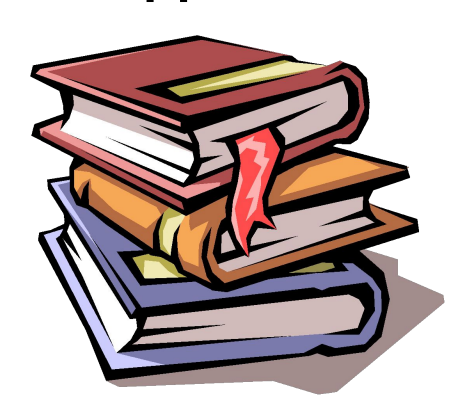
Лекция КОМПЛЕКСНЫЕ СОЕДИНЕНИЯ



Основные вопросы темы:

- Современные представления о строении и свойствах комплексных соединений.
- Биологическая роль и применение в медицине комплексных соединений.

Реагенты в химии Лекарственные препараты Витамины

Катализаторы

Хлорофилл

Гемоглобин

И др.



Чугаев л.А.

Комплексные соединения (КС) – это продукт сочетания простых соединений, способных к самостоятельному существованию

КС- это такие соединения, в узлах кристаллической решётки которых находятся комплексы или комплексные ионы, способные к самостоятельному существованию

Примеры реакций комплексообразования

- $HgI_2 + 2KI = K_2[HgI_4]$
- $KF + BF_3 = K[BF_4]$
- $AI(OH)_3$ + $NaOH = Na[AI(OH)_4]$
- AgCl + $2NH_3 = [Ag(NH_3)_2]Cl$

$$[Pt(NH_3)_2 Cl_2]^0$$

$$[Ni(CO)_4]$$

• Кристаллогидраты: $CuSO_4 • 5H_2O$ $[Cu(H_2O)_4]SO_4 • H_2O$

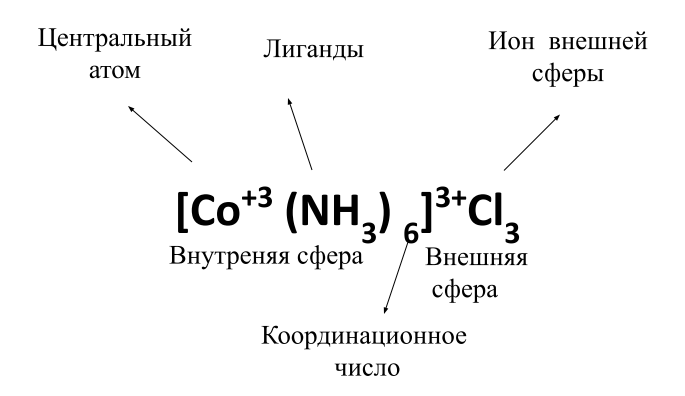
Н - связь



Альфред Вернер

Швейцарский химик, 1893г

Составные части комплексных соединений



Характеристика центрального атома

Комплексообразующая способность элементов

Инертные газы также могут выступать в качестве комплексообразователя:

Cs [XeF₇]

Важнейшие характеристики центрального атома:

- Степень окисления
- Координационное число
- Ионный потенциал

Степень окисления

Положительная

$$K_{3}[Fe^{3+}(CN)_{6}], K_{4}[Fe^{2+}(CN)_{6}], Cs[Xe^{+6}F_{7}], K[BF_{4}]$$

$$K_4[Fe^{2+}(CN)_6],$$
 $K[BF_4]$

Отрицательная

$$[N^{-3}H_4]$$
 Cl

Нулевая $[Cl_2(H_2O)_4]$

Координационное число (КЧ)

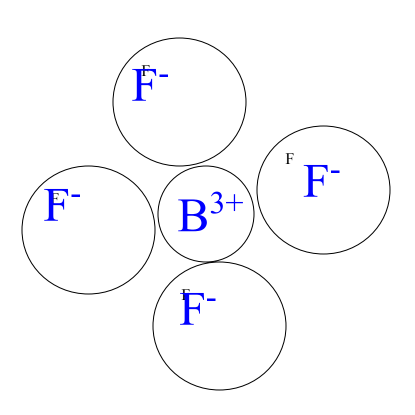
Это число атомов или групп атомов, непосредственно связанных с центральным атомом

КЧ зависит:

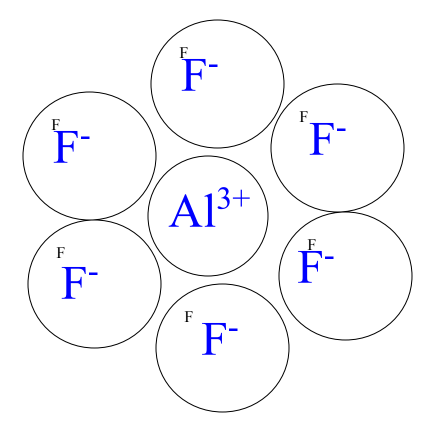
- от размеров центрального атома и лигандов.

Лат. **liganda** -то, что должно быть связано

$$Na_3[AIF_6]$$

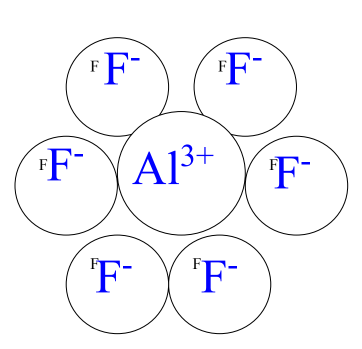


$$r_B^{3+} = 0.02 \text{ HM}$$

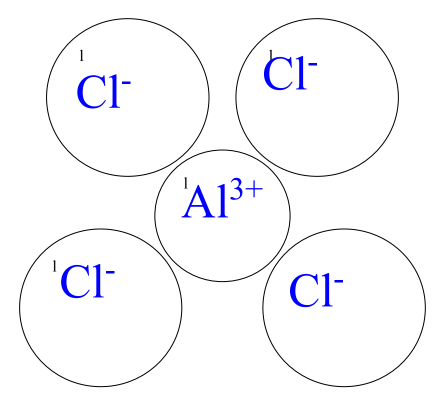


$$r_{Al}^{3+} = 0,057 \text{ HM}$$

Na [AlCl₄]



 $r_{\rm F}^- = 0.133 \text{ HM}$



 $r_{Cl}^{-} = 0.181 \text{ HM}$

- от степени окисления центрального атома:

Степень окисления ц.а.	КЧ (подчеркнуто	Примеры	
	характерное)		
+1	<u>2</u> , 3	[Ag(NH ₃) ₂]Cl	
+2	3, <u>4</u> , 6	[Cu(NH ₃) ₄]Cl ₂	
+3	4, 5, <u>6</u>	Na ₃ [Co(NO ₂) ₆]	
+4	<u>6,</u> 8	H ₂ [SnCl ₆]	

Эмпирическое правило:

чаще всего **кч** устойчивого комплекса в два раза больше степени окисления ц.а.

KY = 2Z

- концентрации исходных компонентов :

$$AI(OH)_3 + NaOH = Na[AI(OH)_4]$$

$$AI(OH)_3 +3 NaOH = Na_3[AI(OH)_6]$$

Ионный потенциал

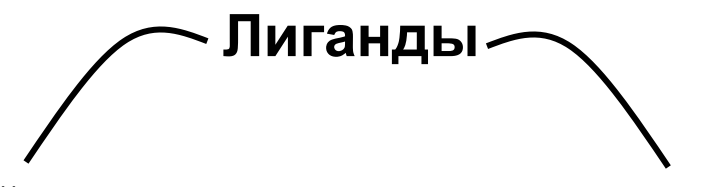
$$\phi = Z/r$$

Z – заряд иона ц.а.

r - радиус иона ц.а.

$$\uparrow$$
 Z, \downarrow r \longrightarrow \uparrow φ \longrightarrow Прочность комплекса

Характеристика лигандов



Нейтральные молекулы

NH₃, H₂O, CO, NO, N₂, O₂ и др. Анионы

Cl⁻, Br⁻, I⁻, OH⁻, SO₄²⁻, CO₃²⁻, C₂O₄²⁻ и др.

Крайне редко лигандами могут быть катионы

Число донорных атомов в лиганде характеризует его координационную ёмкость — дентатность

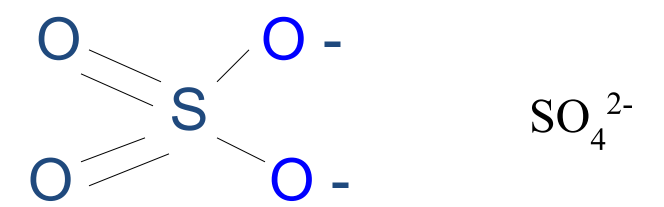
Лат. dentalus – имеющий зубы

-монодентатные лиганды, содержат 1 донорный атом $(H_2^{\,}O, NH_{3}, OH^{-}, Cl^{-}, Br^{-})$

-бидентатные лиганды, содержат 2 донорных атома и занимают два координационных места:

$$O = C - O - C_2O_4^2$$

 $O = C - O - C_2O_4^2$



H₂N-CH₂-CH₂-NH₂

H₂N-CH₂CO⁰- Н (амбидентатный) различные донорные атомы

-полидентатные лиганды:

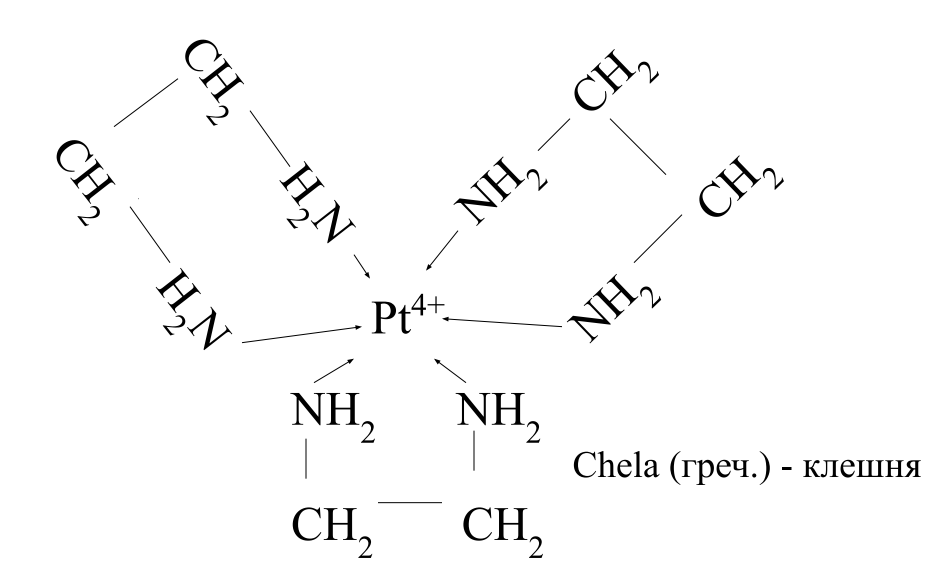
триаминопропан

ЭДТА (этилендиаминтетраацетат – анион)

$$\begin{array}{c} \text{TOOCH}_2\text{C} & \text{CH}_2\text{COO} \\ \text{N-CH}_2\text{-CH}_2\text{-CH}_2\text{-N} & \text{CH}_2\text{COO} \end{array}$$

Комплексы с полидентатными лигандами называют хелатными

Этилендиаминовый комплекс платины (IV):



$$H_{2}C - H_{2}N$$
 Cu^{2+}
 $O = C - O^{-}$
 Cu^{2+}
 $O = C - O^{-}$
 Cu^{2+}
 $O = C - O^{-}$
 $O = C - O^{-}$

«Хелатный эффект» - увеличение устойчивости комплексов с полидентатными лигандами по сравнению с комплексами с монодентатными лигандами

Классификация комплексных соединений

1. По заряду внутренней сферы

Катионные Нейтральные

$$[Cu(NH_3)_4]^{25}$$
 $Na_3[Co(NO_2)_6]^{3-}$

(Co(NH₃)₄Cl₂Cl [Pt(NH₃)₂Cl₂]

[Fe(CO)₅] K_3 [Fe(CN)₆]

2. По природе лиганда:

- Гидроксокомплексы (ОН-)
- Аквакомплексы (H₂O)
- Аммиакатные комплексы (NH₃)
- Ацидокомплексы (CN^- циано, CNS^- тиоциано, NO_2^- нитро, CI^- хлоро, $SO_4^{\ 2^-}$ сульфато и т.д.)
- Карбонильные (СО)
- И др.

Классификация КС по природе лигандов

Лиганды	Название	Примеры Na ₃ [Al(OH) ₆], Na ₂ [Zn(OH) ₄]	
OH-	Гидроксокомпле ксы		
Анионы кислотных остатков: Cl ⁻ , Br ⁻ , SO ₄ ²⁻ , CO ₃ ²⁻ и др.	Ацидокомплек сы	K ₂ [HgI ₄], K ₄ [Fe(CN) ₆]	
Нейтральные молекулы: NH ₃ , H ₂ O, и др.	Аммиакаты, аквакомплексы	[Zn (NH ₃) ₄]Cl ₂ [Al(H ₂ O) ₆]Cl ₃	

3. По способности ионизировать:

- Электролиты $[Cu(NH_3)_4]SO_4$
- Неэлектролиты $[Pt(NH_3)_2Cl_2]$ 4. По свойствам электролита:
- Кислоты H[AuCl₄]
- Основания [Cu(H₂O)₄](OH)₂
- Соли [Ag(NH₃)₂]Cl

Номенклатура комплексных соединений

Лиган-	Назва	Лига	Названи	Лиган	Назва
ды	ние	нды	e	ды	ние
F ⁻	фторо	:OH ⁻	гид- роксо	:CN	циано
Cl	хлоро	:H ₂ O	аква	:SCN	тиоциа нато
Br ⁻	бромо	:NH ₃	аммин	:NCS	изо- тиоци- анато
I-	иодо	:CO	карбо- нил	:NO ₂	нитро

[Cu(NH₃)₄]SO₄

Сульфат тетраамминмеди (II)

 $[Cr (NH_3)_3 (H_2O)_2 Cl]Br_2$

Бромид хлородиакватриамминхрома (III)

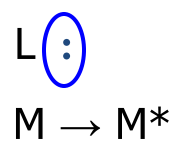
 $Na_3[Co(NO_2)_6]$

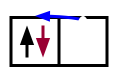
Гексанитрокобальтат (Ш) натрия $[Pt(NH_3)_2CI_2]$

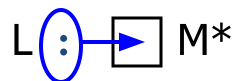
Дихлородиамминплатина

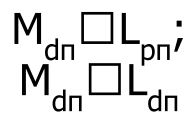
Природа химической связи в комплексных соединениях

Метод валентных связей: связь – ковалентная, лиганд – донор, комплексообразователь - акцептор

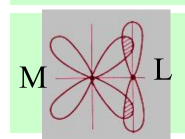


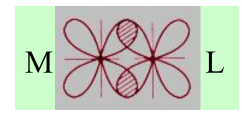




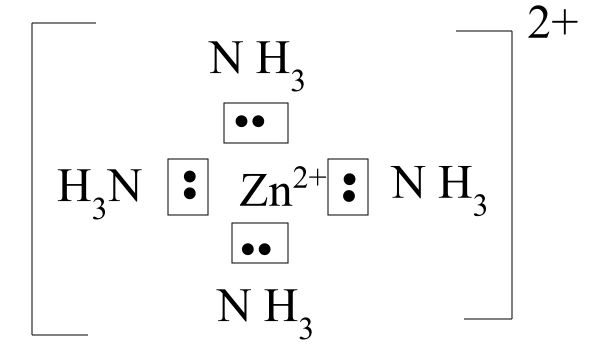


- 1) L предоставляет пару электронов
 - 2) М переходит в возбужд. сост., происходит гибридизация АО
- 3) Объед. неспар. эл-нов комплексообр. (обр. вакантных АО)
 - 4) Перекрывание АО пары эл-нов L и вакантной АО М*
 - 5) Доп. дативное п-связывание M и L

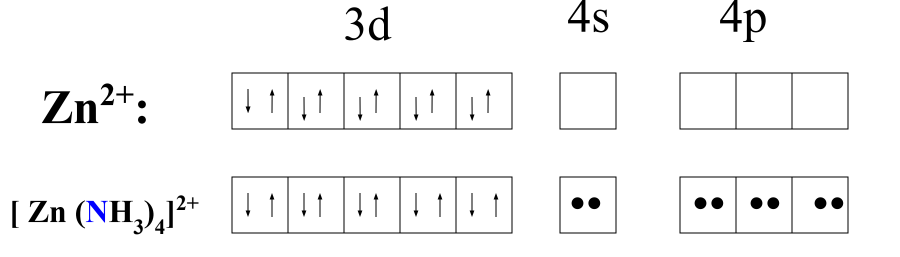




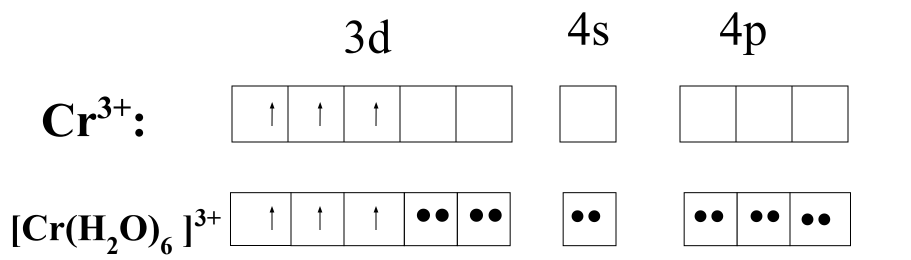
$$Zn^{2+} + 4NH_3 \rightarrow [Zn(NH_3)_4]^{2+}$$



 $Zn^{0}:1s^{2}2s^{2}2p^{6}3s^{2}3p^{6}4s^{2}3d^{10}4p^{0}$ $Zn^{2+}:1s^{2}2s^{2}2p^{6}3s^{2}3p^{6}4s^{0}3d^{10}4p^{0}$



sp³ гибридизация AO тетраэдрическая структура

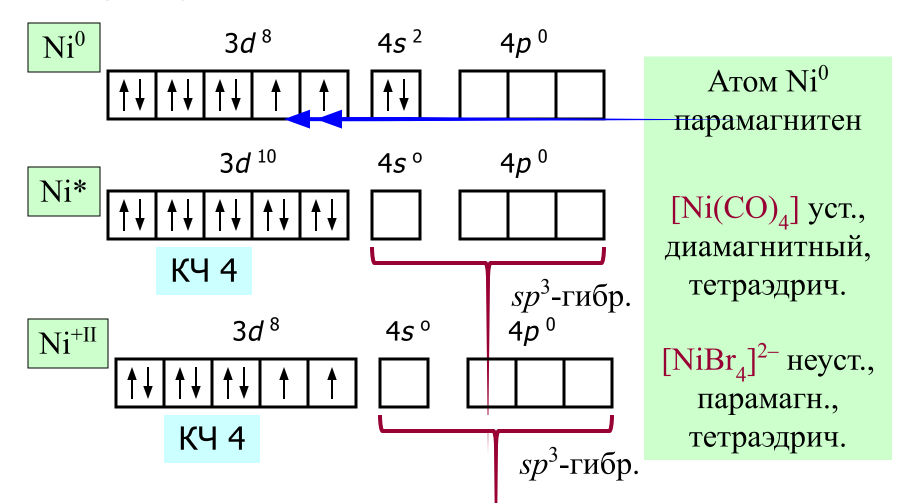


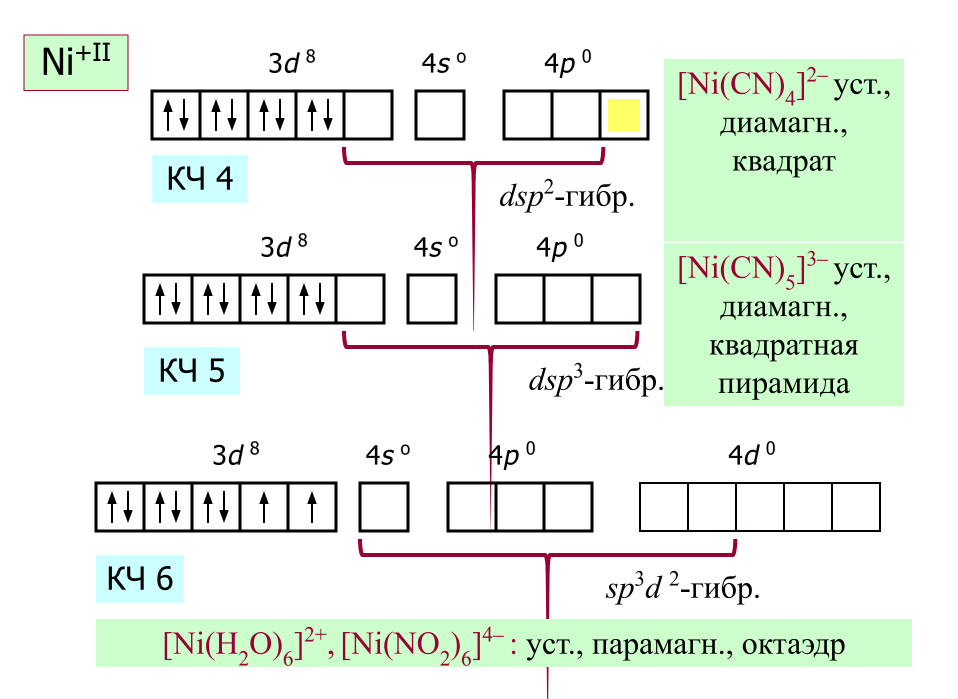
d²sp³ гибридизация AO октаэдрическая структура

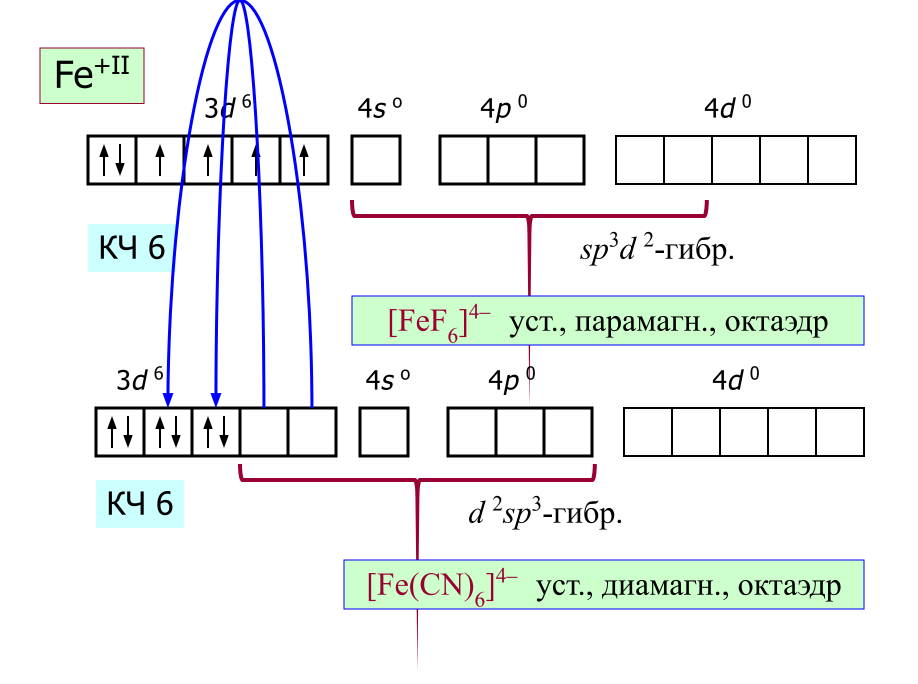
Для атомов комплексообразователей: $E_{(n-1)d}$

$$\approx E_{\rm ns} \approx E_{\rm np} \approx E_{\rm nd}$$

• Пример: комплексы никеля. Ni 0 [Ar] 3d 8 4s 2 4p 0







Геометрическая конфигурация комплексов

Тип гибр.	КЧ	Геом. форма	Примеры
sp	2	линейн.	[Ag(CN) ₂] ⁻ , [Cu(NH ₃) ₂] ⁺
sp ²	3	треуг.	[HgI ₃] ⁻
sp ³ , sd ³	4	тетраэдр	[Be(OH) ₄] ²⁻ , [MnCl ₄] ²⁻
sp ² d	4	квадрат	[Ni(CN) ₄] ²⁻ , [PtCl ₄] ²⁻
sp ³ d(z ²),dsp ³	5	триг. бипир.	[Fe(CO) ₅]
$sp^{3}d(x^{2}-y^{2}),$ $d(x^{2}-y^{2})sp^{3}$	5	квадратная пирамида	[MnCl ₅] ³⁻ , [Ni(CN) ₅] ³⁻
sp^3d^2 , d^2sp^3	6	октаэдр	$[Al(H_2O)_6]^{3+}$, $[Fe(CN)_6]^{3-}$
sp ³ d ³	7	пентагон. бипирамида	[V(CN) ₇] ⁴⁻ , [ZrF ₇] ³⁻

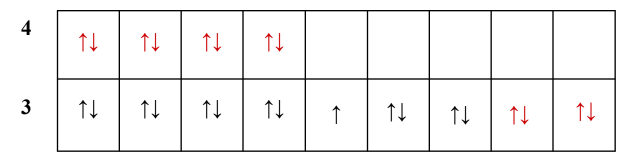
Спектрохимический ряд

$$CO > CN^{-} > NH_{3} > NO_{2}^{-} > H_{2}O > OH^{-} > F^{-} > NO_{3}^{-} > SCN^{-}$$

 $\approx Cl^{-} > Br^{-} > l^{-}$

4	$\uparrow \downarrow$	↑ ↓	↑ ↓	↑ ↓	↑ ↓	↑ ↓			
3	$\uparrow \downarrow$	$\uparrow\downarrow$	$\uparrow\downarrow$	$\uparrow \downarrow$	↑	↑	↑	↑	1

Внешнесферный комплекс $[FeF_6]^{3-}$

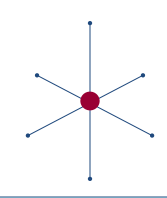


Внутрисферный комплекс [FeCN₆]³⁻

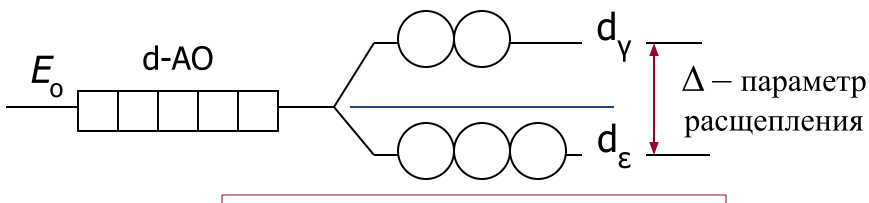
ТЕОРИЯ КРИСТАЛЛИЧЕСКОГО ПОЛЯ

- •Лиганды точечные заряды (кристаллическое поле).
 - •Связь между лиогандами и ценртральным атомом чисто ионная.
- •Вырожденный d-подуровень центрального атома под действием поля лигандов расщепляется в соответствии с симметрией окружения.

В случае $[ML_6]^{V\pm,0}$: октаэдрическое поле лигандов



- Поле слабо влияет (энергия падает) в случае АО d(xy), d(xz) и d(yz), располож.
 между осей координат (между лигандами)
- Поле сильно влияет (энергия растет) в случае АО d(z²) и d(x²-y²), располож. вдоль осей координат (ближе всего к лигандам)



$$|E_{\gamma}-E_{o}| = 3/5 \Delta$$
; $|E_{\varepsilon}-E_{o}| = 2/5 \Delta$

- Сильное поле лигандов
 Δ_{max}: переход
 электронов d_ε □ d_γ
 невозможен
- Слабое поле лигандов Δ_{\min} : переход электронов $d_{\epsilon} \to d_{\gamma}$ возможен

Принципы заселения d_{ϵ} и d_{ν}

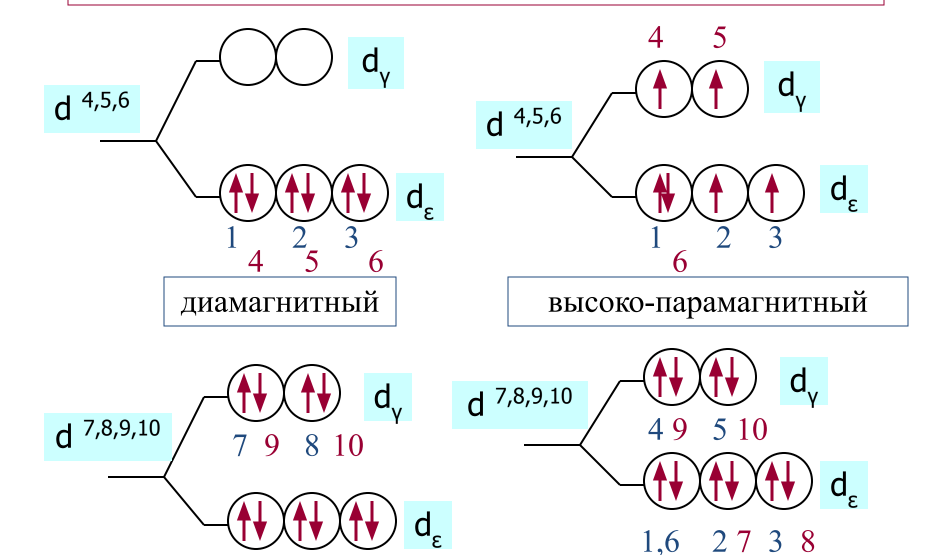
- Сильное поле:
- $d_{\varepsilon} : e^{-}_{1+1+1} \rightarrow d_{\varepsilon} : e^{-}_{2+2+2}$

- Слабое поле:
- $d_{\epsilon}: e^{-}_{1+1+1} \rightarrow d_{\gamma}: e^{-}_{1+1} \rightarrow$
- $\bullet \rightarrow \mathsf{d}_{\varepsilon} : e^{-}_{2+2+2} \rightarrow \mathsf{d}_{\mathsf{Y}} : e^{-}_{2+2}$

Сильное поле

1,4 2,5 3,6

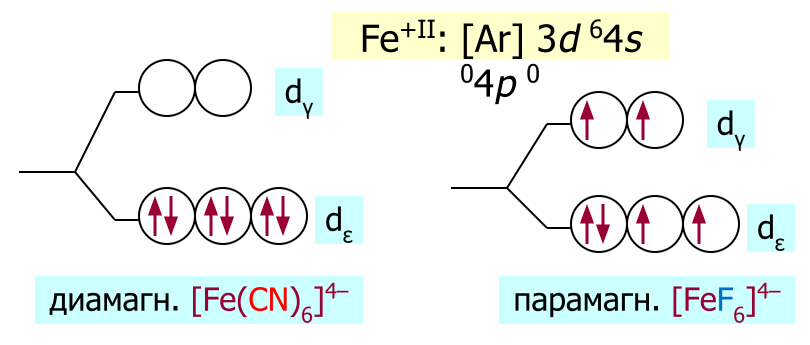
Слабое поле



Заселение электронами d_{ϵ} и d_{γ} -орбиталей

	Сильное поле		Слабое поле	
	Число эл.пар	Число неспар.эл.	Число эл.пар	Число неспар.эл.
d ⁴	1	2	0	4
d ⁵	2	1	0	5
d ⁶	3	0 (диамагн.)	1	4
d^7	3	1	2	3

Лиганды сильного и слабого поля



Спектрохимический ряд лигандов:

$$Br^- < Cl^- < F^- < OH^- < H_2O < NH_3 < NO_2^- < CN^- \approx CO$$

Увеличение силы поля лигандов

7силение поля лигандо

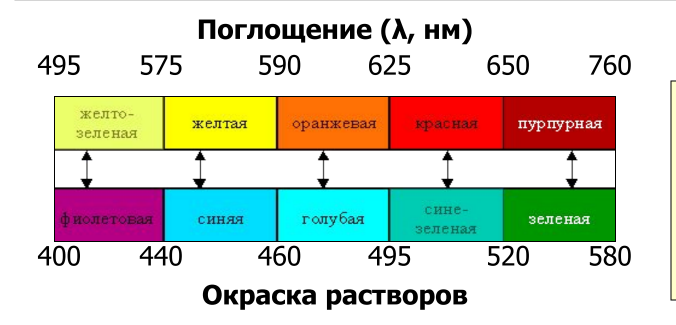
Влияние поля лигандов на окраску комплексов

розовый	$[Co(H_2O)_6]^{2+}$
ярко-розовый	[Co(CH ₃ COO) ₂]
оранжевый	$[\mathbf{Co(NO}_2)_6]^{4-}$
буро-розовый	$[Co(NH_3)_6]^{2+}$

Цветность комплексных соединений

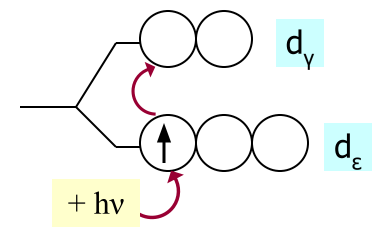
При облучении образца в-ва светом видимой части спектра может наблюдаться:

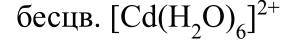
- •отсутствие поглощения света (образец бесцветен)
- •полное поглощение света (образец черный)
- •поглощение света определенной длины волны (образец имеет цвет, дополнительный к поглощенному).

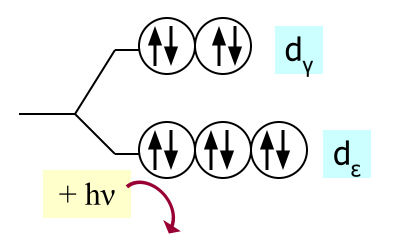


Цвет объекта определяется частотой полос поглощения видимого света

фиолет. $[Ti(H_2O)_6]^{3+}$







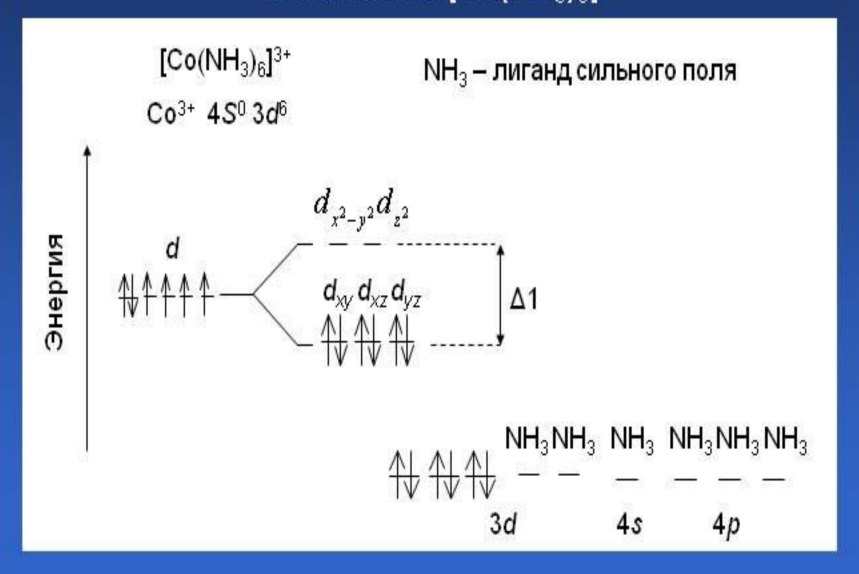




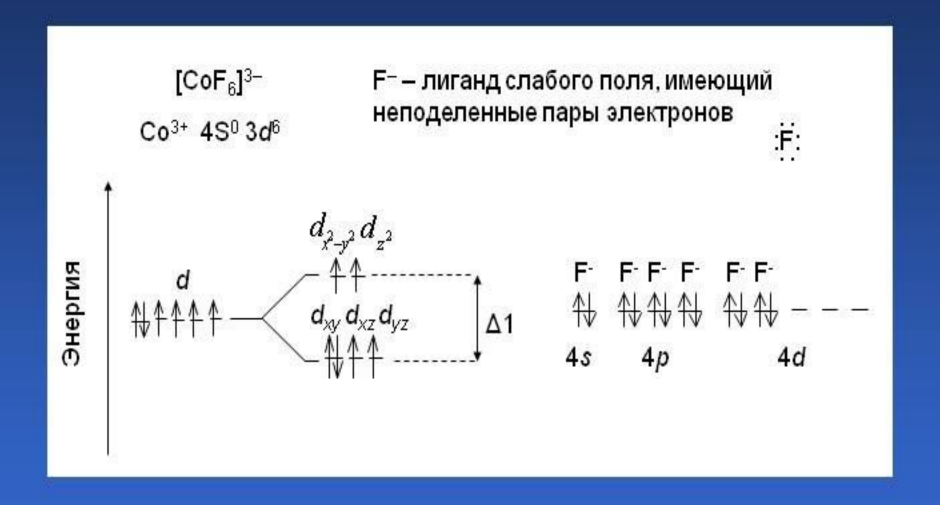
Комплекс иодида титана(III) с карбамидом

• Комплексы Sc(III), Cu(I), Zn(II), Cd(II) и др. не поглощают энергии в видимой части спектра и поэтому бесцветны.

Распределение электронов по энергетическим подуровням в комплексе [Co(NH₃)₆]³⁺



Теория кристаллического поля



Изомерия комплексных

СОБЛИПБПИЙ

• Изомерия – явление существования соединений, одинаковых по составу и мол. массе, но различающихся по строению и свойствам (изомеров).

В случае комплексных соединений изомерия обусловлена:

- различием в строении и координации лигандов
 - различием в строении внутренней координационной сферы
 - различным распределением частиц между внутренней и внешней сферой

Изомерия лигандов

```
• Связевая

-NO<sub>2</sub> и -ONO<sup>-</sup>

нитро-
нитрито-
```

- [Co(NH₃)₅NO₂]²⁺ (желто-коричн.р-р)
- [Co(NH₃)₅ONO]²⁺ (розов.р-р)
 —NCS⁻ и —SCN⁻

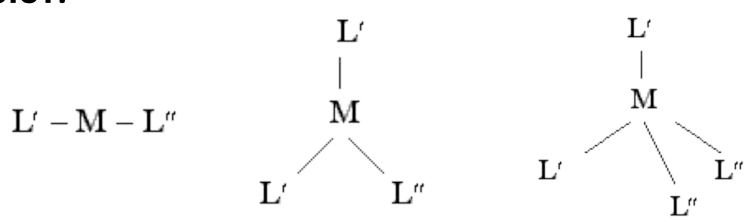
тиоцианато-N тиоцианато-S

- [Cr(H₂O)₅(NCS)]²⁺
- [Cr(H₂O)₅(SCN)]²⁺

Изомерия лигандов Лиганды сложного строения (напр., аминокислоты) образуют изомеры, координация которых ведет к получению комплексов с разными свойствами.

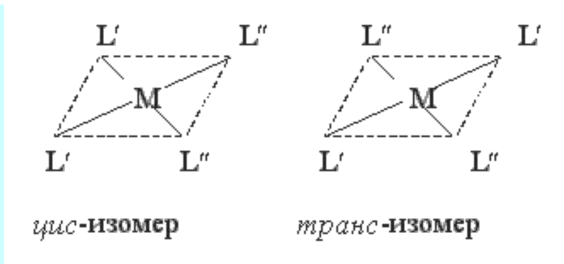
Изомерия внутренней сферы: геометрическая

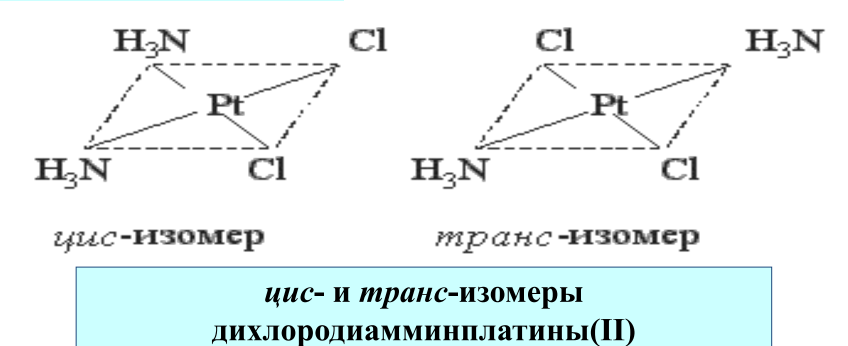
- Геометрическая изомерия вызвана неодинаковым размещением лигандов во внутренней сфере.
- Необх. усл. геометрич. изомерии наличие во внутр. сфере не менее двух различных лигандов.
- Компл. соед. с тетраэдрическим, треугольным и линейным строением геометрич. изомеров не имеют.



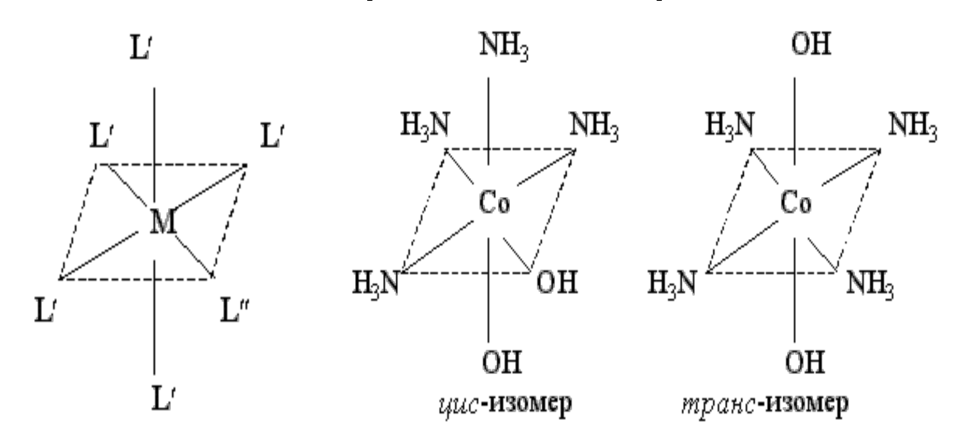
Геометрическая изомерия

Плоскоквадратные комплексы при наличии двух разных лигандов L' и L'' дают 2 изомера (цис- и транс-).





Геометрическая изомерия

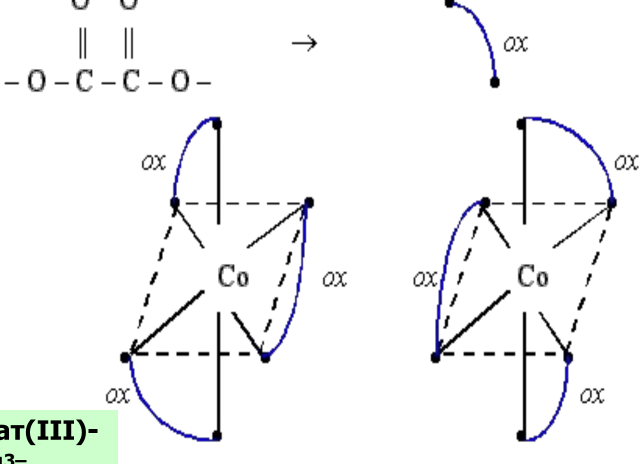


[ML'₅L'']: изомеров нет

цис- и *транс*-изомеры дигидроксотетраамминкобальта(II)

Изомерия внутр. сферы: оптическая

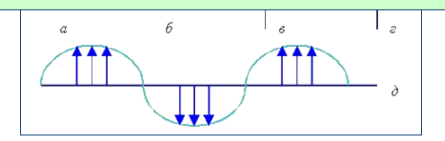
• Оптическая (зеркальная) изомерия: способность комплексов существовать в виде двух форм, являющихся зеркальным отображением друг друга.



Триоксалатокобальтат(III)-ион $[Co(C_2O_4)_3]^{3-}$

Оптическая изомерия

• Оптические изомеры способны вращать плоскость поляризации светового луча (влево, *L*-изомер, или вправо, *D*-изомер).



- Световой луч (a) пропускают через поляризатор, и он становится плоскополяризован ным (б).
- После пропускания через р-ры оптич. изомеров (в, г).
 - Угол вращения плоскости поляризации α (определяется анализатором).

Междусферная изомерия:

1) сольватная (гидратная); 2) ионная изомерия

- [Co(NH₃)₅|]SO₄
- [Co(NH₃)₅SO₄]I

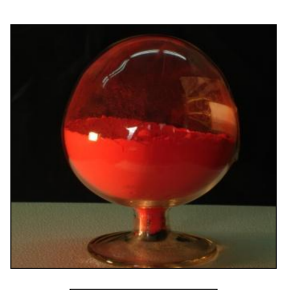
- SO_4^{2-} (BaSO₄ \downarrow)

Междусферная изомерия

- Ионные (ионизационные) изомеры
- $[Pt(NH_3)_4Cl_2]Br_2$ и $[Pt(NH_3)_4Br_2]Cl_2$
- $[Pt(NH_3)_4SO_4](OH)_2$ µ $[Pt(NH_3)_4(OH)_2]SO_4$ pH >> 7 pH ≈ 7

- Координационные изомеры
- [Cr(NH₃)₄(NCS)₂] [Cr(NH₃)₂(NCS)₄]
- $[Cr(NH_3)_6]$ $[Cr(NCS)_6]$

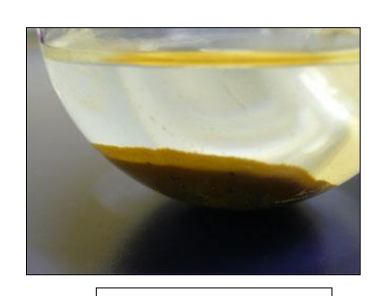
Диссоциация комплексных соединений







KI



 $K_2[HgI_4]$



Ковалентная (диссоциация по типу слабого электролита)

 K_4 [Fe(CN)₆]

Ионная связь (диссоциация по типу сильного электролита)

 $\overline{K_4[Fe(CN)_6]} \rightarrow 4 K^+ + [Fe(CN)_6]^{4-}$

первичная диссоциация



$$[Fe(CN)_6]^{4-} \leftrightarrow Fe^{2+} + 6(CN)^{-}$$

вторичная диссоциация

Константа нестойкости (К_н):

$$K_{H} = \frac{[Fe^{2+}] \cdot [CN^{-}]^{6}}{[[Fe(CN)_{6}]^{4-}]}$$

$$K_{_{\rm H}} = 110^{-31}$$
 (очень прочный комплекс)

$$K_{\text{yct.}} = 1/K_{\text{H}}$$

К_н и К_у (β)относятся только к комплексному иону!



Правило циклов Чугаева

Наибольшей устойчивостью обладают пяти- и шестичленные металлоциклы. Соединения с трех-, четырехчленными циклами и с числом звеньев больше семи образуются редко из-за их малой устойчивости. Стабильность хелатных комплексов возрастает с увеличением числа

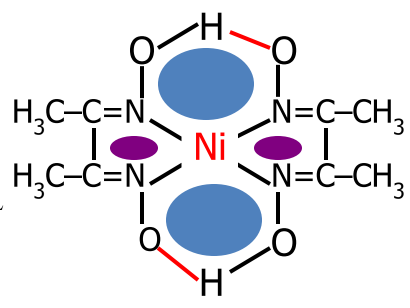
Л. А. Чугаев (1873–1922)

диметилглиоксимато-ион HL-

Реакция Чугаева

•
$$Ni^{2+} + 2 NH_3 \cdot H_2O + 2H_2L =$$

$$= [Ni(HL)_2](T) + 2NH_4^{-+} + 2H_2O$$
бис(диметилглиоксимато)никель(II)







Разрушение комплексных соединений

- Труднорастворимый осадок
 - Слабый электролит
- Окислить или восстановить
 - Выделить в виде газа
- Связать в более прочный комплекс

$$[Ag (NH3)2]+ \leftrightarrow Ag+ + 2 NH3$$

$$K_{H} = 9,3 \cdot 10^{-8}$$

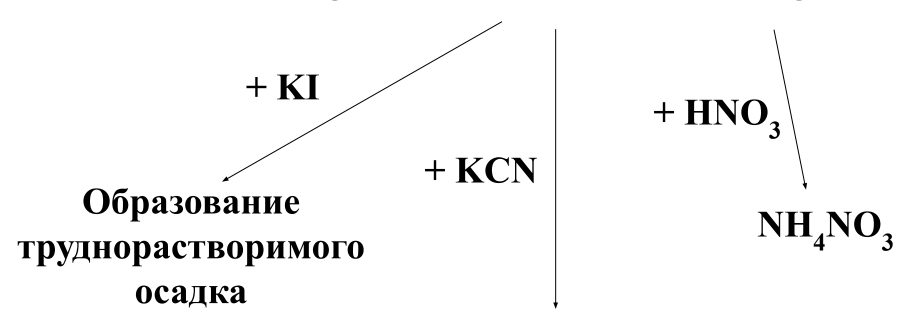
$$[Ag(NH_3)_2]^+ + KI = AgI_1 + NH_3 + K^+$$

$$Ks(AgI) = 1,5 \cdot 10^{-16}$$

$$[Ag(NH_3)_2]^+ + 2CN^- = [Ag(CN)_2]^- + 2NH_3$$

$$\mathbf{K}_{_{\mathrm{H}}} = 8 \cdot 10^{-22}$$

$[Ag(NH_3)_2]^+ \leftrightarrow Ag^+ + 2NH_3$



Образование **более прочного комплекса**

Использование реакций комплексообразования в фармацевтическом анализе:

Для обнаружения ионов. Например, ионы кобальта (II) можно отрыть реакцией с рубеановодородной кислотой в результате которой образуется коричнево- желтый осадок

Для разделения ионов. Так, если надо ионы Cu^{2+} и Mg^{2+} отделить друг от друга, то в раствор, содержащий их, добавляют избыток NH_4OH . При этом ионы меди (II) переходят в раствор в виде тетраамминмеди (II), а катионы Mg^{2+} осаждаются в гидроксид магния $Mg(OH)_2$.

Для маскировки мешающих ионов. Например, при обнаружении ионов Ni^{2+} в присутствии Fe^{3+} , последний связывают в устойчивый комплексный ион гексафтороферрат (III): $Fe^{3+} + 6 F^{-} \leftrightarrow [FeF_{6}]^{3-}$

ге тог ↔ [гег₆] После маскировки Fe³⁺ проводят

аналитические реакции на ионы никеля (II).

Для растворения осадков. Так, при

добавлении к хлориду серебра концентрированной хлороводородной кислоты

осадок AgCl растворяется:

 $AgCl + 2HCl \rightarrow H_2[AgCl_3]$

<u>Для изменения окислительно-восстановительных</u> свойств ионов. Например, молибден (VI) в виде $MoO_3 \cdot H_2O$ не окисляет бензидин, а комплексный ион $[P(Mo_2O_7)_6]^{7-}$ по отношению к нему является окислителем.

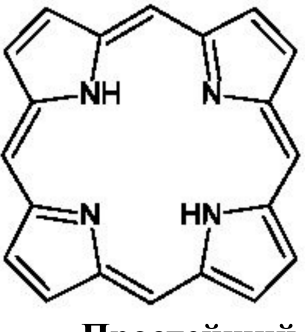
В экстракционном концентрировании и разделении веществ получают нейтральные комплексы, способные переходить из воды в органический растворитель, не смешивающийся с ней.

Для количественного определения различных химических соединений в том числе и лекарственных веществ, в состав которых входят анионы, способные образовывать с титрантом комплексные соединения.

Для этой цели применяют такие методы, как комплексонометрия, куприметрия и другие.

Биологическая роль комплексных соединений

Порфирин:



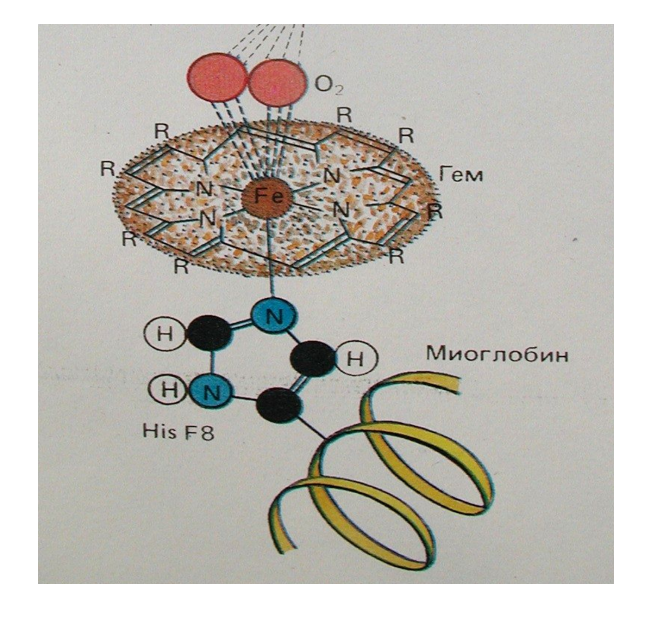
Простейший ф порфирин — порфин

Порфирины — природные и синтетические тетрапиррольные соединения, формально — производные порфина.

Азотосодержащие пигменты, входят в состав небелковой части молекулы гемоглобина, хлорофилла, ряда ферментов. Относятся к высшим гетероциклам.

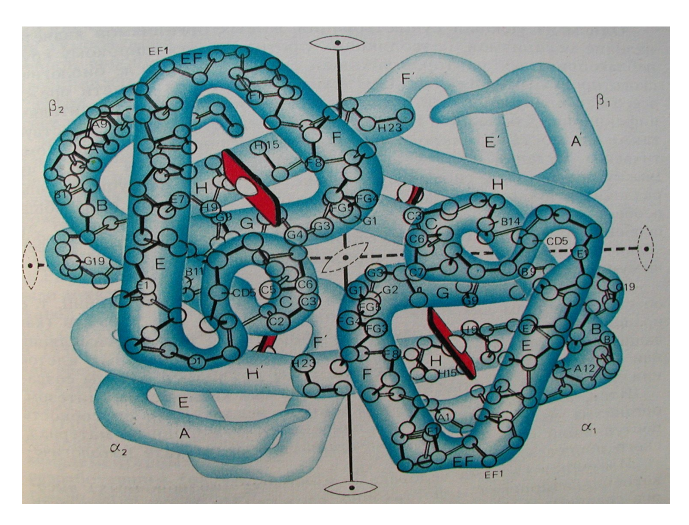
Некоторые производные порфирина вызывают большой интерес с точки зрения терапии онкологических заболеваний. Так димегин, обладая высоким сродством к раковым клеткам, избирательно фотосенсибилизирует их. Благодаря этому, последующее воздействие лазерного излучения приводит к редукции опухолевой ткани.

Активный центр миоглобина (кислородсвязывающий белок скелетных мышц и мышцы сердца) – макроциклическое соединение – гем:

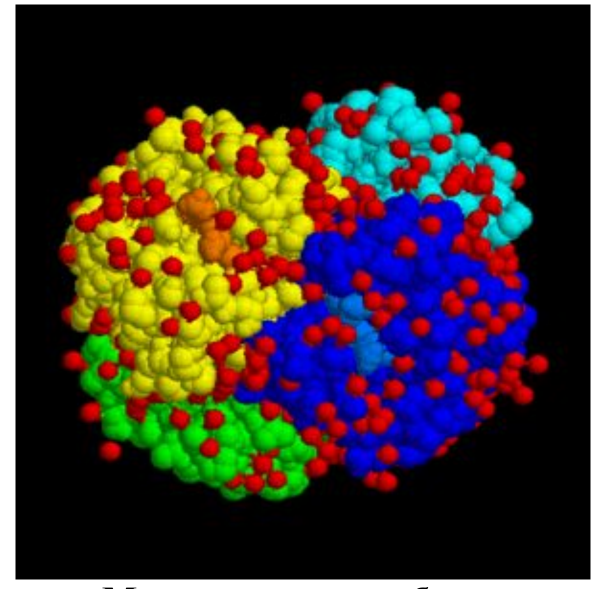


 $\mathbf{Mb} + \mathbf{O_2} \longleftrightarrow \mathbf{MbO_2}$ Создаёт депо кислорода в мышцах

Гемоглобин:



$$Hb + 4O_2 \leftrightarrow Hb(O_2)_4$$



Молекула гемоглобина: 4 субъединицы глобина, окрашены в разные цвета

Гемоглоби́н (от др.-греч. αἷμα — кровь и лат. globus — шар) — сложный железосодержащий белок.

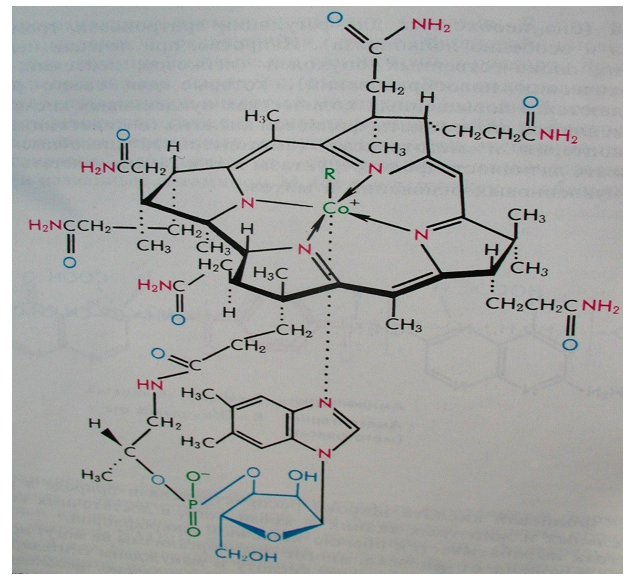
Главная функция гемоглобина заключается в трех этапах, определяющих три его свойства. 1-ый этап - присоединение О2 к гемоглобину. 2-ой - образование сложных взаимоотношений между гемом и О2, а именно превращение О, в синглетный кислород. Данный этап является этапом трансформации О, в его реакционно-способную форму, необходимую для дальнейшего взаимодействия с клетками и является главной функцией гемоглобина. 3-ий этап - отдача синглетного кислорода в ткани. У человека в капиллярах лёгких в условиях избытка кислорода последний соединяется с гемоглобином. Током крови эритроциты, содержащие молекулы гемоглобина со связанным кислородом, доставляются к органам и тканям, где О, мало; здесь необходимый для протекания окислительных процессов кислород освобождается из связи с гемоглобином.

зеленый пигмент растении-**хлорофилл** (от греч. χλωρός, «зелёный» и φύλλον, «лист»):

По химическому строению



Применение комплексных соединений в медицине

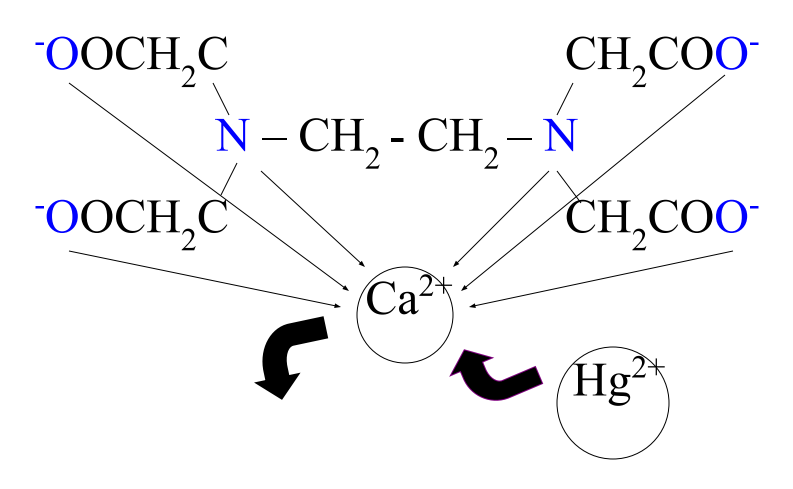


Витамин В₁₂ (цианокобаламин). Дефицит его является причиной некоторых видов анемий.

Унитиол - антидот при отравлениях соединениями мышьяка, ртути и солями тяжелых металлов)

Меркаптидная связь

Комплексоны (ЭДТА, Na_2 ЭДТА, Na_2 СаЭДТА): тетацин



 $Hg^{2+} + ЭДТА \cdot Ca^{2+} \rightarrow Ca^{2+} + ЭДТА \cdot Hg^{2+}$

Противоопухолевый препарат: цисизомер дихлородиамминплатины ЦИСПЛАТИН — цитотоксический препарат алкилирующего действия

$$[Pt(NH_3)_2Cl_2]$$

