# BabyChem 基础有机化学

# 讲解视频

https://www.bilibili.com/video/BV11U4y1x7GL

# 笔记的 github 项目地址

https://github.com/Benzyl-titanium/BabyChem

## 手写笔记下载

github

https://github.com/Benzyl-titanium/BabyChem/releases/tag/organic-chemistry

百度网盘

https://pan.baidu.com/s/1IuL5xB4cNHcO-oXTphjq\_g?pwd=73va

## 进度表

2025年5月18日

☑ 第一章

■ 第二章

☑ 2.1-2.4

**2.5** 

□ 第三章

 $\Box$  3.1-3.4

# 目录

| 第一章 |                         | 1 |     | 1.2.1 | 什么是轨道 (orbital)               | 3 |
|-----|-------------------------|---|-----|-------|-------------------------------|---|
| 1.1 | 确定一个物质的 Lewis 结构式       | 1 |     | 1.2.2 | 价层电子互斥理论                      | 5 |
|     | 1.1.1 简单分子              | 1 |     | 1.2.3 | 定量地描绘空间结构                     | 5 |
|     | 1.1.2 简单自由基             |   | 1.3 | 价键组   | 型论,分子轨道理论                     | 6 |
|     | 1.1.3 简单离子              | 1 | 1.0 |       | 充满轨道与空轨道                      |   |
|     | 1.1.4 标记形式电荷            | 2 |     |       |                               |   |
|     | 1.1.5 "复杂"分子的 Lewis 结构式 | 2 |     | 1.3.2 | 孤对电子的分子轨道                     | 7 |
|     | 1.1.6 总结                | 2 |     | 1.3.3 | $\sigma$ 轨道与 $\pi$ 轨道 $\dots$ | 7 |
| 1.2 | 原子轨道,价层 $e^-$ ,杂化轨道     | 3 |     | 1.3.4 | 简单的轨道能量关系                     | 8 |

#### 1.1 确定一个物质的 Lewis 结构式

确定一个物质的 lewis 结构式 → 机理: 载体 自由基 (中性): 特殊自由基:[]:氯自由基

形成过程中发生了 e- 的转移/迁移

#### 1.1.1 简单分子

依据: 简单原子核外的电子排布 +Lewis电子配对 学说 氧  $\frac{+8}{\text{原子实}}$   $\frac{6}{\text{你层电子}}$  = 原子核 + 核外电子 八隅体规则: 尽量配出 8e- 稳定结构 (II 周期)

$$H$$
  $\stackrel{\mbox{"}}{\mapsto}$   $H$   $O$  原子独享  $\left\{ egin{array}{ll} \Re & \operatorname{A} \Re & \operatorname{A} \operatorname{H} \\ \operatorname{A} e^- & \operatorname{C} \operatorname{C} \operatorname{C} \operatorname{H} : \operatorname{M} \operatorname{C} \operatorname{H} \end{array} \right\}$ 

#### 1.1.2 简单自由基

#### 1.1.3 简单离子

离子形成一定有电子的转移 
$$\begin{cases} \text{中性物质得}e^- \to \text{阴离子}^{\ominus} \\ \downarrow \\ \text{自由基} \\ \uparrow \\ \text{中性物质失}e^- \to \text{阳离子}^{\ominus} \end{cases}$$
 
$$\cdot \text{CH}_3 \longrightarrow {}^{\oplus}\text{CH}_3 + e^-$$
 
$$e^- + \cdot \text{CH}_3 \longrightarrow {}^{\ominus}\text{CH}_3$$
 
$$异裂思想: A - B \xrightarrow{F_{QQ}} A^{\oplus} + B^{\ominus} \\ \text{相反电性} \\ H \quad H \quad H \quad H \\ H - C - C - H \longrightarrow {}^{\ominus}\text{C} - H + {}^{\oplus}\text{C} - H \\ \downarrow \quad H \quad H \quad H \\ \text{In Middle} \rightarrow 3 \text{ NJ成键电子} \\ 1 \text{ MM HP} \rightarrow \text{ FMM MP}$$

#### 1.1.4 标记形式电荷

$$-C_{\oplus}$$
  $-\dot{C}$   $-C_{\ominus}$   $-C_{\ominus}$ 

形式电荷 (与真实电荷有区别),某些情况真的只是"形式电荷"

公式: 形式电荷 = 主族序数-不包括单电子的未共享电子数

#### "复杂"分子的 Lewis 结构式 1.1.5

#### 1.1.6 总结

形式电荷 & 部分电荷中心

形式电荷 
$$\oplus$$
 /  $\ominus$   $\left\{ egin{array}{ll} 在 ext{ @ A constant of the points of the points$ 

#### 1.2 原子轨道, 价层 $e^-$ , 杂化轨道

原子轨道简述, 价层电子互斥理论, 杂化轨道理论

### 1.2.1 **什么是轨道** (orbital)

原子轨道理论 (AOT)

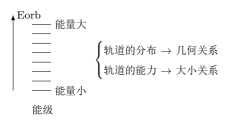
↑ 什么是 轨道 (orbital)

Bohr: 电子围绕原子核的稳定 轨道 上运动

现代意义 解 Schrödinger 方程 → 轨道 → 分布

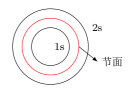
$$H = T + V \atop \exists \text{fift} + V \atop \forall \text{fift}$$
  $H | \Psi \rangle = E | \Psi \rangle$ 

Ψ:波函数 → 描述电子的"运动"



#### 1.2.1.1 轨道的分布





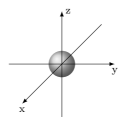
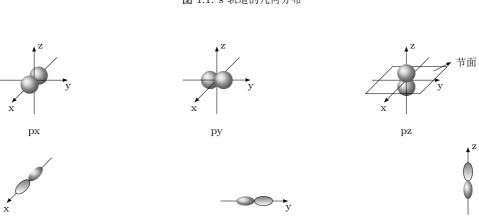


图 1.1: s 轨道的几何分布



#### 1.2.1.2 轨道的能量

单原子:  $E_{1s} < E_{2s} < E_{2p} < E_{3s} < E_{3d} \dots$ 

C: Eorb
$$\uparrow \uparrow 2p \qquad \uparrow px \qquad \uparrow py \qquad \neg pz \\
\uparrow \downarrow 2s \qquad \uparrow \downarrow 1s$$
Eorb

#### 1.2.2 价层电子互斥理论

#### 互斥: 用定性的手段去解释空间结构

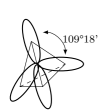
#### 斥: 远离配基 (基团)→ 满足斥力协调

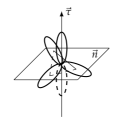
$$\left\{ egin{align*} & + \text{中心原子 (相对)} \\ & \text{F力因素:} F_{\text{M对-MM}} > F_{\text{M对-成键}} > F_{\text{成键-成键}} \\ & \text{(基团)} \\ & \text{(孤对电子)} \end{array} \right.$$

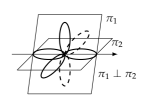
#### 1.2.3 定量地描绘空间结构

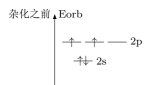
$$\frac{\pi-1}{\text{价层电子对数}} = \frac{1}{2}$$
 (中心原子主族序数 +配体数 + 阴正阳负)

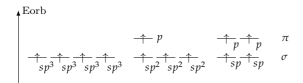
$$m \begin{cases} m = 4, sp^{3} \\ m = 3, sp^{2} \\ m = 2, sp \end{cases}$$
  $\stackrel{\oplus}{C}H_{3} = \frac{1}{2}(4+3-1) = 3 \Rightarrow sp^{2}$   $\stackrel{\ominus}{C}H_{3} = \frac{1}{2}(4+3+1) = 4 \Rightarrow sp^{3}$ 











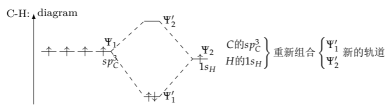
按实际成键方式填电子

#### 1.3 价键理论,分子轨道理论

杂化轨道理论只解决了中心原子的杂化问题,化学键的本质仍然没有说明 提论  $\begin{cases} VBT & \text{价键理论} \Rightarrow \text{"交换电子"} \rightleftarrows 共振 \to 共振论 \leftarrow \text{Lewis 结构式} \\ MOT & \text{分子轨道理论} \end{cases}$ 

在有机中,往往把 VBT 与 MOT 结合起来,并侧重于 MOT 的应用

原子之间通过共享电子成键 → 为什么倾向成键 <sup>本质</sup> 成键后能量降低



由于组合生成的轨道已经包含于分子中 : 叫"分子轨道"

$$E_{\Psi_2'} > E_{\Psi_1'} \begin{cases} e^- \text{在 } \Psi_1 \text{ 中,能量有降低倾向} \rightarrow \text{CH 拱享电子} \rightarrow \text{形成 C-H 键} \\ e^- \text{在 } \Psi_2 \text{ 中,能量有升高倾向} \rightarrow \overline{\text{LK C-H}} \text{ 键} \end{cases}$$

 $\Psi_1: \sigma_{C-H}(\text{C-H}$  成键 $\sigma$ 轨道)

 $\Psi_2: \sigma_{C-H}^*(C-H 反键\sigma轨道)$ 

如何重新组合 ⇒ 原波函数线性组合 (LCAO)

推论: 若  $e^-$ 填到了 $\sigma$  上,有形成化学键的倾向 (成键本质)

若  $e^-$ 填到了 $\sigma^*$  上,有瓦解化学键的倾向 (断键本质)

$$\begin{cases} \Psi_2 + \Psi_1 = \Psi_1' & \longrightarrow \sigma \\ \Psi_2 - \Psi_1 = \Psi_2' & \longrightarrow \sigma^* \end{cases}$$
 \$\text{\$\text{\$\text{\$\text{\$\text{\$\text{\$\genty}\$}}}\$} \text{\$\text{\$\text{\$\genty}\$}}\$}\$

关于分子轨道理论的几大概念

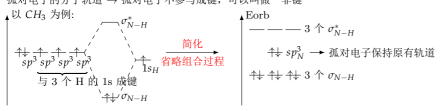
注: 一个分子有几条化学键 ⇒ 几组分子轨道 我们一般分析"某条化学键"的分子轨道

#### 1.3.1 充满轨道与空轨道

Eorb 
$$\Psi_4$$
  $\Psi_1\Psi_2$  为充满轨道  $\Psi_3\Psi_4$  为充满轨道  $\Psi_3\Psi_4$  为充满轨道  $\Psi_4\Psi_2$   $\Psi_1$   $\Psi_2$   $\Psi_3$   $\Psi_4$   $\Psi_5$   $\Psi_5$   $\Psi_6$   $\Psi_7$ 

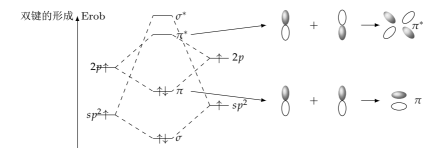
#### 1.3.2 孤对电子的分子轨道

孤对电子的分子轨道 → 孤对电子不参与成键,可以叫做"非键"



#### 1.3.3 $\sigma$ 轨道与 $\pi$ 轨道

$$\sigma 轨道与 \pi 轨道 \begin{cases} 成 \ \sigma \ \text{键} \begin{cases} \sigma_{A-B}^* & \text{#$rac{v}{\sigma}$} \\ \sigma_{A-B} & \text{$f$} \ \text{$f$} \end{cases} & \text{$f$} \ \text{$f$} \\ \kappa \ \pi \ \text{$f$} \ \text{$f$} \ \pi_{A-B} & \pi_{A-B} \end{cases}$$



#### 1.3.4 简单的轨道能量关系



该关系为之后介绍某些反应为什么能量能够发生提供理论基础

