
 - $\text{C}_2\text{H}_5\text{COOH}$ пропановая пропионовая
 - $\text{C}_3\text{H}_7\text{COOH}$ бутановая масляная
 - $\text{C}_4\text{H}_9\text{COOH}$ пентановая валерьяновая
 - $\text{C}_5\text{H}_{11}\text{COOH}$ гексановая капроновая
 - $\text{C}_{15}\text{H}_{31}\text{COOH}$ пентадекановая пальмитиновая
 - $\text{C}_{17}\text{H}_{35}\text{COOH}$ гептадекановая стеариновая
 - Общая формула предельных одноосновных кислот:
 $\text{C}_n\text{H}_{2n+1}\text{COOH}$
-

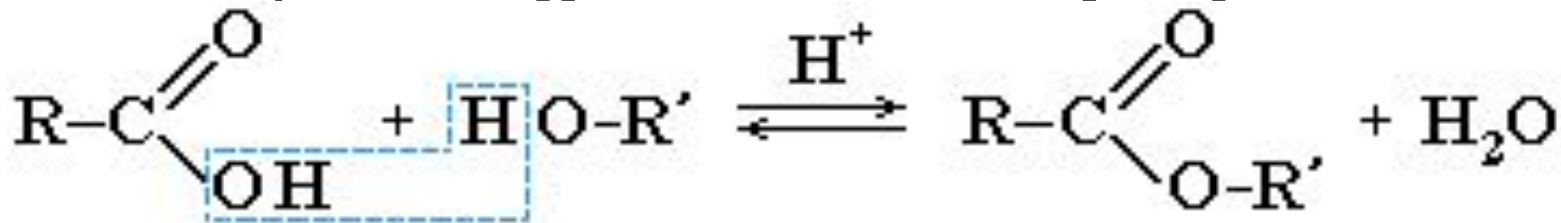
Химические свойства

Карбоксильная группа содержит две функциональные группы - карбонил $>\text{C}=\text{O}$ и гидроксил $-\text{OH}$, непосредственно связанные друг с другом:



Характерны реакции с:

- Со спиртами (**реакция этерификации**)



Продуктом является сложный эфир

Составьте уравнение реакции взаимодействия уксусной кислоты и этилового спирта.

- С металлами Составьте уравнение реакции взаимодействия уксусной кислоты и натрия, назовите продукты реакции (соли уксусной кислоты называются ацетатами)
-

С солями более слабых карбоновых кислот

Составьте уравнение реакции взаимодействия уксусной кислоты и карбоната натрия, назовите продукты реакции

Получить одноосновную карбоновую кислоту можно окислением альдегида

См. учебник стр. 217

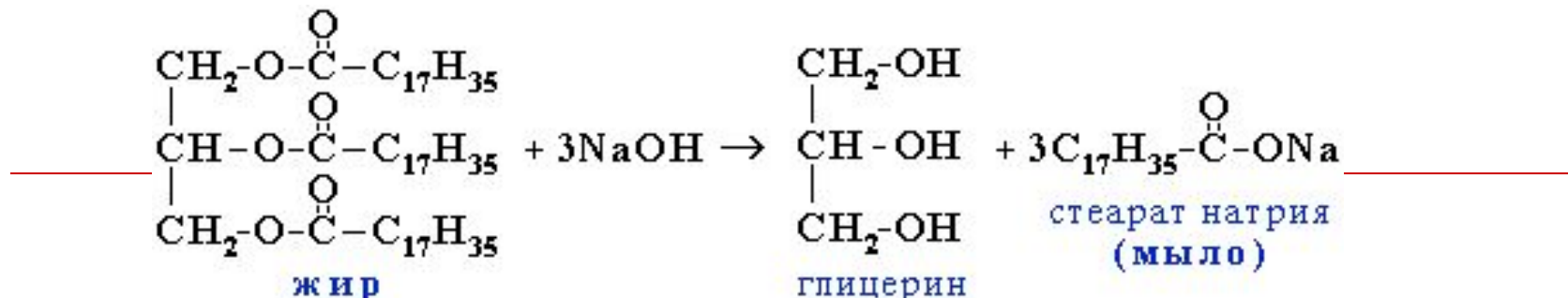
Жиры.

- Жиры - сложные эфиры глицерина и высших одноатомных карбоновых кислот.



- В состав природных триглицеридов входят остатки насыщенных кислот (пальмитиновой $C_{15}H_{30}$ COOH, стеариновой $C_{17}H_{35}$ COOH) и ненасыщенных (олеиновой $C_{17}H_{33}$ COOH, линоловой $C_{17}H_{35}$ COOH).
 - Жиры содержатся во всех растениях и животных.
Животные жиры (бараний, свиной, говяжий и т.п.), как правило, являются **твёрдыми** веществами с невысокой температурой плавления (исключение - рыбий жир). Жиры состоят главным образом из триглицеридов **предельных кислот**.
 - **Растительные жиры** - масла (подсолнечное, соевое, хлопковое и др.) - **жидкости** (исключение - кокосовое масло). В состав триглицеридов масел входят остатки **непредельных кислот**.

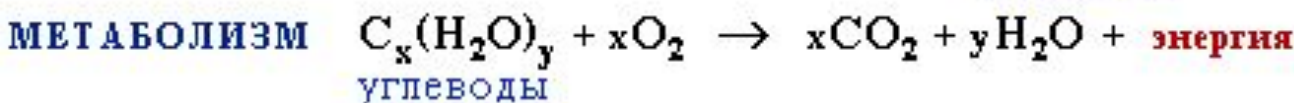
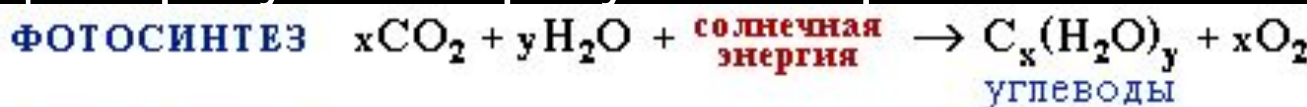
- Жидкие жиры превращают в твердые путем реакции гидрирования. При этом водород присоединяется по двойной связи, содержащейся в углеводородном радикале молекул масел.
- Продукт гидрогенизации масел - твердый жир (искусственное сало, саломас).
- Маргарин* - пищевой жир, состоит из смеси гидрогенизованных масел (подсолнечного, кукурузного, хлопкового и др.), животных жиров, молока и вкусовых добавок (соли, сахара, витаминов и др.).
- Продуктами щелочного гидролиза жиров являются **мыла** - соли высших карбоновых кислот и щелочных металлов. (**Омыление жиров**)



Углеводы (сахара) - органические вещества, состав которых выражается формулой



В природе образуются в результате фотосинтеза.



НЕКОТОРЫЕ ВАЖНЕЙШИЕ УГЛЕВОДЫ

Простые (негидролизующиеся) - Моносахариды:

- глюкоза $C_6H_{12}O_6$
- фруктоза $C_6H_{12}O_6$
- рибоза $C_5H_{10}O_5$

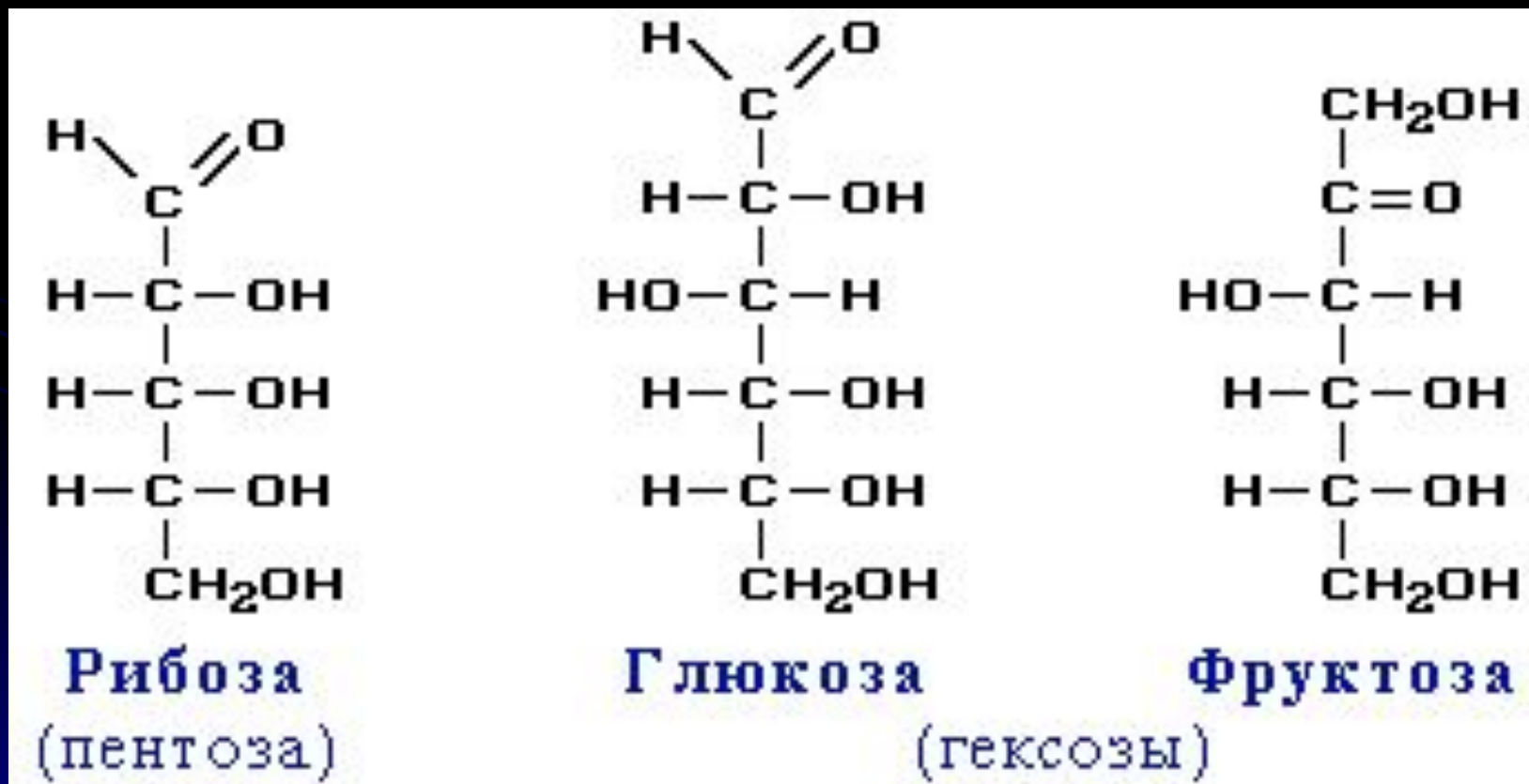
Сложные (гидролизующиеся) - Олигосахариды:

сахароза (дисахарид) $C_{12}H_{22}O_{11}$

Полисахариды: крахмал $(C_6H_{10}O_5)_n$, целлюлоза $(C_6H_{10}O_5)_n$

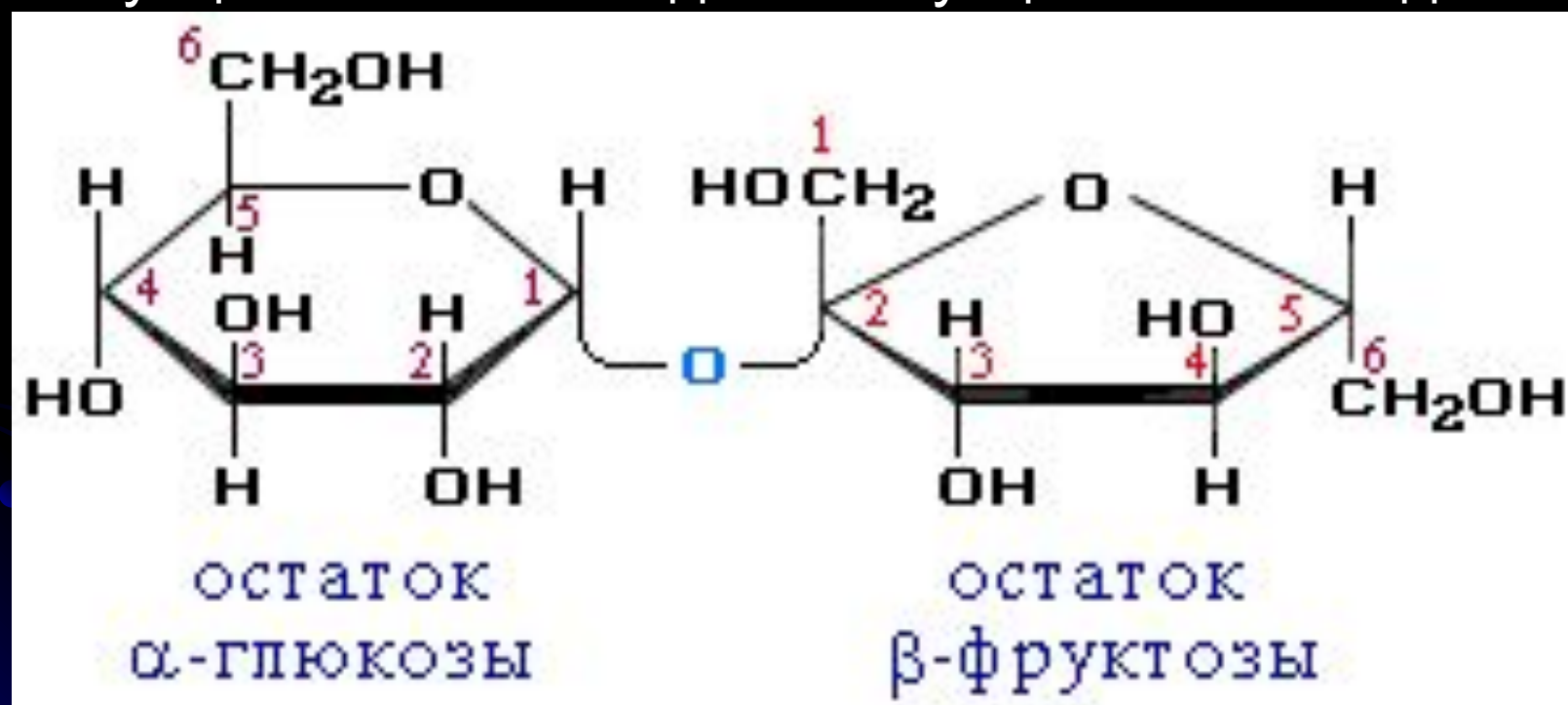
Моносахариды

- Моносахариды - гетерофункциональные соединения, в состав их молекул входит одна карбонильная группа (альдегидная или кетонная) и несколько гидроксильных.



Дисахариды.

- это углеводы, молекулы которых состоят из двух остатков моносахаридов, соединенных друг с другом за счет взаимодействия гидроксильных групп (двух полуацетальных или одной полуацетальной и одной

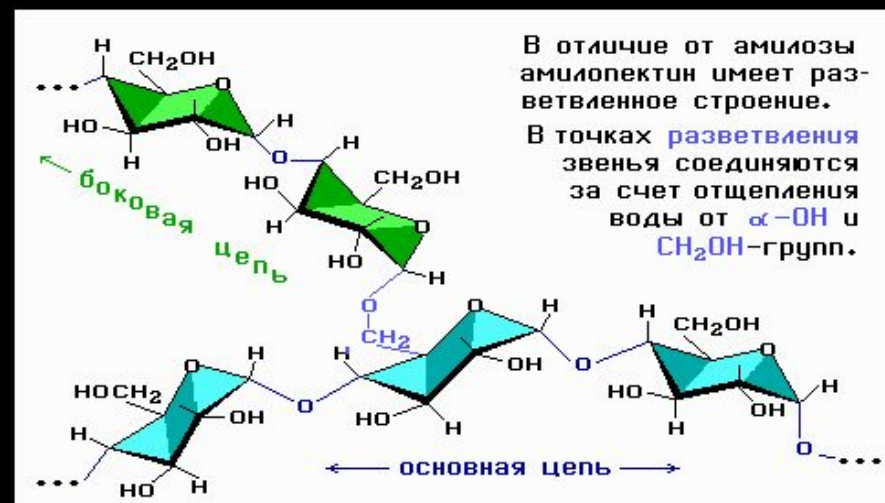
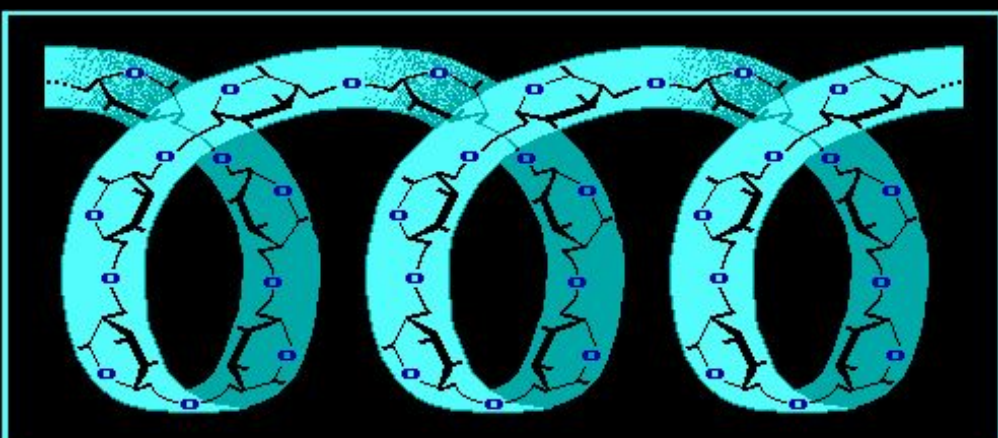


сахароза

Крахмал

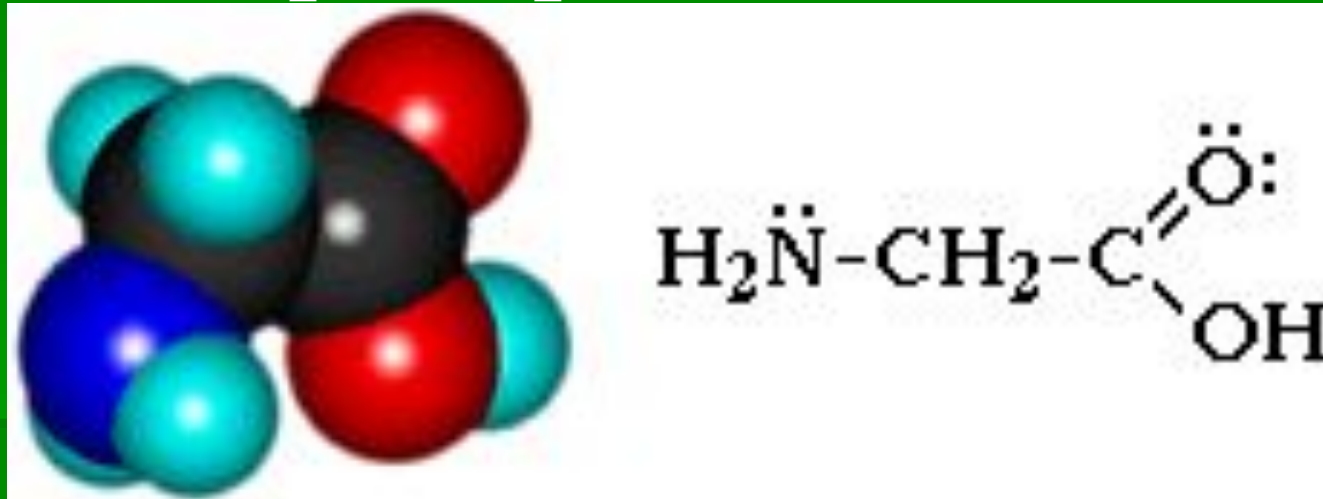
В его состав входят:

- амилоза (внутренняя часть крахмального зерна) - 10-20%
- амилопектин (оболочка крахмального зерна) - 80-90%
- Макромолекула амилозы представляет собой спираль, каждый виток которой состоит из 6 звеньев а-глюкозы.
- **Амилопектин** состоит из разветвленных макромолекул, молекулярная масса которых достигает 1 - 6 млн. Подобно амилопектину построен **гликоген** (животный крахмал).



Аминокислоты – органические бифункциональные соединения, в состав которых входят карбоксильные группы -COOH и аминогруппы -NH_2 .

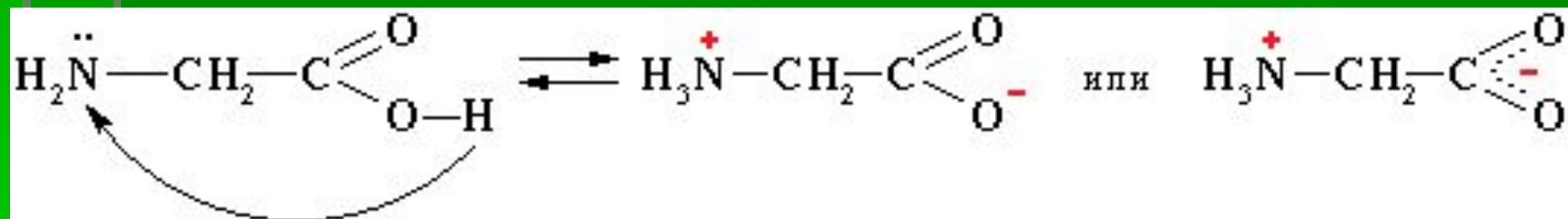
- Простейший представитель – аминоуксусная кислота $\text{H}_2\text{N-CH}_2\text{-COOH}$ (*глицин*)



- Общая формула: $\text{NH}_2 - \underset{\text{R}}{\text{CH}} - \text{COOH}$

Физические свойства

- Аминокислоты – твердые кристаллические вещества с высокой т.пл., при плавлении разлагаются. Хорошо растворимы в воде, водные растворы электропроводны. Эти свойства объясняются тем, что молекулы аминокислот существуют в виде внутренних солей, которые образуются за счет переноса протона от карбоксила к аминогруппе.



Химические свойства

- Аминокислоты проявляют свойства оснований за счет аминогруппы и свойства кислот за счет карбоксильной группы, т.е. являются амфотерными соединениями. Подобно аминам, они реагируют с кислотами с образованием солей аммония:

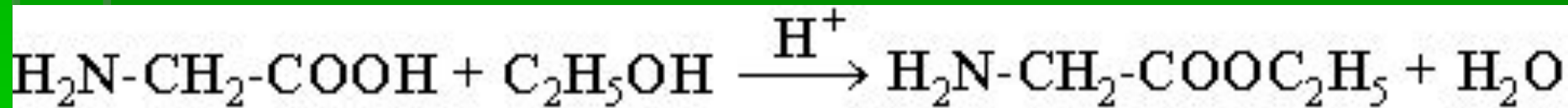


Как карбоновые кислоты они образуют функциональные производные:

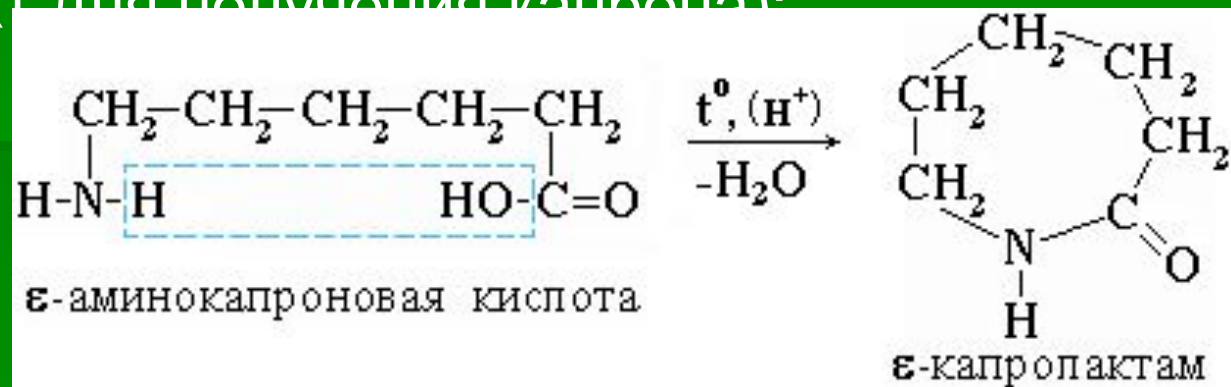
а) соли



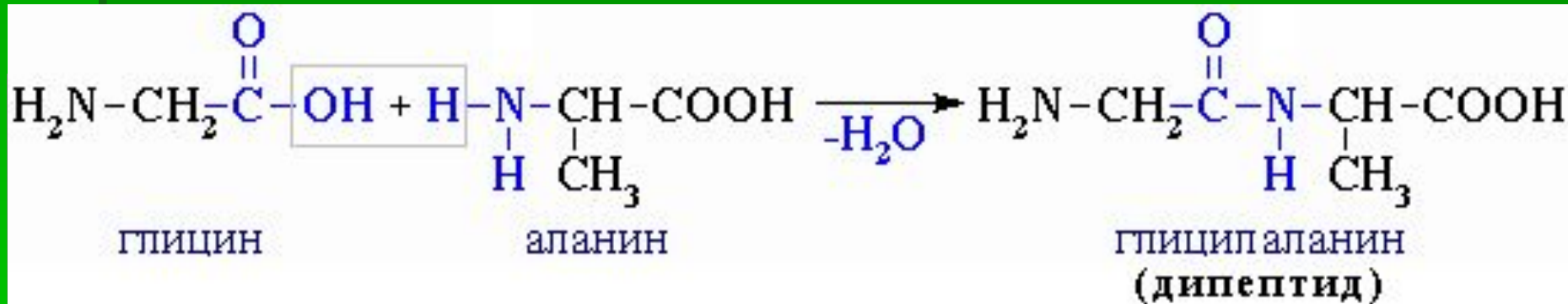
- б) сложные эфиры



- Практическое значение имеет внутримолекулярное взаимодействие функциональных групп ε-аминокапроновой кислоты, в результате которого образуется ε-капролактам (полупродукт для получения капрона).



- Межмолекулярное взаимодействие α-аминокислот приводит к образованию пептидов. При взаимодействии двух α-аминокислот образуется дипептид.



(см. учебник стр. 225 - 226)

Белки

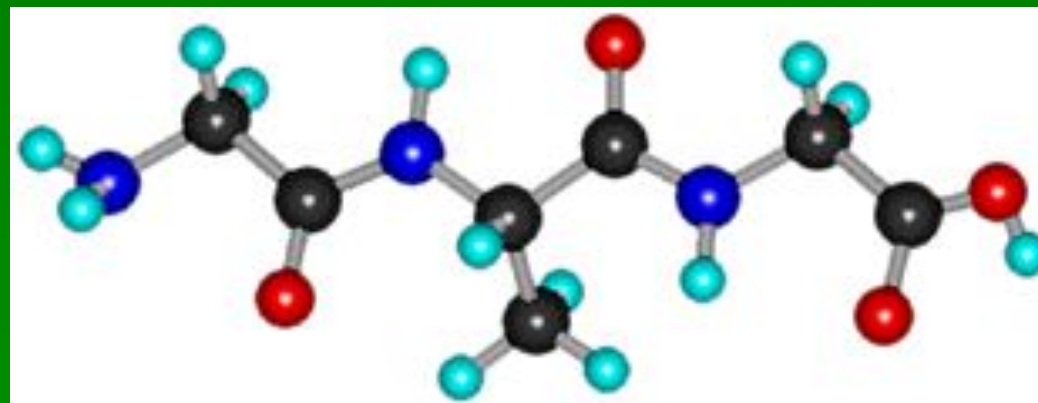


Белки (полипептиды) - биополимеры, построенные из остатков **α-аминокислот, соединённых пептидными (амидными) связями.**

Функции белков в природе :

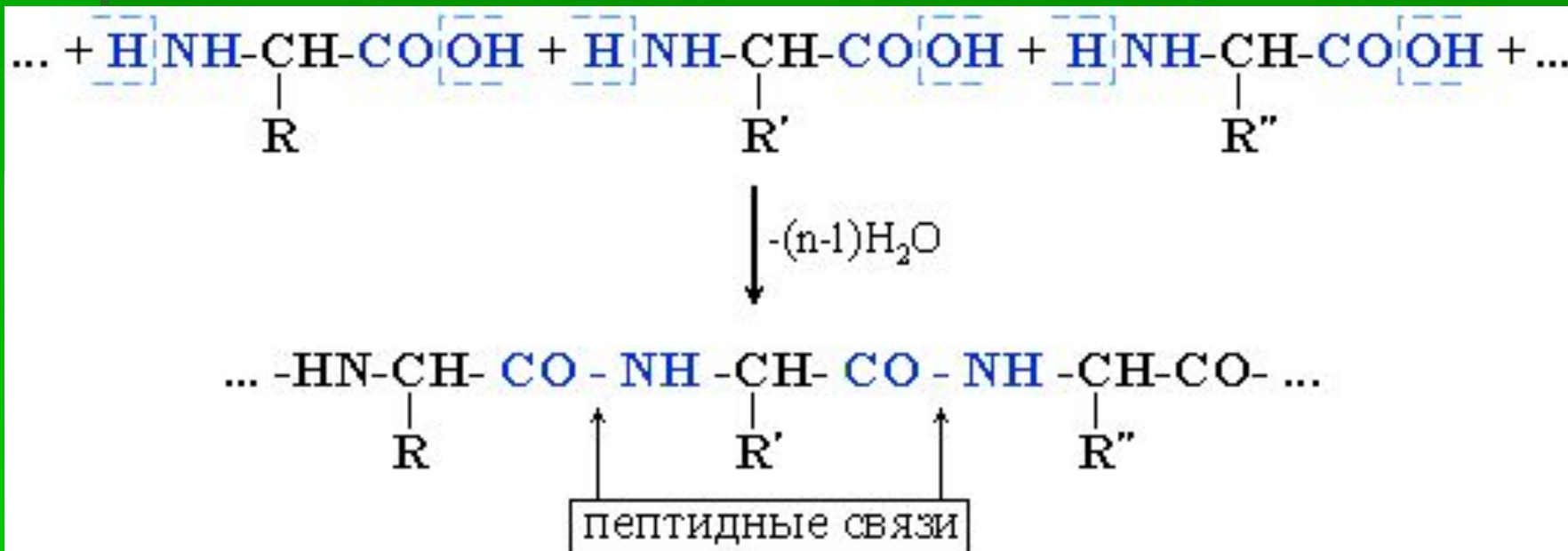
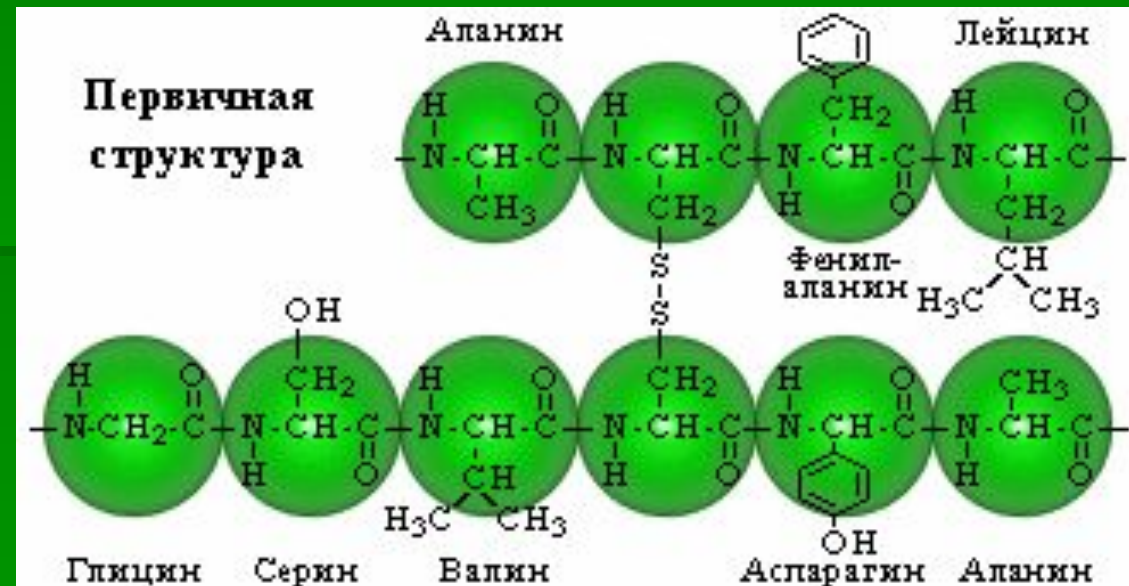
- катализитические (ферменты);
- регуляторные (гормоны);
- структурные (кератин шерсти, фибронин шелка, коллаген);
- двигательные (актин, миозин);
- транспортные (гемоглобин);
- запасные (казеин, яичный альбумин);
- защитные (иммуноглобулины) и т.д.

Уровни структурной организации белков.



Первичная структура

**определенная
последовательность
α-аминокислотных
остатков
в полипептидной
цепи.**

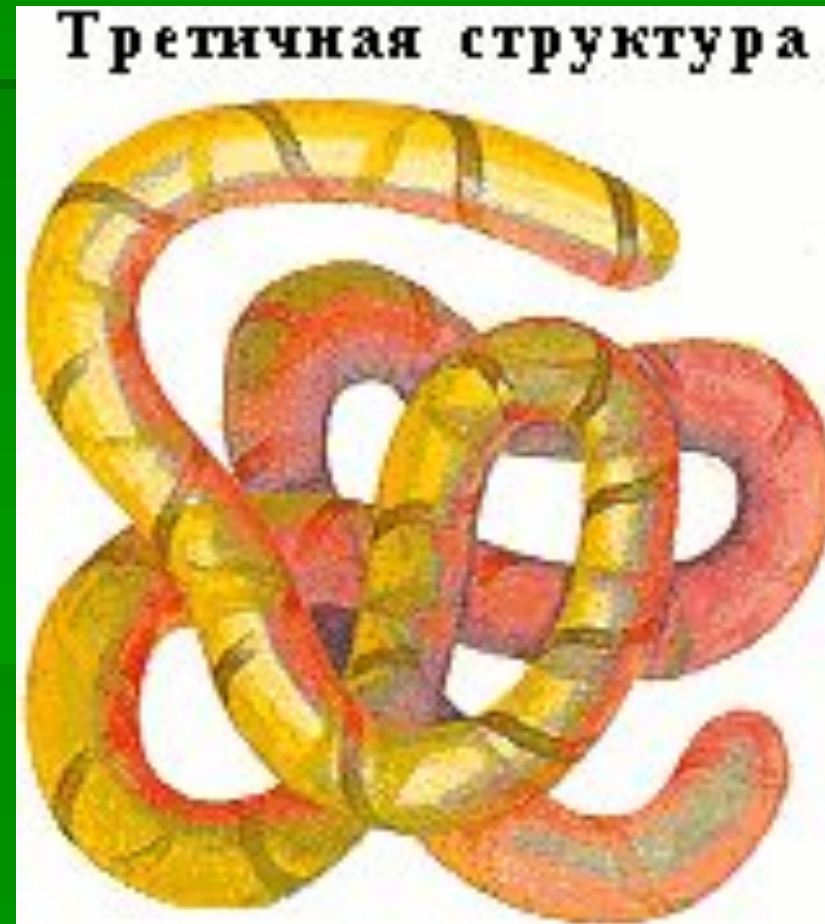


Вторичная структура
конформация полипептидной
цепи, закрепленная
множеством водородных
связей между группами
 N-H и C=O .

Одна из моделей вторичной
структурой - **а-спираль**.



Третичная структура –
форма закрученной
спирали в пространстве,
образованная главным
образом за счет
дисульфидных мостиков
-S-S-, водородных связей,
гидрофобных и ионных
взаимодействий.



Четвертичная структура -
агрегаты нескольких
белковых макромолекул
(белковые комплексы),
образованные за счет
взаимодействия разных
полипептидных цепей.



