

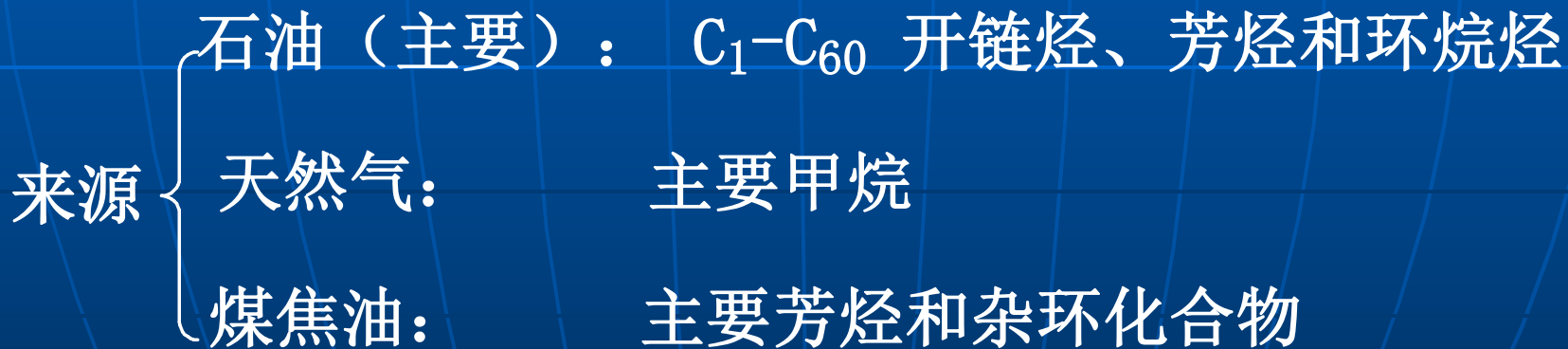
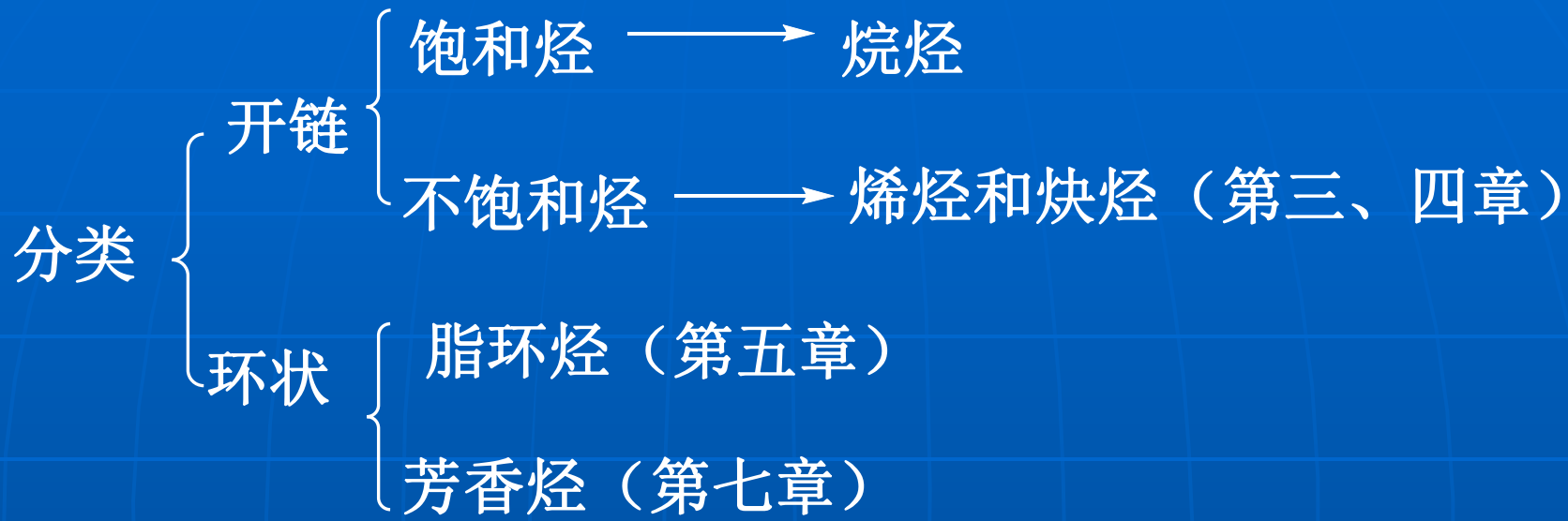
# 第二章 烷烃

# 内容提要

- 1、烷烃的同系列和同分异构现象；
- 2、烷烃的命名；                          3、烷烃的结构；
- 4、烷烃的物理性质；                    5、烷烃的化学性质

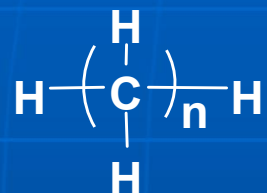
概述：只由C和 H 组成的有机物---碳氢化合物

**tan qīng = ting** (烃)



# § 1、烷烃的同系列及同分异构现象

## 一、烷烃的同系列：



通式：  $\text{C}_n\text{H}_{2n+2}$  甲烷

乙烷

丙烷

相邻两个化合物的组成之差  $\text{CH}_2$ ----系差

同系列是有机化合物的普遍现象

研究个别化合物  $\implies$  可了解其他同系物的共性

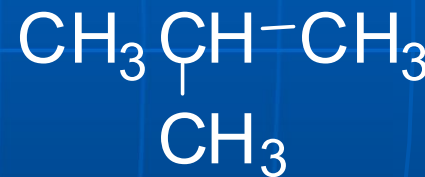
## 二、烷烃的异构现象：

甲、乙、丙烷： C原子只有一种连接方式  
——无异构体

丁烷： C原子有二种连接方式：



正丁烷(b.p -0.5°C)  
碳络成直链



异丁烷(b.p -10.2°C)  
碳络有支链

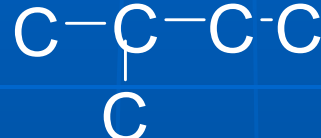
分子式相同，构造不同----构造异构体（这里是碳

戊烷有3种异构体：



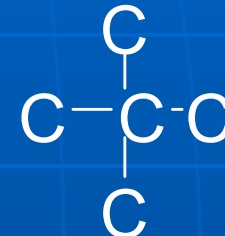
正戊烷

b.p. $36.1^{\circ}\text{C}$



异戊烷

b.p. $28^{\circ}\text{C}$



新戊烷

b.p. $9.5^{\circ}\text{C}$

可由数学方法推算出：

$\text{C}=10$  75 种异构体

$\text{C}=20$  366319 种异构体

.....

## 简单烷烃异构体的推导方法：

- 写出该烷烃的最长直链；
- 写出少一个碳原子的直链，把这个碳原子作为取代基，取代不同碳原子上的氢；
- 写出少2个C原子的直链，（1）把少下来的2个C原子作为2个甲基取代基，依次取代同一C原子上的氢或不同C原子上的氢；（2）作为一个乙基取代基 .....

**注意扣去重复的结构式---剩下的即为所有同分异构体,以己烷为例**

### 三、碳原子和氢原子的类型

根据碳原子在分子中的连接情况不同分为：

只与一个碳相连

一级碳

$1^\circ$

伯碳

与二个碳相连

二级碳

$2^\circ$

仲碳

与三个碳相连

三级碳

$3^\circ$

叔碳

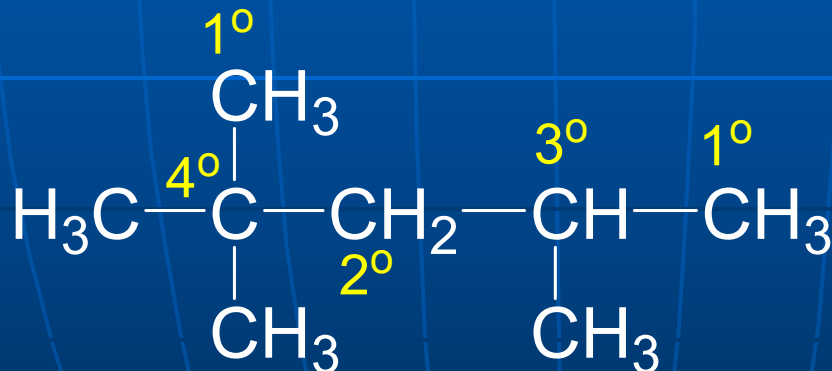
与四个碳相连

四级碳

$4^\circ$

季碳

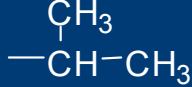
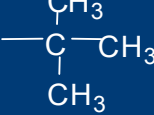
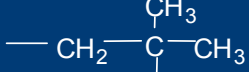
例



H的分类： 与一级碳相连的 一级氢  $1^\circ$  伯氢  
余类推(但无 $4^\circ$ HL)

烷烃分子去掉一个氢原子剩下的一价基  $\longrightarrow$  烷基(用R-表示)

表1、常见的烷基及其表示法

烷基	中文名	英文名	缩写
-CH <sub>3</sub>	甲基	methyl	Me
-CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	乙基	ethyl	Et
-CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	正丙基	n-propyl	n-Pr
	异丙基	i-propyl	i-Pr
-CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	正丁基	n-buthyl	n-Bu
	异丁基	i-buthyl	i-Bu
	仲丁基	s-buthyl	s-Bu
	叔丁基	t-buthyl	t-Bu
	新戊基	neopentyl	

## § 2、烷烃的命名

有机物数目多、结构复杂，命名重要；烷烃命名是基础。

要求：见到名称能写出其结构式，反之亦然。

### 一、普通命名法：

直链烷烃----正“n”烷（ $n = \text{C原子数}$ ）

$n = 1—10$ ：用甲、乙、丙、丁、戊、己、庚、辛、壬、癸表示

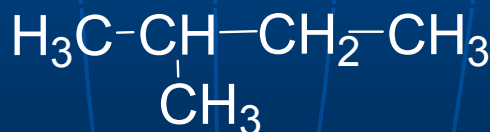
$n \geq 11$ ：用中文数字表示

例如  $\text{C}_{11}\text{H}_{24}$  十一烷

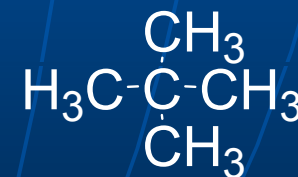
用正、异、新区别同分异构体，如：



戊烷

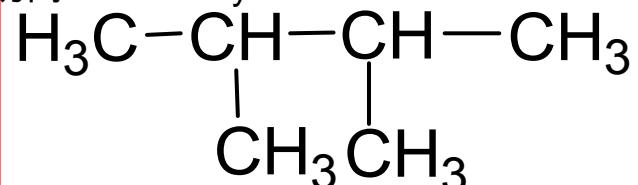


正



新

只适用于简单化合物，右边化合物叫？



必须用系统命名法：

## 二、系统命名法

发展历史：

IUPAC

1892日内瓦国际会议首次拟定

1957修订

1979 最后修订

我国

1960修订

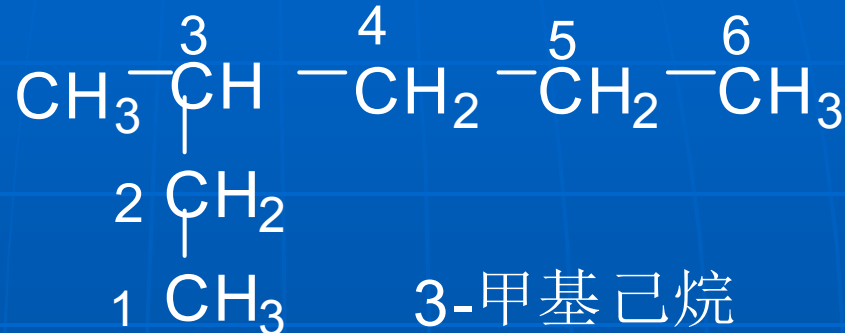
1980补充增订

# 要点：

高参考价值的真题、答案、学长笔记、辅导班课程，访问：[www.kaoyancas.net](http://www.kaoyancas.net)

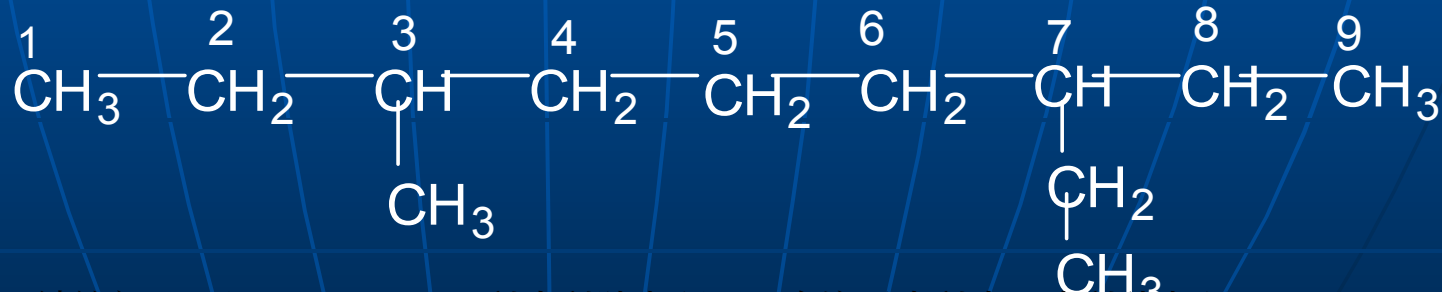
1、选取最长的碳链作主链，称为某烷；支链当作取代基；

例



2、从距离取代基近的一端开始，给主链碳原子编号，使取代基的位次最小（若与两端最近等距位置上有不同取代基，则按顺序规则，从取代基顺序较小的一端编号）

例

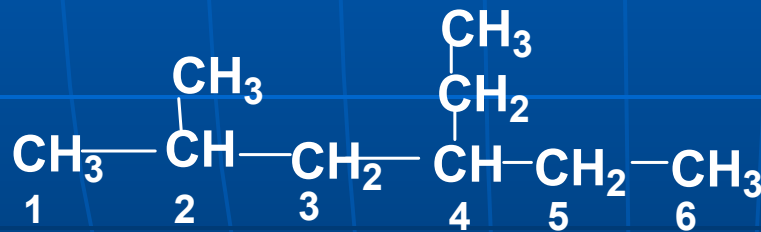


### 3、取代基的列出次序：

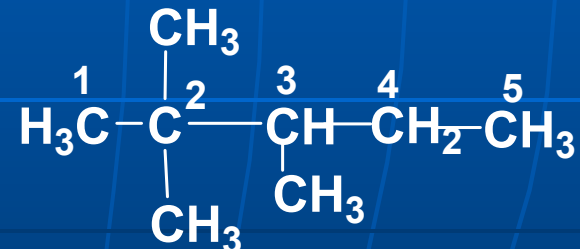
含有几个不同取代基时，按顺序规则由小到大依次列出；  
(原子优先顺序：I>Br>Cl>S>P>F>O>N>C>D>H)

含有几个相同取代基时，合并列出，取代基数目用二、三、四.....等中文数字表示，写在取代基名称前面，其位次用阿拉伯数字逐个表明，位次之间用“，”隔开；

例



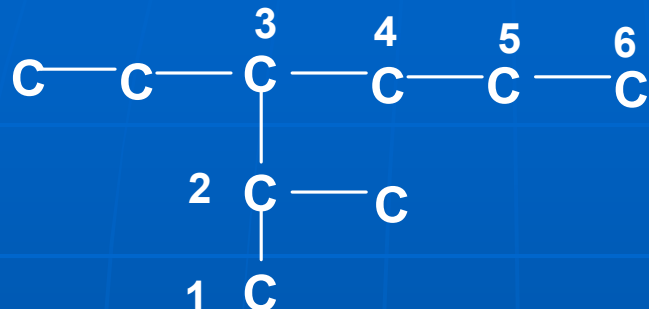
2-甲基-4-乙基己烷



2, 2, 3 -三甲基戊烷

## 4、碳链等长时，应选择取代基较多的链为主链：

例

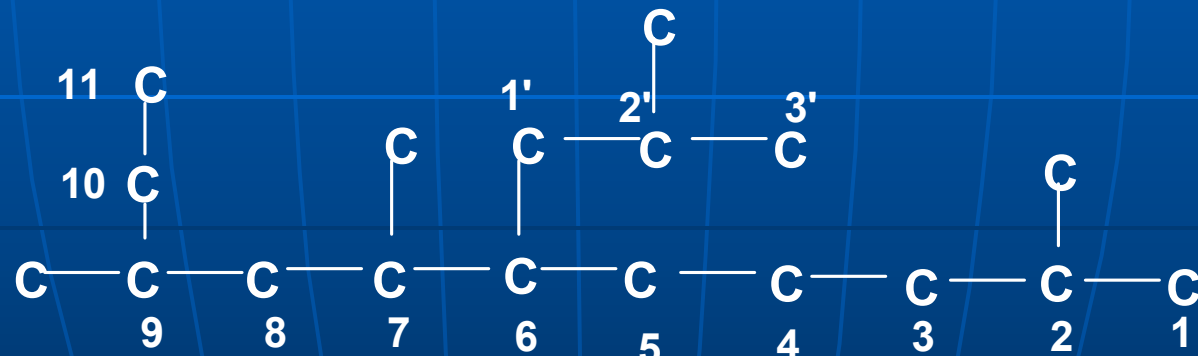


2-甲级-3-乙基己烷

而不是 3-异丙基己烷

## 5、复杂取代基的编号，从与主链相连的碳原子开始

例



2, 7, 9 -三甲基-6-(2' -甲基)丙基十一烷

# 注意！

1969年 IUPAC放弃了取代基按顺序由小到大列出的规定，改为按英文名称第一个字母的次序列出取代基（mono, di, tri, tetra, penta, hexa, 及 n, sec, t 等词头不参加排序；但iso, neo参加排序）  
中英文命名比较：



中文名： 3-甲基-4-乙基-5-丙基壬烷

英文名： 4-ethyl-3-methyl-5-propylheptane

# § 3、烷烃的构型

## 一、碳原子的正四面体构型：

实验  
事实：

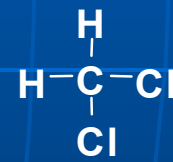


只有一种产物  $\implies \text{CH}_4$  中的四个C-H 键是等同的

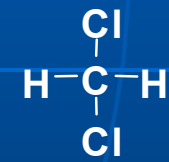


也只得到一种产物  $\implies \text{CH}_4$  中的四个C-H 键不在同一平面

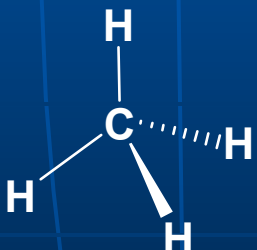
否则应有两种二氯甲烷产物：



和



1874 Vant Hoff (范霍夫)  
和 Lebal (勒贝尔) 提出  
碳原子四个价键的  
四面体结构。



碳原子在正四面体的中心  
四个价键分别指向  
正四面体的顶点

## 二、碳原子的SP<sup>3</sup>杂化：

碳原子的外层电子结构： 2S<sup>2</sup> 2P<sup>2</sup>,

只有2个未成对的P电子，但碳原子倾向于生成四价化合物



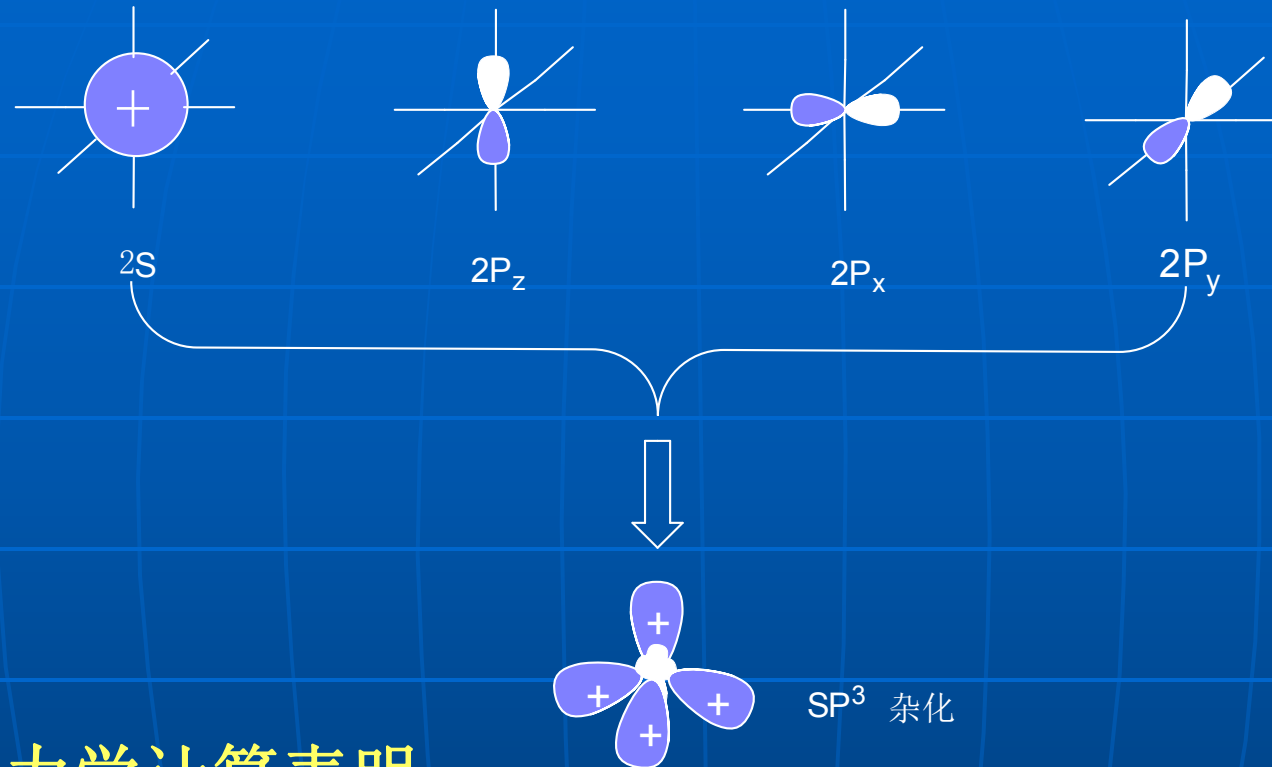
激发后，四个未成对电子都能成键：



多生成2个C-H键	-830 kJ/mol
富余	-429 kJ/mol

但S轨道与P轨道不等价，如何解释四个C-H完全等价的事实？

# 1931年Pauling 提出SP<sup>3</sup>杂化：



量子力学计算表明：

SP<sup>3</sup>杂化轨道比单纯的S或P轨道的成键能力都明显增强

轨道： S P SP SP<sup>2</sup> SP<sup>3</sup>

成键能力 1 1.732 1.933 1.991 2

## § 4、烷烃的构象

SP等性杂化轨道之间夹角的量子力学计算公式：

$$\cos\theta = - \frac{\alpha}{1-\alpha} \quad (\alpha \text{ 代表轨道中的S成分})$$

对于  $\text{SP}^3$        $\cos\theta = - \frac{\frac{1}{4}}{1 - \frac{1}{4}} = - \frac{1}{3}$        $\theta = 109^\circ 28'$

烷烃中碳原子都成  $\text{SP}^3$  杂化，键角  $109^\circ 28'$ ，故烷烃中碳链实际上不是直链，而是呈锯齿状：

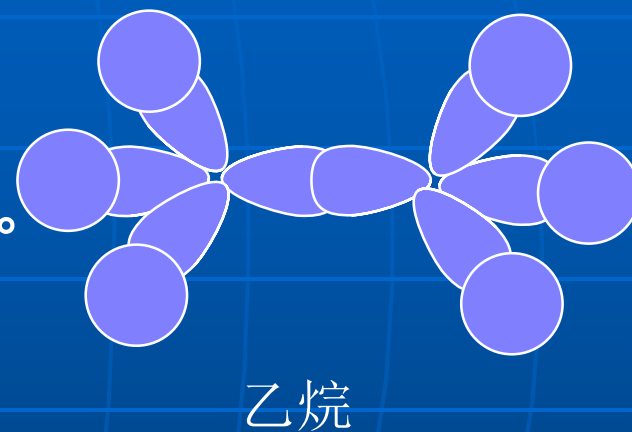


# 一、乙烷的构象

乙烷中的C-C键，电子云沿键轴方向交叠，这样形成的化学键称为 $\sigma$ 键。

$\sigma$ 键具有如下特点：

1. 电子云沿键轴成圆柱形对称。
2. 成键原子可沿对称轴“自由”旋转。
3. 电子云集中于两核之间（键稳定）
4. 电子云可极化性小。



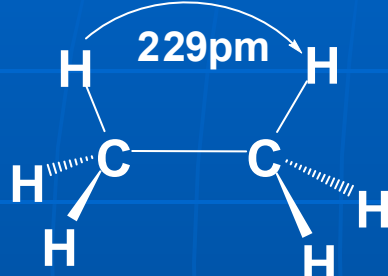
乙烷两个碳原子可以绕他们之间的 $\sigma$ 键自由旋转，两个碳原子上各连接的三个氢原子的相对位置不断变化，由此产生的不同空间形象，称为构象。

# 乙烷的两种代表性构象：

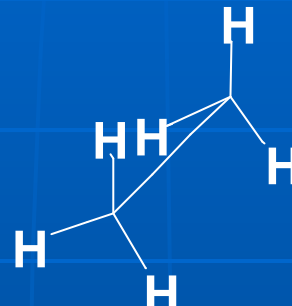
## (1).重叠式 (eclipsed)

H的范德华半径为120pm

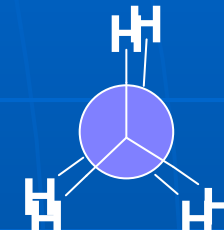
两个H原子间存在斥力



伞形式

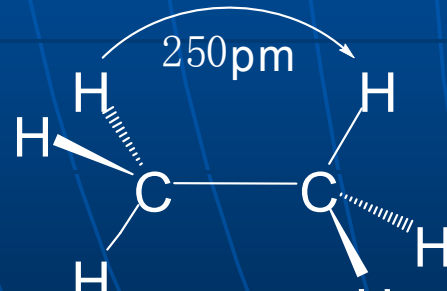


锯架式

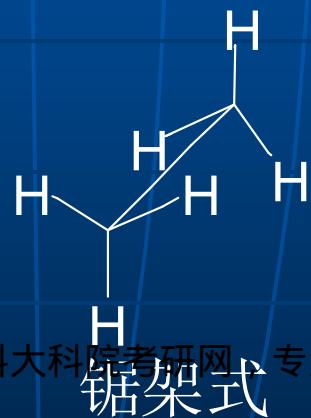


纽曼式

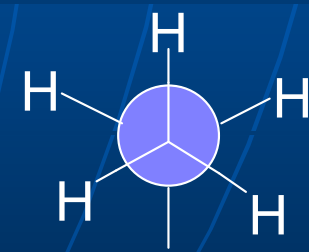
## (2).交叉式 (staggered)



伞形式



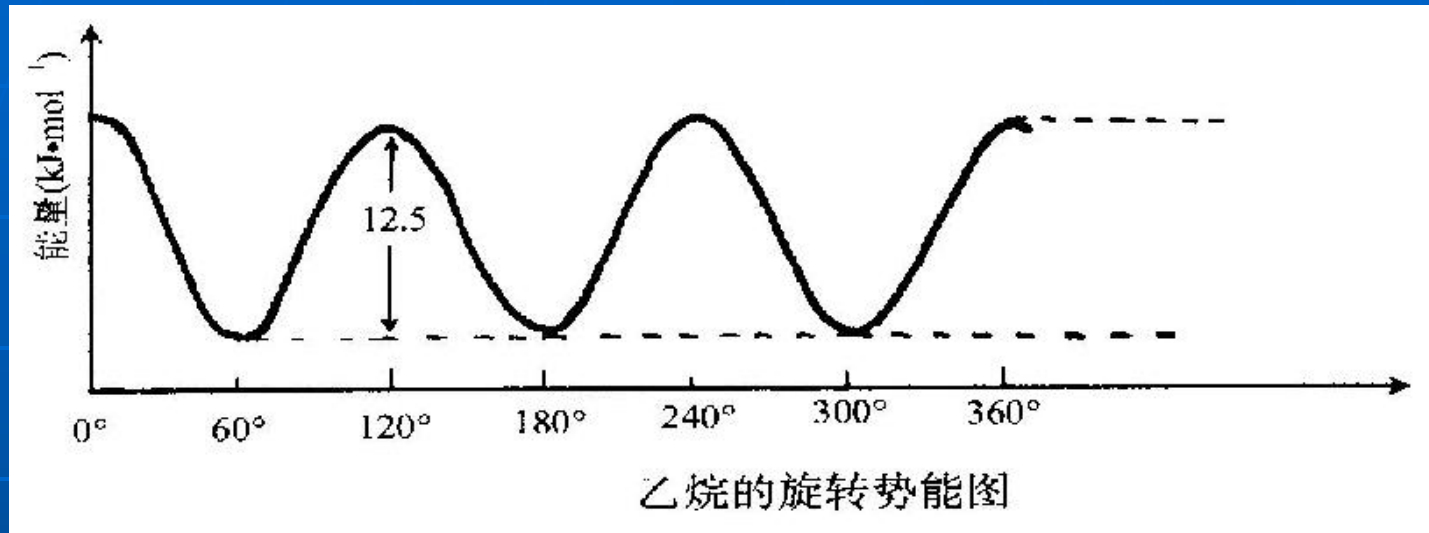
锯架式



纽曼式

重叠式和交叉式是乙烷分子构象中的两种极端，还有无数中间状态。

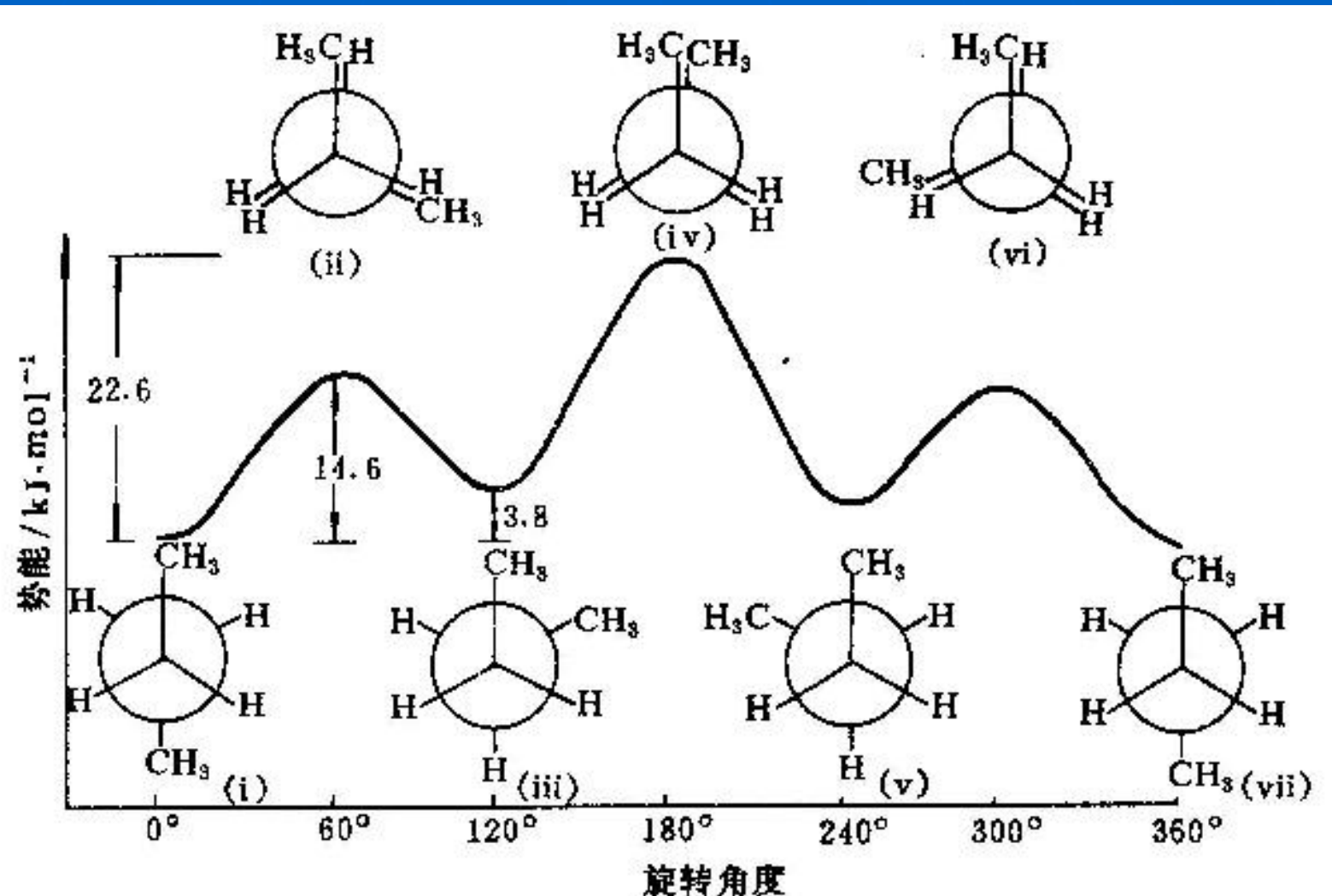
两个C原子沿C-C键旋转360°全过程的能量变化曲线：



乙烷的旋转势能图

- a.“自由”旋转有  $12.1\text{ kJ/mol}$  能垒，分子常温热运动的动能  $\geq 83.6\text{ kJ/mol}$
- b.产生能垒的原因：范德华斥力产生的扭转张力
- c.不是人为想象，而是实际存在，低温NMR，X-衍射都已证实构象异构体的存在。
- d.交叉式远比重叠式稳定（ $25^\circ\text{C}$ 下， $160 : 1$ ）

## 二、丁烷的构象：



## § 6、烷烃的化学性质

### 一、结构特点与反应性：

只含C、H

键很强 不易破裂	{	C—H	键能	308—435kJ/mol
		C—C	键能	347kJ/mol
无极性 或弱极性	{	不受外来带电粒子的影响		
		缺乏反应的薄弱环节		



有很强的化学稳定性，不与强酸、强碱、常用的氧化剂、还原剂作用，当有足够的能量 → 均裂成自由基

## 二、烷烃的主要化学反应

### 1、氧化：

#### (1)、完全燃烧：



#### (2)、控制条件，部分氧化，制备有用化工原料：

例



## 2. 热裂:

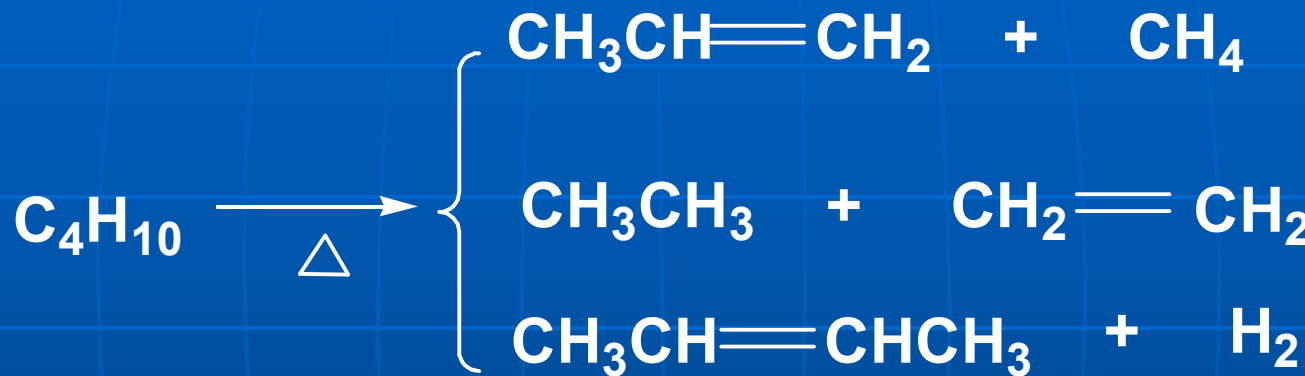
高参考价值的真题、答案、学长笔记、辅导班课程，访问：[www.kaoyancas.net](http://www.kaoyancas.net)



煤油

汽油

重油深加工  
提高汽油产率



重要化工原料

高参考价值的真题、答案、学长笔记、辅导班课程，访问：[www.kaoyancas.net](http://www.kaoyancas.net)

### 3. 卤代反应：



控制反应条件，  
可使其中之一成为主产物

高参考价值的真题、答案、学长笔记、辅导班课程，访问：[www.kaoyancas.net](http://www.kaoyancas.net)

例如：



10 : 1



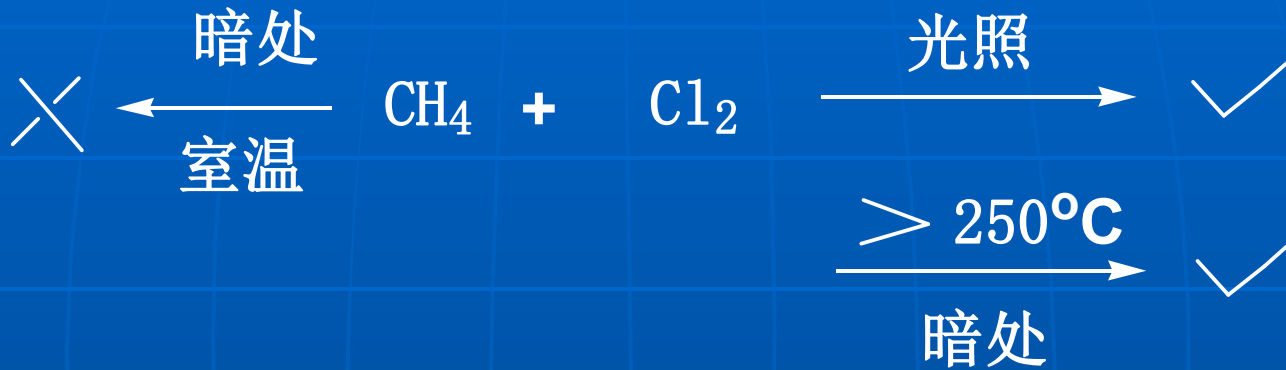
0.263 : 1

### 三、甲烷氯代反应的历程

高参考价值的真题、答案、学长笔记、辅导班课程，访问：[www.kaoyancas.net](http://www.kaoyancas.net)

#### 1. 实验事实：

(1) 反应被光、热促进：



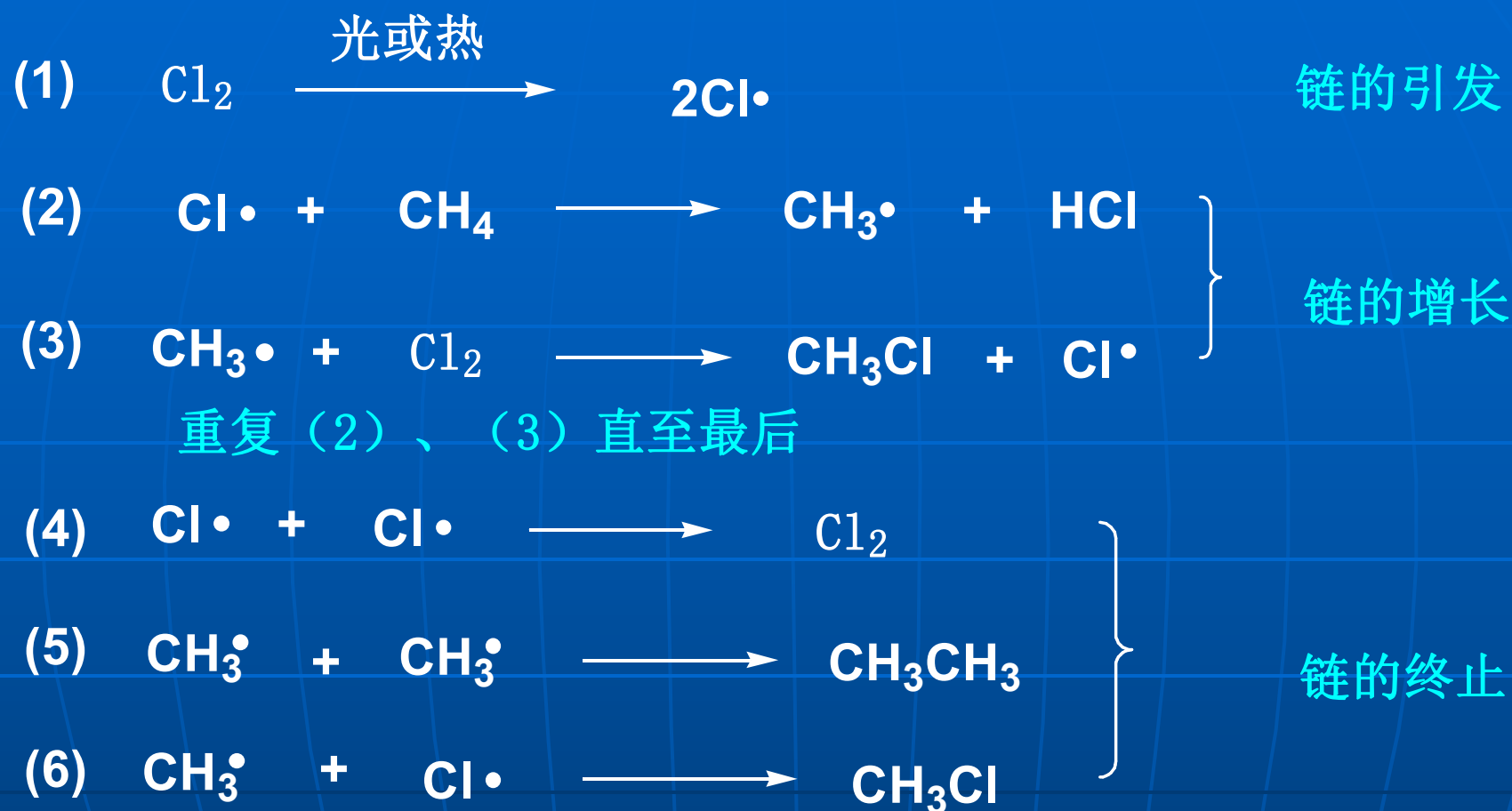
游离基反应历程

(2) 反应一旦开始，就以很快速度进行

(3) 氧气对此反应有抑制作用

## 二、反应步骤

高参考价值的真题：答案、学长笔记、辅导班课程，访问：[www.kaoyancas.net](http://www.kaoyancas.net)



# 四、卤代反应的相对活性：

活性顺序:  $\text{F}_2 > \text{Cl}_2 > \text{Br}_2 > \text{I}_2$

各步反应的键能和反应热(kj/mol):

	$X =$	F	Cl	Br	I
(1) $\text{X}_2 \longrightarrow 2\text{X} \cdot$	$\Delta H =$	+155	+232	+188	+150
(2) $\text{X} \cdot + \text{CH}_4 \longrightarrow \text{CH}_3 \cdot + \text{HX}$		-129	+4	+67	+138
(3) $\text{CH}_3 \cdot + \text{X}_2 \longrightarrow \text{CH}_3\text{X} + \text{X} \cdot$		-293	-109	-105	-84

✓ 代表速度决定步骤



$X =$	F	Cl	Br	I
$\Delta H =$	-129	+4	+67	+138
$E_A =$	< 4	+17	+67	>+138
有效碰撞		1/40	1/ $10^7$	1/ $10^{12}$

F代过于激烈，I代难于进行，因此卤代主要是氯代或溴代

# 四、卤代反应的取向

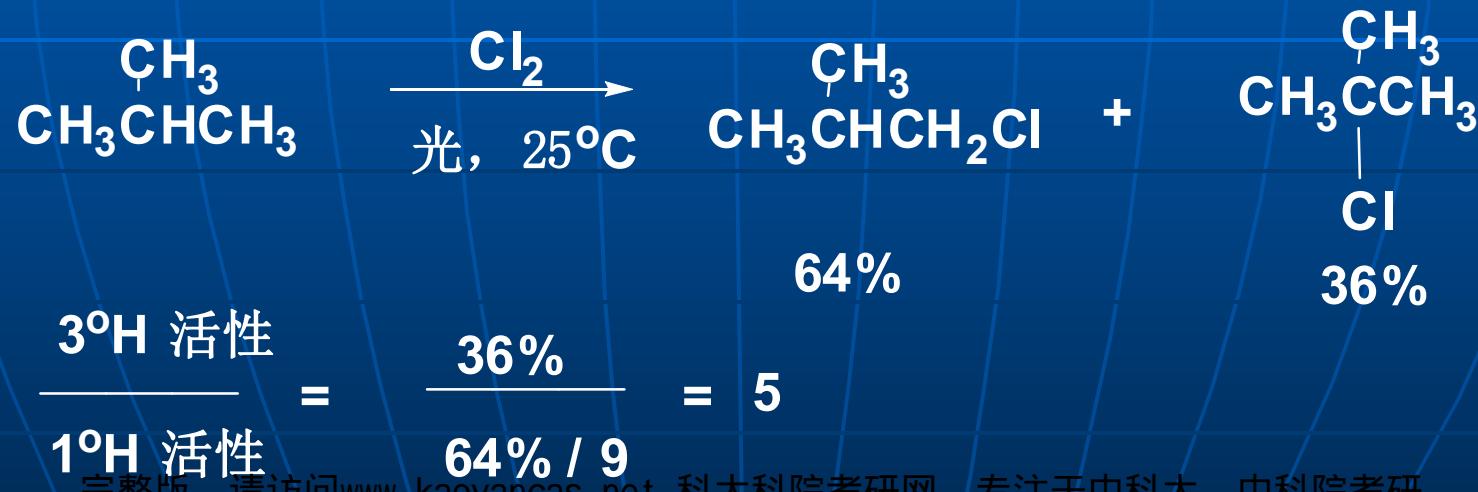
高参考价值的真题、答案、学长笔记、辅导班课程，访问：[www.kaoyancas.net](http://www.kaoyancas.net)

## 1. 实验事实：

氯代：



$$\frac{2^\circ\text{H 活性}}{1^\circ\text{H 活性}} = \frac{55\%}{45\% / 3} = 3.8$$

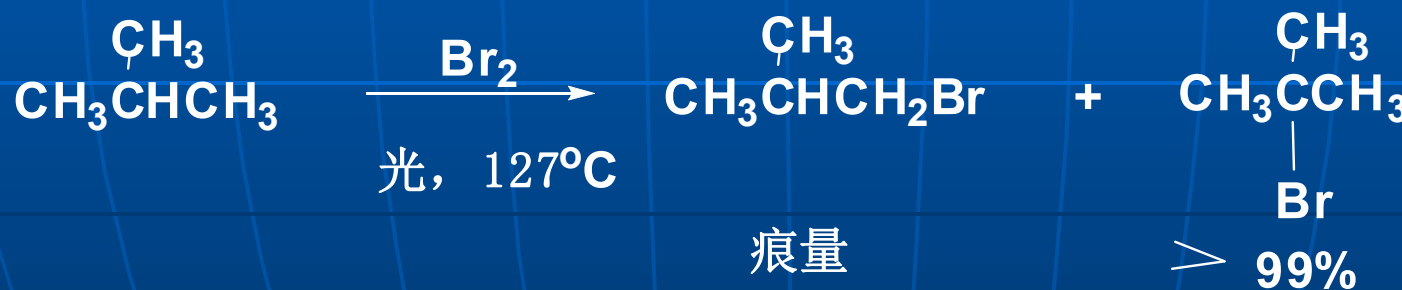




氯代反应活性次序（扣除几率因子的差别）为：

**$3^\circ > 2^\circ > 1^\circ > \text{CH}_4$  ( $3^\circ : 2^\circ : 1^\circ = 5 : 3.8 : 1$ )**

溴代：



溴代反应活性次序：

**$3^\circ > 2^\circ > 1^\circ$  ( $3^\circ : 2^\circ : 1^\circ = 1600 : 82 : 1$ )**

反应活性高，选择性较差。例如，溴代的选择性大于氯代。

高参考价值的真题、答案、学长笔记、辅导班课程。访问：[www.kaoyancas.net](http://www.kaoyancas.net)

## 2. 游离基的稳定性对取向的影响：



相对于产生它的母体烃，游离基的稳定性次序是：

**3° > 2° > 1° > .CH<sub>3</sub>**

P2-13下图

游离基比较稳定的，生成该游离基的过渡态也较稳定（因为它具有部分该游离基的特征），位能低，EA小，反应速率较高，对取向有利。

The End

Thanks for Your Attentions