

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

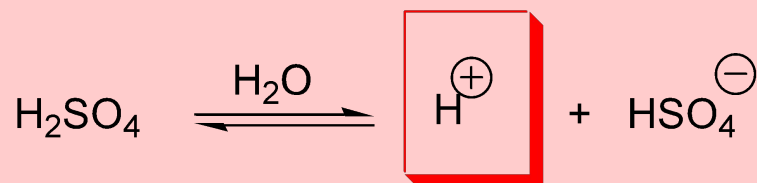
Теория кислот и оснований Льюиса

**Теория
кислот и
оснований Бренстеда
электро
литичес
кой**

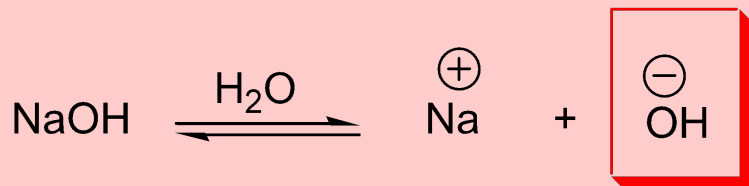
**диссоц
иации
Аррени
уса**

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

$$pK_a = -\lg K_a$$

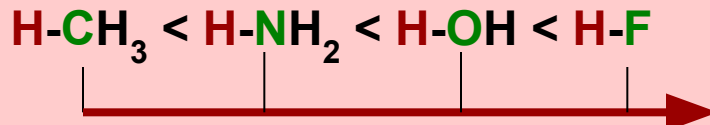
Условно кислоты делят на "сильные" $pK_a < 0$ и "слабые" $pK_a \approx 2-15.7$

| Кислота | HCl | HBr | H_2SO_4 | HF | CH_3COOH | H_2O | ROH | NH_3 |
|---------|-----|-----|-------------------------|-----|--------------------------|----------------------|-------|---------------|
| pK_a | -11 | -9 | -9 | 3.4 | 4.75 | 15.7 | 16-18 | 30 |

Протонная теория, или теория кислот и оснований Бренстеда

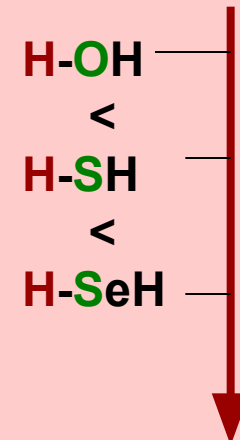
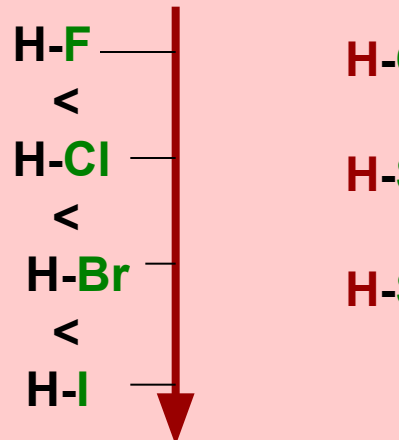
В ряде случаев удается предсказывать силу кислот на основании положения атомов в таблице Менделеева:

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 (CH_3COOH или хлоруксусная ClCH_2COOH)?

Протонная теория, или теория кислот и оснований Бренстеда

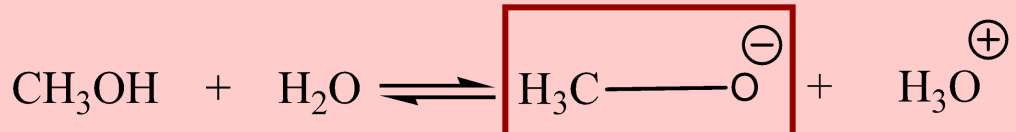
Сила кислоты определяется устойчивостью (стабильностью) ее сопряженного основания



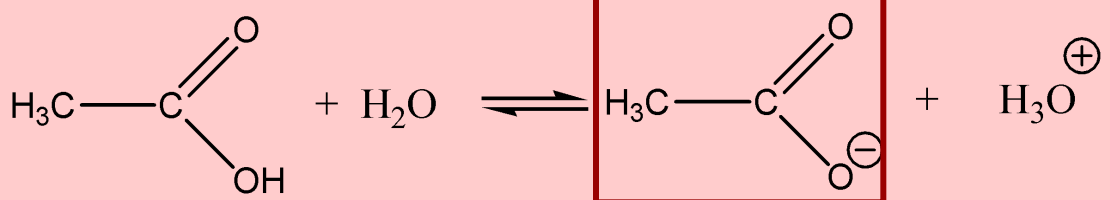
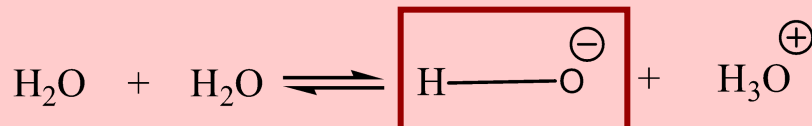
В общем, кислота X-H сильнее кислоты Y-H по той причине, что сопряженное основание (анион) X⁻ стабильней аниона Y⁻



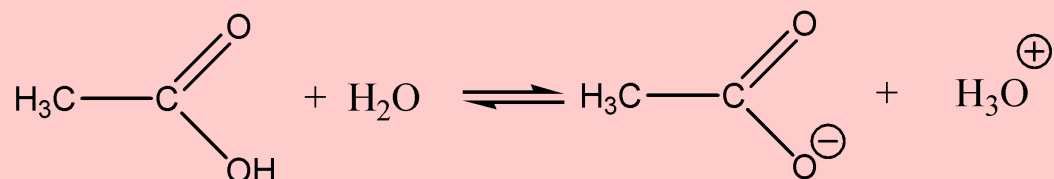
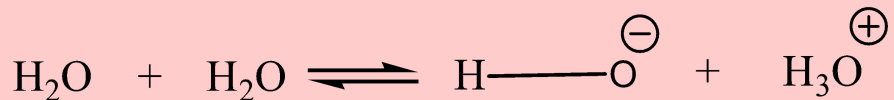
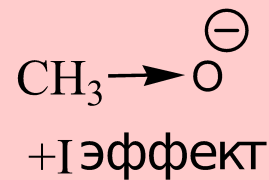
Увеличение кислотности



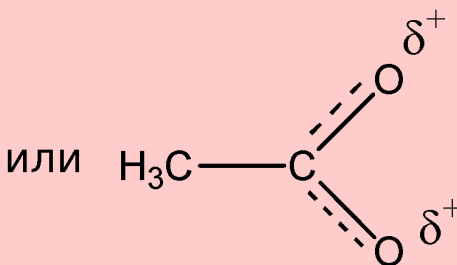
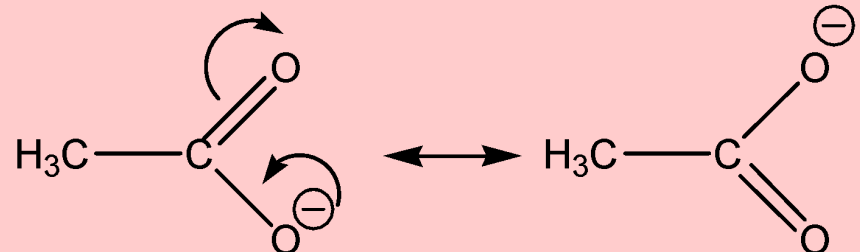
Увеличение стабильности аниона (сопряженного основания)



Протонная теория, или теория кислот и оснований Бренстеда

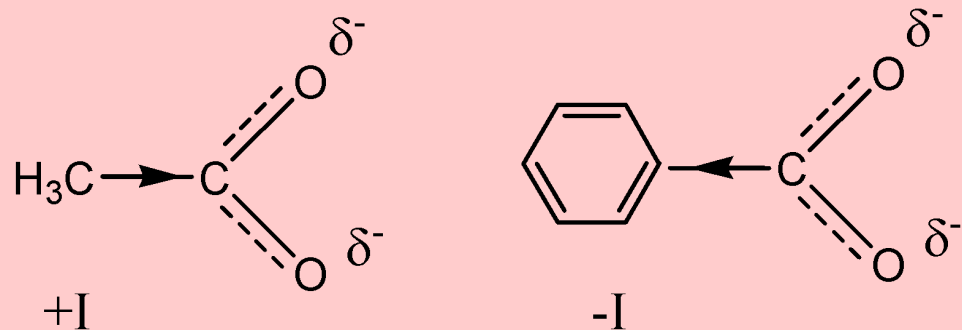


Кислотность уксусной кислоты на много больше кислотности метанола и воды

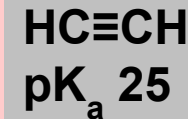
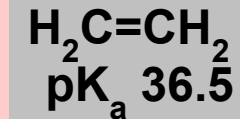


Протонная теория, или теория кислот и оснований Бренстеда

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:

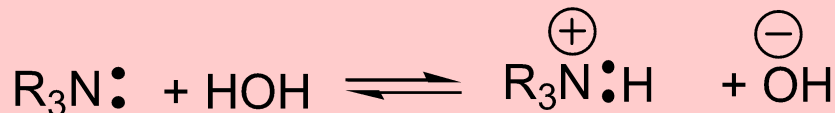


Обычно это объясняют тем, что в том же ряду увеличивается электроотрицательность атома углерода: $sp^3 < sp^2 < sp$.

Протонная теория, или теория кислот и оснований Бренстеда

Основность органических соединений

Силу основания R_3N в воде можно оценить, рассматривая равновесие:



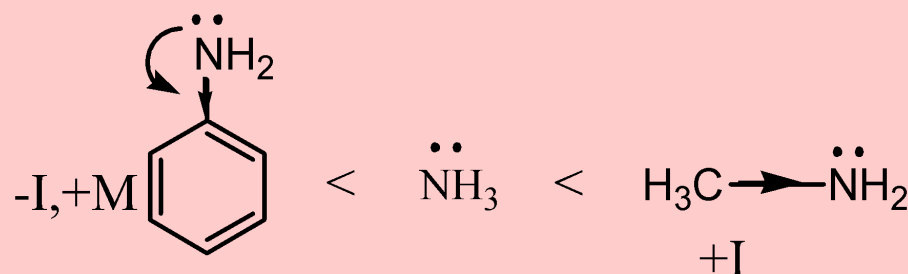
Константа равновесия K_b выражается уравнением:

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

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

$$pK_b = -\lg K_b$$

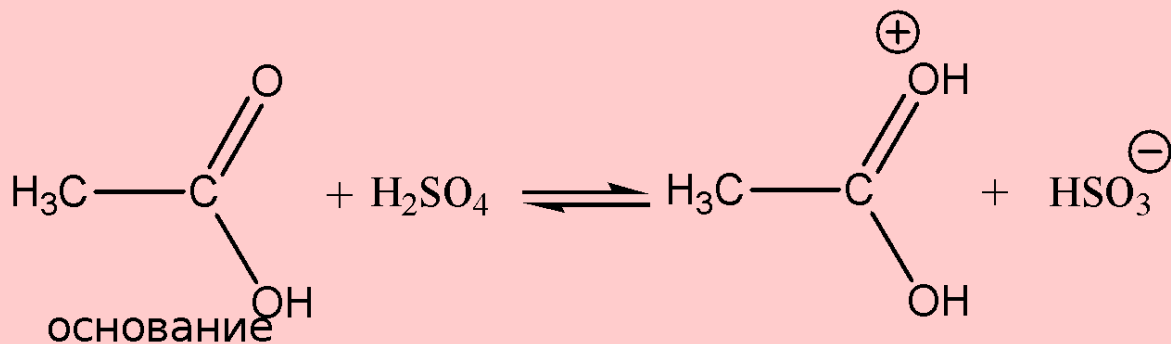
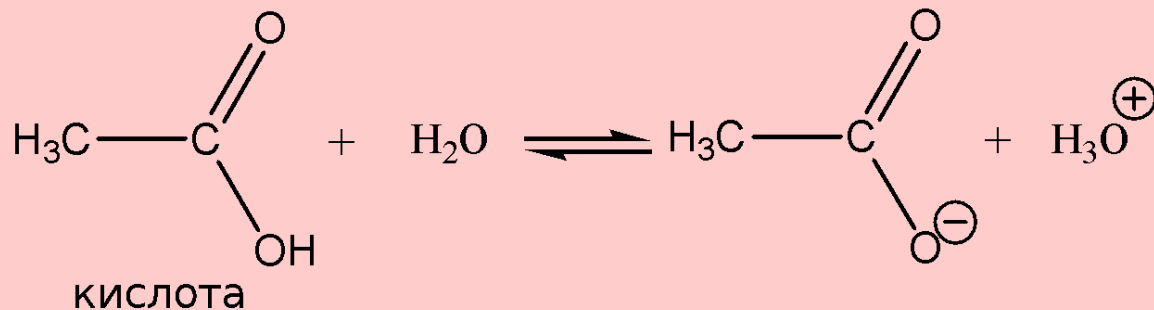
Основность органических соединений тем выше, чем больше электронная плотности на атоме, который является акцептором протонов. Поэтому основность увеличивается в следующем ряду аминов:



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 π -связи - H_2O , ROH , ROR , $RCH=O$, RSH , NH_3 , R_3N , $RCH=CH_2$, $R-C_6H_5$ и др.

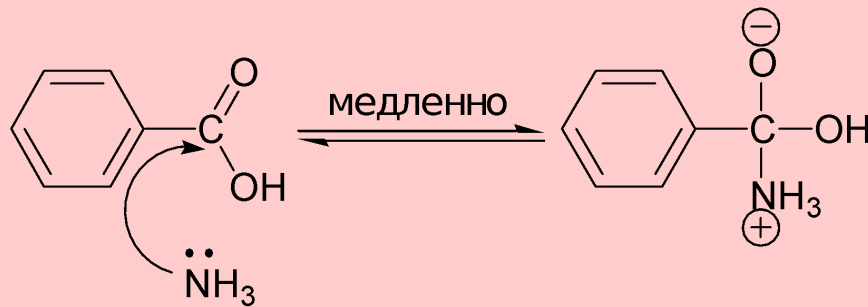
Теория кислот и оснований

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:

H^+ , HNO_3 , H_2SO_4 , HNO_2 , (т.е. соответственно $^+\text{NO}_2$, $^+\text{SO}_3$, ^+NO), PhN_2^+ , BF_3 , AlCl_3 , ZnCl_2 , FeCl_3 , Br_2 , $\text{I}^*\text{-Cl}$, H_2O_2 , O_3 ,



Нуклеофилы:

H^- , H_2N^- , HO^- , RO^- , RS^- , RCOO^- , Hal^- , HSO_3^- , ^-CN , $\text{RC}\equiv\text{C}^-$, $^-\text{CH}(\text{COOEt})_2$,



R^*MgBr , R^*Li , LiAlH^*_4

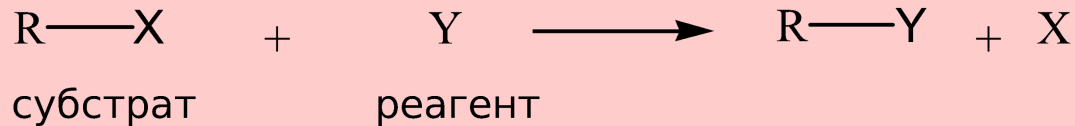
Классификация органических реакций

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

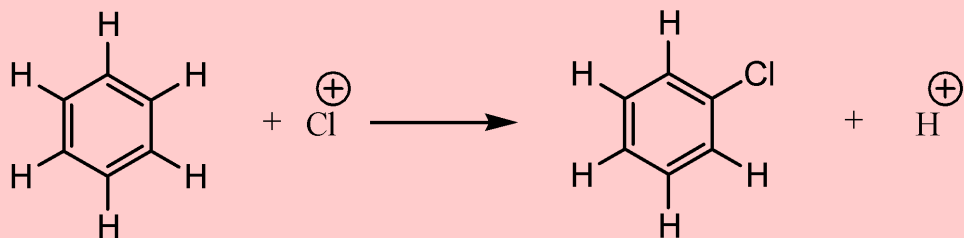


а) Нуклеофильное замещение S_N



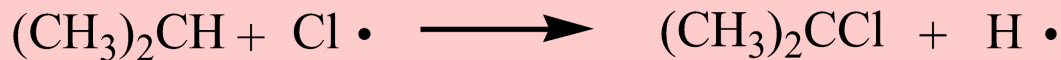
Один из наиболее распространенных типов органических реакций в алифатическом ряду, когда один нуклеофил замещает (вытесняет) другой

б) Электрофильное замещение S_E



Наиболее часто встречается в реакциях ароматических соединений

в) Свободнорадикальное замещение S_R



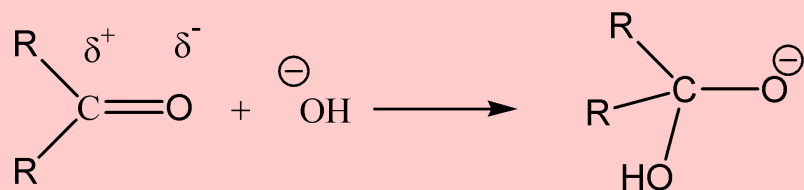
Этот тип реакций распространен в ряду алканов

Классификация органических реакций

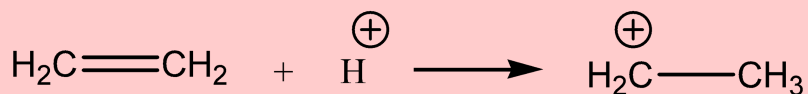
2. Реакции присоединения

Обозначаются символом **A** или **A_d** 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**



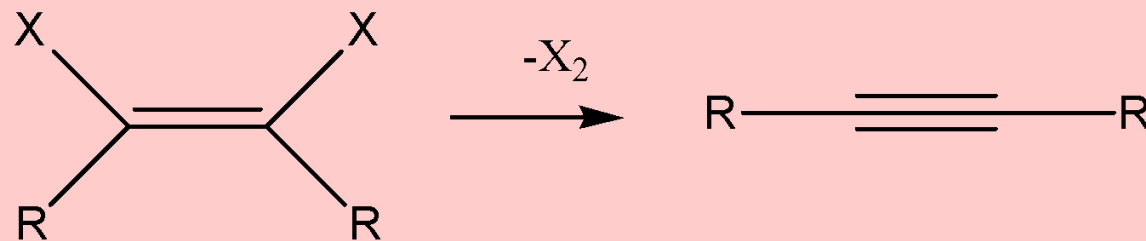
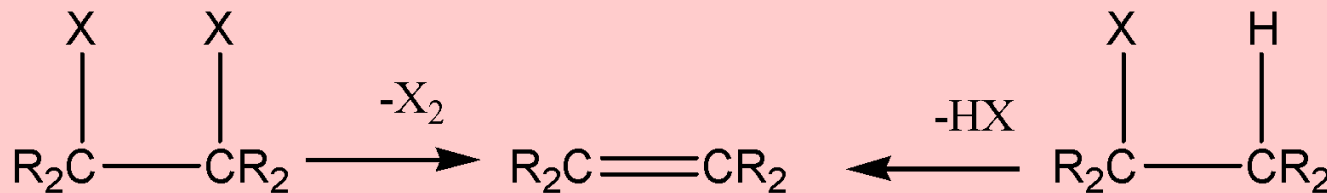
в) Свободнорадикальное присоединение **A_R** или **Ad_R**



Классификация органических реакций

3. Реакции элиминирования

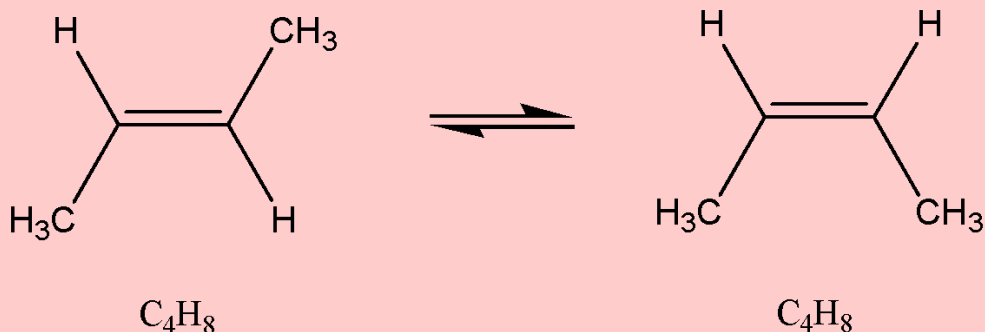
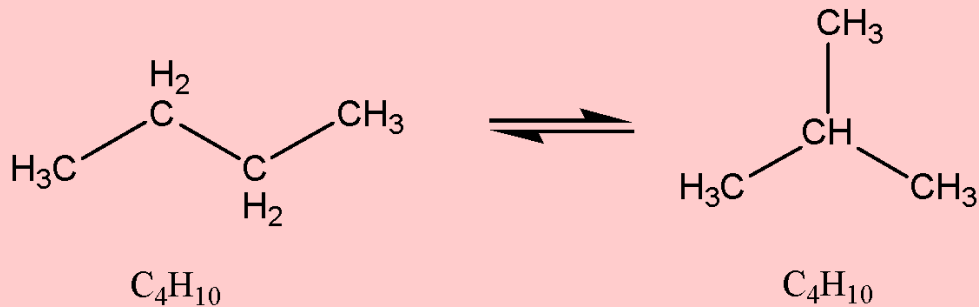
Обозначают символом Е от английского «Elimination» - отщепление.
Эти реакции приводят к образованию соединений с кратными связями –
двойными и тройными:



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:

