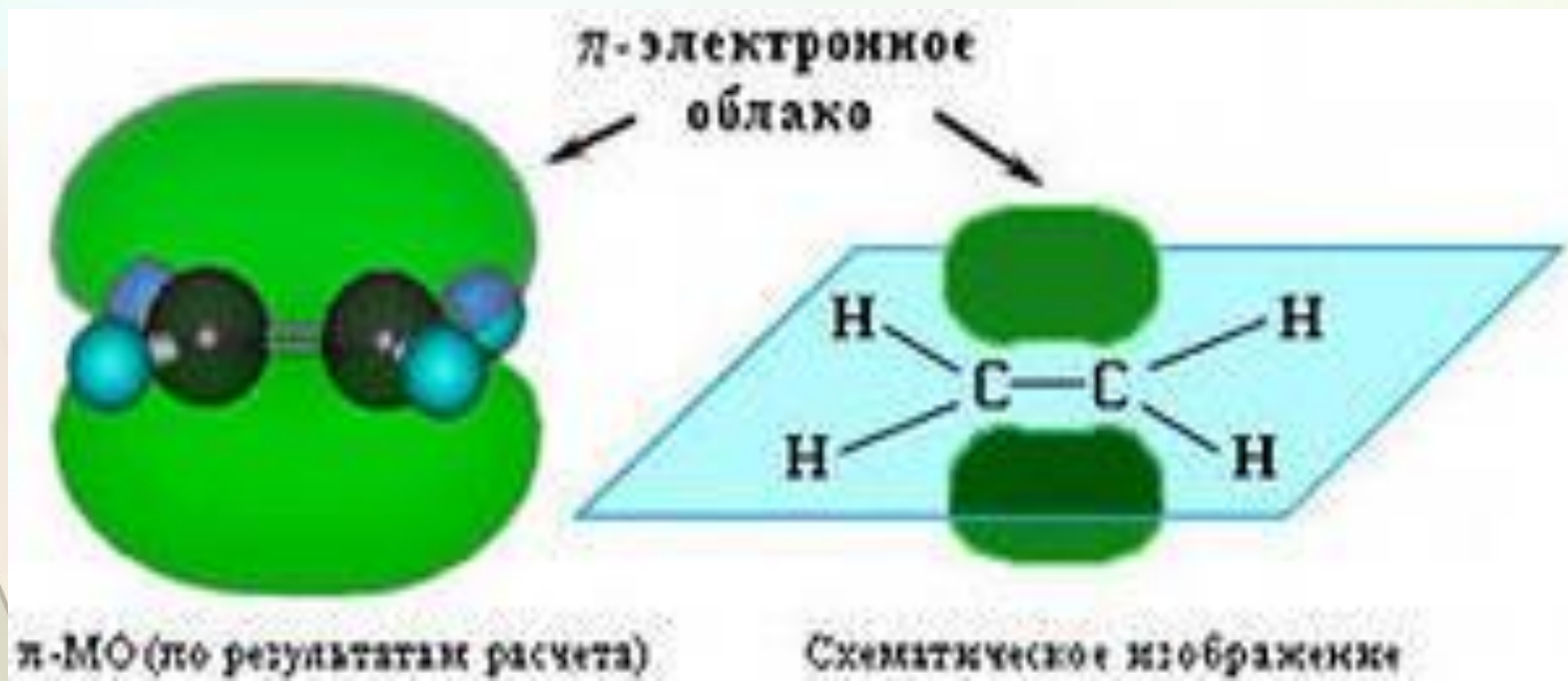
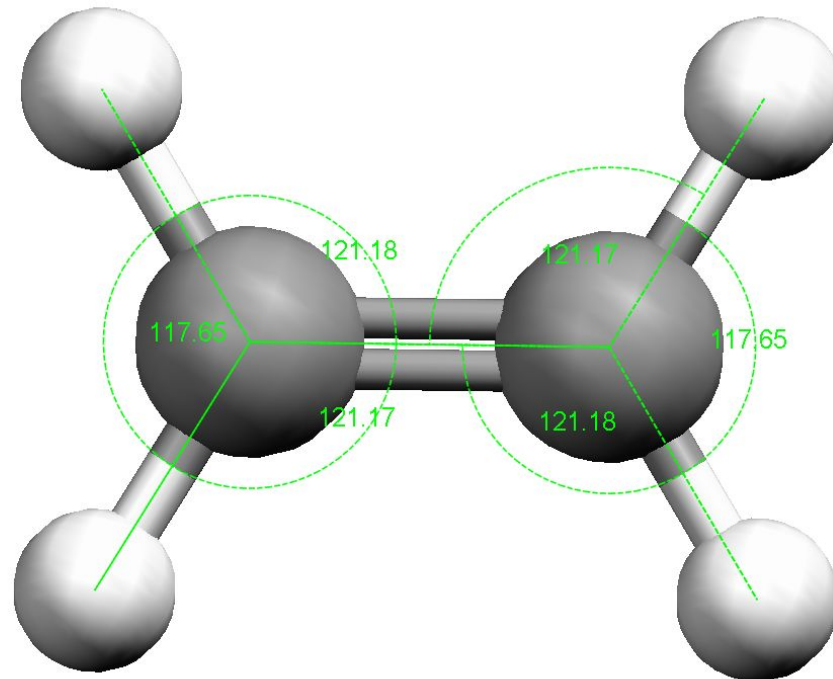


№ 9. Электрофильное присоединение (A_E) к ненасыщенным соединениям.

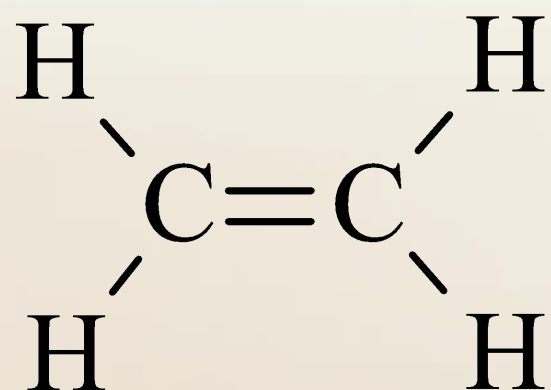


ОСОБЕННОСТИ СТРОЕНИЯ И РЕАКЦИОННОЙ СПОСОБНОСТИ АЛКЕНОВ, алкинов и алкадиенов.



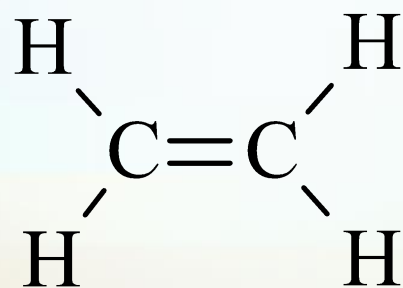
Алкены

Алкенами называются ненасыщенные углеводороды, молекулы которых содержат одну двойную связь.



олефины

Этилен — самое производимое органическое соединение в мире; общее мировое производство этилена составило 113 миллионов тонн и продолжает расти на 2—3 % в год.

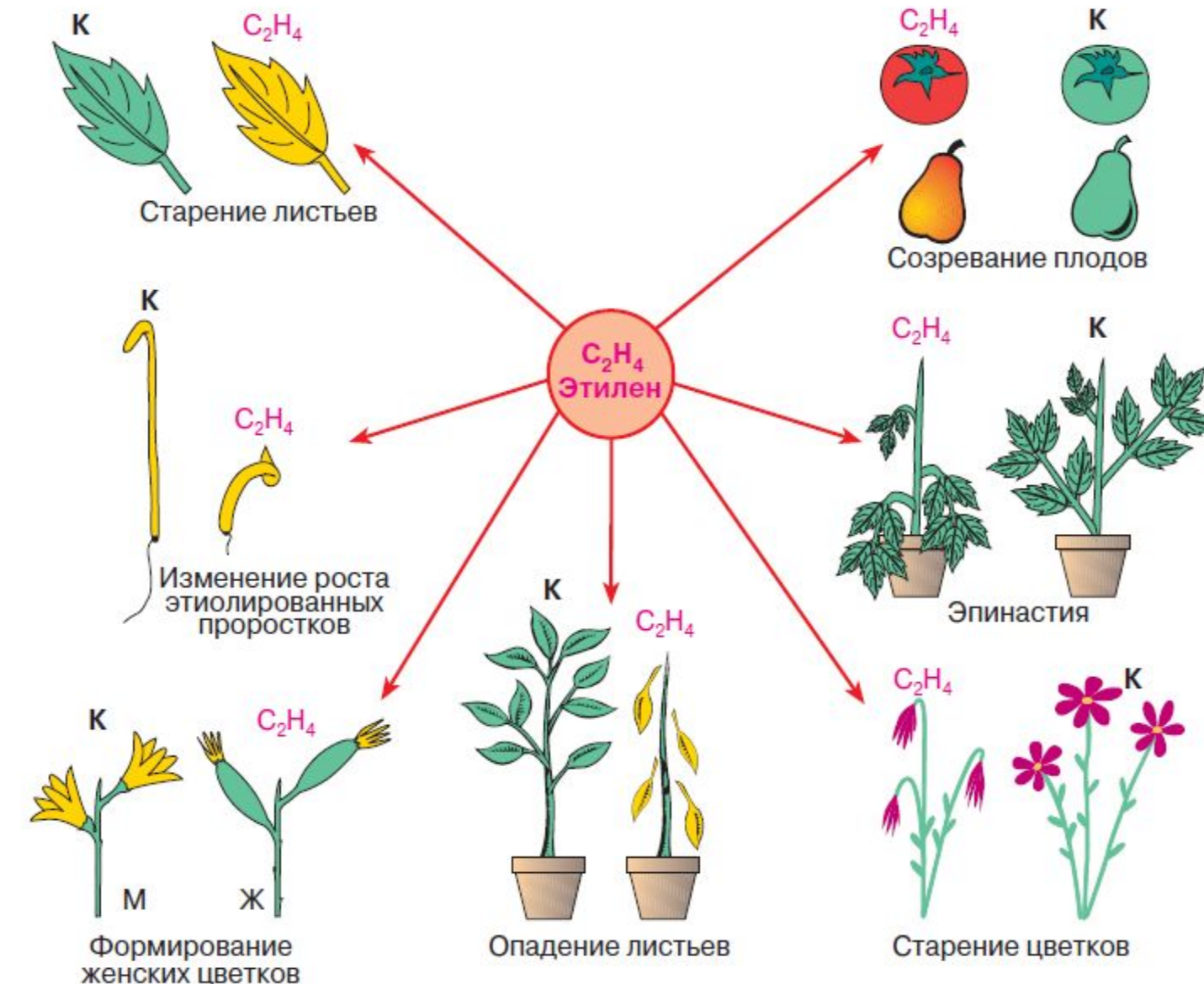


Этилен образуется в растениях и является фитогормоном.

Фитогормоны — низкомолекулярные органические вещества, вырабатываемые растениями и имеющие регуляторные функции

- низкие концентрации (до 10^{-11} М)
- вызывают различные физиологические и морфологические изменения в чувствительных к их действию частях растений

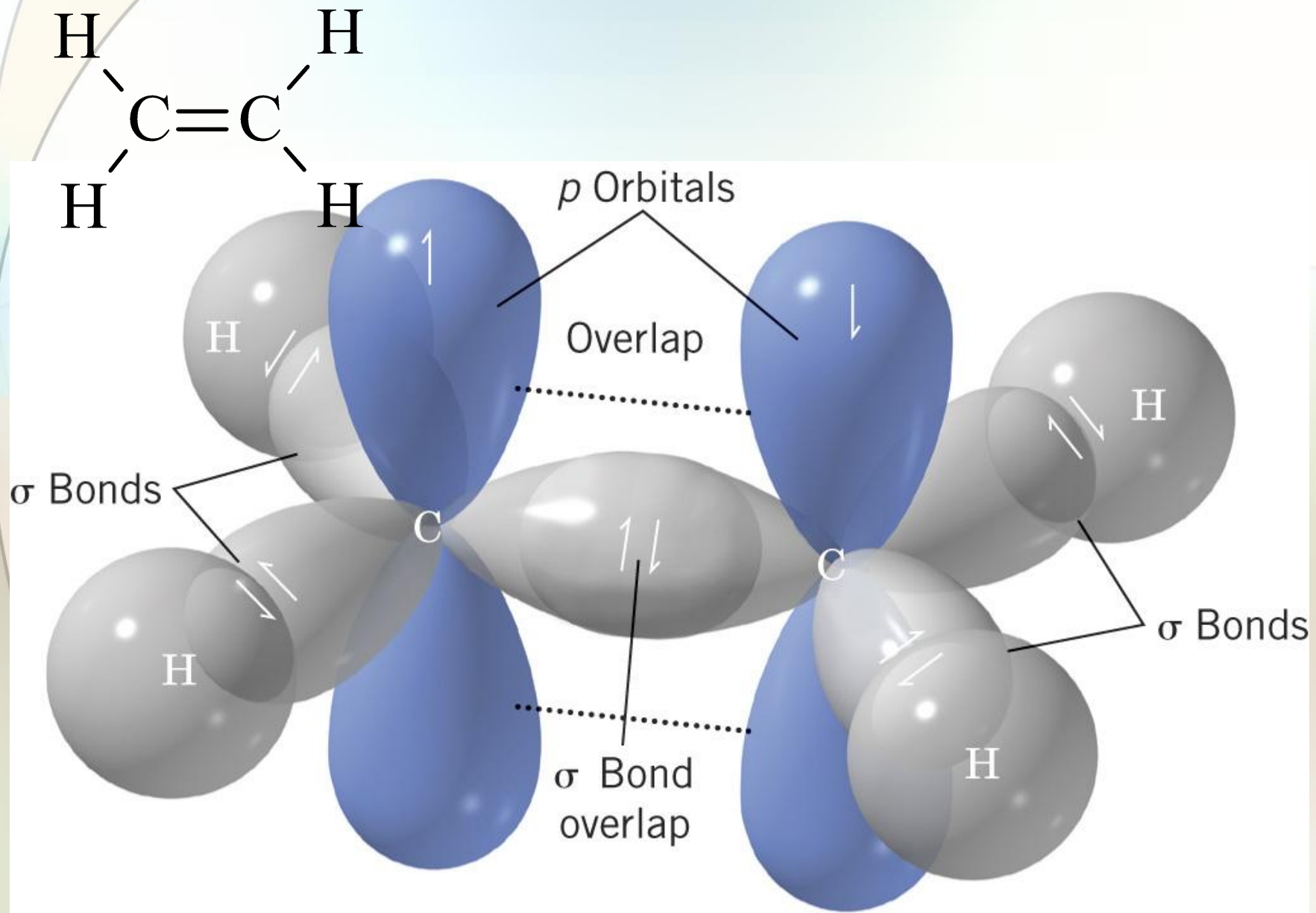
Действие этилена на растения впервые описано русским ученым Д. Н. Нелюбовым в 1901.



Эпинастие́й называется явление усиленного роста на верхней стороне растительного органа.
(раскрытие лепестков в цветке)

Гипонастие́й называется усиленный рост на нижней поверхности органа (образование кочана капусты сопровождается усиленным ростом нижних поверхностей листьев, вследствие чего раскрытые сначала листья завертываются и образуют кочан).

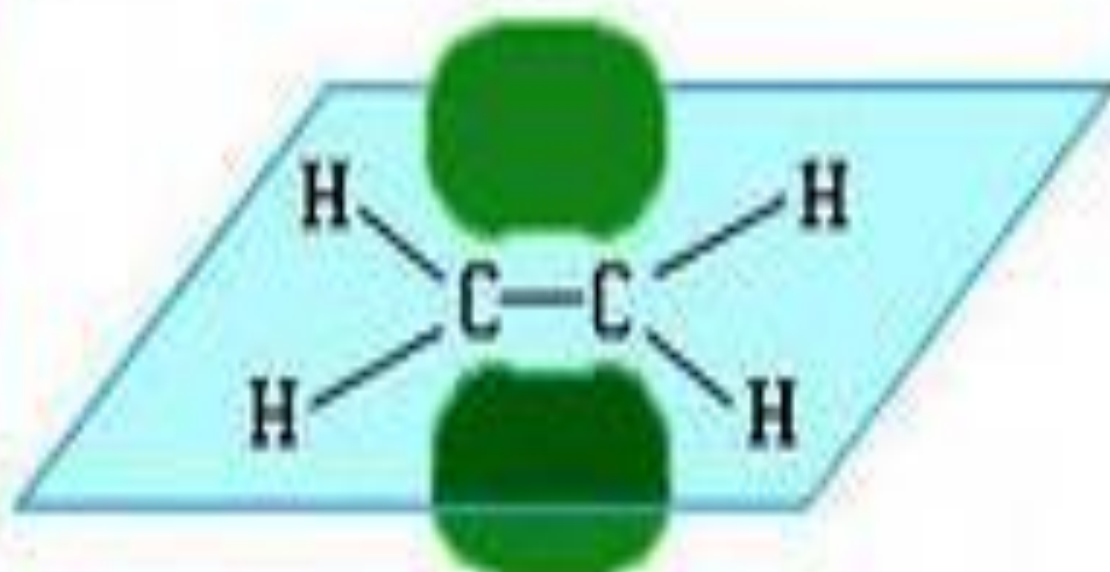
Электронное строение этилена





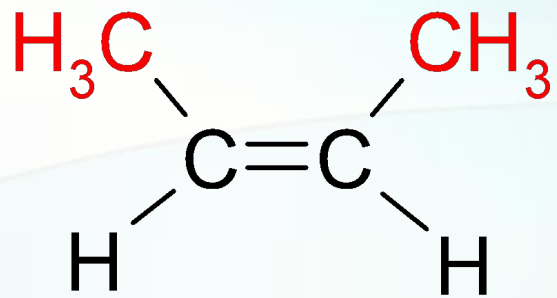
π -МО (по результатам расчета)

π -электронное
облако



Схематическое изображение

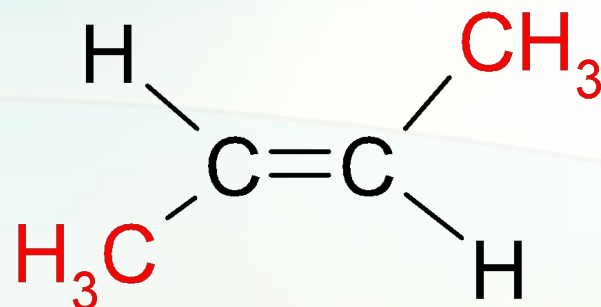
Геометрическая изомерия



цис-бутен-2

$T_{\text{кип}} = 4^\circ\text{C}$

(Z)-бутен-2



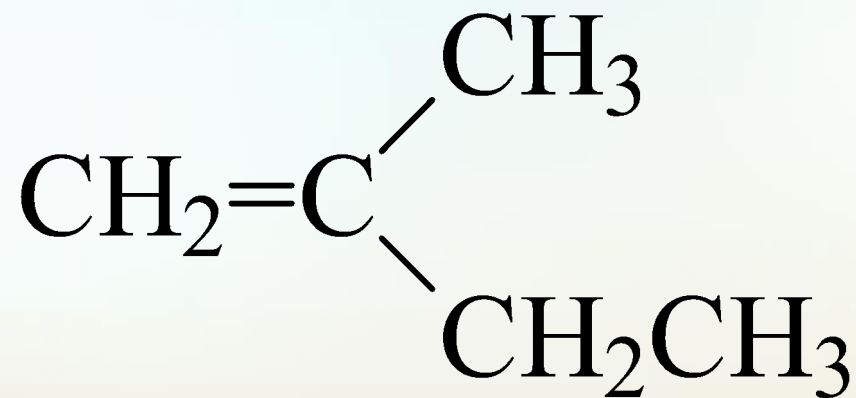
транс-бутен-2

$T_{\text{кип}} = 1^\circ\text{C}$

(E)-бутен-2

π -диастереомеры

Пространственная геометрическая изомерия

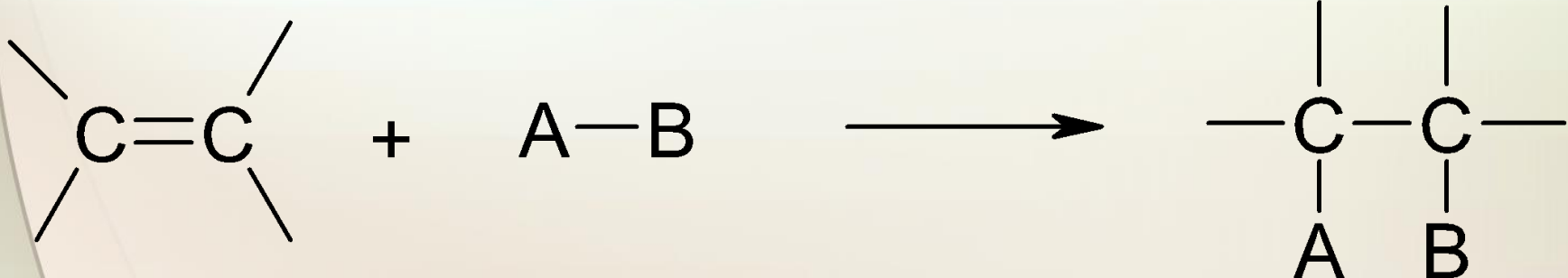


2-метилбутен-1

не обладает геометрической изомерией !

Химические свойства

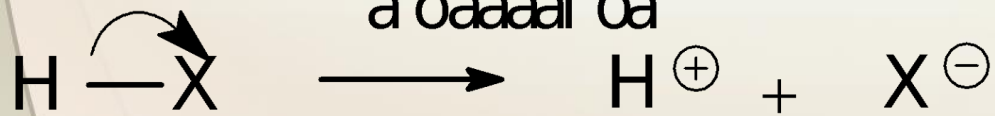
- Для алkenов характерны реакции присоединения



Ионизация молекулы реагента



Ниже приведены реагенты, подвергающиеся ионизации:



Реагенты

HHal, H₂O, H₂SO₄ ,

Поляризация молекулы реагента

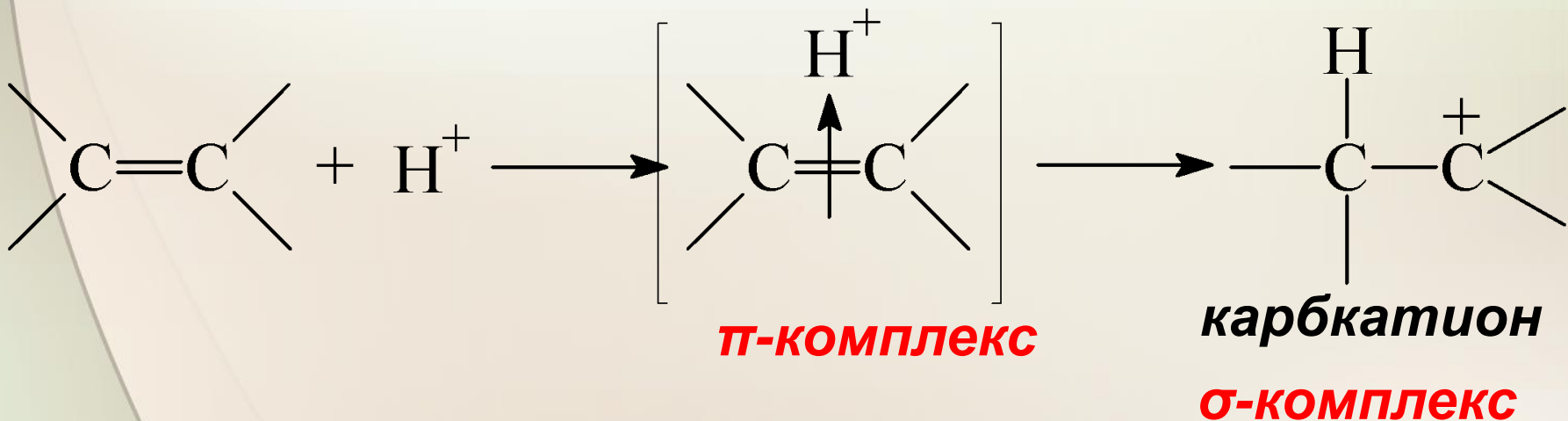


Гетеролитический электрофильный механизм, A_E (от англ. addition electrophilic)

1 стадия.

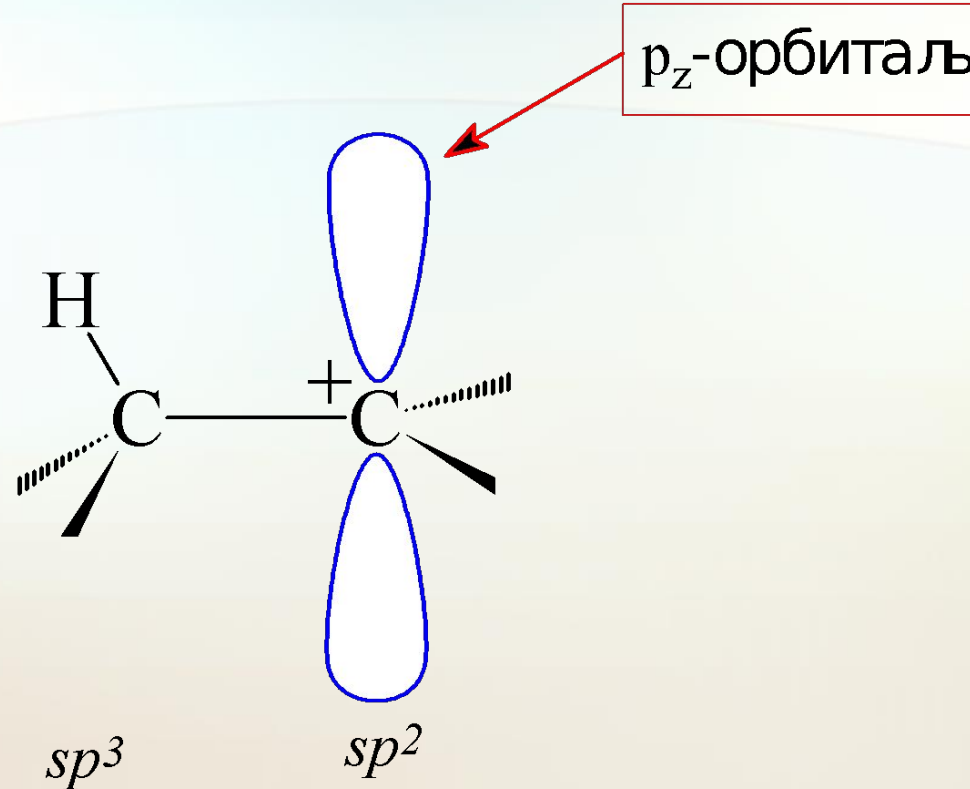
Атака алкена электрофилом с образованием карбкатиона

медленная стадия



Реакции электрофильного присоединения

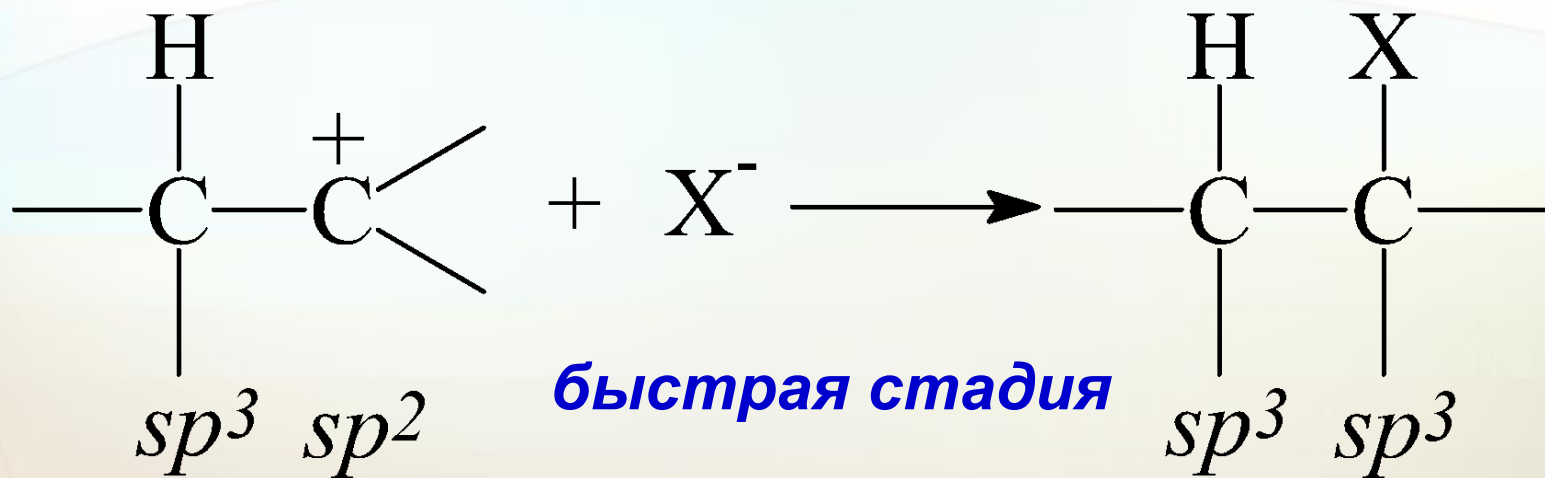
1 стадия



карбкатион

Реакции электрофильного присоединения

2 стадия





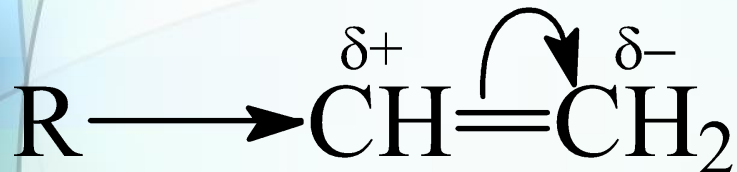
карбкатион



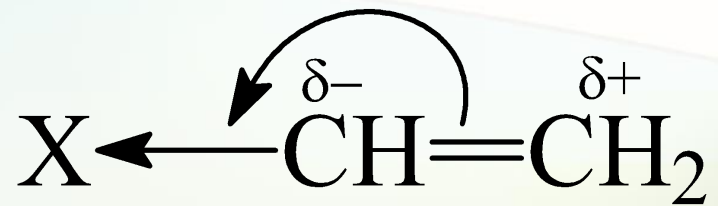
(2 см.)



Статический фактор (до вступления в реакцию)

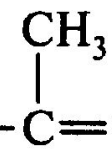
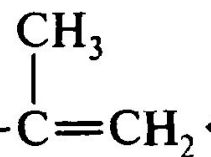


+I-эффект



-I-эффект

Увеличение скорости реакции алkenов с галогенами



-I-эффект

+I-эффект

Олефин $\text{Br}-\text{CH}=\text{CH}_2 < \text{HOOC}-\text{CH}=\text{CH}_2 < \text{CH}_2=\text{CH}_2 <$

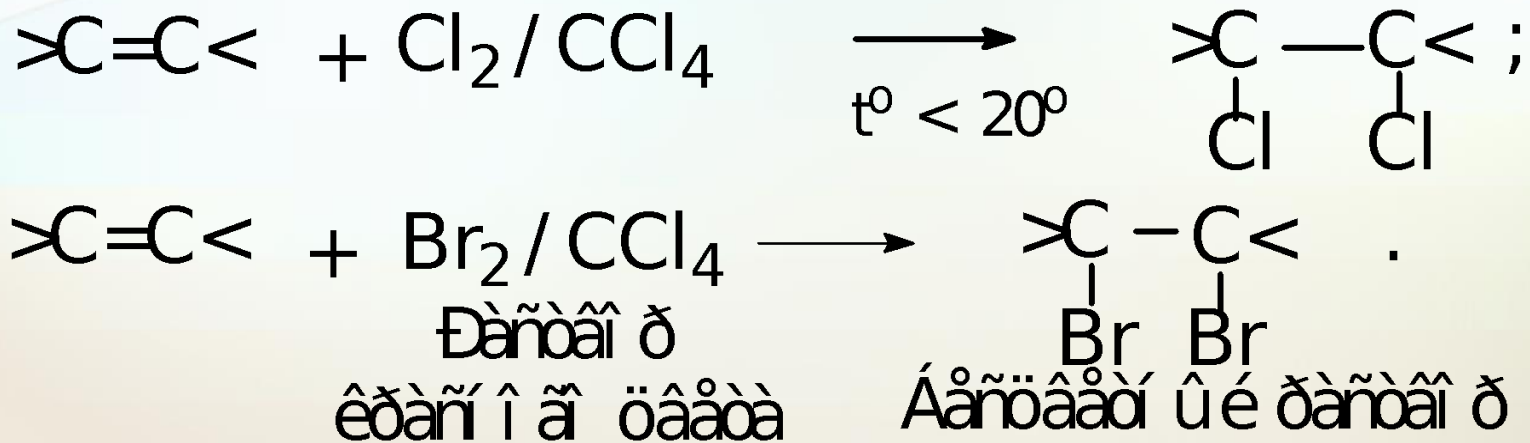
Скорость	0,03	0,03	1
-----------------	-------------	-------------	----------

Олефин < $\text{CH}_3\text{CH}=\text{CH}_2 < (\text{CH}_3)_2\text{C}=\text{CH}_2 < (\text{CH}_3)_2\text{C}=\text{CH}-\text{CH}_3$

Скорость	2	5	10
-----------------	----------	----------	-----------

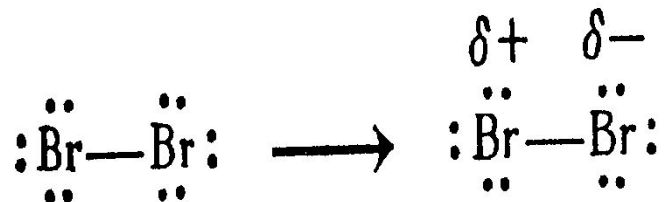
1. Галогенирование

(получение вицинальных дигалогеналканов)

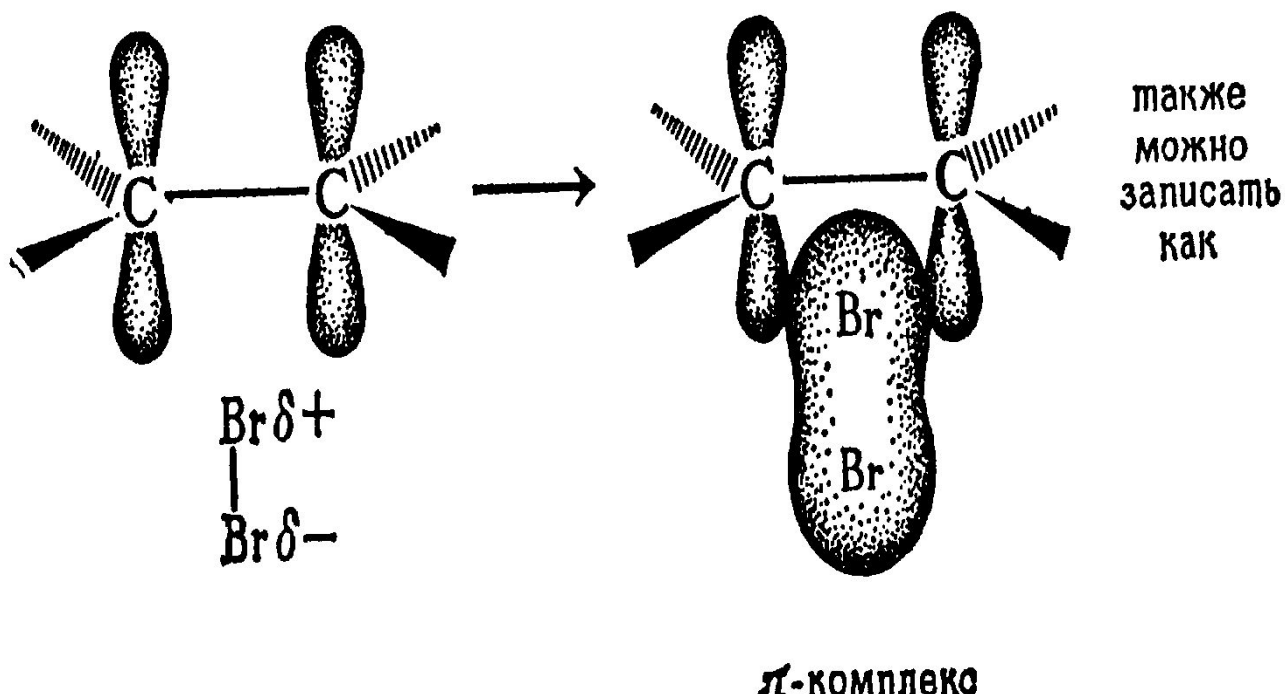


Качественная реакция

1.

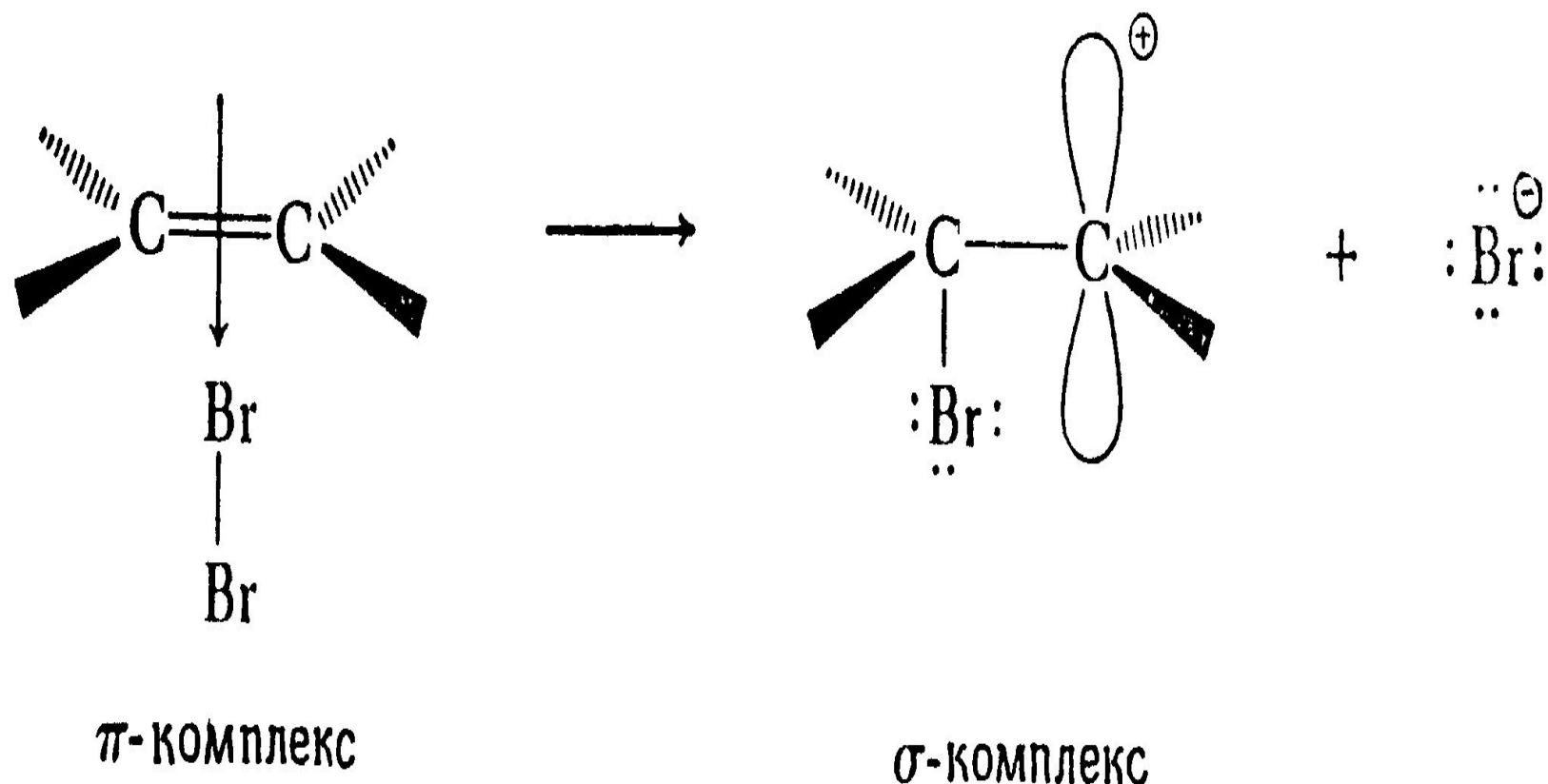


1 стадия

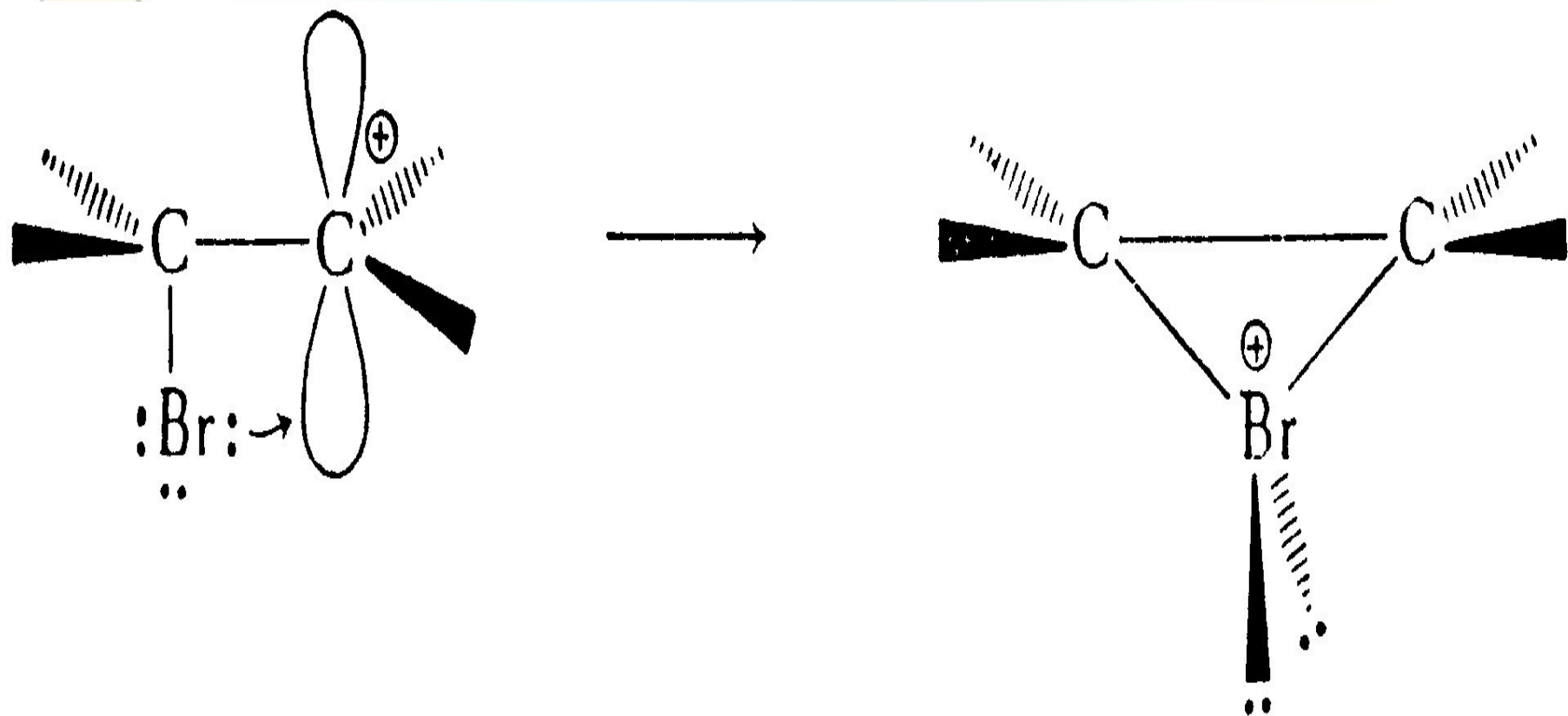


π -комплекс

2. π -Комплекс разрушается и образуется σ -комплекс:



3.



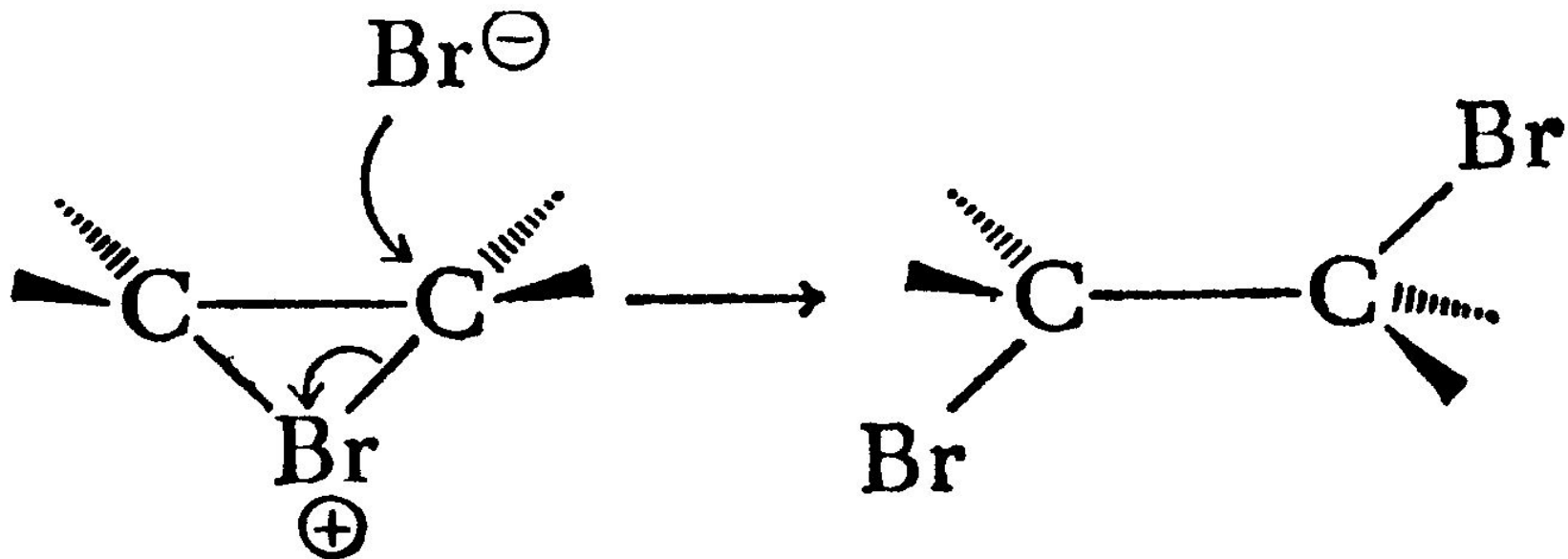
σ -комплекс

циклический
ион бромония

4. Нуклеофил (анион Br^\ominus)

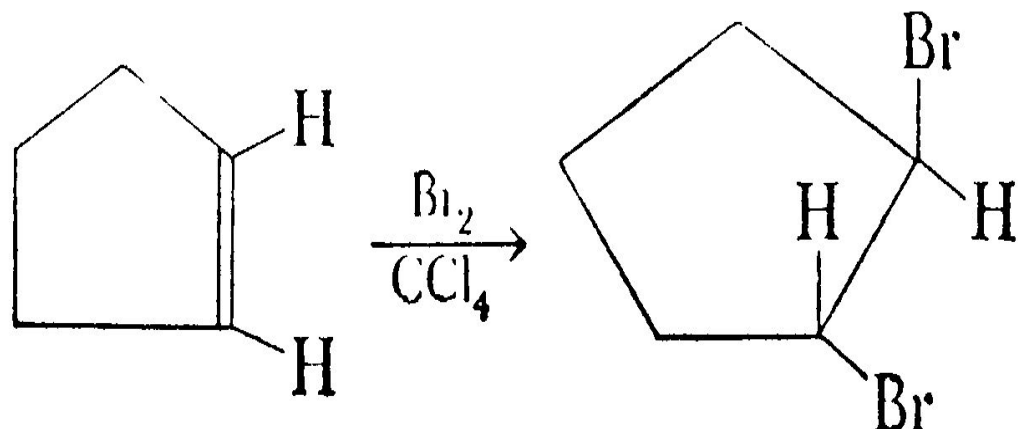
2 стадия

«Атака с противоположной стороны»



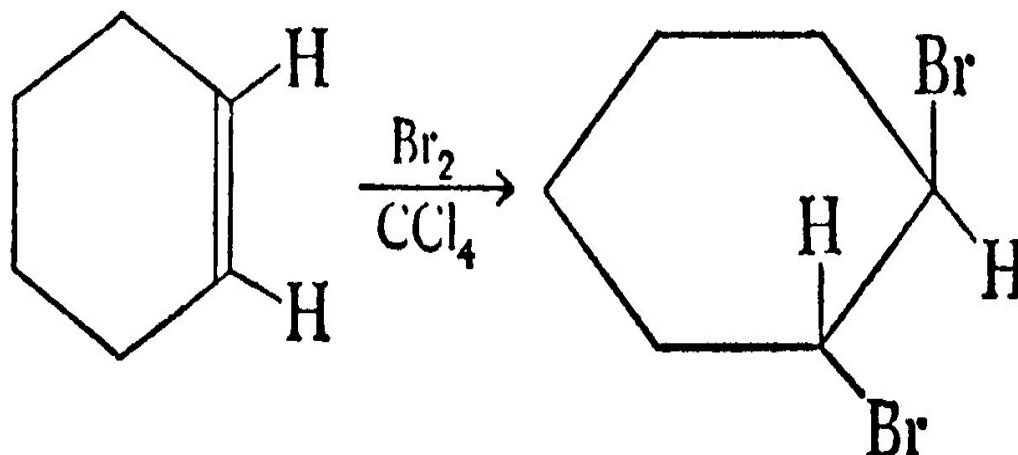
**Транс(анти)-присоединение,
A_E - Стереоселективная реакция**

Стереохимия реакций присоединения к двойной связи



транс-присоединение

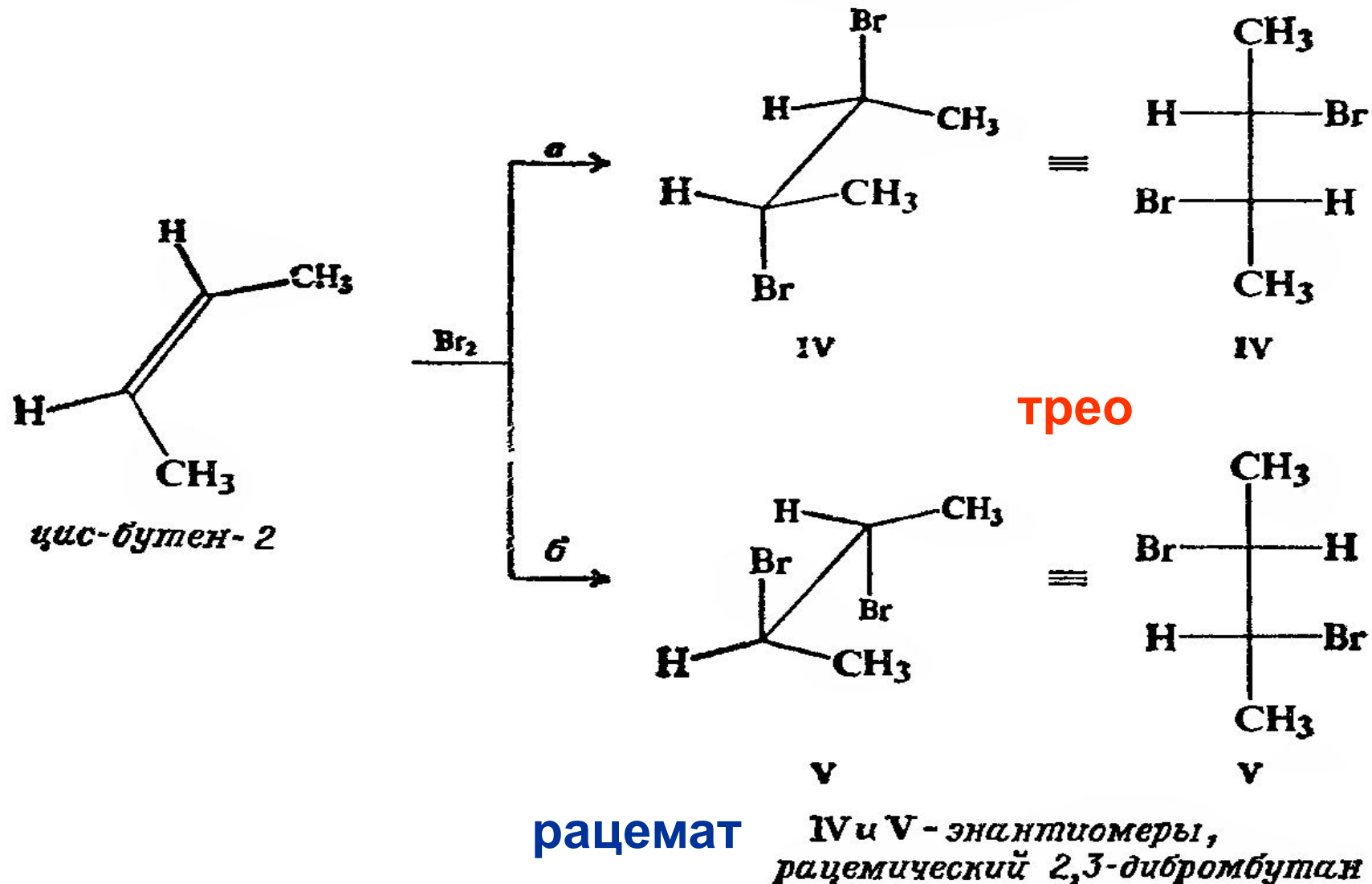
Транс (анти)-присоединение



транс-присоединение

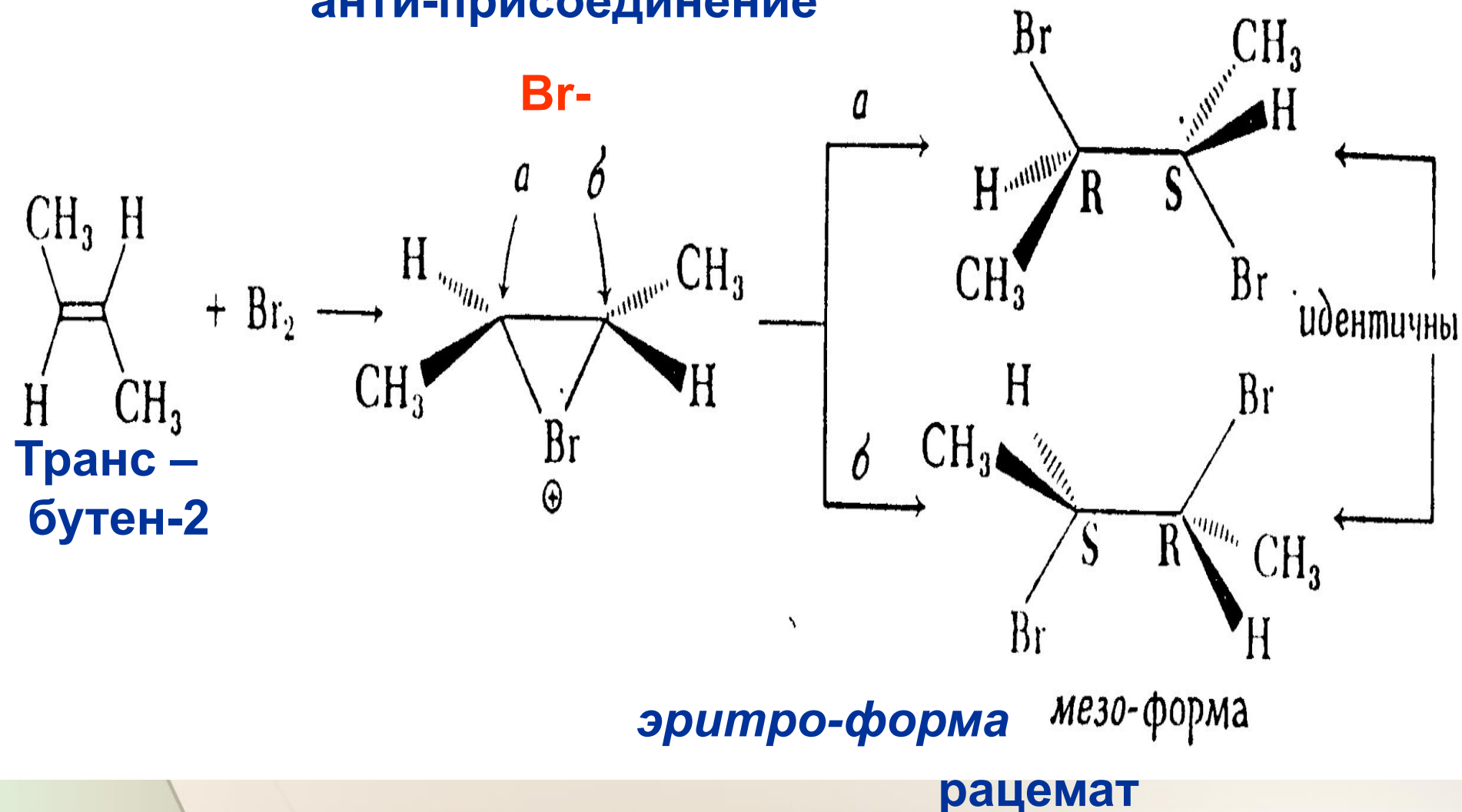
Продукты транс-присоединения

транс-Присоединение



Продукты транс-присоединения

анти-присоединение



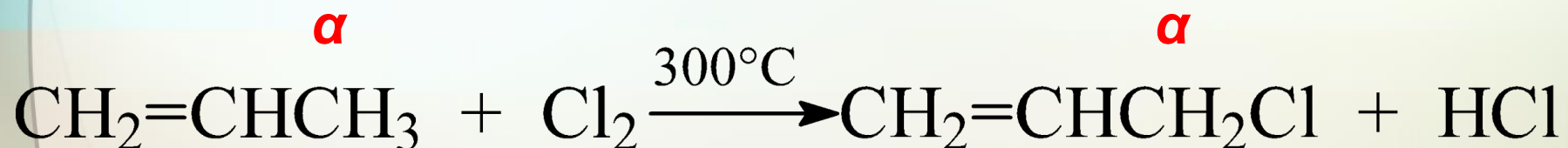
Стереохимия реакций присоединения к двойной связи

Транс (анти)-присоединение

Из **цис-изомера** образуется рацемическая смесь энантиомеров с *R,R-* и *S,S-*конфигурацией (*трео-форма*), из *транс-алкена* – рацемат с *R,S-* и *S,R-*конфигурацией (*эритро-форма*).}

Аллильное замещение галогенами, реакция Львова (1883)

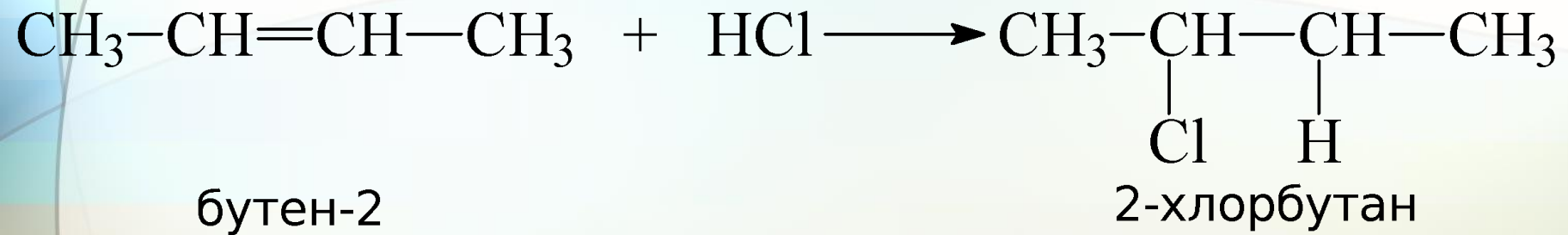
Свободно-радикальное замещение





**Львов Михаил
Дмитриевич**
*(1848–1899),
профессор (Россия).
Ученик А.М.Бутлерова.
Основные работы
посвящены выявлению
эмпирических
закономерностей в связи с
развитием теории
химического строения.*

2. Гидрогалогенирование

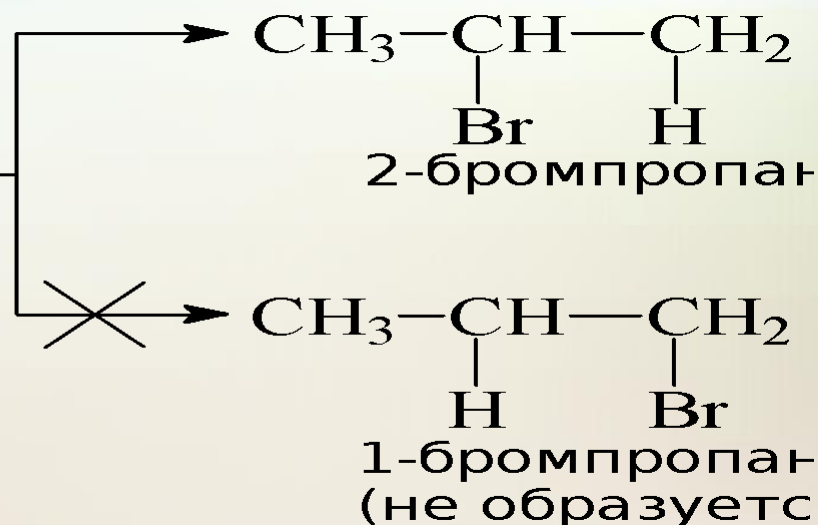


симметричный алкен

$\text{HI} > \text{HBr} > \text{HCl} > \text{HF}$ порядок уменьшения реакционной способности по отношению к алкенам

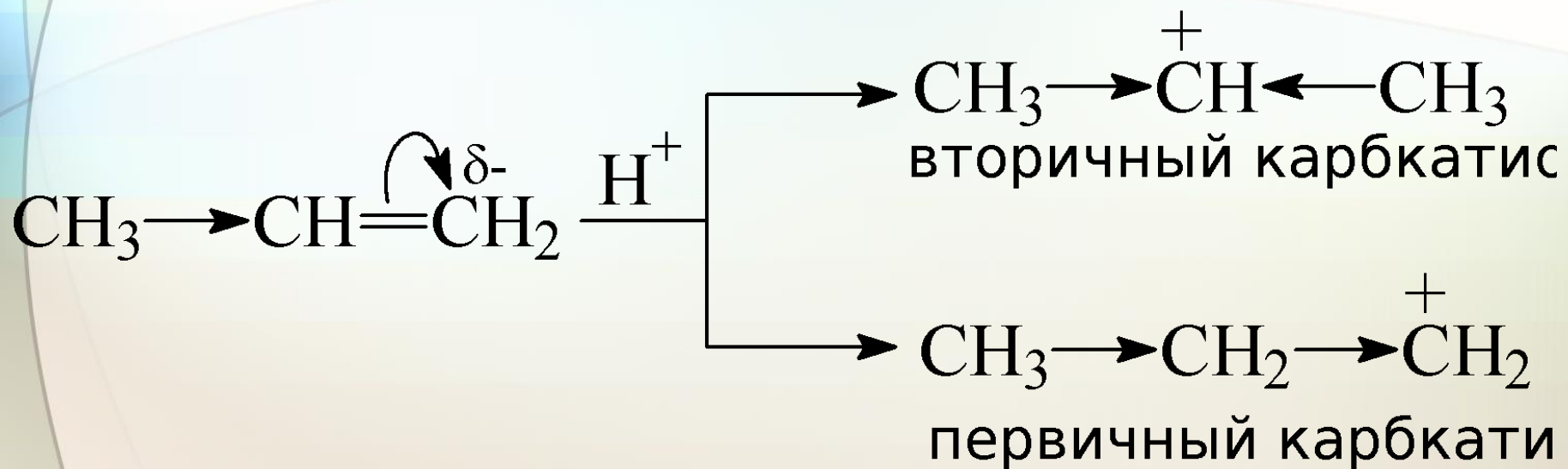
Гидрогалогенирование

Несимметричный алкен



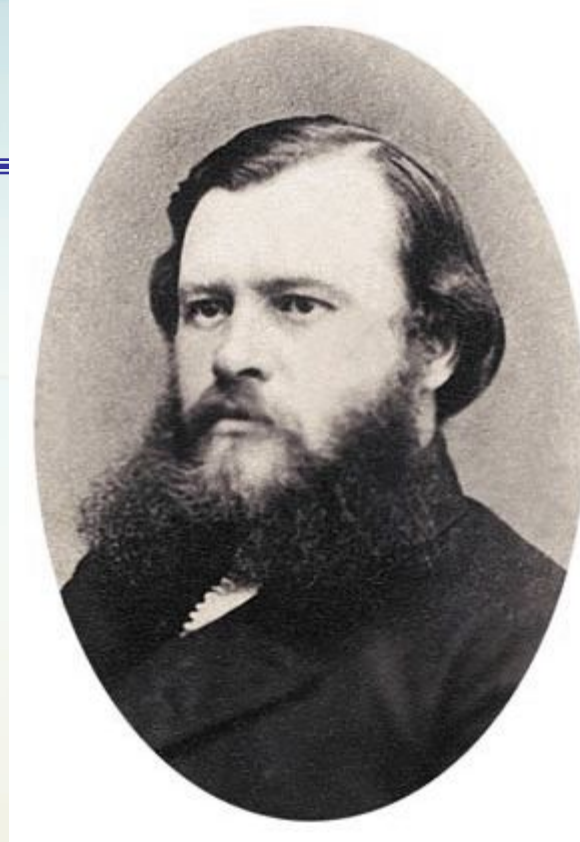
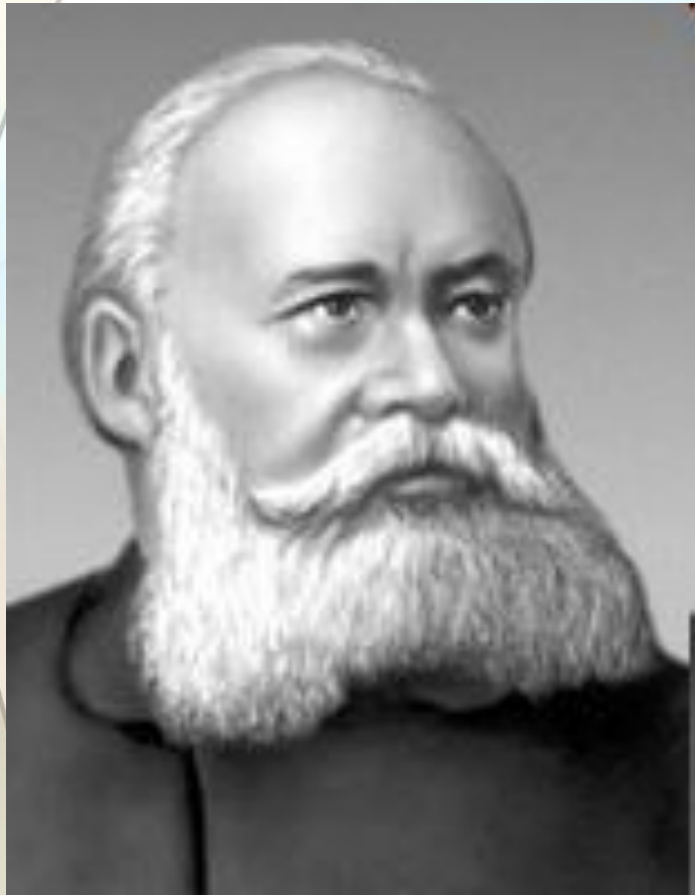
региоселективность реакции

*Влияние заместителей на стабильность и
энергетические характеристики переходного
состояния носит название
динамического фактора.*





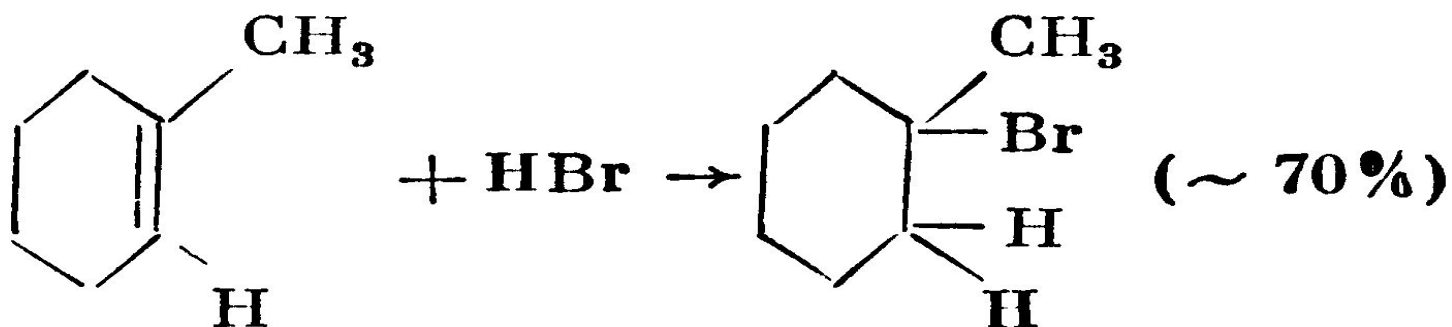
Правило В.В. Марковникова (1869):
*при взаимодействии реагентов типа HX с
несимметричными алкенами водород
присоединяется к более «гидрогенизированному»
атому углерода двойной связи.*



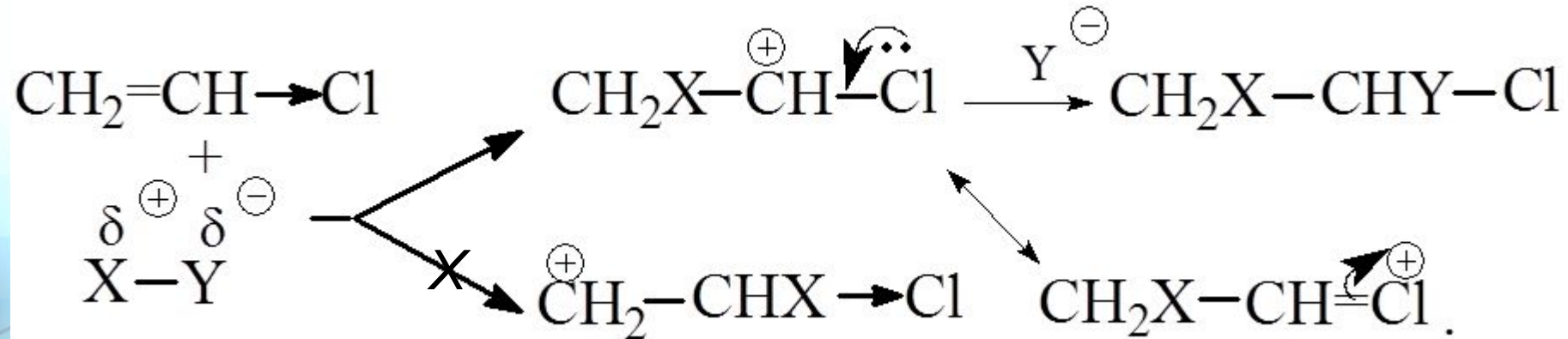
МАРКОВНИКОВ
Владимир Васильевич
13.12.1837 – 29.01.1904

**Направление присоединения
реагентов типа НХ к несимметричным
алкенам определяется относительной
устойчивостью промежуточно
образующихся карбкатионов.**

присоединения по правилу Марковникова:



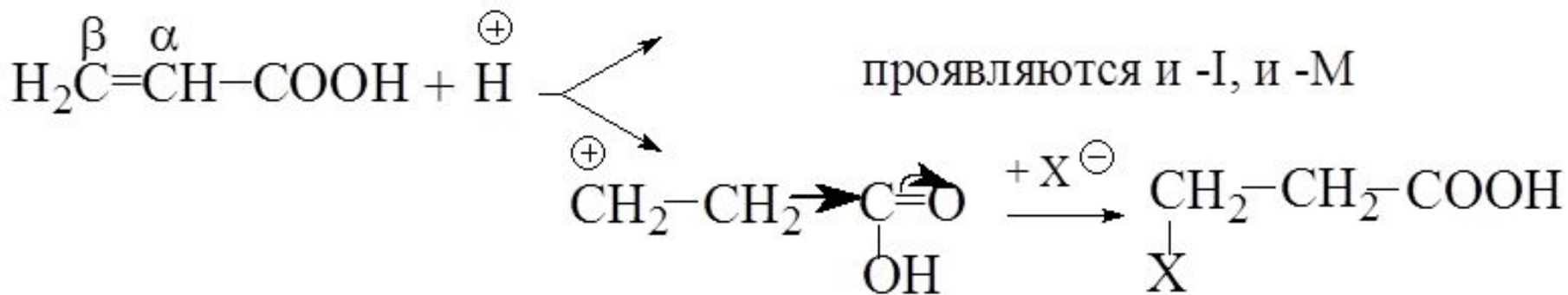
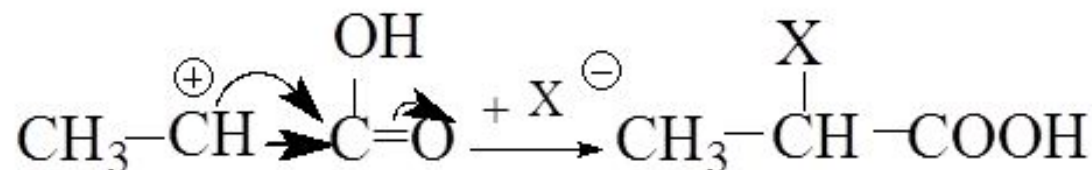
Винилхлорид



Подчиняется правилу Марковникова



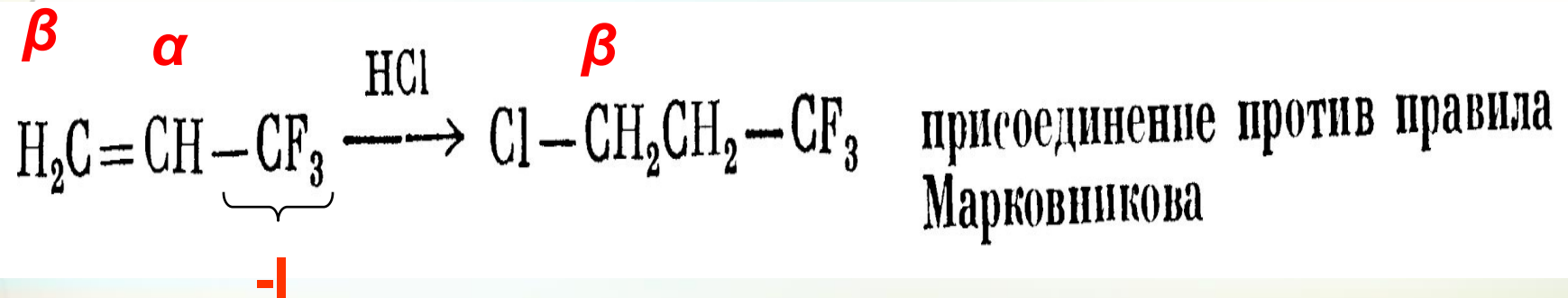
Реакции присоединения по двойной связи а,β-ненасыщенных карбонилсодержащих соединений



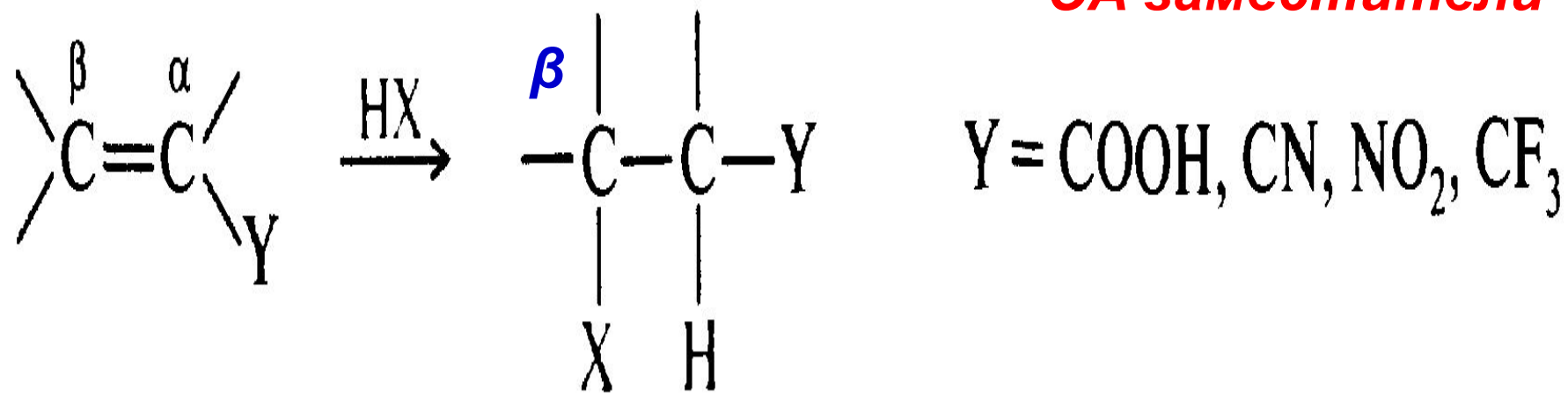
проявляется только -I

АЕ против правила Марковникова

АЕ против правила Марковникова



ЭА заместители



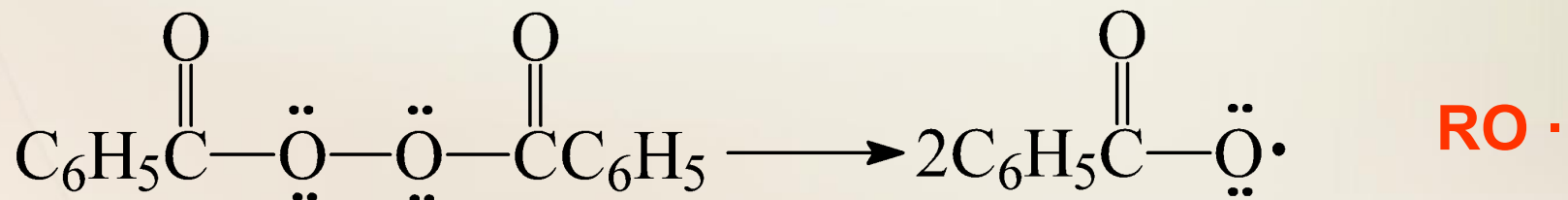
АЕ против правила Марковникова

Свободно-радикальное присоединение, А_Р

Перекисный эффект Хараша

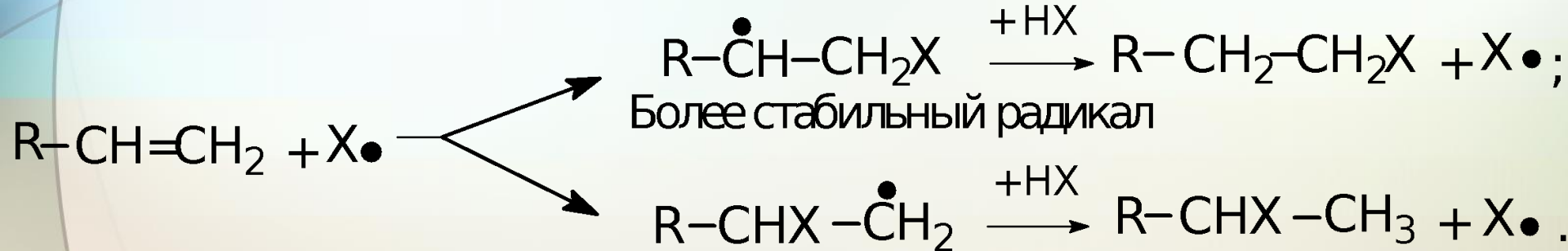


против правила Марковникова



Радикальное присоединение (Ad_R)

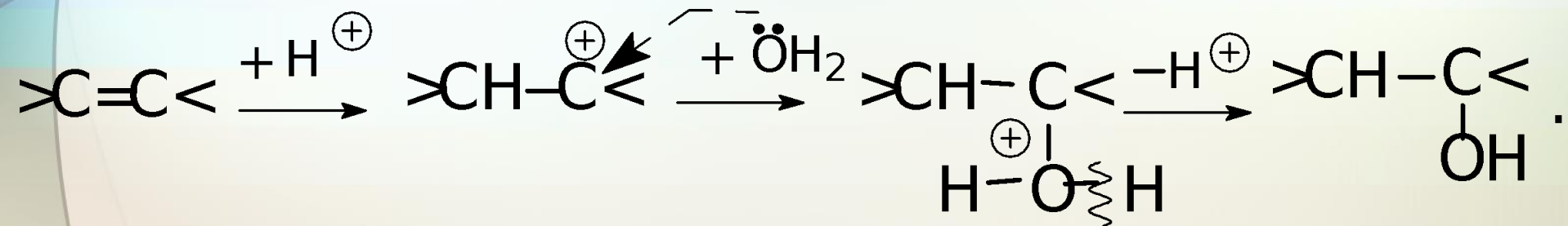
- $RO \cdot$ (из перекиси) + H-X → ROH + X·,



3. Гидратация

(присоединение воды)

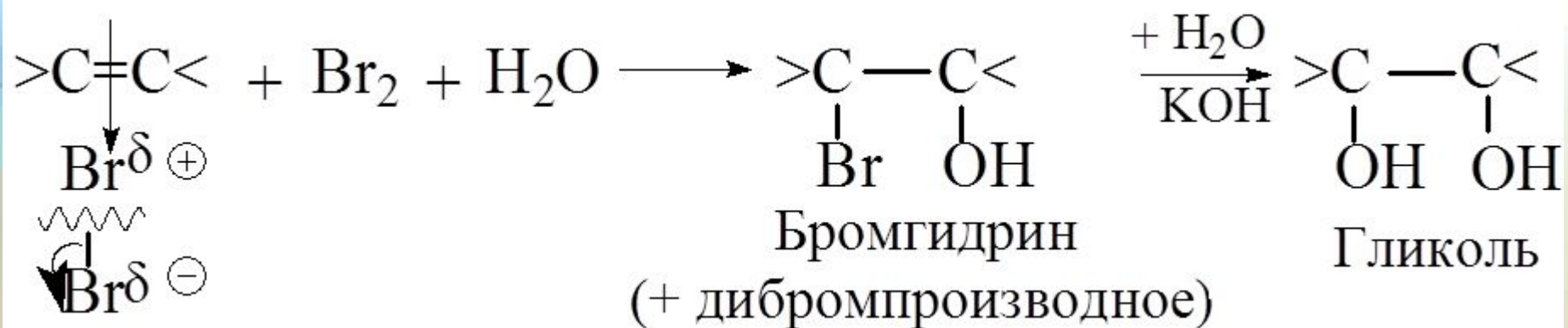
получение спиртов



- В реакциях несимметричных алканов соблюдается правило Марковникова:

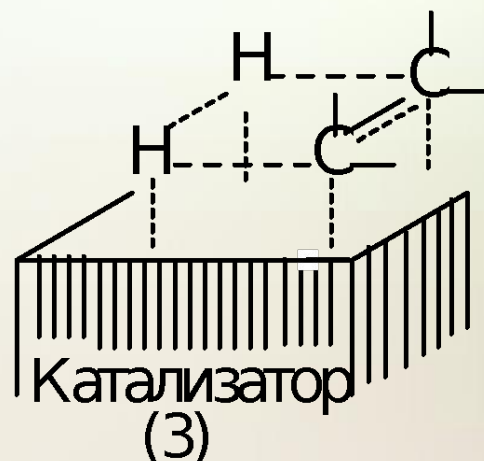


4. Присоединение галогенов в присутствии воды (получение галогенгидринов)



$\text{HO}^- - \text{Br}^+$ бромноватистая кислота

5. Присоединение водорода (катализитическое гидрирование; *получение алканов*):



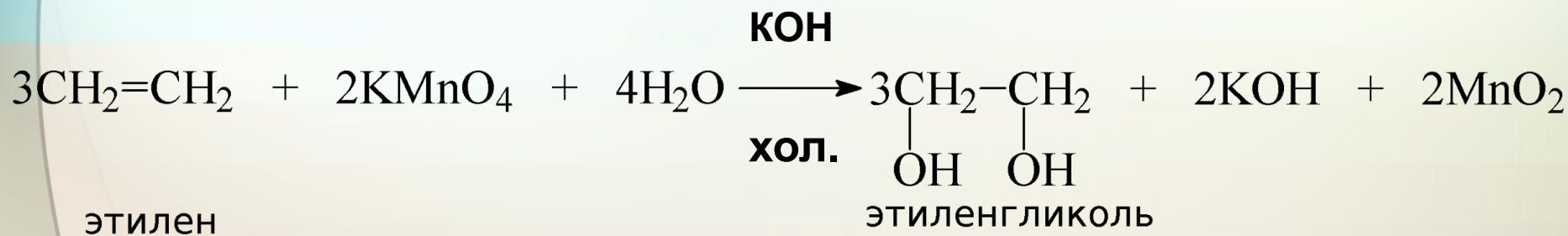
цис-присоединение

(или **син-присоединение**)

6. Гидроксилирование

по Вагнеру
(1888)

Реакция с перманганатом калия
(получение гликолей):



цис-гликоль, виц.диол



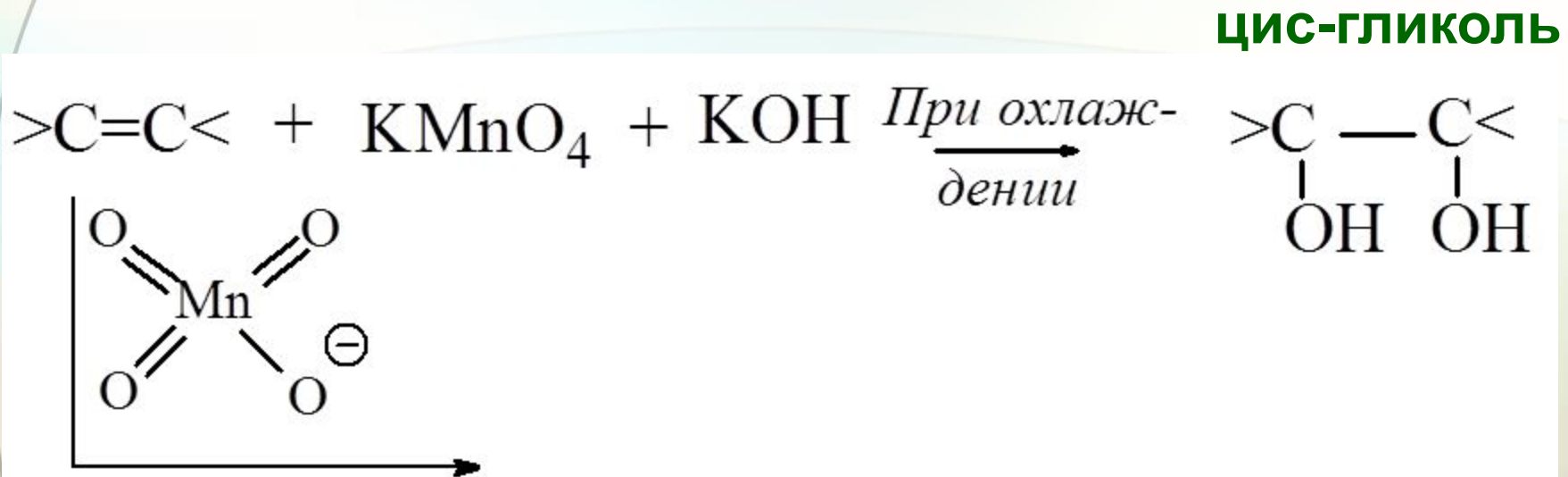
ВАГНЕР Егор Егорович

9.XII.1849 – 27.XI.1903

*русский химик-органик,
работал с А. М. Бутлеровым,
с Н. А. Меншуткиным. С 1886
профессор кафедры химии
Варшавского университета.*

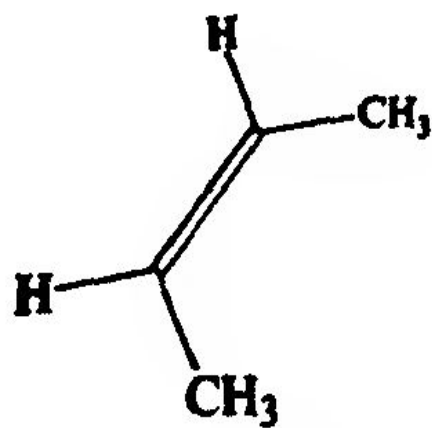
Реакция Вагнера

(качественная реакция на двойную связь)

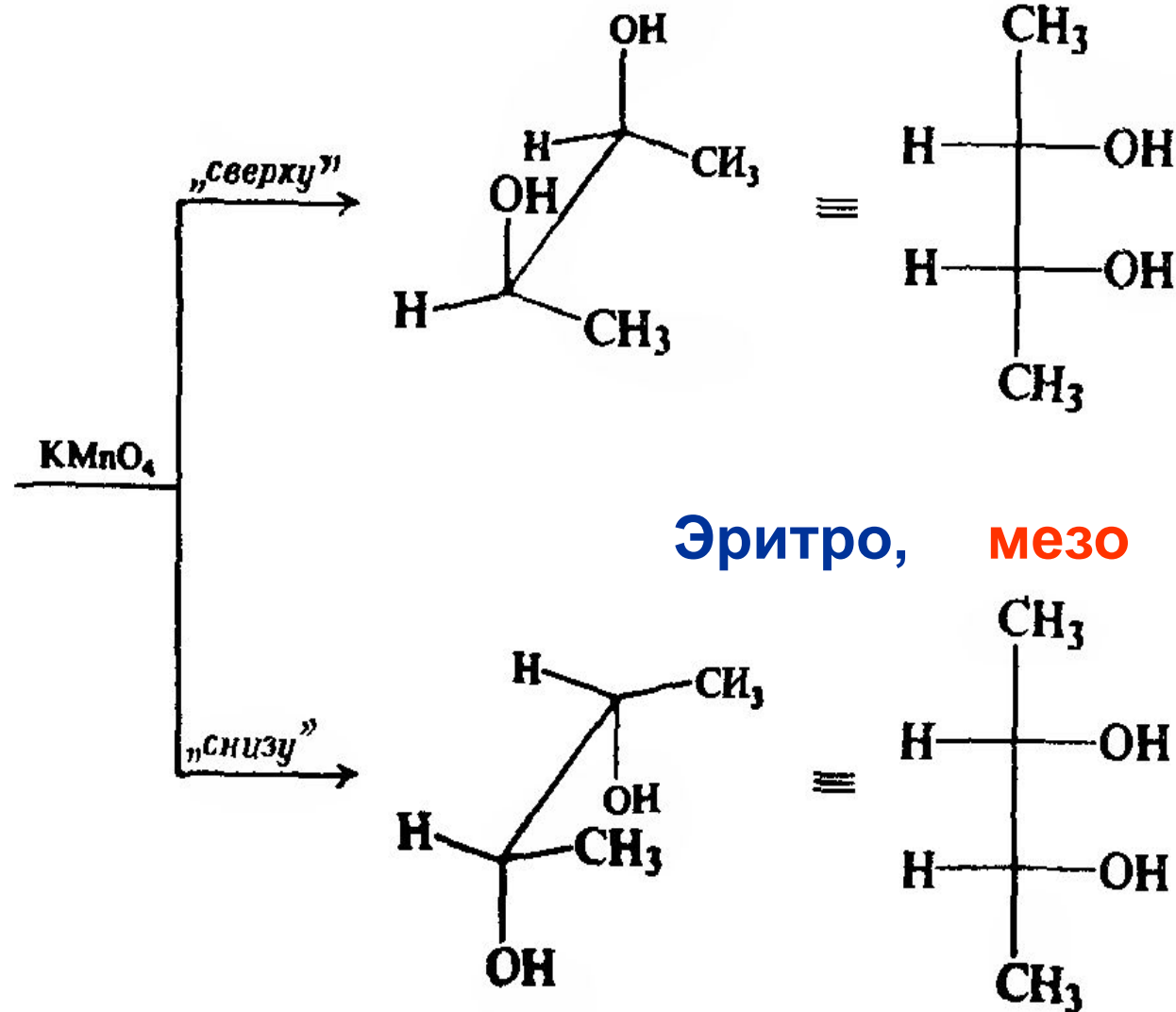


Продукты цис-присоединения

цис- Присоединение



цис-бутен-2

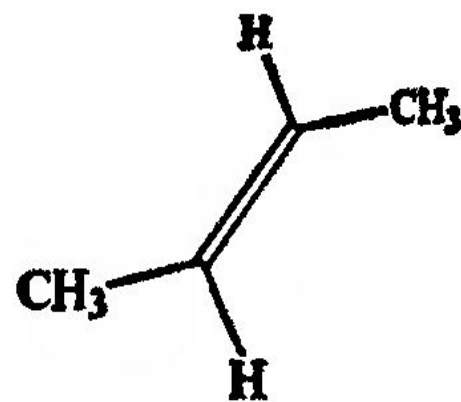


I

цис-бутандиол-2,3

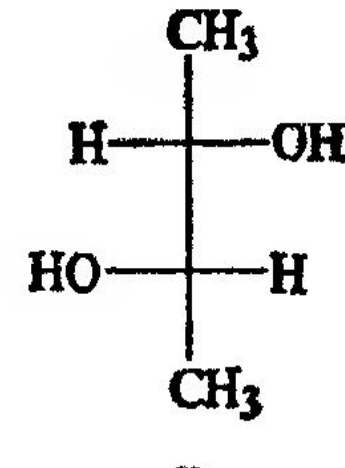
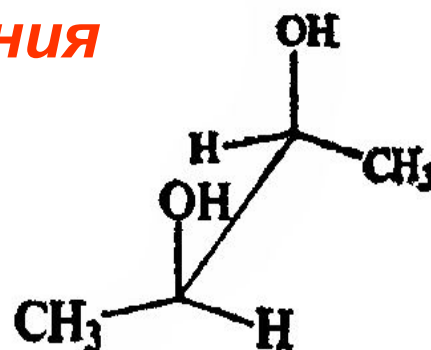
цис-Присоединение

Продукты цис-присоединения

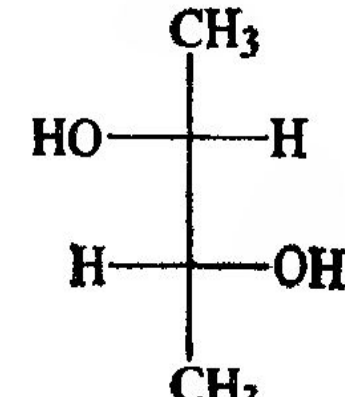
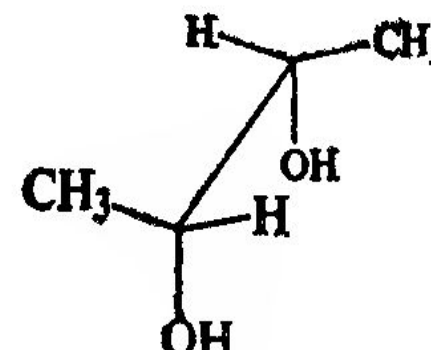


$\xrightarrow{\text{KMnO}_4}$

„сверху“



трео



II и III - энантиомеры,
рацемический бутандиол-2,3

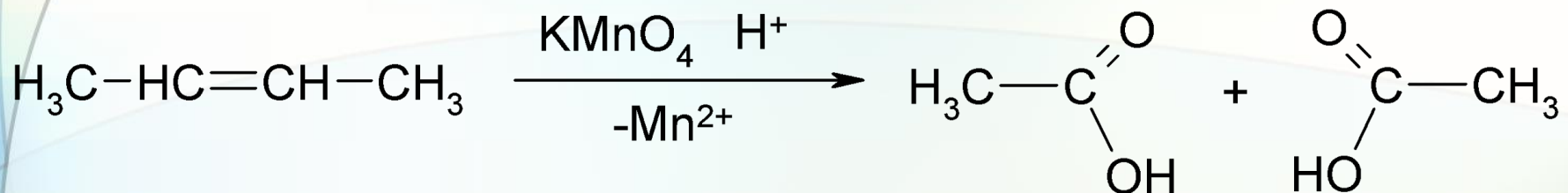
Продукты цис-присоединения

(катализическое гидрирование,
гидроксилирование)

{ из **цис-алканов** получаются **эритро-изомеры**,
а из **транс-алканов** – **трех-изомеры**.

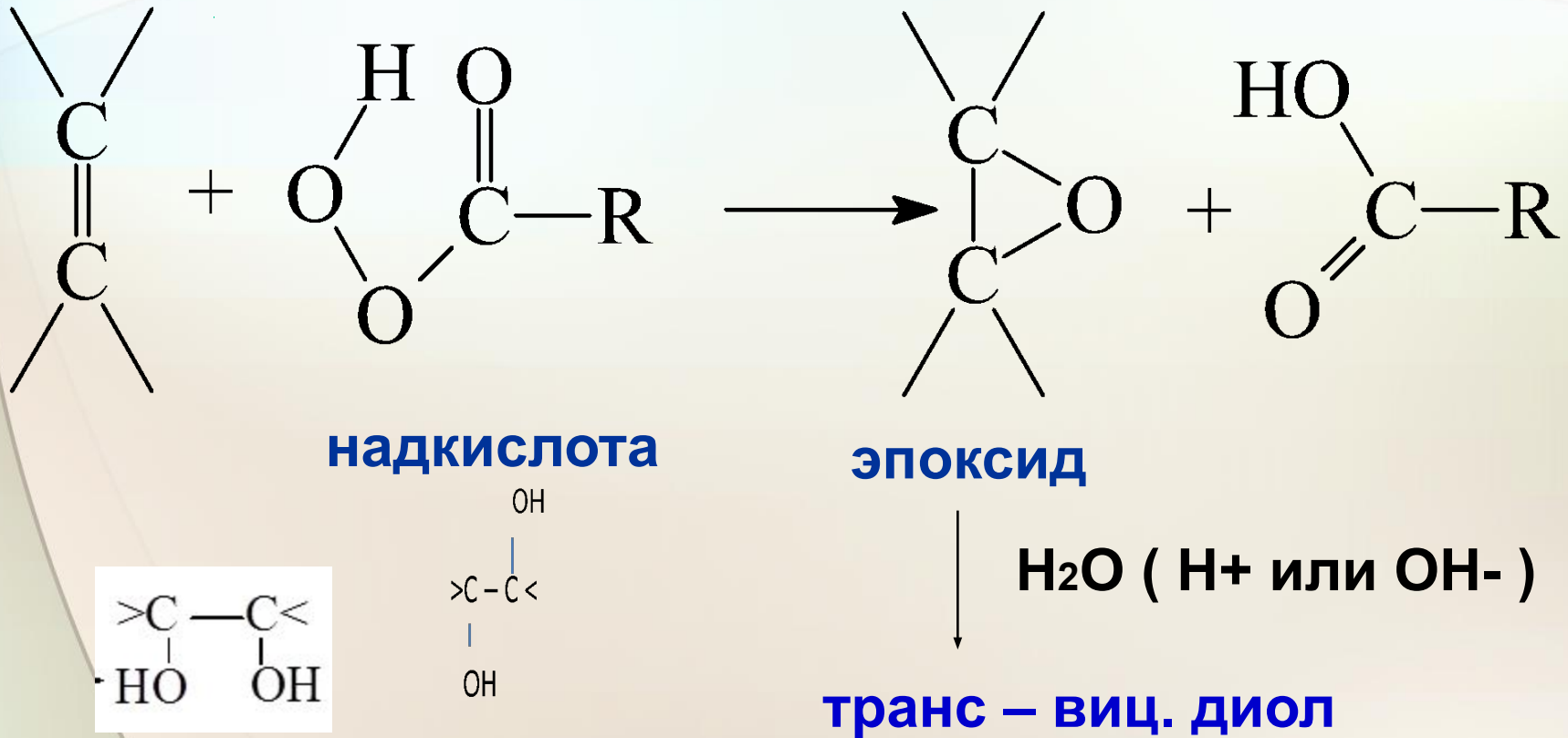
цис - присоединение

Окисление



7. Присоединение надкислот (получение эпоксидов):

Реакция Прилежаева (1908)





**Прилежаев
Николай
Александрович**

**(1877- 1944),
Химик- органик, член
корреспондент АН СССР
(1933), академик АН БССР
(1940).**

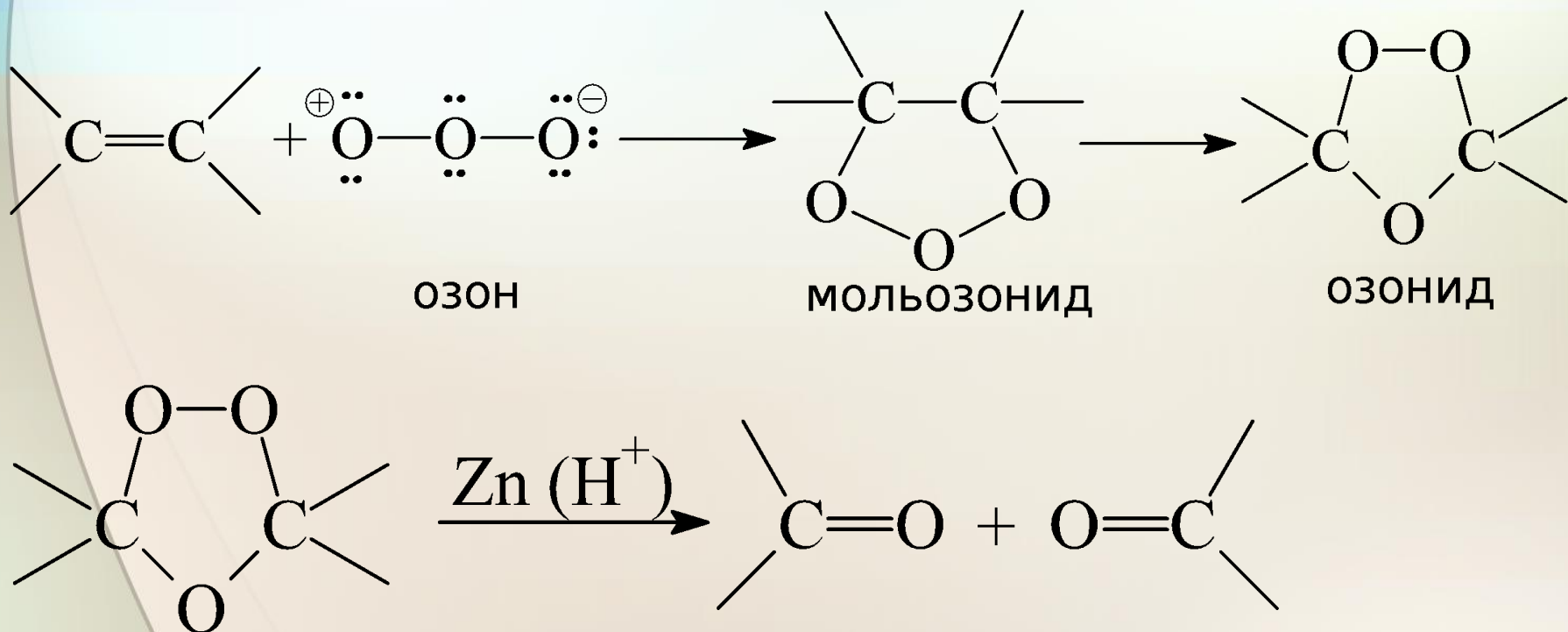
Реакция Прилежаева

(Транс (анти)-присоединение)

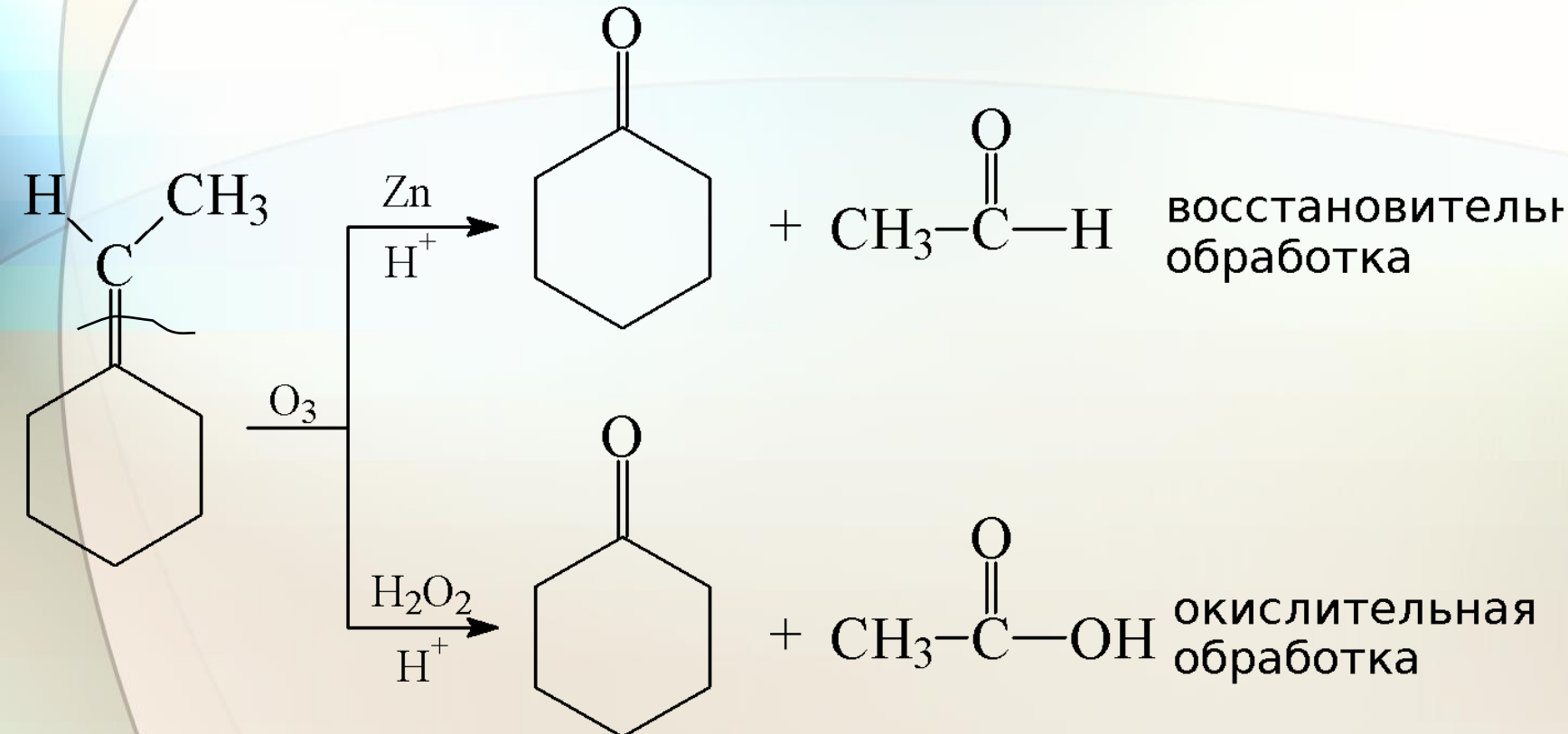
из **цис-алкенов** образуются **трео-изомеры**,
а из **транс-алкенов** – **эритро-изомеры**

8. Присоединение озона (озонирование и озонолиз, *получение карбонильных соединений*)

Озонолиз

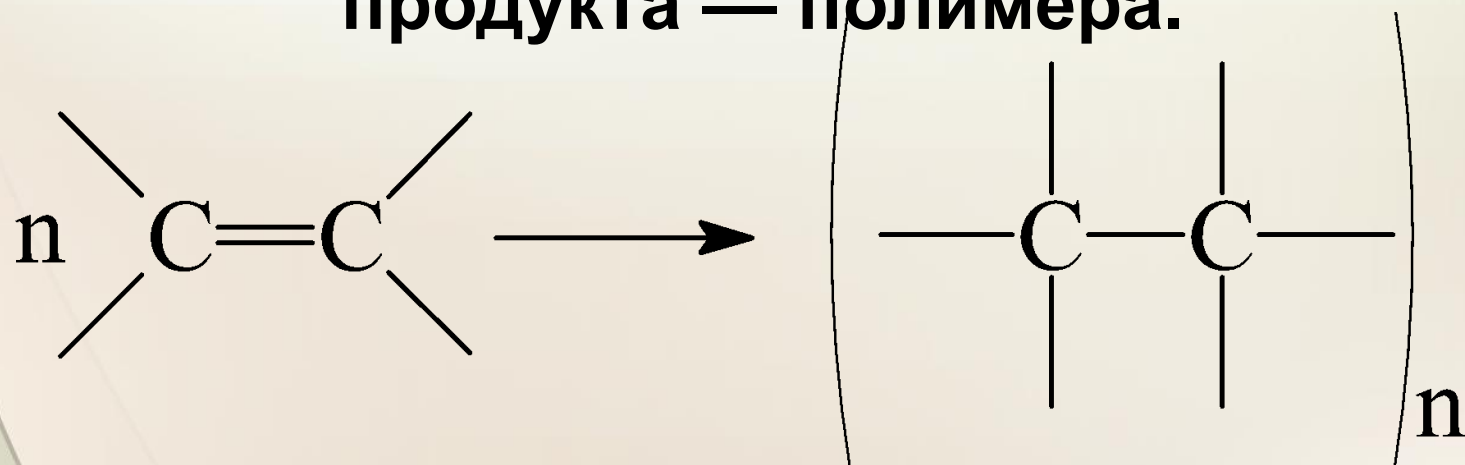


Озонолиз



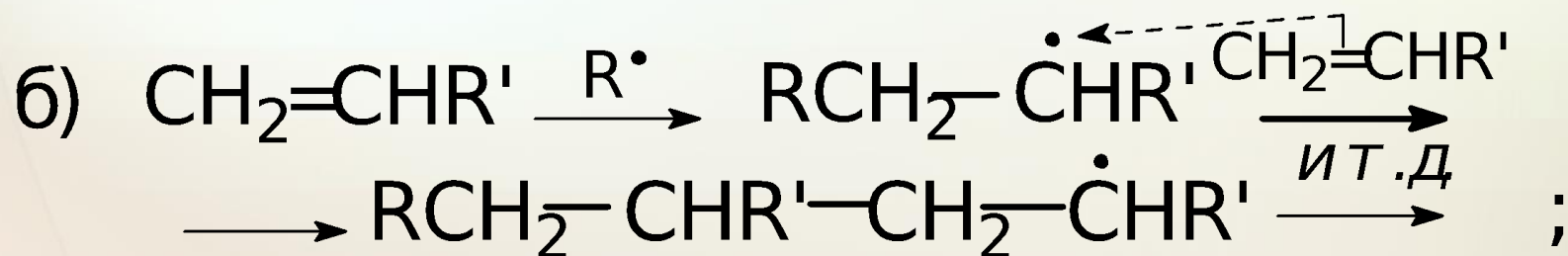
9. Присоединение карбкатионов (димеризация, олигомеризация и полимеризация).

Реакция полимеризации —
это последовательное присоединение
молекул ненасыщенных соединений друг к
другу с образованием высокомолекулярного
продукта — полимера.



1) Радикальная полимеризация

(инициируется перекисями):



в) обрыв цепи – рекомбинация радикалов

2) Катионная полимеризация

(инициируется катионами):

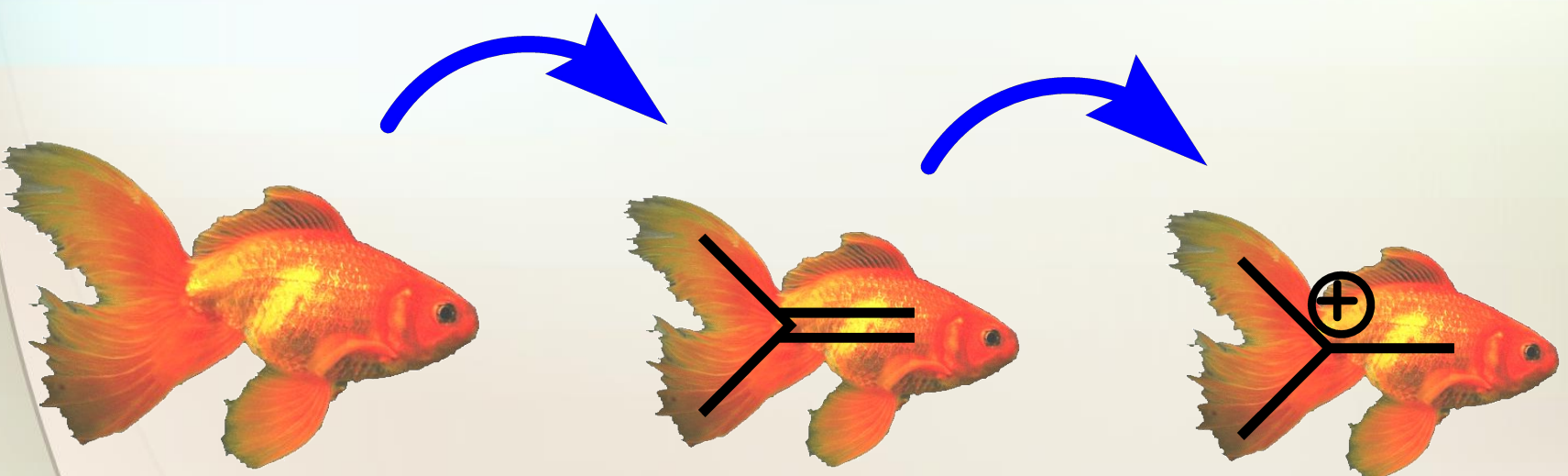


M^+ - катион металла



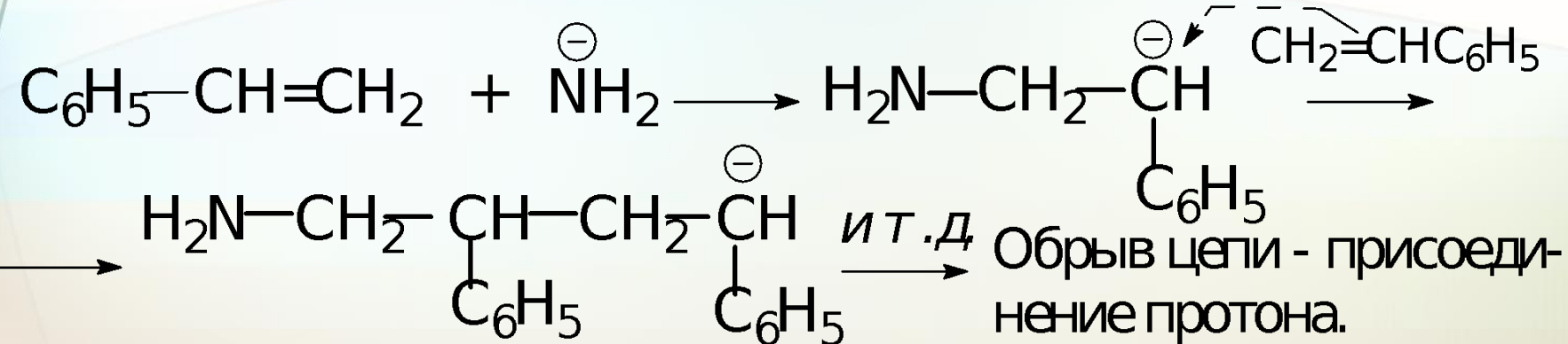
BF_3 , AlCl_3 , H^+ , катализатор Циглера -Натта
комплекс $\text{Al}(\text{C}_2\text{H}_5)_3 \cdot \text{TiCl}_4$,

Нобелевская премия, 1963



Полимеризация идет «голова к хвосту»

3) Анионная полимеризация (инициируется основаниями Льюиса):



$\text{CH}_2=\text{CH-CN}$, $\text{CH}_2=\text{CH-COOR}$, $\text{C}_6\text{H}_5-\text{CH}=\text{CH}$

Акрилонитрил

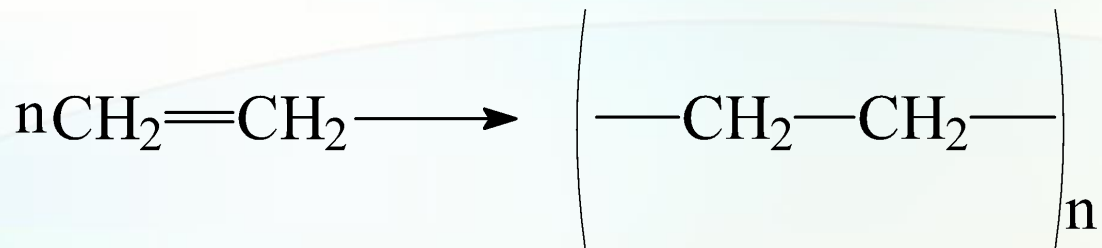
Акрилаты

Стирол

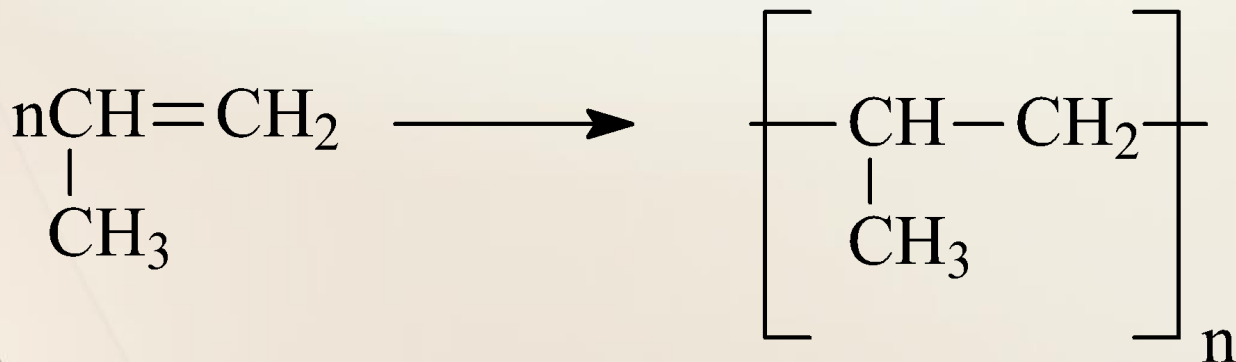
В качестве оснований Льюиса применяются алкоголяты металлов, металлические литий и натрий, алкилмагнийгалогениды.

Реакция полимеризации

1500 атм, 200°



полиэтилен
(ок. 16 млн. тонн в 1980 году)



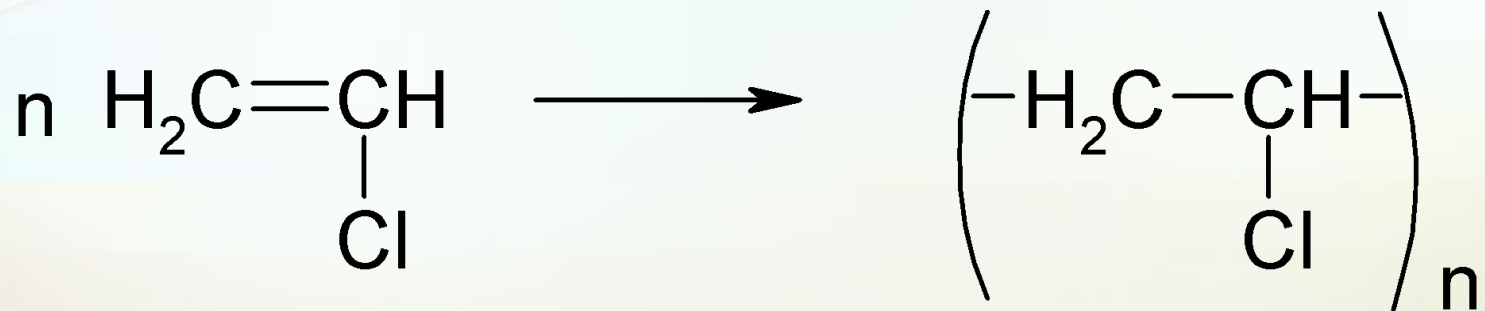
полипропилен

- Полифтторэтилен (фторпласт-4, фторлон-4, тефлон), является продуктом полимеризации тетрафторэтилена:



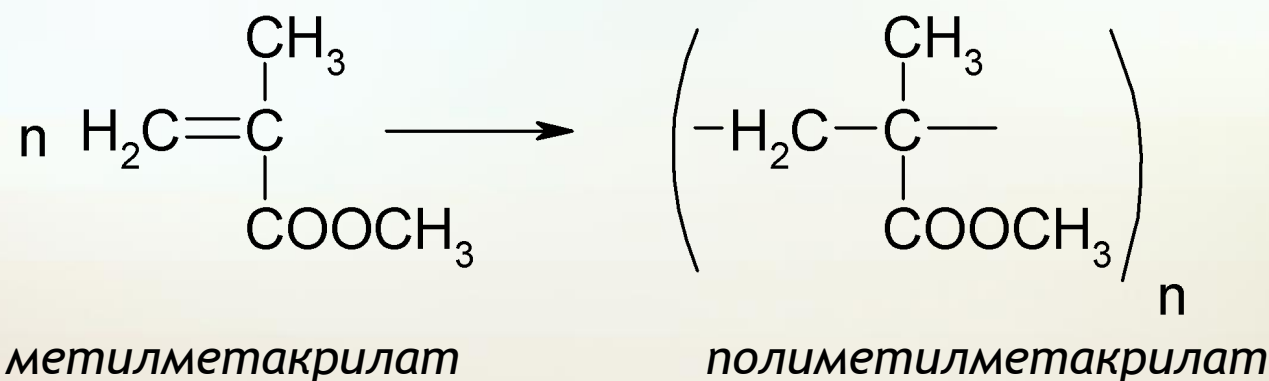
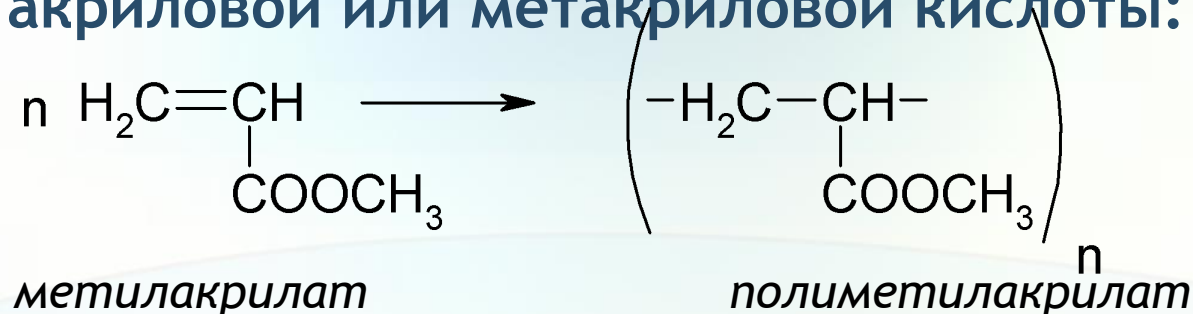
Тефлон является хорошим диэлектриком, очень устойчив к действию окислителей, щелочей, кислот, органических растворителей. Применяется в производстве изделий электротехнической, радиотехнической и химической промышленности.

- Поливинилхлорид (ПВХ) получают полимеризацией хлорэтилена (винилхлорида):



- На основе поливинилхлорида получают:
- пластмассы,
 - пластизоли,
 - поливинилхлоридное волокно.

- **Полиакрилаты** являются полимерами сложных эфиров акриловой или метакриловой кислоты:



Применяются для производства органического стекла, пленок, лакокрасочных материалов, клеев и пропиточных составов для бумаги, кожи, дерева, ткани и др. Полиакрилаты широко используют в медицине, в частности в стоматологии, для изготовления искусственных челюстей и зубов, для пломбирования. Из полимеров и сополимеров на основе акрилатов изготавливают протезы и контактные линзы.

Пломбировочный материал на основе мономера бисфенол-А-диглицидилметакрилата (Bis-GMA)

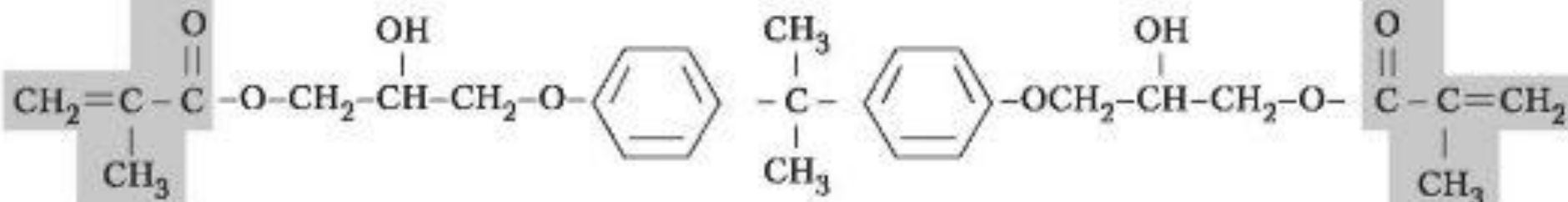


1962 год - Боуен (R.L. Bowen) создал полимерный пломбировочный материал на основе мономера бисфенол-А-диглицидилметакрилата (Bis-GMA) и силанизированного органического наполнителя.

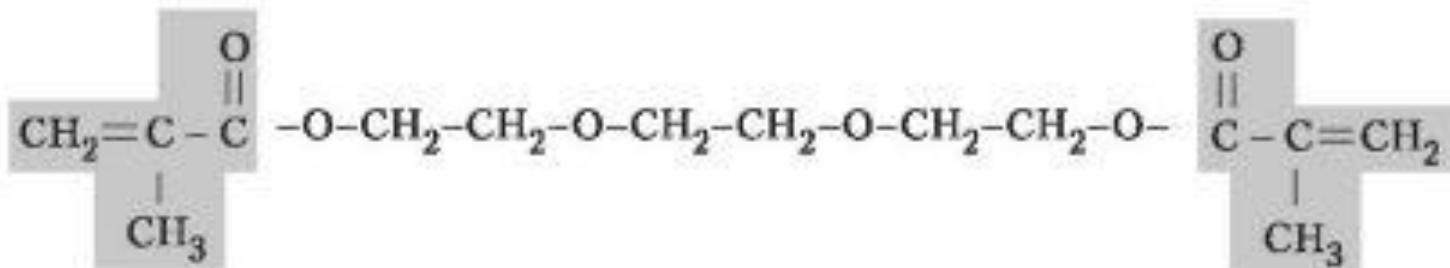
Rafael L. Bowen

Бис-ГМА

СТРУКТУРНЫЕ ФОРМУЛЫ ОСНОВНЫХ МОНОМЕРОВ В ОРГАНИЧЕСКОЙ МАТРИЦЕ КОМПОЗИТОВ



Бис-ГМА – продукт взаимодействия дифенилопропана
(бис-фенола А) с глицидилметакрилатом



ТГМ-3 – диметакрилат триэтиленгликоля

— концевые полимеризационноспособные группы

• Алкины

ацетилен ($\text{H-C}\equiv\text{C-H}$)

Общая формула алкинов

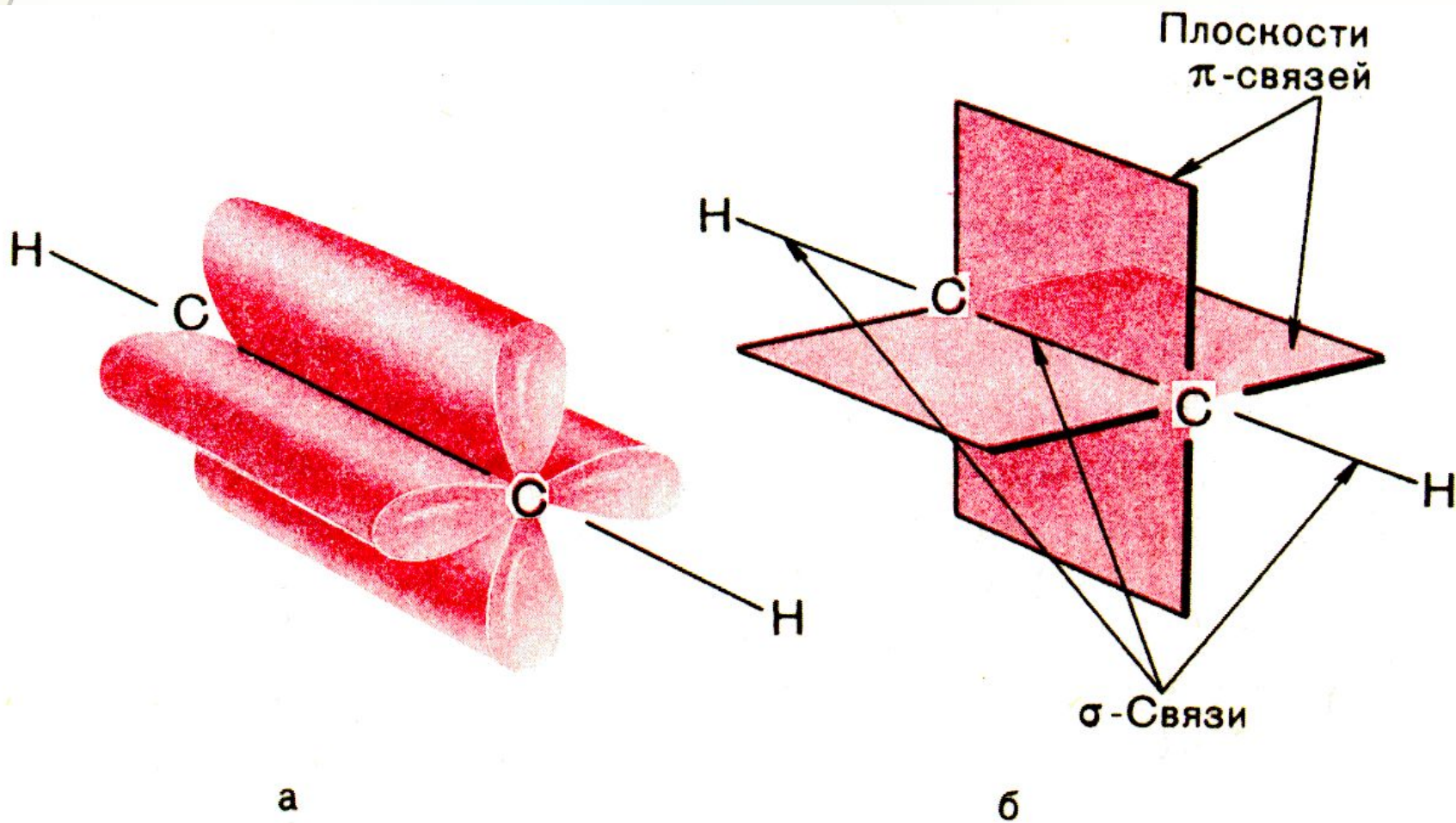


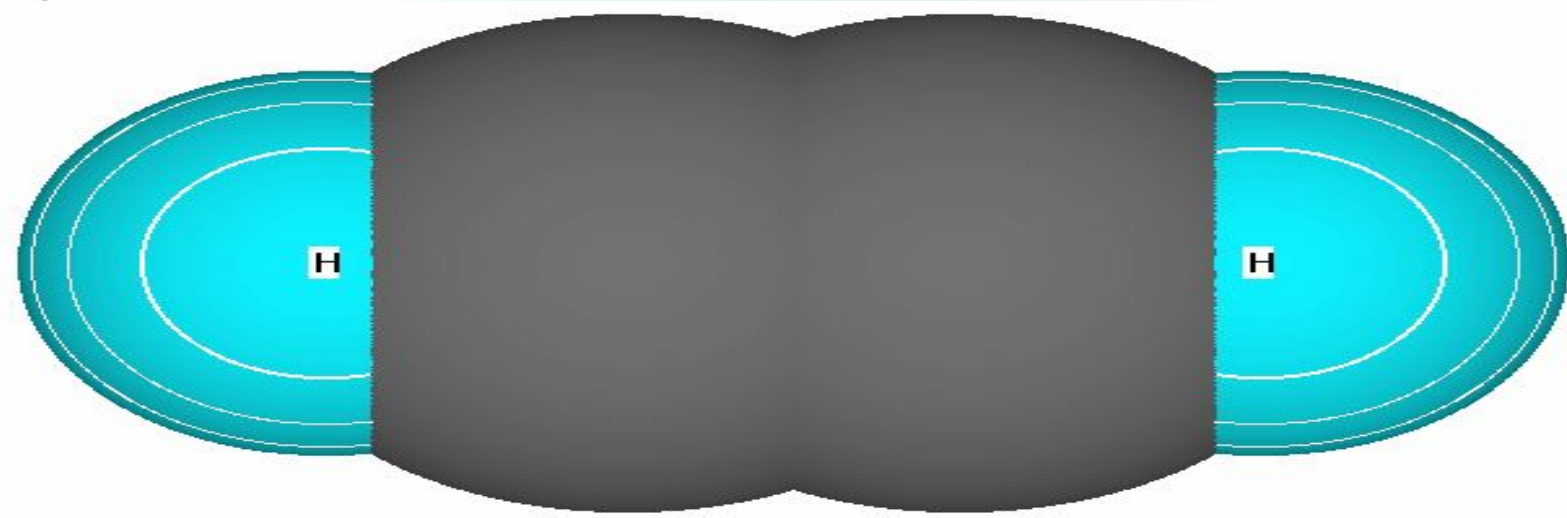
*Низшие алкины обладают наркотическим эффектом; ацетилен использовался для ингаляционного наркоза под названием **нарцилен**.*

Ацетилен также вызывает ускорение созревания плодов.

Алкины

Строение алкинов





ацетилен ($H-C\equiv C-H$)

•Химические свойства (кислотность).



пропин

амид натрия

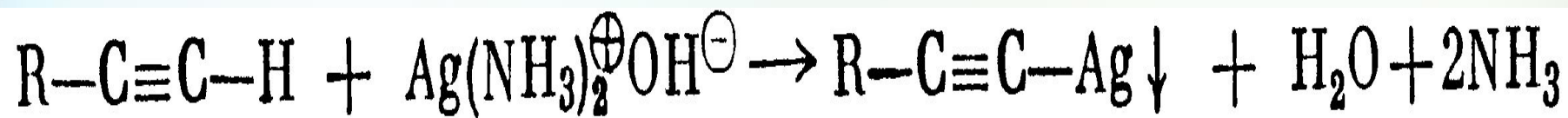
метилацетиленид натрия

аммиак



качественная реакция на концевую тройную связь

Аммиачный раствор оксида серебра.



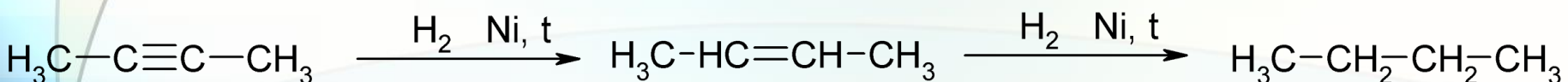
качественная реакция на концевую тройную связь

Взаимодействие алкилгалогенидов с ацетиленидами металлов



• Реакции присоединения к алкинам, АЕ

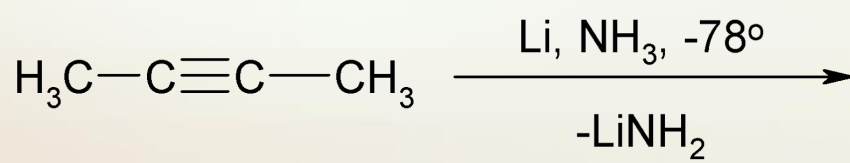
• 1. Гидрирование - присоединение водорода.



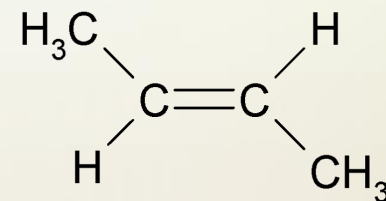
бутин-2

цис-бутен-2

бутан



бутин-2



транс-бутен-2

• 2. Присоединение галогенов



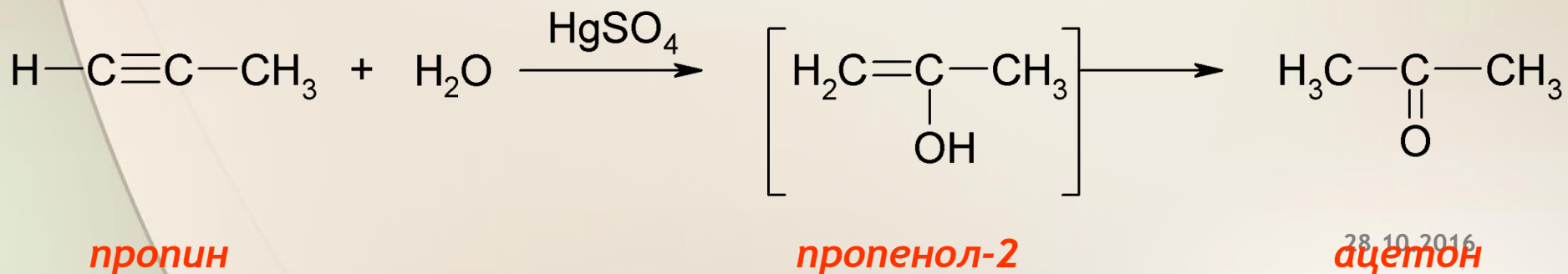
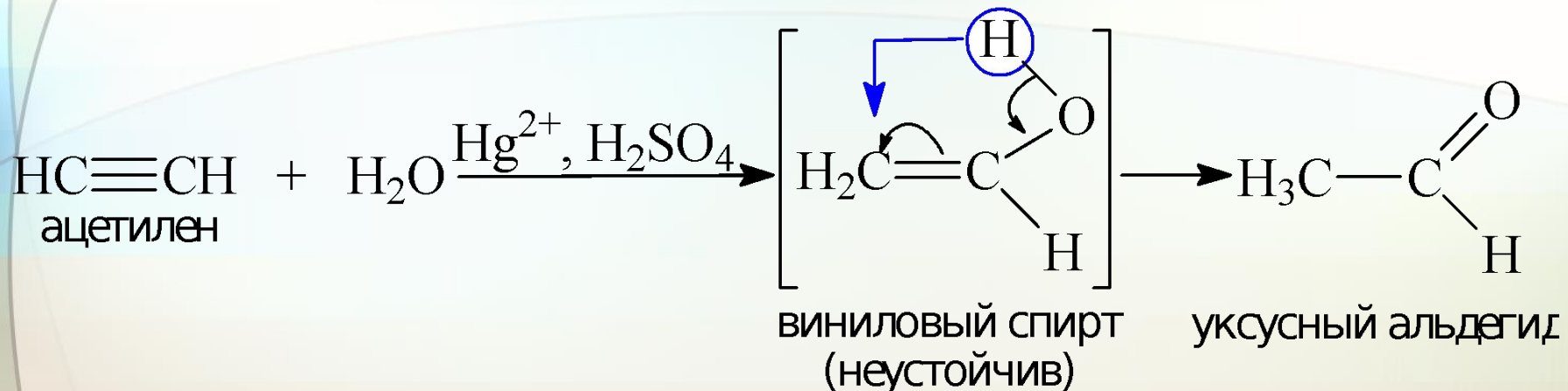
Присоединение галогенов идёт по механизму
электрофильного присоединения A_E

• 3. Гидрогалогенирование - присоединение галогеноводородов (HCl, HBr, HI)



AE

• 4. Гидратация - присоединение
воды (реакция Кучерова, 1881)



28.10.2016



КУЧЕРОВ Михаил Григорьевич

(3.VI.1850 - 26.VI.1911)

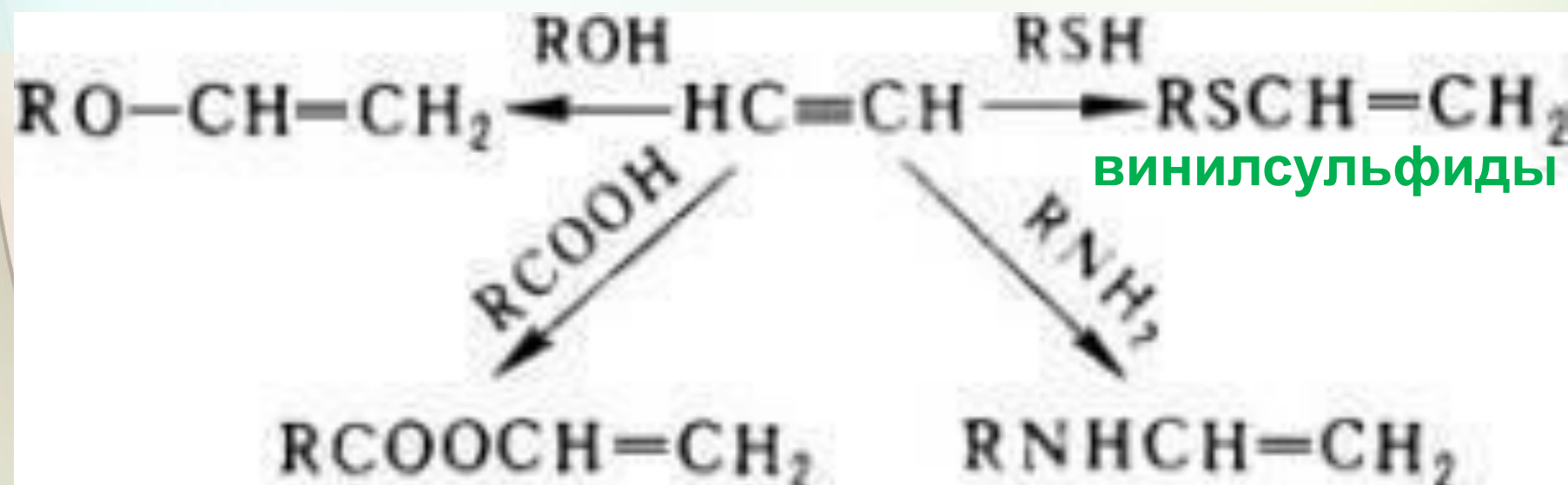
Русский химик-органик

*Русское физико-химическое
общество учредило (1915)
премию имени М.
Г. Кучерова для
начинающих
исследователей-химиков.*

5. Винилирование (реакция Реппе, 1939-1945)

Винилирование — присоединение ацетиленов к спиртам, кислотам, аминам или меркаптанам (катализаторы — алкоголяты и соли щелочных металлов):

простой виниловый эфир



сложный виниловый эфир

виниламины

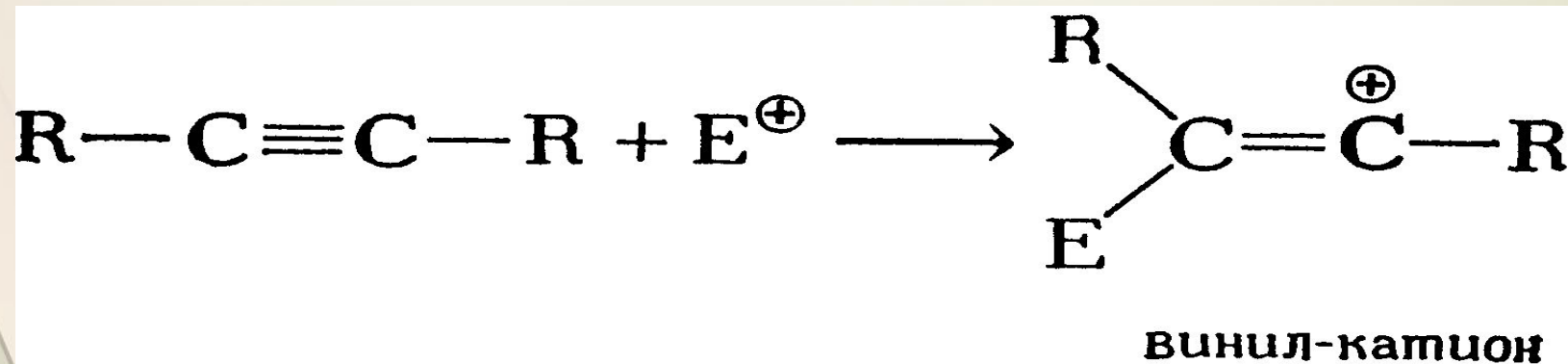
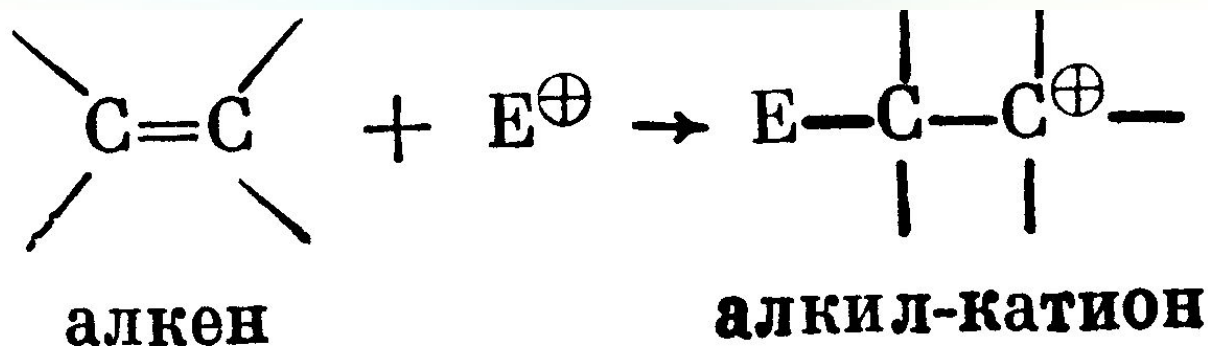


**РЕППЕ (Reppе),
Вальтер Юлиус**

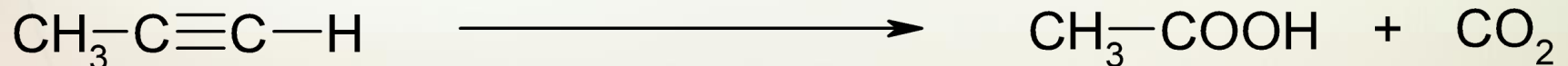
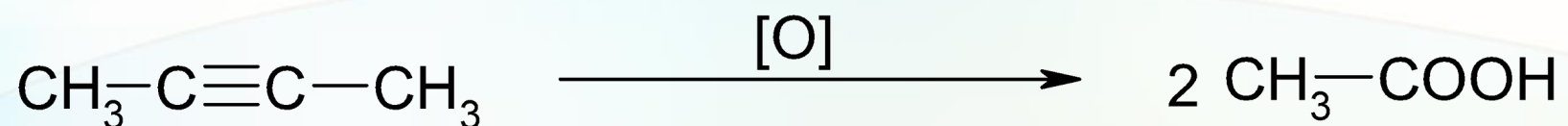
**29 июля 1892 г. – 26 июля
1969 г.**

немецкий химик-органик

Реакции присоединения галогенов к алкинам, как и другие реакции электрофильного присоединения, происходят медленнее, чем реакции присоединения к алкенам.



• Окисление алкинов



АЛКАДИЕНЫ

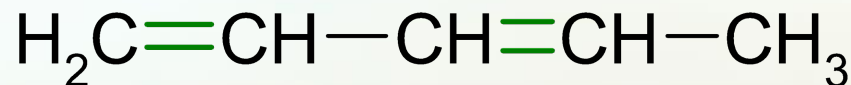
- Алкадиены (диены, диеновые углеводороды) - непредельные алифатические соединения, содержащие две двойные связи
- Общая формула алкадиенов C_nH_{2n-2}

Изомерия положения двойных связей

Кумулированные двойные связи



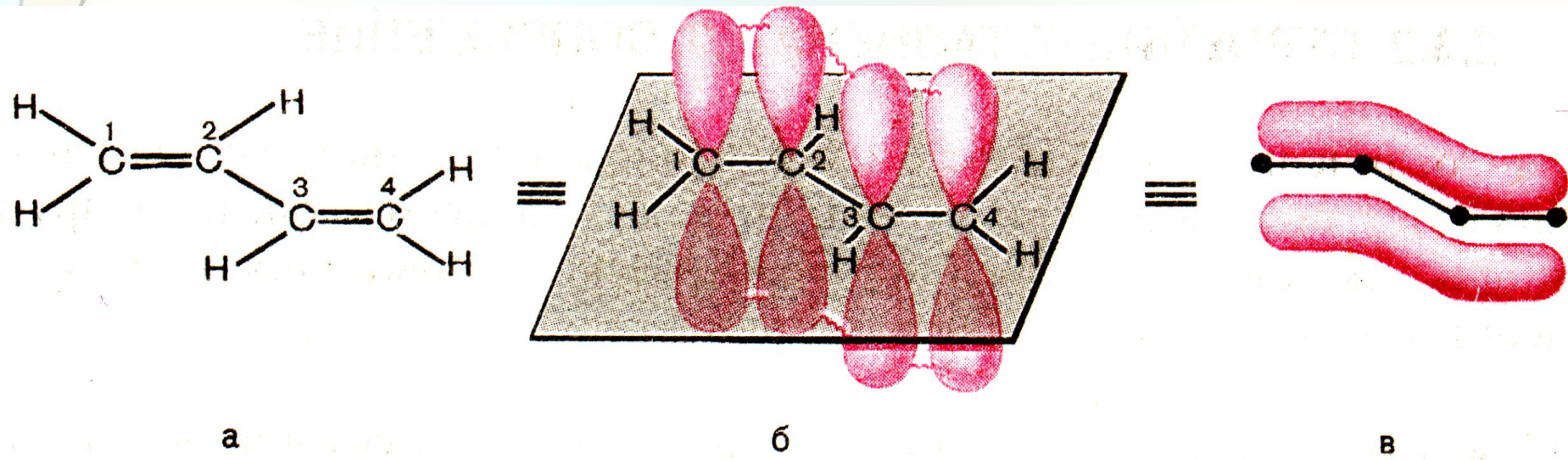
Сопряжённые двойные связи



Изолированные двойные связи

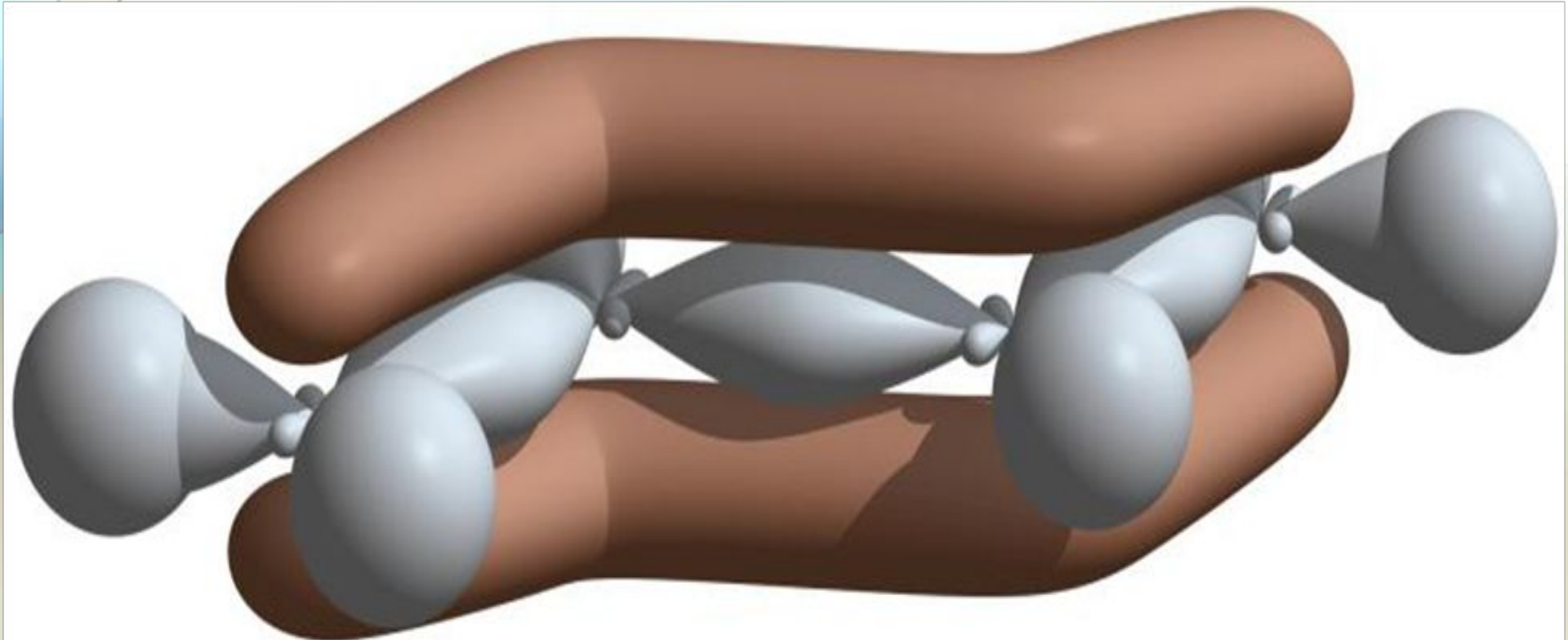


Алкадиены

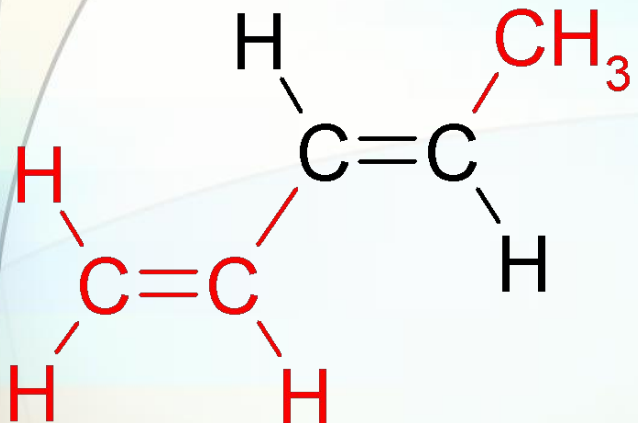


Делокализация электронной плотности — это ее распределение по всей сопряженной системе, по всем связям и атомам.

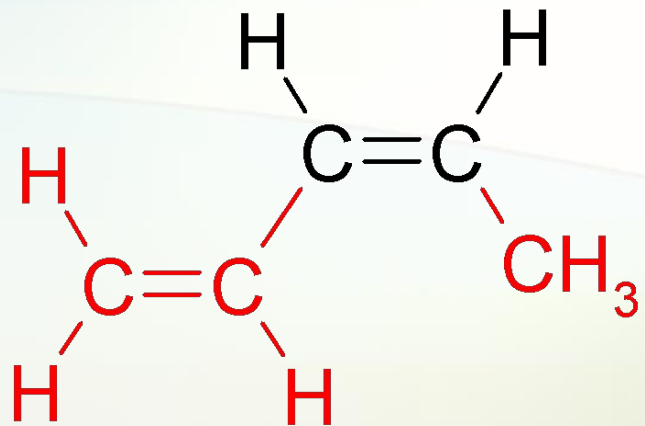
Сопряженные диеновые углеводороды



Геометрическая изомерия



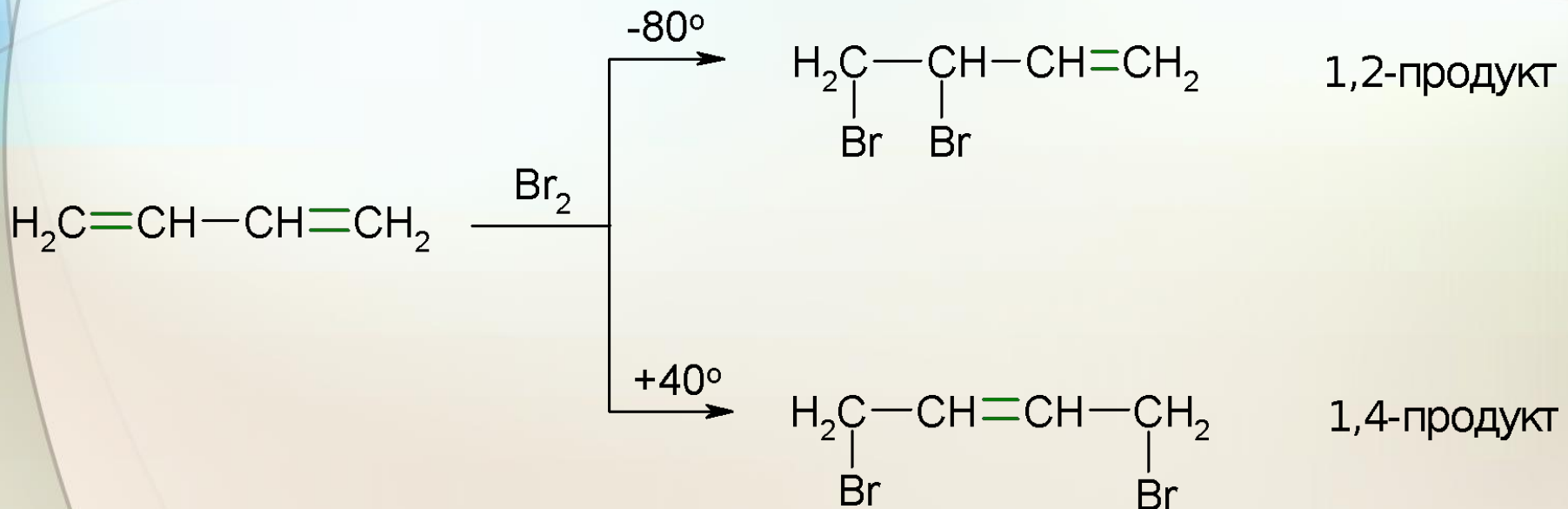
транс-пентадиен-1,3

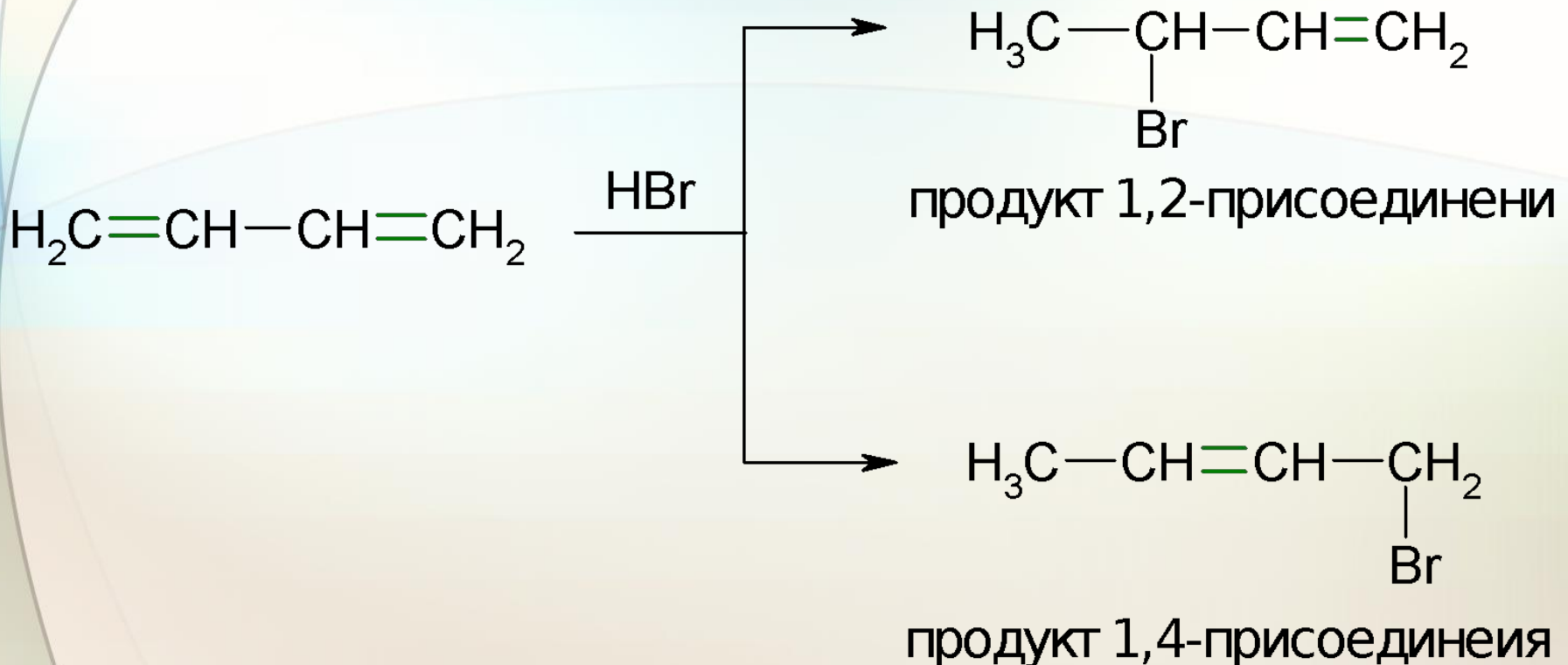


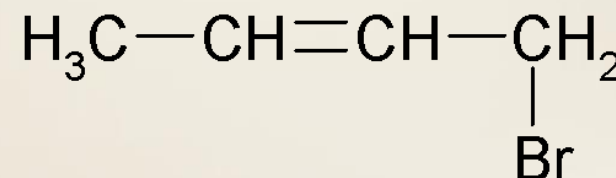
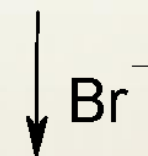
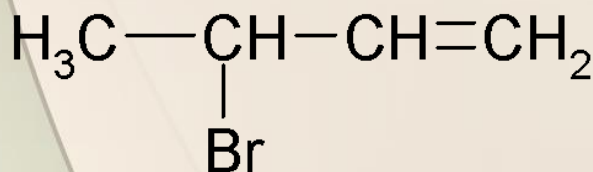
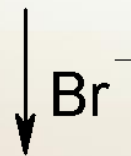
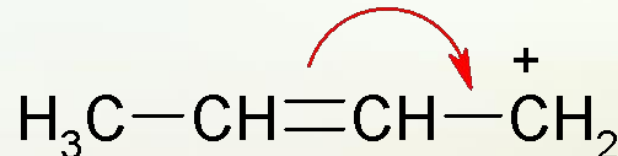
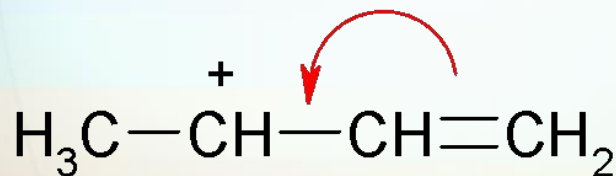
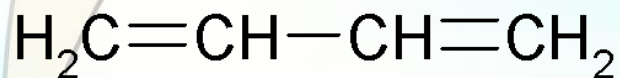
цис-пентадиен-1,3

Химические свойства

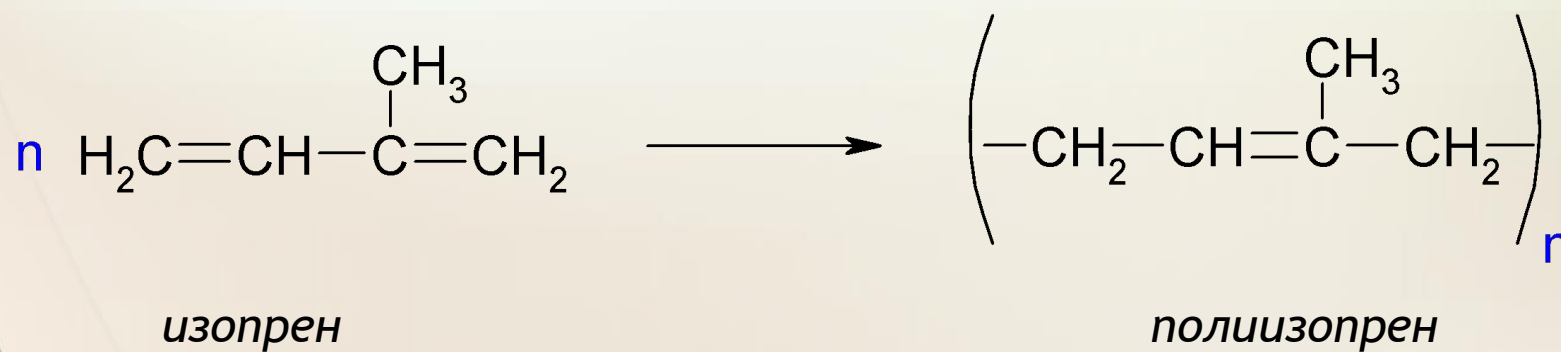
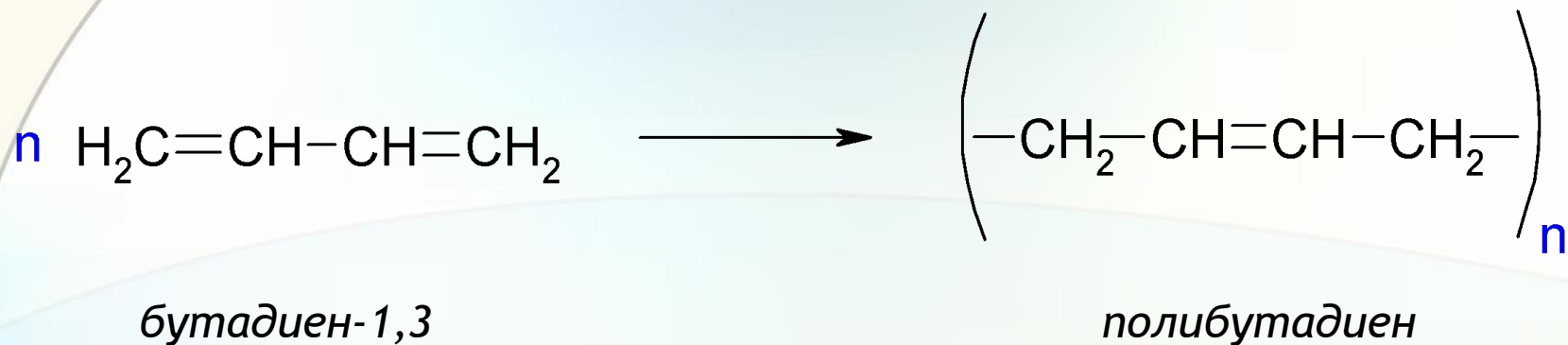
Реакции присоединения, АЕ



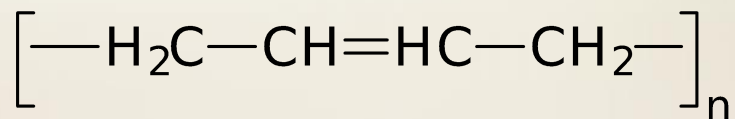
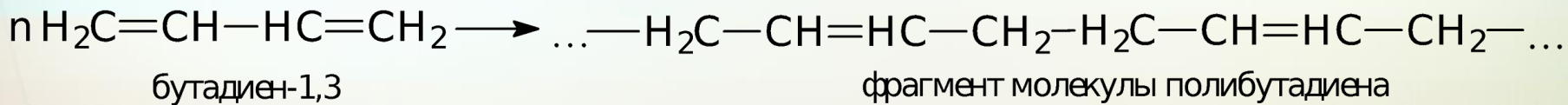




Полимеризация



Реакции полимеризации





ЛЕБЕДЕВ
Сергей Васильевич

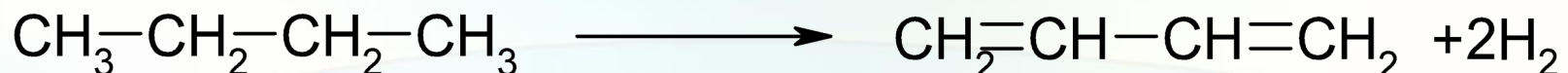
(25.VII.1874 - 2.V.1934)

академик (Россия).

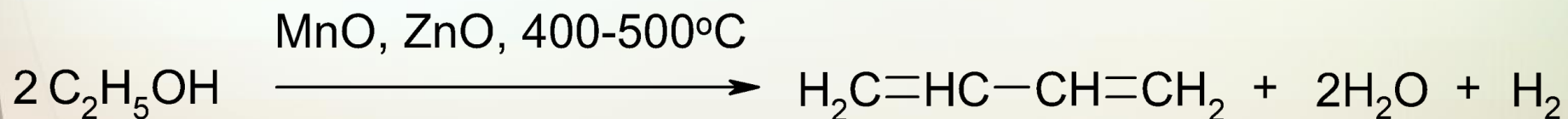
Впервые получил (1910) образец синтетического бутадиенового каучука. Разработал (1926–1928) одностадийный способ получения бутадиена из этанола

• Получение алкадиенов

- Дегидрогенизация алканов ($\text{Cr}_2\text{O}_3/\text{Al}_2\text{O}_3$, 450-650 °C).

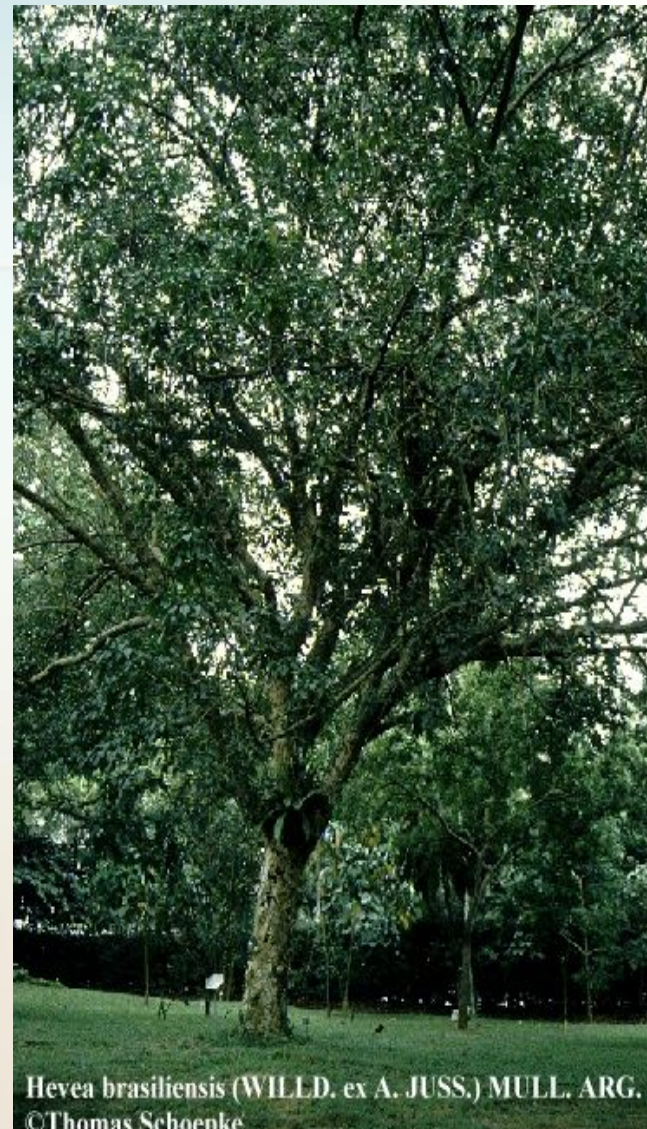


- Реакция Лебедева



Первый в мире промышленный синтетический каучук был получен в СССР в 1932, используя бутадиен, который синтезировали по реакции С. В. Лебедева

Природный каучук выделяют из *Hevea brasiliensis*



28.10.2016

Алкадиены

Каучуконосы

ГЕВЕЯ
БРАЗИЛЬСКАЯ
(*Hevea brasiliensis*)



ГЕВЕЯ БРАЗИЛЬСКАЯ (*Hevea brasiliensis*) Содержание каучука в млечном соке у этого каучукового дерева бассейна Амазонки, достигает 40—50%. Каучук, добываемый из этого растения, составляет 90—92% мирового производства натурального каучука. В настоящее время гевея бразильская широко культивируется в тропической Азии (остров Шри-Ланка, полуостров Малакка, Малайский архипелаг), Африке (Нигерия).

Алкадиены

Каучуконосы



Copyright CJB 2002



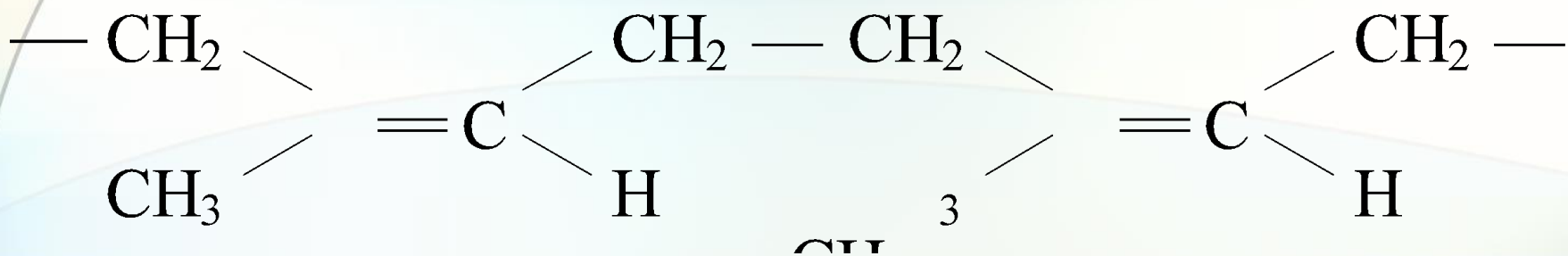
ГЕВЕЯ БРАЗИЛЬСКАЯ
(*Hevea brasiliensis*)

- Ещё задолго до открытия Америки индейцы изготавливали мячи из каучука.
- В Европе в начале 19 века начали производить непромокаемые плащи из ткани, пропитанной каучуком - макинтоши (от имени шотландского химика Ч. Макинтоша, 1823). Однако эта ткань липла к телу и, к тому, же каучук довольно быстро затвердевает и приобретает хрупкость.

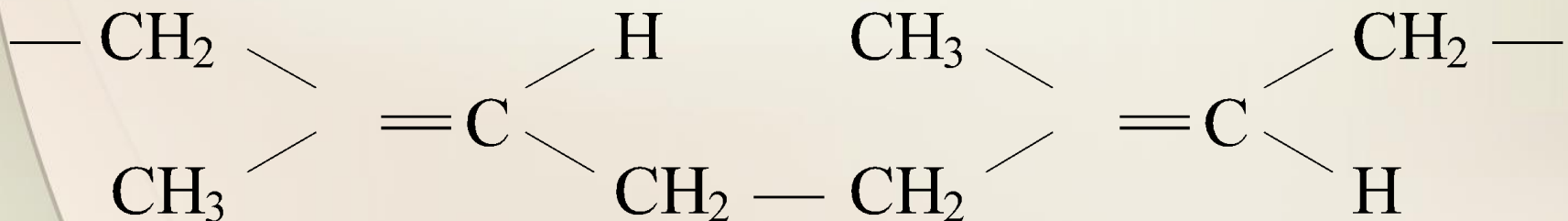
- Гутту выделяют из растений рода *Palaquium* (Малайзия)
- В СССР гутту получали из Бересклета бородавчатого



- Натуральный каучук, цис-полиизопрен



Гуттаперча, транс-полизопрен



Алкадиены

Каучуконосы



Каучуконосы



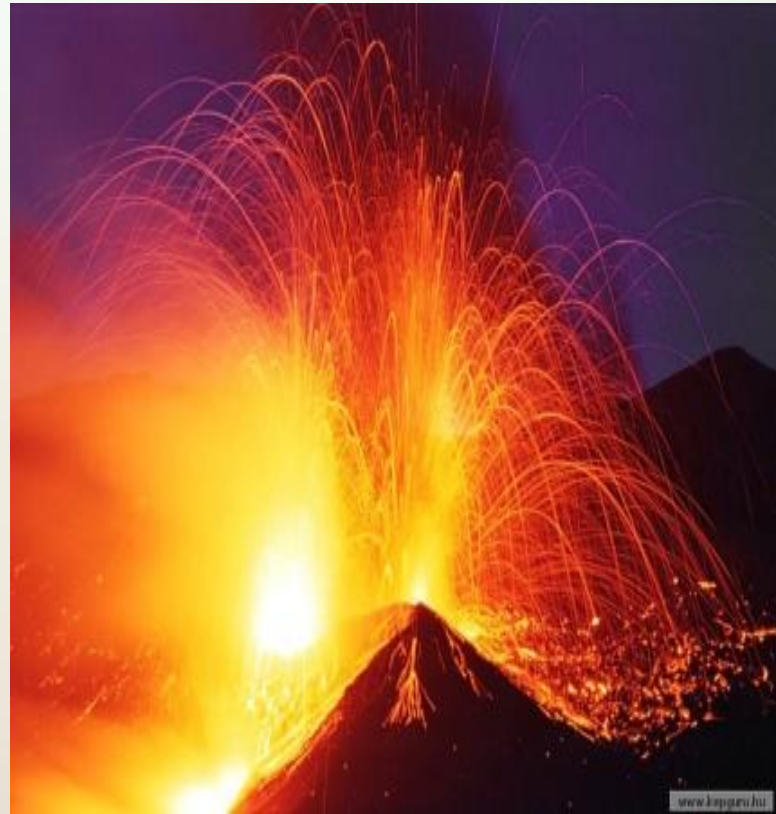
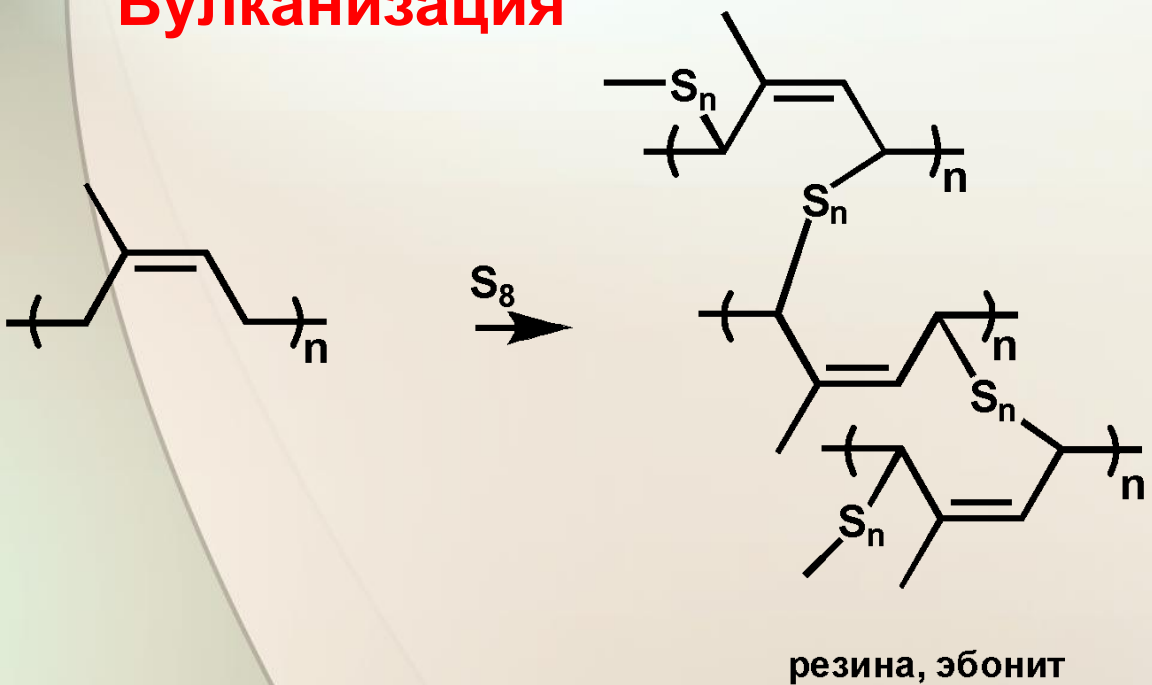
Добытчик каучука (серингеро) , коагулирующий собранный латекс, сначала собирая его на палку, а затем удерживая ее над чаном с дымом



Переработка каучука на плантации в Восточном Камеруне

- В 1838 году американец Ч. Гудьир (Goodyear) открыл вулканизацию каучука серой при нагревании (135-140°). Сера сшивает длинные молекулы каучука, при этом образуется ценный продукт - резина (от лат. *resina* – смола). Повышается прочность, теплостойкость, морозостойкость, снижается растворимость в органических растворителях.

Вулканизация



Алкадиены Каучуконосы

На полях кок-сагыза. Фото 1943 года



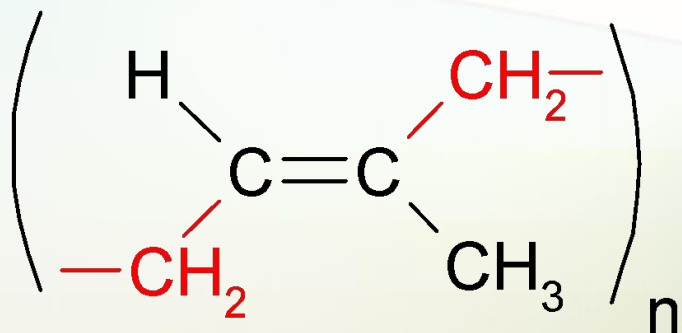
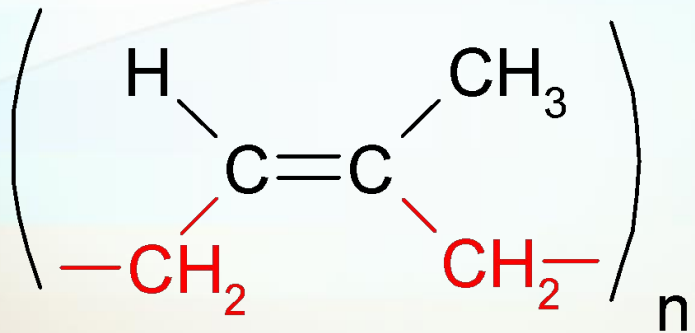
Одуванчик кок-сагыз (*Taraxacum kok-saghyz Rodin*) открыт в 1931 г. Распространен в долинах восточного Тянь-Шаня (Нарынкольский район Алма-Атинской обл.). В культуре его возделывали в России, Казахстане, Белоруссии, на Украине (в 1956 г. здесь засевалось 7 тыс. га), в странах Прибалтики, Швеции, Северном Китае, США. Эффективный каучуконос. В корнях содержится 6-11% каучука (в корнях дикорастущих растений - до 27%), который по качеству не уступает каучуку из гевеи.

Каучуконосы

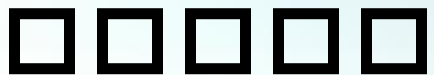


Кок-сагыз

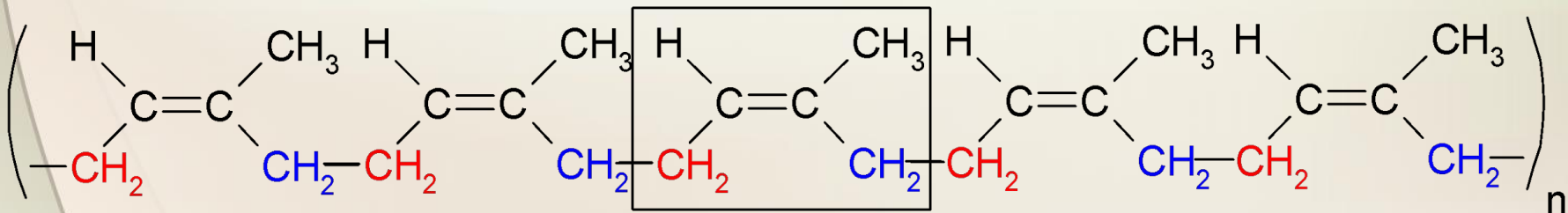
- Каучук является цис-полиизопреном, гутта - транс-полиизопреном:



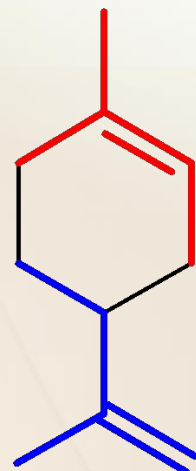
- изопреновые остатки в каучуке и гутте связаны по принципу “голова к хвосту”



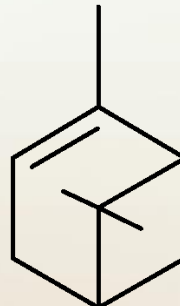
- Это правило называется правилом Ружички или
«изопреновое правило»



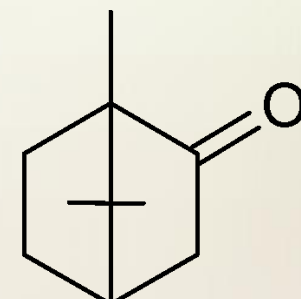
• Формальными продуктами полимеризации изопрена являются **терпены** - углеводороды с общей формулой $(C_5H_8)_n$, которые вместе с их производными (**терпеноидами**) широко распространены в природе



лимонен

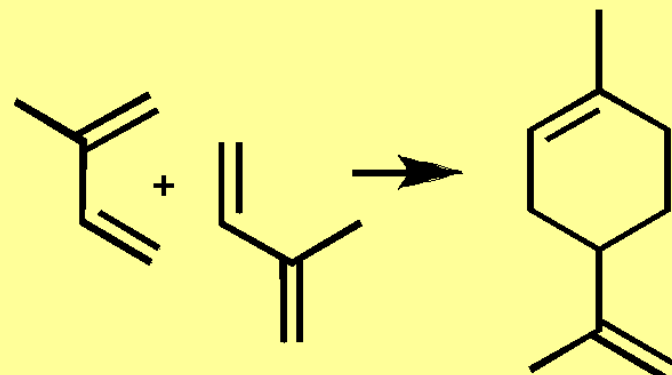


α -пинен

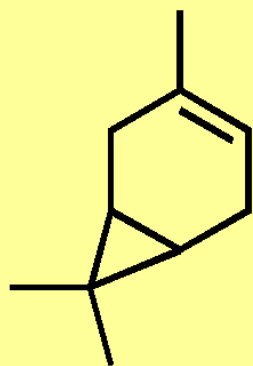


камфора
20.10.2016

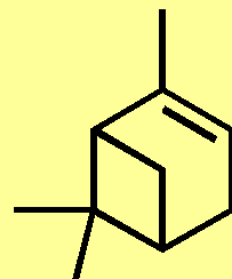
Терпены



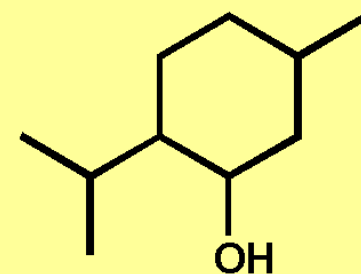
лимонен



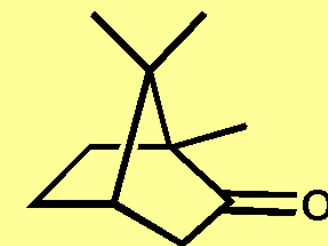
карен



пинен



ментол



камфора

•Реакция диенового синтеза
(реакция Дильса-Альдера, 1928,
Нобелевская премия по химии 1950).



бутадиен-1,3

этилен

циклогексен

**Спасибо
за
Ваше внимание!**