

高等学校教材

有机化学

第二版

汪小兰 编



高等教育出版社

高等学校教材

有机化学

第二版

汪小兰 编

高等教育出版社

高等学校教材

有机化学

第二版

汪小兰 编

*

高等教育出版社出版

新华书店北京发行所发行

北京印刷三厂印装

*

开本 787×1092 1/16 印张 21.5 字数 490 000

1979年1月第1版 1979年5月第2版 1987年5月第1次印刷

印数 00 001—37 140

书号 13010·01243 定价 3.10 元

再 版 前 言

近年来有机理论方面的发展极为迅速。有机理论已不再只是用来解释已知的实验事实，而是可以用来指导实践，探索新的合成途径，设计新的分子，因此有机理论在有机化学中应该占有相当的地位。再者，生物学科的发展对有机化学的要求也愈来愈深，仅仅掌握各类官能团的性质，显然已不能适应发展的需要，而必须对反应机理，立体化学等方面的内容有较为深入的了解，才能更好地理解与研究生体内的化学变化。因此，这次修改的一个方面是，增加或加深了与生化过程有关的某些反应机理的论述。但这本教材是为非生化专业编写的，而且由于学时所限，这部分内容不可能过多，过深。

分子轨道理论问题在有机化学理论中日趋重要，学习一些简单的概念，看来是有必要的。因此增加了“分子轨道理论简介”一章。考虑到目前的实际需要及学时，该章的内容是基于在无机及分析化学中已学过一些有关价键理论的基本知识的基础上，仅对乙烯、1,3-丁二烯及苯的结构作一些定性的介绍。

应用近代物理方法研究有机分子的结构，已是有机化学中极为重要的一个方面。此次修订，增加了“光谱法在有机化学中的应用”一章，简单地介绍了紫外，红外及核磁共振谱。

为了使不同学校便于根据自己的具体情况灵活处理，所以将分子轨道理论及光谱法作为单独的两章，而没有分散在有关章节中。同时在第十一章的偶氮化合物及染料一节中仍保留了与光谱法一章有些重复的内容。

各类有机化合物的制备是有机化学中极为重要的一个方面，但鉴于某一类化合物的性质，往往就是另一类化合物的制备方法，又由于考虑到生物系的实际需要及篇幅，所以第一版以至此次修订，都没有将制备列入。但在习题中将尽可能的反映这方面的内容，并且也为此增加了一些有机合成中极为重要的反应。

书中所编内容，较目前教学学时为多，可根据情况自行取舍，或做学生自学内容。

为有助于加深理解并牢固掌握所学内容，多做习题是极为必要的。由于本书修订后习题增加量较多，故不再附于本书末。已由王长凤及曹玉蓉编写了与本书配合的《有机化学例题与习题》，另行出版。

书中所列出的物理常数，绝大部分摘自《CRC Handbook of Chemistry and Physics》63rd Ed., 1982—1983, CRC Press, Inc. 其它一些摘自顾庆超等编《化学用表》1979, 江苏科学技术出版社; Heilbron 等《Dictionary of Organic Compounds》4th Ed.; 《The Merck Index》9th Ed. 以及《化学数据手册》[英]J.G. 斯塔克, H.G. 华莱士著, 杨厚昌译, 石油工业出版社, 1980年版。

本书在编写过程中，得到我校王积涛、唐士雄、刘靖疆、王长凤、曹玉蓉等老师的指导与帮助。

由北京大学等十六所院校组成的审稿小组对修改稿提出了许多宝贵意见，在此一并表示衷心的谢意。

限于编者水平，错误之处，恳切希望读者批评指正。

汪小兰

1985.

第一版《序》

本书是根据 1977 年 10 月在武昌召开的全国高等学校理科化学类教材编写会议上制订的生物系各专业用的《有机化学》教材编写大纲编写的。

由于近年来有机化学及分子生物学的迅速发展，1965 年所编的生物系用《有机化学简明教程》已不能满足当前的需要，也不是在原基础上稍加修改就能适用的，因而，此次编写作了较大的变动。

书中突出了结构与性质的关系，由结构的角度阐述各类化合物的物理化学性质。对于一些成熟的电子理论、反应机理如共轭效应、诱导效应、亲电加成、亲核加成、亲电取代、亲核取代等都作了一定的介绍；增加了瓦尔登转化、外消旋化、构象等立体化学的内容并且尽量联系到有机物或有机反应与生物体间的关系。关于有机物的合成方法，除在讲述某些反应时适当提及外，没有单独讨论。

考虑到教材除应适应教学计划的需要外，还应对学生有一定参考价值，因此书中所编内容较目前教学学时为多，各校可根据需要自行取舍。

本书在编写过程中得到北京大学张謨教授、南开大学高振衡教授、王积涛教授，南开大学有机化学教研室周秀中、唐士雄、薛价猷、苏正元、蒿怀桐、王长凤以及生物系的许多老师的指导与帮助。由复旦大学丁新腾、孙猛，中山大学郑懿雅、胡薪慧，四川大学陈翌清、陈希颖，武汉大学张静卿，南京大学区兆华等老师组成的审稿小组对本书初稿进行了仔细的审阅。此外，山东大学、山西大学、新疆大学、内蒙古大学、厦门大学、辽宁大学、暨南大学、天津师范学院、河北师范大学、无锡轻工业学院以及厦门水产学院的许多老师也参加了审稿会，并提出了许多宝贵的修改意见，谨在这里向他们表示衷心的谢意。

限于水平，加之时间紧迫，书中难免存在错误及不足之处，望读者提出批评指正。

汪小兰

1978.12 天津

目 录

第一章 绪论

有机化学的研究对象	1
化学键与分子结构	2
共价键的键参数	2
1. 键长	2
2. 键角	3
3. 键能	3
4. 键的极性	4
分子间的力	5
1. 偶极-偶极作用	5
2. 范德华力	5
3. 氢键	5
有机化合物的一般特点	6
有机化学反应的基本类型	7
有机化合物的分类	8
1. 开链化合物	9
2. 碳环化合物	9
(1) 脂环族化合物	9
(2) 芳香族化合物	9
3. 杂环化合物	10

第二章 饱和脂肪烃(烷烃)

同系列和同分异构	11
命名	12
1. 普通命名法	12
2. 系统命名法	12
烷烃的结构	15
乙烷和丁烷的构象	18
物理性质	20
化学性质	22
1. 氯代	22
2. 氧化和燃烧	24
自然界的烷烃	24

第三章 不饱和脂肪烃

I. 烯烃	26
-------	----

乙烯的结构	26
命名和异构	27
物理性质	29
化学性质	29
1. 加成反应	30
(1) 加氢	30
(2) 与卤素加成	30
(3) 与卤化氢加成	31
(4) 与水加成	32
(5) 与硫酸加成	32
(6) 与次卤酸加成	32
(7) 与烯烃加成	33
(8) 硼氢化反应	33
2. 氧化	34
(1) 与高锰酸钾的反应	34
(2) 臭氧化	34
(3) 环氧乙烷的生成	34
3. 聚合	35
4. α -氯的卤代	35
自然界的烯烃	35
II. 炔烃	36
乙炔的结构	36
命名和异构	37
物理性质	37
化学性质	38
1. 加成反应	38
(1) 加氢	38
(2) 与氯化氢加成	38
(3) 与水的加成	38
(4) 与氢氟酸加成	39
2. 金属炔化物的生成	39
III. 双烯烃	39
1,3-丁二烯的结构	40
1,3-丁二烯的化学性质	40

1. 1, 4-加成作用	40	致癌烃	65
2. 双烯合成反应	41	III. 煤焦油和石油	66
异戊二烯和橡胶	42		
第四章 环烃			
I. 脂环烃	43	偏振光和旋光活性	68
环烷的结构	44	旋光度和比旋光度	70
环己烷及其衍生物的构象	45	分子的对称性、手性与旋光活性	70
脂环烃的性质	47	含一个手性碳原子的化合物	71
金刚烷	47	构型的表示方法	73
II. 芳香烃	48	含两个不相同手性碳原子的化合物	74
芳香烃的分类及命名	49	环状化合物的立体异构	77
1. 单环芳香烃	49	旋光异构体的性质	77
2. 多环芳香烃	50	不对称合成	77
一、单环芳烃	51	立体专一反应	79
苯的结构	51	外消旋体的拆分	81
物理性质	53	1. 化学分离法	81
化学性质	53	2. 生物分离法	81
1. 取代反应	53	3. 晶种结晶法	82
(1) 卤代	53		
(2) 硝化	54		
(3) 碘化	54		
(4) 傅氏反应	54		
2. 加成反应	55		
3. 氧化	55		
4. 烷基侧链的卤代	56		
亲电取代反应的历程	56		
1. 卤代	56		
2. 硝化	57		
3. 碘化	57		
4. 傅氏反应	58		
苯环上取代基的定位规律(定位效应)	58		
定位规律与电子效应	60		
1. 诱导效应	60		
2. 共轭效应	61		
二、稠环芳烃	63		
萘	63		
1. 萘的取代反应举例	63		
2. 加氢	64		
3. 氧化	65		
蒽和菲	65		
第五章 旋光异构			
致癌烃	65		
III. 煤焦油和石油	66		
第六章 卤代烃			
命名	83		
物理性质	84		
化学性质	84		
1. 亲核取代反应	85		
(1) 被羟基取代	85		
(2) 被烷氧基取代	85		
(3) 被氨基取代	85		
(4) 被氰基取代	85		
2. 消除反应	85		
3. 与金属的反应	86		
4. 与硝酸银的作用	86		
脂肪族亲核取代反应的历程	87		
1. 单分子历程	88		
2. 双分子历程	88		
亲核取代反应的立体化学	89		
亲核取代与消除反应的关系	89		
多卤代烃的性质	90		
卤代烃的生理活性	90		
重要代表物	91		
1. 三氟甲烷	91		

2. 四氯化碳	92	命名	110
3. 氯乙烯	92	物理性质	112
4. 几种重要的含氟化合物	92	化学性质	112
第七章 醇、酚、醚		1. 醚键的断裂	112
I. 醇	93	2. 形成锌盐与络合物	113
命名	93	3. 形成过氧化物	113
物理性质	94	环醚	113
化学性质	96	1. 环氧乙烷	113
1. 似水性	96	2. 1,4-二氧六环与四氢呋喃	114
2. 酯化	96	3. 冠醚	115
3. 脱水反应	98	第八章 醛、酮、醌	
(1) 分子内脱水	98	I. 醛和酮	116
(2) 分子间脱水	99	命名	116
4. 氧化或脱氢	99	物理性质	118
5. 邻二醇与高碘酸的作用	100	化学性质	119
重要代表物	101	1. 羰基上的加成反应	119
1. 甲醇	101	(1) 与氢氰酸的加成	119
2. 乙醇	102	(2) 与格氏试剂的加成	120
3. 正丁醇	102	(3) 与亚硫酸氢钠的加成	120
4. 乙二醇	102	(4) 与氨的衍生物的加成缩合	121
5. 丙三醇	103	(5) 与醇的加成	121
6. 环己六醇	103	2. 还原	123
7. 苯甲醇	104	3. 氧化	123
II. 酚	104	4. 烃基上的反应	124
命名	104	(1) α -氢的活性	124
物理性质	105	(a) 卤仿反应	125
化学性质	105	(b) 羟醛缩合作用	126
1. 酸性	105	(2) 芳香环的取代反应	127
2. 酚醚的生成	106	5. 攀化作用	127
3. 与三氯化铁的呈色反应	107	α, β -不饱和羰基化合物的亲核加成	128
4. 氧化	107	重要代表物	129
5. 芳环上的取代反应	108	1. 甲醛	129
(1) 卤代	108	2. 乙醛及三氯乙醛	131
(2) 硝化	108	3. 丙酮	131
重要代表物	109	4. 苯甲醛	132
1. 苯酚	109	II. 醌	132
2. 甲苯酚	109	命名	132
3. 苯二酚	109	结构与性质	133
4. 萘酚	110	1. 羰基的加成	133
III. 醚	110	2. 烯键的加成	133

3. 1,4-加成作用.....	133	一、 醇酸.....	157
4. 还原.....	134	物理性质.....	158
自然界的醣.....	134	化学性质.....	158
第九章 羧酸及其衍生物		1. 酸性.....	158
I. 羧酸.....	136	2. α -羟基酸的氧化.....	158
命名.....	136	3. α -羟基酸的分解反应.....	158
物理性质.....	137	4. 失水反应.....	159
化学性质.....	138	自然界的醇酸.....	160
1. 酸性.....	138	1. 乳酸.....	160
2. 羧基中羟基的取代反应.....	140	2. 苹果酸.....	160
(1) 酸酐的生成.....	140	3. 酒石酸.....	160
(2) 酰卤的生成.....	140	4. 柠檬酸.....	160
(3) 酯的生成.....	140	二、 酚酸	161
(4) 酰胺的生成.....	141	1. 水杨酸.....	161
3. 还原.....	141	2. 五倍子酸和五倍子丹宁.....	161
4. 烃基上的反应.....	141	II. 羧基酸	162
(1) α -鹼代作用.....	141	1. 乙醛酸.....	163
(2) 芳香环的取代反应.....	142	2. 丙酮酸.....	163
5. 二元羧酸的性质.....	142	3. 乙酰乙酸.....	164
羧酸的结构对酸性的影响.....	143	(1) 乙酰乙酸乙酯的分解反应.....	164
重要代表物.....	144	(a) 成酮分解.....	164
1. 甲酸.....	145	(b) 成酸分解.....	164
2. 乙酸.....	145	(2) 互变异构现象.....	165
3. 苯甲酸.....	146	(3) 乙酰乙酸乙酯及丙二酸酯在有机	
4. 乙二酸.....	146	合成中的应用.....	166
5. 丁二酸.....	146	第十一章 含氮化合物	
6. 邻苯二甲酸.....	146		
7. 丁烯二酸.....	147	I. 硝基化合物	169
II. 羧酸的衍生物	148	物理性质.....	170
命名.....	148	化学性质.....	171
物理性质.....	149	1. 还原.....	171
化学性质.....	149	2. 脂肪硝基化合物的酸性.....	171
1. 水解.....	149	3. 硝基对芳环上邻、对位基团的影响.....	171
2. 醇解和氨解.....	150	(1) 对邻、对位上鹼原子的影响.....	171
3. 酯缩合反应.....	151	(2) 对酚的酸性的影响.....	171
4. 酰胺的酸碱性.....	152	II. 胺	171
自然界的羧酸衍生物.....	152	结构与命名.....	172
III. 碳酸的衍生物	154	物理性质.....	174

第十章 取代酸

I. 羟基酸	157
--------------	-----

3. 烷基化.....	176	4. 久效磷.....	198
4. 酰基化.....	177	5. 乐果.....	199
5. 磷酰化.....	178	6. 马拉硫磷.....	199
6. 与亚硝酸作用.....	178		
7. 芳香胺的取代反应.....	180		
重要代表物.....	180		
1. 甲胺、二甲胺、三甲胺.....	181	相对构型与绝对构型.....	201
2. 己二胺.....	181	I. 单糖.....	202
3. 胆碱.....	181	单糖的构型.....	202
4. 苯胺.....	181	单糖的环形结构.....	205
III. 偶氮化合物及染料.....	181	物理性质.....	211
颜色与结构的关系.....	182	化学性质.....	211
染料和指示剂举例.....	184	1. 氧化.....	212
1. 甲基橙.....	184	2. 还原.....	212
2. 刚果红.....	185	3. 成脎反应.....	213
3. 酚酞.....	185	4. 差向异构化.....	213
4. 甲基紫和结晶紫.....	186	5. 莫利施反应.....	214
5. 孔雀绿.....	186	6. 形成缩醛.....	214
6. 荧光素及曙红.....	187	7. 甲基化.....	215
7. 亚甲基蓝.....	187	重要的单糖及其衍生物.....	216
第十二章 含硫和含磷有机化合物		1. D-核糖及D-2-脱氧核糖.....	216
I. 含硫有机化合物.....	188	2. D-葡萄糖.....	216
一、硫醇、硫酸、硫醚及二硫化物.....	190	3. D-果糖.....	217
物理性质.....	190	4. D-半乳糖.....	217
化学性质.....	190	5. D-甘露糖.....	217
1. 硫醇、硫酸的酸性.....	190	6. 维生素C.....	217
2. 氧化.....	191	7. 氨基己糖.....	218
自然界的硫醇和硫醚.....	192	II. 糖苷.....	219
二、磷酸.....	192	III. 双糖.....	221
物理性质.....	192	还原性双糖.....	221
化学性质.....	192	1. 麦芽糖和纤维二糖.....	221
1. 羟基的取代反应.....	192	2. 乳糖.....	222
2. 磷酸基的取代反应.....	193	非还原性双糖.....	222
对氨基苯磺酰胺及磺胺类药物.....	193	IV. 多糖.....	223
离子交换树脂.....	194	1. 淀粉.....	223
II. 含磷有机化合物.....	195	2. 糖元.....	226
有机磷杀虫剂举例.....	197	3. 纤维素.....	226
1. 敌百虫.....	197	4. 半纤维素.....	227
2. 敌敌畏.....	198		
3. 对硫磷(1605).....	198		
第十四章 氨基酸、多肽与蛋白质			
I. 氨基酸.....	228		
氨基酸的构型.....	228		
物理性质.....	230		

化学性质	230	3. 双环萜	254
1. 两性	230	倍半萜	255
2. 与亚硝酸的作用	231	双萜	256
3. 与甲醛作用	231	三萜	257
4. 络合性能	231	四萜	257
5. 氨基酸的受热分解反应	232	II. 四体化合物	259
6. 苷三酮反应	232	1. 胆固醇	261
7. 失羧作用	233	2. 7-脱氢胆固醇、麦角固醇和维生素D	262
8. 失羧和失氨作用	233	3. 胆酸	262
重要代表物	233	4. 四体激素	263
1. 甘氨酸	234	(1) 肾上腺皮质激素	263
2. 半胱氨酸和胱氨酸	234	(2) 性激素	264
3. 色氨酸	234	III. 萜类与甾体化合物的生物合成	265
4. 谷氨酸	235		
II. 多肽	235	第十七章 杂环化合物	268
III. 蛋白质	239	分类和命名	269
第十五章 油脂和类脂化合物		1. 五元杂环	269
I. 油脂	242	2. 六元杂环	270
物理性质	244	3. 疏杂环	270
化学性质	244	几种重要环系的结构与性质	270
1. 皂化	244	1. 咪唑、噻吩、吡咯、吡啶的结构	270
2. 加成	245	2. 咪唑、噻吩、吡咯、吡啶的性质	272
(1) 氢化	245	(1) 亲电取代反应	272
(2) 加碘	245	(2) 氧化	273
3. 干性	245	(3) 还原	273
4. 酸败	245	(4) 吡咯及吡啶的碱性	273
II. 类脂化合物	246	与生物有关的杂环化合物及其衍生物举例	
蜡	246	1. 咪唑及 α -咪唑甲醛	274
磷脂	246	2. 吡咯、叶绿素、血红素及维生素B ₁₂	274
III. 肥皂及合成表面活性剂	248	3. 吡啶、维生素PP、维生素B ₆ 及雷米封	276
肥皂的组成及乳化作用	248	4. 维生素B ₁	278
合成表面活性剂举例	249	5. 咪唑及 β -咪唑乙酸	278
1. 阴离子型表面活性剂	249	6. 花色素	279
2. 阳离子型表面活性剂	249	7. 嘌呤及核酸	280
3. 非离子型表面活性剂	250	8. 维生素B ₂ 及叶酸	282
第十六章 萜类和甾体化合物		生物碱	283
I. 萜	251	1. 烟碱	284
单萜	252	2. 麻黄碱	284
1. 开链萜	252	3. 金鸡纳碱	285
2. 单环萜	253	5. 喜树碱	285

6. 吗啡碱	285
7. 小蘖碱	286
8. 咖啡碱	286

第十八章 分子轨道理论简介

量子力学与原子轨道	287
共价键的理论	288
1. 价键法	288
2. 分子轨道法	288

分子轨道对称性与协同反应的关系	292
第十九章 光谱法在有机化学中的应用	294
红外光谱	295
紫外光谱	300
核磁共振谱	302
化学位移	304
自旋偶合、裂分	306
索引	313

第一章 绪 论

有机化学的研究对象

化学是研究物质的组成、结构、性质及其变化的一门科学。物质可以就其组成和性质分为无机物和有机物两大类。有机化合物大量存在于自然界，如粮食、油脂、丝、毛、棉、麻、糖、药材等。两千多年以前，人们就知道利用和加工这些由自然界取得的有机物，例如，我国古代就有关于酿酒、制醋、制糖及造纸术等的记载。十九世纪初期，当化学刚刚成为一门科学的时候，由于那时的有机物都是从动植物——有生命的物体中取得的，而它们与由矿物界得到的矿石、金属、盐类等物质在组成及性质上又有较大的区别，更主要的是当时人们对生命现象的本质没有认识，因而便赋予有机化合物以一种神秘的色彩，认为它们是不能用人工的方法合成的，而是“生命力”所创造的。“有机”这个名称也就是由此而来的，意思是指“有生机之物”。随着生产斗争和科学实验的发展，不仅许多天然产物可以用人工方法合成，而且还可以将由石油或煤焦油中得到的许多简单的有机物，经过化学加工制成塑料、合成纤维、药物、农药、人造橡胶、香料以及染料等工农业生产人民生活的必需品。

如此包罗万象的有机物，在本质上的特点是它们都含有碳原子，所以现代有机化学的定义是“含碳的化合物的化学”，但一氧化碳、二氧化碳、碳酸盐以及金属氯化物等含碳的化合物仍属无机物范围。

有机化合物的另一个特点是数目繁多。已知的含 碳化合物的 数目远远 超过由 其它一百多种元素组成的化合物。例如，已知的由氧与氢两种元素组成的化合物至今只有两种—— H_2O 及 H_2O_2 ，而仅由碳和氢两种元素组成的有机物已知的就至少有 3000 种。

组成有机物的元素以碳和氢为主，许多分子中也常含有氧、氮、硫或卤素等其它元素，所以也常把有机化学叫做“碳氢化合物及其衍生物的化学”。

组成生物体的物质除了水和一些无机盐以外绝大部分是有机物，它们在生物体中有着各种不同的功能，例如，构成动植物结构组织的蛋白质与纤维素，植物的果实内及动物体中贮藏的养分——淀粉、肝糖、油脂、花、叶、以及昆虫翅膀上各种鲜艳的颜色，花或水果的香气，黄鼠狼放出的臭气，葱、蒜的特殊气味，昆虫之间传递信息的物质等等，都在有机化学的研究范围之内。

更为重要的是，在生物的生长过程中，包含着许多有机物的合成与分解的过程，正是这些连续不断并且互相依赖的化学变化构成了生命现象。生物体中进行的这些化学变化与实验室中进行的有机反应在一定程度上有其相似性。借助于有机化学的研究方法，已经阐明了生物体呼吸作用的机理，糖、脂肪、蛋白质的代谢过程，激素、维生素在体内的作用及形成过程等。

近年来由于生物学的发展，对于复杂的生命现象的研究已进入分子的水平，也就是说将生命现象归结为分子的形成、运动及变化的过程，这些分子主要是有机分子，例如，作为生命现象的物

质基础的蛋白质是结构极为复杂的有机高分子化合物。随着物理及化学方面的成就，对核酸、蛋白质等复杂分子结构的研究有了很大的进展，研究结果表明，核酸及蛋白质在遗传信息传递的控制、高等动物的记忆活动等许多方面的特殊作用，都与其结构密切相关。彻底揭开蛋白质结构的奥秘，将对生物学的研究有着极为重要的意义。因此，研究有机化学的深远意义之一是在于研究生物体及生命现象。

化学键与分子结构

讨论分子结构就是讨论原子如何结合成分子，原子的连接顺序，分子的大小及立体形状以及电子在分子中的分布等问题。首先涉及到的就是将原子结合在一起的电子的作用，即化学键。

化学键有两种基本类型，就是离子键与共价键，离子键是由原子间电子的转移形成的，共价键则是原子间共用电子形成的。

无机物大部分是以离子键形成的化合物。如氯化钠是典型的离子化合物，在氯化钠晶体中，每一个钠离子被六个氯离子包围，同样，每一个氯离子又被六个钠离子包围着。“NaCl”这个式子，只代表在晶体中有等量的正离子(Na^+)及负离子(Cl^-)，即只代表其组成而不是氯化钠的分子式。

有机分子中的原子主要是以共价键相结合的。一般说来，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或其它一价的原子结合形成双原子分子，而不可能再与第二个原子结合，这就是共价键有饱和性。

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，电子云重叠越多，则形成的共价键越稳定，因此电子云必须在各自密度最大的方向上重叠，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，所以它们不同于氯化钠晶体，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、化学以至生理活性都有很密切的关系。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。

各种元素的电负性不同，当两种元素的电负性相差极大时，则形成离子化合物较形成共价化合物为易。相同元素的原子形成的共价键没有极性。不同元素的原子形成的共价键，由于共用电子对偏向于电负性较强的元素的原子而具有极性。极性共价键实际上是离子键与共价键之间的一种过渡性的化学键。

共价键的键参数

键长、键角、键能、键的极性等表征共价键性质的物理量，叫做“键参数”。

1. 键长 键长是指成键原子的核间距离。键长单位以 nm(10^{-9}m)表示。

两个原子形成共价键，是由于两个原子借助于原子核对共用电子对的吸引而连系在一起的，但两个原子核之间还有很强的斥力，使两原子核不能无限靠近，而保持一定的距离。实际上成键的吸引力与核间的斥力是相互竞争的，这就使得两核之间的距离有时较远，有时较近，这种变化

叫做键的伸展振动。键长是两核之间最远与最近距离的平均值，或者说是两核之间的平衡距离。同一种键，在不同化合物中，其键长的差别是很小的。例如 C—C 键在丙烷中为 0.154nm，在环己烷中为 0.153nm。

2. 键角 分子中某一原子与另外两个原子形成的两个共价键在空间所夹的角度叫做键角。键长与键角决定着分子的立体形状。由图 1-1 可看出，在不同化合物中由同样原子形成的键角不一定完全相同，这是由于分子中各原子或基团相互影响所致。

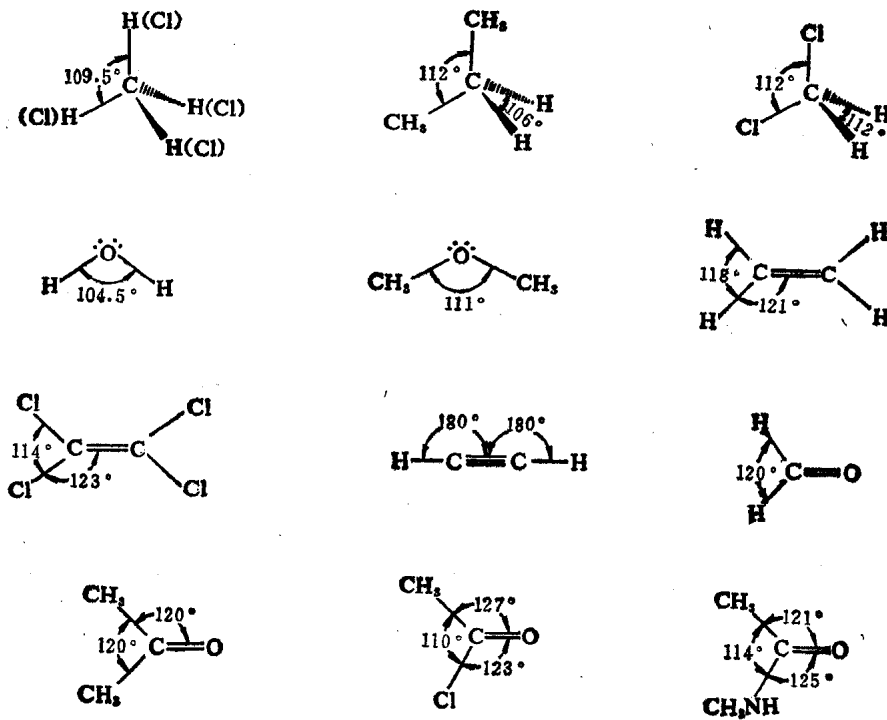
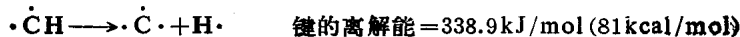
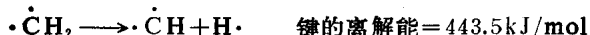
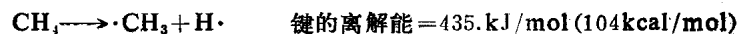


图 1-1 某些分子中的键角

3. 键能 原子结合成分子时要放出能量，相反地，如果将分子拆开成原子，则必需给以能量。以双原子分子 AB 为例，将 1mol 气态的 AB 拆开成气态的 A 及 B 原子所需的能量，叫做 A—B 键的离解能，以 $D_{(A-B)}$ 表示。例如将 1mol 氢气分解成氢原子需要吸收 436kJ 的热量，这个数值就是 H—H 键的离解能，通常就叫做键能。但对于多原子分子来说，键能与键的离解能是不同的。例如将 1mol 甲烷分解为 4 个氢原子及 1 个碳原子，亦即打开 4 个 C—H 键，需要吸收 1661kJ(397kcal) 热，常简单地认为打开一个 C—H 键所需的热量为 $\frac{1661}{4} = 415.2\text{ kJ}$ (99.2 kcal)。

实际每打开一个 C—H 键所需的热量不是完全相同的：



因此 415.2 这个数值是一个平均值，通常叫做 C—H 键的键能。

键能是化学键强度的主要标志之一，它在一定程度上反映了键的稳定性，相同类型的键中，键能越大，键越稳定。

表 1-1 常见的共价键的键长与键能

键	键长(nm)	键 能		键	键长(nm)	键 能	
		kJ/mol	kcal/mol			kJ/mol	kcal/mol
C—H	0.1056—0.1115	413	98.7	C=C	0.1337±0.0006	610	145.8
C—N	0.1472±0.0005	304.6	72.8	C≡C	0.1204±0.0002	835	199.6
C—O	0.143±0.001	357.7	85.5	C=O	0.123±0.001	736.4	176(醛) 179(酮)
C—S	0.181(5)±0.001	272	65	C≡N	0.127	748.9	147
C—F	0.1831±0.0005	485.3	116	O—H	0.0960±0.0005	462.8	110.6
C—Cl	0.1767±0.0002	338.6	81	N—H	0.1038	390.8	93.4
C—Br	0.1937±0.0003	284.5	68	S—H	0.135	347.3	83
C—I	0.213±0.001	217.6	52				
C—C	0.1541±0.0003	345.6	82.6				

4. 键的极性 由电负性差别较大的原子形成的共价键由于成键的电子对在电负性较强的原子周围出现的几率较大，而使得这样形成的键有极性，键的极性以键矩(或叫键的偶极矩)表示，其单位为德拜(Debye)——D*。偶极矩是一个向量，通常用 \rightarrow 表示其方向，箭头指向的是负电中心。有机物中一些常见的共价键的偶极矩在 0.4D—3.5D 之间，偶极矩越大，键的极性越强。对于双原子分子来说，键的偶极矩就是分子的偶极矩，但对于多原子分子来说，则分子的偶极矩是各键的偶极矩的向量和，也就是说多原子分子的极性不只决定于键的极性，也决定于各键在空间分布的方向，亦即决定于分子的形状。例如四氯化碳分子中 C—Cl 键是极性键，偶极矩为 1.46，但由于分子呈四面体型，4 个氯原子对称地分布于碳的周围(图 1-2)各键的极性相互抵消，所以四氯化碳分子没有极性。而在水分子中 H—O—H 不在一条直线上，所以 H—O 键的偶极矩不能相互抵消，因此水是极性分子。

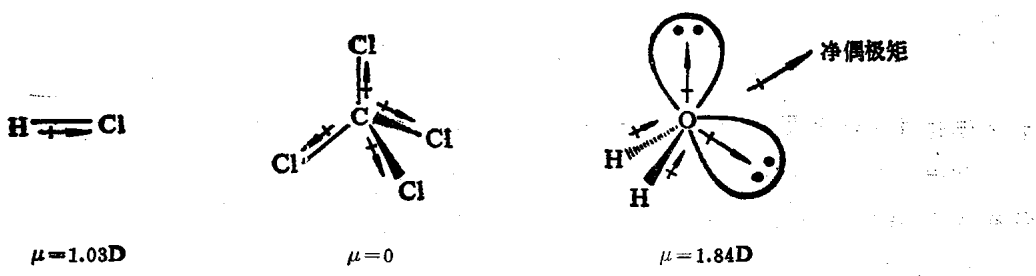


图 1-2 某些分子的偶极矩

分子的偶极矩以 μ 表示：

* $1D = 3.334 \times 10^{-30} C \cdot m$