# 有机化学基础·一·「研究有机化合物的一般方法」

## 有机化合物的分离、提纯

### 蒸馏

1. 蒸馏原理: 利用有机物与杂质的沸点差异,将有机化合物以蒸汽的形式蒸出,然后冷凝得到产品

2. 适用对象: 互相溶解、沸点不同的液态有机混合物

#### 3. 适用条件:

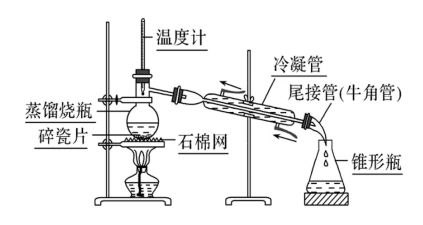
- 1. 用于分离互溶的液体混合物
- 2. 有机物的热稳定性较强
- 3. 有机物与杂质的沸点相差较大(一般约大于 30℃)

#### 无水乙醇的制取:

会先加入 CaO (吸水剂)  $CaO \xrightarrow{H_2O} Ca(OH)_2(s)$ , 直接蒸馏出乙醇

#### 4. 实验装置与注意事项

- 1. 使用 直形冷凝管 (不得使用球形冷凝管)
- 2. 使用 锥形瓶 (不用烧杯,口径较大,导致液体汽化)
- 3. 蒸馏烧瓶里盛液体的用量不超 2/3, 不少于 1/3
- 4. 加入沸石或碎瓷片, 防止暴沸, 若忘记加沸石, 应停止加热, 待冷却之后再补加
- 5. 温度计水银球应与蒸馏烧瓶的支管口平齐
- 6. 冷凝水应下口进入, 上口流出, 与蒸汽流向相反, 以充分冷凝
- 7. 蒸馏烧瓶需要垫石棉网加热
- 8. 实验开始时, 先通冷凝水, 后加热; 实验结束时, 先停止加热, 后停止通冷凝水



### 萃取

#### 1. 原理:

- 1. 液一液萃取:利用待分离组分在两种不互溶的溶剂中的**溶解性不同**,使待分离组分从**溶解度较小**的溶剂中转移到 **溶解度较大**的溶剂中
- 2. 固一液萃取: 用溶剂从固体物质中溶解出待分离组分

#### 2. 萃取剂:

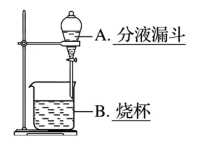
- 1. 选择原则:
  - 1. 与原溶剂 互不相溶
  - 2. 与溶质、原溶剂均不反应
  - 3. 溶质在萃取剂中的溶解度远大于原溶剂
- 2. 常用萃取剂: 乙醚( $C_2H_5OC_2H_5$ )、乙酸乙酯、二氯甲烷等

#### 3. 检漏:

- 1. 关闭下方活塞,加入适量蒸馏水,静置,如没有水流下,说明活塞处不漏水
- 2. 塞上上方玻璃塞,倒置,如没有水流出,将分夜漏斗正立,把玻璃塞旋转 180°,再倒置,如仍没有水流出,说明玻璃塞处不漏水
- 4. 主要仪器: 分液漏斗
- 5. 实验装置与注意事项

操作步骤: 检漏——加试剂振荡——静置分层——分液

- 1. 分液漏斗使用之前必须检漏
- 2. 使用时需将漏斗上口的玻璃塞打开,或使玻璃塞上的凹槽对准分液漏斗上的小孔
- 3. 漏斗下端管口紧靠烧怀内壁, 分液时下层液体从下口流出, 上层液体从上口倒出



### 重结晶

- 1. 原理: 利用被提纯物质与杂质在同一溶剂中的溶解度不同而将杂质除去
- 2. 适用对象: 固体有机化合物
- 3. 溶剂选择:要求杂质在此溶剂中溶解度很小或溶解度很大,易于除去;被提纯的有机化合物在此溶剂中的溶解度受温度的影响较大,能够进行冷却结晶

#### 4. 操作步骤

使用重结晶法分离固体化合物时,根据杂质的溶解度不同,应选择不同的操作步骤

- 1. 杂质的溶解度很小: 加热溶解一趁热过滤(滤去部分杂质, 目标产物在溶液中) 一冷却结晶
- 2. 杂质的溶解度很大: 加热溶解一蒸发浓缩-冷却结晶(杂质在溶液中, 目标产物结晶析出)

#### 5. 注意

- 1. 如果重结晶所得的晶体纯度不能达到要求,可以再次进行重结晶以提高产物的纯度
- 2. 若第一步「加热溶解」得到的是饱和溶液,过滤时会因溶液的温度降低而析出一部分溶质,造成损失,所以通常再加入少量蒸馏水,减少趁热过滤过程中的损失

#### 以重结晶法提纯苯甲酸为例

- 1. 实验目的: 提纯含有少量氯化钠和泥沙杂质的苯甲酸
- 2. 资料: 纯净的苯甲酸为无色结晶,其结构可表示为 Д COOH 熔点 122℃, 沸点 249℃。苯甲酸微溶于水, 易溶于乙醇等有机溶剂。苯甲酸在水中的溶解度如下:

| 温度 /℃  | 25   | 50   | 75  |
|--------|------|------|-----|
| 溶解度 /g | 0.34 | 0.85 | 2.2 |

3. 实验操作:

粗苯甲酸  $\stackrel{\text{max} \text{max}}{\longrightarrow}$  溶液 + 泥沙  $\stackrel{\text{kadzik}}{\longrightarrow}$  溶液  $\stackrel{\text{hadzik}}{\longrightarrow}$  苯甲酸晶体

趁热过滤: 避免甲酸因降温析出, 影响产率

### 除杂实验

| 有机物 (杂质)   | 除杂方式              |
|--|-------------------|
| CH <sub>3</sub> COOC <sub>2</sub> H <sub>5</sub> (乙醇、乙酸) | 加入饱和碳酸氢钠溶液        |
| 苯 (苯酚)   | 加入氢氧化钠溶液,分液       |
| C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> OH(甲醇、水)                   | 先加氧化钙(不必过滤),然后蒸馏  |
| $\mathrm{CH_4}\ (\mathrm{C_2H_4})$                       | 通入高锰酸钾溶液,然后通过碱石灰1 |
| 苯 (Br <sub>2</sub> )                                     | 先加氢氧化钠溶液,然后分液     |
| 乙炔(硫化氢、磷化氢)  | 通过硫酸铜溶液2          |
| 乙烯(二氧化硫)   | 通过碱石灰             |

- 1:由于甲烷可溶于四氯化碳因此不能用溴的四氯化碳溶液来除去乙烯,但是可以使用溴水
- $^{2}: H_{2}S + CuSO_{4} = CuS \downarrow + H_{2}SO_{4} \quad PH_{3} + CuSO_{4} \rightarrow Cu_{3}P + H_{3}PO_{4}$

### 实验设计

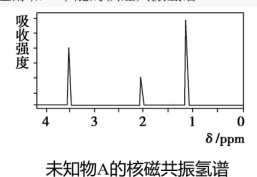
| 实验目标                 | 实验设计  |
|----------------------|---|
| 检测溴乙烷中的溴             | 加入 $NaOH$ 溶液共热,然后加入足量硝酸酸化,再加入 $AgNO_3$ 溶液,产生淡黄色沉淀   |
| 粗苯甲酸的提纯              | 重结晶(具体步骤:加热溶解,趁热过滤,冷却结晶)  |
| 检验淀粉是否水解完全           | 加入碘液,观察颜色,溶液出现蓝色  |
| 检验溴乙烷发生消去反应生成的<br>乙烯 | 先通过水除杂,然后通过酸性溶液 $\mathrm{KMnO_4}$ ,紫色逐渐褪去(或通过 $\mathrm{Br_2}$ 的 $\mathrm{CCl_4}$ 溶液,橙色逐渐褪去)   |
| 鉴别甲烷、乙烯和乙炔           | 分别点燃,观察黑烟的浓度和火焰的亮度  |
| 乙烯的实验室制取             | 利用乙醇的消去反应 $\mathrm{CH_{3}CH_{2}OH} \xrightarrow{rac{orall \mathrm{Cit}}{\mathrm{Cit}}} \mathrm{CH_{2}} = \mathrm{CH_{2}} + \mathrm{H_{2}O}$ |
| 工业制备乙烯               | 石油裂解  |

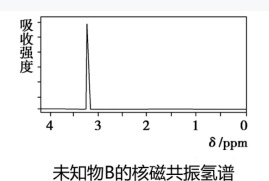
# 有机化合物的组成、结构、反应的研究

### 核磁共振氢谱

- 1. 应用:测定有机化合物分子中有几种不同类型的氢原子及它们的相对数目
- **2. 原理**:氢原子核具有磁性,如用电磁波照射含氢元素的化合物,其中的氢核会吸收特定频率电磁波的能量而产生核磁共振现象。用核磁共振仪可以记录到有关信号,处在不同化学环境中的氢原子因产生共振时吸收电磁波的频率不同,相应的信号在谱图中出现的位置也不同,具有不同的化学位移(用 $\delta$ 表示),而且吸收峰的面积与氢原子数成正比
- 3. 关系: 吸收峰数目 = 氢原子种类数, 吸收峰面积比 = 不同种类的氢原子个数比

乙醇和二甲醚的核磁共振氢谱





 $A: CH_3CH_2OH$ (乙醇)分子中有 3 种处于不同化学环境的氢原子,对应的核磁共振氢谱图中只有 3 个峰、强度比为 3:1:2

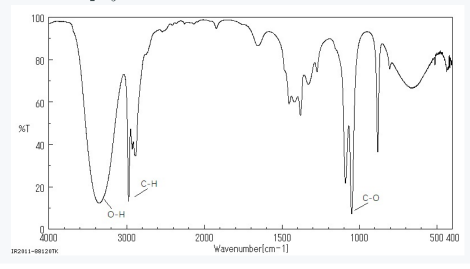
 $B: CH_3 - O - CH_3$ (二甲醚)分子中的 6 个氢原子的化学环境相同,对应的核磁共振氢谱图中只有一个峰

### 红外光谱法

1. 作用:初步判断某有机物分子中所含有的化学键或官能团

2. 原理: 不同的化学键或官能团的吸收频率不同, 在红外光谱图上将处于不同的位置

例如:分子式为C,H,O的红外光谱上发现有 O—H、C—H 和 C — O 的吸收峰,可推知该分子的结构简式为  $C_2H_5OH$ 



### 质谱法

- 1. **原理**:用高能电子流等轰击样品,使有机分子失去电子,形成带正电荷的分子离子和碎片离子等,带正电荷的分子离子和碎片离子质量不同、电荷不同,因此它们在电场和磁场中的运动行为不同。它们在磁场的作用下到达检测器的时间不同,通过计算机分析得到质荷比,以质荷比为横坐标,以各类离子的相对丰度为纵坐标记录结果,得到质谱图
- 2. **质荷比**: 质荷比是指分子离子或碎片离子的相对质量与其电荷效的比值。在有机化合物的质谱图中, **质荷比的最大值** 等于该有机化合物的相对分子质量

#### 3. 注意

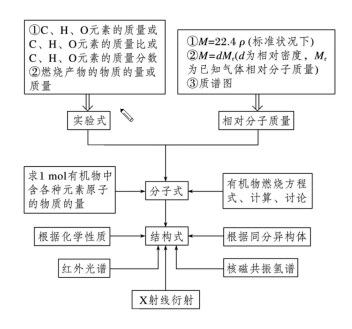
- 1. 质荷比的最大值对应的相对丰度不一定最大
- 2. 互为同分异构体的两种分子的质谱图中, 虽然二者质荷比最大值相同但是质谱图并非完全相同



### X射线衍射

- **1.** 原理: X 射线是一种波长很短(约 $10^{-10}m$ )的电磁波,它和晶体中的原子相互作用可以产生衍射图。经过计算可以从中获得分子结构的有关数据,**包括键长、键角等分子结构信息**
- 2. 应用:将X射线衍射技术用于有机化合物(特别是复杂的生物大分子)晶体结构的测定,可以获得更为直接而详尽的结构信息

### 总结



#### 谱图法在确定有机物分子结构中的应用:

- 1. 核磁共振氢谱图: 峰的个数即氢原子的种类数, 而峰面积之比为各类氢原子个数之比
- 2. 红外光谱图: 推知有机物分子中含有哪些化学键、官能团, 从而确定有机物的结构
- 3. X 射线衍射技术: 用于有机化合物(特别是复杂的生物大分子)晶体结构的测定