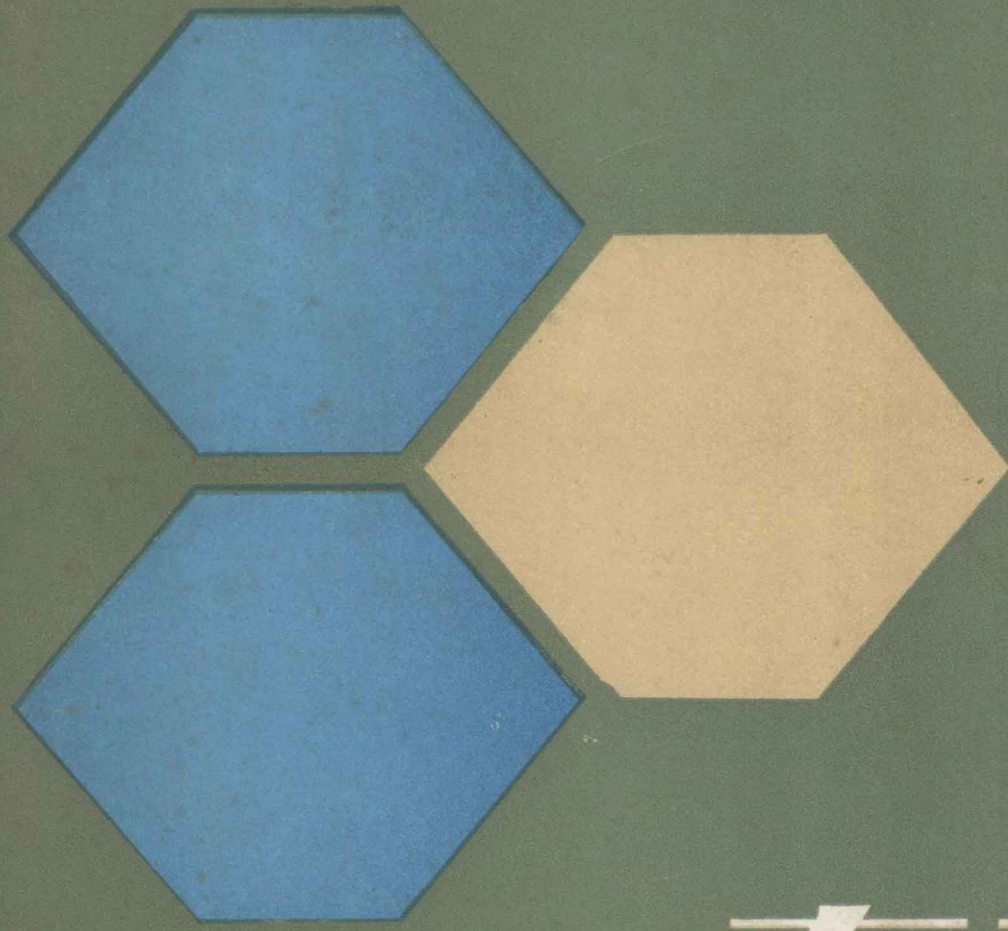


● 高等学校教材

东北师范大学 华南师范大学

上海师范大学 苏州大学

广西师范大学 合编



有机 化学

第二版

● 下册

高等學校教材
有機化學
下冊
(第二版)

东北师范大学 华南师范大学 上海师范大学
苏州大学 广西师范大学 合编

高等教育出版社

高等学校教材

有机化学

下册

(第二版)

东北师范大学 华南师范大学 上海师范大学

苏州大学 广西师范大学 合编

*

高等教育出版社出版

新华书店北京发行所发行

二二〇七工厂印装

*

开本 787×1092 1/16 印张 24 字数 550,000

1979年12月第1版 1986年10月第2版 1986年10月第1次印刷

印数 00,001—22,350

书号 13010·01177 定价 3.40 元

目 录

第十二章 羧酸	1	习题	33
第一节 羧酸的分类和命名	1		
第二节 饱和一元羧酸的物理性质和光 谱性质	2	第十三章 羧酸衍生物	35
一、羧酸的物理性质	2	第一节 羧酸衍生物	35
二、羧酸的光谱性质	3	一、分类和命名	35
三、羧酸的化学性质	4	二、羧酸衍生物的光谱性质	36
一、酸性	5	第二节 酰卤和酰酐	38
二、羧基上的 OH 的取代反应	6	第三节 羧酸酯	40
三、脱羧反应	9	一、酯的物理性质	40
四、 α -H 卤代	10	二、酯的化学性质	41
五、还原	11	三、个别化合物	44
第四节 诱导效应和共轭效应	11	第四节 油脂和合成洗涤剂	45
一、诱导效应	12	一、油脂	45
二、共轭效应	14	二、肥皂和合成洗涤剂	48
第五节 羧酸的来源和制备	16	三、磷脂和生物膜	51
一、氧化法	17	第五节 乙酰乙酸乙酯和丙二酸二乙酯 在有机合成上的应用	51
二、羧化法	18	一、乙酰乙酸乙酯	51
三、水解法	18	二、丙二酸二乙酯	54
第六节 重要的一元羧酸	19	三、C-烷基化和 O-烷基化	55
一、甲酸	19	第六节 酰胺	57
二、乙酸	19	一、酰胺的物理性质	57
三、苯甲酸	20	二、酰胺的化学性质	57
第七节 二元羧酸	20	第七节 酰基衍生物的水解、氨解、醇解 历程	59
一、物理性质	20	一、酯的水解历程	59
二、化学性质	21	二、酰基衍生物的水解、氨解、醇解	62
三、个别二元羧酸	23	第八节 碳酸衍生物	63
第八节 取代酸	24	一、碳酸氯(光气)	63
一、羟基酸	25	二、碳酸的酰胺	64
二、羧基酸	28	第九节 有机合成路线	66
第九节 酸碱理论	28	一、碳酰的形成	66
一、Brønsted 酸碱理论	28	二、官能团的引入	70
二、Lewis 酸碱理论	31	三、立体构型的要求	72

四、合成路线的选择	74	一、Raney Ni 脱硫反应	144
习题	76	二、含 S 碳负离子在有机合成上的应用	145
第十四章 含氮化合物	78	第六节 磷酸及其衍生物	149
第一节 硝基化合物	78	一、磷酸的制备	149
一、硝基化合物的命名和结构	78	二、磷酸的衍生物	150
二、硝基化合物的制备	79	三、磷酸药物	153
三、硝基化合物的性质	80	第七节 含磷有机化合物的分类和命名	154
第二节 胺	83	一、分类	154
一、胺的分类和命名	84	二、命名	155
二、胺的物理性质和光谱性质	85	第八节 有机磷化合物的制备	156
三、胺的立体化学	88	一、膦及其衍生物	156
四、胺的化学性质	89	二、磷的含氧酸酯	157
五、胺的制法	99	第九节 有机磷化合物的重要反应	157
六、烯胺	105	一、氧化反应	158
七、个别化合物	106	二、形成季𬭸盐的反应	158
第三节 重氮和偶氮化合物	106	三、Wittig 试剂及其反应	159
一、芳香族重氮化反应	107	四、Arbuzov 重排反应	161
二、芳香族重氮盐的性质	108	第十节 有机磷农药	162
三、重氮甲烷	111	一、有机磷杀虫剂的结构类型	162
四、染料	113	二、重要的有机磷杀虫剂的合成方法	162
第四节 分子重排	117	习题	165
一、亲核重排	117	第十六章 元素有机化合物	168
二、亲电重排	127	第一节 元素有机化合物的分类和重要性	168
三、游离基重排	127	一、分类	168
四、芳香族重排	128	二、元素有机化合物的重要性	170
习题	130	第二节 C—M 键的一般合成法	171
第十五章 含硫和含磷有机化合物	133	一、金属与卤代烃反应	171
第一节 硫磷原子的成键特征	133	二、金属盐与有机金属化合物反应	171
第二节 含硫有机化合物的主要类型和命名	135	三、烃类的金属化反应	172
一、结构类型	135	四、金属或非金属氢化物与不饱和烃加成	172
二、命名	136	五、过渡金属 C—M 键的特殊合成法	173
第三节 硫醇和硫酚	137	第三节 有机锂化合物	173
一、物理性质和制法	137	一、结构和性质	173
二、化学性质	138	二、有机锂化合物在有机合成中的应用	175
第四节 硫醚、亚砜和砜	141	三、有机铜锂试剂	176
一、硫醚	141	第四节 有机铝化合物	177
二、亚砜和砜	142	一、制法	177
第五节 有机硫试剂在有机合成上的应用	144	二、结构和性质	178
		三、Ziegler-Natta 催化剂	178

四、在有机合成中的应用	179	四、嘌呤	243
第五节 有机硼化合物	180	第四节 生物碱	244
一、二硼烷	180	一、生物碱的一般性质	244
二、烷基硼	181	二、生物碱的提取方法	245
三、烷基硼在有机合成中的应用	182	三、生物碱结构的化学测定	247
第六节 有机硅化合物	184	习题	248
一、硅的电子构型及成键特征	184	第十九章 碳水化合物	250
二、有机硅化合物的类型	185	第一节 单糖	251
三、有机硅化合物的制备	186	一、单糖的构造式	251
四、有机硅化合物的重要反应	186	二、单糖的立体构型	253
五、硅油、硅橡胶和硅树脂	189	三、单糖的反应 构型的测定	257
第七节 过渡金属 π 络合物	190	四、单糖的环状结构	265
一、过渡金属元素的价电子层构型和成键特征	191	五、重要单糖和它的衍生物	271
二、不饱和烃 π 络合物	191	第二节 双糖	273
三、夹心结构 π 络合物	194	一、概说	273
四、过渡金属在烯烃均相催化反应中的应用	196	二、重要的双糖	274
习题	199	第三节 多糖	277
第十七章 周环反应	200	一、纤维素及其应用	277
第一节 周环反应的理论	200	二、淀粉	280
一、周环反应	200	三、糖原	282
二、轨道和成键	201	习题	283
三、前线轨道理论	203	第二十章 蛋白质和核酸	285
第二节 电环化反应	204	第一节 氨基酸	285
第三节 环加成反应	208	一、氨基酸的结构、命名和分类	285
第四节 σ 键迁移反应	213	二、氨基酸的构型	286
习题	218	三、氨基酸的性质	286
第十八章 杂环化合物	221	四、氨基酸的制备方法	293
第一节 杂环化合物的分类和命名	221	第二节 多肽	295
第二节 五元杂环化合物	222	一、肽和肽键	295
一、呋喃、噻吩、吡咯杂环的结构	223	二、多肽结构测定和端基分析	296
二、呋喃、噻吩、吡咯的性质	224	三、多肽的合成	299
三、糠醛(α -呋喃甲醛)	229	第三节 蛋白质	302
四、呋喃、噻吩、吡咯的制法	230	一、蛋白质的分类、功能和组成	302
五、噻唑和咪唑	231	二、蛋白质的结构	303
六、吲哚	232	三、蛋白质的性质	309
七、吲哚族化合物	234	第四节 酶	312
第三节 六元杂环化合物	235	一、酶的组成	312
一、吡啶	236	二、酶催化反应的特异性	313
二、嘧啶	241	三、酶的分类和命名	316
三、喹啉	241	第五节 核酸	316

一、核苷酸	316	与化学合成	342
二、核酸的结构	322	一、生物合成	342
三、核酸的生物功能	324	二、化学合成	343
习题	326	习题	348
第二十一章 萜类和甾族化合物	328	第二十二章 合成高分子化合物	350
第一节 萜类	328	第一节 基本概念	350
一、萜的涵义和异戊二烯规律	328	一、高分子的分子量	350
二、萜的分类、命名等	329	二、高分子化合物的特点	351
三、单萜	331	三、高分子化合物的分类和命名	352
四、倍半萜	335	第二节 高分子的结构和性能的关系	353
五、双萜	336	一、高分子的两种基本结构及其性能特点	354
六、三萜	336	二、高分子化合物的聚集状态	355
七、四萜	337	第三节 高分子的合成	358
第二节 甾族化合物	338	一、加聚反应	358
一、甾的基本结构和命名	338	二、缩聚反应	367
二、甾族化合物的立体结构	339	第四节 高分子的应用	372
三、甾醇类	340	一、色层分离	373
四、胆酸	341	二、高分子载体的反应	375
五、甾型激素	341	习题	377
第三节 萜类和甾族化合物的生物合成			

第十二章 羧 酸

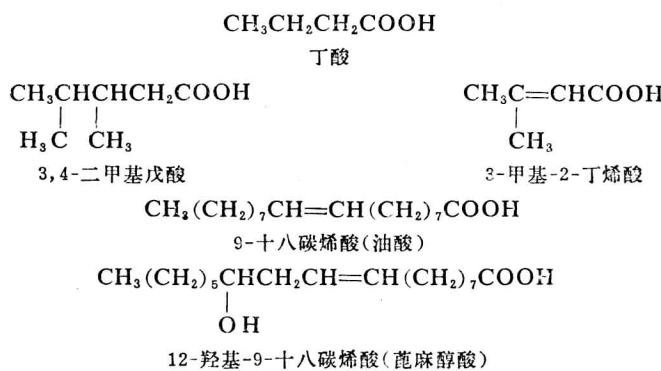
羧酸是含有羧基的含氧有机化合物。它可以看作是烃分子中的氢被羧基($-COOH$)取代而成的化合物。它的通式为 $RCOOH$ (甲酸 $R=H$)。羧酸的官能团是羧基。

第一节 羧酸的分类和命名

羧酸的种类繁多，按照分子中烃基的种类可以分为脂肪族羧酸和芳香族羧酸，饱和羧酸和不饱和羧酸等；按照分子中羧基的数目又可分为一元酸、二元酸及多元酸等。

许多羧酸是从天然产物中得到的，因此常根据来源来命名。例如，甲酸最初是由蒸馏蚂蚁而得到，所以也叫做蚁酸。乙酸存在于食醋中，所以也叫做醋酸。其他如草酸、琥珀酸、苹果酸、柠檬酸等都是根据它们最初的来源命名的。高级一元酸是由脂肪中得到的，因此开链的一元酸又叫做脂肪酸。

脂肪酸在系统命名时选择分子中含羧基最长的碳链作为主链，根据主链上碳原子数目称为某酸，表示侧链与重键的方法与烃基相同，编号则自羧基开始。例如：



芳香族羧酸可作为脂肪酸的芳基取代物来命名。例如：



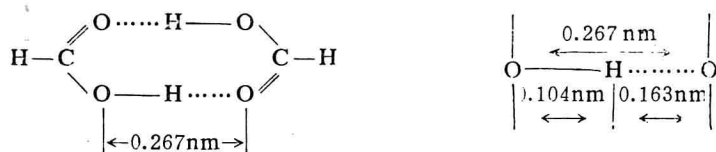
羧酸常用希腊字母来标明位次。即与羧基直接相连的碳原子为 α ，其余依次 β , γ ……等，所以要注意的是 α 位相当于第 2 位， β 位相当于第 3 位，距羧基最远的为 ω 位。例如， α -丁烯酸就是 2-丁烯酸($CH_3CH=CHCOOH$)。另外也常常用符号 Δ 表示烯键的位次，把双键碳原子的位次写在 Δ 的右上角。例如，油酸可称为 Δ^9 -十八碳烯酸。

第二节 饱和一元羧酸的物理性质和光谱性质

一、羧酸的物理性质

饱和一元羧酸中，甲酸、乙酸、丙酸具有强烈酸味和刺激性。含有四至九个碳原子的具有腐败恶臭，是油状液体，动物的汗液和奶油发酸变坏的气味就是因存有游离正丁酸的缘故。含十个以上碳原子的为石蜡状固体，挥发性很低，没有气味。

饱和一元羧酸的沸点甚至比分子量相似的醇还高。例如，甲酸与乙醇的分子量相同，但乙醇的沸点为 78.5°C ，而甲酸为 100.7°C 。根据电子衍射等方法，测得甲酸分子的二聚体结构如下：



由于氢键的存在，低级的酸甚至在蒸气中也以二聚体的形式存在。甲酸分子间氢键键能为 30 kJ/mol ，而乙醇分子间氢键键能则为 25 kJ/mol 。

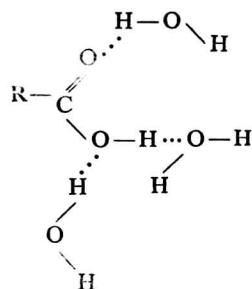
直链饱和一元羧酸的熔点随分子中碳原子数目的增加呈锯齿状的变化，含偶数碳原子酸的熔点比邻近两个奇数碳原子酸的熔点高，这是由于在含偶数碳原子链中，链端甲基和羧基分在链的两边，而在奇数碳原子链中，则在碳链的同一边，前者具有较高的对称性，可使羧酸的晶格更紧密地排列，它们之间具有较大的吸引力，熔点较高。

表 12-1 一元羧酸的物理常数

名 称	熔点/ $^{\circ}\text{C}$	沸点/ $^{\circ}\text{C}$	溶 解 度	$K_{\text{s}}(25^{\circ}\text{C})$
甲酸(蚁酸)	8.4	100.7	∞	1.77×10^{-4}
乙酸(醋酸)	16.6	117.9	∞	1.75×10^{-5}
丙酸	-20.8	140.99	∞	1.3×10^{-5}
正丁酸(醋酸)	-4.26	163.5	∞	1.5×10^{-5}
异丁酸	-46.1	153.2	2.0	1.4×10^{-5}
正戊酸	-59	186.05	3.3	1.6×10^{-5}
异戊酸	-51	174		
正己酸	-2~-1.5	205		
正辛酸	16.5	239		
正癸酸	31.5	270		
十二酸(月桂脂酸)		131 ¹		
十四酸(豆蔻脂酸)	58	250.5 ¹⁰⁰		
十六酸(软脂酸)	63	390		
十八酸(硬脂酸)	71.5~72	360(分解)	0.043	
丙烯酸	13	141.6		

羧酸中的羧基是亲水基团，与水可以形成氢键。低级羧酸(甲酸，乙酸，丙酸)能与水混溶；随着分子量的增加，憎水的烃基愈来愈大，在水中的溶解度迅速减小，最后与烷烃的溶解度相近。

级脂肪酸都不溶于水，而溶于有机溶剂中。



对长链的脂肪酸的 X 射线研究，证明了这些分子中碳链按锯齿形排列，两个分子间羧基以氢键缔合，缔合的双分子有规则的一层一层排列，每一层中间是相互缔合的羧基，引力很强，而层与层之间是以引力微弱的烃基相毗邻，相互之间容易滑动，这也是高级脂肪酸具有润滑性的原因（与石蜡相类似）。

二、羧酸的光谱性质

羧基的红外光谱反映出 $\text{C}=\text{O}$ 和 $-\text{OH}$ 两个结构单元，对于氢键缔合的羧基(二聚体)其 OH 吸收峰在 $2500\sim 3000\text{cm}^{-1}$ 范围内，是一个强的宽谱带，羧基中 $\text{C}=\text{O}$ 吸收峰谱带约在 $1700\sim$

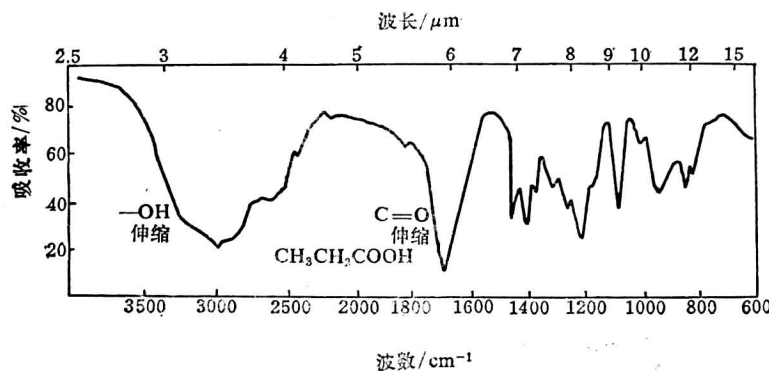


图 12-2 丙酸的 IR 图

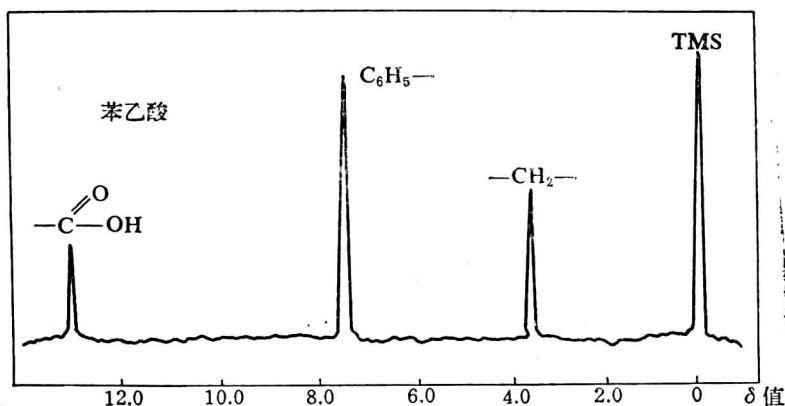


图 12-3 苯乙酸在 CCl_4 中的 NMR 图

1725cm^{-1} 处,与醛、酮的羰基相同,下图为丙酸的红外光谱。

羧酸的核磁共振谱的显著特点是羧基($-\text{COOH}$)的质子具有较大的 δ 值(10.5~12),与醇的羟基相比,其 δ 值要大得多。这可从苯乙酸和苄醇的核磁共振谱的比较中明显地看出来。

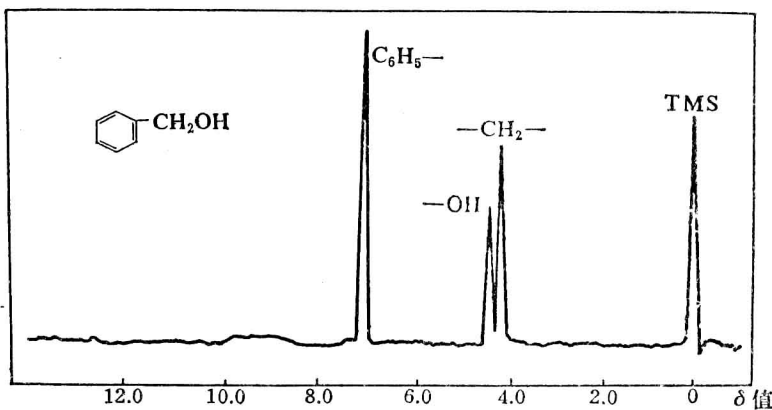


图 12-4 苄醇在 CCl_4 中的 NMR 图

问题 12-1 试估计下列化合物沸点的高低:

丁烷、乙醚、丁醇、丁酸

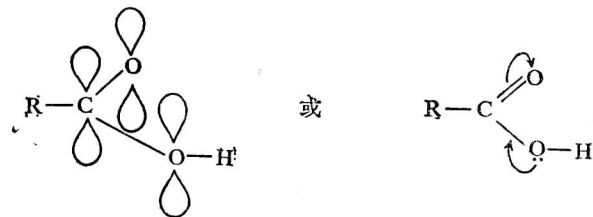
问题 12-2 为什么 5 个碳原子以上的醇、酮、羧酸在水中溶解度变得很小?

第三节 羧酸的化学性质

从羧酸的结构可以看出,羧基结构中既存在羰基($>\text{C}=\text{O}$),又存在羟基($-\text{OH}$),似应表现出羰基和羟基的性质,但实际上,并不如此。羧酸与羰基试剂(H_2NOH 等)不发生反应,羧酸的酸性比醇强得多,因此,对于羧基的结构必须从羰基与羟基相互影响来看。

用物理方法测定甲酸中 $\text{C}=\text{O}$ 和 $\text{C}-\text{OH}$ 的键长表明,羧酸中 $\text{C}=\text{O}$ 键的键长为 0.1245nm ,比普通羰基的键长(0.122nm)略长一点, $\text{C}-\text{OH}$ 键中的碳氧键为 0.131nm ,比醇中的键长 0.143nm 短得多。这表明羧酸中的羰基与羟基间发生了相互影响。

在羧酸分子中,羧酸碳原子以 sp^2 杂化轨道分别与烃基和两个氧原子形成 3 个 σ 键,这三个 σ 键是在同一平面上,剩余的一个 p 电子与氧原子形成 π 键,构成了羧基中 $\text{C}=\text{O}$ 的 π 键,但羧基中的 $-\text{OH}$ 部分上的氧有一对孤电子,可与 π 键形成 $p-\pi$ 共轭体系。

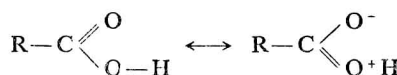


由于 $p-\pi$ 共轭效应，使 $C=O$ 基团失去了典型的羰基性质，也是由于 $p-\pi$ 共轭， $-OH$ 基上的氧原子上的电子云向羰基移动，使氧原子上电子出现的几率密度降低， $O-H$ 间的电子云更靠近氧原子，增强 $O-H$ 键的极性，有利于 OH 基中氢原子的离解，使羧酸比醇的酸性强。

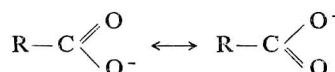
当羧酸离解为羧酸根离子时，经 X 射线对甲酸钠的测定指出，碳氧键的键长是均等的，都等于 0.127nm ，这说明氢原子以质子形式脱离羧基后， $p-\pi$ 共轭作用更完全，键长发生了平均化，使羧酸根离子更为安定。而 $-COO^-$ 基团上负电荷不再集中在一个氧原子上，而是平均分配在两个氧原子上。



共振论认为羧酸为下列两式的共振杂化体。

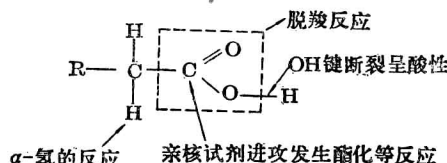


羧酸离解后，羧酸根负离子以下列两个极限式共振。



共振论认为结构相同的式子参与共振时，共振出来的杂化体最稳定。羧酸负离子的两个极限式相同，其共振杂化体降低能量较多，比羧酸稳定，因此羧酸易于离解生成更稳定的羧酸负离子而显出酸性。

根据羧酸结构，它可以发生如下反应：



在羧基中既不存在着典型的羰基，也不存在着典型的羟基，而是两者相互影响的统一体。

一、酸性

羧酸是弱酸，它能与碱中和生成盐和水。



高级脂肪酸盐，在工业上和生活上有很大用处，例如，高级脂肪酸的钠盐和钾盐是肥皂的主要成分，镁盐用于医药工业，钙盐用于油墨工业。

羧酸在水溶液中可以建立如下的平衡：



乙酸的离解常数 K_a 为 1.75×10^{-5} ，如果乙酸的浓度 $[\text{HAc}]$ 为 0.1mol/L ，在此稀乙酸的溶液中 $[\text{H}^+] = [\text{Ac}^-] = x$ ，那么

$$K_a = \frac{[\text{H}^+][\text{Ac}^-]}{[\text{HAc}]} = \frac{x^2}{0.1} = 1.75 \times 10^{-5}$$

$$x = \sqrt{1.75 \times 10^{-5}} = 1.32 \times 10^{-3} = 0.00132$$

也就是说在 1L 浓度为 0.1mol/L 乙酸溶液中, 只含有 0.00132 mol 的质子, 它相当于 1.32% 的分子被离解, 所以乙酸是弱酸。为了比较各种酸的强弱, 通常采用离解常数的负对数来表示, 即 $pK_a = -\log K_a$, 醋酸的 pK_a 为

$$pK_a = -\log 1.75 \times 10^{-5} = 4.76$$

pK_a 值愈小, 酸性则愈强, 羧酸是弱酸, 除甲酸的 pK_a 为 3.75 外, 其他饱和一元羧酸的 pK_a 均在 4.76~5 之间, 比碳酸的酸性 ($pK_a=7$) 和苯酚的酸性 ($pK_a=10$) 强些。

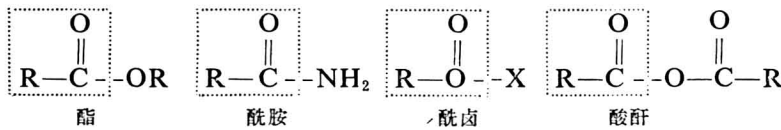
羧酸的中和当量可用酸碱滴定法测得

$$\text{中和当量} = \frac{\text{羧酸样品重量(g)} \times 1000}{V_{\text{NaOH}} \cdot N_{\text{NaOH}}} = \frac{\text{羧酸分子量}}{\text{分子中羧基数目}}$$

中和当量与分子中羧基数目相乘即得羧酸的分子量。因此, 中和当量在测定羧酸的结构中有一定用处。

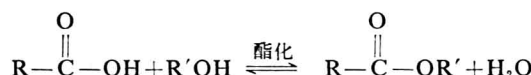
二、羧基上的 OH 的取代反应

羧基上的 OH 原子团可以被一系列原子或基团取代生成羧酸的衍生物。



羧酸分子中除去 OH 基后的剩余部分称为酰基 ($R-C(=O)-$)。

1. 成酯反应 羧酸与醇作用生成酯, 反应进行得很慢, 需用酸催化。



这个反应是可逆的, 当反应进行到一定程度时, 即达到平衡时, 其平衡常数 K 可表示如下:

$$K = \frac{[\text{RCOOR'}][\text{H}_2\text{O}]}{[\text{RCOOH}][\text{ROH}]}$$

对乙醇和乙酸的酯化反应来说, $K=4$, 下面根据平衡常数计算等摩尔的乙醇和乙酸酯化反应进行的极限。



起始浓度	1	1	0	0
平衡浓度	$1-x$	$1-x$	x	x

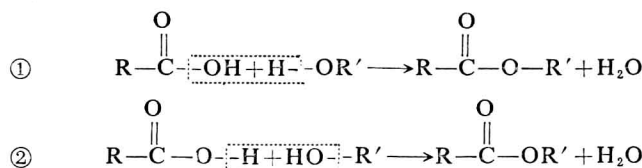
$$K = \frac{[x][x]}{[1-x][1-x]} = \frac{x^2}{(1-x)^2} = 4$$

$$x = \frac{2}{3} = 0.666$$

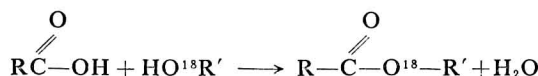
即有 66.6% 的醇或酸酯化,为了提高酯的产量,将平衡向生成物方向移动,可采用:

- (1) 增加反应物的浓度。例如,加入过量的酸或醇;
- (2) 除去反应生成的水。在酯化过程中采用共沸等方法,随时把水蒸出除去,使平衡不断向生成酯的方向移动,可以提高产率。

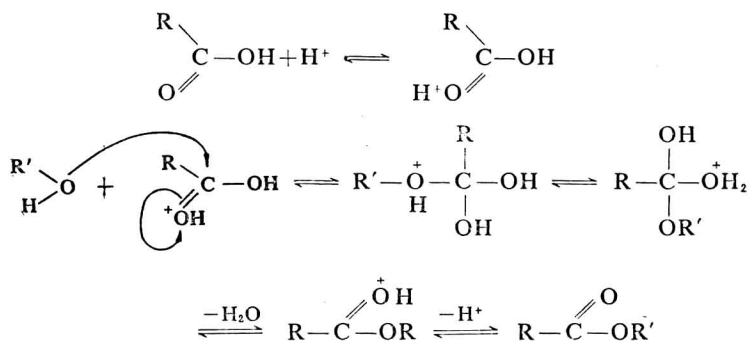
酯化反应可用两种图式来表示:



在①中是酸的酰氧键断裂,而在②中是醇的烷氧键断裂,到底是按①式还是按②式进行的,现在已有各种实验解决这个问题。在大多数情况下反应是按①式进行的,例如,用含有 O^{18} 的醇与酸作用,证明生成的酯含有 O^{18} ,而水则为普通的水。



为什么是酰氧键断裂,可通过酸催化酯化的反应历程加以说明。酸的催化作用在于氢离子先和羧酸中的羧基形成锌盐,这样就使羧基的碳原子带有更高的正电性,有利于亲核试剂醇(ROH)的进攻,然后失去一分子水,再失去氢离子,即成酯。



当不同结构的羧酸和甲醇进行酯化反应时,虽然它们的电离常数相差不大,但是酯化反应速度相差很大,表 12-2 列出几种羧酸和甲醇在相同条件下进行酯化反应的速率。

表 12-2 不同结构羧酸与甲醇酯化反应的速率

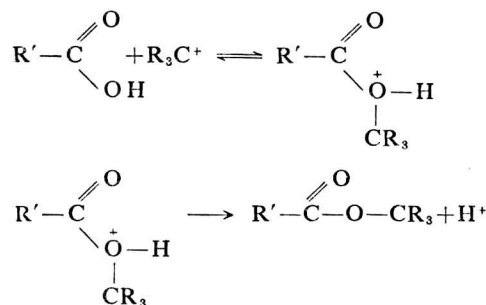
羧 酸 结 构	命 名	速 率
CH_3COOH	乙酸	1
$\text{CH}_3\text{CH}_2\text{CH}_2\text{COOH}$	丁酸	0.51
$(\text{CH}_3)_3\text{CCOOH}$	2, 2-二甲基丙酸	0.037
$(\text{C}_2\text{H}_5)_3\text{CCOOH}$	2, 2-二乙基丁酸	0.00016

从表中可以看出，羧酸中烃基的结构越庞大，酯化反应速度越慢。这种现象可用空间位阻来解释。因为烃基的支链增多，烃基在空间占有的位置也增大，以致阻碍了亲核试剂进攻羧酸上的碳原子，影响了酯化反应速率。在有机合成中，空间效应和电子效应一样，是一个很重要的影响因素。

但酯化在少数情况下也有按②式进行的。例如，第三醇酯化时，在酸催化下叔醇容易产生碳正离子。

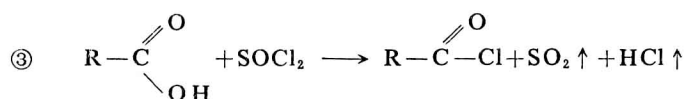
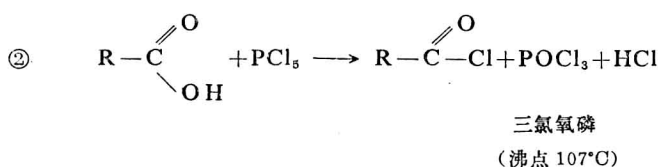
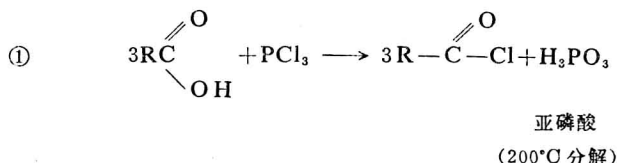


碳正离子与羧酸生成锌盐，再脱去质子生成酯。



故第三醇的酯化是按烷氧键断裂方式进行的。关于酯化的历程在酯的水解一节中还要进一步讨论。

2. 成酰卤反应 羧酸中的羟基可被卤素取代而生成酰卤，所用的试剂为 PX_3 、 PX_5 、 $SOCl_2$ 。与醇不同， HX 不能使酸变成酰卤。



酰氯很活泼，容易水解，通常将产物用蒸馏法分离。如果产物是低沸点的酰氯（如乙酰氯，沸点 52°C）可用① 法合成，因用蒸馏法可与亚磷酸分离。如制备高沸点酰氯（如苯甲酰氯，沸点 197°C）则用② 法合成，可先蒸去三氯氧磷。亚硫酰氯法副产物是气体，对两种情况都可适用。

酰卤是一类很重要的有机试剂，

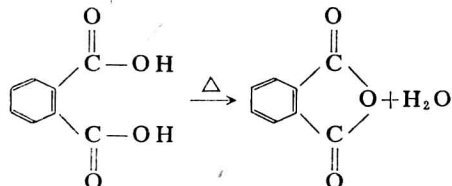
3. 成酸酐反应 羧酸在脱水剂（如五氧化二磷）作用下或加热失水而生成酸酐。



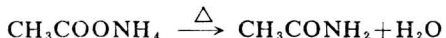
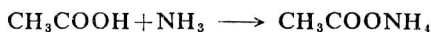
这个反应产率很低，一般是将羧酸与乙酸酐共热，生成较高级的酸酐。



具有五元环或六元环的酸酐，可由二元羧酸加热分子内失水而得。例如，邻苯二甲酸酐可由邻苯二甲酸加热得到。



4. 成酰胺反应 在羧酸中通入氨气或加入碳酸铵，可以得到羧酸的铵盐，铵盐热解失水而变成酰胺。

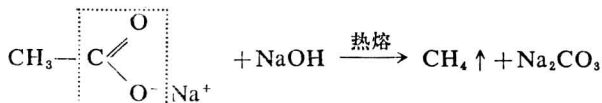


酰胺是很重要的一类化合物。

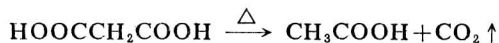
酯、酰卤、酸酐和酰胺在第十三章还要深入讨论。

三、脱羧反应

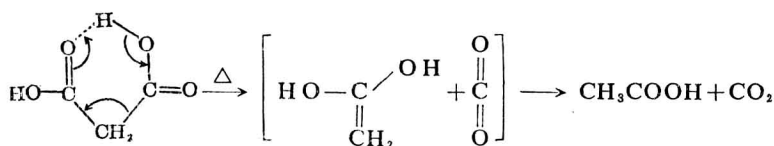
羧酸失去羧基放出 CO_2 反应的难易并不相同，除甲酸外，乙酸的同系物直接加热都不容易脱去羧基（失去 CO_2 ），但在特殊条件下也可以发生脱羧反应，例如，无水醋酸钠和碱石灰混合强热生成甲烷，这是实验室制取甲烷的方法。



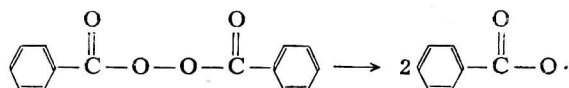
当一元羧酸的 α -碳原子上有强吸电子基团时，使得羧基变得不稳定，当加热到 $100\sim200^\circ\text{C}$ 时，很容易发生脱羧反应。



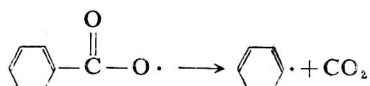
羧酸加热脱羧反应的机理可能并不完全相同，丙二酸的脱羧机理可能如下：



此外，羧酸游离基很容易脱羧放出 CO₂，例如，过氧化苯甲酰是生成重要高聚物的引发剂，在温热下产生游离基。



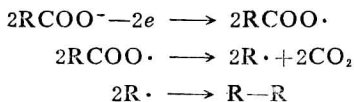
苯甲酰游离基很容易失去 CO_2 变成苯游离基。



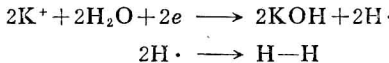
又如 Kolbe(1818~1884)反应是将羧酸碱金属盐电解得到烃类的反应。



在阳极：

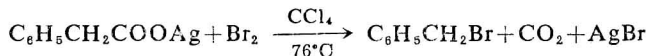


在阴极：

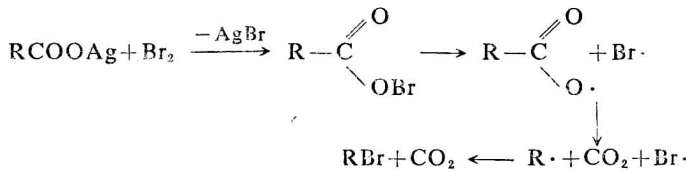


近年来,利用电极上的氧化还原反应来制备有机物得到了很大的发展。

Hunsdiecker 反应，是用羧酸的银盐在溴或氯存在下变成卤代烃的反应。

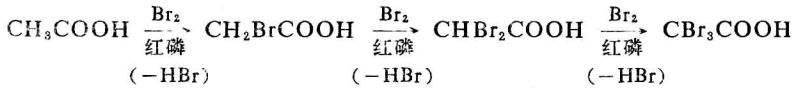


这个反应用来合成少一个碳原子的卤代烃，它的反应历程可能如下。



四、 α -H 卤代

羧基和羰基一样，能使 α -H 活化，但羧基的致活作用比羰基小得多， α -H 卤代要在光、碘、硫或红磷等催化剂存在下逐步地取代。



红磷的作用是生成卤化磷，如溴代时生成 PBr_3 ，后者与羧酸作用生成酰卤，酰卤的 α -H 卤代要比羧酸容易得多， α -溴代酰卤再与过量的羧酸反应生成 α -溴代酸。

