Документ подписан простой электронной подписью

Информация о владельце:

ФИО: Локтионова Оксана Геннадьевна

Должность: проректор по учебной работе Дата подписания: 14.09.2022 16:36:53 Уникальный программный ключ:

0b817ca911e6668abb13a5d426d39e5f1c11eabbf73e943df4a4851fda56d089

МИНОБРНАУКИ РОССИИ

2

Федеральное государственное бюджетное образовательное учреждение высшего образования «Юго-Западный государственный университет» (ЮЗГУ)

Кафедра фундаментальной химии и химической технологии

Проректор по учебной работе

УТВЕРЖДАЮ

О.Г. Локтионова

02_____2022 г.

Методы исследования органических соединений

Методические указания к практическим занятиям и самостоятельной работе по курсу «Методы исследования органических соединений» для студентов направления подготовки 04.03.01 «Химия»

Курск 2022

2

УДК 547 (075.8)

Составитель: Лавров Р.В.

Рецензент

Кандидат химических наук, доцент Пожидаева С.Д.

Методы исследования органических соединений: Методические указания к практическим занятиям и самостоятельной работе по курсу «Методы исследования органических соединений» для студентов направления подготовки 04.03.01 — Химия / Юго-Зап. гос. ун-т; сост.: Р.В. Лавров. Курск, 2022. 17 с.

Содержат методические указания к выполнению практической и самостоятельной работы.

Приведены содержание и объём практических работ, а также методика их проведения, основные методы решения задач, что помогает понять теоретические положения курса. В методические указания включены вопросы в тестовой форме для повторения пройденного материала.

Методические указания предназначены для бакалавров направления 04.03.01 «Химия».

Текст печатается в авторской редакции Подписано в печать 10.02.2022 . Формат 60х84 1/16. Усл. печ. л. 1,0. Уч.-изд.л. 0,9. Тираж 35 экз. Заказ 772. Бесплатно Юго-Западный государственный университет. 305040, г. Курск, ул. 50 лет Октября, 94.

Содержание

1. Краткие теоретические сведения	4	
	9	
3. Содержание тестовых заданий	14	
Литература	15	

1. Краткие теоретические сведения

Электронные спектры. Спектроскопические методы основаны на взаимодействии вещества с электромагнитным излучением длиной волны от миллиардных долей сантиметра до нескольких метров. Механизм взаимодействия электромагнитного излучения с веществом в разных областях электромагнитного спектра (табл.1) различен, но в любом случае происходит поглощение молекулой определенного количества энергии (абсорбционная спектроскопия).

Область поглощения называется полосой. Совокупность полос поглощения данной молекулы называется спектром поглощения, который является характерным для нее и точно не воспроизводится никакими другими молекулами, даже очень сходного строения.

Природа УФ и ИК спектров одинакова: энергия излучения, которую поглощает раствор вещества, расходуется на возбуждение валентных электронов и перехода их в возбужденное состояние. Поэтому спектры в этих областях поглощения часто объединяют под названием «электронные спектры поглощения».

Энергию перехода можно выразить в калориях, джоулях (1 кал = 4.19 Дж) или электроновольтах, которые связаны с длиной волны и волновым числом следующими соотношениями:

$$\lambda$$
 (нм) = 107/ v (cм -1) = 28.591/ E (ккал / моль) = 1239.8/ E (э B) или E (ккал/моль) = 23.0609 E (э B) = 0.02859 v (см -1) = 28591 λ (нм)

Полная энергия молекулы может быть представлена в виде суммы электронной Еэл, колебательной Екол и вращательной Евращ энергий:

$$E = E$$
эл + E кол + E вращ

Появление в спектре полос поглощения определяется тремя основными элементами: С-С одинарной связью, С=С двойной связью

и свободной парой электронов. Возможны четыре типа электронных переходов: $\sigma \rightarrow \sigma^*$, $n \rightarrow \sigma^*$, $n \rightarrow \pi^*$, $\pi \rightarrow \pi^*$

энергия требуется Наибольшая ДЛЯ осуществления электронного перехода. Поэтому соединения, у которых имеются только о-связи (С-С), например алканы и циклоалканы, поглощают в области длин волн менее 170 нм. Характеристические полосы для них появляются в «вакууме» УФ области (т.е. при менее 200 нм). Следует отметить, что они не поглощают свет в рабочем интервале серийных спектрометров (200-800 HM).УΦ В связи с ЭТИМ ОНИ использоваться в качестве растворителей при снятии УФ спектров других соединений.

Значительно меньшей энергии требуют $\pi \to \pi^*$ переходы, которые характерны для ненасыщенных соединений и лежат в видимой и ближней (200-800 нм) УФ областях. Переходы $n \to \sigma^*$, $n \to \pi^*$ осуществляются с атомных орбиталей основного состояния на МО σ* и π^* . Переход $n \rightarrow \pi^*$ характерен для кислород, азот, серо- и галогенсодержащих соединений, проявляющийся в ближней УФ области ($\sim 200-250$ нм). Переход $n \rightarrow \pi^*$ является запрещенным, если р-орбитали, на чистой поэтому электроны находятся (характерен интенсивность мала ДЛЯ карбонильных всегда соединений). Обычно п-уровни лежат выше π -орбитали, поэтому $n \rightarrow \pi^*$ является наиболее длинноволновой спектре полоса поглощения (требует наименьшей энергии).

В молекулах с сопряженными хромофорами (полиены, арены) увеличение делокализации π -электронов приводит к тому, что переход π-электронов будет происходить при облучении светом с меньшей энергией, чем в несопряженных системах. Полосы поглощения, обусловленные $\pi \to \pi^*$ переходами в сопряженной системе, обладают (ε≥10 000)более высокой интенсивностью И смещены Такое длинноволновую часть спектра. смешение называют батохромным сдвигом.

Появление в спектре некоторых интенсивных полос связано с внутримолекулярным переносом заряда (ВПЗ) и их следует выделить

в особую категорию. Такие переходы сопровождаются смещением электронной плотности от электронодонорных групп к электроноакцепторным в пределах одной молекулы.

Полосы ВПЗ относятся к числу наиболее интенсивных полос из известных в настоящее время.

Переходы $n\to\pi^*$ отличаются от переходов $\pi\to\pi^*$ (и ВПЗ) прежде всего по интенсивности. Если интенсивность максимума полосы єтах имеет для разрешенных $\pi\to\pi^*$ переходов порядок от 10 000 и выше, а для запрещенных от 200 до нескольких тысяч, то для $n\to\pi^*$ полос характерны значения от нескольких единиц до нескольких сотен, т.е. интенсивность полос поглощения $n\to\pi^*$ гораздо ниже $\pi\to\pi^*$ полос.

Важным экспериментальным критерием отнесения полосы к $\pi \to \pi^*$ или $n \to \pi^*$ переходам является направление смещения максимума поглощения (правило Мак-Конелла) при переходе от неполярных растворителей (например, гептан, четыреххлористый углерод) к полярным (спирт, вода). Для $n \to \pi^*$ перехода в этом случае наблюдается «синий» или гипсохромный сдвиг длины волны (λ) (в сторону коротких волн), а для $\pi \to \pi^*$ перехода чаще «красный» или батохромный (длинноволновый) сдвиг.

спектроскопию часто используют ДЛЯ определения измерения Такие концентрации растворов. основываются Ламберта-Бугера-Бера, применении закона согласно которому количество световой энергии, поглощенной раствором, пропорционально концентрации растворенного вещества и длине пути света в поглощающем веществе.

Пропусканием называется величина, равная отношению интенсивностей прошедшего через поглощающее вещество (I) и падающего на него (I0) излучения. Пропускание обозначают через Т и обычно выражают в процентах:

 $T = (I/I0) \cdot 100, \%$

Оптической плотностью называется величина, равная логарифму величины, обратной пропусканию (lg(I0/I)). Согласно закону Ламберта-Бугера-Бера оптическая плотность, обычно

обозначаемая через D (от английского denstry — плотность) или A (absorbance-поглощение), прямо пропорциональна концентрации поглощаемого вещества (C) (моль/л), толщине поглощающего слоя 1 (см) и коэффициенту экстинкции ε (л/моль см) (или молекулярному коэффициенту поглощения): $A = \varepsilon C1$.

Если известна молярная концентрация, то по спектру можно легко рассчитать коэффициент экстинкции: $\varepsilon = A/cl$.

При записи спектра в виде $T=f(\lambda)$ необходимо указывать условия, при которых был получен спектр — концентрацию вещества и толщину поглощающего слоя. Этот закон точно выполняется, если наблюдаемое поглощение является поглощением монохроматического света и обусловлено частицами одного типа.

Таким образом, величина ϵ зависит от длины волны поглощаемого излучения, а график зависимости (D или A) от λ представляет собой УФ спектр поглощения вещества. Он может иметь одну или несколько полос поглощения.

Алканы и циклоалканы. Насыщенные углеводороды содержат только простые (C-C) связи, образованные электронами, поэтому для них возможны лишь $\sigma \rightarrow \sigma^*$ переходы. Растворы этих соединений прозрачны в УФ и видимой областях спектра. Соответствующие им полосы лежат в области вакуумного ультрафиолета: для метана λ max = 125 нм, а дляэтана λ max =135 нм. По этой причине УФ спектры алканов не информативны. Циклопропан имеет полосу 190 нм, что объясняется некоторой ненасыщенностью трехчленного кольца. В галогеналканах, спиртах, аминах и эфирах присутствует свободная пара электронов, поэтому наряду с $\sigma \rightarrow \sigma^*$ переходом появляются более длинноволновые полосы, обусловленные $n \rightarrow \pi^*$ поглощением.

Карбонильные соединения. В карбонильных соединениях (альдегиды, кетоны, карбоновые кислоты и их производные) возможны четыре типа переходов: $\sigma \rightarrow \sigma^*$, $n \rightarrow \sigma^*$, $n \rightarrow \pi^*$, $\pi \rightarrow \pi^*$. Карбонильная группа алифатических альдегидов и кетонов поглощает в УФ спектре в двух областях: λ max = 190нм (ϵ =2000, $\pi \rightarrow \pi^*$), вторая

полоса обусловленапереходом $n \rightarrow \pi^*$ (рис. 7). Эта полоса является наиболее характерной и имеет следующие особенности: а) является наиболее длинноволновой 270-300 нм (наименьшаяэнергия перехода; б) имеет низкуюинтенсивность ($\epsilon \leq 100$, запрещèнный переход); в) полярные растворители вызывают гипсохромныйсдвиг; г) исчезает в кислой средевследствие блокирования свободной пары электронов гетероатома за счèт протонирования.

Азотсодержащие В наблюдается соединения. аминах $n \rightarrow \pi^*$ полосы поглощения, относящиеся К переходу, смещаются в длинновол-новую часть спектра при увеличении числа заместителей: метиламин (173 и 213 нм) (табл. 5), диметиламин (190 и 220 нм), триметиламин (199-227 нм). Присое-динение аминогруппы к этиленовой группе вызывает батохромный сдвиг полосы на 40-50 нм и увеличение интенсивности є до 20.000.

Нитросоединения.Нитроалканы дают две полосы поглощения: поло-су π \to π * перехода (200 нм, 50 000) и полосу п \to π * перехода (270 нм, 20-40), например, спектр нитрометана.

Ароматические соединения. Легко идентифицируются по УФ спектрам поглощения. В УФ спектре бензола наблюдается три полосы: E1 – при 180 нм(ε =60 000), E2 – при 203 нм (ε =8000), B – самая длинноволновая с хорошо выраженной колебательной структурой в области 230-260 нм с максимумом поглощения при 256 нм (ε =200) являющаяся наиболее характерной, так называ-емой полосой бензольного поглощения.

Инфракрасная спектроскопия. В основе получения ИК спектров лежит прямое поглощение света при прохождении через слой вещества. Существуют различные способы введения образца в ИК спектрометр: растворы веществ, тонкие пленки, пасты, твердые вещества. Каждый способ имеет свою методику снятия ИК спектра. Поглощение молекулой энергии в этом диапазоне вызывает изменение колебательных состояний атомов, входящих в состав молекулы, и вращательных состояний молекул. ИК спектроскопия основана на изучении коле-баний одних атомов относительно других. Важную

роль играют относительные колебания двух атомов, связанных между собой химической связью. Колебания больших частей молекулы не играют важной роли.

Пример расшифровки ик-спектра

Строгих правил для проведения расшифровки спектров не существует. Последовательность обсуждения зависит во многом от объема дополнительной информации, которой обладает исследователь, и от характера решаемой задачи (задача установления строения индивидуального соединения, определение в сложной смеси веществ, относящихся к узкому классу соединений, и др.).

Рассмотрим один из возможных вариантов подхода к расшифровке спекгра органического соединения неизвестного состава, имеющего полосы в области 3500—700 см⁻¹.

В первую очередь обращают внимание на хорошо разрешенные полосы, поглоще¬ние которых больше 10% в областях 3600—3100, 3100—2800, 2800—1800 и 1800— 1400 см⁻¹ Пики меньшей интенсивности целесообразно рассматривать позже, при установлений частот колебаний связей С—Н, С=С и фенильной группы. Область ниже 1400 см⁻¹, особенно богатая пиками и перегибами, которую часто называют областью «отпечатка пальцев» или «фингерпринта», как правило, с большим трудом поддается расшифровке по табличным данным, так как в этой области спектра соединения для которых наблюдаются сходные полосы поглощения в области 3600— 1400 см⁻¹, имеют почти всегда различные частоты колебаний. Поэтому на первом этапе расшифровки спектров эту область не рассматривают.

Последовательность рассмотрения спектра может быть такой:

Наличие полос в области 3600—3100 см⁻¹ указывает на возможность присут¬ствия в молекуле групп NH_2 , OH, Если в указанном спектральном интервале никаких полос поглощения иет, то в молекуле эти группы отсутствуют. Обратное утвержде¬ние не

всегда верно и если в какой-либо спектральной области имеется характеристи¬ческая полоса поглощения определенной функциональной группы, то для ее уверен¬ного отнесения должны быть получены дополнительные данные в других спектраль¬ных областях.

3100—2800 области Частоты колебаний В обычно рассматривают совместно с полосами поглощения в области 1650— 1400 см⁻¹, а также 1000—900 см⁻¹. Наличие поглощения в этих областях указывает на присутствие связей С—С в молекуле, причем совместное рассмотрение всех трех областей позволяет часто сделать расположения вывод наличии, И состоянии связей С—С, поглощающих в этой области.

Полосы в области 2800—1800 см⁻¹ могут быть отнесены к колебаниям связей S—H, $C \equiv N$, к карбоновым кислотам, аммониевым солям, аткинам, аминокислотам. Окончательное подтверждение существования в молекуле той или иной связи получают при рассмотрении других областей спектра.

В области 1800—1400 см⁻¹ могут находиться частоты колебаний бензольного кольца, карбонильных, карбоксильных, ангидридных, нитро- и нитрозо-групп, колебания связи С—С, деформационные колебания СН, NH и др.

При отнесении частот в спектре необходимо учитывать условия регистрации спектра: физическое состояние образца, химическую природу растворителя, кон-центрацию, температуру и т. д. Все эти факторы могут привести к смещению частот колебании, приведенных в таблицах характеристических частот из-за влияния внеш¬них (ассоциация, сольватация) и внутренних (электрические, стерические и др.) факторов* Наблюдаемые отклонения составляют обычно ± 10 — $20~\text{см}^{-1}$ однако иногда достигают $50~\text{см}^{-1}$ и больше. Интенсивности полос должны иметь ожидаемую величину, и все другие доступные данные, как химические, так и спектральные (ЯМР, УФ и др.), должны согласовываться с предложенной структурой.

Необходимо, если есть возможность, проводить прямое сравнение со спектрами родственных соединений. Производные и продукты разложения данного соединения должны проявлять предсказанные спектральные свойства.

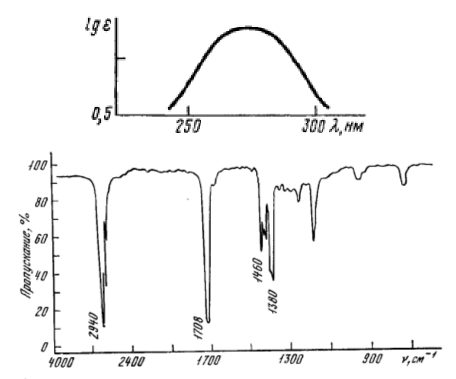
Задания для самостоятельного решения

Задание №1.

Определите строение соединения C_7H_9N . В его спектре имеются полосы пр 3480 и 3390 см⁻¹. В его УФ-спектре имеется полоса с колебательной структурой с $\lambda_{\text{макс}}$ = 260 нм и $\lg \epsilon \sim 2.3$ со сплошным поглощением выше 220 нм ($\lg \epsilon > 3$).

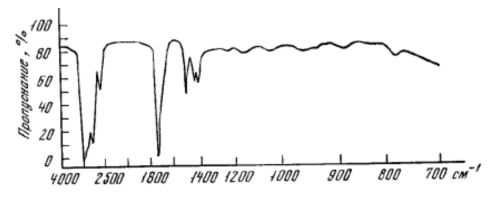
Задание №2

Определите структуру соединения C_4H_8O . В его спектре имеются полосы по УФ-спектру $\lambda_{\text{макс}}=275$ нм и $\epsilon=91$, в изооктане и ИК спектра.



Задание №3

В УФ-спектре гептаналя C_6H_{13} СНО имеется поглощение малой интенсивности при 292 нмв растворе циклогесана (ϵ =23). Сопоставте спектральные свойства соединения с его структурой.

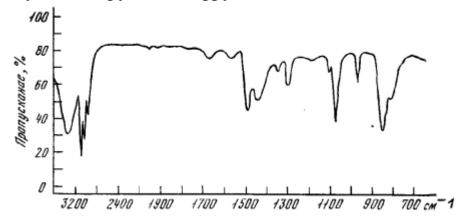


Задание №4

Для соединения с брутто-формулой C_4H_9N возможны(в числе других) следующие структуры:

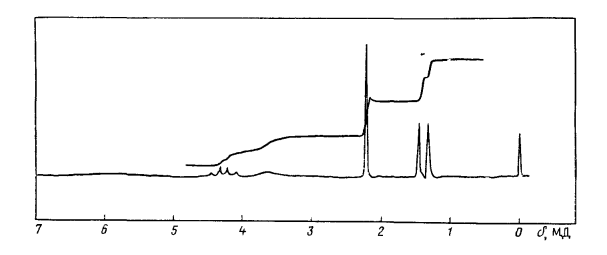
$$\begin{array}{c|c}
 & CH_2 = CH - (CH_2)_2NH_2 \\
 & \downarrow \\
 & CH_3 & H
\end{array}$$

На основании анализа ИК-спектра выберете структуру, соотвтетсвующую спектру. Расшифруйте основные полосы в нем.



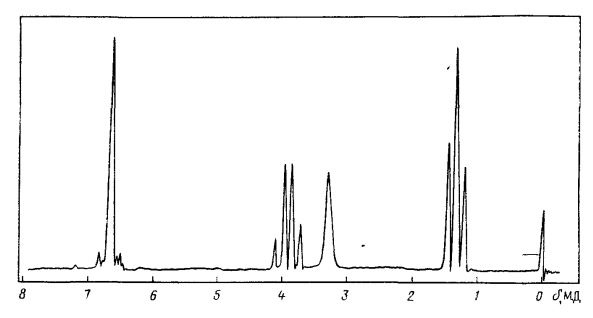
Задание №5

Соединение $C_4H_8O_2$ имеет в ИК-спектре широкую полосу поглощения при 3400, 1712 см⁻¹. В УФ-спектре в растворе этанола наблюдается поглощение при $\lambda_{\text{макс}}$ = 282 нм (ϵ =18). ПМР-спектр приведен на рис. Определите структуру соединения.

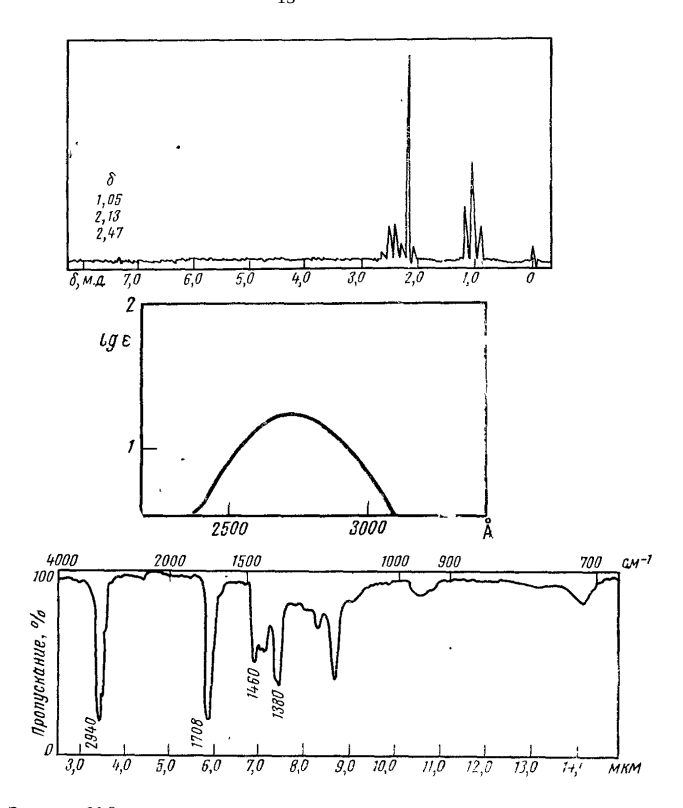


Задание №6

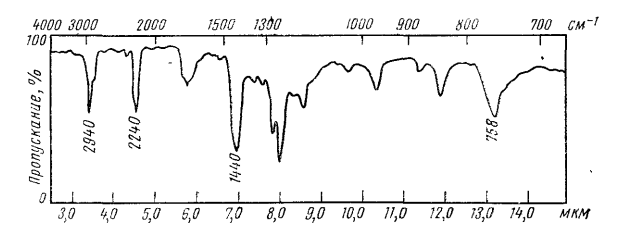
Соединение $C_8H_{11}NO$ имеет в ИК-спектре полосы поглощения 3490 и 3400 см $^{-1}$. ПМР спектр приведен на рис. Определите структуру соединения.

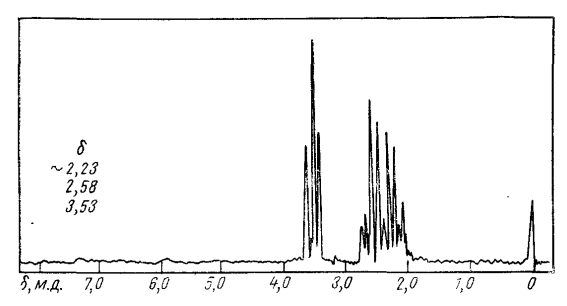


Задание №7 Определите структуру соединения С₄H₈O по спектрам, приведенным на рис (в растворе изооктана) и ИК.



Задание №8 Определите строение органического соединения C_4H_6BrN если оно имеет ИК- и ПМР-спектры, приведенные на рис. и известно, что в УФ-области не наблюдается максимумов поглощения.





Содержание тестовых заданий.

Вопросы в тестовой форме:

- 1. Что называется полосой поглощения в спектроскопии?
- А) Область поглощения в интервале длин волн. Б) Интервал длин волн электромагнитного излучения. В) Длина волны максимального поглощения электромагнитного излучения.
- 2. Что называется спектром поглощения?
- А) Интервал длин волн, при котором происходит поглощение электромагнитного излучения веществом. Б) Совокупность полос поглощения вещества. В) Полоса максимального поглощения электромагнитного излучения веществом.

- 3. Что представляет собой УФ спектр поглощения?
- А) Совокупность полос поглощения в интервале длин волн 100-400 нм.
- Б) Совокупность полос поглощения в интервале длин волн 200-400 нм. В) Совокупность полос поглощения в интервале длин волн 100-400 нм. Г) Совокупность полос поглощения в интервале длин волн 400-800 нм.
- 4. Чем обусловлены электронные переходы в УФ области?
- А) Переходом близлежащих к ядру электронов на возбужденные уровни. Б) Переходом валентных электронов на возбужденные уровни. В) Переходы с изменением спина электрона.
- 5. Какой сдвиг называется батохромным?
- А) Сдвиг полосы поглощения в коротковолновую область.
- Б) Сдвиг полосы поглощения в длинноволновую область.
- 6. Гиперхромный эффект это: а) сдвиг полосы поглощения в длинноволновую область; б) увеличение интенсивности полосы поглощения; в) увеличение интенсивности поглощения с одновременным сдвигом в коротковолновую область; г) увеличение интенсивности поглощения с одновременным сдвигом в длинноволновую область.
- 7. Какой электронный переход требует наибольшего количества энергии?
- A) $n \rightarrow \sigma^*$; B) $n \rightarrow \pi^*$; B) $\sigma \rightarrow \sigma^*$; Γ) $\pi \rightarrow \pi^*$.
- 8. От чего зависит интенсивность полосы поглощения в электронном спектре?
- А) От типа спектрофотометра, регистрирующего УФ спектр. Б) От типа электронного перехода. В) От природы растворителя. Г) От интенсивности поглощаемого излучения. Д) От концентрации вещества.
- 9. Почему полосы поглощения в УФ спектре широкие?
- А) Только влияние растворителя. Б) Особенность оптической системы применяемых спектрофотометров. Г) Наличие множества колебательных и вращательных подуровней при электронном переходе.
- 10. Почему $\sigma \to \sigma^*$ переход требует наибольшего количества энергии?

А) У него больше всего колебательных подуровней. Б) Отсутствуют враща-тельные подуровни. В) Разность энергии между орбиталью связывающей и разрыхляющей наибольшая.

Темы рефератов:

- 1.Взаимосвязь электронных спектров и структуры органических молекул.
- 2. Принцип работы УФ спектрофотометра. Регистрация УФ спектров.
- 3.Применение УФ спектров для определения строения органических молекул.
- 4.Взаимосвязь инфракрасных спектров и структуры органических молекул.
- 5. Колебательная ИК спектроскопия. Физические основы метода
- 6.Структурные области ИК спектра. Принципы отнесения полос поглощения.
- 7. Принцип работы ИК спектрофотометра. Регистрация ИК спектров.
- 8.ИК Фурье спектроскопия.
- 9.Спектры ядерного магнитного резонанса. Физические основы метода.
- 10. Принцип работы ЯМР спектрометра.

ЛИТЕРАТУРА

- 1. Пентин Ю.А., Вилков Л.В. Физические методы исследования в химии. 2006, М.: Мир, 683 с.
- 2. Шабаров Ю.С. Органическая химия. 1994 г, М.: Химия. 1 том, 494 с.
- 3. Казицина Л.А., Куплетская Н.Б. Применение УФ, ИК и ЯМР спектроскопии в органической химии. М.: Высшая школа, 1971, 264 с.
- 4. Ионин Б.И., Ершов Б.А., Кольцов А.И. ЯМР спектроскопия в органической химии. Л.: Химия. 1983, 269 с.
- 5. Белами Л. Новые данные по ИК спектрам сложных молекул. М.: Мир. 1971, 218 с.