有机化学基础·六·「烃的衍生物(Shirley Amika)」



1. 醇的分类

- 1. 根据醇分子中所含羟基的数目: 一元醇、二元醇、多元醇
- 2. 根据羟基所连烃基种类:

指肪醇 $\begin{cases} \text{饱和醇}(\text{饱和一元醇} \ \mathbf{C}_n\mathbf{H}_{2n+1}\mathbf{OH} \ n\geq 1) \\ \text{不饱和醇} \end{cases}$ 指环醇(环己醇 \mathbb{Q} — \mathbf{OH}) 芳香醇(苯甲醇 \mathbb{Q} — $\mathbf{CH}_2\mathbf{OH})$

2. 生活中常见的醇

- 1. 甲醇(CHOH 木精): 无色、具有挥发性的掖体易溶于水,沸点为 65°C。甲醇有毒,误服会损伤视神经,甚至致人死亡。甲醇广泛应用于化工生产也可作为车用燃料
- 2. 乙二醇、丙三醇都是无色、粘稠、有甜味的液体,都易溶天水和乙醇,是重要的化工原料
 - 1. 乙二醇是汽车发动机防冻液的主要化学成分,也是合成涤纶等高分子化合物的主要原料
 - 2. 丙三醇具有很强的吸水能力,可用于制造日用化妆品

3. 物理性质

- 1. 沸点
 - 1. 饱和一元醇的熔沸点随分子中碳原子数的递增而逐渐增大
 - 2. 相对分子质量相近的醇和烷烃相比、醇的沸点远远高于烷烃的沸点(氢键的影响)
 - 3. 碳原子数相同时, 羟基个数越多, 醇的沸点越高

①丙醇②丙二醇③丙烷④乙醇⑤丙醇等物质的沸点排列顺序:

5 > 2 > 1 > 4 > 3

2. 溶解性:

醇在水中的溶解度一般随分子中碳原子数的增加而降低。羟基越多、溶解度越大

理解: 烷基是憎水基,接的烷基越多,使得羟基形成氢键导致溶解度增加的效果减弱,因此溶解性降低

甲醇、乙醇、丙醇、乙二醇、丙三醇等低级醇(碳数比较少的醇)可与水以任意比例混溶

3. 密度: 醇的密度比水的密度小

4. 化学性质

醇的化学性质主要由羟基官能团所决定。在醇分子中,由于氧原子吸引电子的能力比氢原子和碳原子的强 (氧的电负性更大,吸引电子的能力更强),使 O-H和 C-O 的电子都向氧原子偏移。因此,醇在发生反应 时, O-H 容易断裂,使羟基中的氢原子被取代,同样, C-O也易断裂,使羟基被取代或脱去,从而发 生取代反应或消去反应

1. 与活泼金属单质的置换反应

 $2\,\mathrm{CH_3CH_2OH} + 2\,\mathrm{Na} \longrightarrow 2\,\mathrm{CH_3CH_2ONa} + \mathrm{H_2} \uparrow$

- **1.** 现象:钠沉于无水乙醇的底部,表面有气泡产生,慢慢消失;放出的气体可在空气中安静地燃烧,火焰呈淡蓝色(H_2);烧杯壁上有水珠生成;澄清石灰水未变浑浊(无 CO_2)
 - 1. 乙醇羟基的 H 原子活泼性较水的 H 原子弱(醇分子中的烷基具有推电子作用)

推电子作用: CH₃CH₂-O-H

由于烷基具有推电子作用, 使得 O-H 键极性变弱, 因此反应不会很剧烈

- 2. 其它活泼金属如钾、钙等也可与乙醇反应产生 H₂
- 3. 产物乙醇钠在水中强烈水解: CH₃CH₂ONa + H₂O → CH₃CH₂OH + NaOH
- 2. 取代反应(以乙醇为例)
 - 1. 醇与浓的氢卤酸(HCl、HBr、HI)

分子的碳氧键发生断裂, 羟基被卤素原子取代, 生成相应的卤代烃和水

$$\text{CH}_3\text{CH}_2 \dotplus \text{OH} + \text{H} \dotplus \text{Br} \xrightarrow{\Delta} \text{CH}_3\text{CH}_2 \textbf{Br} + \text{H}_2\text{O}$$

2. 酯化反应(酸脱羟基醇脱氢)

对乙醇上的氧原子进行 ¹⁸O 进行追踪,发现出现在乙酸乙酯中,证明不是乙醇的碳氧键断裂(但一部分 ¹⁸O 还会留着乙醇中,因为是可逆反应)

3. 醇分子间脱水成醚

如果把乙醇与浓硫酸的混合物的温度控制在 $140\,^{\circ}$ C 左右,每两个乙醇分子间会脱去一个水分子而生成乙醚

$$H_5C_2$$
 $OH + H OC_2$ OH_5 OH_5

醚类物质在化工生产中被广泛用作溶剂,有的醚可被用作麻醉剂

3. 消去反应

• 将浓硫酸与乙醇按体积比 3:1混合,即将 15mL 浓硫酸緩缓加入到盛有 5mL 95% 乙醇的烧杯中混合均匀(浓硫酸加入乙醇中),冷却后再倒入长颈圆底烧瓶中,并加入碎瓷片防止暴沸

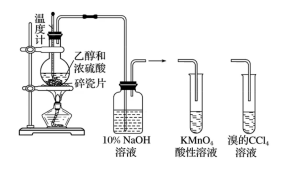
加热混合溶液,迅速升温到 $170\,^{\circ}$ C,将生成的气体先通入 NaOH 溶液除去杂质再分别通入 $KMnO_4$,酸性溶液和溴的四氯化碳溶液中,观察现象

硫酸酒精 3:1: 浓硫酸作催化剂与脱水剂

温度迅速 170: 由于在 140°C 会发生脱水成醚,为避免产生杂质,应迅速升温

NaOH 溶液除杂:通过导管的不仅有乙烯,还有挥发出来的乙醇,同时浓硫酸发生碳化,碳与

浓硫酸再次反应,产生二氧化硫杂质,浓硫酸有强氧化性,生成CO2杂质



实验现象:产生了气体,该气体使酸性高锰酸钾溶液褪色,使溴的四氯化碳溶液褪色,烧瓶内有黑色固体生成

• 原理:

$$H = C = C + H_2$$
 $H = O = H_2$
 $H = C + H_2$
 $H_2 = C + H_2$
 $H_2 = C + H_2$
 $H_2 = C + H_2$

• 反应条件: 邻位 C 原子上有 H

4. 氧化反应

1. 乙醇的燃烧:火焰呈淡蓝色,放出大量的热

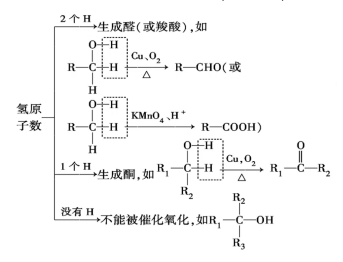
$$\mathrm{CH_{3}CH_{2}OH} + 3\,\mathrm{O_{2}} \xrightarrow{\text{f.m.}} 2\,\mathrm{CO_{2}} + 3\,\mathrm{H_{2}O}$$

2. 醇的催化氧化

$$2 R_2 \xrightarrow{R_1} C \xrightarrow{R_1} H + O_2 \xrightarrow{\triangle} 2 R_2 \xrightarrow{R_1} C \xrightarrow{R_1} O + 2H_2O$$

条件: 与-OH相连的碳必须有H, 才能发生催化氧化反应

氧化反应:有机物分子中失去氢原子或加入氧原子的反应(去H加O) **还原反应**:有机物分子中加入氢原子或失去氧原子的反应(加H去O)



• 乙醇的催化氧化

$$\mathrm{CH_{3}CH_{2}OH} \xrightarrow{\frac{\P(\mathbb{N})}{2}} \mathrm{CH_{3}CHO} \xrightarrow{\frac{\P(\mathbb{N})}{2}} \mathrm{CH_{3}COOH}$$

$$2\,\mathrm{CH_3CH_2OH} + \mathrm{O_2} \xrightarrow[]{\mathrm{Cu/Ag}} 2\,\mathrm{CH_3CHO} + 2\,\mathrm{H_2O}$$

铜丝 $\xrightarrow{\Delta}$ 变黑 $\xrightarrow{\text{插} \land \angle \text{pi} \ddot{\text{a}} \ddot{\text{a}}}$ 变红,有刺激性气味产生

分析:
$$2 \text{ Cu} + \text{O}_2 \stackrel{\Delta}{=\!=} 2 \text{ CuO}$$

$$2 \text{ CuO} + 2 \text{ CH}_3 \text{CH}_2 \text{OH} \stackrel{\Delta}{\to} 2 \text{ Cu} + 2 \text{ CH}_3 \text{CHO} + 2 \text{ H}_2 \text{O}$$

$$2 \text{ CH}_3 \text{CH}_2 \text{OH} + \text{O}_2 \stackrel{\text{Cu}}{\to} 2 \text{ CH}_3 \text{CHO} + 2 \text{ H}_2 \text{O}$$

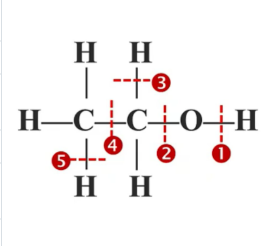
3. 醇与酸性重铬酸钾

$$\Psi$$
 K₂Cr₂O₇(橙红色) + C₂H₅OH + H₂SO₄ \longrightarrow Cr₂(SO₄)₃(绿色) + CH₃COOH + K₂SO₄ + H

交警利用乙醇能使橙色的酸性重铬酸钾变绿,检查司机是否酒后驾车

• 乙醇的反应与断键位置总结

反应类型		反应物	反应条件	断键位置
置换反应		乙醇、活泼 金属	_	1
取代反应	卤代	乙醇、浓HX	\triangle	2
	分子间脱水	乙醇	浓硫酸, 140°C	12
	酯化	乙醇、羧酸	浓硫酸, △	1
消去反应		乙醇	浓硫酸, 170°C	25
氧化反应	催化氧化	乙醇、O ₂	Cu或Ag,△	13
	燃烧	乙醇、O ₂	点燃	全部



5. 醇的同分异构体

饱和一元醇的通式为 $C_nH_{2n+1}OH$,分子式满足 $C_{H_{2n+2}}O$ 的有机物,可能是醇,也可能是醚,在醇醚里再分别考虑碳链异构、官能团位置异构。因此, C_3H_8O 、 $C_4H_{10}O$ 、 $C_5H_{12}O$ 不一定为同系物.

烃分子中的氢原子被不同官能团所取代后,就能生成一系列新的不同类别的有机化合物,如卤代烃、醇、酚、醛、羧酸和酯等。这些有机化合物,从结构的角度都可以看作是由烃衍生而来的,所以被称为烃的衍生物。烃的衍生物具有与烃不同的性质,这些性质主要由其分子中的官能团决定。基于官能团和化学键的特点及有机反应规律,可以推测有机化合物的化学性质,并利用其性质实现相互转化,进行有机合成。有机合成在创造新物质、提高人类生活质量和促进社会发展方面发挥着重要作用。

1.卤代烃

CHCl3:氯仿过去曾经作麻醉剂,能够与空气中的氧气作用生成"光气"。

CCl2F2: 一种氟氯烃(氟利昂)造成臭氧层空洞。

CCl4(四氯化碳)一种常用的有机溶剂。

CH3CH2Br(氯乙烷) 汽化时大量吸热, 具有麻醉镇痛作用。

官能团: 卤原子(新方案课本称"碳卤键")

书写时要写出具体的卤素名称,例如: 溴原子(碳溴键)

特征反应:

①取代反应(水解反应)

取一支试管, 滴入10~15滴溴乙烷, 再加入1 mL 5% NaOH溶液, 振荡后加热, 静置。待溶液分层后, 用胶头滴管小心吸取少量上层水溶液, 移入另一支盛有1 mL稀硝酸的试管中, 然后加入2滴 AgNO3溶液, 观察实验现象。

可以看到,试管中有浅黄色沉淀生成,该沉淀是AgBr。溴乙烷可以在NaOH水溶液中发生取代反应,也称溴乙烷的水解反应,羟基取代溴原子生成乙醇和溴化钠。

$$C_2H_5$$
—Br + NaOH $\xrightarrow{\text{th}}$ C_2H_5 —OH + NaBr

溴乙烷与在氢氧化钠的水溶液中发生取代反应。

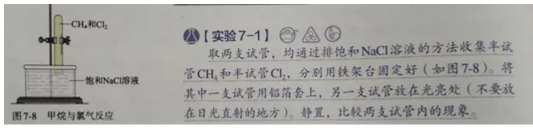
②消去反应(新方案将"消除反应"的称呼带入课本中)

如果将溴乙烷与强碱(如NaOH或KOH)的乙醇溶液 共热,溴乙烷可以从分子中脱去HBr,生成乙烯。

$$CH_2$$
— CH_2 + NaOH $\xrightarrow{\angle B}$ CH_2 = CH_2 ↑ + NaBr + H_2 O
 \xrightarrow{H} Br

溴乙烷在强碱的醇溶液中发生消去反应。

·生成卤代烃的实验: (CH4与Cl2的反应)



实验

实验过程:均通过排饱和食盐水的方法收集半试管甲烷和半试管氯气,分别固定在铁架台上,将其中一支放在光亮处(不要日光直射!容易发生爆炸!)另一支用铝箔套上,静置观察现象。

现象:光亮处的试管内壁出现油状液滴、水面上有少量白雾、试管中气体颜色变浅,饱和食盐水倒吸。

3.酚(羟基与苯环直接相连)

官能团: (酚) 羟基

纯净的苯酚是无色晶体,但放置时间较长往往变为粉红色,这是因为苯酚在空气中发生了氧化反应(苯酚被氧化为苯醌)。

苯酚具有弱酸性,俗称石炭酸。苯酚可以消毒。如果沾到手上,要用乙醇冲洗(不能用清水,因为苯酚常温下不溶于水),再用水冲洗。

【不要执着地说用热水甚至是开水洗,老老实实用乙醇,靴靴。】

苯酚有一定毒性和腐蚀性,使用不当会对人体产生毒害作用。酚类消毒剂一般只适于外用。至今,人们已经发现了多种消毒方法,如加热、使用消毒剂、紫外线照射等。

苯酚具有消毒作用

酚的化学性质:

由于苯环与羟基之间的相互作用、酚羟基在性质上与醇羟基有着显著的差异。

醇羟基不能和氢氧化钠反应,但是酚羟基可以。

强制弱

ONa OH
$$+ CO_2 + H_2O \longrightarrow OH + NaHCO_3$$

强制弱,这个反应说明,苯酚的酸性比碳酸弱,比碳酸氢根强,反应产物与通入CO2的量无关。

苯酚酸性太弱,不能使紫色石蕊试纸变红。

OH
$$+3Br_2$$
 \rightarrow Br \rightarrow Br \downarrow $+3HBr$ Br \downarrow $2,4,6-三溴苯酚$

苯酚与溴的取代反应,可用于苯酚的定性检验与定量测定。

但是注意,由于相似相容原理(2,4,6-三溴苯酚溶于苯)该反应不能用于苯中苯酚的除杂。

苯酚与FeCl₃溶液作用显紫色,利用这一反应也可以检验苯酚的存在。酚类物质一般都可以与FeCl₃作用显色,可用丁检验其存在。

苯能和三氯化铁发生显色反应, 呈紫色(生成的是配合物, 不需要掌握其反应)

4.醛和酮

醛 (R-CHO)

官能团: 醛基(即甲酰基)

醛的化学性质(以乙醛为例):

特征反应: 氧化反应 加成反应

银氨溶液的配制:

 $AgNO_3 + NH_3 \cdot H_2O = AgOH \downarrow + NH_4NO_3$ $AgOH + 2NH_3 \cdot H_2O = Ag(NH_3)_2OH + 2H_2O$

银镜反应:

 $\mathrm{CH_{3}CHO} + 2\,\mathrm{Ag(NH_{3})_{2}OH} \stackrel{\triangle}{\longrightarrow} \mathrm{CH_{3}COONH_{4}} + 2\,\mathrm{Ag}\downarrow \ + 3\,\mathrm{NH_{3}\cdot H_{2}O}$

(配平上该方程式中的产物表现为一盐二银三氨水,实际上氢氧化二氨合银是一个强碱,该反应其实是"强制弱"的反应。)

工业上曾用银镜反应制镜或保温瓶胆。

和新制氢氧化铜的反应:

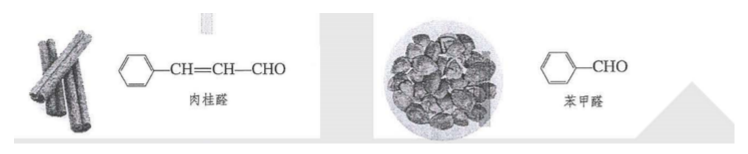
 $\mathrm{CH_{3}CHO} + 2\,\mathrm{Cu(OH)_{2}} + \mathrm{NaOH} \overset{\triangle}{\longrightarrow} \mathrm{CH_{3}COONa} + \mathrm{Cu_{2}O} \downarrow \ + 3\,\mathrm{H_{2}O}$

(为了严谨起见,我们不将其表述为《普通高中教科书:生物学》中的斐林试剂相关反应。)

·其他STSE内容

甲醛的水溶液称福尔马林、可杀菌防腐、甲醛等可以合成黏合剂。

自然界中的醛:



桂皮中含有肉桂醛, 杏仁中含有苯甲醛。

·酮(R-CO-R')

官能团: (酮)羰基

特征反应: 加成反应

最简单的酮是丙酮, 常温下为无色透明液体。

丙酮不能被弱氧化剂氧化, 可以被加成生成醇。

丙酮的催化加氢反应

5.羧酸及其衍生物油脂

.羧酸(烃基和羧基直接相连构成的有机化合物)

官能团: 羧基

特征反应: 取代反应(酯化反应)

酯化反应机理:酸脱羟基醇脱氢

同位素示踪技术:"酸脱羟基醇脱氢"

乙酸:乙酸是具有强烈刺激性气味的液体,纯净的乙酸又称为冰醋酸。

自然界中的羧酸:

蚁酸(HCOOH)安息香酸(C6H6-COOH)草酸(乙二酸)



乳酸和柠檬酸也属于羧酸

·酯

官能团: 酯基

特征反应:取代反应(水解反应)

典型有机物:乙酸乙酯

乙酸乙酯的制备实验:



由于该装置只是插了一根导管,因此被裴成环公开批判。该装置简单可用,但为了高产率,可以进行改进,比如增加冷凝回流装置,详见各种有机实验题。

实验器材: 铁架台 试管 导管 酒精灯

试剂加入顺序: 乙醇 3mL 乙酸 2mL 浓硫酸 2mL (可以集成"醇, 硫, 酸")

反应过程中右侧试管内液体上层有无色透明的油状液体产生、并且可以闻到香味。

饱和碳酸钠的作用: ①吸收乙醇②中和乙酸③降低酯的溶解度

浓硫酸的作用: ①催化剂 ②吸收反应生成的水, 使酯化反应平衡正向移动。

酯的水解反应:

酸性条件下水解:

$$\mathrm{CH_{3}COOCH_{2}CH_{3} + H_{2}O} \overset{\text{\# fighting}}{\rightleftharpoons} \mathrm{CH_{3}COOH} + \mathrm{CH_{3}CH_{2}OH}$$

碱性条件下水解:

 $\mathrm{CH_{3}COOCH_{2}CH_{3} + NaOH} \xrightarrow{\triangle} \mathrm{CH_{3}COONa} + \mathrm{CH_{3}CH_{2}OH}$

注意酚酯的水解反应: (有苯环都不错了,凑合着看吧)

酸性条件下水解:

$$\bigcirc -\mathrm{O} - \mathrm{CO} - \mathrm{CH}_3 + \mathrm{H}_2 \mathrm{O} \overset{\text{\sharpH}_2$SO}{\rightleftharpoons} \bigcirc -\mathrm{OH} + \mathrm{CH}_3 \mathrm{COOH}$$

碱性条件下水解:

 $\bigcirc -\text{O}-\text{CO}-\text{CH}_3 + 2\,\text{NaOH} \stackrel{\triangle}{\rightleftharpoons} \bigcirc -\text{ONa} + \text{CH}_3\text{COONa} + \text{H}_2\text{O} \ (\text{9})$

注意: 酚酯在碱性条件下的水解反应需要注意产物的问题(因为酚羟基与氢氧根反应)

酯化反应的产物最好先书写小分子(比如水和羧酸钠等),在多官能团存在(比如卤原子、酚羟基)时,注 意消耗NaOH的物质的量关系。可以带入两边氧的数量验证。

·STSE:生活中的酯

苹果:戊酸戊酯菠萝:丁酸乙酯香蕉:乙酸异戊酯草莓:乙酸异戊酯、乙酸乙酯

低价酯有一定的挥发性,难溶于水,可用作饮料、糖果、化妆品中的香料和有机溶剂。还可以用于指甲油和 胶水的制造。

·油脂(化学本质为高级脂肪酸甘油酯)

油: 常温下呈液态(如花生油),脂肪:常温下呈固态(比如牛油,也称牛脂)

植物油为含较多不饱和脂肪酸成分的甘油酯,在常温下一般呈液态;动物油为含较多饱和脂肪酸成分的甘油酯,在常温下一般呈固态。

饱和:硬脂酸(十八酸)C17H35-COOH软脂酸(棕榈酸、十六酸)C15H31-COOH

不饱和:油酸(9-十八碳烯酸)C17H33COOH亚油酸(9,12-十八碳烯酸)C17H31COOH

记忆: 软硬饱和, 软的十五碳, 油油不饱和(该考点目前未见出现)

天然的油脂都是混合物、没有恒定的溶沸点。

简单甘油酯: R,R',R"相同

混合甘油酯: R,R',R"不同

(注意:混合甘油酯仍然是纯净物)

特征反应:

取代反应(水解反应,同"酯"章节)

加成反应(仅不饱和脂肪酸甘油酯,兼有烯的性质)

·STSE:

油脂在碱性溶液中水解,称为"皂化反应",可用于清洗油污。

钠肥皂:硬肥皂钾肥皂:软肥皂(理发店、医院常用)

其他相关: 鱼油(含有EPA、DHA)

油脂的氢化:将不饱和脂肪酸甘油酯,比如液态植物油,在一定条件下与氢气发生加成反应,提高其饱和程度,生成固态的氢化植物油,也称油酯的硬化。

油脂的氧化:不饱和脂肪酸甘油酯中含有碳碳双键,在空气中放置久了会被氧化,产生过氧化物与醛类物质等,变质油脂有一种难闻的"哈喇"味,不能食用。

(STSE挺多的,欢迎补充)

·酰胺*

*注:"酰胺"一章为新方案教材中加入的内容,在这里仅引用加以介绍。

3. 酰胺

除了酯是羧酸衍生物, 酰胺也是羧酸衍生物。在学习 酰胺前, 下面先简单介绍一下胺。

(1)胺

烃基取代氨分子中的氢原子而形成的化合物叫做 胺,一般可写作 R—NH₂。胺也可以看作是烃分子中的 氢原子被氨基[®]所替代得到的化合物。例如,甲烷分子中 的一个氢原子被一个氨基取代后,生成的化合物叫甲胺 (CH₃—NH₂);苯分子中的一个氢原子被一个氨基取代后,

胺类化合物具有碱性,如苯胺能与盐酸反应,生成可 溶于水的苯胺盐酸盐。

胺的用途很广,是重要的化工原料。例如,甲胺和苯 胺都是合成医药、农药和染料等的重要原料。

①:或取代的氨基(-NRR')R和R'可以是氢原子或者烃基

(2) 酰胺

酰胺是羧酸分子中羟基被氨基[□]所替代得到的化合物。

其结构一般表示为R—C—NH₂, 其中的R—C— 叫做 O 叫做 O 叫做 M基, —C—NH₂ 叫做酰胺基。

常见的酰胺有乙酰胺(CH₃—C—NH₂)、苯甲酰胺

酰胺在酸或碱存在并加热的条件下可以发生水解反应。 如果水解时加入碱,生成的酸就会变成盐,同时有氨气 逸出。

RCONH₂ + H₂O + HCI
$$\xrightarrow{\triangle}$$
 RCOOH + NH₄CI
RCONH₂ + NaOH $\xrightarrow{\triangle}$ RCOONa + NH₃ ↑

①:或取代的氨基(-NRR')R和R'可以是氢原子或者烃基

①:或取代的氨基(-NRR')R和R'可以是氢原子或者烃基

酰胺常被用作溶剂和化工原料。例如, N,N-二甲基甲酰胺是良好的溶剂,可以溶解很多有机化合物和无机化合物, 是生产多种化学纤维的溶剂, 也用于合成农药、医药等。

事实上,-NH-CO-在化学上被称为酰胺键,也叫肽键,是酰胺的官能团。