Organická chemie

- věda, který se zabývá studiem struktury, vlasností, přípravou a použitím organických sloučenin
- je to chemie sloučenin uhlíku s biogenními prvky vodíkem, kyslíkem, dusíkem, sírou, fosforem, hoříček, vápníkem
- základní vlastnost uhíku v organických sloučeninách = čtyřvaznost, důvodem je hybridizace sjednocení energeticky různých orbitalů daného atomu, přičemž vznikají nové orbitaly, tzv. orbitaly hybrididní
- prvně středověk Paracelsus doktoři jsou na to, aby míchali léky iatrochemie (16. st.)
- pak novověk Berzelius živočišné a rostlinné sloučeniny vznikají jenom díky "životní síle" (vis vitalis)
 tzv. vitalistická teorie (18. st.), tato brzo vyvrácena r. 1828 F. Wöhlerem, který v laboratoři z anorg. látky vytvořil org. látku močovinu
- na konci 19. st. průkopník **F. A. Kekulé** definoval, že chemické vlasnosti organických sloučenin souvisí s jejich vnitřní stavbou, pak definoval několik základních postulátu, které platí dodnes
 - uhlík je vždy čtyřvazný z uhlíku vždycky vychází čtyři vazby
 - všechny čtyři vazby atomu uhlíku jsou rovnocenné důvodem je hybridizace viz dále AAAAA
 AAAA OBRÁZEK ZÁKLADNÍ STAV, EXCITOVANÝ STAV
 - uhlíkové atomy mají schopnost vytvářet řetězce otevřené i uzavřené (tedy i cyklické)
 - atomy jsou v nich vázány jednoduchými, dvojnými, nebo trojnými vazbami (vždy tedy tak, aby z jednoho uhlíku vycházely dohromady čtyři vazby)

• hybridizace

- proces sjednocení energeticky různých orbitalů daného atomu, přičemž vznikají nové orbitaly, tzv. hybridní orbitaly
- typy hybridizace:
 - * úplná sp3 čtyři stejné vazby, každá sigma do tetraedru
 - \ast částečná trigonaální sp
2 trojúhelníková 120 stupnů jedna dvojna (sigma, pi), dve jednoduche
 - * částečná lineární sp lineární 180 stupnu, jedna trojna (sigma, dve pi), jedna jednoducha

klasifikace uhlovodíků

- acyklické
 - * nasycené všechny vazby jednoduché
 - * nenasycené ne všechny vazby jednoduché
- cyklické nedavam AAAAAAAAAA DODĚLAT stereochemie zabývá se strukturou látek, nauka o prostorovém uspořádání atomů v molekule konstituce a konfigurace konstituce řazení atomů za sebou konfigurace umístění atomů v prostoru názvosloví NAPROSTO DEBILNÍ
- reakce organických látek
 - bývají pomalejší než anorganické, mají složitjší průběh
 - nevyrovnáváme, protože bysme se nedopočítali
 - základní typy
 - * podle způsobu štěpení vazby
 - homolýza rovnoměrné, symetrické štěpení, vnikají radikály částice s jedním volným nepárovným elektronem

- heterolýza nerovnoměrné, nesymetrické štěpení, vznik nových, el. nabitých částic jedna část si odtáhne elektrony, jedna ne
- * podle charakteru částic v reakci
 - · elektrofilní vzniklé částice vyhledávají záporný náboj (vyhledávají přebytek elektronů), tedy jsou kladně nabité, např ${\cal H}^+$
 - · nukleofilní částice vyhledávají kladný náboj (mají přebytek elektronů), tedy jsou záporně nabité, např. OH^-
 - · radikálové částice nesoucí nepárový elektron, velice reaktivní
- * podle celkové změny na substrátu na tom, co vchází do reakce
 - · substituce = nahrazování = zaměňování dochází k náhradě jednoho nebo více atomů (jedné nebo více atom. skupin) substrátu jiným atomem nebo skupinou atomů ite
 - 1. radikálová dochází k homolytickému štěpení pomocí radikálů, má tři fáze
 - (a) iniciace jde nám o vznik radikálů
 - (b) propagace jde nám o samotnou reakci
 - (c) terminace jde nám o zánik radikálů a o izolaci produktů
 - elektrofilní reakce s elektrofilním činidlem, které vzniká v průběhu reakce, např. nitrace benzenu
 - 3. nukleofilní nukleofilní činidlo reaguje s uhlíkovým atomem s částečně kladným nábojem
 - eliminace = odštěpení = odejmutí děj, při kterém se uvolňuje molekula jednoduché, většinou anorganiceké látky, kvůli čemuž vzniká v molekule substrátu násobná vazba, nebo se zvyšuje její násobnost
 - 1. dehydratace osštěpují se molekuly vody
 - 2. dehdrogenace odštěpují se atomy vodíku
 - 3. dehydrohalogenace odštěpují se molekuly halogenovodíků
 - · adice = připojení = opak eliminace vecpeme tam molekulu, snížíme násobnost vazby
 - 1. elektrofilní elektrofilní činidlo reaguje s pi-elektrony násobných vazeb uhlíku
 - 2. nukleofilní nukleofilní činidlo se aduje na uhlík ve vazbě nesoucí částečný kladný náboj, probíhají na dvoujnou vazbu C=O
 - molekulový přesmyk = isomerace, reakce v jejímž průběhu dochází k přesunu (přeskupení) určitých atomů z jednoho místa v molekule na místo jiné, aniž se měni chemické složení (souhrnný vzorec) v dané sloučenině
- v organice najdeme i běžné redoxní a acidobazické reakce

• zápis reakce

- reakční schéma zjednodušený zápis reakce: suroviny \rightarrow produkty OBRAZEKOBRAZEK
- reakční mechanismus podrobný popis přeměny výchozích látek na produkty včetně popisu všech meziproduktů OBRAZEKOBRAZEK
- pravidla pojmenovávání org. sloučenin
 - viz obrázek OBRAZEKOBRAZEK na discordu
 - začínáme nasycenými uhlovodíky alkany
 - * musíme najít tzv. základní hybrid nejdelší řetězec, nejvíce násobných vazeb a nejvíce vedlejších řetězců substituentů a pojmenuju ho podle počtu uhlíků (níže) s příponou -an
 - * tento pak očísluju ze směru, kde mám dříve substituent (když jsou substituenty stejně, tak porovnávám druhé substituenty, třetí substituenty, ...) a substituenty taky pojmenuju podle počtu uhlíků, ale přípona je -yl, před ně ještě přidám číslovku uhlíku základního hydridu lokantu, na který je připojený, když je jich více stejných tak čísla dávám za sebe, odděluju čárkou a píšu di-,tri-,...

- * pak to spojuju pomlčkama, substituenty seřazuju podle abecedy (příčemž ignoruju předpony di-, tri-, ..., cyklo-, takže např. 1-ethyl-1,2-dimethyl), mezi posledním substituentem a názvem základního hydridu pomlčka není, takže např. 4-ethyl-3-methylhexan
- * když mám někde cyklickou část, tak to porovnám s normálním základním hydridem, a hlavní bude ten, který je delší, před název cyklické části dám cyklo- a číslování bude zase takové, aby součet čísel lokantů se substituenty byl co nejmenší (ekvivalentní s pravidlem pro necyklické uhlovodíky), takže např. 4-ethyl-1,1,2-trimethylcyklohexan, když je to jako substituent tak zase cyklo-[]-yl
- * můžeme mít uhlovodík s nějakou volnou vazbou, že se od něj něco odtrhlo (on se od něčeho odtrhl), pak názvosloví funguje pořád stejně, ale představím si tu volnou vazbu jako substituent beze jména, tedy jen číslo lokantu a -yl a toto napíšu až nakonec, za jméno hlavního řetězce, takže např. propan-2-yl; popř. si můžu vybrat základní řetězec tak, aby na té volné vazbě začínal, pak i hlavní řetězec nazvu jako -yl (ne jako -an) a číslo vynechám (protože tedy vždy 1), takže např. 1-methylethyl, btw vždycky dávám v číslování přednost volné vazbě před ostatníma srandárnama
- * když to všecho poskládám když mám větvený substituent tak tu vazbu, kterou se připojuje na hlavní hydrid beru jako volnou, podle toho taky pojmenovávám, pak to poskládám dohromady, názvy substituentů ve větveném substituentu se řadí absolutně podle abecedy (včetně di-, tri-, ..., cyklo-), toto všechno dám do závorky a už se k tomu chovám jako k normálnímu názvu (před to číslo lokantu hl. hydridu, pomlčku, po něm pomlčku, popř. jestli je to jako poslední substituent tak po něm nenapíšu pomlčku)
- * názvy podle počtu uhlíků
 - · meth -
 - · eth -
 - · prop -
 - · but -
 - · pent -
 - \cdot hex
 - · hept
 - \cdot okt
 - \cdot non
 - \cdot dek
 - \cdot undek
 - \cdot dodek ...
 - · ikos ...
 - · triakont

AAAAAA 22.3.2023 HOMOLOGICKÁ ŘADA, ALKANY, ALKENY

• uhlovodíkový zbytek, který má dvě volné vazby má koncovku -ylen 6-methyl-3-cyklopropyldekan 1-ethyl-2-methyl-1,3-dipropylcyklopentan 1-cyklobutyl-4-(propan-2-yl)cyklohexan

výskyt alkanů

- v atmosféře nepatrné množství methanu vzniká činností methanogenních bakterií (nejen) v travicích soustavách
- nejpodstatnější složka zemního plynu
- nižší kapalné alkany v silicích vyšších rostlin

• vyší pevné alkany - živočichové

vlastnosti

- s vyšším počtem uhlíků rostě skupenství (plyn kap pev) a teplota tání a varu
- jsou málo reaktivní nascené, slouhé sigma vazby
- reakce alkanů
 - radikálová substituce musíme vyrobit radikály, ty pak reagují (např. s chlorem chlorace)
 - * iniciace vznik radikálů
 - * propagace vlastní průběh reakce, radikál odtrhne jeden vodík (wow), vzniká methylový radikál, tento reaguje s dalším neradikálem ze kterého vzniknce další radikál, toto dokola
 - * terminace zánik radikálu, většinou tak, že se všechny spotřebují a zreagují s něčím, vzniká směs různých produktů (např. u chlorace vznikají v poměru chlormethan CH_3Cl , methylchlorid CH_2Cl_2 , trichloromethan (chloroform) $CHCl_3$, tetrachlormethan CCl_4)

nevim vole příklady 2,3,3,4-tetramethylheptan 4-ethyl-2-methylhexan 3-ethyl-3-methylpentan 4,4-diethyl-5-methyloktan

- idk co za nadpis Nenasycené uhlovodíky
- tedy ne všechny vazby jsou jednoduché, mám dvojné, trojné vazby
- dvojná vazba koncovka -en (-dien, -trien, ...) alkeny (alkadieny, alkatrieny, ...)
- trojná vazba koncovka -yn alkyny
- taky mohou být cyklycké řetězce předpona cyklo-
- potom tedy základ názvu (meth, eth, prop, ...), pomlčka, číslo lokantu, ze kterého vychází dvojná vazba, pomlčka a koncovka, tedy např. but-2-en, čísluju tak, aby dvojná vazba měla co nejnižší číslo lokantu
- např. 2-methyl-buta-1,3-dien (a protože čeština údajně)
- když máme vazbu dojnou i trojnou, tak u číslování upřednostňujeme dvojnou vazbu, píšeme ale prvně dvojné vazby, pak trojné, tedy např. but-1-en-3-yn, okta-1,4-dien-7-yn, 5-butyl-hepta-1,3,6-trien
- když máme volnou vazbu, má přednost před dvojnou vazbou a pak to napíšeme na konci, tedy např. but-3-en-1-yl
- můžeme mít dvojnou vazbu v cyklu, tedy např. 3-ethylcyklohex-1-en, 3-ethyl-4-methylcyklopent-1-en, 5-propylcyklohexa-1,3-dien
- tedy např. 8-methylcyklookta-1,3,6-trien, buta-1,2-dien, 2-methylbuta-1,3-dien

0.1 Reakce alkenů

• MOC TOHO CHYBÍ AAAAAAAAA – adice (kys. a vody, halegonů, oxidace, hydrogenace)

0.1.1 Polymerace

- mer = jednotka, polymer = více jednotek
- \bullet např. ethen se teplem polymeruje dvojná vazba se zjednotí, druhou se chytne dalšího ethenu \to polymer OBRAZEKOBRAZEK

jsou tři typy alkadienů podle postavení dojné vazby – kumulované (obě vazby z jednoho uhlíku, dost nestabilní, dv. vazb. se hodně ovlivňují), konjugované (mezi dv. vazb. je jedna jednoduchá vazba, stabilnější, dv. vazb. se ovlivňují míň) a isolované (dv. vazb. dál od sebe, už se neovlivňují, nejstabilnější)

0.2 Zástpuci alkenů

- ethylen
- \bullet popylen \rightarrow polymerace
- buta-1,3-dien výroba syntetického kaučuku

1 Alkyny

- trojná vazba
- jedna sigma, dvě pí vazby
- jsou mírně kyselé, protože dokážou disociaovat (?) H+
- reakce obdobně jako u alkenů
 - -adice halogenů OBRAZEKOBRAZEK, HO2CC- - CCO2h + Br2 -; reaguje
 - adice nukleofilní kučerovova reakce
 - oxidace sloučeniny s dvojnou a trojnou vazbou oxidují snadno
- zástupci
 - acetylen bezbarvý plyn, se vzduchem tvoří výbušnou směs, výroba: CaC2 + 3H20 -¿ C2H2 + Ca(OH)2, využíán k autogennímu svařování tvoří plamen o teplotě až 3000 stupňů C; OBRAZEKOBRAZEK

2 Aromatické sloučeniny

- areny, mají vůni aroma
- základem je benzen C_6H_6 OBRAZEKOBRAZEK, ten má atypický řád vazby 1,5 (ani jednoduchá ani dvojná), má el. hustotu nad a pod základním skeletem el. jsou tzv. delokalizované OBRAZEKOBRAZEK
- jsou areny monocyklické i polycyklické (více spojených benzenů), v polycyklických arenech jádra isolovaná (oddělená alespoň jednou vazbou, např. bifenyl, pozor na číslování (viz obrázek) OBRAZE-KOBRAZEK I S CISLOVANIM) nebo kondensovaná (jádra napojena přímo na sebe, např. naftalen, anthracen, pozor na číslování (viz obrázek) OBRAZEKOBRAZEK I S CISLOVANIM)
- názvosloví (pomoc)

- vychází z triviálních názvů základních aromátů a přidávají se předpony, tedy např. methylbenzen (trivialně toluen), 1,2-dimethylbenzen (pozor, protože cyklické tak nemá smysl číslovat benzen, tj. číslujeme substituenty dle pozice mezi sebou 1,2 bude ortho, zkratka o-; trivialně o-xylen), 1,3-dimethylbenzen (1,3 meta, m-; trivialně m-xylen), 1,4-dimethylbenzen (1,4 para, p-; trivialně p-xylen)
- benzen s jednou volnou vazbou se trivialně nazývá fenyl, s jedním uhíkem navíc a volnou jednoduchou vazbou benzyl, s jedním uhlíkem navíc a volnou dvojnou vazbou benzyliden, s jedním uhlíkem navíc a volnou trojnou vazbou benzylidyl
- monocyklické areny můžu většinou pojmenovat asi na čtyřikrát, podle toho kterou část vezmu jako základní, tedy např. 2-methylbenzen-1-yl, 2-methylfenyl, 2-tolyl, o-tolyl

typy

- monocyklické jeden cyklus, nepolární, kapalné a tuhé, body varu rostou se zvyšujícím se počtem uhlíků
- vícejaderné více uhlíků, tuhé, některé karcinogenní

reakce

- nejčastěji elektrofilní substituce na každém z uhlíků benzenu je navázaný vodík, což je elektrofil, takže positivní substituenty se dají zaměnit za vodík
- typy elektrof. subs.
 - * halogenace elektrof. činidlem halogen, potřebujeme katalyzátor ve formě Lewisovské kyseliny, výsledkem chlorbenzen, brombenzen
 - * nitrace elektrof. částicí nitroniový kation NO_2^+ , který je tvořen v reakční směsi z kys. dusičné působením kyseliny sírové (sírovka oddělí svůj H^+ protože je silnější, ten oddtrhne OH^- od dusičné a zbytek je NO_2^+ , tzv. nitrační směs), výsledkem nitrobenzen
 - * sulfonace proces, kdy vystavíme aromatickou sloučeninu koncentrované sírovce nebo oxidu sírovém, který se v ní rozpustí vzniká tzv. oleum to znamená, že sírovka je ještě kyselejší a analogicky k nitraci (z jedné se odpojí vodík, ten z druhé odpojí OH^-) vznikají HSO_3^+ kationty, které reagují s arenem
 - * alkylace pomocí Lewisovské kyseliny oddrhne od alkanu substituent, zbývá nám tedy kladný alkyl, který napadá benzenové jádro OBRAZEKOBRAZEK (protoze plusko je na kraji nebo uprostred, pak vznika propyl-nebo isopropyl-)
 - * acylace když od karboxylové skupiny (COOH) utrhnu OH (udělám vodu) vzniká mi acyl (?), který může mít kladný náboj, který napadá benzenové jádro OBRAZEKOBRAZEK
 - * OBRAZEKOBRAZEK kde jsou všechny tyhle typy nakreslený

- typy adice

- * hydrogenace za pomocí katalyzátoru připojujeme na uhlíky další vodíky, odstraňujeme "dvojné vazby" benzenu
- * chlorace, bromace homolyticky rozštěpíme chlory, bromy na radikály a ty se napojí, odstraňujeme "dvojné vazby", např. bromace toluenu OBRAZEKOBRAZEK
- také oxidace probíhají buď na jádře nebo na bočním řetězci, řetězec se ale oxiduje první vznikají karboxylové kyseliny, pokud oxiduje jádro vzniká nestabilní produkt, který se rozpadá na karboxylové kyseliny
- typy substituentů, když už na benzenu máme substituent a vážeme další, kvůli tzv. mezomernímu efektu OBRAZEKOBRAZEK
 - první typ míří převážně do poloh ortho-, para-; elektofily

- druhý typ převážně do polohy meta-; nukleofily
- zdroje aromátů ropa, černouhelný dehet, zpracovávání frakční destilací čím méně uhlíků, tím menší bod varu
- laboratorně lze benzen vyrobit dehydrogenací cyklohexenu (popř. cyklohexan, ale méně) nebo dekarboxylací příslušných kyselin
- biologické účinky aromatických uhlovodíků pro živé organismy většinou velmi nebezpečné
 - benzen napadá organické sloučeniny v lidském těle, karcinogen, působí negativně na vývoj kostní dřeně (menší produkce červených krvinek), poškozuje jaterní buňky, narušuje srdeční rytmus a způsobuje dýchací problémy
 - lze nahradit toluenem, jehož dlouhodobé vdechování má ale za následek narkotické působení, halucinace, v krajním případě i porušení srdeční činnosti
 - nebezpečné jsou i kondenzované aromáty (několik kondenzovaných jader) při trávení se rozpadají na menší, vysoce reaktivní
- další zástupci
 - toluen rozpouštědlo, používá se k výrobě TNT, sacharin
 - styren bezbarvá, příjemně vonící kapalina, při jeho polymeraci vzniká polystyren
 - naftalen tihá, charakteristicky páchnoucí sublimující látka, výroba z černouhelného dehtu, použivá se k výrobě ftalanhyridu, k syntéze barviv
- dříve aromatické sloučeniny, dnes areny molekuly s alespoň jedním benzenem, které mají zápach, dnes se jako aromatické sloučeniny považují ty, které splňují tzc. Hückelovo pravidlo 4n+2=p, kde p je počet π elektronů, n potom musí vyjít jako kladné celé číslo, zároveň musí být její jádra konjugované (vazba 1,5) a sloučenina musí být planární

3 Deriváty uhlovodíků

- halogenderiváty nějakou část nahradí halogen (Cl, Br, I, popř. F), mechanismem substituce radikálová (viz alkany), např. CH₄+Cl₂ → CH₃Cl(chlormethan), CH₂Cl(dichlormethan), CHCl₃(trichlormethan), CCl₄ nebo mechanismem elektrofilní substituce, např. halogenace benzenu, toluenu (heterolýza halogen molekuly, viz areny), nebo mechanismem nukleofilní substituce, např. reakce alkoholu s halogenvodíkem (odštěpí se OH z alk., H z halogenv.), nebo iontová adice; mechanismem adice, např. radikálová adice (viz něco předem), halogenace alkenů, alkynů (snižujeme řád vazby, Markovnikovo pravidlo); s vyšším počtem halogenů roste hustota, bod varu, schopnost org. kys. disoc. kys. vodík; málo rozpustné ve vodě, samy o sobě dobrá rozpouštědla, silné karcinogeny (rad. halog.), např. chloroform, DDT, freony, teflon
- nitroderiváty nějakou část nahradí skupina NO₂ (NO₂ skupina má mezi N a O řád vazby 1,5 (jako benzen)(úplně jsem nepochopil proč)), názvosloví logické, obdobné jak ostatní, jen nitro- bývá až poslední před jménem hlavního řetězce (takže např. trichlornitromethan), příprava nitrací uhlovodíku potřebjeme vytvořit nitroniový kation, ten snadno vytvoříme rozbitím dusičné kyseliny za pomocí silnější kyseliny, nitrosloučeniny snadno redukovatelné, výsledek je závislý na prostředí, v kyselém prostředí a za působení zinku (Fe, Sn) z nitrobenzenu uděláme anilin; v zásaditém prostředí a za působení zinku z nitrobenzenu uděláme azobenzen OBRAZEKOBRAZEK použití jako barevný indikátor, zástupci nitrobenzen, kyselina pikrová (2,4,6-trinitrofenol) hořká, žlutá kapalina, trhavina, trinitrotoluen klasika; většina sloučenin více či méně toxická

• aminy – deriváty amoniaku, tedy mají NH_x , primární mají dva vodíky, sekundární jeden, terciární žádný (dusík jedna dvojná a jedna jednoduchá vazba), připravují se reakcí uhlovodíku s amoniakem za vzniku vedlejšího produktu - sloučeniny s amonným kationtem, mechanismem nukleofilní substituce , takhle můžeme jít několikrát za sebou až do soli (obdobně jak u halogenů) a takto nám postupně vznikají primární, sekundární, terciární aminy; aromatické aminy vznikají redukcí příslušných nitroderivátů, látky toxické, popř. karcinogenní; jsou to látky basické – ve vodném roztoku tvoří OH^-

4 Hydroxyderiváty

- OH⁻ hydroxylová skupina, odvozená od vody, org. hydroxysloučeniny amfoterní v prostředí kyseliny zásada, v prostředí silné zásady jako kyselina
- alkoholy skupina navázána na uhlíkový atom alifatického řetězce
- fenoly skupina navázána na uhlík aromatického cyklu
- primární, sekundární, terciární dle toho na kolik dalších uhlíků je napojeno na uhlík, na který je napojená hydrox. skupina
- jednosytné, vícesytné (dvoj-, troj-) podle toho kolik mají sloučeniny hydrox. skupin
- názsvosloví alkoholů buď spojením názvu základního uhlovodíku a přípony -ol (např. methanol, butan1-ol), nebo z názvu uhlovodíkového zbytku s příponou -alkohol (methylalkohol, propylalkohol), hydroxylová skupina má přednost před dvojnou vazou i uhlíkovými zbytky
- u fenolů pouze prvním způsobem, hlavním řetězcem samozřejmě arom. cyklus, vyskytuje se zde ale hodně triviálních názvů (viz foto, idk)
- alkoholy vznikají reakcemi adice vody na dvojnou vazbu v kyselém prostředí, mechanismem elektrofilní adice; nebo oxidací (ethandiol)
- fenoly jsem nepochytil, idk
- vlastnosti
 - oproti uhlovodíkům, ze kterých se odvozují, mají vyšší body varu, způsobeno vodíkovými můstky
 - nižší alkoholy neomezeně mísitelné s vodou, vyšší omezeně
 - fenoly se chovají jako kyseliny i zásady
 - deriváty fenolu fenoláty
 - oxidací (odděláme H od OH) primárních alkoholů vznikají aldehydy (H-C=O), sekundárních ketony (C=O), terciárních uhlovodíky s nás. vazbou (C=)
 - oxidací fenolů vznikají chinony (C=O, tedy už ne benz. jádro)
 - eseterifikace reakce alkoholů s organickými kyselinami, produktem ester a voda, jakýsi analog neutralisace v org. chem. (ester – C-O-C)

využití

- methanol velmi toxická sloučenina (10 ml slepota, 100 ml smrt), rozpouštědlo, základní surovina v chemickém průmyslu
- ethanol toxický, především při dlouhodobém používání, nejvýznamnější alkohol, výroba kvašením cukerných složek, jako rozpouštědlo se používá při výrobě léčiv, v kosmetice, denaturace pro technické účely se ethanol míchá s některými jedovatými (a nechutnými) látkami (nejčastěji benzín), aby se zamezovalo jeho požívání (nekrať daně :emoji co vyplazuje jazyk a ma dolary misto oci:)

- ethylenglykol (ethan-1,2-diol) fridex, nemrznoucí směs, surovina pro výrobu polyuretanů a polyesterů
- glycerol (glycerin, propan-1,2,3-triol) součást přírodních tuků a olejů, zaákladní složka kosmetických přípravku

5 Ethery

- kslíkaté deriváty uhlovodíků, odvozené od vody nahrazením vodíku alkyly nebo aryly
- v názvosloví máme dvě možnosti buď pojmenuju dva alkyly, dám jejich jména za sebe (seřadím podle abecedy) a ke konci přidám -ether (např. ethylmethylether), nebo vezmu delší (hlavnější) řetězec a před něj dám jméno vedlejšího řetězec s příponou -oxy (např. methoxyethan)
- vlastnosti
 - často disponují charakteristickou vůni
 - čím nižší počet uhlíků, tím "nižší" skupenství
 - aromatické ethery karcinogenní
 - ethery nemohou tvořit vodíkové můstky, jsou to silná rozpouštědla
- využití
 - diethylether droogyy
 - ethylenoxid (oxiran) využití v průmyslových syntézách, karcinogen, ve vodném prostředí tvoří ethan-1,2-diol (fridex)

6 Aldehydy, ketony

aldolová kondenzace – na acetaldehydu na uhlík, který není souč. aldeh. skup. parc. záp. náboj – tzv. karbanion,

7 Karboxylové kyseliny

- skupina COOH, jedno O tahá elektrony, čili lehce kladný uhlík, čili lehce záporný druhý kyslík, čili vodík se může lépe odštěpovat disociovat (proto kyselina), jako kyseliny jsou velmi slabé oporoti např. anorganickým kyselinám
- můžeme zvýšit kyselost navázáním elektronegativní skupiny ob jeden uhlík sloučeniny, pak se tam čachrují elektrony, O je ještě zápornější, H je ještě odštěpitelnější
- např. kys. mravenčí HCOOH, kys. šťavelová HOOCCOOH, kys. octová CH_3COOH (zápis HAc (triviální chemici moment))
- názvosloví systematické: vezmu počet uhlíků (včetně uhlíku COOH) a přidám -ová, tedy např. kys. methanová (mravenčí), kys. ethanová (octová), popř. -diová např. ethandiová (štavělová), propandiová (malonová)
- když je COOH mimo hlavní řetězec, tak do něj nepočítáme ty uhlík COOH a přidáváme příponu -karboxylová, takže např. heptan-1,2,5,7-tetrakarboxylová kyselina
- karboxylové kyseliny se získávají: izolací z přírodních zdrojů z ropy oxidací n-parafinů vzd. kyslíkem

- obecně z primarního alkoholu vzniká oxidací aldehyd, který při další oxidaci přechází na karbox. kys.
- oxidační činidlo manganistan draselný (pořád si to nepamatuju)
- lab. příprava katalytickou oxidací aromatických uhlovodíků (kat. V₂O₅)- benzenové jádro nám přechází na anhydrid (v cyklu místo dvou uhlíků jeden kyslík, vznikají tedy dva), což je velmi nestabilní a rozpadne se vždy na dikarbox. kys. (k O přidám vodu, cyklus se rozbije); benzen ⇒ maleinanhydrid ⇒ kyselina maleinová, naftalen ⇒ ftalanhydrid ⇒ kyselina ftalová OBRAZEKOBRAZEK
- většinou pevné, krystalické látky
- rozpustnost nestihl
- obecně slabé kyseliny, jejich síla může být ovlivněna jinými subst. (viz výše)
- neutralizací vznikají klasicky soli
- důležitá esterifikace alkoholů potkají se mi dva správné alkoholy, z jedné OH se odpojí H, napadne druhé OH, odštěpí se voda a uhlov. se mi spojí do esterů, technicky vlastně sůl (ester – COOH, ale COOR)
- kyselina mravenčí kys. methanová, v tělech mravenců, vos, v listech kopřiv; leptavé účinky, silně čpí, ve vodě rozpustná bez omezení; použití v konzervárenství, při barvení látek, zpracování kůží
- kyselina octová kys. ethanová, čirá kapalina, štiplavý zápach; ocet 5-8% roztok

8 Deriváty karboxylových kyselin

- jsou substituční a funkční
- substituční stále obsahují zcela neporušenou skupinu COOH jako funkční skupinu, k modifikaci dochází na zbytku řetězce (subs. vodíku jinou skupinou), tyto substituenty např. halogeny, to jsou potom halogenkyseliny, nebo -OH hydroxykyseliny, nebo - NH_2 aminokyseliny, nebo =NH iminokyseliny, =O oxokyseliny
 - halogenkyseliny vznikají nahrazením jednoho vodíku mimo COOH skupinu nějakým halogenem, záleží na tom kde halogen je, když je blíž COOH skupině tak to tuto kyselinu zesiluje
 - hydroxykyseliny OH skupina, viz hydroxyderiváty, látky, které se vyskytují hojně v přírodě (ovocné kysleiny), výborně se rozpouští ve vodě a rády poskytují laktony = vnitřní estery, v této podobě se účastní důležitých metabolických reakcí, např. kys. mléčná, kys. vinná obsahují totiž chirální uhlíkové atomy uhlíkové atomy, které mají na každé ze svých čtyř vazeb jinou skupinu, toto podmiňuje optickou otáčivost molekuly (schopnost otočit roinu polarizovaného světla doprava i doleva) mám subs. v jiném pořadí, toto mění vlasnosti sloučeniny
 - aminokyseliny biologicky velmi důležité látky, obsahují skupinu $-NH_2$, alpha-aminokyseliny aminoskupina je navázána na alpha-uhlíku ten uhlík hned vedle COOH, mají klíčový význam pro tvorbu bílkovin, beta-aminokyseliny na beta-uhlíku (o jeden dál od COOH), jsou jak nasycené tak nenasycené, aminokyseliny díky svým dvěma skupinám: v kyselém prostředí se z NH_2 stane NH_3 (kation), v zásaditém prostředí se z COOH stane COO, existuje přesně správné pH kdy je i NH_3 i COO, to je tzv. izoelektrický bod aminokyseliny
 - ketokyseliny ketonová skupina navázaná na karbox. skupinu
- funkční zasahují do COOH, první zasáh ke kterému může dojít je nahrazení kyselého vodíku, druhý je nahrazení celé OH skupiny, řadíme sem soli karboxylových kyselin ($COO^- R^+$), nebo estery karbox. kys. ($COO^- R$), nebo halogenidy karbox. kys. (tady halogen nahradí celou OH skupinu, takže X-C=O),

nebo amidy karbox. kys. (taky celou OH: $NH_2-C=O$), nebo anhydridy (vznikají dehydratační reakcí dvou karbox. kys., takže každý anhydrid obsahuje funkční skupinu O=C-O-C=O, velmi nejstabilní), nebo nitrily (obsahují skupinu C=-N (trojná))

- soli karboxylových kyselin vznikají náhradou kyselého vodíku atomem kovu (nejč. alkalický kov, kov alk. zemin (prostě klasická sůl)), připravují se neutralizací, popř. reakcí kys. s neušlechtilým kovem, významnou reakcí je dekarboxylace reakce, při které dochází k vyjmutí COOH skupiny, když sůl dám do vody všechny soli karbox. kyselin mají zásaditou reakci, využití má benzoan sodný jako konzervant
- halogenidy karboxylových kyselin též acylhalogenidy (R-C=O je acyl), odvozeny náhradou OH skupiny halogen, kapaliny i pevné látky, mají charakteristický zápach, s vodou reagují kysele, s alkoholem reagují za vzniku esterů kyseliny
- anhydridy vznikají přiblížením dvou karbox. kys. a odštěpením vody, nestabilní, velice reaktivní s vodou
- estery vznikají esterifikací, tedy reakcí alkoholu a karbox. kys., kdy se alkohol chová jako kyselina a karbox. kys. jako zásada, odštěpí se OH z karbox. kys. a H t alkoholu jako voda, zbude ester RCOOR, estery v přítomnosti kyselin a hydroxidů podléhají hydrolýze, kyselá hydrolýza v kyselém prostředí je jen zpětná esterifikace, při alkalické hydrolýze vzniká alkohol a sůl karbox. kyseliny, tato hydrolýza se využívá v procesu výroby sodných a draselných solí kyseliny palmitové mýdlo, re-esterifikace při reakci z alkoholem může v esteru převázat jiný zbytek z toho alkoholu, estery jsou látky nerozpustné ve vodě, mají příjemnou vůni, většinou kapalné

Část I

Heterocyklické sloučeniny

• doprdele já ten zápis celej ztratl

Část II

Syntetické polymery

- makromolkulární nitrosloučeniny, pravidelně se opakují
- odolné (až moc), snadno tvarvotelné
- syntetické polymery se upravují pomocí příměsí plasty
- základní typy polymerů
 - termoplasty teplem měknou, ochlazením získavají původní vlastnosti, jejich molekuly tvoří řetězce navzájem nepropojené, řetězce navzájem nepropojené, např. plasty denního použití – PET, PVC, plexisklo
 - reaktoplasty zahříváním neměknou, ale rozkládají se, tento rozklad není vratný, řetězce se propojují, tvoří jeden dlouhý řetězec, např. bakelit
- reakce s polymery polyreakce (adice, polymerace, idk nestih jsem)
- významní zástupci
 - polyethylen sáčky

- polypropylen vlákna
- polystyren isolace
- polyvinylchlorid (PVC)
 - * neměkčený PVC (Novodur) trubky
 - * měkčený PVC (Novoplast) folie, filmy, podlahy
- polymethylmethakrylát (PMMA) plexisklo
- polytetrafluroeethyl (teflon) teflon
- polyurethan polyurethanová pěna
- buta-1-3-dien butadien-styrenový kaučuk podrážky, pneumatiky
- ostatní syntetické kaučuky výroba latexů a lepidel, tuží se zahříváním se sírou zesíťování makromolekul kaučuku sirnými můstky pryže

Část III

Saponáty

• syntetické detergenty – tenzidy – molekuly s hydrofilní hlavičkou a hydrofobním ocáskem (prostě mýdlo)

Část IV

Léčiva

- analgetika a anestetika nejpoužívanější acylpyrin (aspirin), paracetamol a ibuprofen
- sedativa, hypnotika deriváty kyseliny barbiturové (např. Laminal) léky na spánek, lehce na nich vzniká závislost
- psychofarmaka ovlivňují psychické funkce pacienta, tlumí deprese, ovládají emoce např. Diazepam
- chemoterapeutika toxické vůči nádoru, infekci, aniž by v těle vyvolávaly větší vedlejší účinky, sem patří i antibiotika
- antibiotika Fleming, jsou to přírodní sloučeniny získávané z mikroorganismů, v průběhu času bakterie začínají být resistentní

Část V

Základní suroviny organické chemie

- fosilní (krátkodobě neobnovitelné) ropa, zemní plyn, uhlí
- recentní (krátkodobě obnovitelné) dřevo, rostliny, živočišné tkáně

Část VI

Biochemie

• věda o chemismu živé přírody, soustřeďuje se na molekulovou úroveň živých organismů

- 4 základní okruhy
 - statická biochemie mno, statické
 - dynamická biochemie dynamická, popisuje nějaké cykly
 - funkční biochemie vysvětluje principy fungování lidských systému biochemicky
 - biochemie organizační jak je to organizovaný prostě do struktur

9 Látkové složení živé hmoty

- v organismech vázáno 27 prvků
- především uhlík, vodík, kyslík, dusík, fosfor, vápník
- \bullet podle procentuálního zastoupení dělíme na makrobiogenní (nad procento), oligobiogenní (0,05 % až procento) a stopové (méně)
- tangent o adamově kreatinu, anabolických steroidech a Vémolovi
- i když jsou některé prvky zastoupeny ve velmi malém množství, mají důležité funkce
- převažující složkou života je voda prostředí pro reakce, dobré rozpouštědlo

10 Biomolekuly

- látky, že kterých je složen organismus
- malé, velké, obrovské

11 Biochemické procesy

- anabolismus tvoření větších molekul
- katabolismus rozkládání na menší molekuly

12 Proteiny

- bílkoviny
- nejsložitější struktury s nejširšími funkcemi
- základním stavebním kamenem jsou aminokyseliny (AMK) karbox. skupina, aminoskupina a nějaký zbytek, většina proteinů složena z 20 kódovaných (esenciálních) aminokyselin
- alpha uhlík, ten má chiralitu do kterého směru otáčí polarizované světlo, většina aminokyseliny L-, kromě glycyinu (Gly) a prolin
- esenciální amk se dělí
 - neutrální glycin, alanin, valin, isoleucin, leucin
 - hydroxykyseliny (majjí hydroxyskupinu) serin, threonin
 - sirné (mají síru díky sirným můstkum se podílejí na tvorbě sekundárních struktur) cystein, methionin

- iminokyseliny prolin, 3-hydroxyprolin, 4-hydroxyprolin (tyto dvě zároveň hydroxykyseliny)w
- kvůli zásadité nh skupině a kyselé cooh skupině mají zvláštní protolytické chování jsou amfolyty v
 kyselém prostředí jsou to zásady, v zásaditém kyseliny
- isoelektrický bod pI bod na stupnici pH ve kterém se aminokyselina chová jako elektroneutrální molekula – nachází se ve stavu tzv. vnitřní soli – ve stavu NH3+ COO-
- toto chování lze použít při kvalitativní analýze vzorku které aminokyseliny ve vzorku mám podle el. náboje isotachoforéza/elektroforéza
- stereochemie AMK AMK jsou chirální, mají chirální uhlík, palec si dám na vodík, a prsty jsou na COOH, (zbytek naproti vodíku, NH2 dole), podle toho která ruka sedí, tak je D (dexter pravá) nebo L (laevo levá), AMK převážně L, sacharidy převážně D
- mimo esenciálních AMK které tvoří proteiny jsou i v těle jiné AMK, např. histamin prostředník alergických reakcí, dopamin nerový mediátor, ornithin meziprodukt metabolických procesů
- peptidová vazba CONH, dvě AMK se k sobě natočí COOH a NH2, odštěpí se voda, a dvě AMK se spojí, CONH je v jedné rovině, skupiny co se na toto navazují můžou být nějak rotované
- funkce proteinů enzymy katalyzující reakce, hormony a receptory regulující děje, účastní se transportu látek v organismu, základní stavební kámen svalů, proteiny imunitního systému, opěrná soustava jako kolagen
- struktura proteinů z AMK se staví peptidy, z peptidů se staví proteiny
- struktura primární skládám AMK za sebe peptidovými vazbami, dána pořadím AMK v proteinu
- struktura sekundární řetězec se může ohnout v nějakém místě, je přitáhnut a držen pomocí vodíkových můstků, např. aplha-helix (alpha-šroubovice), beta-skládaný list tyto dvě repetetivní, nebo nerepetetivní např. klubko (smyčka), vlákno (keratin, fibroin, kolagen, elastin)
- struktura terciární vzniká na základě svinutí sekundárních struktur do větších útvarů, kvůli elektrickým silám mezi ionty a dipoly z R zbytk. skup. vodíkové, disulfidové můstky, interakce polárních skupin s vodou, interakce hydrofobních skupin
- protein v původní struktuře organismu = nativní protein nestabilní
- nevratné změny ve struktuře proteinu = denaturace změna pH, vysoká teplota, působení detergentu, soli, močoviny
- kvartérní struktura proteinu nativní protein transportuju tam, kde ho potřebuju a nějak ho zaktivuju, kvartérní struktura se týká schopnosti proteinu změnit svoji strukturu a tím splnit svoji funkci, třeba něco navázat a transportovat, terciární struktury k sobě poskládám nějak, aby plnily svoji funkci