

# Теории кислот и оснований

Классификация  
реакций и реагентов



В истории развитии любой науки наступает момент, когда накопленный фактический материал нуждается в некой систематизации и обобщении. Именно на этих этапах рождаются теории, общие модели, позволяющие объяснить уже установленные факты и предвидеть новые события

**Результат органических реакций часто объясняют с позиции кислотно-основных свойств органических соединений**

**Теория кислот и оснований имеет свою историю**

**Теория кислот и оснований Льюиса**

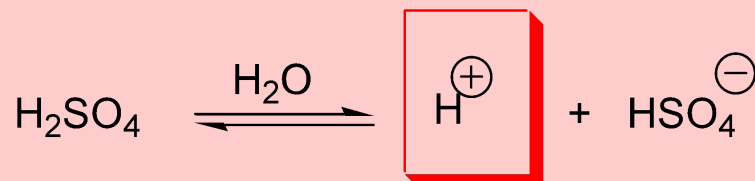
**Теория  
кислот и  
оснований  
Бренстеда**

**электро  
литичес  
кой**

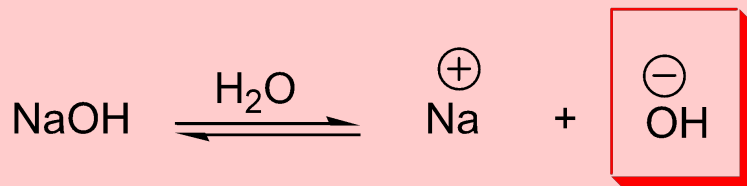
**диссоц  
иации  
Аррени  
уса**

# Теория электролитической диссоциации Аррениуса (1890г.)

Согласно Аррениусу кислотами являются электролиты, при диссоциации которых в водных растворах образуются ионы водорода (протоны):



Основаниями Аррениуса являются электролиты, при диссоциации которых в водных растворах образуются гидроксид-ионы



Сванте-Август Аррениус

19.02.1859 - 1927

За разработку теории электролитической диссоциации Аррениусу была присуждена Нобелевская премия 1903 года

# Протонная теория, или теория кислот и оснований Бренстеда (1923)

Согласно теории Бренстеда кислота является донором, а основание - акцептором протонов; кислоты и основания существуют только как сопряженные пары; протон не существует в растворе в свободном виде, в воде он образует катион оксония.



Йоханнес-Николаус  
Брёнстед

22.02.1879 - 17.12.1947



Он установил и количественное соотношение между силой кислот и оснований и их катализитической активностью.

# Протонная теория, или теория кислот и оснований Бренстеда



Количественно кислотность и основность оценивают, как правило, по отношению к воде

Поскольку взаимодействие между кислотой и основанием является очень быстрым и равновесным процессом, то кислотно-основные свойства необходимо рассматривать только с позиций термодинамики. Исключениями выступают, так называемые, СН кислоты.

Мерой кислотности является константа равновесия, называемая константой кислотности ( $K_a$ )

$$K_a = [\text{A}^-][\text{H}_3\text{O}^+]/[\text{AH}]$$

Для оценки величин  $K_a$  удобно использовать показатель кислотности

$$pK_a = -\lg K_a$$

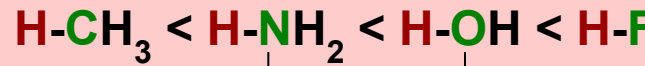
Условно кислоты делят на "сильные"  $pK_a < 0$  и "слабые"  $pK_a \approx 2-15.7$

Кислота	HCl	HBr	$\text{H}_2\text{SO}_4$	HF	$\text{CH}_3\text{COOH}$	$\text{H}_2\text{O}$	ROH	$\text{NH}_3$
$pK_a$	-11	-9	-9	3.4	4.75	15.7	16-18	30

# Протонная теория, или теория кислот и оснований Бренстеда

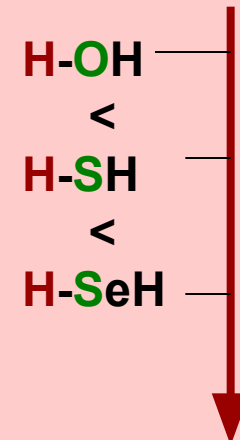
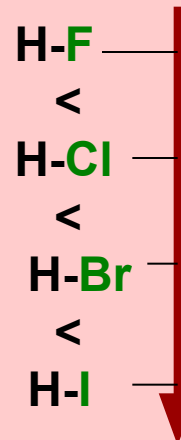
В ряде случаев удается предсказывать силу кислот на основании положения атомов в таблице Менделеева:

в периодах таблицы кислотность возрастает по мере роста **электроотрицательности элемента, с которым связан протон**



Электроотрицательность возрастает

в группах кислотность возрастает с увеличением размера этих атомов



Сложнее предугадать и объяснить кислотность соединений, у которых протон связан с одинаковыми атомами. Например, какая кислота сильнее уксусная ( $\text{CH}_3\text{COOH}$  или хлоруксусная  $\text{ClCH}_2\text{COOH}$ )?

## Протонная теория, или теория кислот и оснований Бренстеда

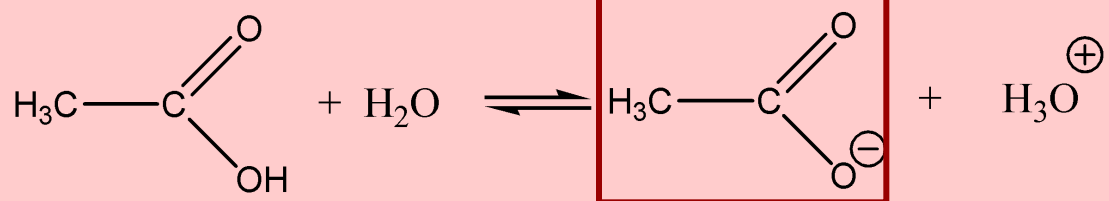
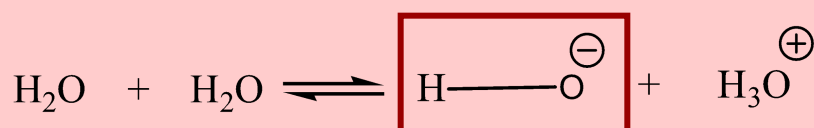
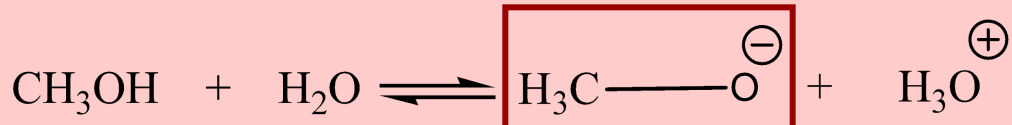
**Сила кислоты определяется устойчивостью (стабильностью) ее сопряженного основания**



В общем, кислота X-H сильнее кислоты Y-H по той причине, что сопряженное основание (анион)  $X^-$  стабильней аниона  $Y^-$ .

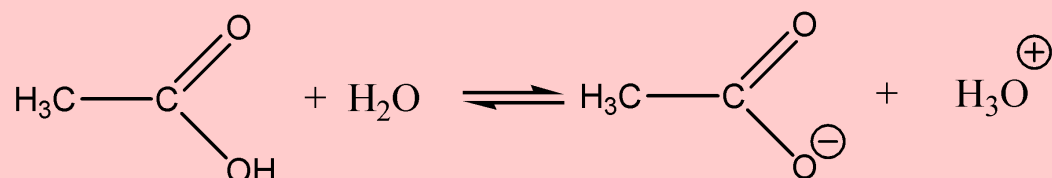
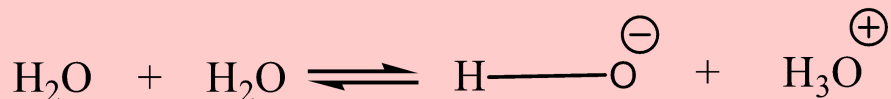
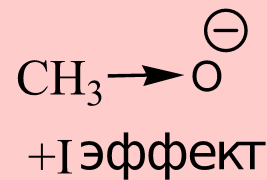


### Увеличение кислотности

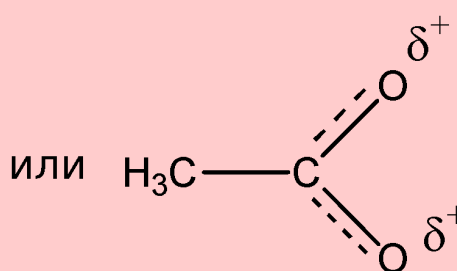
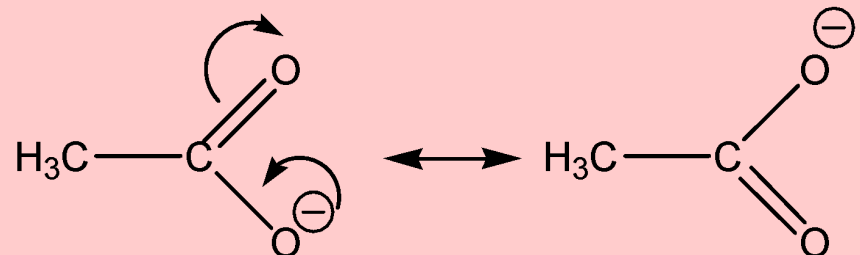


## Увеличение стабильности аниона (сопряженного основания)

# Протонная теория, или теория кислот и оснований Бренстеда

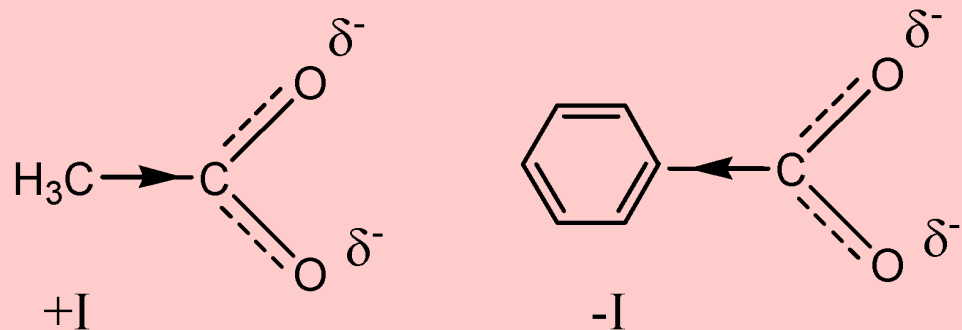


Кислотность уксусной кислоты на много больше кислотности метанола и воды

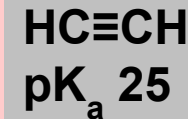
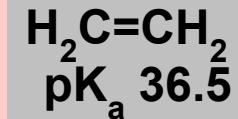


## Протонная теория, или теория кислот и оснований Бренстеда

Бензойная кислота  $C_6H_5COOH$  ( $pK_a = 4.17$ ) проявляет несколько более сильные кислотные свойства, чем уксусная кислота ( $pK_a = 4.75$ ), что объясняется большей стабильностью бензоатиона по сравнению с ацетат-анионом:



Углеводороды обладают очень низкой кислотностью, но кислотность возрастает в ряду - алканы < алкены < алкины:

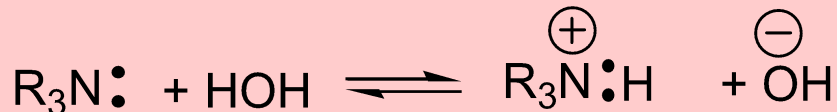


Обычно это объясняют тем, что в том же ряду увеличивается электроотрицательность атома углерода:  $sp^3 < sp^2 < sp$ .

# Протонная теория, или теория кислот и оснований Бренстеда

## Основность органических соединений

Силу основания  $R_3N$  в воде можно оценить, рассматривая равновесие:



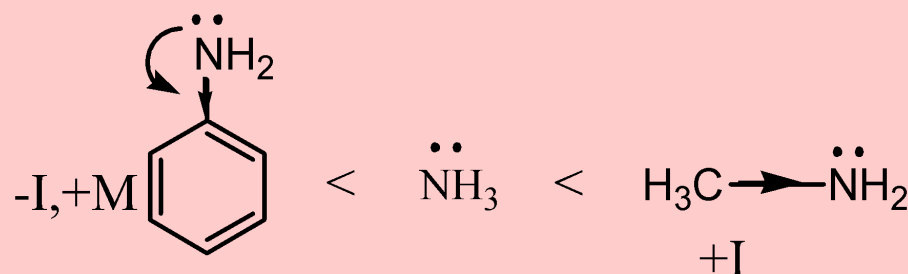
Константа равновесия  $K_b$  выражается уравнением:

$$K_b = [R_3N^+H][OH^-]/[R_3N]$$

$$pK_a + pK_b = 14.00 \text{ (при } 25^\circ C)$$

$$pK_b = -\lg K_b$$

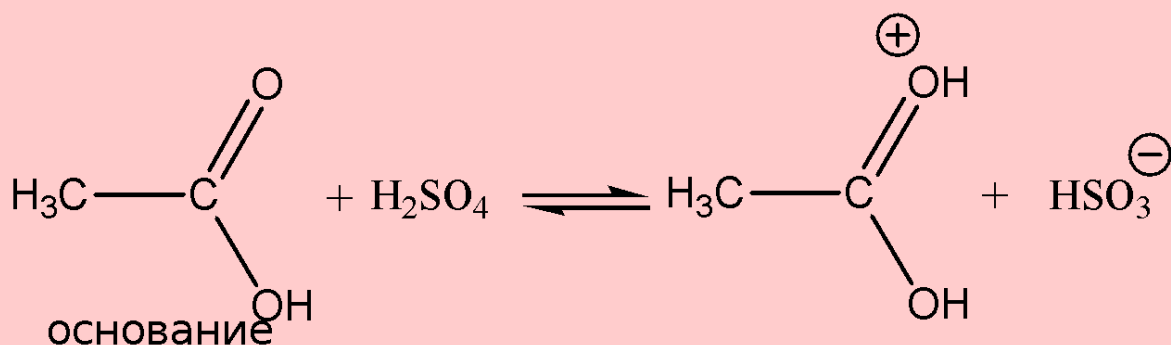
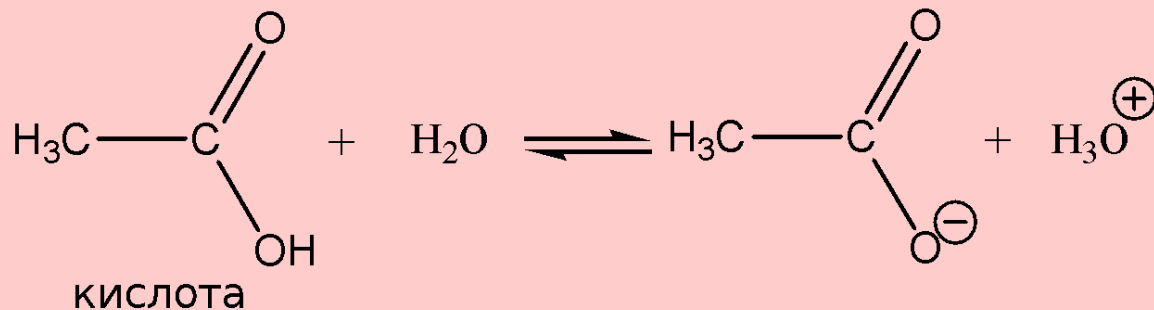
Основность органических соединений тем выше, чем больше электронная плотности на атоме, который является акцептором протонов. Поэтому основность увеличивается в следующем ряду аминов:



# Протонная теория, или теория кислот и оснований Бренстеда

## Амфотерность органических соединений

Характерной чертой органических соединений является амфотерность, т.е. способность выступать как кислотой, так и основанием при смене среды:



# Электронная теория кислот и оснований, или Теория Льюиса (1926)

Электронная теория кислот и оснований является  
наиболее общей теорией кислот и оснований

По Льюису

кислоты - это вещества, способные принимать  
электронную пару (акцептор электронной пары),  
а основания - вещества, способные давать  
электронную пару (донары электронной пары)



Джилберт Ньютон Льюис  
23 октября 1875 г. – 23 марта 1946 г.

К кислотам Льюиса относятся не только протон  $H^+$ , но и все катионы,  
а также галогениды металлов 2 и 3 групп таблицы Менделеева:  $AlX_3$ ,  $FeX_3$ ,  
 $BX_3$ ,  $SbX_5$ ,  $SnX_4$ ,  $ZnX_2$  ( $X=F, Cl, Br, I$ ).

К основаниям Льюиса - все анионы  $OH^-$ ,  $OR^-$ ,  $CH_3COO^-$ ,  $NH_2^-$  и т.д. и  
нейтральные соединения, имеющие неподеленные электронные пары  
или  $\pi$ -связи -  $H_2O$ ,  $ROH$ ,  $ROR$ ,  $RCH=O$ ,  $RSH$ ,  $NH_3$ ,  $R_3N$ ,  $RCH=CH_2$ ,  $R-C_6H_5$  и др.

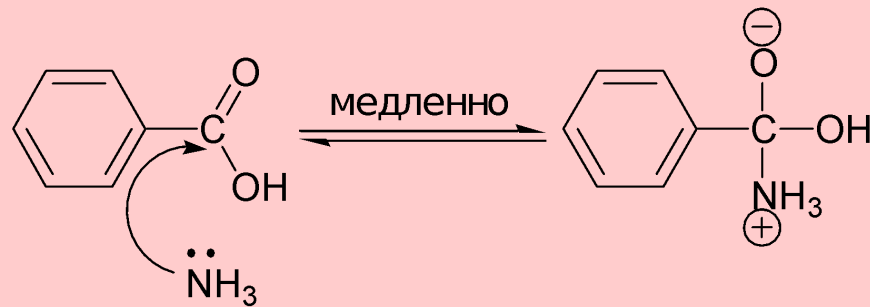
# Теория кислот и оснований

Таким образом, теория кислот и оснований Бренстеда есть частный случай теории кислот и оснований Льюиса

Если в результате реакции происходит передача протона – речь идет о кислотно-основных взаимодействии по Бренстеду:



Если в результате реакции происходит передача электронной пары – речь идет о кислотно-основном взаимодействии по Льюису:

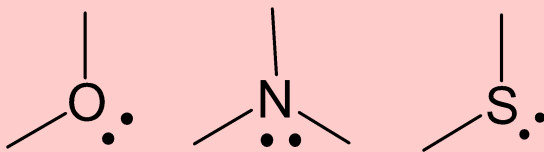


# Классификация реагентов органических реакций

В настоящее время кислоты Льюиса называют **электрофилами**,  
а основаниями Льюиса - **нуклеофилами**

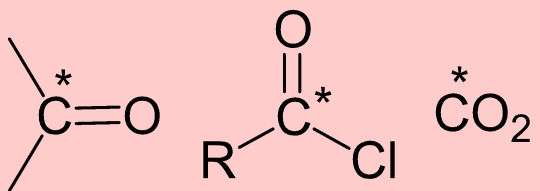
Электрофилы:

$\text{H}^+$ ,  $\text{HNO}_3$ ,  $\text{H}_2\text{SO}_4$ ,  $\text{HNO}_2$ , (т.е. соответственно  $^+\text{NO}_2$ ,  $^+\text{SO}_3$ ,  $^+\text{NO}$ ),  $\text{PhN}_2^+$ ,  $\text{BF}_3$ ,  $\text{AlCl}_3$ ,  $\text{ZnCl}_2$ ,  $\text{FeCl}_3$ ,  $\text{Br}_2$ ,  $\text{I}^*\text{-Cl}$ ,  $\text{H}_2\text{O}_2$ ,  $\text{O}_3$ ,



Нуклеофилы:

$\text{H}^-$ ,  $\text{H}_2\text{N}^-$ ,  $\text{HO}^-$ ,  $\text{RO}^-$ ,  $\text{RS}^-$ ,  $\text{RCOO}^-$ ,  $\text{Hal}^-$ ,  $\text{HSO}_3^-$ ,  $^-\text{CN}$ ,  $\text{RC}\equiv\text{C}^-$ ,  $^-\text{CH}(\text{COOEt})_2$ ,



$\text{R}^*\text{MgBr}$ ,  $\text{R}^*\text{Li}$ ,  $\text{LiAlH}^*_4$

# Классификация органических реакций

Все многообразие органических реакций можно разделить всего на пять классов по типу превращений субстрата и несколько подклассов по типу реагента

**Субстрат** – молекула, на которую воздействуют во время реакции

**Реагент** – молекула, или интермедиат, которая / ый воздействует во время реакции на субстрат

## 1. Реакции замещения



Данный тип реакций обозначают буквой S (от английского слова "замещение" - substitution)

По типу реагента эти реакции разделяют на следующие подклассы:

# Классификация органических реакций

## 1. Реакции замещения

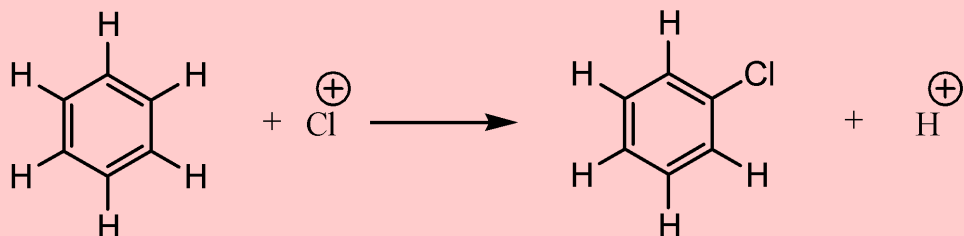


### а) Нуклеофильное замещение $S_N$



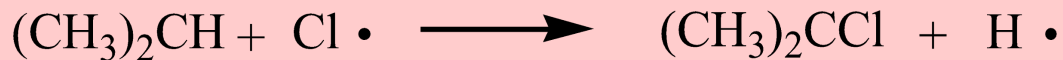
Один из наиболее распространенных типов органических реакций в алифатическом ряду, когда один нуклеофил замещает (вытесняет) другой

### б) Электрофильное замещение $S_E$



Наиболее часто встречается в реакциях ароматических соединений

### в) Свободнорадикальное замещение $S_R$



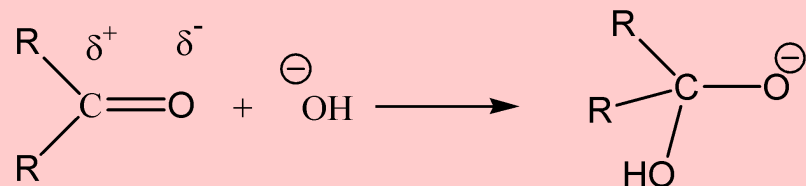
Этот тип реакций распространен в ряду алканов

# Классификация органических реакций

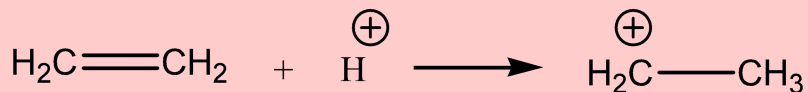
## 2. Реакции присоединения

**Обозначаются символом А или A<sub>d</sub> от английского «Addition» - присоединение.  
К ним относятся реакции присоединения различных реагентов к  
кратным связям:**

а) Нуклеофильное присоединение  $A_N$  или  $Ad_N$



б) Электрофильное присоединение  $A_E$  или  $Ad_E$



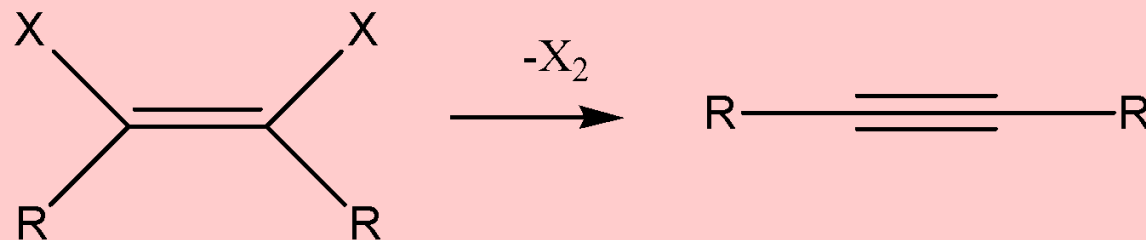
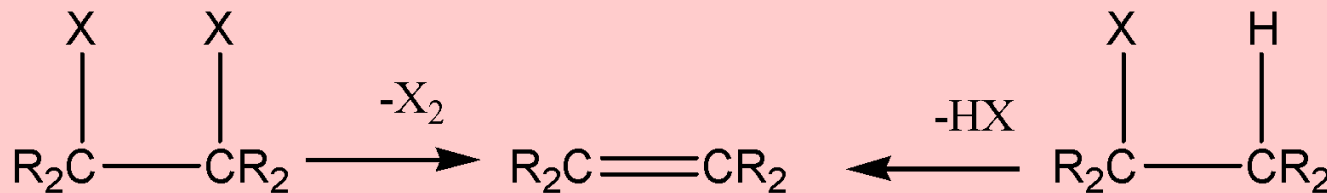
в) Свободнорадикальное присоединение  $A_B$  или  $Ad_B$



# Классификация органических реакций

## 3. Реакции элиминирования

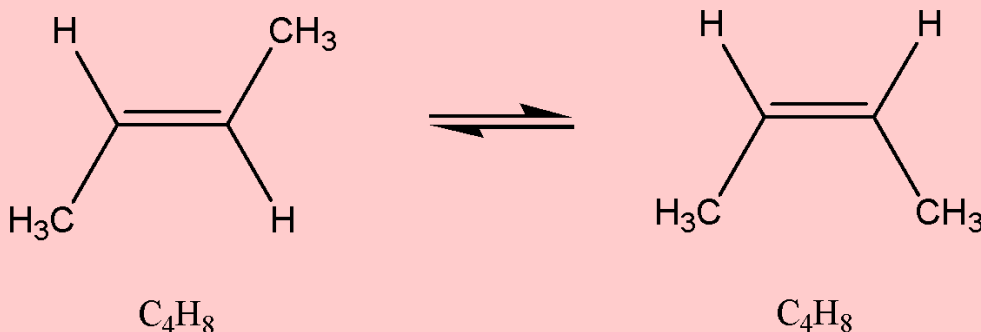
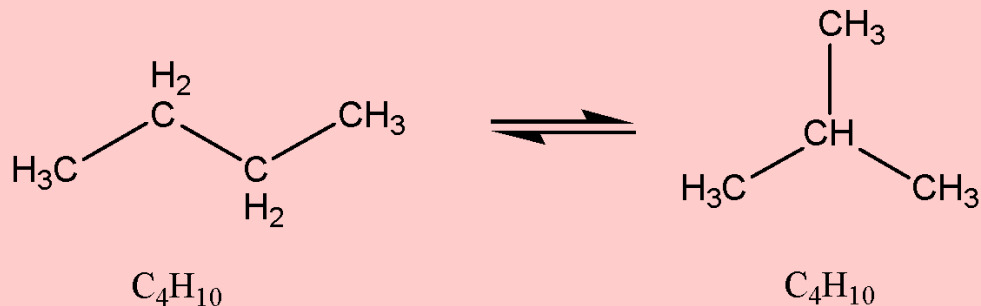
Обозначают символом Е от английского «Elimination» - отщепление.  
Эти реакции приводят к образованию соединений с кратными связями –  
двойными и тройными:



# Классификация органических реакций

## 4. Перегруппировки или изомеризации

Чрезвычайно характерные для органических соединений реакции, при которых изменяется порядок связывания атомов в молекулах, но сохраняется их число. Как правило, обратимы.



# Классификация органических реакций

## 5. Реакции циклоприсоединения

Циклоприсоединением называют реакции, в которых две или несколько ненасыщенных молекул соединяются с образованием одного циклического продукта и происходит общее уменьшение кратности связей:

