

Ненасыщенные (непредельные) углеводороды

Алкены (олефины)

Алкенами или олефинами называются органические соединения, молекулы которых содержат углеродные атомы, затрачивающие на соединение с соседним углеродным атомом две валентности. Остальные валентности насыщены атомами водорода.

Количество водородных атомов в молекулах алканов значительно меньше атомов водорода в молекулах алканов, поэтому данный класс соединений относится к ненасыщенным углеводородам.

Общая формула: C_nH_{2n}

I. Номенклатура и изомерия алканов

1. Эмпирическая номенклатура (тривиальная)

C_2H_4 – этилен

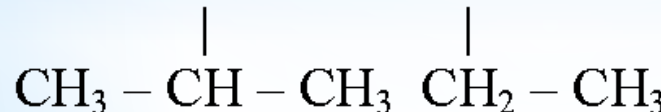
C_3H_6 – пропилен

C_4H_8 – бутилен

C_5H_{10} – амилен

2. Рациональная номенклатура

За основу принимают родоначальник этого ряда – этилен. Остальные же соединения рассматривают, как алкилзамещенные этилена, обозначая положения заместителей словами симметричный и несимметричный, либо символами α или β .

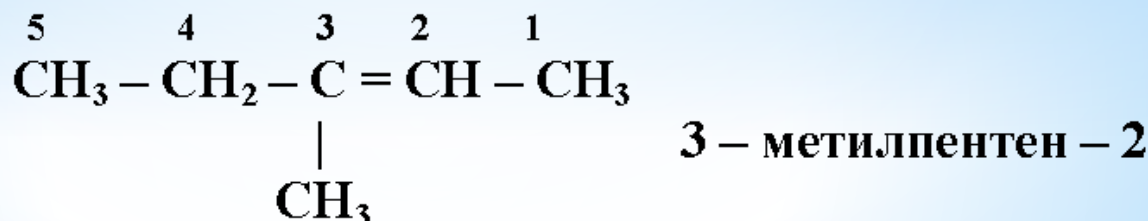
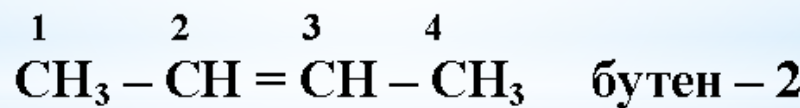
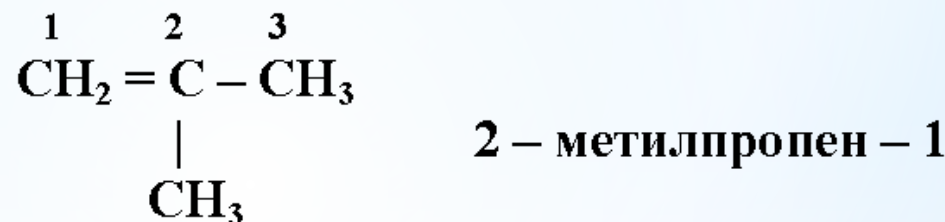


метилизопропил-втор-бутилэтилен

3. Систематическая номенклатура (IUPAC)

По систематической номенклатуре выбираем самую длинную цепь, несущую **двойную связь**.

Цепь нумеруем со стороны, к которой ближе расположена двойная связь, и называем углеводород соответствующей длины, изменяя в названии алкана окончание **–ан** на **–ен**.

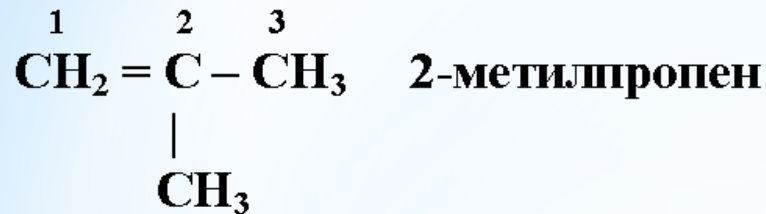


Простейшие алкены образуют следующие одновалентные радикалы

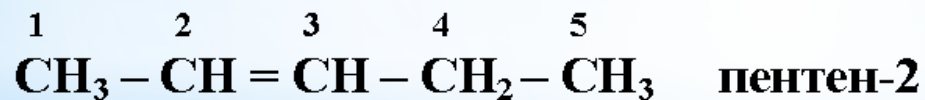


Изомерия алканов связана:

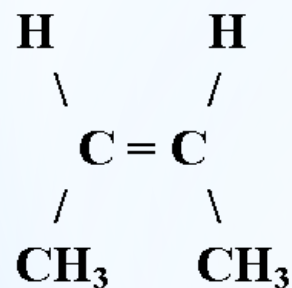
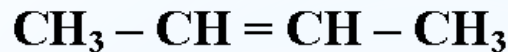
1. Со строением углеводородной цепи:



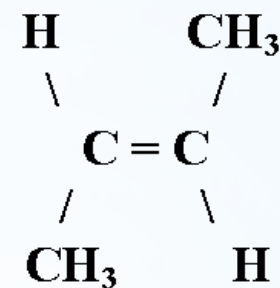
2. С положением ненасыщенной связи:



3. С расположением заместителей в пространстве (геометрическая цис-, транс-изомерия):



цис-изомер

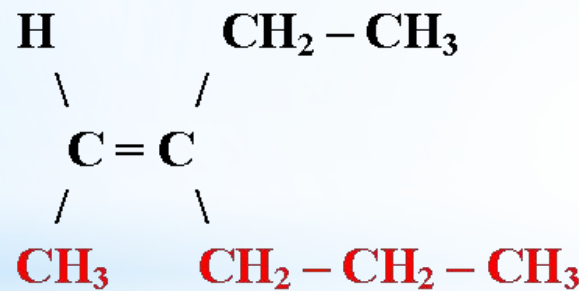
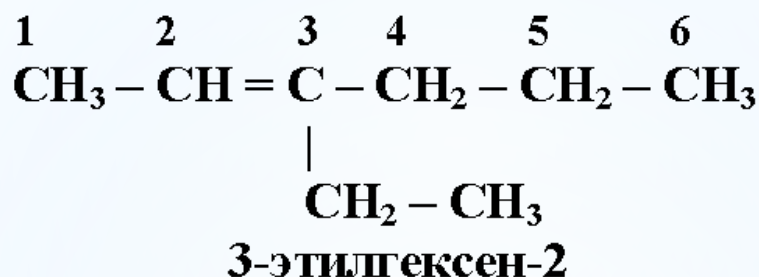


транс-изомер

Цис – изомерами называются молекулы, в которых имеются одинаковые атомы или группы атомов, находящиеся по одну сторону от двойной связи.

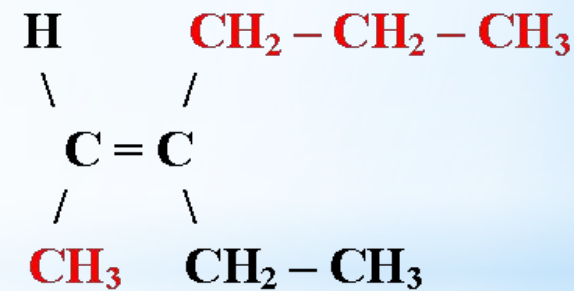
Если одинаковые атомы или группы атомов находятся по разные стороны от двойной связи, то это – **транс** изомеры.

Если все заместители в алкене различные, то выбирают старший заместитель (тот у которого атом, ближайший к двойной связи, имеет большую атомную массу):



циклизомер

циклиз-3-этилгексен-2



транс-изомер

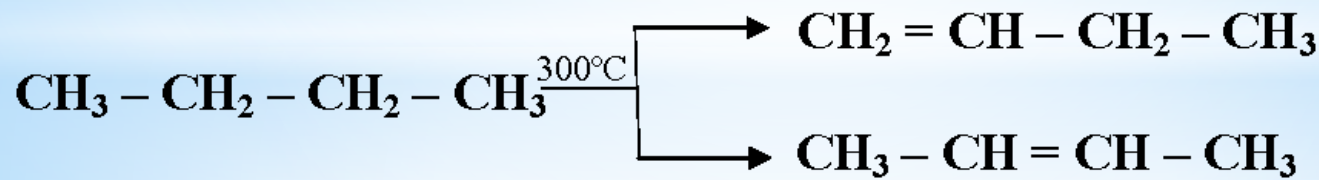
транс-3-этилгексен-2

II. Способы получения алканов

1.Промышленные способы получения этиленовых углеводородов:

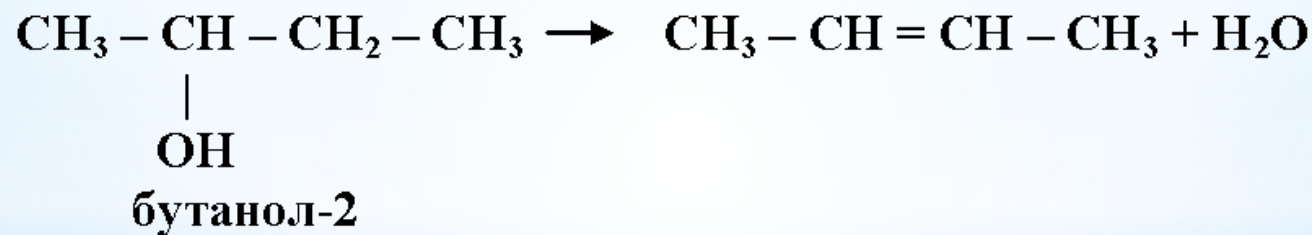
1) Крекинг и пиролиз предельных углеводородов (низшие газообразные алканы).

2) Дегидрирование алканов (катализаторы: Pt, Pd, Ni.):

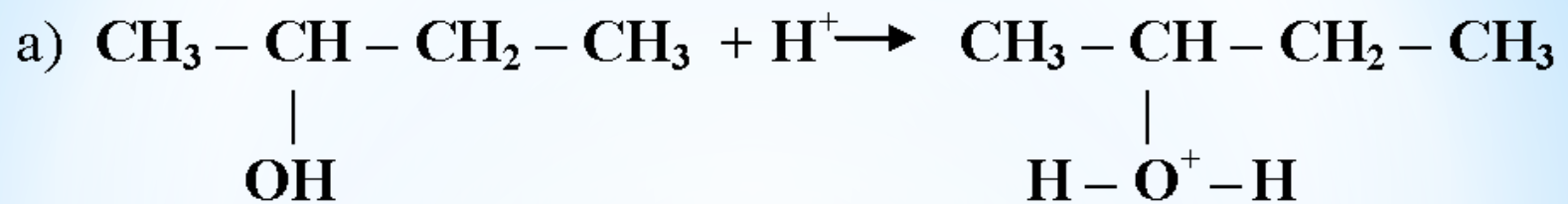


2. Лабораторные способы получения этиленовых углеводородов:

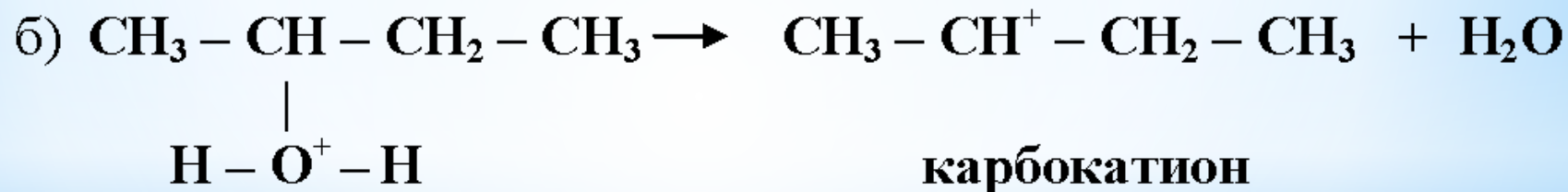
1) Дегидратация спиртов в присутствии катализатора (H_2SO_4 , H_3PO_4 , Al_2O_3).



Механизм реакции:



протонированный спирт

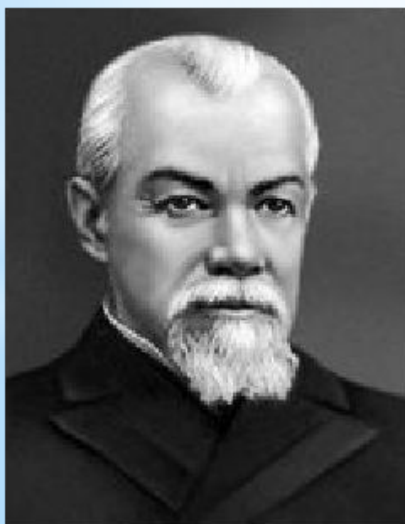
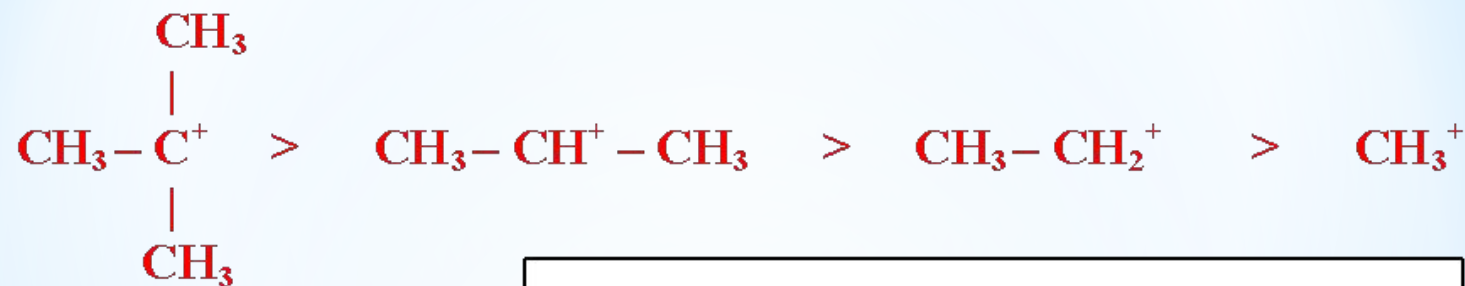


карбокатион



H^+ выделяется в соответствии с рядом устойчивости карбокатионов

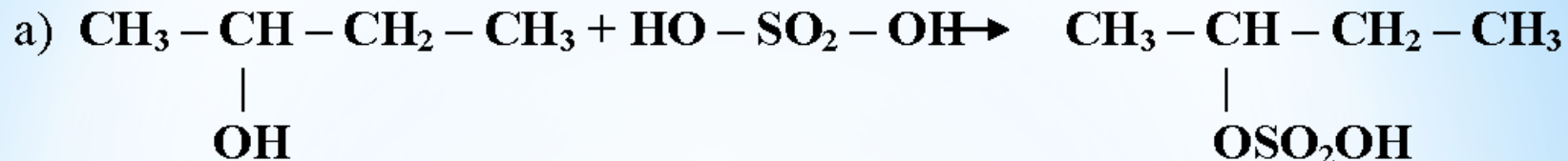
Ряд устойчивости карбокатионов :



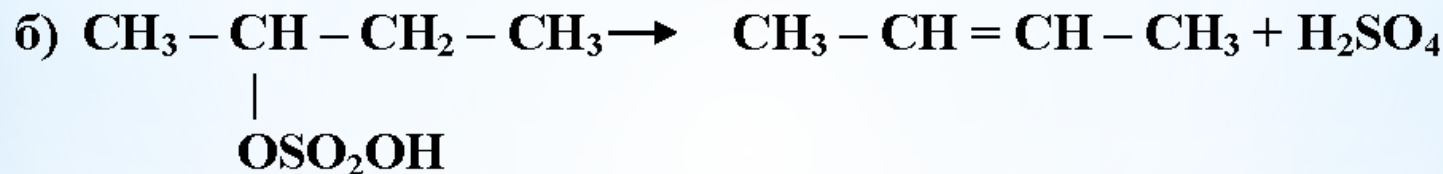
Правило Зайцева

Водород отщепляется предпочтительно от соседнего, наименее гидрогенизированного атома углерода, стоящего рядом с углеродом, несущим галоген или гидроксильную группу .

2) Сернокислотная дегидратация



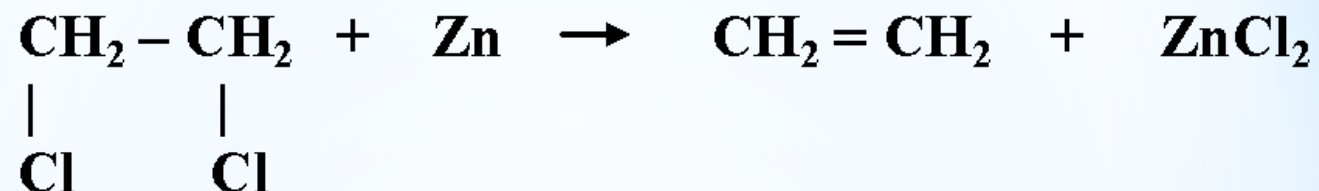
вторбутиловый эфир серной
кислоты
(вторбутилсульфат)



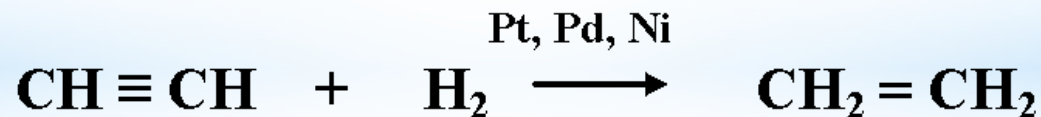
3) Дегидрогалогенирование



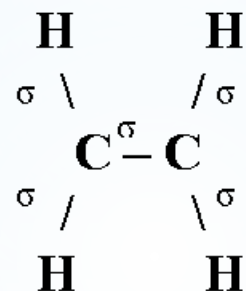
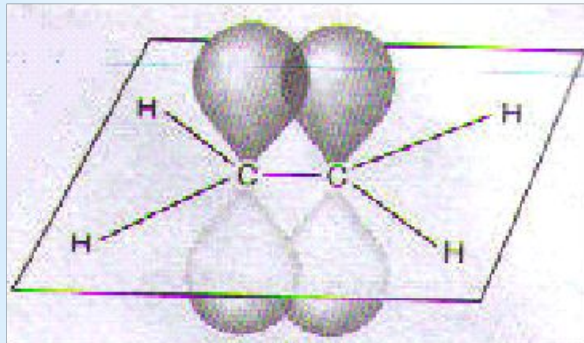
4) Дегалогенирование дигалогенопроизводных:



5) Реакция гидрирования алкинов:



III. Строение этиленовых углеводородов



sp^2 – гибридизация

Длина связи – 0,134 нм.

Валентный угол равен 120°

Энергия σ – связи – 350 кДж/моль.

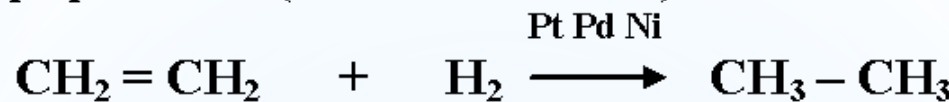
Энергия π – связи – 257,1 кДж/моль.

IV. Химические свойства этиленовых углеводородов

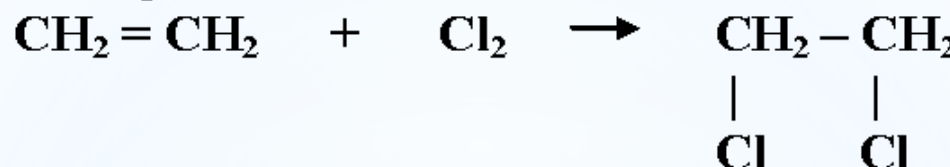


1. Реакции присоединения (расщепление π – связи)

1) Гидрирование (восстановление):

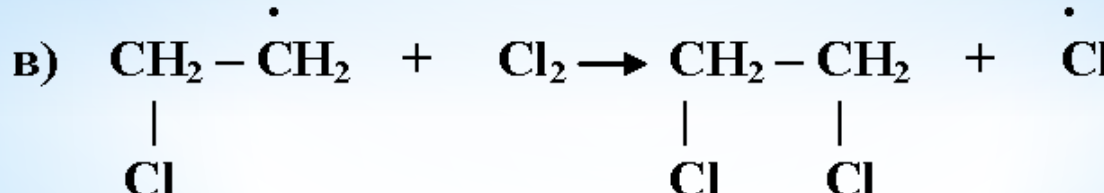
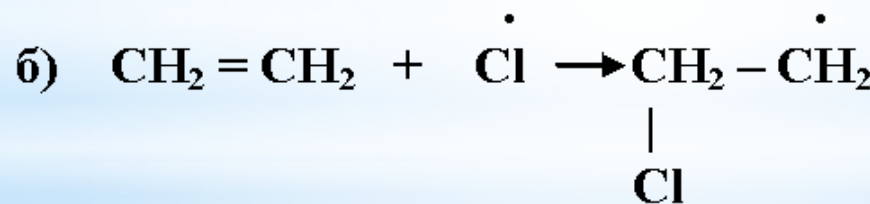
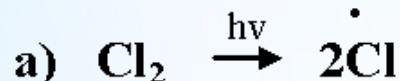


2) Галогенирование:

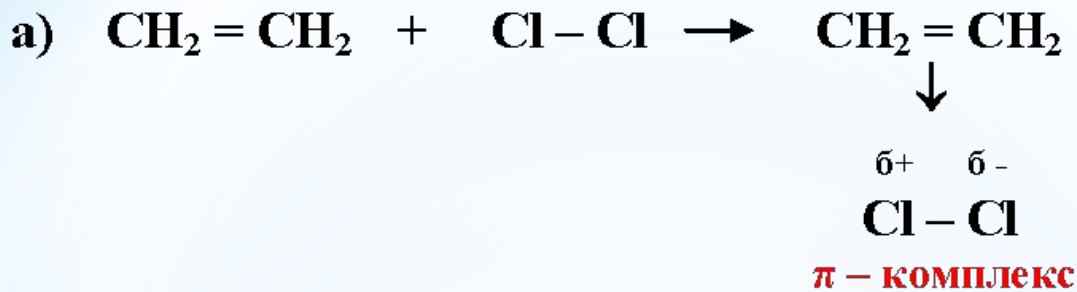


Реакция галогенирования может протекать по радикальному и ионному механизмам

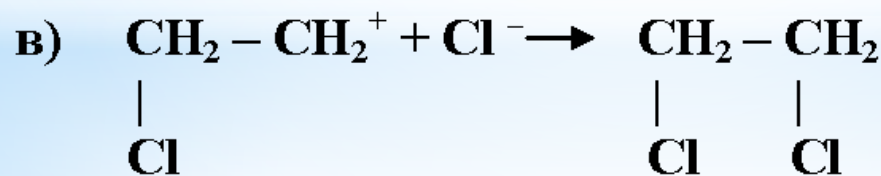
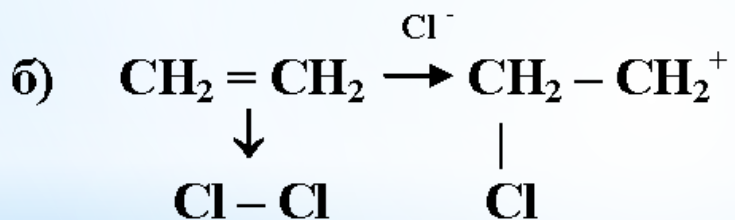
Радикальный механизм:



Ионный механизм:



Галоген вытягивает пару электронов из двойной связи и образуется π – комплекс



Качественная реакция на ненасыщенную связь

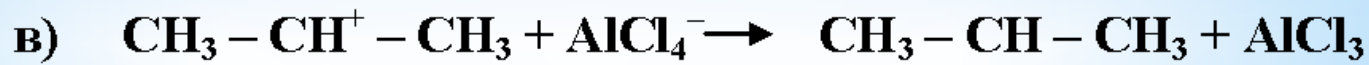
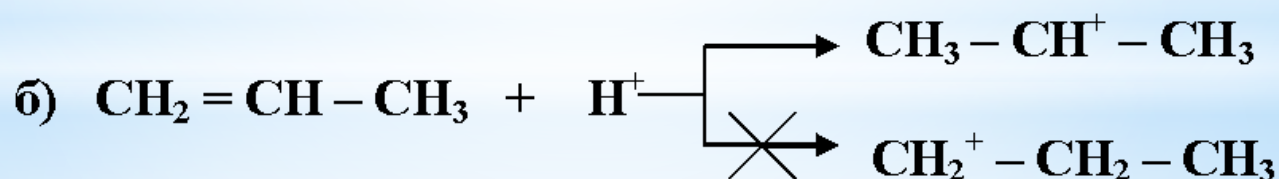
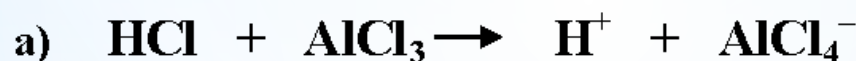
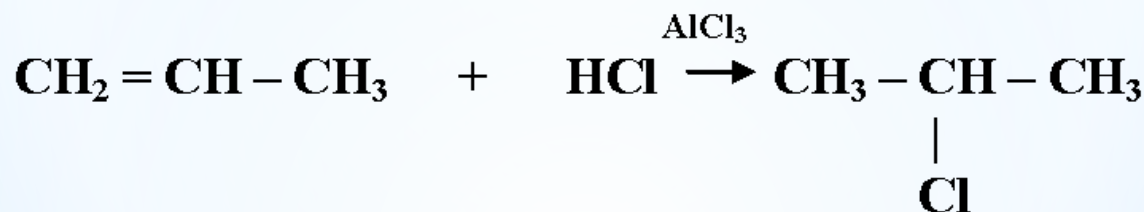


3) Гидрогалогенирование:



Ионный механизм:

$\text{AlCl}_3, \text{AlBr}_3, \text{FeCl}_3$ – катализаторы Льюиса



Правило Марковникова: в реакциях присоединения галогеноводородов к несимметричным олефинам, водород направляется преимущественно к наиболее гидрогенизированному углеродному атому с двойной связью.

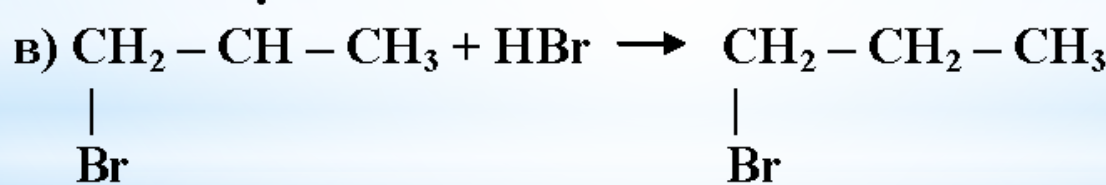
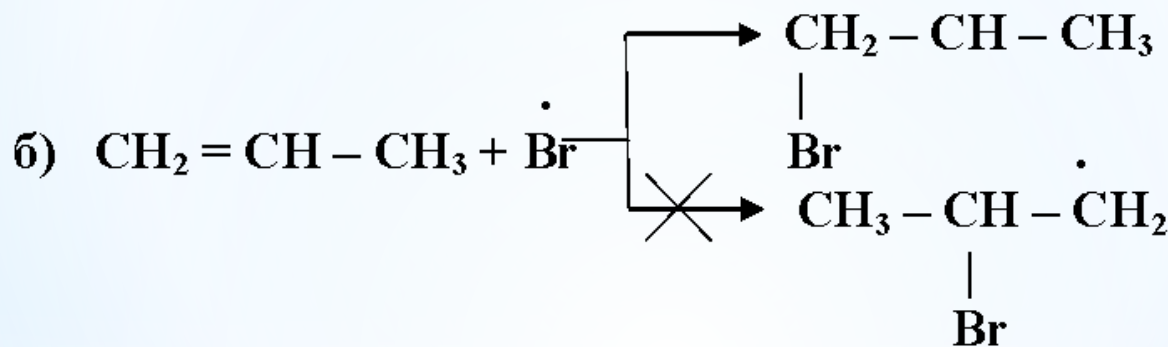
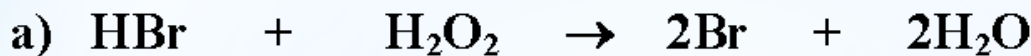
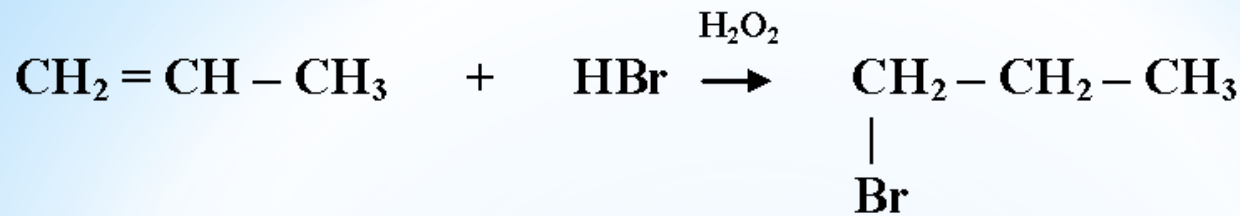


Владимир Васильевич Марковников

Реакционная способность галогеноводородов падает в ряду:



Радикальный механизм:

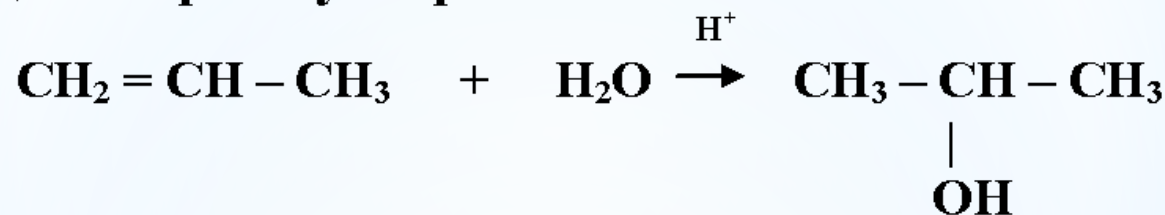


Реакция присоединения галогеноводорода по радикальному механизму протекает против правила Марковникова.
Это перекисный эффект Каараша.

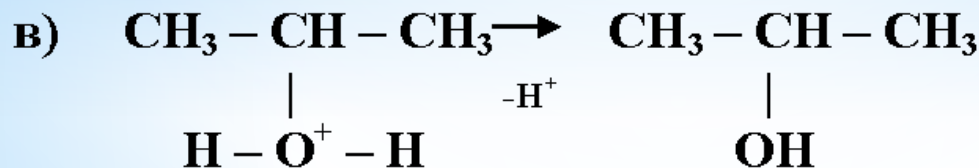
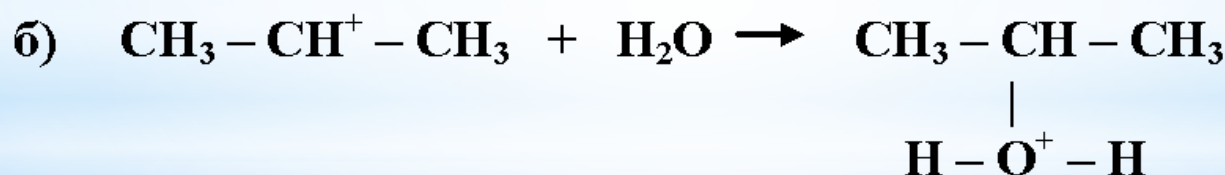
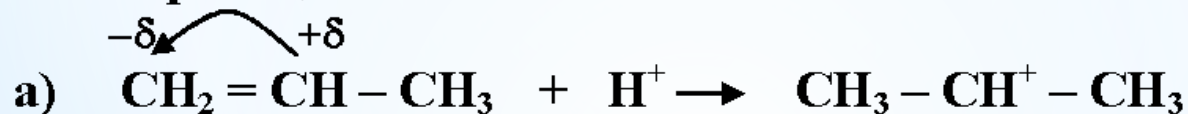
4) гидратация

Катализаторы реакции – H_2SO_4 , H_3PO_4 , Al_2O_3

Реакция идет по правилу Марковникова:



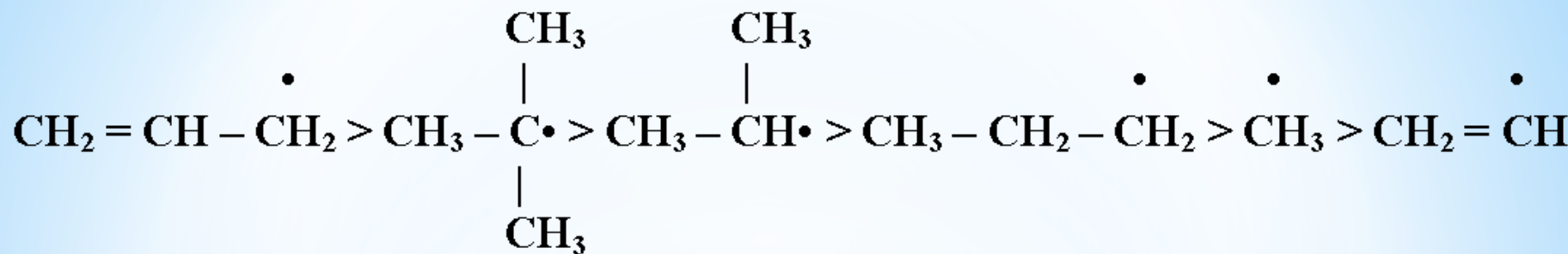
Механизм реакции:



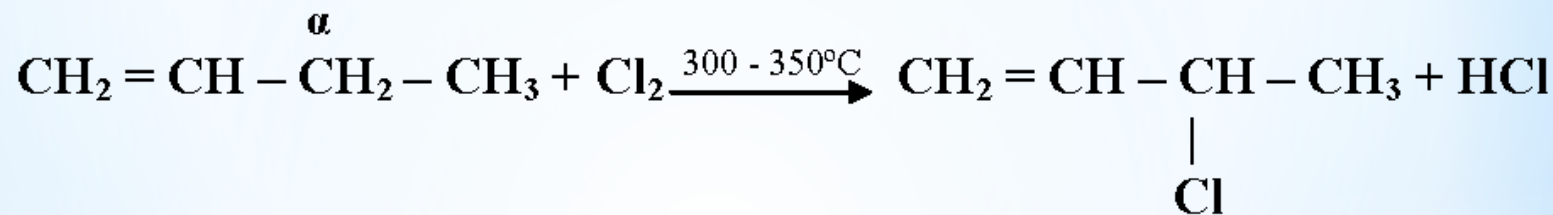
изопропиловый спирт

2. Реакции замещения

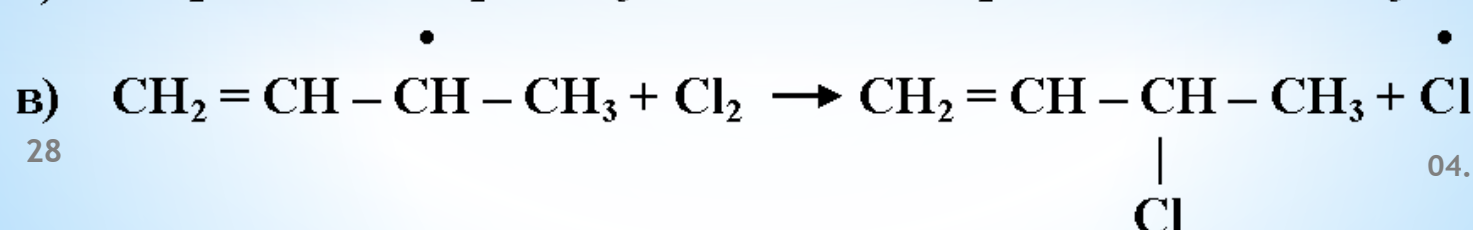
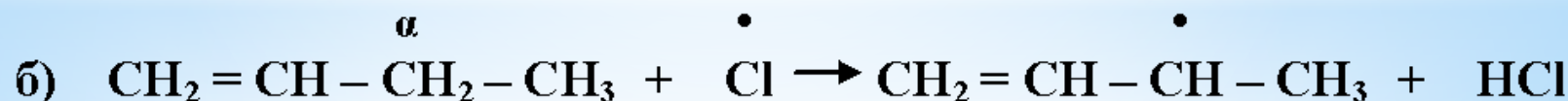
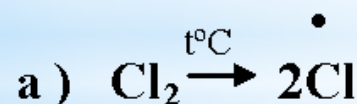
Ряд устойчивости радикалов:



1) галогенирование



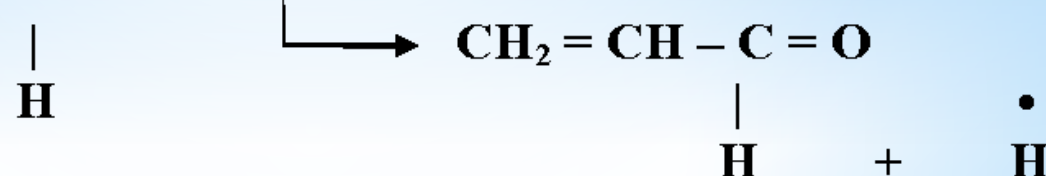
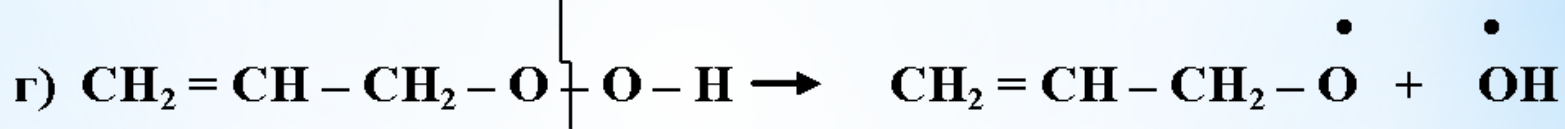
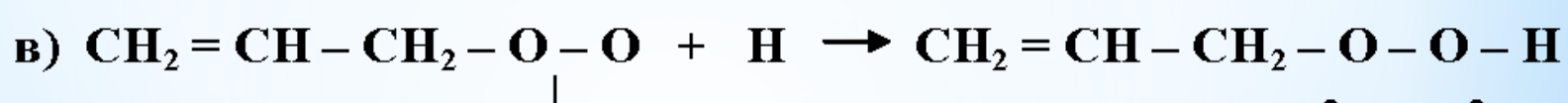
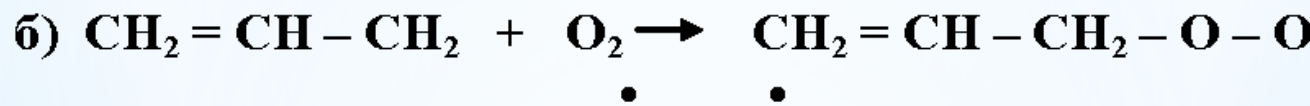
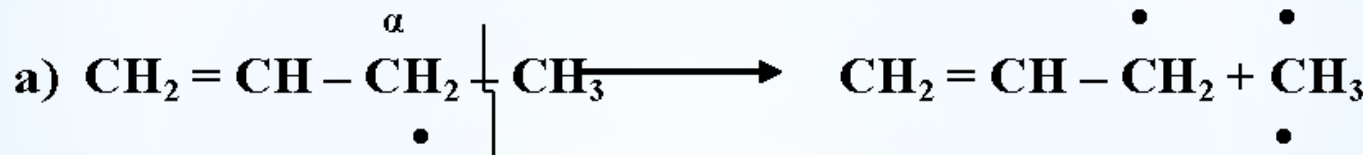
радикальный механизм:



3. Реакции окисления

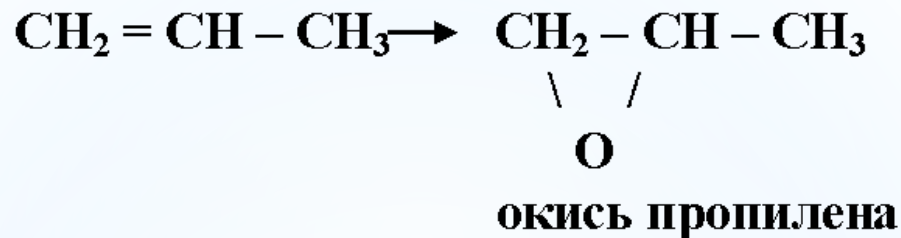
В зависимости от окислителя можно получить различные продукты окисления

1) Окисление кислородом воздуха при высокой температуре:

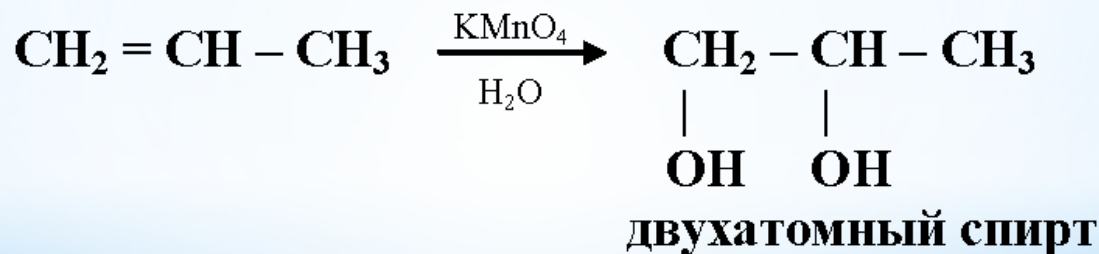


акролеин

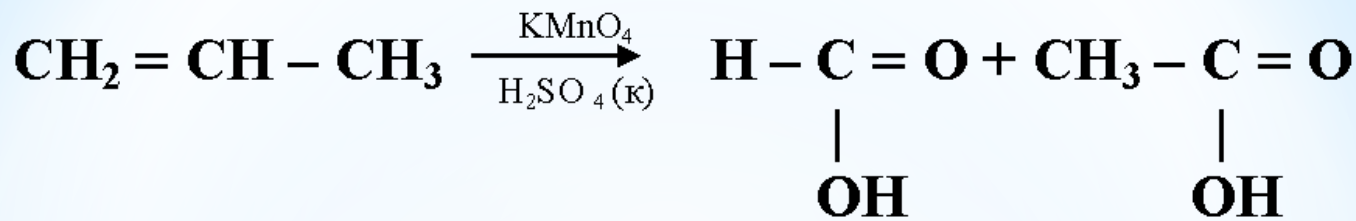
2) Окисление кислородом воздуха на серебряном катализаторе (получение окиси):



3) Окисление водным раствором перманганата калия:

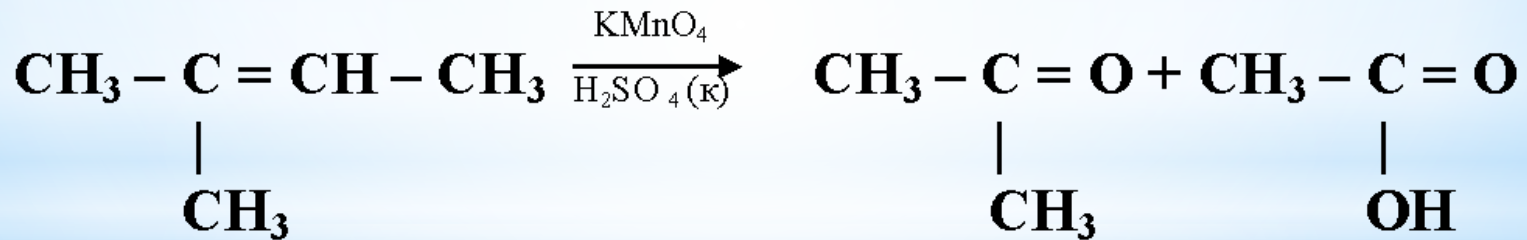


4) Окисление концентрированным раствором перманганата калия



Образуются две кислоты

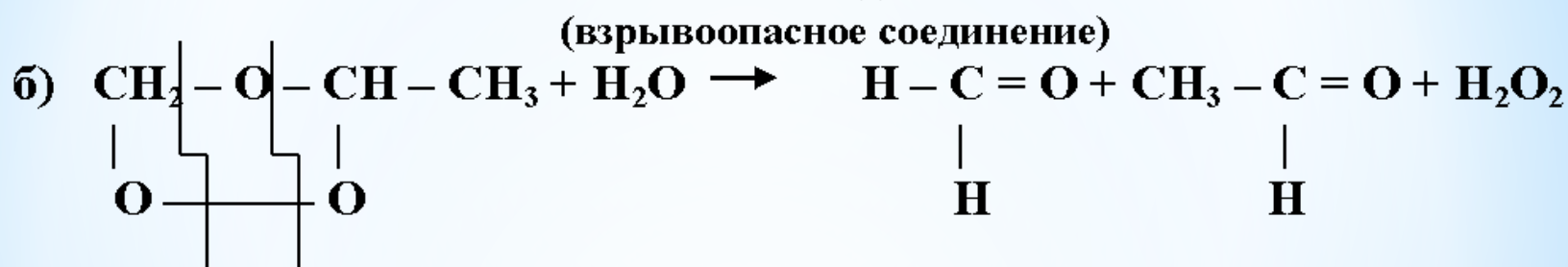
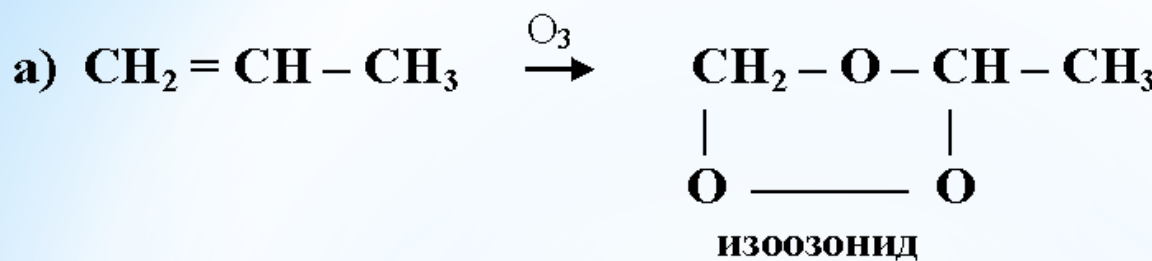
Если имеются два заместителя при одном углеродном атоме, то образуется кетон и кислота:



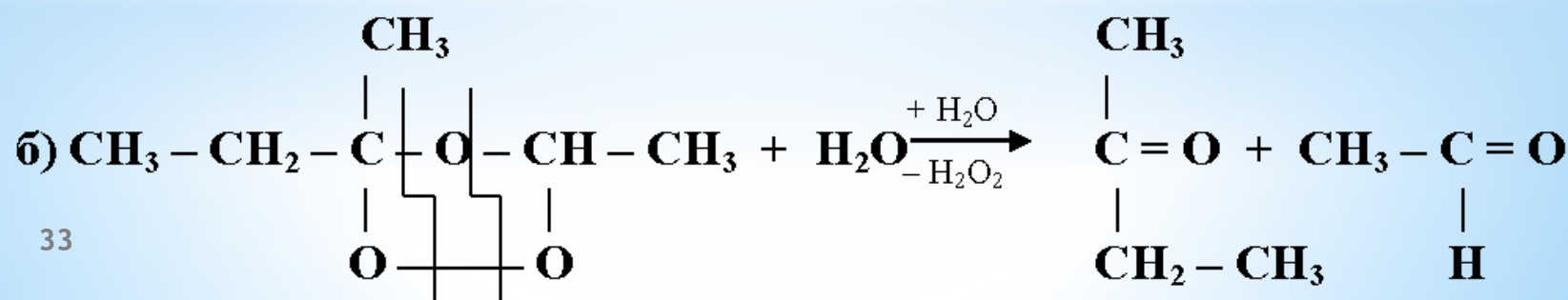
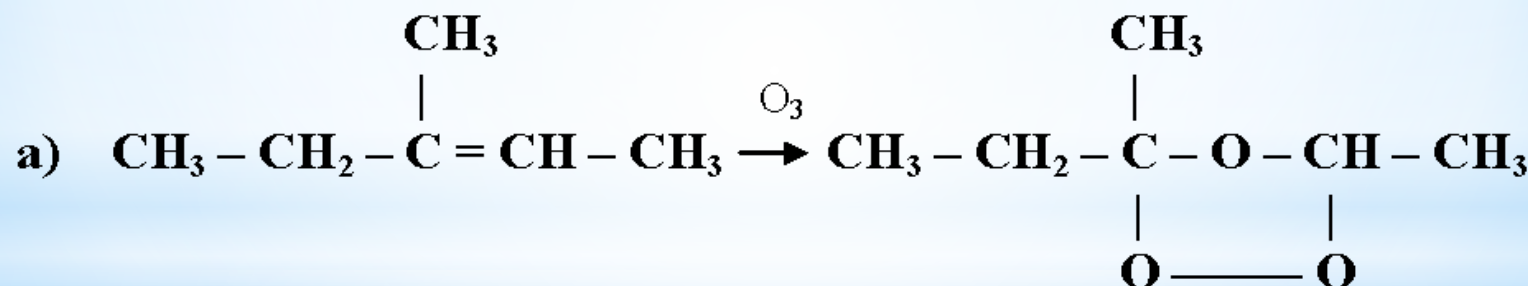
5) Озонирование (окисление озоном)

Реакция Гарриеса (используется для определения строения олефина):

I.

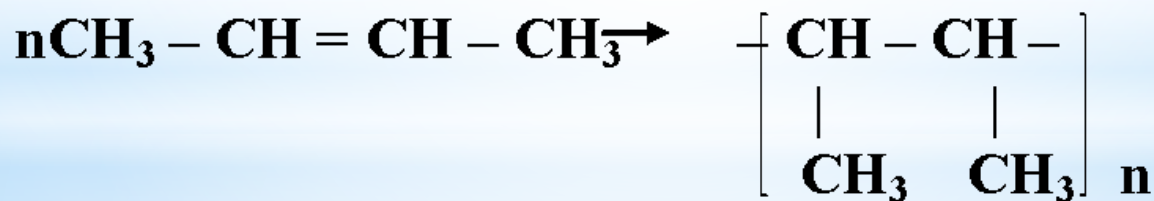
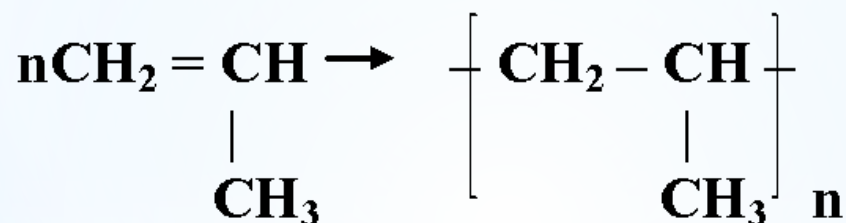


II.



4. Реакция полимеризации

Полимеризация – процесс образования высокомолекулярного вещества (полимера) путём соединения молекул низкомолекулярного вещества (мономера), протекающий без изменения химического состава и не сопровождающийся образованием побочных продуктов



**п – степень полимеризации,
степень полимеризации – число мономерных звеньев в молекуле
полимера или олигомера.**

Реакции полимеризации могут протекать по разным механизмам:

1) Радикальный механизм;

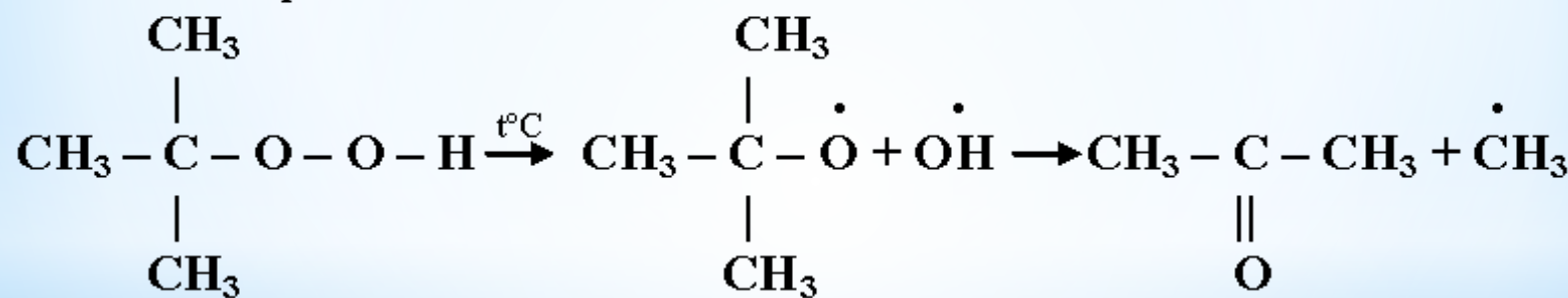
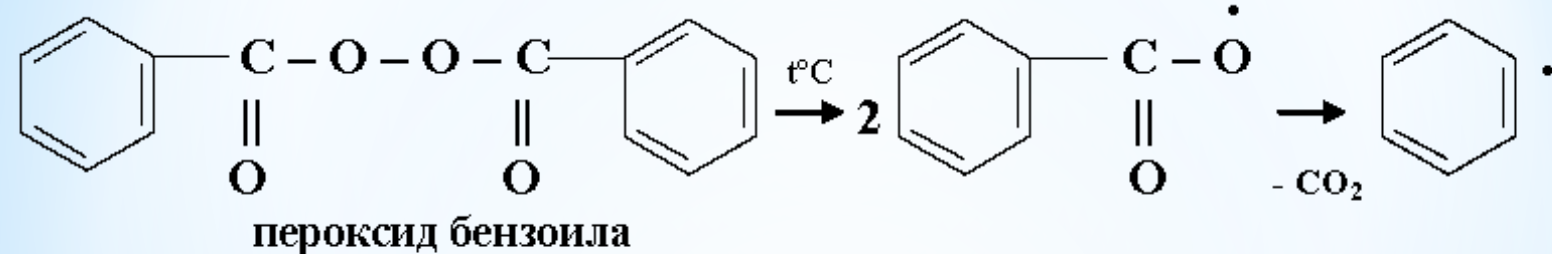
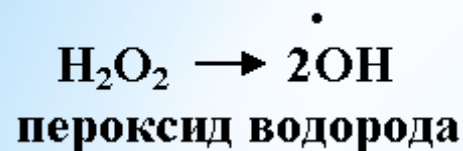
2) Ионный механизм:

а) катионный;

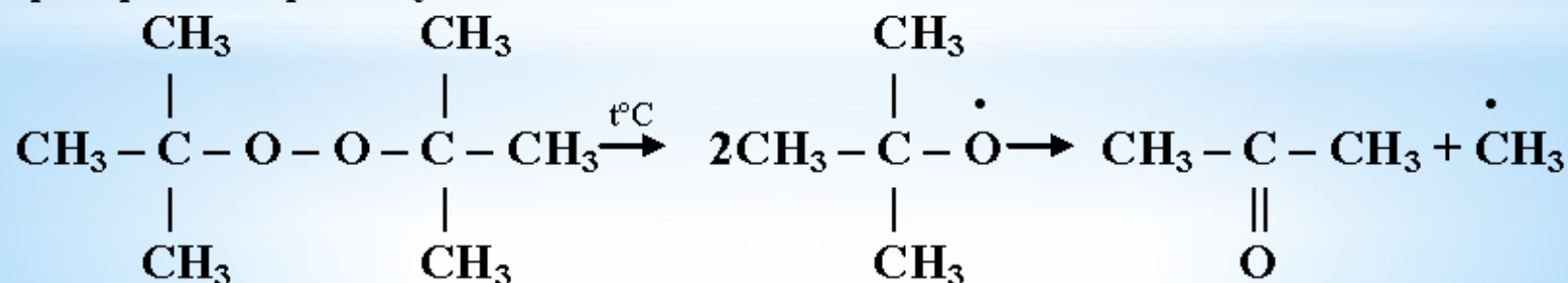
б) анионный.

1) Радикальный механизм

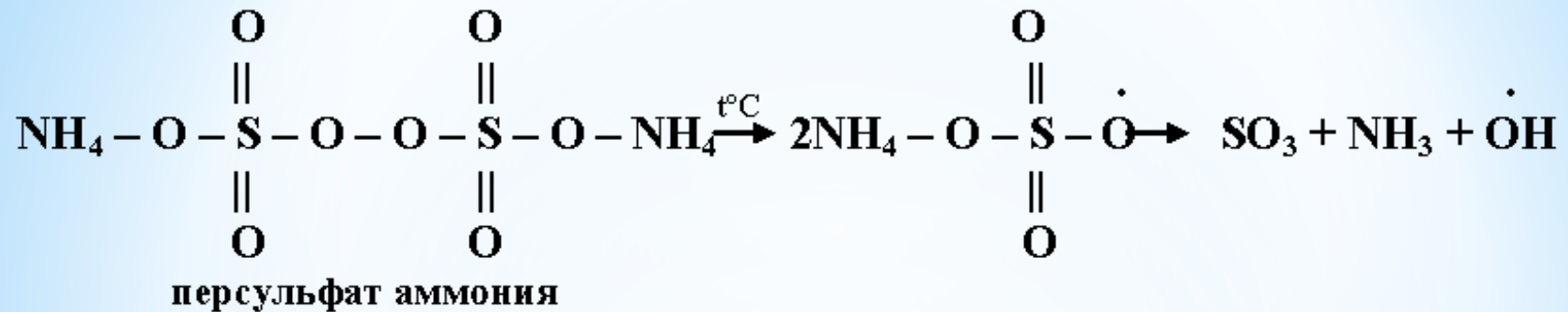
Катализаторы радикальной полимеризации:



гидропероксид трет – бутила

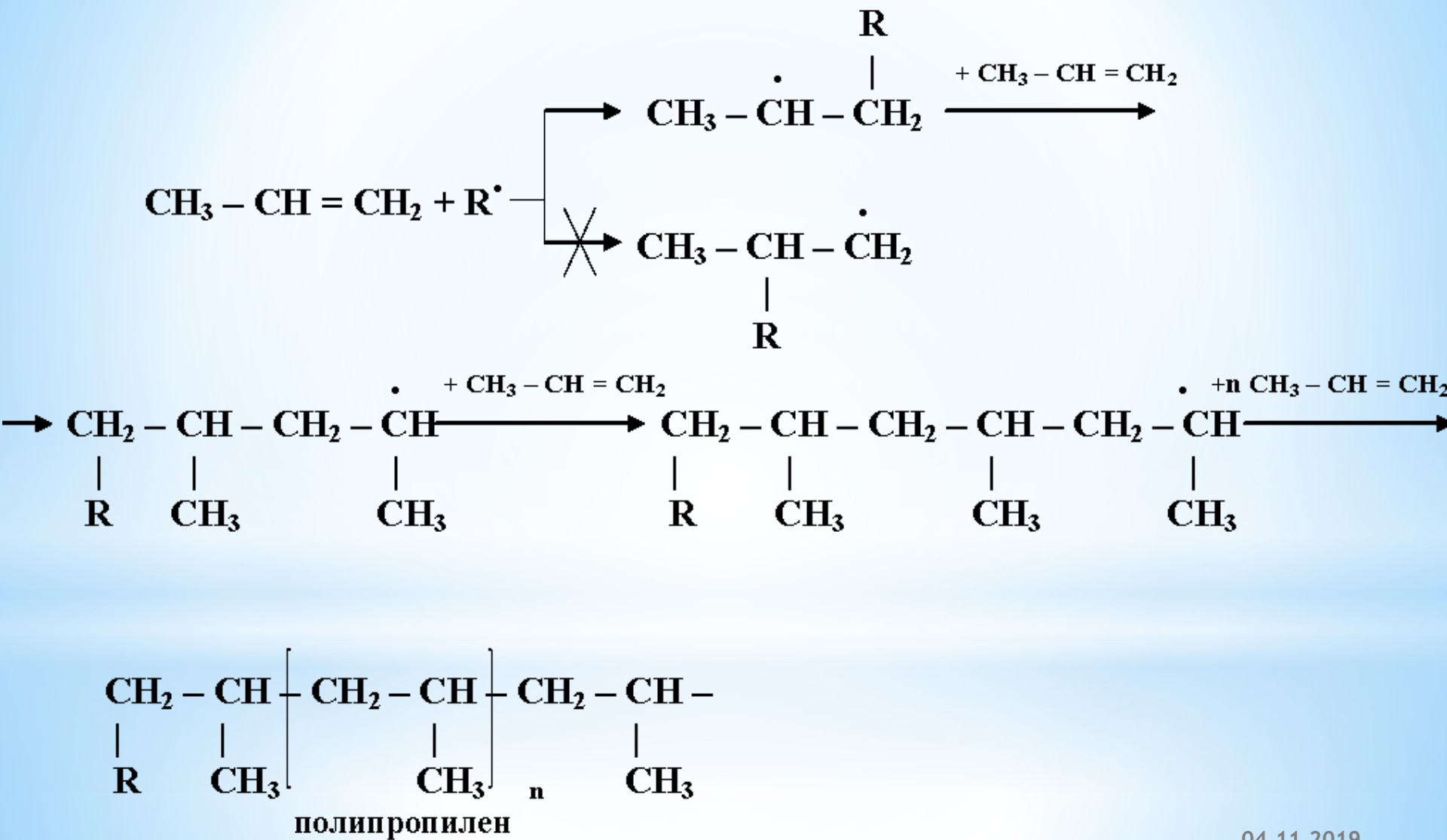


пероксид трет – бутила

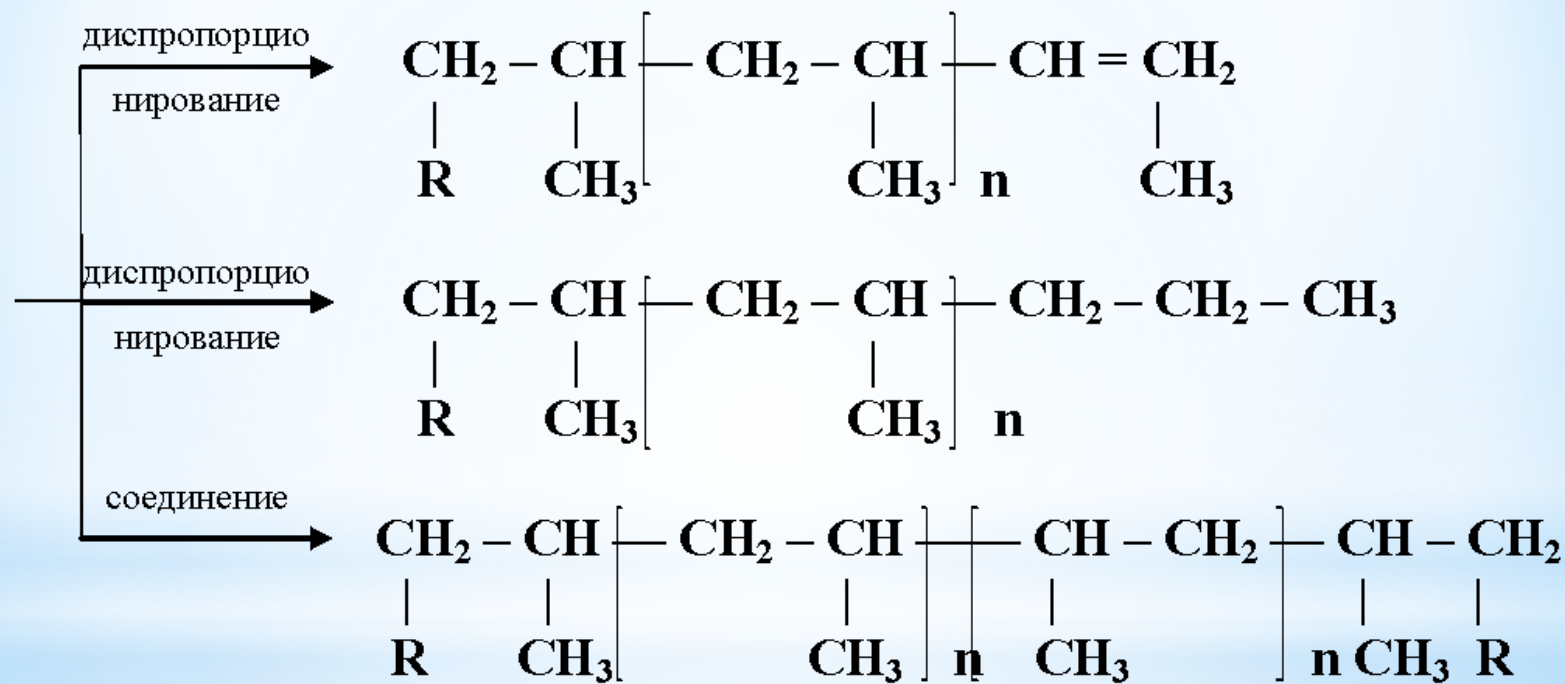


**Катализаторы радикальной полимеризации называются
инициаторами**

Механизм радикальной полимеризации:



Обрыв цепи происходит за счет реакций диспропорционирования или соединения



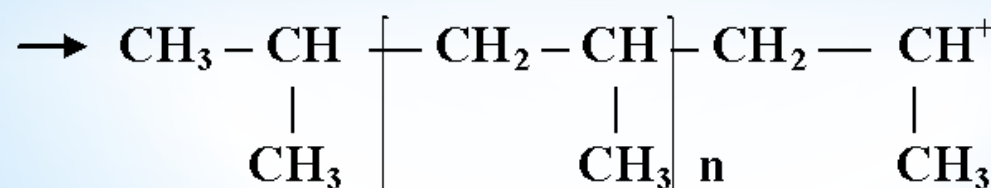
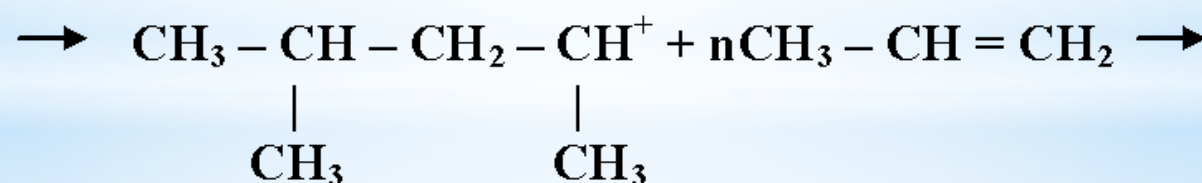
2) Ионный механизм

а) механизм реакции катионной полимеризации:

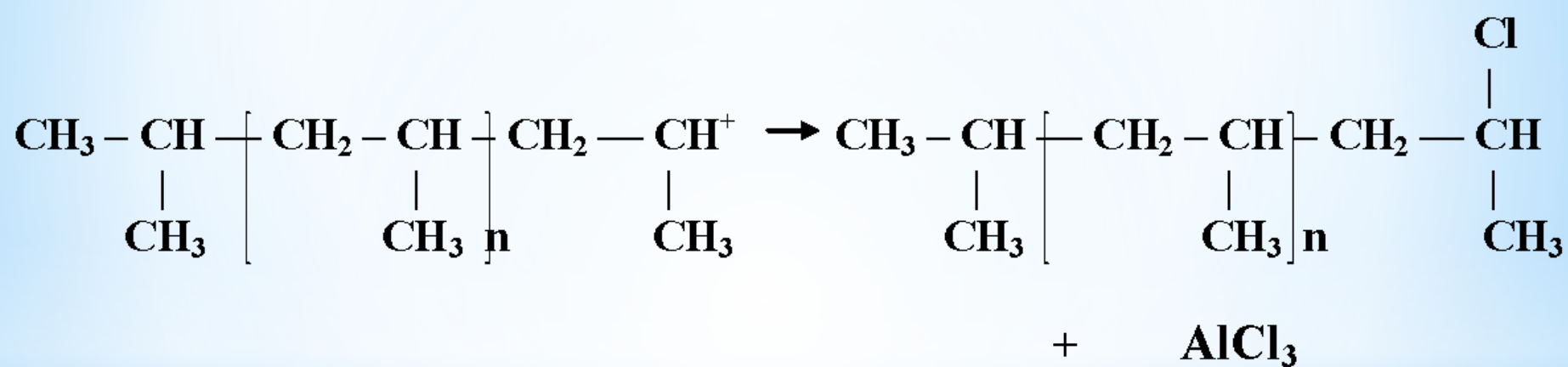
Катализаторы:

- протонные кислоты (H_2SO_4 , H_3PO_4)
- аprotонные кислоты (AlCl_3 , AlBr_3 , FeCl_3 , FeBr_3) вместе сокатализаторами (HBr , HCl).

При взаимодействии аprotонной кислоты с сокатализатором происходит образование протона водорода:

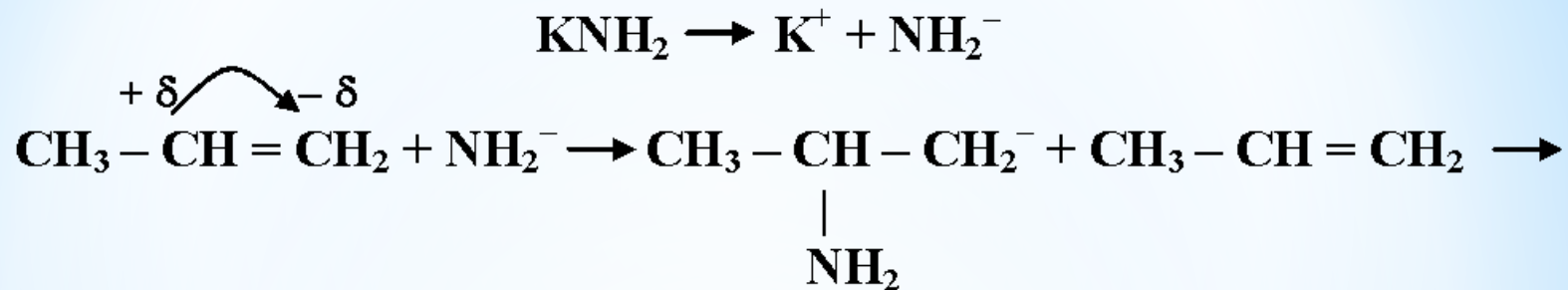


Обрыв цепи происходит за счет взаимодействия с AlCl_4^-

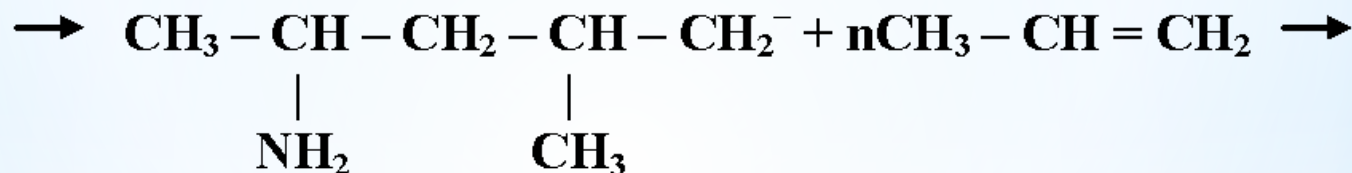


б) механизм реакции анионной полимеризации:

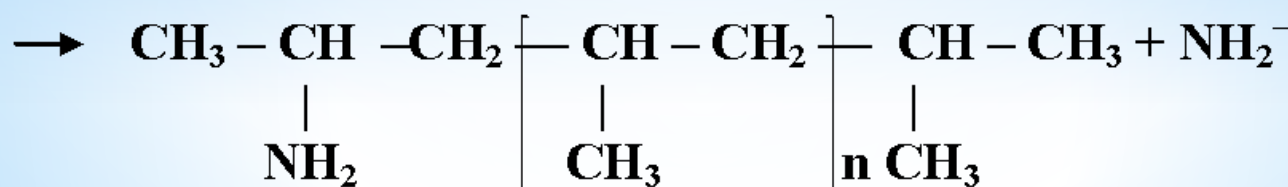
Катализаторы: соли щелочных металлов (KNH_2 , NaNH_2)



рост цепи

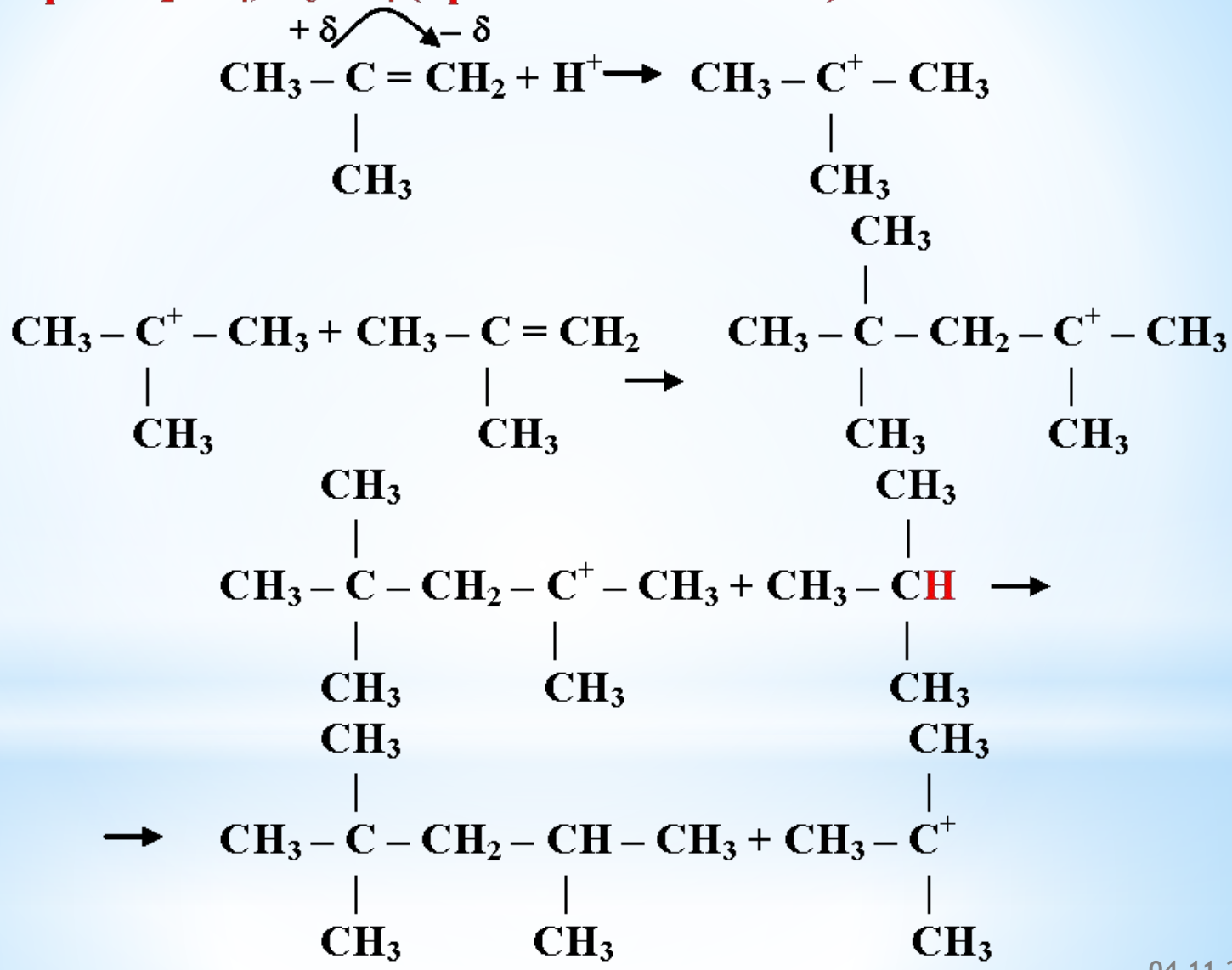


обрыв цепи



5. Реакция алкилирования

Катализаторы: H_2SO_4 , H_3PO_4 (протонные кислоты)



Спасибо
за
Ваше внимание!