#### Основные положения теории резонанса

$$\begin{bmatrix} -C = O & \longrightarrow & -C - O \\ -C & O & \longrightarrow & -C -$$

- 1. Если молекула может быть представлена несколькими «граничными» структурами, то ни одна из них не отражает реальную молекулу. Считают, что возникает резонанс и молекула является гибридом этих структур.
- 2. Чем устойчивее граничная структура, тем больше её вклад в гибрид. Близкие по устойчивости структуры (содержащие примерно одинаковое количество энергии) вызывают наибольший резонанс.
- 3. Резонансный гибрид стабильнее, чем любая из граничных структур. Такое увеличение устойчивости называют энергией резонанса. Чем ближе по устойчивости резонирующие структуры, тем больше энергия резонанса.

### Ароматичность. Арены Определение и классификация

Арены, не смотря на свою «ненасыщенность», в отличие от алифатических непредельных соединений более стабильны, устойчивы к окислителям, восстановителям, не полимеризуются, и вместо реакций присоединения склонны больше к реакциям ионного замещения (электрофильного и нуклеофильного замещения).

Ароматические соединения в основном делят на карбоциклические (бензол, нафталин, антрацен, фенантрен) и гетероциклические (пяти-, шестичленные с одним, двумя и более гетероатомами (в основном кислород, азот и сера)

### Структурная формула бензола

Удовлетворительная структура для бензола (Фарадей, 1825) предложена благодаря теории резонанса только в 1931 г.

- Бензол представляет собой резонансный гибрид (в) двух структур Кекуле 1865-1872гг (а, б), которые не отражают реальной молекулы.
- Вклад граничных структур в гибрид одинаков, но все молекулы бензола одинаковы гибридные, качественно отличные от них.

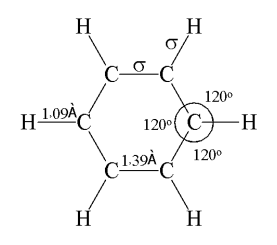
### Структурная формула бензола (2)

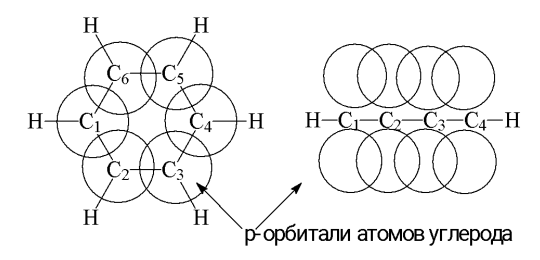
- Все С С связи бензола одинаковы («гибридные») и называются **полуторными или бензольными**.
- *π*-**Связь** непредельных соединений окисляется, восстанавливается, полимеризуется, вступает в реакции присоединения.
- Полуторные связи устойчивы к окислителям, восстановителям, им не характерны реакции присоединения, полимеризации, но придают бензолу способность вступать в реакции замещения.
- Однако *полуторная и π-связь* родственные, поэтому при определенных условиях бензол реагирует как ненасышенный углеводород

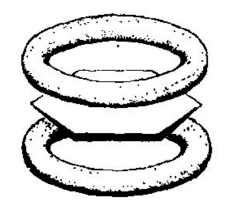
### Строение бензола

σ-Связи в молекуле бензола

Образование  $\pi$ -связей в молекуле бензола за счет перекрывания р-орбиталей атомов углерода

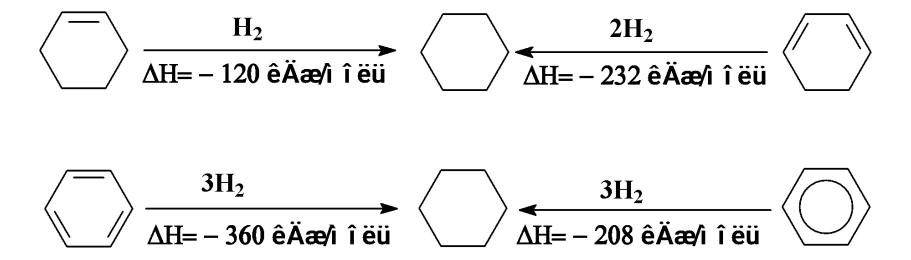






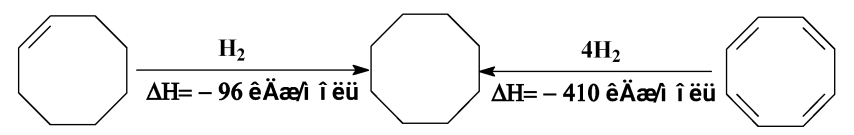
В связи с этим термин *энергия резонанса* часто заменяют термином *энергия делокализации* 

## **Теплоты гидрирования** бензола, циклогексена, ди- и трициклогексена



«Реальная» молекула бензола по термодинамической устойчивости превосходит гипотетический «циклогексатриен» на 151 кДж/моль и даже циклогексадиен. Поэтому ему выгоднее вступить в реакцию замещения, чем присоединения.

### Цикло-октатетраен



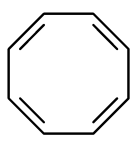
- - **не является ареном**, нет резонанса, поэтому теплота его гидрирования примерно в 4 раза больше, чем теплота гидрирования циклооктена.
- Структурные формулы ароматических соединений часто пишут с использованием кратных связей, поэтому необходимо уметь отличать их от алифатических.
- Для отнесения малознакомых соединений к ароматическим или алифатическим по «классическим» структурным формулам, необходимо знать *признаки ароматичности*.

#### Признаки «ароматичности»

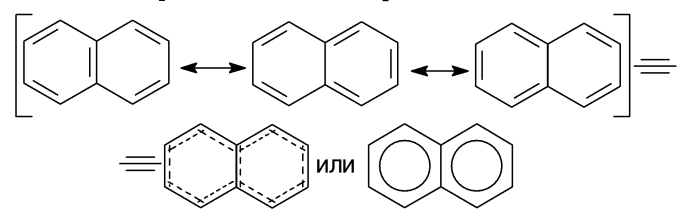
#### Арены:

- циклические соединения,
- плоские,
- имеют циклическую систему перекрывающихся робиталей,
- на которых находится определенное число электронов (4n+2 правило Хюккеля) 2, 6, 10, 14 и т.д. (ср.строение бензола и октатетраена!).





#### Строение нафталина



- циклическая плоская система, имеет циклическую систему перекрывающихся р-орбиталей, на которых находится 10-р-электронов (4n+2, где n=2).
- три граничных структуры, возможен резонанс и реальная молекула является гибридом.
- **Нафталин менее ароматичен, чем бензол,** электронное облако в нафталине менее равномерно распределяется по молекуле.

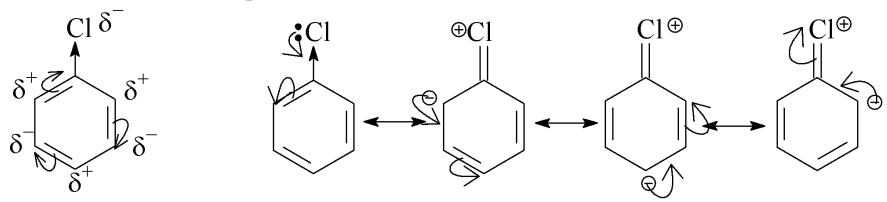
## Взаимодействие заместителей с электронным облаком бензола

- Атомы и группы атомов, связанные с аренами, активно влияют на их электронное облако.
- Используются эффекты: индукционный, сопряжение (мезомерный) и сверхсопряжение,
- Заместители поляризуют электронное облако и меняют свойства арена.
- Действие эффектов может быть согласованным и несогласованным.

### Взаимодействие карбонильной группы с электронным облаком бензола

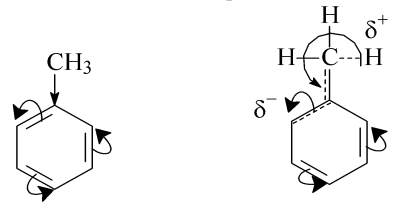
Эффекты индукционный и сопряжения действуют **согласованно**. Электронное облако смещается к кислороду, частичный или полный положительный заряд возникает на углероде карбонильной группы, и в *о-* и *п-* положениях бензола.

# Взаимодействие галогена с электронным облаком бензола



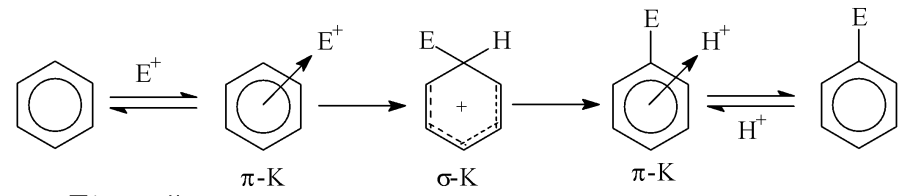
- •Действие эффектов индукционного и сопряжения **несогласованное**.
- •Одна из трех р-орбиталей галогена перекрывается с рорбиталями цикла, образуя двойную связь. Положительный заряд возникает на атоме хлора (он отдал электрон), а отрицательный на атомах углерода кольца.
- •Однако, заставить хлор отдать электрон может только сильный электроноакцептор атакуя *o-* и *п-* положение кольца, поэтому в обычных условиях превалирует индукционный, а в *п-* и *o-*σ-комплексах сопряжение.

# Взаимодействие алкильной группы с электронным облаком бензола



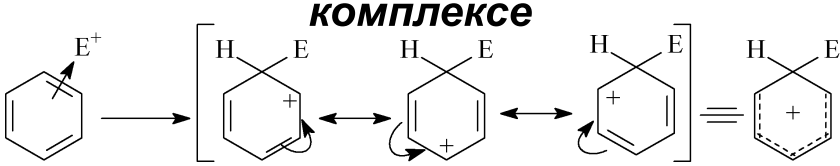
- •Эффекты индукционный и сверхсопряжение действуют **согласованно**.
- •Смещение электронов осуществляется благодаря положительного индукционного эффекта алкила и большей электроотрицательности атома углерода кольца.
- •Обогащение ядра электронами в ряде случаев увеличивается от третичного к метильному радикалу, т.к. электронные облака аренов более эффективнее взаимодействуют с С Н связями, чем с С С связями (эффект сверхсопряжения).

# Механизм реакции электрофильного замещения (S<sub>F</sub>) на примере бензола



- Е<sup>+</sup> нейтральная поляризованная частица или катион;
- π-Комплекс (донорно-акцепторный комплекс) ароматичность еще сохраняется;
- σ-Комплекс промежуточное соединение неароматический карбокатион, образуется когда активный электрофил образует связь с углеродом за счет электронов кольца.

### Распределение электронов в $\sigma$ -



- •В σ-комплексе 4 *p*-электрона делокализованы по 5 атомам углерода *за счет эффекта сопряжения*:
- •Катион может присоединить анион, как в реакциях А<sub>Е</sub> по двойным C=C связям, но отщепление протона приводить к значительно *более устойчивому* замещенному бензолу, чем ц.гексадиен.
- •Направление и скорость реакции, в большинстве случаях, определяется стабильностью σ-комплекса, которую можно определить числом и устойчивостью граничных структур.

# Направление и относительная реакционная способность

замещенных бензолов - определяются уже имеющимися заместителями.

### Заместители первого рода:

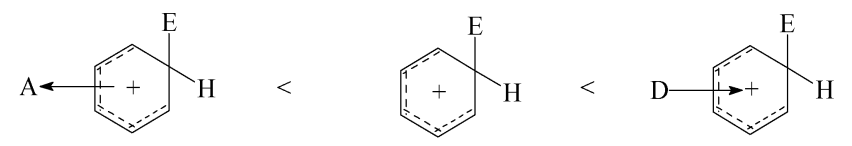
- •направляют электрофил в орто- и пара-положения;
- •за исключением галогенов, являются электронодонорами, обогащают ядро электронами и облегчают электрофильное замещение (по сравнению с бензолом);
- •на атоме, непосредственно связанном с ароматическим ядром, *имеют* частичный или полный отрицательный заряд или/и электронные пары.
  - **К** ним относятся радикалы, гидроксил и его производные (-OH, -O $^-$ ,-OR,-OCOR), аминогруппа и её производные (-NH $_2$ , -NHR, -NR $_2$ , -NHCOR), галогены и др.

#### Заместители второго рода

- *направляют* электрофильный реагент в мета- положение;
- являются электроноакцепторами, уменьшают электронную плотность в ядре и сильно затрудняют электрофильное замещение (по сравнению с бензолом и галогенбензолом);
- на атоме, непосредственно связанном с ароматическим кольцом, *имеют* частичный или полный положительный заряд.
- *К* ним относятся нитрогруппа, трихлорметил, карбонильная, сульфо-, карбокси- группы и их производные и другие

### **Скорость реакции** S<sub>F</sub>

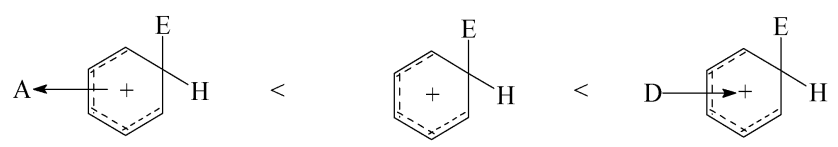
- определяется устойчивостью σ-комплекса, которая зависит от равномерности **распределения** электронного облака по частице:



Стабильность о-комплексов увеличивается (А-акцептор; D-донор)

- электронодонорные заместители (І рода за исключением галогенов) стабилизируют  $\sigma$ -комплекс за счет распределения положительного заряда по частице и повышают реакционную способность бензольного кольца в реакциях  $S_{E_{,}}$  они обогощают электронами все положения ядра, но o- и n- положения в наибольшей степени

### **Скорость реакции** S<sub>E</sub>

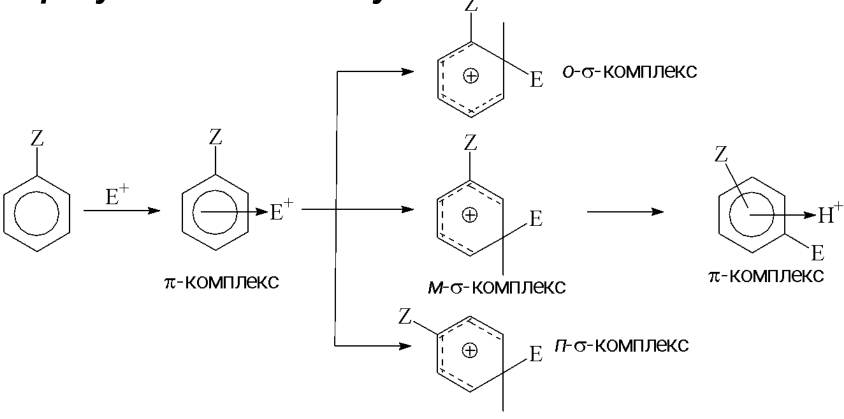


Стабильность о-комплексов увеличивается (А-акцептор; D-донор)

• электроноакцепторные заместители (второго рода и галоген) препятствуют распределению положительного заряда σ -комплекса, дестабилизируют его и уменьшают реакционную способность бензольного кольца в реакциях S<sub>E;</sub> Они обедняют электронами все положения, но *o*- и *п*- положения в наибольшей степени.

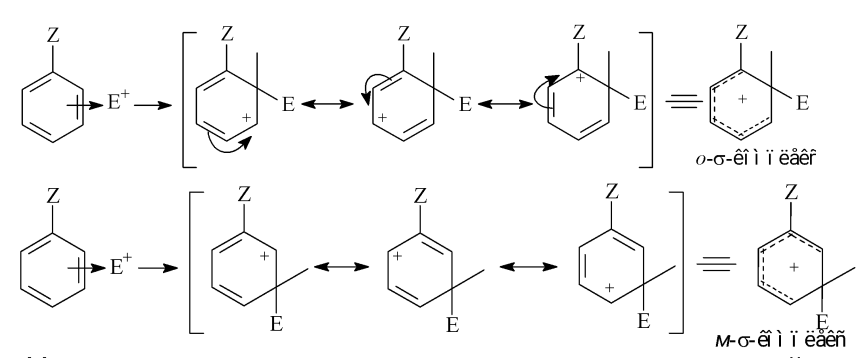
#### Теория ориентации

Ориентация в замещенном бензоле объясняется общим положением: из нескольких возможных σ-комплексов в первую очередь и преимущественно образуется наиболее устойчивый.



### Стабильность замещенного σ-

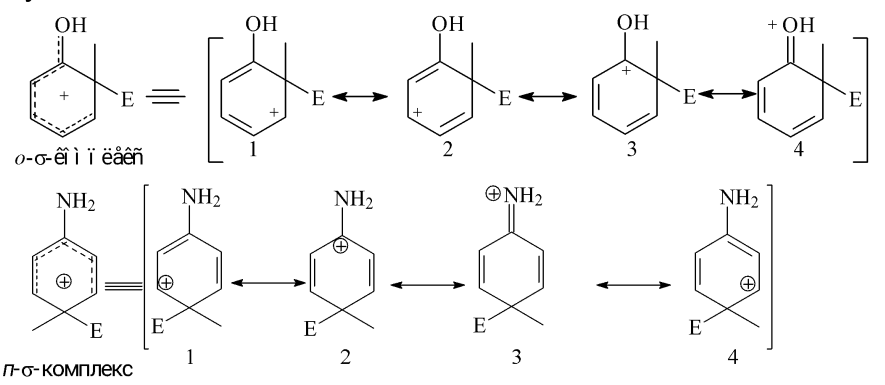
- зависит от равномерности распределения электронного облака по частице и определяется числом граничных структур.



Число граничных структур зависит от типа и свойств заместителя

### Заместители 1 рода

- распределяют положительный заряд в орто- и пара-  $\sigma$ - комплексах, поэтому они стабильнее мета-  $\sigma$  -комплекса. Например, орто- и пара-  $\sigma$  -комплексы фенолов и аминов имеют 4 и более граничных структур, причем оксониевые и аммониевые катионы значительно устойчивее, чем остальные.



### Заместители 2 рода

-препятствуют распределению положительного заряда в *o*- и *п*-σ-комплексах, поэтому они менее стабильны, чем мета- σ –комплекс; структуры с одноименным зарядом на соседних атомах энергетически невыгодны и

