



住房城乡建设部土建类学科专业“十三五”规划教材  
高等学校给排水科学与工程学科专业指导委员会规划推荐教材

# 有机化学

(第四版)

蔡素德 主 编  
蒋展鹏 主 审

中国建筑工业出版社  
CHINA ARCHITECTURE & BUILDING PRESS

住房城乡建设部土建类学科专业“十三五”规划教材  
高等学校给排水科学与工程学科专业指导委员会规划推荐教材

# 有 机 化 学

(第四版)

蔡素德 主 编

邹小兵 副主编

蒋展鹏 主 审

中國建築工業出版社

新物种的发现，对自然界的认识具有重要意义。

图书在版编目 (CIP) 数据

有机化学 / 蔡素德主编. —4 版. —北京 : 中国建筑工业出版社, 2016. 12

高等学校给排水科学与工程学科专业指导委员会规划  
推荐教材

ISBN 978-7-112-20233-1

I. ①有… II. ①蔡… III. ①有机化学-高等学校-  
教材 IV. ①O62

中国版本图书馆 CIP 数据核字 (2016) 第 323395 号

本书在第三版基础上进行修订, 共 13 章, 主要包括: 绪论, 烃, 烃的卤素衍生物, 醇、酚、醚, 醛和酮, 羧酸及羧酸衍生物, 含硫有机化合物, 含氮有机化合物, 杂环化合物, 碳水化合物, 氨基酸、蛋白质、核酸, 合成高分子化合物, 立体化学简介。书后附有习题参考答案及实验部分。

本书除可作为高等学校给排水科学与工程、环境科学、环境工程和建筑材料等专业的本科生教材, 亦可供相关专业的研究生、科研及工程技术人员参考, 还适合作少学时非化工专业教学用书。

为便于教学, 作者特制作了与教材配套的课件素材, 如有需要, 请发邮件至 cabpbeijing@126.com 索取。

\* \* \*

责任编辑: 王美玲 齐庆梅

责任设计: 韩蒙恩

责任校对: 李美娜 张颖

住房城乡建设部土建类学科专业“十三五”规划教材  
高等学校给排水科学与工程学科专业指导委员会规划推荐教材

## 有机化学

(第四版)

蔡素德 主 编

邹小兵 副主编

蒋展鹏 主 审

\*

中国建筑工业出版社出版、发行 (北京海淀三里河路 9 号)

各地新华书店、建筑书店经销

北京红光制版公司制版

北京同文印刷有限责任公司印刷

\*

开本: 787×1092 毫米 1/16 印张: 21 1/4 字数: 541 千字

2017 年 1 月第四版 2017 年 1 月第二十一次印刷

定价: 42.00 元 (赠送课件)

ISBN 978-7-112-20233-1

(29573)

版权所有 翻印必究

如有印装质量问题, 可寄本社退换

(邮政编码 100037)

## 第四版前言

本书第三版自 2006 年出版以来，已使用十年了。随着有机化学学科的迅速发展、教学改革的不断深入及建筑工程类各专业（给排水科学与工程、环境工程、环境科学及建筑材料）的实际需要。在第三版内容的基础上，全书未做过多的变动，少数内容有所增删。如删去了第 14 章测定有机物结构的物理方法、第 13 章立体化学简介改作选读材料。对某些文字叙述不当之处和印刷错误进行了仔细修订。

修订后的教材是以有机化学的基础知识、基本原理为主。按官能团体系，把脂肪族化合物和芳香族化合物合在一起编写。全书重点是结合各类有机物质的结构讨论化学性质，制备方法极少，鉴于某类化合物的性质，往往就是另一类化合物的制备方法。所以有的制备是通过某些物质的化学性质而引申出来的。

全书从第 1 章到第 12 章都备有电子课件，每章后是习题且后面附有参考答案，最后是实验内容，建议实验不低于总课时的 20%。

本书的特点除保持有机化学的系统性外，还适当结合了建筑工程类各相关专业。结合专业的内容是穿插在各章节里的。注有※号者可据不同专业和总学时情况适当选学。

本书承蒙清华大学蒋展鹏教授主审，提出许多宝贵意见，并经高等学校给排水科学与工程学科专业指导委员会规划推荐，重庆大学教务处、化学化工学院资助出版，编写过程中得到中国建筑工业出版社责任编辑王美玲的高度重视，关心和支持。在此编者一并向他们致以最诚挚、最衷心的感谢。

本书除作高校给排水科学与工程、环境工程、环境科学及建筑材料等专业的教材外，也适合作少学时非化工专业的教学用书，也可供相应专业的科技人员参考。

本书由重庆大学蔡素德教授主编，参加此次编写的有邹小兵、秦波、赵纯兰、罗东华、罗自萍、高俊敏、龙绪兰等。电子课件由邹小兵副教授、秦波副教授制作。

限于编者水平，错误和不妥之处在所难免，敬请广大师生和读者批评指正。

编 者

2016 年 5 月于重庆大学

## 第三版前言

本书在第二版内容的基础上，增加了紫外光谱、红外光谱、核磁共振谱、质谱等谱学方面的基础知识。同时结合给水排水工程、环境工程、建筑材料等专业增加了高分子分离膜、高分子絮凝剂及生物降解高分子等内容。由于近年来扩大招生，老师们对学生的作业很难做到每本都改，所以在书的后面新增加了各章习题参考答案。

修订后的教材分上下两篇，上篇为有机化学的基础知识、基本原理、各类有机物质的结构和性质。部分结合专业的知识是穿插在各章有关内容里。下篇主要是结合专业及新增加的内容。这篇都属选用部分。根据各学校各专业的教学计划安排，斟酌取舍。

本书承蒙清华大学蒋展鹏教授主审，提出许多宝贵意见，并经高等学校给水排水工程专业指导委员会审查推荐，重庆大学教务处资助出版。编者谨向蒋展鹏教授、专业指导委员会的专家们及本校教务处致以衷心的感谢。

本书除可作为高校给水排水工程、环境工程、环境科学、建筑材料等专业的教材外，也可供该专业硕士研究生、相关科研、技术人员参考，还适合少学时非化工有关专业作教学用书。

参加本书第三版编写的同志，除参加第二版编写的同志外，还有邹小兵（副主编）、罗自萍、高俊敏等。

限于编者水平，错误和不妥之处在所难免，敬请广大师生和读者批评指正。

编 者

2006年元月于重庆大学

## 第二版前言

本书自 1989 年出版以来，已过十几年。为了适应有机化学学科的不断发展，教学改革的不断深入及建工类各专业（给水排水、环境工程、城市燃气、建筑材料等）教学计划的修订、学分制的推行，为了进一步加强教材建设、提高教学质量，我们对全书作了系统的修改，使之成为更具有建工特色，更适合给水排水等专业使用的教材。

修订后的教材是以烃及烃的几大衍生物为核心，将开链烃中必须掌握的基础知识（分类、同分异构及命名）集中编写，这一部分可作自学内容，通过课堂讨论或作业来检查自学效果。另外在各章节中不同程度的更新了一些内容，修改了某些叙述不当之处。同时增加了一些生物化学、立体化学的选读材料。结合专业的知识是穿插在各章有关内容里。各章均有习题，最后是实验内容。

本书按修改后的“教学基本要求”定为 45~55 学时，其中实验内容建议不低于 20%。注有※号者，可根据不同专业和总学时情况适当选学。

全书承蒙清华大学蒋展鹏教授主审，提出许多宝贵意见，并经建设部高等给水排水工程学科专业指导委员会审查后推荐出版。编者谨向蒋展鹏教授、专业指导委员会的同志们致以衷心的感谢。

本书由重庆建筑大学蔡素德教授主编。参加编写的有赵纯兰、罗东华、龙绪兰。梁建军绘图。

限于编者水平，书中的错误和不妥之处一定仍然存在，敬希各校师生和读者批评指正。

编 者

2001 年元月于重庆建筑大学

# 第一版前言

本书根据给水排水专业“有机化学教学基本要求”编写而成。它是给水排水专业的基础理论及基础技术课教材。也可以作高等学校建筑工程类城市燃气、建筑材料等专业的教材，还可供环境工程专业试用。

为了使学生能在较少学时数的情况下，学好“有机化学教学基本要求”规定的内容。本书以基础知识、基本原理为主，按官能团体系，把脂肪族化合物和芳香族化合物合在一起编写。全书重点是结合各类有机物质的结构讨论主要性质，制备方法极少。有的制备是通过某些物质的化学性质而引申出来的。

本书的特点除保持有机化学一定的系统性外，还适当结合了建筑工程类各有关专业。并包括实验内容，每章后附有习题。

本书按“有机化学教学基本要求”规定为45~55学时，其中实验内容建议不低于20%，注有※号者，可根据不同专业和总学时情况适当选学。

本书承蒙华东化工学院徐寿昌教授主审，提出许多宝贵意见，并经给水排水及环境工程类专业教学指导委员会推荐出版。编者谨向徐寿昌教授，指导委员会的同志们致以衷心的谢意。

本书初稿还承重庆建筑工程学院有机化学教研组及其他兄弟院校部分同志试用和指正，特此表示谢意。

本书由重庆建筑工程学院蔡素德主编，参加实验内容编写工作的还有赵纯兰、罗东华、王茹、龙绪兰等同志。

在本书编写过程中，承张凌生、叶晓芹和许思农等同志担任编写和绘图工作，特此表示感谢。

由于编者水平有限，错误与不妥之处在所难免，敬希各校师生和读者予以批评指正。

编 者

1988年8月于重庆建筑工程学院

# 目 录

<b>第1章 绪论 .....</b>	1
1.1 有机化合物和有机化学 .....	1
1.2 有机化合物的特点 .....	1
1.3 有机化合物的结构 .....	3
1.3.1 有机分子结构的两个基本原则 .....	3
1.3.2 共价键的性质 .....	5
1.4 有机化学反应的基本类型 .....	7
1.5 有机化合物的分类 .....	8
1.5.1 按碳的骨架分类 .....	8
1.5.2 按官能团分类 .....	9
1.6 有机化学与建筑工程 .....	10
习题 .....	10
<b>第2章 烃 .....</b>	12
2.1 开链烃的概况 .....	12
2.1.1 开链烃的含义、分类及通式 .....	12
2.1.2 同系列和同系物 .....	13
2.1.3 开链烃的同分异构现象和命名方法 .....	13
2.2 饱和烃（烷烃） .....	23
2.2.1 烷烃的结构及 $\sigma$ 键的形成 .....	23
2.2.2 烷烃的性质 .....	26
2.2.3 烷烃的天然来源及其重要性 .....	31
2.3 不饱和烃 .....	32
2.3.1 烯烃的结构及 $\pi$ 键的形成 .....	32
2.3.2 烯烃的性质及诱导效应 .....	34
2.3.3 炔烃的结构及叁键的形成 .....	42
2.3.4 炔烃的性质 .....	43
2.3.5 共轭二烯烃的结构及共轭效应 .....	48
2.3.6 共轭二烯烃的性质 .....	49
2.3.7 天然橡胶与合成橡胶 .....	50
2.4 脂环烃 .....	51

## 目 录

2.4.1 脂环烃的分类、同分异构现象及命名 .....	51
2.4.2 环的稳定性 .....	54
2.4.3 脂环烃的物理性质 .....	55
2.4.4 环烷烃的化学性质 .....	55
2.4.5 环烯烃的化学性质 .....	57
2.4.6 环己烷 .....	57
2.5 芳香烃 .....	59
2.5.1 苯的结构 .....	60
2.5.2 苯的同系物的异构现象及命名 .....	61
2.5.3 芳香烃的性质 .....	63
2.5.4 苯环上亲电取代反应的定位规律 .....	70
2.5.5 多环芳烃和稠环芳烃 .....	74
习题 .....	80
<b>第3章 烃的卤素衍生物 .....</b>	<b>87</b>
3.1 卤代烃的分类、同分异构现象及命名 .....	87
3.1.1 卤代烃的分类 .....	87
3.1.2 卤代烃的同分异构现象 .....	87
3.1.3 卤代烃的命名 .....	88
3.2 卤代烃的性质 .....	89
3.2.1 卤代烃的物理性质 .....	89
3.2.2 卤代烃的化学性质 .....	90
3.3 卤代烯烃和卤代芳烃 .....	98
3.3.1 分类 .....	98
3.3.2 化学性质 .....	98
3.3.3 双键或芳环位置对卤原子活性的影响 .....	99
3.4 重要的卤代烃 .....	101
3.4.1 三氯甲烷 .....	101
3.4.2 四氯化碳 .....	102
3.4.3 氯乙烯 .....	102
3.4.4 二氟二氯甲烷 .....	102
3.4.5 氯化石蜡 .....	103
习题 .....	103
<b>第4章 醇、酚、醚 .....</b>	<b>106</b>
4.1 醇 .....	106
4.1.1 醇的分类、同分异构及命名 .....	106
4.1.2 醇的物理性质 .....	109
4.1.3 醇的化学性质 .....	111
4.1.4 重要的醇 .....	114
4.2 酚 .....	116

4.2.1 酚的分类和命名	116
4.2.2 酚的物理性质	118
4.2.3 酚的化学性质	119
4.2.4 重要的酚	124
※4.2.5 含酚废水	126
4.3 醚	126
4.3.1 醚的命名	126
4.3.2 醚的性质	127
4.3.3 重要的醚	129
习题	130
<b>第5章 醛和酮</b>	134
5.1 醛、酮的结构、分类和命名	134
5.2 醛、酮的物理性质	135
5.3 醛、酮的化学性质	136
5.3.1 亲核加成反应	136
5.3.2 $\alpha$ -氢的反应	141
5.3.3 氧化反应	143
5.3.4 还原反应	144
5.3.5 歧化反应	145
5.4 重要的醛酮	145
5.4.1 甲醛	145
5.4.2 苯甲醛	146
5.4.3 丙酮	146
5.4.4 环己酮	147
习题	147
<b>第6章 羧酸及羧酸衍生物</b>	150
6.1 羧酸的分类和命名	150
6.2 羧酸的物理性质	151
6.3 羧酸的化学性质	153
6.3.1 酸性	153
6.3.2 羧酸衍生物的生成	154
6.3.3 羧基的还原	157
6.3.4 脱羧反应	157
6.3.5 烃基上 $\alpha$ -氢的取代反应	158
6.4 羧酸衍生物命名	158
6.5 羧酸衍生物的物理性质	159
6.6 羧酸衍生物的化学性质	161
6.6.1 亲核取代反应	161
6.6.2 与格氏试剂反应	162

## 目 录

6.6.3 还原反应 .....	163
6.6.4 酰胺的特殊反应 .....	163
6.7 重要的羧酸和羧酸衍生物 .....	164
6.7.1 甲酸 .....	164
6.7.2 乙二酸 .....	165
6.7.3 丙烯酸 .....	165
6.7.4 五倍子酸（或没食子酸） .....	166
6.7.5 顺丁烯二酸酐 .....	166
6.7.6 蜡和油脂 .....	167
6.7.7 丙二酸二乙酯（或称丙二酸酯） .....	168
习题 .....	170
<b>第7章 含硫有机化合物 .....</b>	<b>172</b>
7.1 硫醇和硫醚 .....	172
7.1.1 硫醇 .....	172
7.1.2 硫醚 .....	174
7.2 磺酸 .....	175
7.2.1 芳香族磺酸的制法 .....	176
7.2.2 芳香族磺酸的性质 .....	176
※7.3 表面活性剂的概况 .....	180
7.3.1 阴离子表面活性剂 .....	181
7.3.2 阳离子表面活性剂 .....	182
7.3.3 两性表面活性剂 .....	182
7.3.4 非离子型表面活性剂 .....	183
习题 .....	183
<b>第8章 含氮有机化合物 .....</b>	<b>185</b>
8.1 硝基化合物 .....	185
8.1.1 一般概况 .....	185
8.1.2 硝基化合物的性质 .....	186
8.1.3 芳香族硝基化合物环上的取代反应 .....	188
8.2 胺 .....	189
8.2.1 一般概况 .....	189
8.2.2 胺的结构 .....	190
8.2.3 胺的性质 .....	191
8.2.4 重要的胺 .....	198
8.2.5 季铵盐和季铵碱 .....	201
8.3 脂 .....	201
8.3.1 一般概况 .....	201
8.3.2 脂类化合物的性质 .....	202
8.4 重氮和偶氮化合物 .....	203

8.4.1 一般概况	203
8.4.2 重氮化反应	203
8.4.3 重氮盐的性质	204
※8.5 物质的颜色和物质结构的关系简介	207
习题	209
<b>第9章 杂环化合物</b>	211
9.1 杂环化合物一般概况	211
9.2 五元杂环化合物	213
9.2.1 喹啉、噻吩、吡咯的结构	213
9.2.2 喹啉、噻吩、吡咯的性质	213
9.3 六元杂环化合物	216
9.3.1 吡啶的结构	216
9.3.2 吡啶的性质	217
9.4 稠杂环化合物	218
9.4.1 嘌呤	218
9.4.2 嘉嘛	219
9.4.3 嘌呤	220
习题	221
<b>第10章 碳水化合物</b>	223
10.1 单糖	223
10.1.1 单糖构型的D/L标记法	223
10.1.2 单糖的结构	224
10.1.3 单糖的性质	228
10.2 二糖	232
10.2.1 麦芽糖	232
10.2.2 蔗糖	232
10.2.3 纤维二糖	233
10.3 多糖	233
10.3.1 淀粉	233
10.3.2 纤维素及其衍生物	235
习题	237
<b>第11章 氨基酸 蛋白质 核酸</b>	239
11.1 氨基酸	239
11.1.1 氨基酸的一般概况	239
11.1.2 氨基酸的性质	240
11.1.3 肽	242
11.2 蛋白质	245
11.2.1 蛋白质的组成	245
11.2.2 蛋白质的结构	246

## 目 录

11.2.3 蛋白质的性质	247
11.2.4 蛋白质的腐败	250
※ 11.3 核酸	251
11.3.1 核酸的组成及结构	251
11.3.2 核苷酸的生产	254
11.3.3 核酸的功能	255
11.习题	255
<b>第 12 章 合成高分子化合物</b>	256
12.1 概述	256
12.2 高分子化合物的合成及性能	258
12.2.1 高分子化合物的合成	258
12.2.2 高分子化合物的一般性质	259
12.3 高分子化合物各论	260
12.3.1 聚氯乙烯	260
12.3.2 工程塑料	261
12.3.3 有机玻璃	262
12.3.4 聚四氟乙烯	264
12.3.5 环氧树脂	264
※ 12.4 离子交换剂	265
12.4.1 一般概况	265
12.4.2 离子交换树脂	267
※ 12.5 高分子分离膜	271
12.5.1 基本概念与膜的种类	272
12.5.2 高分子分离膜各论	272
※ 12.6 有机高分子絮凝剂	274
12.6.1 天然高分子絮凝剂	274
12.6.2 改性天然高分子絮凝剂	274
12.6.3 合成类有机高分子絮凝剂	275
※ 12.7 生物可降解高分子材料	277
12.7.1 可降解高分子材料的类型	277
12.7.2 生物降解高分子材料的降解机理	278
12.7.3 生物降解高分子材料的应用	279
<b>※第 13 章 立体化学简介</b>	280
13.1 偏振光与旋光性物质	280
13.2 旋光仪与比旋光度	281
13.3 光学异构现象与分子结构的关系	282
13.3.1 分子的对称性、手征性与光学活性	283
13.3.2 含一个具有手征性碳原子的化合物	284
13.3.3 构型的表示法、构型的确定和标记	285

---

13.3.4 含两个不相同手征性碳原子的化合物	288
13.3.5 含两个相同手征性碳原子的化合物	290
13.3.6 环状化合物的立体异构	291
13.3.7 不含手征性碳原子化合物的立体异构	292
13.4 构型的转化与外消旋化	293
<b>习题参考答案</b>	295
<b>实验部分</b>	312
一、化学实验的一般知识	312
二、有机化学实验常用的玻璃仪器	313
三、标准磨口仪器	315
四、实验中的基本操作	317
五、实验预习和实验报告的基本要求	320
六、实验内容	321
实验一 乙酸乙酯的制备（4学时）	321
实验二 无水乙醇的制备	322
实验三 甲基橙的制备	323
实验四 有机物的性质试验	324
<b>主要参考文献</b>	333

# 第1章 絮论

## 1.1 有机化合物和有机化学

化学是研究物质的组成、结构、性质及其变化规律的科学。物质就其组成和性质来说可以分为无机化合物和有机化合物两大类。无机化合物大多是从矿物中得到的物质，如金属、食盐、氧气等，而有机化合物在人们不能合成之前都是来自动植物，如酒、糖、醋、油脂、尿素等。它们的分子组成中都含有碳元素。动物植物都是有生命力的“有生机之物”，从它们得到的化合物与无机化合物在组成及性质上有明显的差别，最早人们就指来源于动物植物体的物质为有机化合物。后来，随着科学实践的进展，用无机化合物为原料合成出了一些有机化合物，从此有机化合物和无机化合物不再因来源而划分，而是以其组成中特有的碳元素为它们的特征。所以，有机化合物就是含碳化合物。

有些简单的含碳化合物如二氧化碳、碳酸和碳酸盐等，由于它们的结构和性质与一般的无机化合物相似，习惯上将它们归属于无机化合物。

另外，有机化合物的组成中除都含有碳元素外，绝大多数还含有氢元素，有的还含有氧、硫、氮及卤素等元素，故有机化合物（有机物）也可以看作是碳氢化合物及其衍生物。有机化学就是研究此类化合物的结构、性质、合成、变化、应用及与此相关理论的一门学科。

衍生物是指烃分子中的氢原子被其他的原子或原子团取代而衍生出来的另一种化合物，称为衍生物。如一氯甲烷、甲醇、硝基甲烷等都是甲烷的衍生物。

有机化学是化学的一个重要分支，它成为一门独立的科学，是化学科学发展的必然结果。有机化合物与无机化合物之间并无明显的绝对界限，但有机化合物还是具有它的特性。

## 1.2 有机化合物的特点

有机化合物是含碳的化合物。碳原子处于元素周期表的第二周期，恰在电负性极强的卤素和电负性极弱的碱金属之间，这个特殊的位置决定了有机化合物的一些特殊性质。一般地讲，有机化合物与无机化合物比较，有以下特点：

一般有机物都容易燃烧。例如酒精、汽油、乙炔等都容易燃烧。而无机物一般不易燃烧。因此，人们常用引燃的方法判断一个化合物是有机化合物还是无机化合物。

有机化合物一般难溶于水，而易溶于非极性或极性小的有机溶剂中。

有机化合物熔点低，一般不高于400℃。它们的沸点也比无机化合物低，一般不超过350℃左右。若温度再高时，则分解。

有机化合物的反应速度慢，一般常需要加热或加催化剂来加速反应。

有机化合物的反应复杂，常有副反应发生。有机反应往往并不按照某一反应式定量地

进行。一个有机反应若能达到60%~70%的理论产量，就算是比较满意的反应了。

还有一个重要特点，就是有机化合物数目繁多。

以上所列举的几个特点只是有机化合物的一般特性，并不是绝对的标志。某些有机化合物如四氯化碳不但不能燃烧，而且可作灭火剂。又如蔗糖、酒精、醋酸等也是非常容易溶于水的。有些有机物发生反应的速度也很快，甚至以爆炸形式进行。因此，在认识有机化合物的共性时，也要注意它们的个性。

有机化合物的这些特点与它的结构有着密切的关系：

有机物分子中的原子主要是以共价键相结合。一般来说，原子核外未成对的电子数，也就是该原子可能形成的共价键的数目。例如，氢原子外层只有一个未成对的电子，所以它只能与另一个氢原子结合形成双原子分子，而不可能再与第二个氢原子结合，这就是共价键的饱和性。

量子力学的价键理论认为，共价键是由成键原子电子云重叠形成的，这就决定了共价键有方向性。

共价键的饱和性和方向性决定了每一个有机分子都是由一定数目的某几个元素的原子按特定的方式结合形成的，每一个有机分子都有其特定的大小及立体形状。分子的立体形状与分子的物理、化学性质都有很密切的关系。有机化合物中的立体化学是近代有机化学的重要研究课题之一。

离子型化合物与共价化合物由于它们的化学键本质的不同，所以在性质上有较大的区别。在共价化合物中，极性化合物与非极性化合物在物理及化学性质上也有所差异。以共价键形成的化合物，虽然有的具有极性，但不是离子型物质而是中性分子，分子之间只存在着较弱的范德华力，而不是正、负离子间的较强的静电引力。基于结构上的差异，有机化合物与无机化合物在物理性质方面有较大的区别。

在晶体中，作为结构单元的质点是规则地排列着的。例如氯化钠晶体中的 $\text{Na}^+$ 与 $\text{Cl}^-$ 彼此依靠较强的静电引力相互约束在一定的位置上。当晶体加热时，质点吸收的热能大到足以克服约束它们成规则排列的作用力时，这种有秩序的排列就被破坏，晶体便熔化而成液态。显然要克服离子间较强的静电引力就需要相当高的温度。如氯化钠的熔点是800℃。

对于非离子型的有机化合物晶体来说，作为结构单元的质点分子，分子之间只有较弱的范德华力，要克服这种分子之间的作用力不需很高的能量，所以一般有机化合物的熔点较低。

离子化合物在液态时，它的单元仍然是离子，虽然它们排列得并不规则，而且运动比较自由，但是正、负离子之间仍然相互制约着，所以要克服内在的这种作用力仍然需要一定的能量，如氯化钠的沸点就高达1440℃，而非离子型化合物在液态时其单元是分子，所以它们的沸点要比离子型化合物低很多。在非离子型化合物中，极性分子间的作用力比非极性分子强，所以极性分子的沸点较高，如甲醇( $\text{CH}_3\text{OH}$ )的沸点(65℃)比非极性的甲烷( $\text{CH}_4$ ，沸点-161℃)要高226℃。

“相似相溶”是物质溶解性能中的一个经验规律。其本质是结构相似的分子之间的作用力比结构上完全不同的分子之间的作用力强，例如氯化钠可溶于水而不溶于汽油中，但石蜡则不溶于水而溶于汽油。这是由于水是极性分子，对极性物质易溶，而汽油是非极性

分子，它不具备拆散离子晶格的能力。但汽油分子之间的作用力与石蜡分子之间的作用力相似，所以石蜡分子之间的作用力可被汽油与石蜡之间的作用力所代替，从而可以使石蜡分子分散于汽油中。由此可见，有机化合物的溶解性能主要取决于它们的极性。极性强的化合物易溶于极性强的溶剂，而弱极性或非极性化合物则易溶于弱极性或非极性的溶剂中。例如，乙醇可以溶于水中而甲烷则能溶于四氯化碳中，但乙醇在水中的溶解过程与氯化钠在水中的溶解过程不同，前者呈分子状态而后者则被水拆成正、负离子。

在化学性质方面，典型的离子化合物在水溶液中以离子存在，离子之间的反应速度快，例如， $\text{Ag}^+$ 遇 $\text{Cl}^-$ 立即形成氯化银沉淀，而大多数有机化合物以分子状态存在，分子之间发生化学反应必须使分子中的某个键破裂才进行，所以一般说来，大多数有机反应速度慢，需要一定的时间，有的可长达几十小时才能完成。此外，由于有机化合物分子大都是由多个原子形成的复杂分子，所以当它与另一试剂作用时，分子中易受试剂影响的部位较多，而不是只局限于某一特定部位。因此在主反应之外，常伴随着不同的副反应。从而得到的产物往往是混合物。这就给研究有机反应及制备纯的有机化合物带来了许多麻烦。

有机化合物中普遍存在着同分异构现象，这是造成有机化合物数目繁多的主要原因。有机化合物分子中碳原子之间可以彼此结合形成直链、支链及环状的稳定化合物，同时碳原子之间还可按不同的形式（单键、双键和叁键）相结合形成不同的稳定化合物，而无机化合物中很少有这种现象。

## 1.3 有机化合物的结构

### 1.3.1 有机分子结构的两个基本原则

对于一个有机分子，只测定它的实验式、分子量并没有全面认识它，往往因为好几个有机化合物都具有相同的分子式，而它们的物理、化学性质却并不相同。这就是同分异构现象（以后简称异构现象）。两个或两个以上的具有相同组成的物质叫做同分异构体。异构体的不同是因为分子中各个原子的结合方式不同而产生的，这种不同的结合叫做结构。一个分子中如有几十个原子，将有多少不同的结构？有机化合物的结构问题成了一大难题。到1857年凯库勒（A·Kekule）及古柏尔（A·Couper）收集了很多资料，同时还研究了多种碳化合物之后，两人独立地同时得出了下面两个极重要的关于有机结构的基本问题。

1. 碳原子是四价原子，无论在简单的或复杂的化合物里，碳原子和其他原子的数目总是保持着一定的比例。例如：在甲烷（ $\text{CH}_4$ ）、四氯化碳（ $\text{CCl}_4$ ）、氯仿（ $\text{CHCl}_3$ ）中都是由一个碳原子与四个其他原子结合。若认为每一种原子都有一定的“化合力”，把这种力叫做价。定氢为一价，则碳在上面几个化合物中就必定是四价的。

有很多碳氢化合物，如 $\text{C}_2\text{H}_6$ 、 $\text{C}_3\text{H}_8$ 等，表面上看来碳的原子价似乎也是在变动的，但这和碳原子四价的概念毫无抵触之处。在下面将会看到，要解释这些化合物，就必须用碳原子四价的观念。

他们除发现碳是四价外，还注意到碳的四个价键是相等的。当一个碳原子和三个氢原子及一个氯原子相结合成一个化合物时，若用一条短直线代表一价，则这个化合物可用下式表示：