

*38*  
*601*

# UNIVERSIDAD NACIONAL AUTÓNOMA DE MÉXICO

## ESTUDIOS DE PETRÓLEO

**TESIS PROFESIONAL**  
QUE PARA OBTENER EL TÍTULO DE  
INGENIERO PETROLERO  
PRESENTA  
**RICARDO VILLEGA SÁNCHEZ**

Méjico, D.F.

1986



## **UNAM – Dirección General de Bibliotecas Tesis Digitales Restricciones de uso**

### **DERECHOS RESERVADOS © PROHIBIDA SU REPRODUCCIÓN TOTAL O PARCIAL**

Todo el material contenido en esta tesis está protegido por la Ley Federal del Derecho de Autor (LFDA) de los Estados Unidos Mexicanos (México).

El uso de imágenes, fragmentos de videos, y demás material que sea objeto de protección de los derechos de autor, será exclusivamente para fines educativos e informativos y deberá citar la fuente donde la obtuvo mencionando el autor o autores. Cualquier uso distinto como el lucro, reproducción, edición o modificación, será perseguido y sancionado por el respectivo titular de los Derechos de Autor.

# **TESIS CON FALLA DE ORIGEN**



FACULTAD DE INGENIERIA

Dirección  
60-I-222

UNIVERSIDAD NACIONAL

ADMISIÓN

Señores NARVAEZ RAMIREZ ANTONIO Y  
VILLEGAS VAZQUEZ RICARDO.

P r e s e n t e .

En atención a su solicitud, me es grato hacer de su conocimiento el tema que aprobado por esta Dirección, propuso el Profr. Ing.- Nahum de la Garza Carrasco, para que lo desarrollen como tesis - para su Examen Profesional de la carrera de INGENIERO PETROLERO.

"QUIMICA DEL PETROLEO"

- I FUNDAMENTOS DE QUIMICA ORGANICA.
- II GENERALIDADES DEL PETROLEO Y SUS DERIVADOS.
- III REFINACION DE PETROLEOS.
- IV PETROQUIMICA.
- BIBLIOGRAFIA.

Ruego a ustedes se sirvan tomar debida nota de que en cumplimiento con lo especificado por la Ley de Profesiones, deberán - - - prestar Servicio Social durante un tiempo mínimo de seis meses - como requisito indispensable para sustentar Examen Profesional; - así como de la disposición de la Coordinación de la Administración Escolar en el sentido de que se imprima en lugar visible de los ejemplares de la tesis, el título del trabajo realizado.

Atentamente.

"POR MI RAZA HABLARA EL ESPIRITU"

Cd. Universitaria, D.F., Octubre 14 de 1985.

EL DIRECTOR

Dr. Octavio A. Rascón Chávez

JUL

OARCH 'MRV' gtg

# C O N T E N I D O

CAPÍTULO	PÁGINA
I. FUNDAMENTOS DE QUÍMICA ORGÁNICA . . . . .	1
I.1 Historia de la Química Orgánica . . . . .	2
I.2 Definición de Química Orgánica . . . . .	3
I.3 Naturaleza de los compuestos orgánicos Características de los compuestos org. . . . .	4
Principales diferencias entre los comp. orgánicos e inorgánicos . . . . .	4
Fuentes de obtención de los compuestos orgánicos . . . . .	6
I.4 Naturaleza química de los compuestos org. Constitución química de los compuestos orgánicos . . . . .	7
Análisis químico orgánico . . . . .	7
Introducción al enlace covalente y con- cepto de electronegatividad . . . . .	7
Polaridad . . . . .	8
Enlace covalente . . . . .	10
Coordinación . . . . .	12
Representación de valencias . . . . .	12
Formulas . . . . .	13
Clasificación de los átomos de carbono . . . . .	15
Teoría estructural de Kekulé . . . . .	17
Radicales . . . . .	18
Isómeros . . . . .	18
Polímeros . . . . .	19
I.5 Constitución y clasificación de los -- compuestos orgánicos . . . . .	20
I.6 Hidrocarburos . . . . .	23
Definición, constitución y clasificación	23

CONTENIDO	PÁGINA
Alcanos . . . . .	25
Definición y constitución . . . . .	25
Nomenclatura . . . . .	25
Formula general . . . . .	28
Formación de radicales alquílicos . . . . .	28
Isomería . . . . .	32
Propiedades físicas y químicas . . . . .	33
Principales alcanos . . . . .	34
Cicloalcanos . . . . .	35
Definición y constitución . . . . .	35
Nomenclatura . . . . .	35
Formula general . . . . .	35
Propiedades físicas y químicas . . . . .	36
Principales cicloalcanos . . . . .	37
Alquenos . . . . .	37
Definición y constitución . . . . .	37
Nomenclatura . . . . .	38
Formula general . . . . .	38
Isomería . . . . .	39
Propiedades físicas y químicas . . . . .	40
Principales alquenos . . . . .	40
Cicloalquenos . . . . .	42
Definición y constitución . . . . .	42
Nomenclatura . . . . .	42
Formula general . . . . .	42
Métodos de preparación . . . . .	43
Dienos . . . . .	43
Definición y constitución . . . . .	43
Nomenclatura . . . . .	43
Formula general . . . . .	44
Isomeria . . . . .	44

CAPÍTULO	PÁGINA
	Clasificación . . . . . 44
	Hipótesis de Thiele . . . . . 45
	Díenes importantes . . . . . 47
	Alquinos . . . . . 48
	Definición y constitución . . . . . 48
	Nomenclatura . . . . . 48
	Formula general . . . . . 49
	Isomeria . . . . . 50
	Propiedades físicas y químicas . . . . . 50
	Alquinos importantes (acétileno) . . . . . 51
	Aromáticos o bencénicos . . . . . 52
	Definición y constitución . . . . . 52
	Estructura y constitución del -- - benceno . . . . . 52
	Nomenclatura. . . . . 53
	Propiedades de los derivados aromáticos . . . . . 57
I.7 Funciones químicas . . . . .	59
	Introducción y definición de función química. . . . . 59
	Derivados halogenados. . . . . 59
	Constitución y obtención. . . . . 60
	Clasificación . . . . . 60
	Nomenclatura . . . . . 60
	Formula general . . . . . 60
	Compuestos principales . . . . . 63
	Halogenuros derivados de los -- - alquenos . . . . . 64
	Halogenuros derivados de los -- - alquinos . . . . . 64

CAPÍTULO	PÁGINA
Alcoholes . . . . .	64
Constitución y obtención. . . . .	64
Clasificación . . . . .	64
Nomenclatura . . . . .	65
Propiedades . . . . .	67
Alcoholes importantes . . . . .	67
Función éter . . . . .	68
Constitución y obtención. . . . .	68
Clasificación . . . . .	69
Nomenclatura . . . . .	69
Propiedades . . . . .	70
Eteres importantes. . . . .	70
Aldéhidos . . . . .	70
Constitución y obtención. . . . .	70
Nomenclatura. . . . .	71
Aldéhidos importantes . . . . .	71
Cetonas. . . . .	72
Constitución y obtención. . . . .	72
Nomenclatura. . . . .	72
Cetonas importantes . . . . .	73
Ácidos . . . . .	73
Constitución y obtención. . . . .	73
Nomenclatura . . . . .	73
Propiedades . . . . .	74
Ácidos importantes. . . . .	75
Aminas . . . . .	75
Constitución y obtención. . . . .	75
Clasificación . . . . .	75
Nomenclatura . . . . .	76
Aminas importantes. . . . .	76
Amidas . . . . .	77
Constitución y clasificación. . . . .	77

CAPITULO	PAGINA
Nomenclatura . . . . .	77
Principales anidros. . . . .	78
Esteres. . . . .	79
Constitución y obtención. . . . .	79
Nomenclatura. . . . .	79
Esteres importantes . . . . .	79
Halogenuros de ácido . . . . .	80
Constitución y obtención. . . . .	80
Nomenclatura . . . . .	80
Compuestos importantes. . . . .	80
Iminas . . . . .	80
Constitución y obtención. . . . .	80
Nomenclatura. . . . .	81
Ejemplos de iminas. . . . .	81
Imidas . . . . .	81
Constitución y obtención. . . . .	81
Nomenclatura. . . . .	81
Función nitrilo. . . . .	82
Constitución y obtención. . . . .	82
Nomenclatura. . . . .	82
Compuestos organo-metálicos. . . . .	83
Constitución y obtención. . . . .	83
Clasificación . . . . .	83
Nomenclatura . . . . .	83
Derivados nitrados . . . . .	84
Constitución y obtención. . . . .	84
Nomenclatura . . . . .	84
Derivados nitrosados . . . . .	85
Constitución y obtención. . . . .	85
Nomenclatura . . . . .	85
Hidrazinas . . . . .	86

CAPÍTULO	PÁGINA	
	Constitución y obtención . . . . .	86
	Clasificación. . . . .	86
	Nomenclatura . . . . .	86
	Hidrazonas. . . . .	87
	Constitución y obtención . . . . .	87
	Nomenclatura . . . . .	87
	Gúdaro resumen de funciones químicas.	88
I.8	Reglas para nombrar a cualquier -- compuesto orgánico . . . . .	90
II.	GENERALIDADES SOBRE PETRÓLEO Y SUS DERIVADOS. . . . .	94
III.1	Datos históricos, geológicos y químicos del petróleo. . . . .	95
III.2	Gas natural . . . . .	96
	Composición . . . . .	96
	Clasificación . . . . .	96
III.3	Composición del petróleo. . . . .	98
	Análisis centesimal . . . . .	98
	Hidrocarburos componentes del petróleo . . . . .	101
III.4	Clasificación del petróleo. . . . .	112
	En base al residuo de la destilación.	112
	En base a la densidad relativa . . .	112
	En base a fracciones clave . . . . .	113
	En base al índice de correlación del "Bureau of mines" . . . . .	114
	En base a los hidrocarburos predominantes. . . . .	119
	En base al factor de caracterización.	120
III.5	Derivados del petróleo. . . . .	121
	Productos obtenidos del petróleo en un proceso de destilación . . . . .	121

CAPÍTULO	PÁGINA
Fracción gasolina . . . . .	121
Fracción queroseno diesel . . . . .	131
Fracción lubricante . . . . .	135
Fracción aceite. . . . .	138
<b>II.6 Gasolinas . . . . .</b>	<b>140</b>
Detonancia de una gasolina. . . . .	140
Índice de octano . . . . .	140
Tetraetilo de plomo. . . . .	142
<b>Gasolinas para avión. . . . .</b>	<b>142</b>
Propiedades que le imprimen a la gasolina las diferentes facilidades de - - - hidrocarburos . . . . .	145
<b>II.7 Combustibles diesel. . . . .</b>	<b>148</b>
Número de cetano . . . . .	148
Índices de calidad para caracterizar al diesel . . . . .	148
Punto de anilina . . . . .	149
Índice diesel. . . . .	149
Constante de viscosidad-densidad .	149
Factor de caracterización. . . . .	150
Indice de cetano . . . . .	150
<b>II.8 Especificaciones de los principales productos derivados de los petróleos-crudos y gases producidos en México .</b>	<b>152</b>
Petrolíferos. . . . .	152
Aceite y combustoleo . . . . .	152
Combustoleos . . . . .	153
Asfalto . . . . .	154
Petróleo diáfano . . . . .	154
Diesel . . . . .	155
Gas natural. . . . .	155
Gas licuado. . . . .	156

CAPÍTULO	PÁGINA
Gasavión . . . . .	156
Gasolinas para automóvil . . . . .	157
Gas solvente y tractogas . . . . .	158
Turboolina . . . . .	159
Lubricantes . . . . .	159
Pemex-sol. . . . .	159
Pemex-dis. . . . .	160
Pemex-dex. . . . .	160
Pemex-duel . . . . .	161
Grasa. . . . .	161
Parafinas . . . . .	162
<b>III. REFINACION DE PETROLLOS.</b> . . . . .	<b>163</b>
<b>III.1 Introducción y clasificación de los procesos de refinación.</b> . . . . .	<b>164</b>
<b>III.2 Procesos físicos de refinación.</b> . . . . .	<b>166</b>
<b>III.3 Procesos de transformación.</b> . . . . .	<b>168</b>
<b>III.4 Tratamientos químicos</b> . . . . .	<b>169</b>
<b>III.5 Descripción de los principales procesos de refinación</b> . . . . .	<b>170</b>
Destilación atmósferica y al vacío. . . . .	170
Destilación por solventes selectivos- y fraccionamiento por extracción — líquido-líquido . . . . .	177
Adsorción . . . . .	178
Absorción . . . . .	181
Evaporación y condensación. . . . .	182
Desintegración térmica y catalítica . . . . .	184
Cracking térmico . . . . .	184
Cracking catalítico. . . . .	186
Otros procesos catalíticos. . . . .	187
Alquilación . . . . .	187
Isomerización. . . . .	188

CAPÍTULO	PÁGINA
Ciclización . . . . .	188
Aromatización . . . . .	189
Polimerización . . . . .	189
Reformación . . . . .	189
Desulfuración . . . . .	190
<b>III.6 Esquema de una refinería . . . . .</b>	<b>192</b>
<b>IV.1 PETROQUÍMICA . . . . .</b>	<b>193</b>
IV.1 La industria petroquímica . . . . .	194
IV.2 Procesos de elaboración de importan- tes productos que sirven como base a- la industria petroquímica . . . . .	195
Metanol . . . . .	195
Etilanol . . . . .	195
Etanoico . . . . .	196
Etileno . . . . .	197
Alcohol isopropiólico . . . . .	198
Acetona . . . . .	198
Glicerina . . . . .	199
Butadieno . . . . .	200
Isopreno . . . . .	200
Etilorolano . . . . .	202
IV.3 Utilización del gas natural para la producción de amoniaco, urea y ferti- lizantes . . . . .	204
Introducción . . . . .	204
Procesos de obtención del hidrógeno - a partir del gas natural . . . . .	204
Conversión por vapor de agua . . . . .	204
Oxidación parcial del metano . . . . .	205
Cracking térmico del metano . . . . .	205
Síntesis del amoniaco . . . . .	206
Síntesis de la urea . . . . .	206
Fertilizantes . . . . .	207

IV.4 Producción de los principales productos de uso común obtenidos por la industria petroquímica. . . . .	208
Introducción a los polímeros pesados.	208
Polímeros de adición . . . . .	208
Polímeros de condensación. . . . .	209
Copolímeros. . . . .	209
Hule sintético y natural. . . . .	209
Hule natural . . . . .	209
Vulcanización . . . . .	210
Hules sintéticos . . . . .	211
Buna S, Buna N, Herbuna, Hycar-GRS, GMA . . . . .	211
Hules sintéticos basados en el-butadieno y estireno. . . . .	212
Hules sintéticos basados en el-butadieno y en el acrilo-nitrilo. . . . .	213
Thiokols . . . . .	213
Keopreno . . . . .	214
Butil caucho . . . . .	214
Fibras sintéticas . . . . .	215
Introducción . . . . .	215
Policámidas . . . . .	215
Nylon 66. . . . .	215
Nylon 6 . . . . .	216
Poliester . . . . .	216
Fibras sintéticas obtenidas a partir de monómeros de vinil. . . . .	217
Orlon . . . . .	217
Dacron . . . . .	218
Dynel . . . . .	218

CAPÍTULO		PÁGINA
Saran . . . . .	218	
Vinyon . . . . .	218	
Vinylon . . . . .	218	
Plásticos . . . . .	219	
Introducción . . . . .	219	
Principales polímeros de edición . . . . .	219	
Polietileno . . . . .	219	
Folivinileno . . . . .	220	
Otros . . . . .	220	
Poliuretoano . . . . .	220	
Introducción . . . . .	220	
Perlon U . . . . .	221	
Derivados de la urea . . . . .	222	
BIBLIOGRAFIA . . . . .	223	

LISTA DE TABLAS Y GRAFICAS

	PAGINA
1. Cuadro resumen de funciones químicas . . . . .	88
2. Composición de un condensado . . . . .	99
3. Composición de una muestra de fondo. . . . .	100
4. Hidrocarburos encontrados en un petróleo crudo .	103
5. Contenido de azufre en los productos de destila- ción . . . . .	107
6. Contenido mineral en varios crudos . . . . .	107
7. Compuestos del azufre identificados en un crudo.	108
8. Ácidos nafténicos en petróleos crudos . . . . .	109
9. Proporciones de los tipos de parafinas en un cru- do. . . . .	110
10. Gráfica que relaciona el índice de correlación - del "Bureau of mines" con la densidad relativa .	117
11. Petróleos crudos típicos en un diagrama de com- posición cuantitativa . . . . .	118
12. Número de componentes en una gasolina. . . . .	123
13. Contenido aromático en gasolinas . . . . .	124
14. Contenido de parafinas en una gasolina . . . . .	124
15. Composición de gasolinas respecto al punto de -- ebullición . . . . .	125
16. Contenido de hexano, dimetil butano y metil pen- tano en una gasolina . . . . .	126
17. Contenido de los diferentes tipos de hidrocarbu- ros en una gasolina . . . . .	127
18. Composición de gasolinas polímeras termicas y -- catalíticas. . . . .	128

19.	Composición aproximada de varios tipos de — gasolina. . . . .	129
20.	Datos de destilación de una gasolina para mo- tor de automovil. . . . .	130
21.	Aditivos que aumentan el número de cetano . .	132
22.	Composición del queroseno y diesel . . . . .	133
23.	Distribución de anillos ciclopárafinicos en — el diesel . . . . .	134
24.	Contenido aromático en un lubricante. . . . .	136
25.	Características del aceite refinado . . . . .	136
26.	Tipos de hidrocarburos en un aceite lubrican- te. . . . .	137
27.	Contenido de C <sub>25</sub> - C <sub>35</sub> en un lubricante . . .	137
28.	Composición de un asfalto . . . . .	139
29.	Lista de agentes antidetonantes . . . . .	141
30.	Influencia del alcohol etílico en una gasoli- na para avión . . . . .	143
31.	Gasolinas de aviación comerciales . . . . .	144
32.	Curva experimental que muestra la relación -- entre el índice diesel y el número de cetano.	151
33.	Especificaciones del aceite para lámparas y — combustoleo. . . . .	152
34.	Especificaciones para combustoleo ligero y -- pesado. . . . .	153
35.	Especificaciones para asfalto y petróleo -- diáfano . . . . .	154
36.	Especificaciones para diesel y gas natural. .	155
37.	Especificaciones para gas licuado y gasavión.	156
38.	Especificaciones para gasolina extra y nova .	157
39.	Especificaciones para gasolvente y tractogas.	158

## PAGINA

40.	Especificaciones para turbosina y Pemex-Sol . .	159
41.	Especificaciones para Pemex-Dis y Pemex-Dex . .	160
42.	Especificaciones para Pemex-Dual y grasas. . . .	161
43.	Especificaciones de parafinas . . . . . . . . . .	162
44.	Clasificación general de los procesos de refi- nación. .	165
45.	Tratamientos químicos a varios derivados del petróleo .	169
46.	Clasificación de los procesos de transforma- ción en una refinería. . . . . . . . . . . . . . . . . .	191
47.	Esquema de una refinería . . . . . . . . . . . . .	192

## INTRODUCCION

Desde los albores de la civilización la presencia del petróleo ha afectado al hombre de muy diversas maneras; como iluminante, medicinal o hasta sustancia indeceble. Sea como fuere, al paso del tiempo el descubrimiento de su efectiva utilidad sentó las bases para el desarrollo industrial de la sociedad.

Actualmente el petróleo es el enérgético que mantiene el dinamismo industrial y social de la humanidad, y ha pesar de que ya se están probando formas alternantes de energía que sustituyan al petróleo, dada el carácter irrenovable de este aún no se comercializan adecuadamente estas nuevas formas de energía.

El vital uso del petróleo y de sus derivados ha creado la necesidad de estudiar e investigar todo lo referente a la tecnología del petróleo. De esta manera ha nacido ciencias como la Geología del Petróleo, La Tecnología de Extracción - Refinación, y Petroquímica entre las más importantes.

Desde el punto de vista químico, el petróleo es una mezcla compleja formada preponderantemente por hidrocarburos; desde este punto de vista el petróleo es tratado aquí.

La química del petróleo tal como se ve en este trabajo trata de estudiar principalmente los fundamentos de la química orgánica, dado que el petróleo está clasificado como un compuesto orgánico; este capítulo ayudara a entender mejor la naturaleza química del petróleo; en un segundo capítulo se estudian las generalidades sobre el petróleo y sus principales derivados; a continuación se ven los principales procesos de refinación a que se somete el petróleo para obtener productos de uso común e industrial. Finalmente el capítulo de Petroquímica analiza los procesos de elaboración de los principales artículos de uso generalizado, obtenidos a partir de los derivados del petróleo.

## C A P I T U L O   I

FUNDAMENTOS DE QUIMICA ORGANICA.

## TEMA 1.1

### HISTORIA DE LA QUIMICA ORGANICA.

Antiguamente la Química Orgánica tenía por objeto el estudio de las materias que se encuentran en los seres vivos, animales, - vegetales, que no se podían obtener por ningún método de laboratorio, por considerarse en ellas un principio especial: La fuerza vital.

Se extraían dichas sustancias por procedimientos generalmente sencillas, como la destilación o la disolución en solventes apropiados; por medios de varios reactivos se obtenían cuerpos más simples, procedimiento siempre por descomposición o análisis.

Se consideraba como imposible reproducir estas materias orgánicas a partir de sus elementos o de los cuerpos minerales. De allí la división de la química en Inorgánica y en Orgánica.

Este concepto ha evolucionado mucho en los últimos 200 años; se ha observado que las sustancias siguen las mismas leyes que los cuerpos minerales.

En 1864, Berzelius, mediante la combustión del azúcar y de varios ácidos orgánicos comprueba el resultado anterior.

En 1828, Wöhler logró obtener la primera substancia orgánica en el laboratorio: la UREA [CO(NH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>].

A partir de esta fecha se inicia la Química Orgánica propiamente dicha, abriendo un campo enorme a la investigación, de tal forma que en la actualidad hay alrededor de 800000 compuestos orgánicos en contra de unos 50 000 inorgánicos.

## TEMA I. 2

### DEFINICION DE LA QUIMICA ORGANICA.

En la actualidad la Química Orgánica abarca además de los compuestos orgánicos del carbono presentes en los seres vivos (animales y vegetales), un gran número de productos artificiales comparables a los primeros.

Debido a esta característica se excluyen de la Química Orgánica ciertas substancias que, aunque contienen Carbono, son más bien del reino mineral, como la piedra caliza y el anhidrido carbónico.

La Química Orgánica tiene por objeto el estudio de los compuestos naturales y artificiales del carbono.

## T E M A I<sup>o</sup> 3

### CARACTERISTICAS DE LOS COMPUESTOS ORGANICOS.

Aunque los cuerpos orgánicos sigan las mismas leyes que los compuestos inorgánicos, se siguen estudiando la Química Orgánica por separado, tanto para mayor facilidad como por las características comunes que tienen dichas substancias.

#### LAS PRINCIPALES CARACTERISTICAS SON:

- a) Los compuestos orgánicos contienen como elemento constitutivo el carbono.
- b) Se descomponen por efecto del calor a temperaturas relativamente bajas.
- c) Las reacciones entre sí son más bien lentas y no cuantitativas.
- d) Son solubles en disolventes orgánicos, tales como el -- Alcohol el eter, el cloroformo y algunos son insolubles en agua.
- e) El número de compuestos orgánicos es muy grande debido a los enlaces covalentes y a la formación de cadenas.

#### PRINCIPALES DIFERENCIAS ENTRE COMPUESTOS INORGANICOS Y LOS ORGANICOS.

##### - ABUNDANCIA

Los compuestos orgánicos son mucho más abundantes que los inorgánicos; la relación es de 10 a 1 .

##### - COMPOSICION QUIMICA

En los compuestos orgánicos intervienen siempre el átomo de carbono. Además hidrógeno, oxígeno y nitrógeno.

En cambio en los compuestos inorgánicos intervienen todos los elementos de la tabla periódica.

#### NOMENCLATURA.

Es muy diferente en unos y otros compuestos.

#### INESTABILIDAD.

En general los compuestos orgánicos son inflamables ---  
fácilmente descomponibles, con puntas de fusión y de - --  
ebullición bajas y muchos son explosivos, (eter, nitrogli-  
cerina).

Los compuestos inorgánicos son mucho más estables.  
(agua).

#### PESOS MOLECULARES.

Los compuestos orgánicos tienen pesos moleculares elevadí-  
simos, de varios miles a millones. Están constituidos -  
por macro-moleculas. En cambio los inorgánicos tienen --  
pesos moleculares muy bajos.

#### ISOMERIA.

Es un fenómeno muy frecuente en la Química Orgánica y muy  
raro en la Química Inorgánica.

Son Isómeros las sustancias que tienen los mismos elemen-  
tos químicos, igual composición centesimal y, por lo tan-  
to igual forma, pero tienen propiedades distintas, es de-  
cir, diferentes arreglos internos de átomos.

#### IONIZACION.

Los compuestos orgánicos en solución o fundidos no son -  
electrolíticos y no conducen la corriente eléctrica. En  
cambio, los compuestos inorgánicos en solución o fundidos  
si lo son.

### VELOCIDAD DE REACCION.

La velocidad de reacción en los compuestos orgánicos es lenta, en cambio, en los inorgánicos, es rápida.

Velocidad de Reacción es la cantidad de producto formado-en la unidad de tiempo que se considere.

### FUENTES DE OBTENCIÓN DE LOS COMPUKTOS ORGÁNICOS.

Las fuentes de obtención se pueden clasificar como:  
Naturales y de manera Artificial.

Las Naturales son:

- a) Petróleo
- b) Carbón de Piedra (quemada o Destilada)
- c) Madera
- d) De Cerciales
- e) De Flores y Frutos
- f) De Animales.

## TEMA I.4

### NATURALEZA DE LA QUIMICA DE LOS COMPUESTOS ORGANICOS.

#### CONSTITUCION DE LOS COMPUESTOS ORGANICOS.

Como ya se ha hablado anteriormente, todos los compuestos orgánicos tienen en su composición la presencia invariable del atomo de carbono además de otros componentes.

#### ANALISIS QUIMICO ORGANICO.

ANALISIS QUIMICO CUALITATIVO. Se efectúa para determinar los elementos químicos que intervienen en una sustancia o para determinar las sustancias que contiene determinado producto comercial.

ANALISIS QUIMICO CUANTITATIVO. Empleando técnicas especiales - se determina el porciento de los elementos de un compuesto, o sea, la composición centesimal del mismo. Igualmente se determinan las sustancias que contiene un producto comercial.

Existen diversas técnicas para determinar en forma cuantitativa y cualitativa la presencia de carbono e hidrógeno en un compuesto.

#### INTRODUCCION AL ENLACE COVALENTE Y CONCEPTO DE ELECTRONEGATIVIDAD.

Los descubrimientos modernos nos dan a conocer que aún en el interior de una molécula, algunos átomos de la molécula tienen la propiedad de atraer más hacia si los electrones de los demás átomos, o sea que crean en su proximidad una zona de

mayor densidad electrónica. Esto es una propiedad de los átomos más electronegativos.

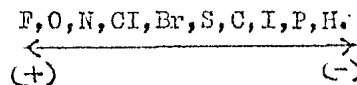
La electronegatividad de un átomo es relativa y depende de su afinidad por los electrones.

La electronegatividad de los átomos está en función directa de la carga nuclear y en función inversa de la distancia del núcleo a la última órbita.

El fluor es el átomo más electronegativo que existe - - - porque sus electrones son atraídos fuertemente debido a su proximidad del núcleo.

El yodo aunque tiene 53 electrones es mucho menos electro-negativo que el fluor porque los electrones de las últimas órbitas están relativamente separados del núcleo y su acción — de este sobre los electrones es muy débil.

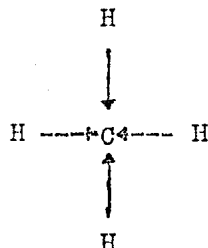
Según su electronegatividad los átomos se ordenan en la siguiente forma: más electronegativos → menos electronegativos.



## POLARIDAD

La idea de polaridad está intimamente relacionada con la electronegatividad de los átomos.

Tomemos como modelo la molécula del Metano.

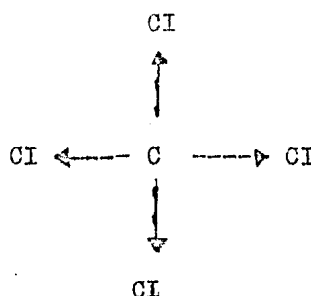


Según el modelo, el carbono (C) es más electronegativo -- que el hidrógeno (H), por lo que atrae más densidad electrónica de los H, o sea, que los electrones del H participan más de la zona del C que la de la suya propia.

Esta particularidad está indicada por el sentido de las flechas.

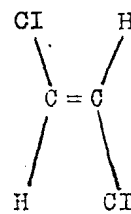
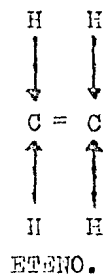
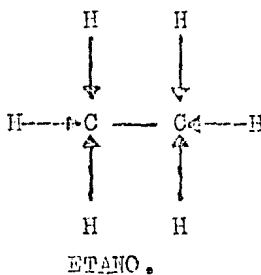
Si hacemos una composición de fuerzas en la molécula del metano, la resultante será cero: se dice entonces que es no-polar. Siempre que una molécula es simétrica, es no polar, - pues la distribución electrónica es homogénea.

Otro ejemplo de molécula simétrica sería la del Tetracloruro de Carbono.



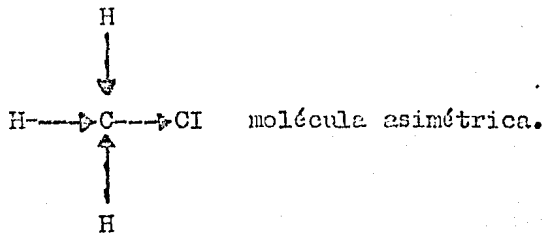
En este caso el cloro (Cl) atrae densidad electrónica del C, pero la resultante de las fuerzas es cero, por lo tanto, -- también es una molécula no polar.

Ejemplos de moléculas simétricas o no polares.



Una molécula es polar cuando tiene átomos de distinta electronegatividad y es asimétrica.

Ejemplo:

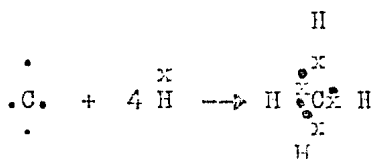


### ENLACE COVALENTE.

El C con sus cuatro electrónes ocupa un lugar especial en las reacciones con los demás elementos. No tiene tendencia a ganar ni a perder electrónes para formar compuestos iónicos, - pero puede combinarse con otros elementos mediante el proceso denominado, "electrones compartidos" o covalencia.

En efecto, el C es capaz de compartir sus cuatro electrónes de valencia, con otros átomos que en reciprocidad aporten el mismo número de electrónes para acompletar el octeto.

Ejemplo:



• valencia del carbono  
x valencia del hidrógeno.

De esta manera el átomo de C queda rodeado por cuatro --- electrónes propios y cuatro electrónes compartidos por los H, --- completando los ocho electrónes que lo hacen parecer al Neón.

Cada H tiene dos electrónes dentro de la configuración del He. Por este motivo la molécula es muy estable, teniendo en cuenta que los electrones continúan siendo neutralizados por sus núcleos correspondientes, la molécula se considera no --- iónica.

#### TIPOS DE COALENCIA.

- a) Covalencia no polar.- Se presenta en átomos iguales y en moléculas simétricas.
- b) Covalencia polar.- Se presenta en las moléculas asimétricas.

## C O O R D I N A C I O N.

Además de la electrovalencia y de la covalencia, puede - verificarse otro tipo de unión llamado Covalencia de Coordinación.

La Coordinación es la unión de dos átomos mediante un par de electrones cedidos por un sólo átomo y compartido por los dos.

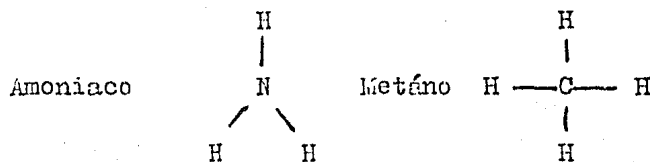
### REPRESENTACION DE VALENCIAS.

Valencia es la capacidad de combinación de los átomos para formar valencias.

1.- EN UN PLANO.- Las uniones covalentes se representan en la forma siguiente:

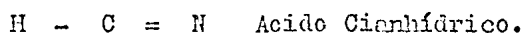
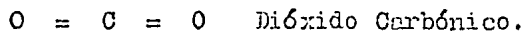
a) Algunos elementos, debido a la disposición de sus valencias ocupan el centro de los compuestos de que forman parte.

Ejemplos:



b) Dos átomos pueden unirse entre si con más de una valencia.

Ejemplos:



- c) La unión puede llevarse a cabo entre dos átomos del mismo elemento.

Ejemplos:



**III.- EN EL ESPACIO.-** Ordinariamente, los electrónes en el átomo no se encuentran en un solo plano, sino que tienen una repartición espacial.

Según Van't Hoff y Le'Bell, el núcleo del átomo de C se encuentra situado en el centro de un tetraedro regular, con las valencias dirigidas hacia los vértices; esta representación espacial del átomo de C ha permitido a los científicos explicar gran cantidad de fenómenos ópticos que se presentan en las sustancias orgánicas.

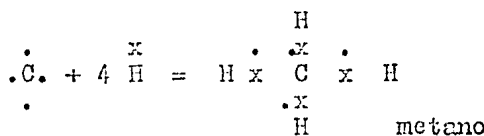
#### F O R M U L A S.

Formula es la representación mediante simbolos (Letras y Números) de un compuesto.

En la Química Orgánica hay cuatro maneras de representar la formula de cada substancia.

- 1).- Representación Electrónica.- Es aquella forma en donde -- de alguna forma se representan las valencias de los elementos que componen la sustancia.

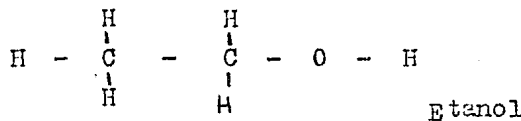
Ejemplo:



• valencia del carbono  
x valencia del hidrógeno

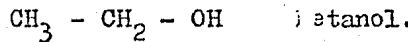
- 2).- Formula Estructural, Desarrollada o Racional.- Es aquella en la cual se representan todos los átomos con sus valencias respectivas.

Ejemplo:



- 3).- Formula Descriptiva o Semidesarrollada.- En ésta se eliminan la representación entre el C y el H , y es la más -- usual en la Química Orgánica.

Ejemplo:



- 4).- Fórmula Empírica o Global.- Esta es parecida a la empleada en la Química Inorgánica. Se escribe el símbolo de cada elemento con un subíndice que indica el número de sus átomos que se encuentran en la molécula.

Ejemplo:



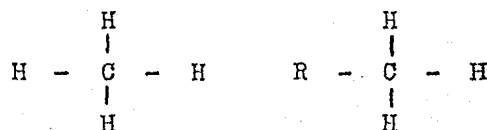
La fórmula empírica de un compuesto es muy sencilla y fácil de escribir, pero en la Química Orgánica no es práctica, pues se presta a errores y confusiones. La fórmula estructural expresa con claridad como se unen los átomos entre si, pero es muy larga. La representación más común en Química Orgánica es la Descriptiva.

#### CLASIFICACIÓN DE LOS ÁTOMOS DE CARBONO.

Los átomos de carbono se clasifican en:

- I) PRIMARIOS.- Tienen todas las valencias del carbono saturadas con hidrógeno o al menos tienen tres átomos de hidrógeno y un radical alkilo

Ejemplo:

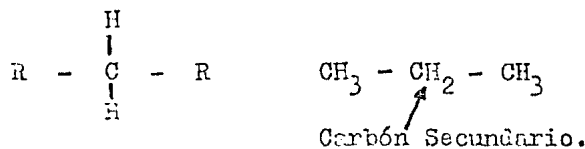


Carbón  
Primario

donde R es un  
grupo alkilo.

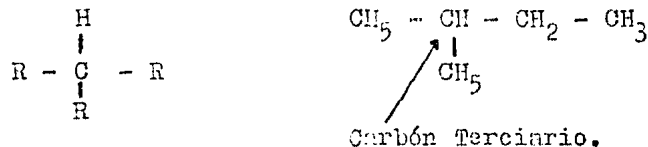
III) SECUNDARIOS.- Contienen dos Hidrógenos y dos radicales -- alkilos.

Ejemplo:



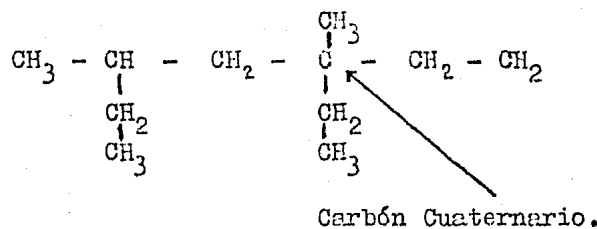
III) TERCIARIOS.- Contienen un Hidrógeno y tres radicales --- alkilos.

Ejemplo:



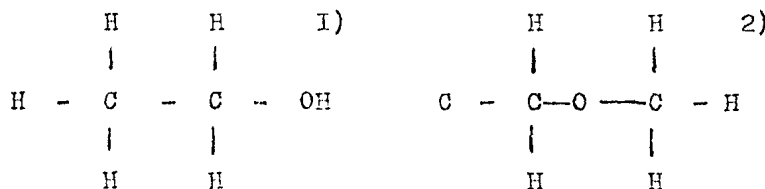
IV) CUATERNARIOS.- Estos no contienen Hidrógeno. Las cuatro valencias del carbón están por grupos -- alkilicos.

Ejemplo:



### TEORIA ESTRUCTURAL DE KEKULE.

Si se examina la formula  $C_2H_6O$  se observa que ésta puede corresponder a dos posibles fórmulas estructurales que son:



En efecto, existen dos sustancias que se representan con la formula  $C_2H_6O$ , de los cuales se dice que son isómeras, -- significando que están formadas por los mismos componentes.

En 1859, Kekule introdujo un principio para la determinación de las estructuras que se ha usado constantemente desde entonces, su principio es: "Hay que considerar todas las posibles estructuras que corresponden a la formula empírica del compuesto y seleccionar aquella que está de acuerdo con sus propiedades y reacciones, o bien con sus métodos de síntesis!" Con este principio los dos isómeros citados anteriormente pueden distinguirse fácilmente por medio de sus puntos de ebullición que son  $78^{\circ}\text{C}$  y  $-25^{\circ}\text{C}$  respectivamente.

Los trabajos de Kekule son en la actualidad, los principios fundamentales sobre los que descansa el estudio de los compuestos del carbón, estos principios son:

- 1.- La Tetravalencia del Carbono.- Esta tetravalencia debe entenderse como la máxima capacidad de separación que posee el átomo de carbono, ya que la experiencia ha demostrado que existen compuestos en los que el átomo de carbono funciona como di y trivalente y así tenemos el siguiente caso:

$C=O$  ;  $R-N = C$  , donde el carbono funciona como divalente.

2.- La propiedad que tienen los átomos de carbono de unirse entre si y constituir los esqueletos o cadenas que son, -- por decirlo así, las armazones de los edificios moleculares de las sustancias orgánicas.

3.- La propiedad que tiene el átomo de carbono de unirse a otros elementos.

#### R A D I C A L E S .

Volvemos a la Química Inorgánica y tomemos, por ejemplo, - el agua, cuya fórmula de constitución es  $H - O - H$  . Si por algún medio químico, le quitamos a ésta molécula de agua uno de sus hidrógenos, tendremos el grupo siguiente:

-  $H - O$  , el cual posee una valencia libre para unirse con alguna sustancia que encuentre. A estos grupos que no pueden existir en libertad o aislados por tener valencias no saturadas, se les dá el nombre de radicales; el radical arriba mencionado se llama oxidrilo; y de esta forma tenemos radicales - como: amigeno, carbonilo, monio, etc.

Pasando a la Química Orgánica, se pueden formar muchos radicales a partir de ciertos hidrocarburos (alcanos), los cuales reciben el nombre de radicales Alquilos, de esta forma, del metano tenemos el metil, del etano el etil, del propano el propil, etc.

#### I S O M E R O S .

Definición.- Se llama Isómeros a las sustancias que tienen la misma fórmula empírica, pero diferente fórmula estructural y, como consecuencia, diferentes propiedades.

## P O L I M E R O S.

Existen cuerpos orgánicos que tienen en su molécula los mismos elementos y en la misma proporción, pero el peso molecular de ellos es el doble, triple, etc., del peso molecular del otro. En estos casos el cuerpo de mayor peso molecular toma el nombre de Polímero del de menor peso molecular.

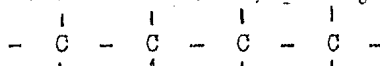
## TEMA I.5

### CONSTITUCION Y CLASIFICACION DE LOS COMPUESTOS ORGANICOS.

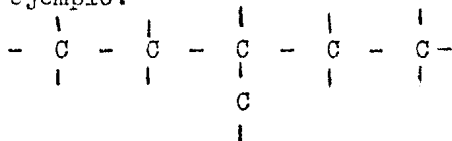
Partiendo de los tres principios fundamentales ya anotados anteriormente, - tetravalencia del átomo de carbono, afinidad de los mismos átomos entre si y afinidad del átomo de carbono frente a otros átomos -, procederemos al estudio de las diferentes clases de esqueletos o armazones (cadenas):

- 1).- Esqueletos de cadena abierta saturados.- Son saturados porque entre carbono y carbono cambian una valencia.

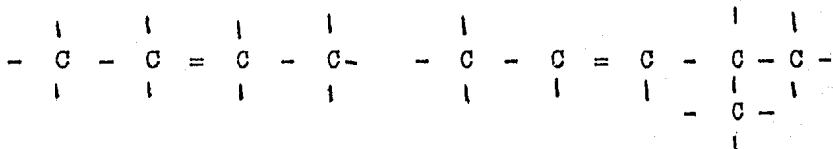
Estos pueden ser sencillos, caracterizados por no tener ramificaciones o arboreencias, por ejemplo:



y arborecentes que son aquellos que tienen una o varias ramificaciones, por ejemplo:



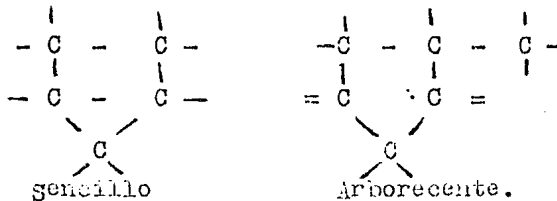
- 2.- Esqueletos de cadena abierta no saturados.- Son no saturados porque en un par o varios pares de carbonos recinos cambian más de una valencia y pueden ser: sencillos y arborecentes, por ejemplo:



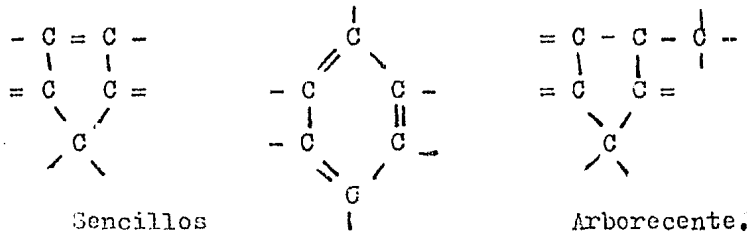
Sencillo

Arborecente

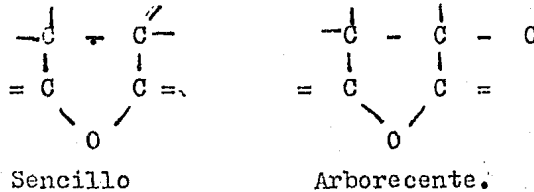
- 3.- Esqueletos de Cadena Cerrada Homogenea Saturada.- Estos esqueletos están caracterizados por contener exclusivamente átomos de carbono que combinan una valencia entre sí y pueden ser sencillos y arborecentes, por ejemplo:



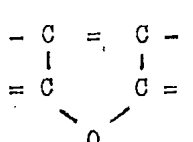
- 4.- Esqueleto de Cadena Cerrada Homogenea no Saturada.- Estas pueden ser sencillas y arborecentes.



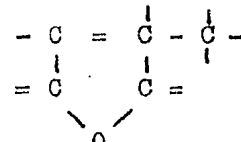
- 5.- Esqueletos de Cadena Cerrada Heterogeneo y Saturados... Es Heterogéneo porque en el núcleo se encuentra un átomo que no es carbono, estos pueden ser sencillos y arborecentes.



6.- Esqueletos de Cadena Cerrada Heterogénea no Saturados.- Estos pueden ser sencillos y arborecentes.



Sencillo

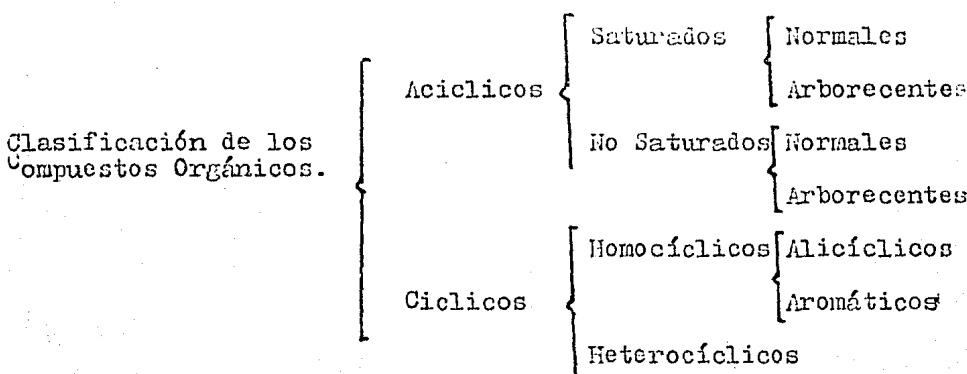


Arborecente.

### CLASIFICACION DE LOS COMPUUESTOS ORGANICOS.

Atendiendo a su constitución, los Compuestos Orgánicos se dividen en dos grandes grupos:

- a) Compuestos Aciclicos ó Alifáticos, contienen esqueletos de cadena abierta.
- b) Compuestos Ciclicos, que contienen esqueletos que a su vez se subdividen en Homocíclicos y Heterocíclicos. Los Homocíclicos comprenden los alicíclicos y los aromáticos.



## TEMA 6

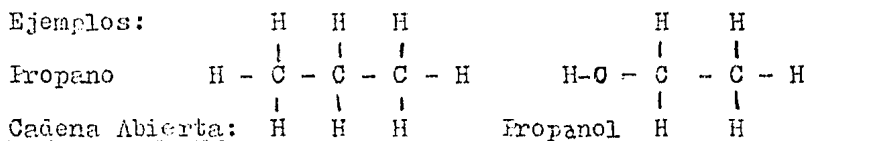
### HIDROCARBUROS.

#### DEFINICION Y CLASIFICACION

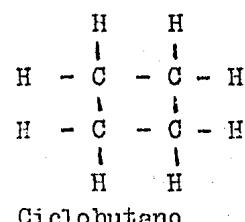
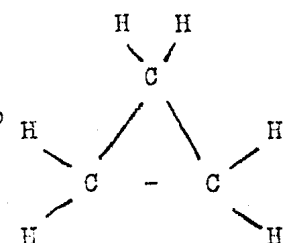
Los hidrocarburos son los compuestos orgánicos que están constituidos únicamente por carbono e hidrógeno.

Los hidrocarburos se clasifican en Acíclicos o de Cadena abierta y Cíclicos o de Cadena cerrada:

Ejemplos:

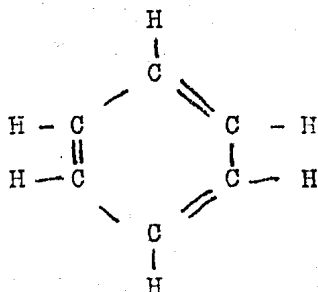


Ciclopropano



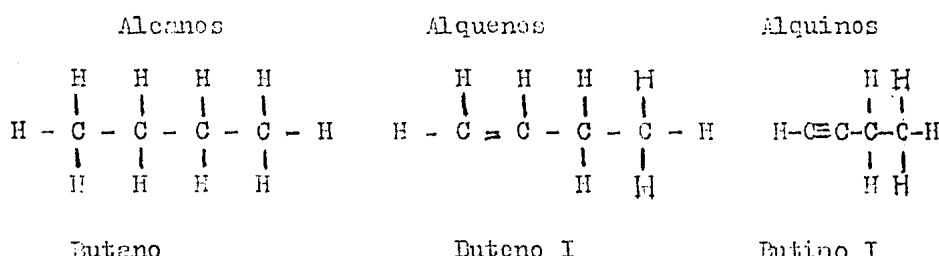
Cadena Cerrada:

Benceno

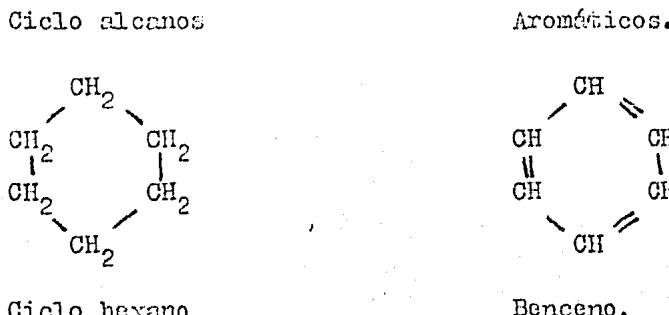


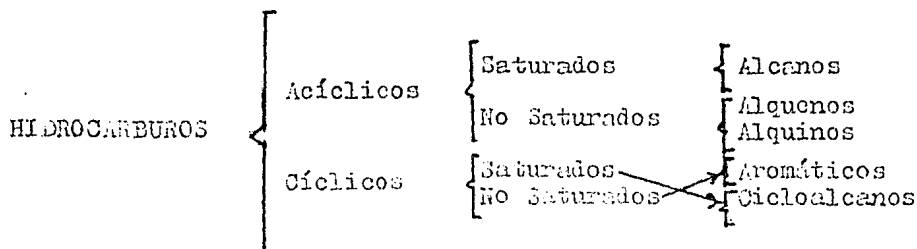
Los Aciclicos se dividen a su vez en saturados y no saturados. En los saturados, los carbonos están unidos entre si, mediante una ligadura sencilla, y en los no saturados mediante una doble o triple ligadura.

Los hidrocarburos saturados se llaman alkanos o parafínicos. Los no saturados se subdividen en alquenos (doble ligadura) y alquinos (triple ligadura).



Los hidrocarburos cíclicos o de cadena cerrada pueden ser saturados y no saturados. Los primeros se llaman ciclanos o cicloalcanos y los segundos se llaman aromáticos.





### HIDROCARBUROS SATURADOS.

#### ALCANOS.

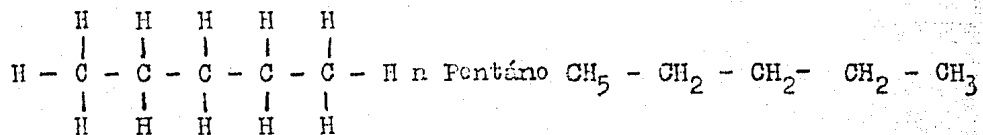
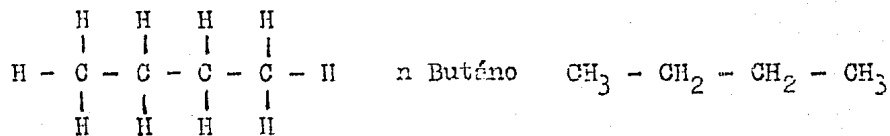
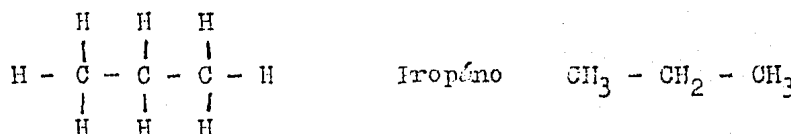
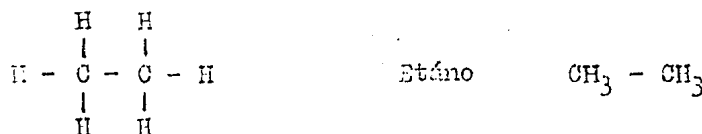
Los alkanos son los hidrocarburos de cadena abierta, cuyos carbonos están unidos únicamente con ligaduras sencillas éstos pueden ser de cadena normal o con ramificaciones. Reciben el nombre de parafinas por su gran estabilidad.

#### NOMENCLATURA.

En los hidrocarburos alkanos de cadena normal, los nombres individuales se forman con un prefijo numeral griego o latino que nos indica el número de átomos de carbono y la terminación "ANO" que nos expresa que se trata de un compuesto cuyo esqueleto es saturado. Los cuatro primeros términos de la serie llevan nombres triviales que son: Metano, Etano, Propano y Butano, para los que tienen respectivamente 1, 2, 3, y 4 átomos de carbono.

Desde el término que tiene 5 átomos de carbono en adelante se sigue la regla expresada anteriormente. Las fórmulas que mayor empleo tienen en la Química Orgánica y que usaremos con mayor frecuencia, son las semidesarrolladas o descriptivas, en las cuales se indican los radicales que forman la molécula. Las fórmulas desarrolladas resultan ser demasiado complicadas para usarse corrientemente.

Formulas Desarrolladas      Nombre      Formula Semidesarrollada



Nombres de los principales hidrocarburos saturados -- -- normales.

Nombre	Número de átomo de carbono
Metáno	1
Etiláno	2
Propáno	3
n Butáno	4
n Pentáno	5
n Hexáno	6
n Heptáno	7
n Octáno	8
n Nonáno	9
n Decáno	10
n Undecáno	11
n Dodecáno	12
n Tridecáno	13
n Tetradecáno	14
n Pentadecáno	15
n Hexadecáno	16
n Heptadecáno	17
n Octadecáno	18
n Nonadecáno	19
n Eicosáno	20
n Heneicosáno	21
n Doeicosáno	22
n Triacontáno	30

N o m b r e	Número de átomo de carbono
n Hentriacontáno	31
n Tretracontáno	40
n Pentacontáno	50
n Hexacontáno	60
n Heptacontáno	70

### FÓRMULA GENERAL DE LOS ALCANOS.

El número de carbonos e hidrógenos en un alcano guardan cierta relación determinada.

Al examinar los ejemplos anteriores podemos observar que por un número "n" de carbonos, hay  $(2n+2)$  hidrógenos.

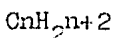
El alcano de 1 carbono tendrá  $(2 \times 1 + 2) = 4$  H

El alcano de 2 carbonos tendrá  $(2 \times 2 + 2) = 6$  H

El alcano de 3 carbonos tendrá  $(2 \times 3 + 2) = 8$  H

El alcano de 4 carbonos tendrá  $(2 \times 4 + 2) = 10$  H

Luego, entonces la fórmula empírica tipo de los hidrocarburos saturados o alcanos es:



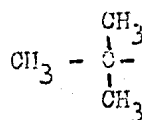
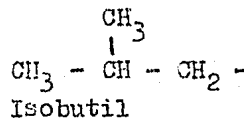
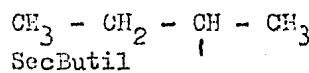
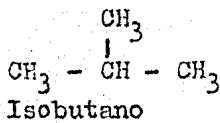
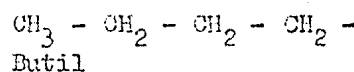
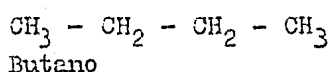
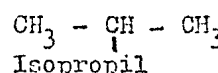
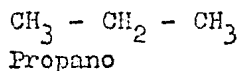
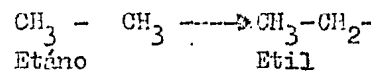
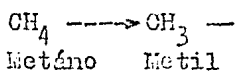
donde n es el número de átomos de carbono.

### FORMACION DE RADICALES ALKILOS.

Para formar, de cualquier hidrocarburo saturado, un radical alkilo, basta con quitarle un átomo de hidrógeno, en otras palabras, el radical alkilo es un hidrógeno más pobre que el hidrocarburo del cual proviene.

Para nombrar este radical, se cambia la terminación "ANO" del hidrocarburo por la terminación "IL" o "ILO".

Ejemplo de Radicales Alkilos.

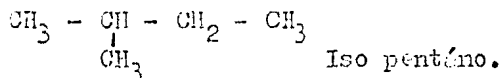




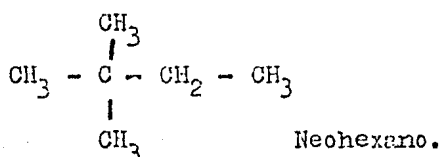
Cuando un hidrocarburo presenta ramificaciones la manera de nombrarlos se vuelve un poco difícil:

#### USO DE LOS PREFIJOS ISO Y NEO.

El prefijo Iso se emplea para indicar que un grupo metilo-  
 $\text{CH}_3-$  está insertado en el segundo carbón de la cadena.



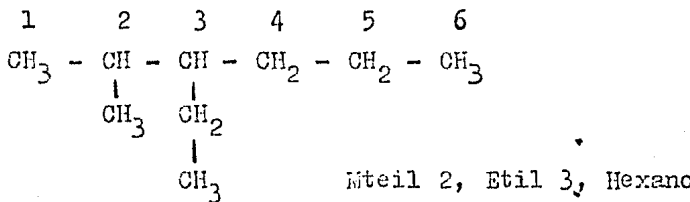
El prefijo Neo se emplea para indicar que en el segundo - carbón de la cadena se encuentran insertados dos grupos metilo- les.



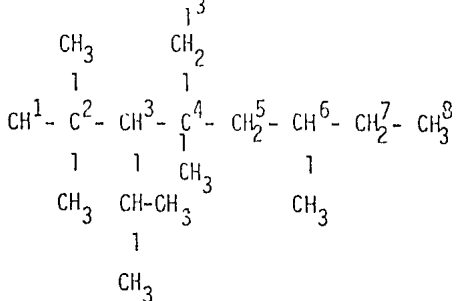
### NOMENCLATURA DE GINEBRA PARA ALCANOS ARBORECENTES.

- 1.- Se forma la cadena más larga posible de átomos de carbono, - y todo lo que no es parte integrante de la cadena principal constituye las arboreencias que no son otra cosa que radicales.
- 2.- Se numera esta cadena poniendo el número 1 al extremo que tenga la inserción más cercana.
- 3.- Se enuncian las arboreencias o radicales por orden de complicación (primero se designan las más sencillas) expresando con un número según el lugar que ocupan en la cadena principal.
- 4.- Se enuncia, por último, el nombre del hidrocarburo que corresponde a la cadena principal.

#### EJEMPLOS:



Explicación.- Metil 2, porque en el carbono número 2 de la cadena principal se encuentra insertado el radical alkilo -  $\text{CH}_3$ ; Etil 3, porque en el carbono número 3 de la misma cadena se encuentra el radical  $\text{CH}_2$  -  $\text{CH}_3$  -; Hexano, porque la cadena principal está formada por 6 átomos de carbono que cambian entre sí, una valencia.



Tetrametil 2,2,4,6, Etil 4;  
Isopropil 3; Octano.

Explicación.- Tetrametil 2,2,4,6, porque tiene 4 metiles, dos de ellos insertados en el carbono número 2, otro en el número 4 y otro - más en el número 6; Etil 4 porque en el carbono número 4 se encuentra insertado el isopropil 3, porque en el carbono número 3 está insertado el isopropil y, Octano porque la cadena principal está formada por 8 átomos de carbono que cambian entre sí, una valencia.

## ISOMERIA.

Se llaman Isómeros los cuerpos que tienen la misma composición - centesimal y propiedades diferentes.

La isomería que se presenta en las parafinas o alcanos, recibe el nombre de 'isomería de cadena' para diferenciarla de otras clases de isomerias.

## Ejemplos:

### Isomeros del n Butano

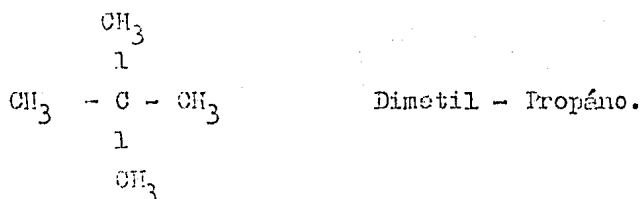
$$\text{CH}_3 - \text{CH}_2 - \text{CH}_2 - \text{CH}_3 \quad n \quad \text{Butano}$$

$\text{CH}_3 - \text{CH} - \text{CH}_3$  Metil 2, Propano. (Isobutano)

1

$\text{CH}_3$

1. Presenta linadura o valencia vertical.



Se nota que el número de isómeros de los alkanos o parafinas crece mucho más rápidamente que el número de átomos de carbono.

#### PROPIEDADES DE LOS ALCANOS.

Los alkanos o parafinas son constituyentes importantes del petróleo. El petróleo de Pensilvania parece ser que está formado en su mayoría por alkanos mientras otros petróleos no tienen éstos compuestos.

#### F I S I C A S .

- a).- Los 4 primeros alkanos son gases a la temperatura y presión estandard; del pentáno al heptadecano son líquidos y del heptadecáno en adelante son sólidos.
- b).- La densidad, la Temperatura de Fusión y la de Ebullición aumentan conforme aumenta el número de carbonos (Peso Molecular).
- c).- Son insolubles en el agua.

## Q U I M I C A S.

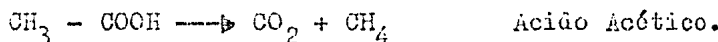
- a) Son químicamente inertes, de aquí el nombre de parafinas- (poca afinidad), sin embargo los alkanos si reaccionan.
- c) Reaccionan con facilidad con el cloro a temperaturas - - - elevadas produciendo derivados clorados.
- d) El Bromo también reacciona con los alkanos.

### PRINCIPALES ALCANOS.

**Metáno.**— El metáno o gas de los pentános fue descubierto por Volta en 1778 en los gases que se desprenden de los pantános.

#### PREPARACION EN EL LABORATORIO.

La preparación en el laboratorio se realiza por descomposición del ácido acético.

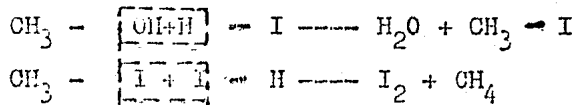


**Butáno.**— Se utiliza para uso doméstico e industrial.

#### METODOS GENERALES DE SU PREPARACION.

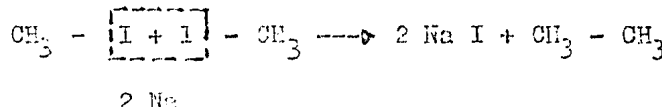
**Método de Berthelot.** Tiene lugar en dos fases, en la primera se tratan los derivados hidroxilados de la parafina -- con el ácido yodhidrico, formándose un derivado halogenado y agua; en la segunda fase el derivado halogenado con otra molécula del mismo ácido nos dá la parafina y el yodo.

**Ejemplo:** Preparación de Metáno.



Método de Wurtz - Se tratan dos moléculas de derivado nomohalogenado de parafinas con sodio metolico.

Ejemplo: Preparación del Metano.



### C I C L O A L C A N O S.

También son llamados Cicloparafinas, Polimetilenos o -- Naftenos.

#### CONSTITUCION.

Esqueleto de cadena cerrada homogénea y saturada.

#### COMPOSICION.

Carbono e hidrógeno.

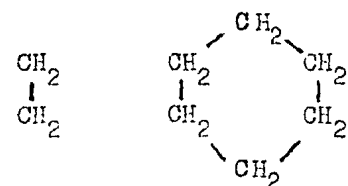
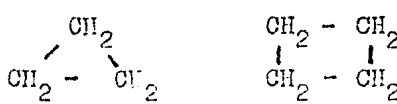
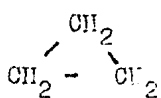
#### FORMULA GENERAL.

son compuestos que tienen el doble de hidrógenos que átomos de carbono.  $\text{C}_n\text{H}_{2n}$

#### NOMENCLATURA.

Se antepone el nombre de alcano que corresponde al mismo número de carbonos, la palabra "ciclo", o bien se enumera en primer lugar, la particula numeral que nos indica el número de átomos de carbono que constituye el núcleo y a continuación la palabra "metileno".

Ejemplos:

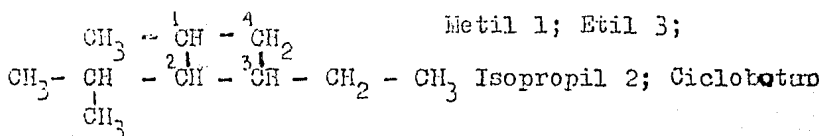


Ciclopropano o  
Trimetileno

CicloButáno  
Tetrametileno

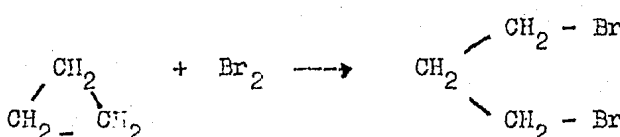
Ciclohexáno.

Tratándose de compuestos arborecentes, se enumera el núcleo poniendo el número 1 al carbono que sostiene la arborecencia - más sencilla y se continua numerando en dirección contraria al sentido de las manecillas del reloj. Numerando nuestro núcleo se enuncia, en primer lugar, los radicales por orden de complejación indicando con un número el lugar de su colocación y a continuación se enuncia el nombre del ciclo alcano.



### PROPIEDADES.

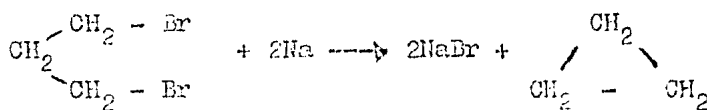
El ciclo propáno y el ciclo botáno al ser tratados con el Bromo dan derivados alfaíticos por adición; es decir; tiene — lugar la ruptura del Núcleo.



Son muy estables y se parecen mucho a las parafinas.

#### PREPARACION:

- 1.- Tratando derivados dihalogenados no vecinales de los alcanos por el sodio o el zinc.



#### PRINCIPALES CICLOALCANOS.

CICLOPROPANO.- También llamados Trimetileno, se obtiene - tratando el dibromo 1,3 propeno con el zinc.

CICLOBUTANO.- Es un gas que se licúa a 12°C

CICLOPENTANO.- Se encuentra en los petróleos y en diversos productos derivados del alcanfor, es un líquido que hiere a 50°C.

CICLOHEXANO.- Se encuentra en el petróleo, hiere a - - 81°C.

#### A L Q U E N O S.

Los alquenos son comúnmente llamados olefinas.

CONSTITUCION. Esqueletos de cadena abierta en los cuales 2 átomos de carbono de la cadena están unidos (cambian entre - sí) por una doble ligadura.

COMPOSICION. Carbono e Hidrógeno. Las olefinas o alquenos podemos considerarlas como derivados de los alquenos o - - parafinas de las cuales se han eliminado dos átomos de hidró-

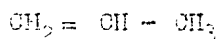
geno de dos carbonos vecinos. Por lo que su formula general es  $C_nH_{2n}$

**NOMENCLATURA.** Para los hidrocarburos que no tienen ramificación, simplemente se cambia la terminación "ANO" por "ENO", que nos indica la doble ligadura.

El primer término de la serie es el Eteno o etileno.



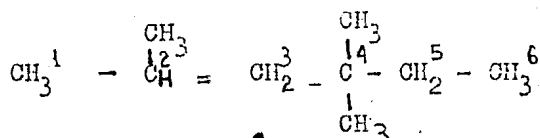
El segundo término es el propeno o propileno.



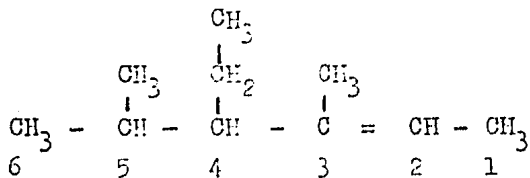
#### REGLAS PARA LA NOMENCLATURA DE ALQUENOS ARBORECENTES.

- 1.- Se forma la cadena más larga posible que contenga la doble ligadura.
- 2.- Se numera dicha cadena poniendo el 1 al extremo que tenga la insercción más cercana o bien, al que tenga la doble ligadura es preponderante sobre las arboreencias.
- 3.- Se enuncian los radicales por orden de complicación, indicando con un número el lugar de su colocación en la cadena principal.
- 4.- Se enuncia el nombre de la olefina, que constituye la cadena más larga y que contiene la doble ligadura.

Ejemplos:



Trimetil; 2,4,4, hexeno.2

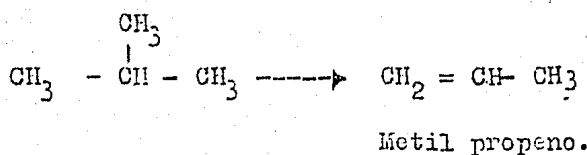
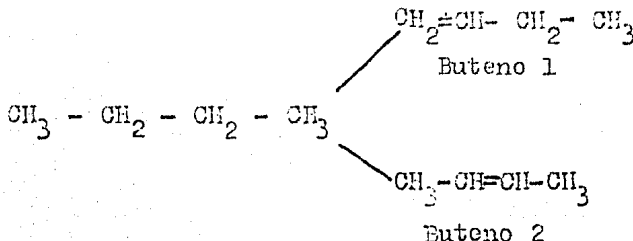
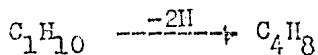


Dimetil 3,5; Etil 4; hexeno.

ISOMERIA.- En las olefinas, ademas de la isomeria de cada una mencionada a proposito de los hidrocarburos saturados, se presenta la posibilidad de tener isómeros por el cambio del lugar de la doble ligadura y llamaremos a esa clase de isomeria "Estereoisoisomeria" o isomeria de lugar.

Ejemplo:

Isómeros que corresponden a la formula  $C_4H_8$  derivados del nbuta no y sus isómeros.



## P R O P I E D A D E S.

Las olefinas en contraste con las parafinas, reaccionan - facilmente.

### F I S I C A S.

- a) Los tres primeros son gases a la temperatura y presión - ordinaria; del  $C_5H_{10}$  al  $C_{16}H_{32}$  son líquidos; del  $C_{17}H_{34}$  en adelante son sólidos.
- b) Los puntos de ebullición y de fusión, así como la densidad, aumentan con el peso molecular.
- c) Son poco solubles en agua.

### Q U I M I C A S.

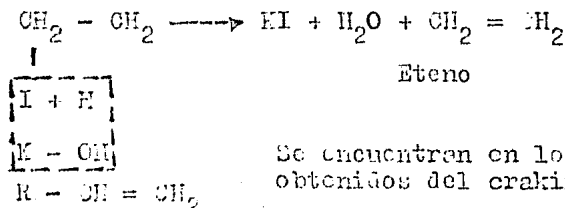
- a) Actúan rápidamente con el cloro para formar líquidos.
- b) Reaccionan facilmente con el hidrógeno y forman parafinas.

### PRINCIPALES COMPUESTOS.

Los más importantes son el etileno, propileno y buteno.

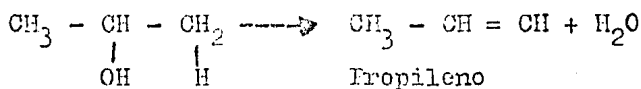
### SINTESIS DEL ETILENO.

Por reacción de los derivados monohalogenados saturados y el hidróxido de potasio en solución alcoholica, obteniéndose - como productos la olefina, halogenada de potasio y agua.

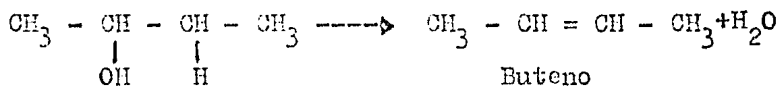


### SINTESIS DEL PROPILENO.

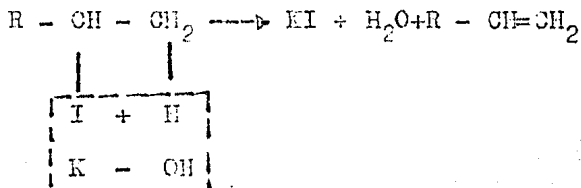
Por deshidratación de alcoholes:



### SINTESIS DEL BUTENO.



### FORMULA GENERAL DE SINTESIS DE UN ALQUENO.



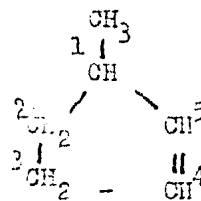
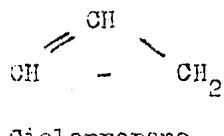
donde R es un hidrocarburo de t normal.

## C I C L O A L Q U E N O S.

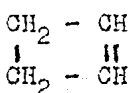
Son compuestos cíclicos que contienen en su molécula una-doble<sup>2</sup> ligadura. Su fórmula general es:  $\text{C}_n\text{H}_{2n-2}$ ; por lo que se ve, son isómeros de los alkinos. Sus propiedades son análogas a las de las olefinas ya estudiadas.

NOMENCLATURA. Es la misma que para los cicloalcanos, - sólo que aquí, en lugar de usar la terminación "ANO" será --- "ENO".

Ejemplo:



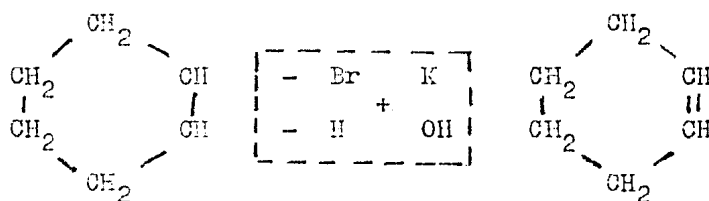
Metil 1 Ciclopentano



Ciclobuteno.

### METODOS DE PREPARACION.

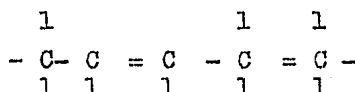
- 1) Tratando los derivados monohalogenados de los cicloalcanos con potasa en solución alcoholica.



También en los cicloalquenos se presenta la isomería al cambiar la posición de la doble ligadura, estos tienen propiedades semejantes o las olefinas.

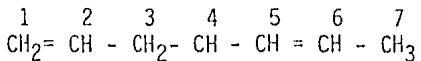
### D I E N O S .

Los dienos o hidrocarburos dialefinicos son aquellos hidrocarburos no saturados de cadena abierta que contienen dos dobles ligaduras.

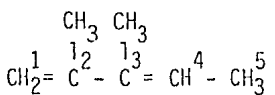


**NOMENCLATURA.** Se cambia la terminación "ANO" del hidrocarburo saturado del que proviene por la terminación "DIENO", indicando con dos números al final, el lugar que ocupan las dos dobles ligaduras.

Ejemplos:

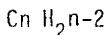


HEPTADIENO 1,4



DIMETIL 2,3 PENTADIENO 1,3

FORMULA GENERAL.- La existencia de dos dobles ligaduras nos indica la pérdida de 4 hidrógenos del alcano respectivo, por lo tanto su formula es:



ISOMERIA.- Le presenta la isomeria de cadena y la isomeria-de lugar.

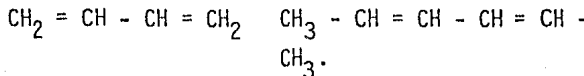
CLASIFICACION.- Tomandose en cuenta la posición que ocupan entre sí las dos dobles ligaduras en la cadena se hacen tres grupos.

a) Sistema de dos dobles ligaduras acumuladas (dienos acumulados)

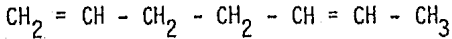
Ejemplo:



b) Sistema de dos dobles ligaduras conjugadas (dienos conjugados)



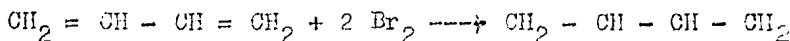
c) Sistema de dos dobles ligaduras aisladas.



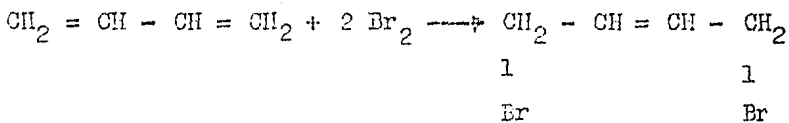
En el presente estudio sólo analizaremos los Dienos conjugados.

### HIPÓTESIS DE THIELE O DE LAS VALENCIAS PARCIALES.

Br Supongamos teóricamente que tratamos el Butadreno 1,3 con



<sup>1</sup>cro al hacer esta reacción en el laboratorio en lugar de obtenerse el tetrabromuro se obtiene doble ligadura central.

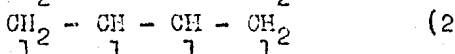
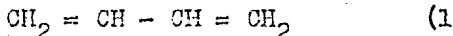


Si la reacción se verifica en frio, aunque existe un exceso de Br, no se rompe la doble ligadura central para explicar esta anomalía, Thiele lanzó la siguiente hipótesis que dice: En la formación de las dobles ligaduras conjugadas, no interviene la totalidad de la valencia, sino solamente parte de ella.

Podemos suponer un nuevo tipo de valencia a la que --- llamaremos Valencia Parcial.

Esta se representa por una línea punteada y cada valencia parcial equivale a media valencia normal o total.

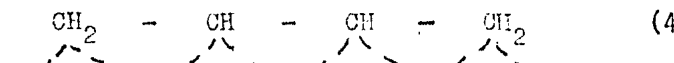
De acuerdo con esta nueva idea de valencia supongamos que abrimos las dos dobles ligaduras del Butadieno 1,3



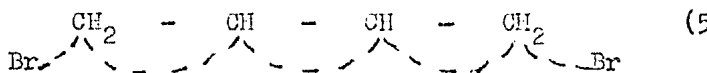
La formula (2) nos representa un radical con cuatro valencias normales o totales; cada una de estas se puede sustituir por dos valencias parciales:



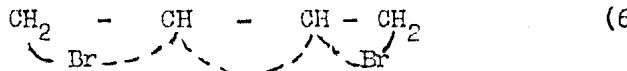
Si unieramos cada una de estas valencias entre sí obtendríamos la fórmula (4) que para Thiele representa el Butadieno-1,3



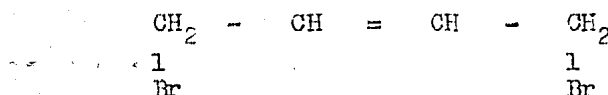
Si se le hace reaccionar con Br a la formula (4 este se adherira en los extremos en donde existen las valencias parciales libres:



Siendo el Br un elemento muy electronegativo requiere - z para si la totalidad de la valencia; no pudiendo quedar unido al resto de las valencias parciales se produce así una ranura- en el sistema quedando:

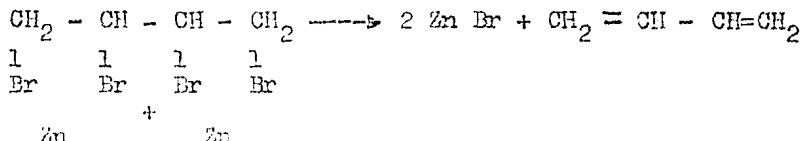


Como todo el sistema de valencias parciales es exclusivo para Díenos Conjugados, las valencias parciales de la fórmula (6 , al no existir en este sistema, se unen para formar una valencia total y así, agregar esta valencia al centro y tenerse la doble ligadura central.



## BUTADIENO 1,3 O ERITRENO.

Su formula es:  $\text{CH}_2 = \text{CH} - \text{CH} = \text{CH}_2$ , se obtiene por la acción del zinc sobre el tetrabromuro 1,2,3,4 ; Butano.



El Butadieno 1,3 se polimeriza fácilmente dandonos productos semejantes al hule. En el cracking de la gasolina se obtiene el Eritreno.

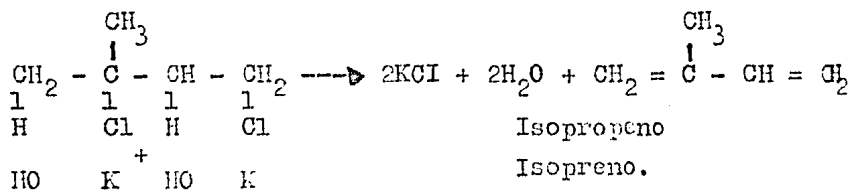
## METIL 2 , BUTADIENO O ISOPRENO

Su formula es:  $\text{CH}_2 = \underset{\substack{| \\ \text{CH}_3}}{\text{C}} - \text{CH} = \text{CH}_2$

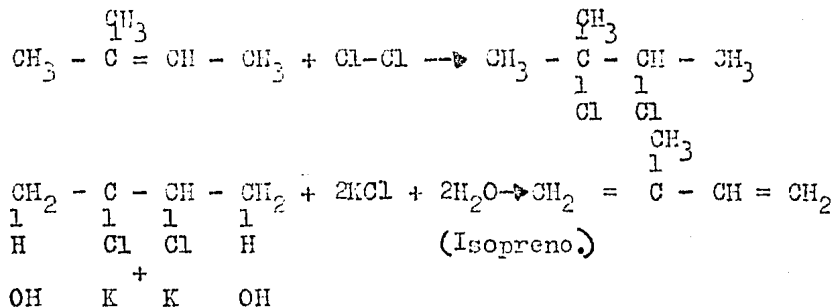
Es el más importante de las diolefinas. Se obtiene en la destilación del hule natural. En virtud de que al polimerizar se da origen a productos semejantes al hule, se ha tratado desintetizarlo por la importancia que representa para la industria.

## PRINCIPALES SISTESIS DEL ISOPROPENO.

- 1) A partir del Dicloro 2,4 ; Metil 2 ; Butano con hidroxido de potasio en solución alcoholica.



2) A partir del Metil 2, Buteno 2



### A L Q U I N O S.

Son conocidos como Acetilénicos y se les llama así porque el primer término de la serie y el más importante es el acetileno. Estos cambian tres valencias entre átomos de carbonos vecinos, o sea, aparece en estos hidrocarburos un Triple Enlace, tres pares de electrones compartidos entre átomos de carbonos vecinos.



Son más pobres en 2 hidrógenos que los alquenos y en 4 hidrógenos que los alkanos.

**CONSTITUCION.** Esqueletos de cadena abierta que en un par de carbonos vecinos cambian tres valencias.

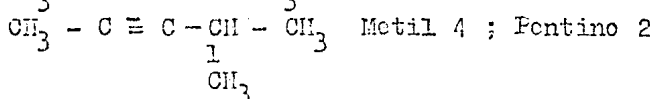
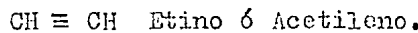
**COMPOSICION.** Carbono e Hidrógeno.

### NOMENCLATURA.

1.- Se cambia la terminación "ANO" del alcano ó la terminación "ENO" del alqueno por la terminación "INO".

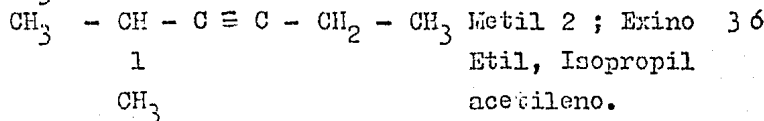
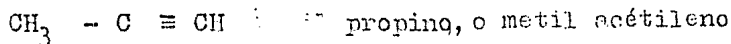
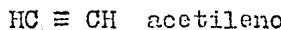
Si se tienen arborecencias, se siguen las mismas reglas que para los alcanos y alquenos.

Ejemplo:

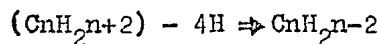


2.- También se hacen derivar los demás términos de la serie - del primer término o sea, del acetileno. Se nombran los radicales por orden de complejidad y se escribe en seguida la palabra acetileno. La "Triple Ligadura" tiene preferencias sobre las arboreencias al nombrar los hidrocarburos.

Ejemplo:



**FORMULA GENERAL.** Ya hemos dicho que los alquinos son en 4 hidrógenos más pobres que los alcanos que los originan, por lo tanto, si la formula general para alcanos o parafinas es  $C_nH_{2n+2}$ , basta restarle a esta formula, los 4 hidrógenos para obtener la formula general para alquinos.



**ISOMERIA.** Como se habrá observado en los ejemplos citados anteriormente para explicar la nomenclatura, se presenta la isomería de cadena originada por la colocación de las arborescencias y la isomería de lugar por la existencia de la triple ligadura.

**PROPIEDADES FISICAS.** A temperatura y presión ordinaria, los tres primeros términos son gases, los términos intermedios son líquidos y los posteriores son sólidos. La densidad, el punto de fusión y el de ebullición aumentan con el peso molecular.

**PROPIEDADES QUÍMICAS.** Al igual que en las olefinas, el lugar más débil de la molécula de estos compuestos es precisamente la región donde se encuentra la triple ligadura, que en presencia de los agentes químicos se rompe para adicionar, únicamente que en este caso se adiciona el doble número de átomos o radicales monovalentes.

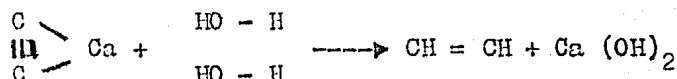
#### ACETILENO CH = CH

Es un gas incoloro que en estado de pureza tiene olor agradable, es poco soluble en el agua y soluble en acetona. Es combustible, arde en el aire con llama muy luminosa.

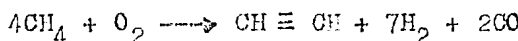
Se forma durante la descomposición térmica de un gran número de materias orgánicas.

#### PREPARACION:

1.- Tratando el acetileno de calcio con agua.

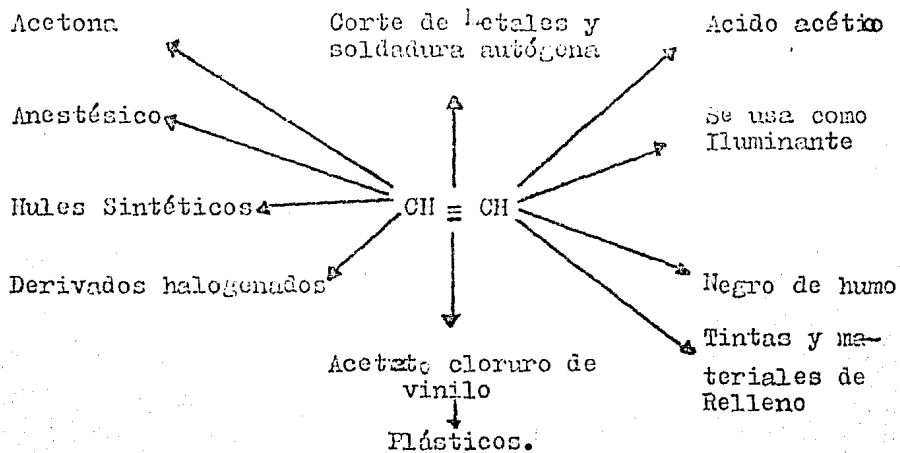


- 2.- Por el paso de hidrocarburos a través del arco eléctrico.
- 3.- Tratando el Bromuro de Etileno con hidróxido de potasio en solución alcoholica.
- 4.- Por oxidación del Metano.



### IMPORTANCIA DEL ACETILENO EN QUÍMICA INDUSTRIAL.

El siguiente esquema muestra sus usos.



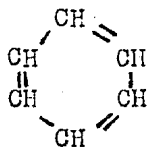
## HIDROCARBUROS BENCENICOS O AROMATICOS.

Son hidrocarburos cílicos no saturados que contienen en molécula por lo menos un núcleo (radical) bencénico.

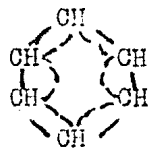
El Benceno y otros compuestos similares en su comportamiento químico se llaman compuestos aromáticos, este nombre proviene de la palabra aroma debido al olor agradable de estos compuestos.

### ESTRUCTURA Y CONSTITUCION DEL BENCENO.

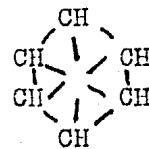
**CONSTITUCION.** Su formula molecular es:  $C_6H_6$ , con respecto a su constitución han sido propuestas varias formulas para explicarlas y entre ellas tenemos la formula propuesta por Kekule (I), que considera la existencia de tres dobles ligaduras conjugadas. La propuesta por Thiele (II), también conocida como valencias parciales. La formula de Armstrong - Boyer (III), conocida con el nombre de formula de las valencias centrales.



I. Kekule



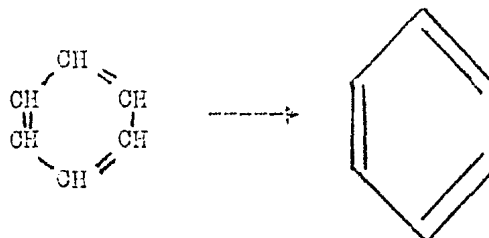
II. Thiele



III. Armstrong-Boyer

No se entrará a la discusión de las fórmulas anteriores, - únicamente se aceptará la propuesta por Kekule.

Convencionalmente se acostumbra representar al Benceno por un hexágono regular en cuyos vértices se encuentran los carbonos con un hidrógeno cada uno de ellos y además un sistema de tres dobles ligaduras conjugadas.



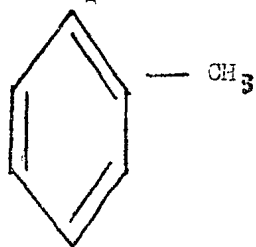
#### NOMENCLATURA PARA LOS DERIVADOS DEL BENCENO.

- 1.- Derivados Monosustituidos. Sólo se conoce uno, lo cual nos dice que los *cis* átomos de carbono que constituyen el núcleo son equivalentes entre sí.
- 2.- Derivados Disustituidos. Existen tres isómeros que son: Cl 1,2 ; a esta posición se le designa con el nombre de "ORTO" y se abrevia anteponiendo al nombre del compuesto la letra "O", la posición 1,3 (de los grupos), también llamada posición "META" y se abrevia con la letra "m", y, la posición 1,4 designada con el nombre de posición --- "PARA" que se abrevia con la letra "P".

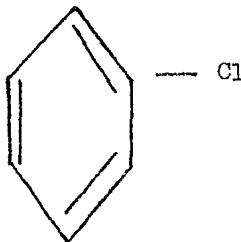
Ejemplos:

#### DERIVADOS MONOSUSTITUIDOS.

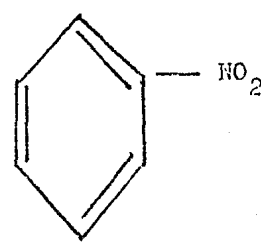
Metil Benceno



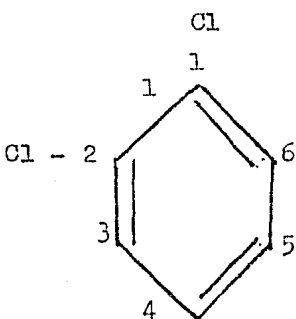
Cloro Benceno



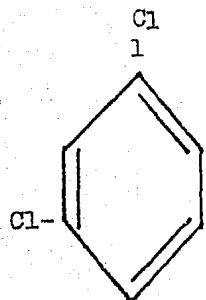
Nitro Benceno



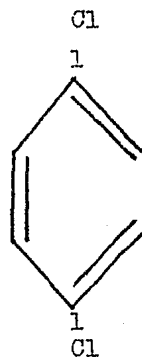
## DERIVADOS DISUBSTITUIDOS.



Dicloro 1,2 Benceno  
o Orto cloro Benceno.  
o O Dicloro Benceno.



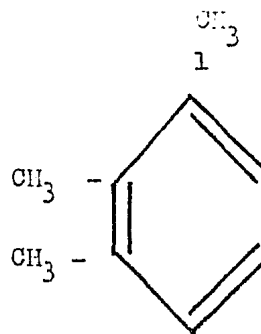
Dicloro 1,3 Benceno  
o Metacloro Benceno  
o m Dicloro Benceno



Dicloro 1,4 Benceno  
o para cloro Benceno  
o p Dicloro Benceno

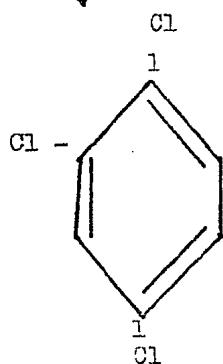
3.- Derivados Trisubstituidos. Existen tres isómeros que son los correspondientes a las posiciones 1,2,3 o posición "VICINAL" 1,2,4 o posición "ASIMETRICA" y posición 1,3,5 o "SIMETRICA."

E j e m p l o :

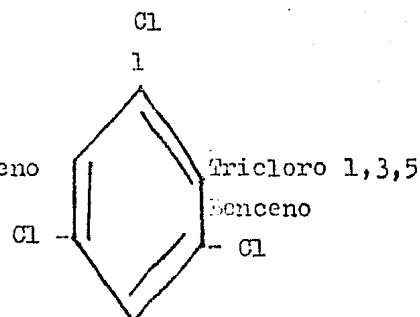


Trimetil 1,2,3 Benceno

6 Vicinal metil Benceno

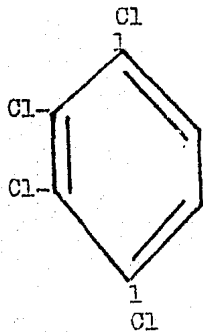


Tricloro 1,2,4 Benceno

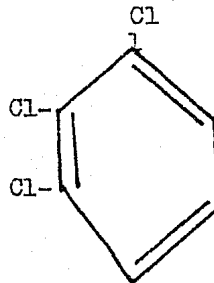


Tricloro 1,3,5 Benceno

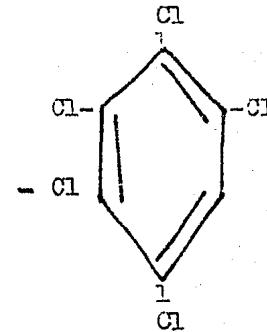
4.- Derivados Tetrasubstituidos. Se conocen tres que corresponden a las posiciones 1,2,3,4, 1,2,3,5 y 1,2,4,5



Tetracloruro 1,2,3,4 Benceno

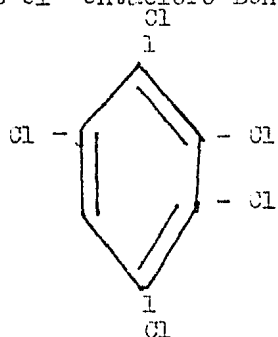


Tetracloruro 1,2,3,5 Benceno

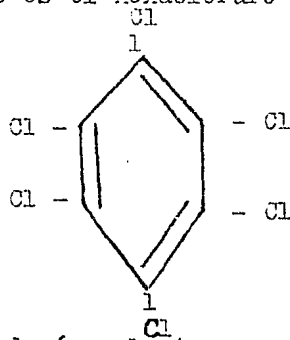


Tetracloruro 1,2,4,5 Benceno.

5.- Derivados <sup>1</sup>entasustituidos. Sólo es posible la existencia de uno que es el <sup>1</sup>entacloro Benceno.



6.- Derivados Hexasustituidos. Sólo existe un derivado de este tipo que es el Hexacloruro Benceno.



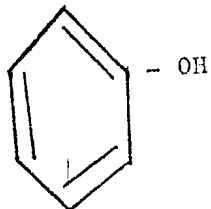
Como comprenderá cualquier grupo o radical monovalente puede formar un derivado del Benceno.

LOS PRINCIPALES GRUPOS SON:

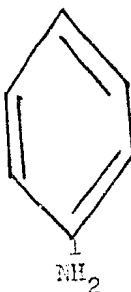
- a) Grupos alkilos (Metil, Etil, Propil, etc.)
- b) Halógenos. Cl<sub>1</sub>F<sub>1</sub>Br<sub>1</sub>I.
- c) Grupo oxidrico - OH

d) Grupo amina - NH<sub>2</sub>

e) Grupo Nitro - NO<sub>2</sub>



Fenol



Bencil Amina



Metil Benceno o  
Toveno.

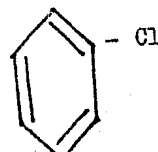
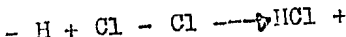
### PRINCIPALES DERIVADOS DEL BENZENO.

#### I BENCENO

PROPIEDADES. Es un líquido móvil e incoloro, hierve a 80.4 °C, es muy refrigerante. No es soluble en agua, es miscible en alcohol.

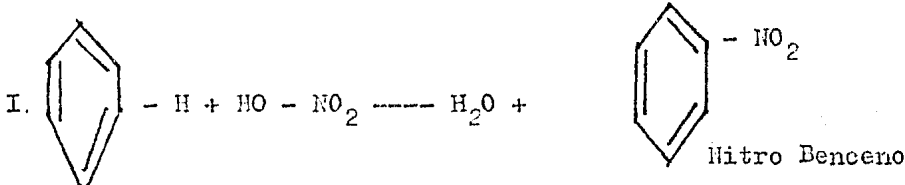
#### PROPIEDADES QUÍMICAS.

- 1.- Con los halógenos, cloro y bromo se obtienen derivados halogenados por sustitución, operación que se llama halogenación.

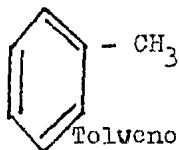


Cloro Benceno.

2.- Con el ácido nítrico concentrado en presencia de ácido - - sulfúrico se obtienen nitro derivados, a este proceso se le llama "Nitración".



### II. METIL BENCENO O TOLVENO.



PROPIEDADES.- Es un líquido que hierve a 110°C , se obtiene en grandes cantidades por destilación del alquitrán de hulla. Se utiliza en la fabricación de explosivos de sustancias colorantes y productos farmacéuticos.

### III. XILENOS.

Son productos de la destilación del alquitrán de hulla  
PROPIEDADES. Su punto de ebullición es de 137 - 140°C es insoluble en el agua, miscible en alcohol.

Se emplea en la industria como disolvente.

### IV. MESTILENO.

Es el asimétrico trimetil Benceno, Es un líquido de densidad de 0.87 que hierve a 164°C , insoluble en el agua.

## TEMA X.7

### FUNCIONES QUÍMICAS.

Para facilitar el estudio de los muy numerosos productos que abarca la Química Orgánica, se dividen estos en series o grupos basándose en ciertas semejanzas. Estas semejanzas comunes a todos los cuerpos del mismo grupo constituyen una función. De esta forma pertenecen a la función ácido los -- cuerpos que combinan con los metálicos dando sales, con los -- alcoholes dando esteres.

En cada una de estas series hay un grupo de átomos iguales que producen o son causas de las propiedades arriba expresadas, estos átomos o grupos se llaman "Grupo Funcional". En los ácidos por ejemplo, el gru o funcional es - COOH .

Las principales funciones de la Química Orgánica son las siguientes: Derivados Halogenados, Alcoholes, Eteres, Aldehídos, Acetonas, Ácidos, Aminas, Amidas, Nitrilos, Halogenados de Ácido, Esteres, Iminas, Imidas, Oximas, Hidroximas, Compuestos Organo-Metáles y Otros.

#### HALOGENUROS O DERIVADOS HALOGENADOS DE LOS HIDROCARBUROS.

Estos derivados resultan de sustituir en un hidrocarburo uno o varios hidrógenos por halógenos: Fluor, Cloro, Bromo, - Yodo.

Según el número de hidrógenos sustituidos tenemos:

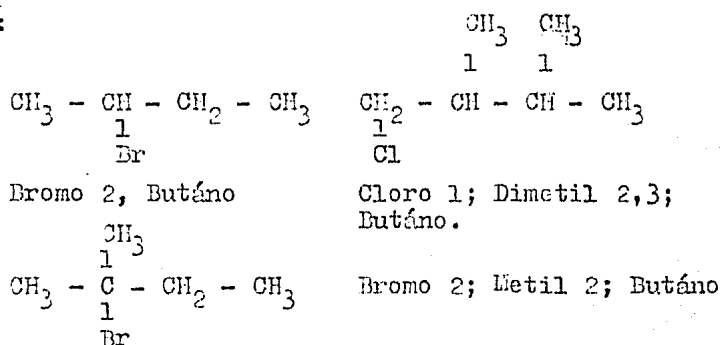
- a) Derivados Monohalogenados
- b) Derivados Dihalogenados
- c) Derivados Trihalogenados
- d) Derivados Polihalogenados

1.- Derivados Monohalogenados ( se reemplaza sólo un hidrógeno ).

FORMULA GENERAL  $C_n H_{2n+2-X}$       X, es un halógeno.

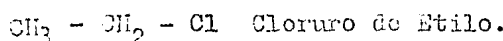
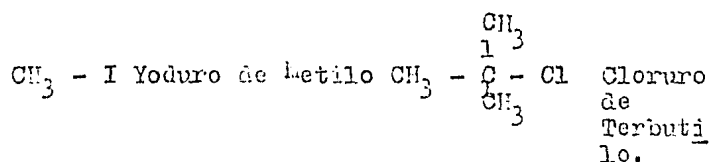
NOMENCLATURA. Se enuncia en primer término la palabra - Cloro, Bromo o Yodo, a continuación un número que nos indica el ocupado por el halógeno en la cadena hidrocarbonada y por último el nombre del alcano correspondiente.

Ejemplos:



Además de la anterior nomenclatura, hay otra que consiste en considerar estos compuestos como halogenados y los nombres se forman enunciando primeramente la palabra "Cloruro", --- "Bromuro" ó "Yoduro" y a continuación el nombre del radical - alkilo.

Ejemplos:



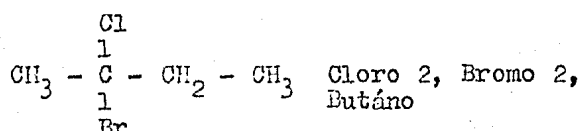
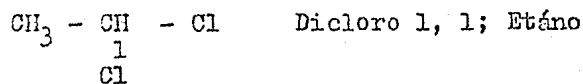
2.- Derivados Dihalogenados (se reemplazan dos hidrógenos por halógenos)

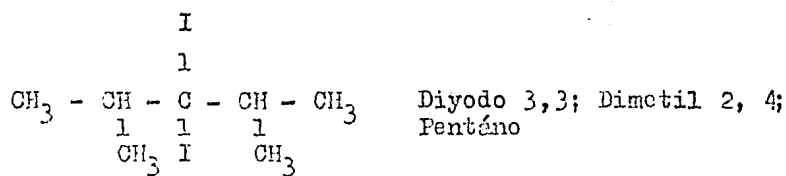
FORMULA GENERAL  $\text{C}_n \text{H}_{2n+2X}$  X, es un halógeno.

NOMENCLATURA.- El nombre se forma colocando primero el nombre del halógeno o los halógenos presentes, seguido de los números que indican la posición de éstos, después, si hay grupos alquilos se siguen las reglas dadas con anterioridad y finalmente el nombre del hidrocarburo correspondiente a la cadena.

NOTA: En caso de que existan dos halógenos iguales, se utilizan el prefijo "di".

Ejemplos:





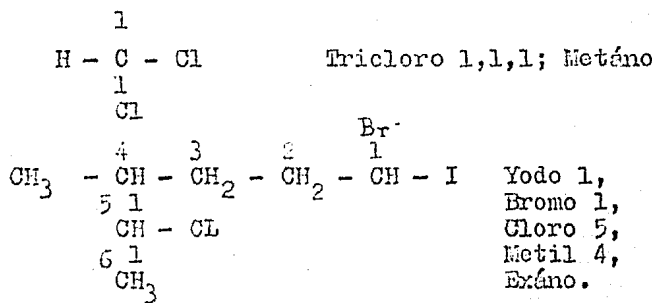
3.- Derivados Trihalogen\'ados. (se reemplazan 3 hidr\'ogenos por hal\'ogenos).

FORMULA GENERAL:  $\text{C}_n \text{H}_{2n-1} \text{X}_3$ , son 3 hal\'ogenos

NOMENCLATURA. La misma que para los Dihal\'ogenos.

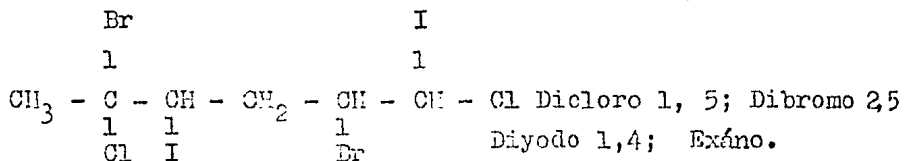
NOTA: Si existen tres hal\'ogenos iguales se utiliza el prefijo "tri".

Ejemplos: Cl

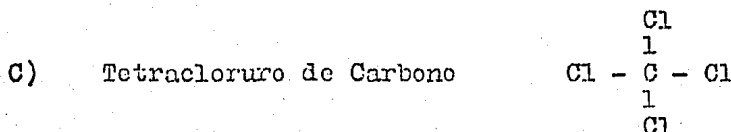
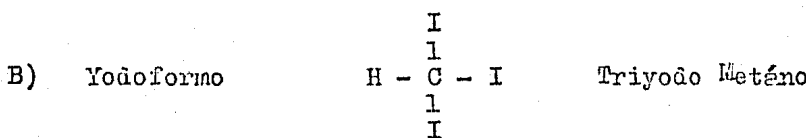
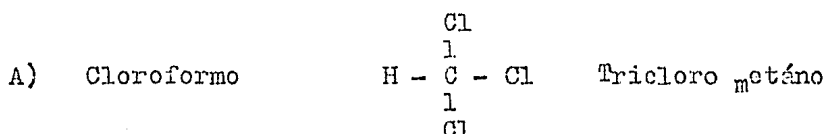


4.- Derivados Polihalogen\'ados. (se reemplazan varios hidr\'ogenos).

La nomenclatura es similar a los anteriores



COMPOUNDOS PRINCIPALES.



## DERIVADOS HALOGENADOS NO SATURADOS.

### 1.- Derivados halogenados de los Alquenos.

NOMENCLATURA. Sólo cambia la terminación "ANO" por "ENO".

Ejemplo:  $\text{CH}_2 \equiv \text{CH} - \text{Cl}$  Cloro eteno 1 .

También se indica la posición de la doble ligadura mediante un número.

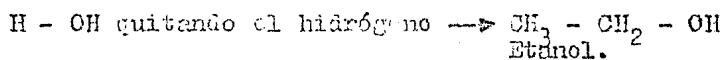
### 2.- Derivados halogenados de los Alquinos.

Sólo se cambia la terminación "ANO" de un halógeno de - alcano por la "INO"       $\text{CH} \equiv \text{C} - \text{Cl}$  Cloro Etino 1

## FUNCION ALCOHOL.

Los alcoholes resultan de reemplazar un hidrógeno del - agua por un radical alquilo (o de hidrocarburos).

Aqua



Se pueden considerar también los alcoholes como resultado de la sustitución de un hidrógeno de un hidrocarburo por - el radical oxhidrilo ( $\text{OH}$ )

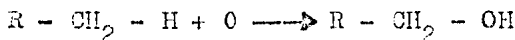
En conclusión será alcohol aquella molécula que presente en su molécula uno o varios grupos oxhidrilo ( $\text{OH}$ ).

COMPOSICION DE ALCOHOLES. Carbono, Hidrógeno y Oxígeno.

CLASIFICACION. Los alcoholes pueden ser:

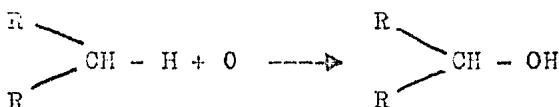
- a) Primarios
- b) Secundarios
- c) Terciarios

Los alcoholes primarios son aquellos que provienen de la oxidación de un carbono primario.



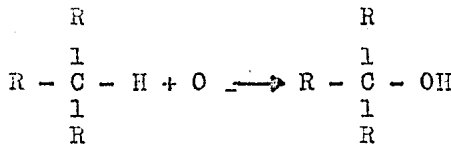
R = grupo alquilo.

Los alcoholes secundarios son producto de la oxidación de un carbono secundario.



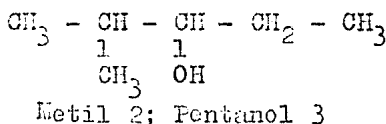
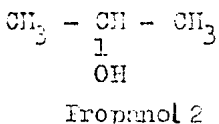
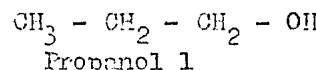
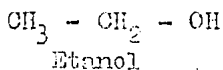
R = grupo alquilo

Los alcoholes terciarios provienen de la oxidación de un carbono terciario.

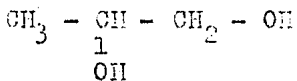


NOMENCLATURA OFICIAL. Se agrega al final del nombre del alcano la letra "L" por lo tanto, todo nombre formado según las reglas de la nomenclatura de Ginebra que termine en "OL" corresponde a un alcohol.

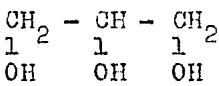
Los alcoholes con 1 ó 2 átomos de carbono no tienen --- isómeros, desde el que tiene 3 en adelante aparece la isomería por lo tanto hay que indicar con un número al final del nombre el lugar ocupado por el hidroxido.



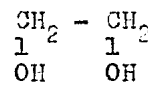
En caso de que existan en una molécula dos o más grupos-oxhidrilos, se insertará entre el nombre del alcano y la --- terminación "OL" la palabra que denotará el número de grupos-oxhidrilos presentes. Si existen dos, se insertará "Di", si existen tres se insertará "Tri" y será necesario en este caso indicar en qué número de carbono se encuentran los grupos-oxhidrilos



Propanodiol 1, 2



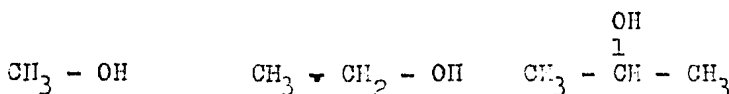
Propanotriol 1,2,3 (Glicerina)



Etanodiol 1,26

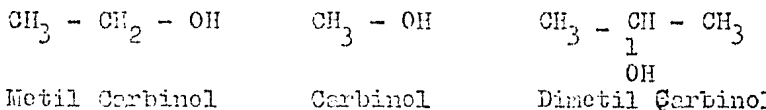
Glicol.

**NOMENCLATURA TRIVIAL.-** Consiste en decir la palabra -- alcohol y luego hacer terminar en "ílico" el nombre correspondiente al hidrocarburo.



Alcohol Metilico    Alcohol Etilico    Alcohol Isopropilico

NOMENCLATURA DE KOELB.- Hace derivar el nombre de todos los alcoholes la cual llama "Carbinol" al metanol.



PROPIEDADES FISICAS. Hasta el término con diez átomos de carbono son líquidos no viscosos, del término con once -- átomos de carbono en adelante son sólidos.

Los primeros tres términos son solubles en agua y conforme va aumentando el número de carbonos disminuye su solubilidad.

PROPIEDADES QUÍMICAS: Son muy reactivos con las parafinas.

#### ALCOHOLES IMPORTANTES.

METANOL O ALCOHOL ETILICO O CARBINOL ( $\text{CH}_3 - \text{OH}$ )

Es conocido comúnmente como alcohol de madera, se utiliza como solvente, es sumamente venenoso, provoca locura o -- muerte.

ETANOL. ( $\text{CH}_3 - \text{CH}_2 - \text{OH}$ )

Es un líquido caustico y ardiente, es el alcohol utilizado para preparar bebidas, se obtiene también el alcohol desnaturalizado.

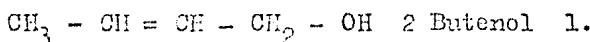
### ALCOHOLOS OBTENIDOS DE HIDROCARBUROS NO SATURADOS.

Únicamente se hará referencia a los alcoholes monovalentes olefinicos que reciben el nombre de "ENOLES".

CONSTITUCION: Esqueleto de tipo alqueno.

COMPOSICION:  $C_2 H_4 O$

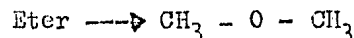
NOMENCLATURA: Se siguen las reglas ya mencionadas para la nomenclatura oficial de los alcoholes saturados, con la única diferencia de que hay que indicar en qué lugar de la cadena hidrocarbonada está la doble ligadura.



### FUNCION ETER.

Los éteres se forman sustituyendo los dos hidrógenos del agua por dos radicales orgánicos.

También se pueden considerar como derivados de los alcoholes por sustitución del H del radical oxhidrilo por un radical alkilo.

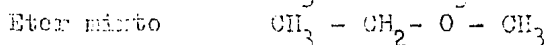


El grupo funcional que caracteriza a los éteres es ( - O - ) y la formula general  $R' - O - R$

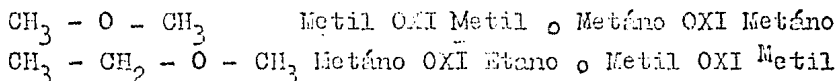
$R'$ ,  $R$ , son compuestos orgánicos (cadenas radicales).

Los radicales o cadenas que forman los éteres pueden ser iguales ó desiguales, así tendremos dos clases de éteres:

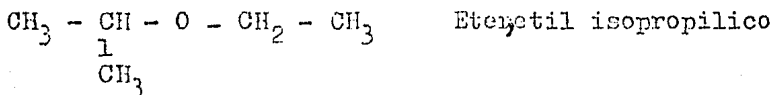
- 1) Éteres sencillos o simples. Formados por cadenas iguales.
- 2) Éteres mixtos. Formados por cadenas diferentes.



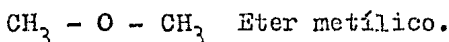
NOMENCLATURA OFICIAL. Se enuncia primeramente el hidrocarburo más sencillo, a continuación la particula "OXI" y por último el otro radical.



NOMENCLATURA TRIVIAL. Consiste en hacer seguir a la palabra éter los radicales haciendoles terminar en "ílicos".



Tratándose de éteres simples se acostumbra denominarlos de la manera siguiente: Se enuncia en primer lugar la palabra "éter" y a continuación el nombre trivial del alcohol que corresponde al radical.



### P R O P I E D A D E S.

Son substancias menos reactivas que los correspondientes alcoholes, pues no son atacados por los metales alcalinos.

### ESTERES IMPORTANTES.

#### 1) ETER MÁTILICO O METIL - OXÍ - METIL

$(\text{CH}_3 - \text{O} - \text{CH}_3)$  Es un gas de olor peculiar poco soluble en agua.

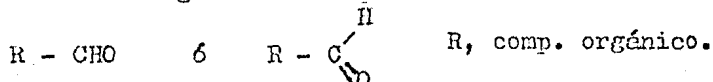
#### 2) ETER ETILICO. $(\text{CH}_3 - \text{CH}_2 - \text{O} - \text{CH}_2 - \text{CH}_3)$

Es un líquido incoloro, refrigerante de sabor ardiente y sumamente explosivo.

### FUNCION ALDEHIDO.

Son el primer producto de la oxidación de los alcoholes primarios. Los aldehídos están caracterizados por tener en su molécula el grupo funcional carbonilo. - CHO unido a un radical orgánico ó a un átomo de hidrógeno.

La formula general de los aldehídos es:



### NOMENCLATURA.

- 1) Considerandolas como producto de oxidación de los alcoholes se procede a cambiar el sufijo "OL" por la terminación "AL"

$\text{CH}_3 - \text{OH} = \text{O}$	Metanol	$\text{CH}_3 - \text{CHO}$	Metanal
$\text{CH}_3 - \text{CH}_2 - \text{CHO}$	Propanol	$\text{CH}_3 - \overset{1}{\text{CH}} - \text{CHO}$	Isobutanal

- 2) Tomando en cuenta que los aldehidos por oxidación producen ácidos, el nombre se forma combinando de preferencia el nombre trivial del ácido y la palabra aldehido.

$\text{CH}_2 = \text{O}$	Formaldehido o Aldehido Fórmico
$\text{CH}_3 - \text{CHO}$	Acetaldehido o Aldehido Acético

Para los aldehidos que posean ramificaciones, se procede de la misma manera que para los hidrocarburos arborecentes - empezando a numerar a partir del grupo funcional.

Aldehidos Importantes. Metanol ó Formaldehido ó Formalina ó Formol ( $\text{CH}_2 = \text{O}$ ), es un gas picante, en la medicina se utiliza para la conservación de preparaciones anatómicas. Se usa para conservar el vino, la cerveza y las frutas.

Aldehidos Olefinicos. Son sustancias que están caracterizadas por contener en sus moléculas, ademas del agrupamiento funcional aldehido, una doble ligadura y por lo tanto sus propiedades correspondientes tanto a la de los aldehidos como a la de los alcanos.

### FUNCION CETONA.

Las cetonas se parecen a los aldehídos en que ambos contienen el grupo carbonilo. En las cetonas, este grupo está unido a 2 radicales orgánicos. Las cetonas provienen de la oxidación de los alcoholes secundarios.

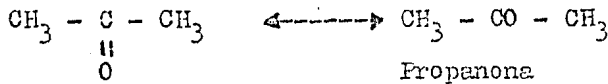
Los aldehídos tienen un oxígeno en uno de los carbonos extremos de la cadena, mientras que las cetonas tienen el oxígeno en un carbono secundario.

El grupo funcional de las cetonas es:  $\begin{matrix} & 1 \\ -C=O & \end{matrix}$  y la fórmula general es  $R - C - R'$   $\begin{matrix} & 1 \\ || \\ O \end{matrix}$   $R - CO - R'$ .  
 $R, R'$ , son radicales orgánicos.

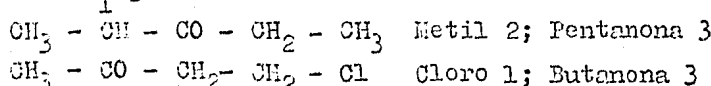
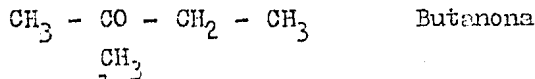
Al igual que en los eteres, aquí, también se tienen cetonas simples y cetonas mixtas según sean o no iguales  $R$  y  $R'$ .

### NOMENCLATURA.

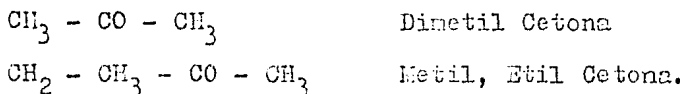
- 1.- Se nombra el hidrocarburo correspondiente con la terminación "ONA", cuando en la molécula hay más de 4 carbonos, es preciso colocar el final, el número del carbono donde está unido el oxígeno.



Propanona (Acetona)



2.- Si usamos la nomenclatura de Kolbe de los alcoholes, -- cambiaremos la palabra Carbinol por la palabra "CETONA".



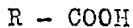
### CETONAS IMPORTANTES.

1.- Propanona, Acetona o Dimetil cetona. ( $\text{CH}_3\text{-CO-CH}_2$ ). Es - un líquido incoloro, muy fluido de olor característico, muy - inflamable, se emplea en la fabricación de explosivos, como - disolvente o como barniz de uñas, etc.

### FUNCION ACIDO.

Son sustancias derivadas de los aldehídos por adición de un oxígeno, son el último término de la oxidación de los alcoholes primarios.

Su grupo funcional es el grupo  $-\text{COOH}$ , llamado grupo -- "CARBOILO". La fórmula general de los ácidos es:



$\text{R}$  , es un radical orgánico.

### NOMENCLATURA.

El nombre de los ácidos se deriva del nombre de la serie del alcáno. Se toma la cadena más larga que contenga el --- grupo carboxilo y se agrega la terminación "OICO".

Cuando hay varios grupos carboxilos, se coloca el prefijo que indica este número, antes de la terminación "OICO".

H - COOH	Metanoico
CH <sub>3</sub> - CH <sub>2</sub> - COOH	Propanoico
COOH - CH <sub>1</sub> - CH <sub>3</sub> 1 CH <sub>2</sub> 1 COOH	Metil 2 ; Butanodioico.
COOH - CH <sub>2</sub> - CH <sub>2</sub> - COOH	Butano dioico

Se admiten también para los ácidos ciertos nombres comunes o comerciales.

H - COOH	Metanoico	Acido Formico
CH <sub>3</sub> - COOH	Etanoico	Acido Acético
CH <sub>3</sub> - CH <sub>2</sub> - COOH	Propanoico	Acido Propanoico
C <sub>3</sub> H <sub>7</sub> - COOH	Butanoico	Acido Butrico
C <sub>4</sub> H <sub>9</sub> - COOH	Pentanoico	Acido Voleriánico
C <sub>5</sub> H <sub>11</sub> - COOH	Hexanoico	Acido Coprico
C <sub>6</sub> H <sub>12</sub> - COOH	Heptanoico	Acido Enántico

#### PROPIEDADES.

Los tres primeros miembros son completamente solubles en agua y conforme va aumentando el peso molecular va disminuyendo su solubilidad.

## ACIDOS IMPORTANTES.

### 1.- Acido Fórmico o Metanoico ( $\text{H} - \text{COOH}$ ).

Es un líquido de olor picante, corrosivo, se utiliza -- para atacar el reumatismo.

### 2.- Acido Acético o Etanoico ( $\text{CH}_3 - \text{COOH}$ ).

Es un líquido de olor picante, se produce en la fermentación acética de los líquidos alcohólicos. Se utiliza en síntesis orgánicas.

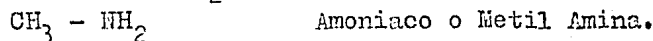
## FUNCION AMINA.

Las aminas provienen de la sustitución parcial o total - de los hidrógenos del amoniaco por radicales orgánicos. Las aminas tienen un grupo amino en su sustitución.

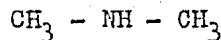
## CLASIFICACION DE LAS AMINAS.

Según el número de hidrógenos sustituidos, hay aminas -- primarias, secundarias y terciarias.

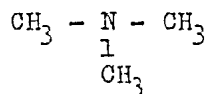
Aminas Primarias. Son aquellas en las que se reemplazó un - hidrógeno del amoniaco por un sólo radical orgánico. Su grupo funcional es:  $- \text{NH}_2$



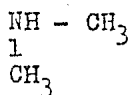
Aminas Secundarias. Son en las que se sustituyen dos hidrógenos por radicales orgánicos. Su grupo funcional es:  $- \text{NH} -$



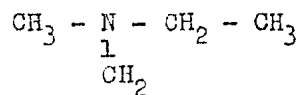
Aminas Terciarias. Son en las que se sustituyen tres hidrógenos del amoniaco por radicales orgánicos, tienen como grupo funcional:



También en estas se tienen Aminas simples y mixtas, -- según si los radicales que se unen al N sean iguales o no.



Amina Simple



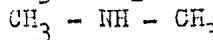
Amina Mixta.

#### NOMENCLATURA.

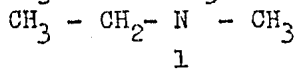
Para nombrar las aminas se pone el nombre del radical o radicales, seguido de la palabra amina.



Metil Amina



Dimetil Amina



Etil, Dimetil Amina

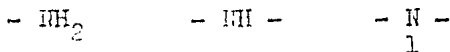
#### AMINAS IMPORTANTES.

1.- Metil Amina ( $\text{CH}_3 - \text{NH}_2$ ) Es un gas con olor a amoniaco.

**POLIAMINAS.** Las sustancias que estan caracterizadas por contener en su molécula dos o más agrupamientos aminados y -- así se tienen: Diaminas, Triaminas, Tetraminas, etc.

### FUNCION AMIDA.

Las amidas son compuestos que provienen de la sustitución del hidroxilo del grupo carboxilo por un radical - - - "amígeno", estan caracterizados por el grupo funcional:



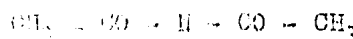
Sólo se entrará en detalle para el estudio de las -- Amidas en las que el grupo amígeno sea: - NH - , y su grupo funcional será: - CO - NH -

### NOMENCLATURA.

Se enuncia en primer término el nombre de los alkanos, y finalmente, la terminación amida.

$\text{CH}_3 - \text{CO - NH - CO - CH}_3$	Dietan Amida
$\text{CH}_3 - \text{CO - NH}_2$	Etan Amida
$\begin{array}{c} \text{CH}_3 - \text{CO - N} \\   \\ \text{1} \\ \text{CO} \\   \\ \text{1} \\ \text{CH}_3 \end{array}$	Trietan Amida

Las amidas tambien pueden ser primarias, secundarias o terciarias, segun se le haya sustituido a la molécula de amoníaco 1, 2, o 3 hidrógenos por grupos alkilos respectivamente.



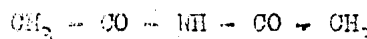
1

CO

1

OH<sub>2</sub>

Amida Terciaria.



Amida Secundaria.

Tambien, las amidas pueden ser, simples o mixtas.



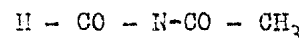
1

CO

Amida Terciaria

1

Simple.

CH<sub>3</sub>

1

CO

Amida Tercaria

1

CH<sub>2</sub>

1

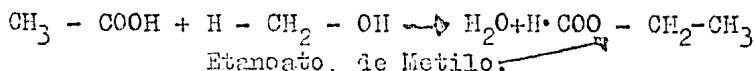
CH<sub>3</sub>

Las principales amidas son:

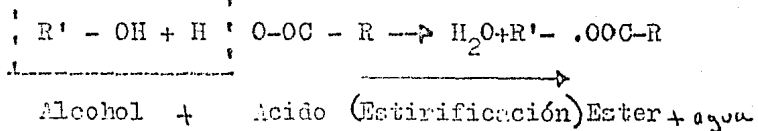
Etenamida, y Amida Formica.

### FUNCION ESTER.

Resultan de la reacción de un ácido con un alcohol.



en general:



La reacción inversa se llama saponificación.

### NOMENCLATURA.

Se cambia la terminación "OICO" del ácido por la terminación "ATO", nombrando en seguida el radical alkilo.



### ESTERES IMPORTANTES.

- 1.- Formiato de Etilo. ( $\text{H} - \text{COO} - \text{CH}_2 - \text{CH}_3$ ) Es un líquido-incoloro de olor agradable, su punto de ebullición es de  $56^\circ\text{C}$  Se emplea en la fabricación de Ron.

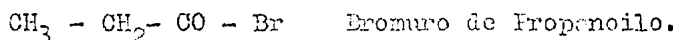
2.- Acetato de Etilo. Se emplea en la fabricación de barnices y escencias artificiales de frutas.

#### FUNCION HALOGENURO DE ACIDO.

Se forman por sustitución del oxihidrilo ( $\text{OH}$ ) de un ácido por un halógeno ( $\text{F}$ ,  $\text{Cl}$ ,  $\text{Br}$ ,  $\text{I}$ ), y están caracterizados por el grupo funcional  $-\text{COX}$  donde  $\text{X}$  es un halógeno. Y su fórmula general es:  $\text{R}-\text{CO}-\text{X R}$ , radical orgánico.

#### NOMENCLATURA.

Se enuncia primeramente la palabra "Cloro", "Bromo", - "Yodo" y "Fluoruro", y a continuación se agrega la terminación "ILo" al hidrocarburo del cual proviene.



#### COMPUESTOS IMPORTANTES.

1.- Cloruro de Acetilo o de Etanoilo. ( $\text{CH}_3\text{-CO-Cl}$ ), es un líquido incoloro muy fluido, es un gran auxiliar en la síntesis orgánica.

#### FUNCION IMINA.

Se forman por sustitución de dos hidrógenos del amoníaco por un radical de hidrocarburo divalente.

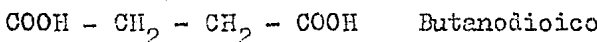
NOMENCLATURA. Se dice primero el nombre del hidrocarburo y - luego la terminación "Imina".



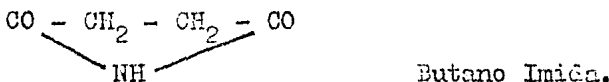
Las iminas se conocen como alcaloides que son sustancias tóxicas y curativas.

#### FUNCION IMIDA.

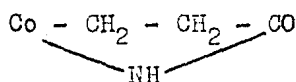
Se forman por la sustitución de dos radicales-OH de un ácido doble por un radical amigeno.



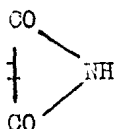
Sustituyendo.



NOMENCLATURA. Primero se enuncia el nombre del alcano según el número de carbonos, y después la terminación "Imida",



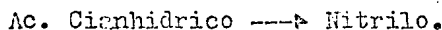
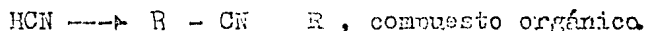
Butono Jmida.



### Etano Imida (oxalimida)

## FUNCION NITRILICO.

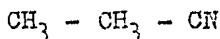
Los nitrilos o cianuros de alquilo se pueden considerar como derivados del ácido cianohídrico, o bien, como productos de la sustitución de los tres hidrógenos de un metilo por un átomo de nitrógeno trivalente y se caracterizan por tener el grupo funcional - CN.



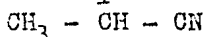
## **NOMENCLATURA.**

- 1.- Se enuncia primero el nombre del alcano y después la terminación Nitrilo.  
 $\text{CH}_3 - \text{CN}$  Metáno Nitrilo,  $\text{CH}_3 - \text{CH}_2 - \text{CN}$  Etáno Nitrilo.

2.- Considerandolos como derivados del ácido cianhidrico se enuncia primeramente la palabra "Cianuro" y a continuación el nombre del radical alquilo.



## Cianuro de Etilo



### Cianuro de Isopropilo.

## COMPOUESTOS ORGANO-METÁLICOS.

Se da el nombre de compuestos Organo-Metálicos a - - - - aquellos cuyo elemento metálico esté unido directamente a uno de los carbonos de una cadena hidrocarbonada y se clasifica en:

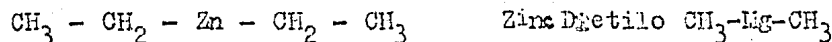
A) Organo metálico Simétrico.- Su formula general es: - - - R-Me-R' donde R y R', son radicales hidrocarbonados y Me, es el átomo de metal.

B) Organo-Metálicos Mixtos.- Su formula general es:  
R-Me-X ó R-Me-OH      X, átomo de Halógeno.

NOMENCLATURA (MIXTOS).- Se menciona en primer lugar el nombre del halógeno, a continuación el nombre del radical hidrocarbado y por último el nombre del metal.



NOMENCLATURA (SIMÉTRICOS).- Se menciona primero el nombre del metal seguido del nombre de los radicales alquilo, haciendo terminar en "ILO".



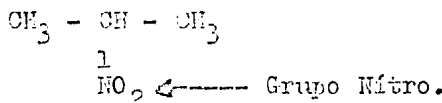
Zinc Diethylo  $\text{CH}_3-\text{Mg}-\text{CH}_3$

Magnesio Dimetilo

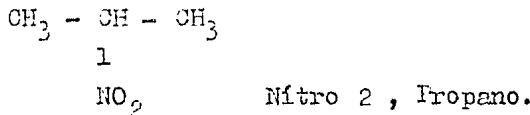
## DERIVADOS NITRADOS Y NITROSADOS.

### DERIVADOS NITRADOS.

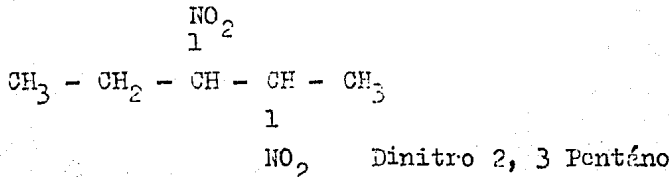
Los Derivados Nitrados son los compuestos orgánicos obtenidos por sustitución de un hidrógeno del ácido nítrico ( $\text{HNO}_3$ ) por un radical alquilo.

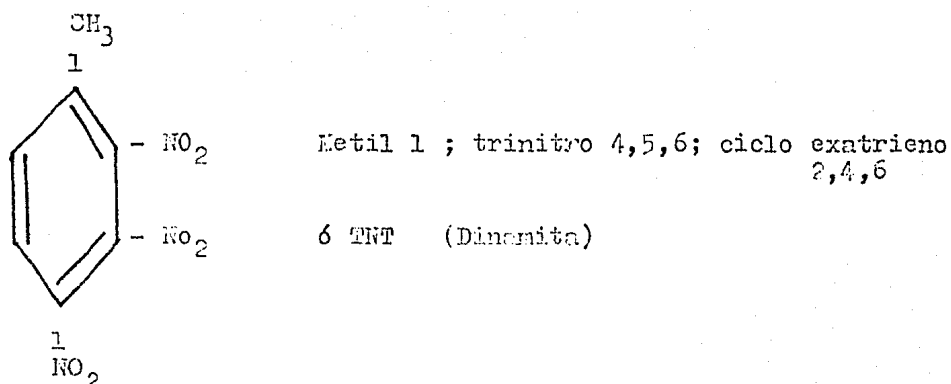


**NOMENCLATURA.**— Para nombrar a los derivados nitrados, se nombra primero la palabra "Nítrito" y el número que indicará la posición del grupo Nítrito, seguido por el nombre correspondiente a la cadena más larga.



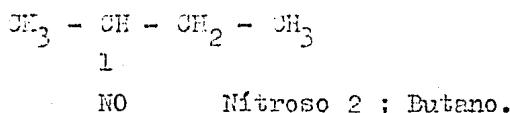
En caso de que en la molécula existan varios grupos Nítrito, esta palabra será precedida por el prefijo que indique el número de grupos Nítrito.



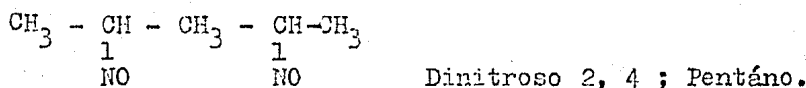


## DERIVADOS NITROSADOS.

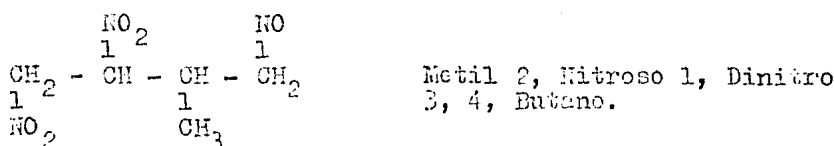
**Los Derivados Nitrosados.-** Son los compuestos orgánicos obtenidos por sustitución de un hidrógeno del ácido nitroso - ( $\text{HNO}_2$ ) por un radical alquilo



NOMENCLATURA.- El nombre del compuesto se forma de manera similar que los derivados nitrados, sólo que en estos en vez de Nítro es "Nitroso".



Es un mismo compuesto se pueden presentar tanto derivados nitrados como nitrosados.



#### FUNCION HIDRAZINA.

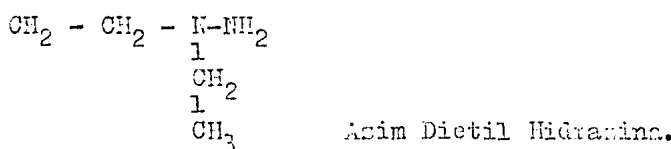
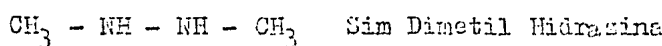
Las hidrazinas son derivados orgánicos de las hidrazinas ( $\text{NH}_2-\text{NH}_2$ ), se forman por sustitución de uno o varios hidrógenos de la hidroxina por radicales de hidrocarburos.



Las hidrazinas pueden ser asimétricas o simétricas, es simétrica si los radicales de hidrocarburos insertados con los constituyentes de la hidroxina son iguales, y son asimétricas si dichos radicales son diferentes.

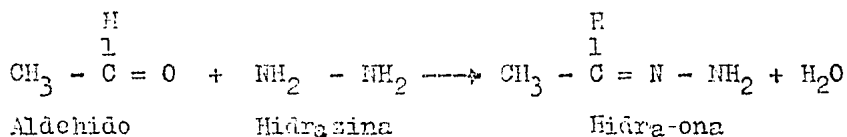


**NOMENCLATURA.**— El nombre de un derivado de una hidrazina se forma nombrando primero si es o no simétrica, después el nombre de los radicales alquilo insertados y finalmente la palabra hidrazina.

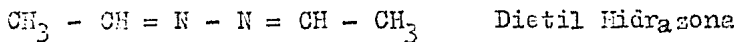


#### FUNCION HIDRAZONA.

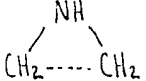
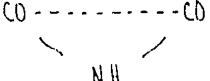
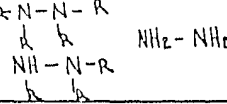
Las hidrazonas son derivados orgánicos de las Hidrazinas ( $\text{NH}_2 - \text{NH}_2$ ) y se forman por la sustitución de uno o varios hidrógenos de la Hidrazina por radicales de aldehido.



**NOMENCLATURA.**— Es semejante a la de las Hidrazinas, sólo que en éstas la terminación es Hidra zona.



FUNCION	GRUPO CARACTERISTICO	NOMBRE DEL GRUPO O FUNCION	NOMENCLATURA TERMINACION	E J E M P L O
HALOGENURO (Terminal)	-F, -Cl, -Br, -I	Fluor, Cloro, Bromo, Yodo	Nombre Posición Halógeno	$\text{Cl}$ $\text{I}-\text{C}_2-\text{Cl}_2-\text{Br}$ $\text{Cl}$ Tricloro 1,1,2 Yodo 1, Bromo 3 Propano
ALCOHOL (Terminal)	-O-H R-OH	Oxhidrilo	Terminación "OL"	$\text{CH}_3-\text{CH}_2-\text{OH}$ $\text{OH}$ Propanodiol 1,2
ACIDO (Terminal)	$\begin{matrix} \text{-C=O} \\   \\ \text{H} \end{matrix} \text{R}-\text{COOH}$	Carboxilo	Terminación "OICO"	$\text{CH}_3-\text{CH}_2-\text{COOH}$ Propiánico
ALDEHIDO (Terminal)	$\begin{matrix} \text{C=O} \\   \\ \text{H} \end{matrix} \text{R}-\text{CHO}$	-	Terminación "AL"	$\text{CH}_3-\text{CH}_2-\text{CHO}$ Propanal
CETONA (Intermedio)	$\begin{matrix} \text{-C=O} \\    \\ \text{O} \end{matrix} \text{R}-\text{CO}-\text{R}$	Carbonilo	Terminación "ONA"	$\text{CH}_3-\text{CO}-\text{CH}_2-\text{CH}_3$ Butanona 2
ETER (Intermedio)	-O- R-O-R	Oxígeno	Palabra "OXI"	$\text{CH}_3-\text{O}-\text{CH}_2-\text{CH}_3$ Metano oxietano Metiloxietil
ESTER (Intermedio)	$\begin{matrix} \text{-C=O} \\   \\ \text{I} \end{matrix} \text{R}-\text{COO}-\text{R}$	-	Terminación "ATO"	$\text{CH}_3-\text{COO}-\text{CH}_2-\text{CH}_3$ Etanoato de etilo
HALOGENURO DE ACIDO (Terminal)	$\begin{matrix} \text{-C=O} \\   \\ \text{Cl} \end{matrix} \text{R}-\text{CO}-\text{Halo geno}$	-	Bromuro, Cloruro... Alcano "OILo"	$\text{CH}_3-\text{CH}_2-\text{CO}-\text{Br}$ Bromuro de Propanilo
AMINA (Intermedio)	$\begin{matrix} \text{R}-\text{N}-\text{R} \\   \\ \text{R}-\text{NH}_2 \end{matrix}$ $\begin{matrix} \text{NH}_3 \\   \\ \text{R}-\text{NH} \end{matrix}$	Amino	Terminación "AMINA"	$\text{CH}_3-\text{NH}-\text{CH}_3$ Dimetil amina $\text{NH}_2-\text{CH}_3$ Metil amina $\text{CH}_3-\text{N}-\text{CH}_2-\text{CH}_3$ Dimetil etil amina
AMIDA (Intermedio)	$\begin{matrix} \text{CO}-\text{N}-\text{CO} \\   \\ \text{CO} \end{matrix}$ $\begin{matrix} \text{NH}_2-\text{CO} \\   \\ \text{CO}-\text{NH} \end{matrix}$	Amido	Terminación "AMIDA"	$\text{CH}_3-\text{CO}-\text{NH}-\text{CO}-\text{CH}_3$ Dietan amida. $\text{CH}_3-\text{CO}-\text{N}-\text{CO}-\text{CH}_3$ Trietan amida.

FUNCIÓN	GRUPO CARACTERÍSTICO	NOMBRE DEL GRUPO O FUNCIÓN	NOMENCLATURA TERMINACIÓN	E J E M P L O
IMINA		IMINIC	Terminación "IMINA"	$\text{CH}_2 - \text{CH}_2 - \text{CH}_2 - \text{NH} -$ Butano imina $\text{CH} = \text{CH} - \text{CH} = \text{CH} - \text{NH} -$ Butadieno imina
IMIDA		IMIDO	Terminación "IMIDA"	$\text{CO} - \text{CH}_2 - \text{CO} - \text{NH} -$ Propano imida
NITRILO (Terminal)	-C≡N	-CN	NITRILO	Terminación "NITRILO" Etano nitrilo (Etil nitrilo)
NITRADOS (Terminal)	$\begin{matrix} -\text{N}=\text{O} \\ \parallel \\ \text{O} \end{matrix}$	-NO <sub>2</sub>	NITRO	Palabra "NITRO" $\text{CH}_3 - \text{CH} - \text{CH}_2 - \text{CH}_3 - \text{NO}_2$ Nitro 2, Butano
NITROSADOS (Terminal)	-N=O	R-NO	NITROSO	Palabra "NITROSO" $\text{CH}_3 - \text{CH} - \text{CH}_3 - \text{NO}$ Nitroso propano
HIDRAZINA (Intermedio)		HIDRAZINA	Terminación "HIDRAZINA"	$\text{CH}_3 - \text{CH}_2 - \underset{\text{CH}_3}{\text{N}} - \text{NH}_2$ Etil, Metil, Hidrazina
HIDRAZONA (Intermedio)	$\text{R} = \text{N} - \text{N} = \text{R}$	HIDRAZONA	Terminación "HIDRAZONA"	$\text{CH}_3 - \text{CH} = \text{N} - \text{N} = \text{CH}_2$ Etil, Metil, Hidrazone
COMPUESTOS ORGANOMETALICOS.	R-Metal-R		NOMBRE DEL METAL	$\text{CH}_3 - \text{Mg} - \text{CH}_3$ Dimetil magnesio.

## TEMA I. 8

### NOMENCLATURA GENERAL PARA CUALQUIER TIPO DE COMPLICADO ORGÁNICO.

Dado que la nomenclatura de las funciones químicas es - casi siempre sólo útil para la función de que se trate, surge el problema de poner nombre a un compuesto en el que estén -- presentes varias funciones químicas. Se encuentra la necesidad de seguir un criterio determinando para la nomenclatura.

Dicho criterio a seguir es el siguiente:

I.- Para seleccionar la cadena o el anillo adecuado se toma - en cuenta lo siguiente:

- a) Identificar la cadena que tenga el mayor número de -- átomos de carbono.
- b) Identificar el anillo que tenga el mayor número de - átomos de carbono.
- c) Seleccionar, ya sea el anillo o la cadena según haya- sido el mayor en número de átomos de carbono.

NOTA: En caso de que el anillo y la cadena tengan el mismo- número de átomos de carbono, se seleccionará como par te principal para la nomenclatura el anillo.

II.- Una vez seleccionado el anillo o la cadena, según se tra- te, se procede a numerar la cadena o el anillo. Las -- reglas que se siguen son:

- 1) Si se trata de una cadena
- a) Se empezará a numerar la cadena por el extremo más — próximo a donde existe alguna anomalía.

**NOTA:** Las anomalías de cadena predominan para enumerar la cadena sobre las demás inserciones.

- 2) Si se trata de un anillo.

- a) La numeración se realiza en el sentido contrario al — sentido de las manecillas del reloj.
- b) La numeración empieza por el átomo de carbono en donde existe alguna anomalía.

**NOTA:** Las anomalías de cadena predominan para enumerar sobre las inserciones.

En caso de inserción el grupo metil predomina para enumerar el anillo sobre las demás inserciones.

**III.-** Una vez seleccionado y numerado el anillo o la cadena, se procede a identificar con nombre y posición en la cadena o anillo los grupos o radicales insertados en ellos.

Algunas veces puede resultar un compuesto secundario y para nombrarlo se siguen los siguientes criterios:

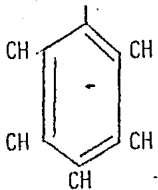
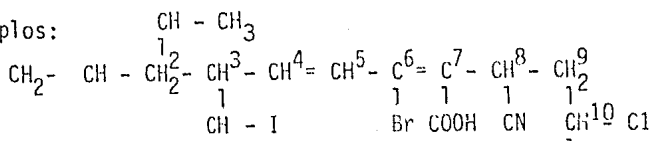
- 1.- Seleccionar la cadena más larga del compuesto secundario.
- 2.- Numerar la cadena siguiendo las reglas anteriormente mencionadas.

3.- Para identificar las inserciones en esta cadena se hace lo siguiente:

- Las inserciones alkilicas se nombrarán haciendo terminar en "ETO" en lugar de "IL" y se dirá su posición.
- El nombre de la cadena secundaria se hará terminar en "IL"

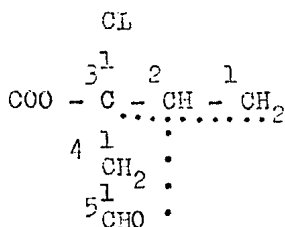
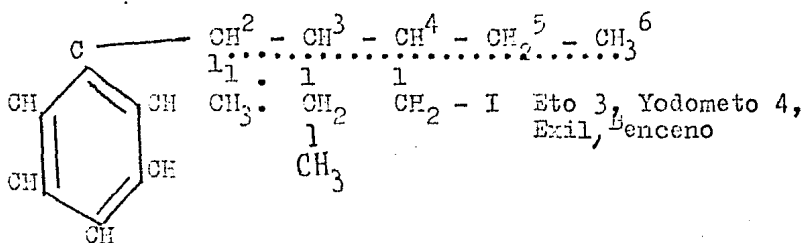
IV.-Una vez seleccionado, numerado e identificado se procede a dar el nombre final del compuesto, el cual dependerá de la cadena o anillo que se halla seleccionado y las características del mismo.

Ejemplos:

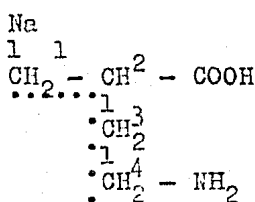


Bencil 1, Etil 2, Yodurometil 3, Bromo 6, Metanoico 7 Nitrilo 8, Cloro 10, AL 11, OI 13,

Tetradecadieno 4,6.



Cloro 3, Metiloico 3,  
AL 5, Pentano I



Sodioli, Metiloico 2,  
Amino 4 Butano.

## C A P I T U L O II

### GENERALIDADES SOBRE PETROLEO Y SUS DERIVADOS

## TEMA III

### PETROLEO Y SUS DERIVADOS.

#### ANTESIDENTES CHILOPICOS.

**ETIMOLOGIA.** La palabra petróleo, castellanizada del latín petrolem, (petre-piedra y oleum-aceite), significa aceite de piedra. El vocablo chapoote o chapapote es castellanización de la palabra náhuatl chapolcōtl, de chapoltl grasa y poctli-hule.

**DEFINICION.** El petróleo es un compuesto de hidrocarburos los cuales son combinación de carbono e hidrógeno exclusivamente.

**ELEMENTOS QUÍMICOS EN EL HIDROCARBUTO.** Al analizar petróleos de diversas procedencias, se puede decir, de manera general, que lo forman los siguientes elementos:

Carbono.....de 76 a 86 %

Hidrógeno.....de 10 a 14 %

En ocasiones puede contener, mezcladas, algunas impurezas, como oxígeno, azufre y nitrógeno. También se han encontrado huellas de compuestos de hierro, níquel, vanadio y otros metales.

**FÓRMULA.** Se puede decir, de manera general, que la fórmula de los hidrocarburos saturados ( $\text{CH}_4$ ) es:  $\text{C}_{\text{H}}_{2n+2}$  de la serie del metano,  $\text{C}_{\text{H}}_{2n}$ , de la serie del etileno y  $\text{C}_{\text{H}}_{2n-2}$ , de la serie del acetileno.

T E M A II.2  
G A S N A T U R A L

El gas natural puede presentarse sólo o junto con el petróleo líquido. El gas natural está compuesto principalmente por los miembros más volátiles de la serie parafínica - (desde el metano hasta el butano). El gas natural también contiene cantidades variables de monóxido de carbono, nitrógeno, ácido sulfídrico, helio y vapor de agua. La mayoría de los gases naturales está constituido principalmente por metano, el porcentaje de este puede ser hasta del 98%.

El gas natural puede clasificarse de la siguiente manera:

- GAS SULFÚRGICO. Es aquél que contiene cantidades significativas de ácido sulfídrico.
- GAS NO SULFÚRGICO. Es aquél que no contiene cantidades apreciables de ácido sulfídrico.
- GAS HUMEDO. Es aquél que contiene cantidades apreciables de hidrocarburos líquidos.
- GAS SECO. Es aquél que no contiene cantidades apreciables de hidrocarburos líquidos.

Otra clasificación rigurosa de los gases es aquélla que toma en cuenta la cantidad y proporción de metano, etano, propáno y butano presentes en el gas.

## GAS NATURAL SECO

Metano	80 a 90%
Etileno	8 a 15%
Propeno	2 a 5%
Propano	100 , 50 , 0 %
Butano	0 , 50 , 100 %

## GAS LICUADO DE PETROLEO

## T E M A II. 3

### COMPOSICION DEL PETROLEO

Como ya se ha mencionado anteriormente, el petróleo es una completa mezcla natural de hidrocarburos, la cual, puede encontrarse en los tres estados de la materia, dependiendo de la presión y temperatura a la cual está sometida dicha mezcla.

La mayor parte del estudio inicial de la composición del petróleo se trataba del análisis de petróleos crudos completos para hallar los porcentajes de los elementos presentes. Aunque las naturalezas físicas de los petróleos y las pérdidas variables durante la reducción hacen algo inciertos estos análisis, los resultados son tan uniformes que sorprenden, así Bushong resume los datos para crudos americanos de su tiempo y encontró lo siguiente:

Carbono.....	83.9	-	86.8	%
Hidrógeno.....	11.4	-	14.75	%
Azufre.....	0.0	-	1.75	%
Nitrógeno.....	0.11	-	11.7	%

Bugier, poco tiempo después presentó cifras similares para crudos no americanos, y si obtienen resultados parecidos para petróleos que parecen tener poco en común excepto una naturaleza fluida y un origen subterráneo. La explicación se debe a C.F. Kaberry, quien insinuó que los petróleos están compuestos de muchos miembros de unas pocas series homólogas de hidrocarburos, y dijo que las diferencias en la proporción en que aparece cada serie y en la extensión en que están presentes los miembros individuales de cada serie deben tener poca influencia en la composición total de la mezcla.

Así por ejemplo, una cantidad moderada de asfalto puede tener poco efecto sobre la composición elemental del petróleo.

Por otro lado, se ha comprobado con éxito que la hipótesis de que el petróleo es esencialmente una mezcla de hidrocarburos y que tienen también pequeños porcentajes de azufre, enjrijo, nitrógeno y algunos tienen fósforo.

Los petróleos crudos se pueden describir cuantitativamente como líquidos que varían del verde oscuro al color negro, con un peso específico comprendido entre 0.810 a 0.885 y con un intervalo de temperatura de ebullición de 24 a 570°C., en que tienen lugar la descomposición térmica cuando se intenta la destilación. Contienen desde 0.0 a 55% o más de gasolina y proporciones variables de hidrocarburos y componentes de punto de ebullición más elevado, hasta los compuestos altamente viscosos y no volátiles presentes en los lodos secos.

La composición real del fluido (Gas y Líquido) suministrado por el pozo es muy variable, dependiendo de la composición original del petróleo in situ el sistema de producción y la etapa de explotación del yacimiento.

En un pozo que produzca un condensado, se tiene una composición de la siguiente manera: (en % molar).

COMPONENTE	GAS SEPARADO	LÍQUIDO SUPERADO	FLUIDO DEL POZO
Nitrógeno	1.0	0.03	0.96
CO <sub>2</sub>	2.8	0.98	2.73
Metáno	86.42	16.43	83.61
Etáno	6.0	6.87	6.03
Propáno	2.34	7.17	2.54
Butáno	0.92	7.25	1.18
Pentáno	0.29	6.21	0.51
Hexáno	0.23	0.53	0.61
Heptáno <sup>+</sup>		45.53	1.83

La composición de una muestra de fondo (seguramente el fluido del yacimiento) de un pozo de Oklahoma es dada en la siguiente tabla, en donde los datos del pozo son:

$$\text{Presión pozo cerrado} = 198 \text{ Kg/cm}^2 \text{ y temperatura} = 65^\circ\text{C}$$

Componente		%
Metáno	, C <sub>1</sub>	32.8
Etáno	, C <sub>2</sub>	14.89
Propáno	, C <sub>3</sub>	3.93
Butáno	, C <sub>4</sub>	3.75
Pentáno	, C <sub>5</sub>	2.79
Hexáno	, C <sub>6</sub>	3.58
Heptáno <sup>+</sup>	, C <sub>7</sub> <sup>+</sup>	38.16

## HIDROCARBUROS COMO COMPONENTES DEL PETRÓLEO.

Los petróleos varían mucho en cuanto a la composición química dependiendo de varios factores (Presión, Temperatura, Sal, etc.) y esto los hace muy diferentes en sus propiedades físicas y químicas. En contraste con esta diversidad, la mayor parte de los componentes del petróleo son los hidrocarburos. Como ya hemos lo indica, un hidrocarburo es un compuesto que contiene solamente carbono e hidrógeno. Sin embargo, como ya se mencionó anteriormente, no sólo carbono e hidrógeno están presentes en el petróleo, también hay azufre, oxígeno, nitrógeno, etc.

Las principales series de hidrocarburos encontrados en el petróleo son:

- a) Serie parafínica (alquenos)
- b) Hidrocarburos no saturados (alquenos, alkenos)
- c) Serie ciclopárafínica.
- d) Hidrocarburos aromáticos.

Todas las características, propiedades, nomenclatura y usos de las series fueron ya mencionadas en el capítulo I.

Sin embargo es conveniente distinguir entre la composición de los productos petrolíferos existentes en estado natural y la de los productos acabados que resultan de operaciones de conversión tales como el cracking, reforming, alquilación y otros procesos. Estos últimos (los refinados), contienen compuestos que no existen en el petróleo original, o están presentes en cantidades insignificantes.

El petróleo natural, como se mencionó, se compone de -- hidrocarburos, y el contenido de estos puede ser tan alto -- como 97 ó 98% en algunos casos. Dicho contenido es aproximadamente constante de un crudo a otro, aún siendo las proporciones de los varios tipos de hidrocarburos y de los isómeros individuales ampliamente variables.

Fórmula	Identificación	Punto de ebullición °C a 1 atm	Contenido estimado en el petróleo crudo volumen %
Propileno			
C <sub>3</sub> H <sub>6</sub>	Metano .....	-161.69	
C <sub>3</sub> H <sub>6</sub>	Etileno .....	-50.63	
C <sub>3</sub> H <sub>6</sub>	Propileno .....	-47.07	
C <sub>3</sub> H <sub>8</sub>	1-Etilpropano .....	-11.73	
C <sub>3</sub> H <sub>8</sub>	n-Pantan .....	-0.56	
C <sub>3</sub> H <sub>8</sub>	2-Metilbutano .....	23.55	
C <sub>3</sub> H <sub>8</sub>	Isobutano .....	10.67	
C <sub>3</sub> H <sub>8</sub>	2,2-Dimetilpropano .....	41.74	0.04
C <sub>3</sub> H <sub>8</sub>	2,3-Dimetilbutano .....	57.09	0.38
C <sub>3</sub> H <sub>8</sub>	2,4-Dimetilbutano .....	60.27	0.37
C <sub>3</sub> H <sub>8</sub>	3-Metilpentano .....	63.20	0.35
C <sub>3</sub> H <sub>8</sub>	n-Hexano .....	66.74	1.50
C <sub>3</sub> H <sub>8</sub>	2,2-Dimetylhexano .....	76.20	0.02
C <sub>3</sub> H <sub>8</sub>	2,3-Dimetylhexano .....	78.10	0.08
C <sub>3</sub> H <sub>8</sub>	2,4-Dimetylhexano .....	79.15	0.15
C <sub>3</sub> H <sub>8</sub>	2,5-Dimetylhexano .....	81.35	0.73
C <sub>3</sub> H <sub>8</sub>	3,3-Dimetylhexano .....	91.05	0.51
C <sub>3</sub> H <sub>8</sub>	1-Etilpentano .....	83.46	0.06
C <sub>3</sub> H <sub>8</sub>	4-Pentano .....	97.43	2.3
C <sub>3</sub> H <sub>8</sub>	2,2-Dimethylheptano .....	104.74	0.61
C <sub>3</sub> H <sub>8</sub>	2,3-Dimethylheptano .....	109.10	0.06
C <sub>3</sub> H <sub>8</sub>	2,4-Dimethylheptano .....	109.43	0.06
C <sub>3</sub> H <sub>8</sub>	2,2,3-Trimetilpentano .....	109.54	0.004
C <sub>3</sub> H <sub>8</sub>	3,3-Dimethylhexano .....	111.97	0.03
C <sub>3</sub> H <sub>8</sub>	2,3,4-Trimetilpentano .....	113.47	0.005
C <sub>3</sub> H <sub>8</sub>	2,3,3-Trimetilpentano .....	114.76	0.006
C <sub>3</sub> H <sub>8</sub>	2,3-Dimethylhexano .....	115.61	0.67
C <sub>3</sub> H <sub>8</sub>	2-Methyl-3-étilpentano .....	115.65	0.06
C <sub>3</sub> H <sub>8</sub>	2-Metilheptano .....	117.65	0.90
C <sub>3</sub> H <sub>8</sub>	4-Metilheptano .....	117.71	0.20
C <sub>3</sub> H <sub>8</sub>	2,4-Dimethylhexano .....	117.72	0.13
C <sub>3</sub> H <sub>8</sub>	3-Methyl-3-étilpentano .....	118.26	0.02
C <sub>3</sub> H <sub>8</sub>	3-Etilhexano .....	118.53	0.09
C <sub>3</sub> H <sub>8</sub>	3-Metilheptano .....	118.92	0.30
C <sub>3</sub> H <sub>8</sub>	2,2,5-Trimetilhexano .....	124.08	0.002
C <sub>3</sub> H <sub>8</sub>	n-Octano .....	125.66	1.9
C <sub>3</sub> H <sub>8</sub>	2,3,5-Trimetilhexano .....	131.34	0.03
C <sub>3</sub> H <sub>8</sub>	2,6-Dimetilheptano .....	135.21	0.05
C <sub>3</sub> H <sub>8</sub>	2,3-Dimetylheptano .....	140.5	0.05
C <sub>3</sub> H <sub>8</sub>	4-Metiloctano .....	142.48	0.1
C <sub>3</sub> H <sub>8</sub>	2-Metiloctano .....	143.26	0.4
C <sub>3</sub> H <sub>8</sub>	3-Metiloctano .....	144.18	0.1
C <sub>3</sub> H <sub>8</sub>	n-Nonano .....	150.80	1.8
C <sub>3</sub> H <sub>8</sub>	4-Metilnonano .....	165.7	0.1
C <sub>3</sub> H <sub>8</sub>	2-Metilnonano .....	166.8	0.3

### IDENTIFICACIÓN DE LOS COMPOUNDOS EN EL PETRÓLEO C.900.

#### COMPOSICIÓN DEL PÉTROLITO.

Fórmula	Hidrocarburo	Punto de ebullición °C a 1 atm	Cantidad estimada en el petróleo crudo volumen %
Parafinas (Continuación)			
C <sub>6</sub> H <sub>14</sub>	2-Metilhexano .....	167,8	0,1
C <sub>6</sub> H <sub>14</sub>	n-Decano .....	174,12	1,8
C <sub>6</sub> H <sub>14</sub>	n-Undecano .....	195,89	1,6
C <sub>6</sub> H <sub>14</sub>	n-Dodecano .....	216,28	1,4
C <sub>6</sub> H <sub>14</sub>	n-Tridecano .....	235,43	1,2
C <sub>6</sub> H <sub>14</sub>	n-Tetradecano .....	253,52	1,0
C <sub>6</sub> H <sub>14</sub>	n-Pentadecano .....	270,61	0,8
C <sub>6</sub> H <sub>14</sub>	n-Hexadecano .....	286,79	0,7
C <sub>6</sub> H <sub>14</sub>	n-Heptadecano .....	301,12	0,6
C <sub>6</sub> H <sub>14</sub>	n-Octadecano .....	316,12	0,5
C <sub>6</sub> H <sub>14</sub>	n-Nonadecano .....	329,7	0,43
C <sub>6</sub> H <sub>14</sub>	n-Eicosano .....	342,7	0,37
C <sub>6</sub> H <sub>14</sub>	n-Eicosano .....	355,1	0,32
C <sub>6</sub> H <sub>14</sub>	n-Docano .....	367,0	0,28
C <sub>6</sub> H <sub>14</sub>	n-Tricano .....	378,3	0,24
C <sub>6</sub> H <sub>14</sub>	n-Tetracano .....	389,2	0,21
Cicloparafinas y ciclocetanos			
C <sub>6</sub> H <sub>12</sub>	Ciclopentano .....	49,26	0,05
C <sub>6</sub> H <sub>12</sub>	Metilciclopentano .....	71,81	0,87
C <sub>6</sub> H <sub>12</sub>	Ciclohexano .....	80,74	0,71
C <sub>6</sub> H <sub>12</sub>	1,1-Dimetilciclopentano .....	87,85	0,16
C <sub>6</sub> H <sub>12</sub>	1-cis-3-Dimetilciclopentano .....	96,77	0,87
C <sub>6</sub> H <sub>12</sub>	1-trans-3-Dimetilciclopentano .....	91,72	0,21
C <sub>6</sub> H <sub>12</sub>	1-trans-2-Dimetilciclopentano .....	91,87	0,48
C <sub>6</sub> H <sub>12</sub>	Metilciclohexano .....	100,93	1,6
C <sub>6</sub> H <sub>12</sub>	Etilciclopentano .....	103,47	0,16
C <sub>6</sub> H <sub>12</sub>	1,1,3-Trimetilciclopentano .....	104,89	0,30
C <sub>6</sub> H <sub>12</sub>	1-trans-2-cis-4-Trimetilciclopentano .....	109,29	0,22
C <sub>6</sub> H <sub>12</sub>	1-trans-2-cis-3-Trimetilciclopentano .....	110,2	0,20
C <sub>6</sub> H <sub>12</sub>	1,1,2-Trimetilciclopentano .....	113,73	0,06
C <sub>6</sub> H <sub>12</sub>	1-cis-2-trans-4-Trimetilciclopentano .....	116,73	0,01
C <sub>6</sub> H <sub>12</sub>	1-cis-2-trans-3-Trimetilciclopentano .....	117,5	0,07
C <sub>6</sub> H <sub>12</sub>	1-trans-4-Dimetilciclohexano .....	119,35	0,25
C <sub>6</sub> H <sub>12</sub>	1,1-Dimetilciclohexano .....	119,54	0,06
C <sub>6</sub> H <sub>12</sub>	1-cis-3-Dimetilciclohexano .....	120,09	0,63
C <sub>6</sub> H <sub>12</sub>	1-Metil-trans-3-ethylciclopentano .....	120,81	0,12
C <sub>6</sub> H <sub>12</sub>	1-Metil-cis-3-ethylciclopentano .....	121,4	
C <sub>6</sub> H <sub>12</sub>	1-Metil-trans-2-ethylciclopentano .....	121,2	0,14
C <sub>6</sub> H <sub>12</sub>	1-Metil-1-ethylciclopentano .....	121,52	0,03
C <sub>6</sub> H <sub>12</sub>	1,1-cis-3-trans-4-tetrametilciclopentano .....	121,6	0,04
C <sub>6</sub> H <sub>12</sub>	1-trans-2-Dimetilciclohexano .....	123,42	0,31
C <sub>6</sub> H <sub>12</sub>	1-cis-4-Dimetilciclohexano .....	124,32	0,09

HIDROCARBUNOS CONTENIDOS EN EL PETRÓLEO CRUDO.  
 (CONTINUACIÓN).

COMBINACION DEL PETRÓLEO.

Fórmula	Hidrocarburo	Punto de ebullición °C a 1 atm	Cantidad estimada en el petróleo crudo volumen %
Cicloentanos y ciclohexanos (Continuación)			
C <sub>6</sub> H <sub>12</sub>	1-trans-3-Dimetilciclohexano .....	124,45	0,07
C <sub>6</sub> H <sub>12</sub>	Isopropilciclopentano .....	126,42	0,01
C <sub>6</sub> H <sub>12</sub>	1-trans-2-cis-3-trans-4-Tetrametilciclo-		
	pentano .....	127,4	0,11
C <sub>6</sub> H <sub>12</sub>	1-Metil,cis-2-etilciclopentano .....	128,05	0,04
C <sub>6</sub> H <sub>12</sub>	1-cis-2-Dimetilciclohexano .....	129,73	0,66
C <sub>6</sub> H <sub>12</sub>	n-Propilciclopentano .....	130,95	0,06
C <sub>6</sub> H <sub>12</sub>	Etilciclohexano .....	131,78	0,37
C <sub>6</sub> H <sub>12</sub>	1,1,3-Trimetilciclohexano .....	136,63	0,2
C <sub>6</sub> H <sub>12</sub>	1,trans-2,trans-4-Trimetilciclohexano .....	141,2	0,2
C <sub>6</sub> H <sub>12</sub>	1,trans-2,cis-3-Trimetilciclohexano .....	145,6	
Cicloheptanos			
C <sub>7</sub> H <sub>16</sub>	Cicloheptano .....	118,79	0,01
Dicitroparafinas			
C <sub>8</sub> H <sub>16</sub>	cis-Bicielo-(3.3.0)-octano .....	136,5	0,06
C <sub>8</sub> H <sub>16</sub>	Bicielo-(3.2.1)-octano .....	138,0	0,008
C <sub>8</sub> H <sub>16</sub>	Bicicloparafina .....	146,7	
C <sub>8</sub> H <sub>16</sub>	trans-Decahidronataleno .....	187,25	
C <sub>8</sub> H <sub>16</sub>	Bicicloparafina .....	202,6	
Bencenos			
C <sub>6</sub> H <sub>6</sub>	Benceno .....	80,10	0,15
C <sub>6</sub> H <sub>6</sub>	Tolueno .....	110,62	0,51
C <sub>6</sub> H <sub>6</sub>	Etilbenceno .....	136,19	0,19
C <sub>6</sub> H <sub>6</sub>	p-Xileno .....	138,35	0,10
C <sub>6</sub> H <sub>6</sub>	m-Xileno .....	139,10	0,51
C <sub>6</sub> H <sub>6</sub>	o-Xileno .....	144,41	0,27
C <sub>6</sub> H <sub>6</sub>	Isopropilbenceno .....	152,39	0,07
C <sub>6</sub> H <sub>6</sub>	n-Propilbenceno .....	159,22	0,09
C <sub>6</sub> H <sub>6</sub>	1-Metil-3-ethylbenceno .....	161,30	0,17
C <sub>6</sub> H <sub>6</sub>	1-Metil-4-ethylbenceno .....	161,99	0,06
C <sub>6</sub> H <sub>6</sub>	1,3,5-Trimetilbenceno .....	164,72	0,12
C <sub>6</sub> H <sub>6</sub>	1-Metil-2-ethylbenceno .....	165,15	0,09
C <sub>6</sub> H <sub>6</sub>	terc-Butilbenceno .....	169,12	0,01
C <sub>6</sub> H <sub>6</sub>	1,2,4-Trimetilbenceno .....	169,35	0,51
C <sub>6</sub> H <sub>6</sub>	Isobutilbenceno .....	172,76	0,008
C <sub>6</sub> H <sub>6</sub>	sec-Butilbenceno .....	173,30	0,017
C <sub>6</sub> H <sub>6</sub>	1-Metil-3-isopropilbenceno .....	175,14	0,08
C <sub>6</sub> H <sub>6</sub>	1,2,3-Trimetilbenceno .....	176,08	0,19

HIDROCARBUROS ENCONTRADOS EN UN PETRÓLEO CRUDO.  
(CONTINUACIÓN).

COMPOSICIÓN DEL PETRÓLEO.

Fórmula	Hidrocarburo	Punto de ebullición °C a 1 atm	Cantidad estimada en el petróleo crudo volumen %
Bencenos (Continuación)			
C <sub>6</sub> H <sub>6</sub>	1-Metil-4-isopropilbenceno .....	177,10	0,04
C <sub>6</sub> H <sub>6</sub>	1-Metil-2-isopropilbenceno .....	178,15	0,009
C <sub>6</sub> H <sub>6</sub>	1,3-Dietilbenceno .....	161,10	
C <sub>6</sub> H <sub>6</sub>	1-Metil-3-propilbenceno .....	181,80	
C <sub>6</sub> H <sub>6</sub>	n-Butilbenceno .....	183,27	
C <sub>6</sub> H <sub>6</sub>	1-Metil-4-propilbenceno .....	183,30	
C <sub>6</sub> H <sub>6</sub>	1,3-Dimetil-5-ethylbenceno .....	183,58	
C <sub>6</sub> H <sub>6</sub>	1,4-Dietilbenceno .....	183,78	
C <sub>6</sub> H <sub>6</sub>	1-Metil-2-propilbenceno .....	184,80	
C <sub>6</sub> H <sub>6</sub>	1,4-Dimetil-2-ethylbenceno .....	186,82	
C <sub>6</sub> H <sub>6</sub>	1,3-Dimetil-4-ethylbenceno .....	188,20	
C <sub>6</sub> H <sub>6</sub>	1,2-Dimetil-4-ethylbenceno .....	189,48	
C <sub>6</sub> H <sub>6</sub>	1,3-Dimetil-2-ethylbenceno .....	190,01	
C <sub>6</sub> H <sub>6</sub>	1,2-Dimetil-3-ethylbenceno .....	193,91	
C <sub>6</sub> H <sub>6</sub>	1,2,4,5-Tetrametilbenceno .....	194,80	
C <sub>6</sub> H <sub>6</sub>	1,2,3,5-Tetrametilbenceno .....	195,00	
C <sub>6</sub> H <sub>6</sub>	1,3-Metil-3-n-butilbenceno** .....	204,1	0,06
C <sub>6</sub> H <sub>6</sub>	1,2,3,5-Tetrametilbenceno .....	205,04	0,2
C <sub>6</sub> H <sub>6</sub>	1,3-Dimetil-4-n-propilbenceno** .....	206,6	0,03
C <sub>6</sub> H <sub>6</sub>	1,2-Dimetil-4-n-propilbenceno** .....	208,5	0,03
C <sub>6</sub> H <sub>6</sub>	Trimetilbenceno** .....	212,3	0,04
Cicloparafinas aromáticas			
C <sub>6</sub> H <sub>6</sub>	Indano .....	177,8	0,003
C <sub>6</sub> H <sub>6</sub>	4-Metilindano .....	204,5	
C <sub>6</sub> H <sub>6</sub>	1,2,3,4-Tetrahidronaftaleno .....	207,57	0,03
C <sub>6</sub> H <sub>6</sub>	2-Metil-(1,2,3,4-tetrahidronaftaleno)** .....	220,7	0,04
C <sub>6</sub> H <sub>6</sub>	6-Metil-(1,2,3,4-tetrahidronaftaleno) .....	229,03	0,09
C <sub>6</sub> H <sub>6</sub>	5-Metil-(1,2,3,4-tetrahidronaftaleno) .....	234,35	0,08
Aromáticos dinucleares			
C <sub>6</sub> H <sub>6</sub>	Nftaleno .....	217,96	0,06
C <sub>6</sub> H <sub>6</sub>	2-Metilnftaleno .....	241,05	0,2
C <sub>6</sub> H <sub>6</sub>	1-Metilnftaleno .....	244,64	0,1
C <sub>6</sub> H <sub>6</sub>	Bifenilo .....	255,2	
C <sub>6</sub> H <sub>6</sub>	2,6-Dimetilnftaleno .....	262	
C <sub>6</sub> H <sub>6</sub>	Dimetilnftaleno .....	268	
C <sub>6</sub> H <sub>6</sub>	Trimetilnftaleno .....	288	
C <sub>6</sub> H <sub>6</sub>	Aromático dinuclear .....	312	

**HIDROCARBUROS ENCONTRADOS EN UN PETRÓLEO CRUDO.**  
**(CONTINUACIÓN).**

**COMPOSICIÓN DEL PETRÓLEO.**

Crudo	Contenido en azufre del crudo, porcentaje en peso	Azufre en producto, kg por 100 kg de azufre en el crudo			
		Gasolina y nafta	Keroseno	Gas Oil	Residuo
Lejano Oriente .....	0,15	0,3	3,6	38,5	57,5
Texas oriental .....	0,36	0,9	1,3	15,4	82,4
Venezuela oriental .....	0,55	0,5	1,7	15,5	82,3
Irán .....	1,4	1,1	1,5	12,6	64,8
Texas occidental .....	2	1,8	4,2	14,8	79,2
Venezuela occidental .....	2,2	0,05	0,55	6,6	92,8
Kuwait .....	2,45	0,1	0,8	9,5	79,6

DISTRIBUCION DEL AZUFRE EN LOS PRODUCTOS DE  
REFINACION.

Crudo	Fe	Ni	V	Cu
Texas oriental .....	3,2	1,7	1,2	0,4
Texas occidental .....	5,1	4,8	7,9	0,4
Mirando .....	7,6	1,9	1,4	0,5
Jackson .....	4,4	1,8	0,9	0,2
Condado de Scurry .....	3,4	1,0	0,8	0,2
Wilmingtton .....	28	46	41	0,6
Santa Maria .....	17	97	223	0,3
Kettlerman .....	24	35	34	0,4
Ventura .....	31	33	49	1,1
Tibu-Petroleo .....	1,6	9,0	60	0,9
Kuwait .....	0,7	6,0	22,5	0,1
Mid-Continent .....	3,8	4,2	7,9	0,3
Kansas .....	5,8	5,8	20,8	0,4
Morocco .....		0,8	0,6	0,1
Redwater .....	3,4	10,6	4,5	< 0,1

CONTENIDO MINERAL DE VARIOS CRUDOS EN PARTES POR MILLON.

COMPOSICION DEL PETROLEO.

Nombre	Punto de ebullición, °C	Porcentaje en peso en el petróleo crudo de Wesson, Texas
Metanol	5,96	0,00240
Etanoltol	35	0,00530
2-Ticopropano	37,31	0,00088
2-Propanoltol	52,66	0,00199
2-Metil-2-propanoltol	64,22	0,00055
2-Tiobutano	67,65	0,00072
1-Prapanoltol	67,5	0,00041
3-Metil-2-tiobutano	84,81	0,00064
2-Butanoltol	85,15	0,00386
2-Metil-1-prapanoltol	88,72	0,00003
2-Tio-pentano	92,10	0,00075
2-Tio-pentano	95,32	0,00030
1-Butanoltol	98,4	Trazas
2-Metil-2-butanol	99	0,00064
3,3-Dimetil-2-tiobutano	99	
2-Metil-3-tio-pentano	107,4	
3-Metil-2-butanol	109,8	
2-Pantanoltol	112,9	0,0014
3-Pantanoltol	113,9	0,00057
4-Metil-2-pantanoltol		
3-Metil-3-pantanoltol		
3-Tiohexano	118,50	0,00012
2,4-Dimetil-3-tio-pentano	120,02	0,00053
2,2-Dimetil-3-tio-pentano	120,41	0,000058
Tiociclopentano	121,12	0,000077
2-Tiohexano	123,2	0,000077
2-Metil-3-tiohexano	132,05	0,000078
Ciclopantanoltol	132,2	
2-Metiltiociclopentano	133,23	0,0023
4-Metil-3-tiohexano	133,65	0,00050
3-Metiltiociclopentano	138,67	0,00046
2-Hexanol	138,9	0,0028
Tiociclohexano	141,75	0,00032
trans-2,5-Dimetiltiociclopentano	142	0,0025
cis-2,5-Dimetiltiociclopentano	142,28	0,0024
3-tioheptano	144,24	0,000078
2-Metiltioclohexano	153,04	0,0029
3-Metiltioclohexano	158,04	0,000024
4-Metiltioclohexano	158,64	0,000048
Ciclohexanol	158,8	0,0012
3-Hexanol*		
cis-2-Metiltioclopantanoltol*		
2-Octanol*		

COMPUESTOS DEL AZUFRE IDENTIFICADOS EN UN CRUJO.

COMPOSICIÓN DEL PETRÓLEO.

Crudo	Tipo	Fracción	Porcentaje de ácidos nafténicos
Petróleos crudos americanos			
Pensilvania .....	Parafínico	Keroseno	0,006
Pensilvania .....	Parafínico	Gas oil	0,010
Texas oriental .....	Intermedio	Keroseno	0,009
Mid-Continent (mezcla de oleoducto) ...	Intermedio	Keroseno (Nafta)	0,009 0,01
California .....	Nafténico	Keroseno Gas oil	0,06 0,36
Pesado de Texas .....	Nafténico	Keroseno Gas oil	0,075 0,35
Petróleos crudos rusos			
Ligero de Balakhany .....	Nafténico	Crudo total   Keroseno	1,05 0,5
Pesado de Balakhany .....	Asfáltico	Crudo total   Keroseno	1,10 0,5
Binagady .....	Asfáltico	Crudo total   Keroseno	0,85 0,5
Ramain .....	Intermedio	Crudo total   Keroseno	0,40 0,20
Surakhani .....	Intermedio	Crudo total   Keroseno	0,20 0,20

**ACIDOS NAFTÉNICOS EN PETROLEOS CRUDOS AMERICANOS  
Y RUSOS.**

**COMPOSICION DEL PETROLEO.**

Tipo de parafinas	Proporción en el crudo, % en volumen			
	Hexanos	Heptanos	Octanos	Total
Normal .....	1,80	2,3	1,9	6
Con una cadena lateral .....	0,72	1,30	1,49	3,51
Con dos cadenas laterales .....	0,12	0,25	0,44	0,81
Con tres cadenas laterales .....			0,015	0,015

Para los ciclopentanos, la distribución es:

	Porcentaje del crudo
Ningún o un grupo sustituyente:	
Ninguno - ciclopentano	0,05
Metil	0,87
Etil	0,16
n-Propil	0,06
Dos átomos de carbono en cadenas alquílicas:	
Un grupo sustituyente	0,16
Dos grupos sustituyentes	1,72
Tres átomos de carbono en cadenas alquílicas:	
Un grupo	0,07
Dos grupos	0,33
Tres grupos	0,92

Las cifras análogas para los ciclohexanos son:

	Porcentaje del crudo
Ningún o un grupo sustituyente:	
Ninguno - ciclohexano	0,71
Metil	1,6
Etil	0,37
Dos átomos de carbono en cadenas alquílicas:	
Un grupo	0,37
Dos grupos	1,41

## PROPORCIONES DE LOS TIPOS DE PARAFINAS EN UN CRUDO.

COMPOSICIÓN DEL PETRÓLEO.

Diversos investigadores han estudiado la naturaleza de los constituyentes hidrocarbonados, cada uno usó diferentes métodos de análisis según la época de estudio y como resultado conjunto se demostró que los hidrocarburos existentes pertenecen a varias series y vistos.

## TEMA 11.4

### CLASIFICACION DE LOS PETROLIOS

En América del Norte, el petróleo fué primeramente clasificado como de base parafínica, asfáltica o mixta.

Un petróleo era de base parafínica si contenía principalmente parafinas, después de que se había destilado. De base asfáltica, si contenía principalmente compuestos cíclicos y dejaba como residuo al destilarse, asfaltos. La base mixta se consideraba como una base intermedia entre la parafínica y la asfáltica.

Sin embargo, aún no se ha logrado un método exitoso de clasificación para los petróleos. Se puede, por ejemplo, clasificar fácilmente petróleos basados en una inspección superficial, incluyendo alguna propiedad física tal como la densidad relativa, y ésta o la densidad Baumé (API) se usan actualmente con gran frecuencia para expresar la calidad de los crudos. Así, entre los crudos de una área, un aceite de densidad de 30° API o 0.65 es usualmente más valioso que uno de 50° API, porque el primero contiene más fracciones ligeras (Gasolina) y menos constituyentes asfálticos pesados, que lo harían poco adecuado para obtener productos refinados.

Una base más racional de clasificación es considerando la composición química del petróleo. En los campos de E.U., los crudos se han clasificado durante mucho tiempo como de base parafínica, asfáltica o mixta. Una cuarta clase conocida como "híbrida" y que incluye los petróleos nafténicos que llevan una pequeña cantidad de parafina fue sugerida por Smith. Este sistema fue constituido sobre la base de diferencias en la naturaleza del residuo dejado en la destilación no destructiva.

El asfalto puede, por supuesto, variar mucho en carácter, de modo que la clase asfáltica incluye numerosos tipos. Este sistema es del máximo valor para la refinación ya que indica en seguida a rasgos generales la naturaleza de los productos, el sistema de refino requerido, y las dificultades probables que se encontrarán. Un desarrollo lógico del sistema de Smith fue propuesto por Jane y Carton. Se somete un crudo a una destilación analítica tipo, primero a presión atmósferica y luego a vacío; se recogen las fracciones correspondientes a intervalos de  $2^{\circ}\text{C}$  en el punto de ebullición, y la clasificación se basa en la densidad API de dos fracciones clave: número 1 de  $55^{\circ}\text{C}$  a  $275^{\circ}\text{C}$  a la presión atmosférica, en el campo del Neroseno y, número 2 de  $275^{\circ}\text{C}$  a  $300^{\circ}\text{C}$  a 40 mm de presión, en el campo de aceites lubricantes. Si la fracción clave 1 es de densidad  $40^{\circ}\text{API}$  o más ligera (0.825), las porciones ligeras del crudo se consideran nafténicas; si es de  $50^{\circ}\text{API}$  o más pesada (0.80), se consideran nafténicas; y si está entre  $53$  y  $40^{\circ}\text{API}$  serán intermedias.

Del mismo modo, si la densidad de la fracción clave número 2 es de  $30^{\circ}\text{API}$ , o más ligera, las fracciones pesadas del crudo son parafínicas; si es de  $20^{\circ}\text{API}$  o más pesada (0.934), nafténicas; y si está entre  $20$  y  $30^{\circ}\text{API}$ , intermedias.

Esto permite una clasificación de los crudos en tipos sólo sigue:

#### Tabla:

#### Fracciones clave para caracterización de crudos:

## FRACCION CLAVE 1.      FRACCION CLAVE 2.

PARAFINICO.	40° 6 más ligera	30 6 más ligera
PARAFINICO INTERMEDIO	40° 6 más ligera	20 a 30°
INTERMEDIO PARAFINICO	33 a 40°	30° 6 más ligera
INTERMEDIO	33 a 40°	20 a 30°
INTERMEDIO NAFTENICO	33 a 40°	20° 6 más pesada
NAFTENICO INTERMEDIO	33° 6 más pesada	20 a 30°
NAFTENICO	33° 6 más pesada	20° 6 más pesada
PARAFINICO NAFTENICO	40° 6 más ligera	20° 6 más pesada
NAFTENICO PARAFINICO	33° 6 más pesada	30° 6 más ligera.

Los métodos propuestos de clasificación de petróleos se basan en redidos físicos que proporcionan una indicación de la composición química. Tienen la desventaja científica de — apoyarse en la caracterización de un sólo punto 6, a lo sumo de dos. Con las demandas más exigentes de un mercado técnicamente educado (números de octano, números de cetano, índice de viscosidad), es deseable la información química directa. Esta se proporciona más adecuadamente por el "índice de — correlación del Bureau of Mines" el cual lleva consigo la — asignación de un número a cada fracción destilada obtenida en la usual destilación Nemiyel del Bureau of Mines. El número — se obtiene representando el inverso del punto de ebullición — medio volumétrico de cada fracción en función de la densidad relativa de dicha fracción, se obtienen primero unas líneas — de referencia realizando esta operación para los miembros — individuales de las distintas clases de hidrocarburos (n parafinas, isoparafinas, etc., hasta los aromáticos condensados). Esto proporciona una línea para cada clase de hidrocarburos — sobre la gráfica, (ver gráfica pag. 34 del Grusse), en las — que las n parafinas aparecen en un extremo y los aromáticos — condensados en otro.

Estas líneas definen zonas dentro de las que pueden situarse puntos para las correspondientes fracciones del petróleo crudo en estudio. Puesto que la línea para las n-parafinas, se numeró con cero y la correspondiente al Benceno con 100, cada fracción tiene un número índice (bajo para parafinas y alto para aromáticos) que expresa su composición química. La comparación de estos números para las fracciones sucesivas de un crudo mostrará como cambia la composición química con el punto de ebullición creciente. Unos cuantos números son:

MUESTRAS DE DISTINTA COMPOSICIÓN INDICE DE CORRELACION

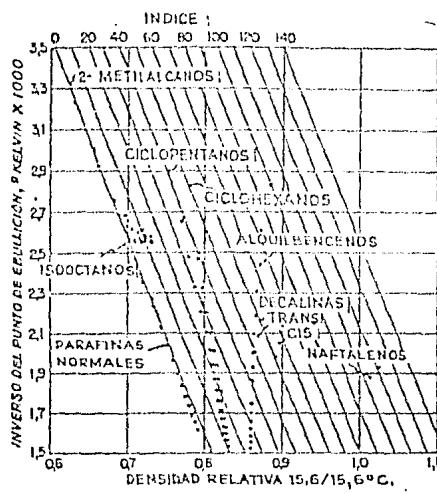
PUNTO DE EBULLICION °C

I	75 - 100	14
	175 - 200	21
	250 - 275	22
2	75 - 100	23
	175 - 200	32
	250 - 275	33
3	75 - 100	
	175 - 200	27
	250 - 275	31

El número se eleva con el carácter cíclico creciente de los hidrocarburos presente, el conocido aumento de componentes cíclicos con la elevación del punto de ebullición resulta evidente como se deduce de la tendencia de los números. El índice de correlación está sólidamente basado y proporciona mucha información en forma compacta.

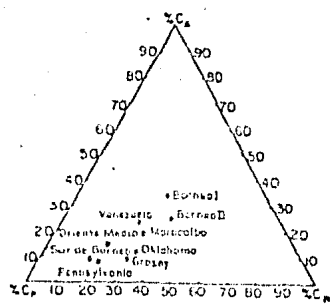
Por desgracia, se limita, como se ha visto, a los materiales destilables. Si bien, podría quizás establecerse la escala sobre una base de pesos moleculares y aplicarse a residuos se perdería mucha de la utilidad y aplicabilidad de las cifras recopiladas de los ensayos de destilación.

Un medio similar de describir un petróleo en términos de la composición de fracciones sucesivas es el diagrama de distribución del carbono de Van Nes y Westen. Estos investigadores emplearon primeramente una representación cuantitativa-análoga a un diagrama triangular cualitativa.



ES UNA GRAFICA QUE RELACIONA EL INDICE DE COMBUSTION DEL "BUREAU OF MINES" CON LA DENSIDAD RELATIVA.

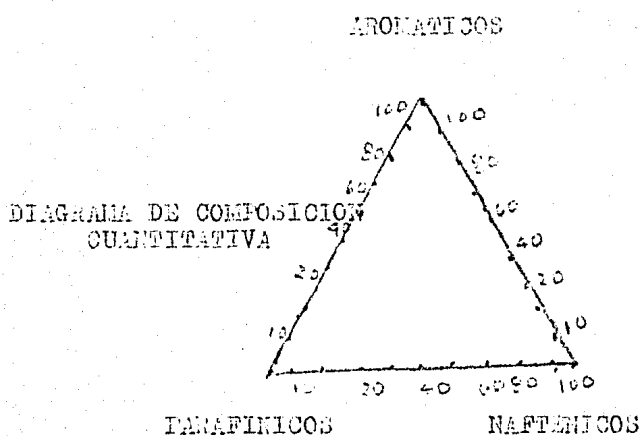
### CLASIFICACION DEL PETROLEO.



PETROLEOS CRUDOS TIPICOS EN UN DIAGRAMA  
DE COMPOSICION CUANTITATIVA.

CLASIFICACION DEL PETROLEO.

Por medio de correlaciones de las propiedades físicas determinaron el porcentaje del carbono total, distribuido, respectivamente como parafínicos, nafténicos y aromáticos. Esta determinación les permitió localizar un punto para cada crudo así analizado, sobre un diagrama triangular cuyos vértices son el 100% de cada una de las tres clases de hidrocarburos. Esto es, dando lugar, una mejora sobre las anteriores caracterizaciones de un sólo punto.



Aún con las metas de clasificación anteriores, persiste la necesidad de caracterizar las fracciones del petróleo en términos químicos y se han ideado métodos ingeniosos para deducir la composición química a partir de los valores de ciertas propiedades físicas de las moléculas de hidrocarburos.

Uno de estos métodos es el siguiente:

#### FACTOR DE CARACTERIZACIÓN (UOP)

Definido por la fórmula:

$$K = \frac{T}{d}^{1/3}$$

donde:

T , punto de ebullición medio en °R

d , densidad relativa a 15.6 °C

Este factor fue ideado en su origen para mostrar las características de los aceites pesados.

Los valores típicos del factor de caracterización son:

Aceite	K
Aceites altamente parafínicos	12.5 - 13
Aceites cíclicos	10.5 - 12.5

## T E M A 75

### DERIVADOS DEL PETROLEO.

Al destilar el petróleo crudo se obtienen varias fracciones, las cuales hierven a distintas temperaturas.

FRACCION	TEMPERATURA ( $^{\circ}$ F)	COMPONENTES.
Liguria	160	$C_5$ a $C_6$
Gasolina	160 - 400	$C_6$ a $C_7$
Kerosene	400 - 575	Pesados
Lubricantes y Aceites	> 575	Pesados
Residuo		

FRACCION GASOLINA.- Las fracciones petrolíferas de bajo punto de ebullición constituyen la mayor parte de los combustibles de motor del mundo y probablemente seguirá siendo así mientras haya suministro adecuado de hidrocarburos. Con el progreso del motor, han cobrado importancia otras cualidades, como -- valor antidetonante, estabilidad química y volatilidad controlada.

COMPOSICION.- La Gasolina es corrientemente una mezcla de -- hidrocarburos que hierven dentro de la zona de 40 a 200  $^{\circ}$ C -- que se encuentran en estado natural en el petróleo y el gas natural, junto con los hidrocarburos similares producidos por el cracking térmico o catalítico de aceites pesados.

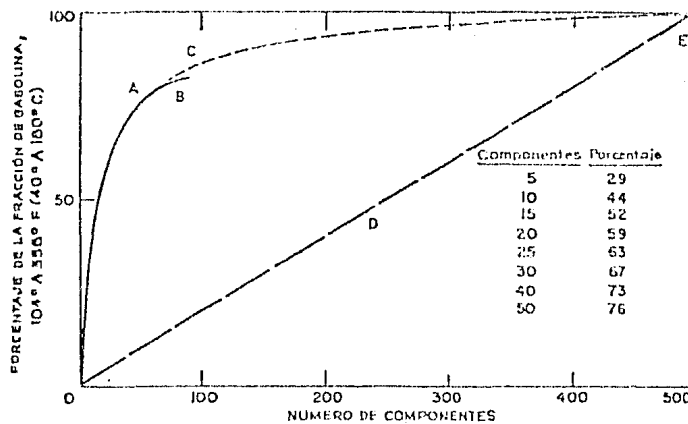
Para las gasolinas naturales, la composición está influenciada por la naturaleza del petróleo crudo el cual se obtiene — la Gasolina. Los hidrocarburos posibles que contiene una — gasolina van de  $C_4$  a  $C_{12}$ , la gasolina es una potencia, una — mezcla muy compleja. Así, existen 661 parafínicos posibles — y 3839 olefinas posibles dentro de estos límites. A estos — deben sumarse los hidrocarburos aromáticos multínicos posibles; los primeros son pocas, alrededor de 10 a 15, pero los — segundos son numerosos en potencia digamos 300 o más.

A pesar de la gran variedad de la composición, la distribución de los componentes dentro de una clase no es caprichosa, sino que sigue una ley definida. De los estudios se deduce que las diferencias entre los naftos dependen de las cantidades relativas de las cinco clases, parafinas normales, parafinas ramificadas, ciclopentánicos, ciclohexánicos y bencenos pero que dentro de cada una de estas clases, las cantidades relativas de los componentes individuales son de la misma magnitud.

Las tablas anexas darán una idea más completa de la — composición de la gasolina.

Por otro lado, las gasolinas, obtenidas por cracking, se protegen además de la formación de Gomas mediante el empleo — de inhibidores de oxidación.

GASOLINAS COMERCIALES.— Puede obtenerse una idea de las — propiedades importantes de las gasolinas para motor de coche — y para aviación en las tablas anexas.



NUMERO DE COMPONENTE, CONTADOS EN UN ORDEN DE ABUNDANCIA DECRECIENTE Y PORCENTAJE DE LA FRACCION GASOLINA CONSTITUIDA POR ELLOS.

#### COMPOSICION DE GASOLINAS.

Gasolina	Volumen por ciento
Ponca, Oklahoma .....	9,8
Texas oriental .....	10,4
Bradford, Pensilvania .....	8,3
Greendale-Kawkawlin, Michigan .....	7,2
Winkler, Texas .....	4,9
Midway, California .....	8
Conroe, Texas .....	27,6

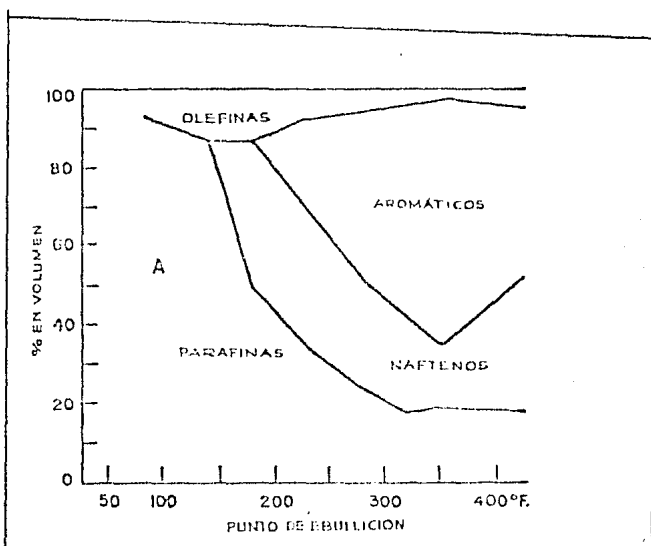
COMBINADO AGRUPACION DE GASOLINAS DE DESTILACION DIRECTA CON PINEOS DE BULLICION FINALES PROXIMOS A 177°C.

Gasolina	Volumen por ciento			
	Parafinas normales	Parafinas ramificadas	Ciclo-pentanos	Ciclo-hexanos
Ponca, Oklahoma .....	35,7	20,5	23,4	20,4
Texas oriental .....	24,7	27,3	26	22
Bradford, Pensilvania .....	34,4	32,2	13,4	20
Greendale-Kawkawlin, Michigan .....	63,1	13,2	8	15,7
Winkler, Texas .....	9,5	61,6	8,4	20,5
Midway, California .....	10	21,5	41	27,5
Conroe, Texas .....	18,2	20,3	17,3	44,2

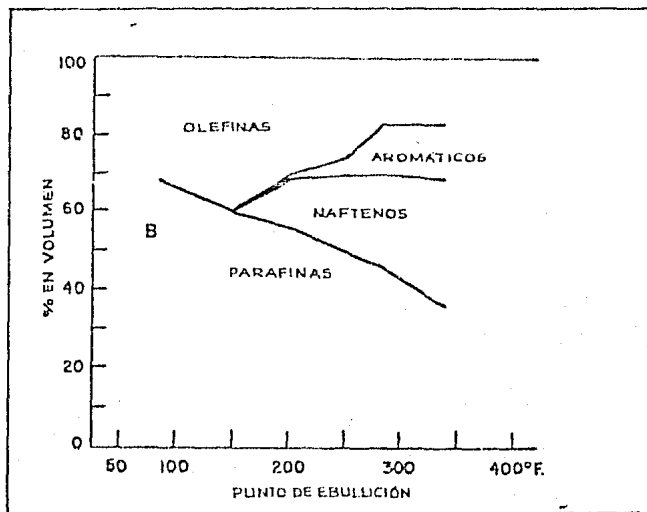
PROPORCIONES DE LOS TIPOS DE HIDROCARBURNOS EN LA PARCION DE PARAFINAS - CICLO PARAFINAS (40 a 102°C) DE GASOLINA DE DESTILACION DIRECTA.

COMPOSICION DE GASOLINAS.

GASOLINA  
CATALITICA



GASOLINA  
TECNICA.



COMPOSICION DE LAS OLINAS CON RESPECTO AL PUNTO DE EBULICION. AQUI A GASOLINA CATALITICA PROCEDENTES DE UN DIESEL LIGERO DE BASE MINTA. EL DIESEL ES PROCEDENTE DE UN CRUDO DE BASE MINTA.

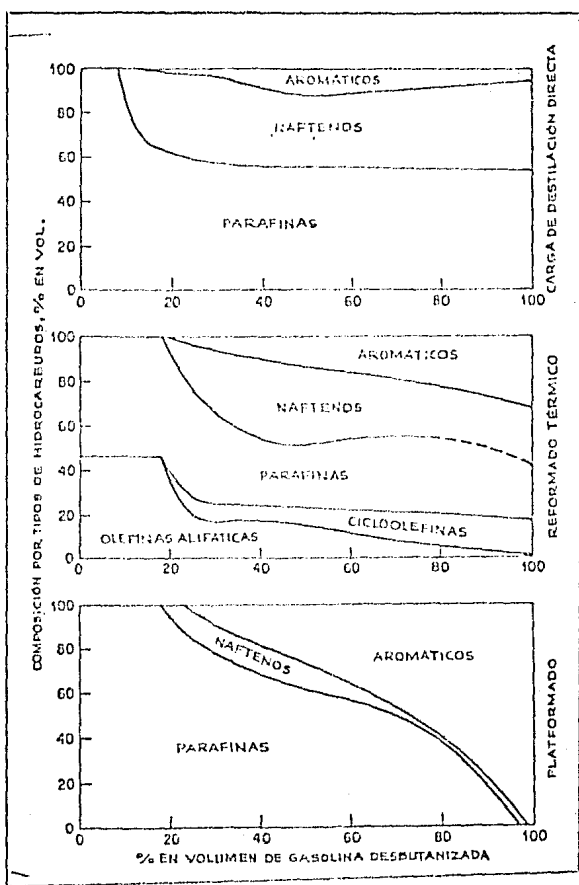
Componentes	Volumen %		
	Tipo de gasolina		
	Catalitica Houdry	Térmica	Destilado directo Este de Texas
n-Hexano .....	9	63	51
Hexanos ramificados .....	91	37	49

COMPOSICIONES DE LOS HEMANOS DE GASOLINA - - -  
CATALITICA, TERMICA Y DISTILACION DIRECTA.

Gasolina	Volumen por ciento	
	Dimetilbutanos	Metilpentanos
Ponca, Oklahoma .....	14	86
Texas oriental .....	13	87
Bradford, Pensilvania .....	10	90
Greendale-Kawkawlin, Michigan .....	14	86
Winkler, Texas .....	12	88
Midway, California .....	16	84
Conroe, Texas .....	16	84

PROPORCIONES DE DIMETILBUTANOS Y METIL PENTANOS  
EN LA PORCIÓN DE HEMANOS RAMIFICADOS DE 7 - - -  
GASOLINAS.

COMPOSICION DE GASOLINAS.



CONTENIDO EN TIPOS DE HIDROCARBUROS  
DE LA GASOLINA DE DESTILACION - - -  
DIRECTA.

COMPOSICIÓN DE GASOLINAS.

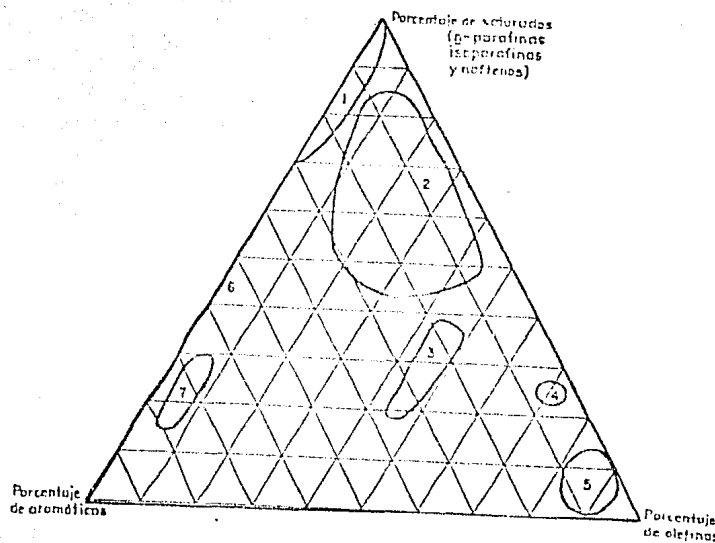
Gasolina	Método de producción	Volumen %			
		Olefinas	Aromáticos	Ciclo-parafinas	Parafinas
1	De una carga de C <sub>1</sub> a C <sub>4</sub> con 47 % insaturados a 635°C y 4,3 kg/cm <sup>2</sup> .....	.....	47		
2	De una carga de C <sub>1</sub> a C <sub>4</sub> con 35 a 45 % insaturados a 587°C y de 43,8 a 35 kg/cm <sup>2</sup> .	36,1	3,4	31,3	29,2
3	De una carga de C <sub>1</sub> a C <sub>4</sub> con 35 % insaturados a 560°C y 65,7 kg/cm <sup>2</sup> .....	40	5	17	38

### COMPOSICION DE GASOLINAS POLIMERAS TECNICAS.

Tipo de hidrocarburo	Houáry, lecho fijo (dos pasos)*	Catalítico fluido a 484°C**
Parafinas normales .....	4,4	24,7
Parafinas ramificadas .....	42,7	10,0
Cicloparafinas .....	16,8	24,0
Aromáticos .....	31,9	41,3
Olefinas .....	4,2	

### COMPOSICION EN VOLUMEN PORCENTAJE DE DOS GA OLINAS. DE CRACKING CATALITICO.

### COMPOSICION DE GASOLINAS.



### COMPOSICION AEROMOTRIZ DE GASOLINAS (PORCENTAJES EN PESO) DE VARIOS TIPOS.

- 1.- GASOLINA DE DESTILACION DIRECTA.
- 2.- GASOLINA DE CRACKING TÉCNICO Y CATALITICO
- 3.- GASOLINA DE CRACKING DE ALTA TEMPERATURA, EN FASE VALOR.
- 4.- POLIMEROS CATALITICOS.
- 5.- GASOLINA DE FISCHER-TROPSCH
- 6.- REFORMADOR CATALITICO
- 7.- REFORMADO TÉCNICO DE UN RENOMBRADO CATALITICO

### COMPOSICION DE GASOLINAS.

	1905	1920	1930		1936		1945		1955	
			Repu- lar	Premiu- mum	Repu- lar	Premiu- mum	Repu- lar	Premiu- mum	Repu- lar	Premiu- mum
<b>Destilación, °C ...</b>										
Inicial .....		54,4	36,7	37,2	39,4	41,7	38,9	39,4	37,8	37,8
10 % .....	73,9	83,8	61,1	60,6	64	65,8	62,8	61,1	54,4	53,3
50 % .....	96,1	131,1	129,4	121,1	121,1	110,6	121,7	117,2	105,6	103,3
90 % .....	126,6	197,8	191,7	177,8	179,4	162,8	177,2	174,4	170	168,3
Final .....	146,1	230	207,8	200	205	178,9	207,2	205	207,2	206,7
<b>Índice de octano:*</b>										
Motor .....			59,2**	73,7**	69,6	77,2	69,7	74,9	81,8	85,4
Research .....							73,3	79,7	87,4	95

### GASOLINA DE MOTOR.

### GASOLINA DE MOTOR.

FRAZCIONES DE KEROSENO Y GASOIL.- El Keroseno se obtiene a partir de destilados de petróleo que hierven en el campo de 180 a 275°C; se componen principalmente de hidrocarburos que contienen de 11 a 19 átomos de carbono por molécula. El Gasoil consiste en el producto que hierva entre los destilados de Keroseno y de aceite lubricante, comprendiendo principalmente hidrocarburos con 15 a 25 átomos de carbono por molécula; este comienza aproximadamente en un punto de ebullición de 275 a 400°C a 1 atm. de presión.

Los Dicicloparafinas que constituyen una parte mínima de la fracción gasolina, existen en cantidades appreciables en el keroseno, así como los aromáticos dinucleares; en los Gasoils, aparte de los impuridades las tricicloparafinas y los aromáticos trinucleares, también están presentes en las kerosenas y Gasoils, hidrocarburos de té o mirto que contienen anillos aromáticos y ciclopárafinicos en la misma molécula. En el caso de los aromáticos dinucleares el tipo de estructura predominante parece ser el de anillos aromáticos condensados, como el naftaleno y sus homólogos. Sin embargo, existe al menos una pequeña cantidad de producto con dos anillos aromáticos sencillos. (Ver tablas anexas).

Aditivo	Aumento en el número de cetano
Nitrato de isopropilo .....	17
Nitrato de n-butilo .....	19
Nitrato de n-amilo .....	23
Nitrato de sec-amilo .....	20
Nitrato de isonamilo .....	21
Nitratos mixtos de amilo .....	19
Nitrato de n-hexilo .....	20
Nitrato de sec-hexilo .....	18
Nitrato de ciclohexilo .....	22
Nitrato de octilo .....	19

ADITIVOS QUE AUMENTAN EL  
NUMERO DE CETANO.

Tipos de hidrocarburos	Cantidad en el campo de ebullición dado, volumen por ciento	
	180 a 250°C a 1 atm	230 a 300°C a 1 atm
Parafinas normales .....	23	22
Parafinas ramificadas .....	16	8
Monocicloparafinas .....	32	29
Dicicloparafinas .....	11	17
Tricicloparafinas .....	0	4
Aromáticos mononucleares*	15	12
Aromáticos dinucleares .....	3	8

\* Incluye los tipos de alquilbenzenos y cicloprensas aromáticas.

### COMPOSICIÓN DEL PUNTO DE FUSO Y PUNTO DE UN PETRÓLEO TIPO.-

Contenido aromático, volumen por ciento	Porcentaje de la producción total en áreas especificadas								
	Califor- nia	Monta- ñas Ro- cosas	Texas Occi- dental	Costa del Golfo	Mid- Conti- nent	Missis- sippi	Michi- gan	Apal- laches	Estados Unidos
> 30	33	24	5	35	2	20			15
25-30	45	63	27	20	54	6	16		18
20-25		13	43	33	40	74	32	100	41
15-20			17	12	4		52		32
< 15	22		8						4

### ALFILERACION DE AROMÁTICOS EN DIESEL'S DE - - - PETRÓLEOS CRUOS DE LOS DOS UNIDOS.

DIESEL Y KEROSENE.

Contenido en anillos ciclo- parafini- cos, peso por ciento	Porcentaje de la producción total en áreas especificadas								
	California	Montañas Ro- cosas	Texas Occi- dental	Costa del Golfo	Mid- Conti- nent	Missis- sippi	Michi- gan	Apa- laches	Estados Unidos
> 50	5			1					1
40-50	29			25	1				10
30-40	64	36	17	22	6				22
20-30	2	64	72	46	86	86	16	100	59
< 20			8	6	7	14	84		8

DISTRIBUCION DE ANILLOS CICLOPARAFINICOS  
EN LA PORCION - PARAFINAS - CICLOCARAFI-  
KAS DE DIESELS DE PETROLEOS CRUDOS DE -  
LOS ESTADOS UNIDOS.

DIESEL.

FRACCIONES LUBRICANTES.- Fuesto que los aceites lubricantes se distinguen de otras porciones del petróleo crudo, principalmente por una alta viscosidad, las opiniones en cuanto a su constitución si ven complicadas por las especulaciones —acerca de las estructuras que confieren viscosidad.

Los aceites lubricantes están compuestos principalmente por hidrocarburos que contienen de 25 a 35 o posiblemente 40 átomos de carbono por molécula, en los residuos pueden existir hidrocarburos con 50 a 60 y más (quizas hasta 80) átomos de carbono por molécula. La composición de un aceite lubricante fabricado es corrispondiente muy distintamente de la composición de la fracción lubricante de que se deriva, ya que se le separa la parafina (de alto contenido en hidrocarburos parafínicos normales), yendo que el refino mediante extracción con disolventes y ròsorección elimina preferentemente las constituyentes no hidrocarburos, los aromáticos polimoleculares y posiblemente algunos parafinas policíclicas.

En un estudio se determinó que los aceites se componen — de una mezcla de "unidades estructurales": anillos aromáticos ciclorrafínicos y cadenas laterales parafínicas más parafinas libres.

La composición de la fracción lubricante de los crudos de orígenes distintos varía ampliamente.

Crudo	Volumen por ciento
Texas oriental .....	25,7
Michigan .....	29
Webster, Texas .....	29,5
Mirando, Texas .....	49,3

### CONTENIDO CROMÁTICO EN UN LUBRICANTE.

Tipo de aceite*	Datos de viscosidad		Distribución del carbono por el método n-d-M		
	SSU a 98.9°C	Ind. de viscos.	Atomo de carbono cromático %	Atomo de carbono ciclopara- finico %	Atomo de carbono parafí- nico %
Acciones de aviación de alto I. V. de:					
Crudo de Venezuela 1 .....	99	+ 96	5	25	70
Crudo de Venezuela 2 .....	101	+ 100	4	29	67
Crudo del Oriente Medio 1.....	99	+ 97	4	28	68
Crudo del Oriente Medio 2.....	99	+ 96	5	27	68
Crudo de Texas Occidental .....	96	+ 105	6	24	70
Acciones de motor I. V. de:					
Crudo de Venezuela 1 .....	65	+ 98	6	27	67
Crudo de Venezuela 3 .....	66	+ 99	5	26	69
Crudo del Mid-Continent .....	49	+ 100	5	29	66
Crudo de Pensilvania .....	51	+ 107	10	25	65
Acciones de motor de I. V. medio de:					
Crudo de la costa, EE. UU. ....	63	+ 70	5	39	56
Crudo de Venezuela 4.....	60	+ 44	9	33	58
Acciones de bajo I. V. de:					
Crudo de Venezuela 4 .....	62	0	21,5	30	48,5
Crudo de Borneo .....	61	0	32	26	42
Crudo del N. E. de Borneo .....	45	< 0	34	33	33
Acción medicinal de:					
Crudo de Venezuela 4 .....	48	+ 73	0	42	58

### CARACTERÍSTICAS DEL ACEITE REFINADO.

Tipo de hidrocarburos	Volumen, por ciento			
	Frac. 1	Frac. 22	Frac. 43	Total
				Frac. 1 a 43
Parafinas ramificadas .....	70	22		26
Monocicloparafinas .....	20	7		8
Dicicloparafinas .....	9	22		15
Tricicloparafinas .....	1	24		15
Tetracicloparafinas .....		14	5	13
Pentacicloparafinas .....		8	28	11
Hexacicloparafinas .....		2	24	7
Heptacicloparafinas .....			17	3
Octacicloparafinas .....			13	1
Nonacicloparafinas .....			9	1
Decacicloparafinas .....			4	

TIPOS DE HIDROCARBUROS (PARAFINAS - CICLOPARAFINAS) DE UN ACEITE LUBRICANTE PROCEDENTE DE UN CRUZO DE BASE MILITAR.

Tipos de hidrocarburos*	Volumen por ciento
Parafinas normales	13,7
Parafinas ramificadas	8,3
Monocicloparafinas	18,4
Bicicloparafinas	9,9
Tricicloparafinas y superiores	16,5
Aromáticos monociliares con anillos cicloparesínicos	10,5
Aromáticos dinucleares con anillos cicloparesínicos	8,1
Aromáticos trinucleares con anillos cicloparesínicos	6,6
Aromáticos multiciliares, muy bajos en hidrógeno, con gran cantidad de material no hidrocarbonado	8
Total	100

CONTENIDO DE C<sub>25</sub> - C<sub>35</sub> DE UN LUBRICANTE.

LITROS LITROS.

**ASFALTOS:** Las sustancias asfálticas están ampliamente repartidas en la naturaleza, comúnmente en forma de depósitos minerales impregnados con batera. No obstante, son pocos los depósitos que contienen menos de un 10% de cenizas minerales. El hecho de que materiales crípticos de varias clases sean frecuentemente abundantes en áreas productoras de petróleo, sugiere claramente que los asfaltos derivan del petróleo o que éstos tienen un origen común. Esta suposición se ve reforzada por el hecho de que los asfaltos pueden fabricarse a partir del petróleo mediante procesos sencillos que podrían lógicamente haber ocurrido en la naturaleza.

La composición química de los crípticos es aún desconocida, esto es importante en este caso porque hay razones para suponer que los asfaltos artificiales fabricados a partir del petróleo por destilación o por soplado con aire se asemejan notablemente a los asfaltos naturales en cuanto a su constitución. Los análisis elementales proporcionan poco información. El contenido en carbono de los asfaltos, sulfátitas y pirobitusones asfálticos muestra sólo una tendencia lí, era e irregular a aumentar, en el orden dado, el contenido de hidrógeno - disminuye poco y, los átomos h cerca de proporciones de ácido y de otros compuestos oxigenados no son lo bastante completos para establecer comparaciones.

#### CONSTITUYENTES PRINCIPALES DE LOS ASFALTOS.

- 1.- **ACEITE MINERAL.**- Es la parte soluble en Nafta de petróleo normalizada y no desplazable de tal solución por adsorbentes.
- 2.- **RÉSINAS.**-
- 3.- **ASFALTOSES.**- Son los constituyentes más importantes de los asfaltos y se definen como aquellas sustancias que se precipitan a partir de una suspensión del asfalto en un gran exceso.
- 4.- **CARBENOS Y CARBOIDES.**-

	Asfaltos			Asfaltos y superiores			
	Trinidad	Alberta	Bermuda	Gibraltar	Fer brian-	Murzilka	Allerita
Carbone, % .....	80 a 92	84,5	83	85	80 a 85	79 a 80	82 a 87
Hidrógeno, % .....	10 a 11	11,2	10,8	8,5 a 10	7 a 12	10 a 12	9 a 13
Azufre, % .....	6 a 8	2,7	5,9	0,9 a 0,5	2 a 6	4 a 6	0,4 a 1,2
Nitrogeno, % .....	0,6	0,04	0,7	2,0 a 2,8	0 a 2	1,5 a 2,2	0,5 a 3,0
Oxígeno, % .....				0 a 2,0			1,9 a 2,9
Índice de vaporización	40		23	6,6	Tierra		
Acidos, % .....	6,4		3,5				
Antihidratos, % .....	3,9		2				
Asfaltos, % .....	33 a 37		35				
Resinas, % .....	23 a 26		14				
Aceto, % .....	31 a 32		40				
Soluble en nata, % ...	62 a 64	78	60 a 75	10 a 60	20 a 50	0 a 2	0,5 a 2,0
Soluble en CS, % ....	56 a 57	97	92 a 97	> 98	> 95	0 a 10	2 a 10

### CONSTITUCIÓN DE ASFALTO.

### ASFALTOS.

## DETONANCIA DE UNA GASOLINA

La detonancia se percibe corrientemente en los motores de gasolina como un sonido metálico de tono variable, acompañado de recalentamiento y pérdida de potencia. La detonancia intensa y continua es perjudicial para un motor, especialmente para los pistones y cojinetes. Por tal motivo se mide el poder antidetonante de una gasolina por el llamado "índice de octano"; con este nombre se conoce un sistema que mide la velocidad de explosión de la mezcla aire-gasolina en un cilindro del motor.

Estudiando las compañías petroleras lo que ocurre cuando se produce la explosión de la mezcla, llegaron a la conclusión de que tiene gran importancia la velocidad con la que ésta mezcla explota, si la explosión es muy rápida se produce un choque brusco sobre el pistón del cilindro produciendo un movimiento desacompasado en el motor y desgastando el pistón rápidamente. Si la explosión es muy lenta se evitan estos inconvenientes y se aprovecha mejor el combustible. Ensayando diversos hidrocarburos puros, las compañías petroleras llegaron a la conclusión de que el peor combustible era el heptáno y el mejor era el 2,2,4 trimetil pentáno.

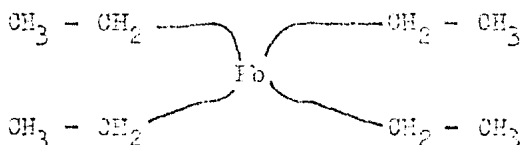
Por definición, el heptáno tiene un valor arbitrario de cero y al 2,2,4 trimetil pentáno un valor de 100, para medir el poder antidetonante de la gasolina se hacen pruebas comparativas midiendo el goteo que la gasolina produce en un cilindro de motor de automóvil, por ejemplo, si una gasolina contiene un 20% de heptáno y un 80% de 2,2,4 trimetil pentáno se dice que tiene un 80 de índice de octano o que su índice de octano es 80.

Compuesto	Recíprocos del número de moles para dar el mismo efecto antidetonante que un mol de anilina
<b>Metálicos:</b>	
Pbeto tetracilo .....	118
Pbeto difenildimetilo .....	115
Pbeto tetrafenilo .....	70
Hierro carbonilo .....	50
Níquel carbonilo .....	35
Bismuto trietilo .....	23,8
Teluro dietilo .....	26,6
Seienio dietilo .....	6,9
Estató tetracilo .....	4
Cadmio dietilo .....	1,24
<b>Compuestos nitrogenados:</b>	
Anilina .....	1
Toluicína .....	1,2
Xilidina .....	1,4
n-Propilanilinolenceno .....	1,10
Monometilanilina .....	1,4
Monocetilanilina .....	1,02
Mono-n-propilanilina .....	0,75
Dimetilanilina .....	0,21
Di-n-propilanilina .....	0,27
<b>Otros:</b>	
Ioduro de etilo .....	1,09
Tetracloruro de titanio .....	3,2
Ioduro estánnico .....	15,1

**LISTA DE AGENTES ANTIDETONANTES, EN LOS CUALES SU VALOR SE EXPRESA EN TÉRMINOS DEL VALOR DE LA ANILINA COMO UNIDAD.**

#### **CACOLINA. DESCRIPCION.**

La gasolina también emplea ciertos aditivos para adecuarla a las condiciones de trabajo. Cuando se requiere que la gasolina sea más detonante se le agrega PLOMO TETRAETILICO.



El plomo (Pb) tetraetilico puede causar realmente una disminución en la relación crítica de compresión.

Dos gasolinas de distinto octanaje responden de manera distinta a una cantidad dada de plomo y esto es debido a la diferente composición de las gasolinas.

#### GASOLINAS PARA AVION.

Las gasolinas para avión han sido obtenidas por destilación de fracciones adecuadas, generalmente de zona de ebullición bastante baja, de crudos nafténicos de alto índice de octano natural.

ALCOHOL %	NÚMERO DE OCTANO.	BENCENO %	NÚMERO DE OCTANO.
0	65	0	65
5	68	5	68,5
10	72,5	10	68
15	77	15	69,5
		20	71,5
		30	76
		35	79

EN GASOLINAS PARA AVION EL ALCOHOL ETILICO ES  
DOS VECES MAS EFICAZ QUE EL BENCENO PARA - --  
AUMENTAR EL NÚMERO DE OCTANO.

GASOLINA PARA AVION.

	1947		1950		1955	
	91/98	100/130	91/96	100/130	91/96	100/130
Desilación, °C:						
Inicial .....	45,5	44,4	44,4	42,2	40,1	43,3
10 % .....	65,5	65,5	64	63,9	64	64
50 % .....	92,2	97,2	86,9	96,7	89,4	96,7
90 % .....	115,5	118,9	112,8	117,8	113,9	118,3
Final .....	152,2	158,9	145,5	161,7	147,2	153,9
Número de octano:*						
ASTM D 614 .....	93		92,6		94,2	
ASTM D 909 .....	98,9		99		98,7	
Número de Performance:						
ASTM D 614 .....		106,1		106		108
ASTM D 909 .....		131,2		131		131

### GASOLINAS DE AVIACION COMERCIALES.

### GASOLINAS PARA AVION.

El Benzene ha sido siempre un constituyente valioso de la gasolina, concentraciones hasta del 40% han conferido una excelente resistencia a la detonación; el material ha sido -- corrientemente bastante escaso y costoso para tal uso. En la gasolina que se emplea para la aviación se ha encontrado la desventaja de un punto de congelación elevado (no deseable a grandes alturas).

Desde el punto de vista de antidetonancia, el alcohol - etílico es valioso y es aproximadamente dos veces más eficaz que el Benzeno.

Cuando, en una gasolina para avión, se emplean grandes cantidades de alcohol, se presenta el problema de la evaporación del combustible en el carburador o en la tubería de --- distribución.

#### CARACTERÍSTICAS DE DIFERENCIA DE HIDROCARBUROS INDIVIDUALES.

La influencia de la estructura de los hidrocarburos -- sobre las propiedades antidetonantes, ha sido investigada y se ha obtenido lo siguiente:

##### HIDROCARBUROS PARAFINICOS.

- 1.- Para estructuras similares, un aumento en la longitud de una cadena sin ramificar produce un aumento en la tendencia a detonar.
- 2.- Un aumento en el número de grupos metilo unidos a una cadena disminuye la tendencia a detonar.

- 3.- La centralización de los grupos para hacer una molécula más compacta reduce la tendencia a detonar.
- 4.- Cuanto mayor es la molécula, mayor es la posible diferencia en la tendencia a la detonación de sus isómeros.

#### HIDROCARBUROS OLEFÍNICOS.

La tendencia a detonar de las olefinas se encuentra, en general, entre las parafinas normales y de cadena ramificada.

- 1.- El alargamiento de la cadena causa un incremento en la tendencia a la detonación.
- 2.- A medida que el doble enlace se desplaza hacia el centro de la molécula, la detonación disminuye.
- 3.- Las olefinas ramificadas detonan menos que las olefinas - isómeras de orden recto.
- 4.- Cualquiera que sea la posición del doble enlace o el tamaño molecular, las olefinas que contienen cadenas saturadas de la misma longitud tienen las mismas propiedades — detonantes.

#### OLEFINAS CICLICAS.

- 1.- Detonan menos que los naftenos correspondientes.
- 2.- El aumento de la longitud de la cadena (ciclo) aumenta la tendencia a detonar.

### HIDROCARBUROS NAFTENICOS.

- 1.- La tendencia a detonar aumenta con el tamaño del anillo.
- 2.- No son deseables los sustituyentes alquilicos de cadena recta; el aumento de las longitudes de la cadena aumenta la detonación.
- 3.- Es favorable la ramificación de las cadenas laterales.

### HIDROCARBUROS AROMATICOS.

En general, los hidrocarburos aromáticos detonan menos que cualquier otro tipo de hidrocarburos.

- 1.- Cuanto mayor es la distancia del anillo entre las cadenas laterales, menos es la tendencia a detonar.
- 2.- Es deseable la ramificación de las cadenas laterales.

## T E X T A    II.7

### CARBURANTES DIESEL.

El funcionamiento del motor diesel (ignición por compresión) se basa en el calor desarrollado por compresión de una carga de aire que hace arder el combustible inyectado en él.

La calidad de ignición de los carburantes diesel se expresa en términos de "Números de Cetano" basados en una escala análoga a la de los números de octano. Se preparan mezclas de un constituyente parafínico de combustión rápida, cetano (nhexadecano) y de un material aromático de combustión lenta alfanetil naftaleno, hasta igualar a los carburantes ensayados en su comportamiento en un motor de ensayo normalizado y el resultado se expresa como el porcentaje de cetano en la mezcla de compresión. En la actualidad los carburantes diesel pueden caer en la zona de 35 a 40 de número de cetano.

Se han propuesto varios índices de calidad para estudiar algunas propiedades físicas y químicas del diesel, entre estos tienen:

- 1) Punto de Anilina
- 2) Índice Diesel
- 3) Constante de Viscosidad - Densidad
- 4) Índice Punto de Ebullición - Densidad
- 5) Factor de Caracterización
- 6) Índice de Cetano Calculado

- 1) PUNTO DE ANILINA.- Los puntos de anilina elevados (temperatura de la disolución crítica con anilina) denota un contenido parafínico alto, por la anilina sólo es miscible con los hidrocarburos parafínicos por calentamiento.
- 2) INDICE DIESEL.- Se define este índice como el producto del punto de anilina por la densidad API a 15.5°C dividido entre 100.

$$\text{Indice Diesel} = \frac{\text{Punto anilina } {}^{\circ}\text{F} \times {}^{\circ}\text{API (60}{}^{\circ}\text{F})}{100}$$

El índice diesel aumenta al aumentar el número de cetano

### 3) CONSTANTES DE VISCOSIDAD - DENSIDAD.

Este índice se emplea ampliamente en la caracterización de la parafinidad de los aceites lubricantes. Se define como:

$$G = 1.082A - 0.0887 + (0.776 - 0.72A)(\log \log. (KV))$$

donde:

$G$ , densidad relativa a 15.5°C

$A$ , constante de viscosidad

$KV$ , viscosidad cinemática en milistokes @ 37.8°C

La constante de viscosidad - densidad disminuye cuando el número de cetano aumenta.

5) FACTOR DE CARACTERIZACIÓN.- Está definido por:

$$K = \left[ (1.8 - T^{\circ}b)^{1/3} \right] / S$$

dónde:

K, factor de caracterización

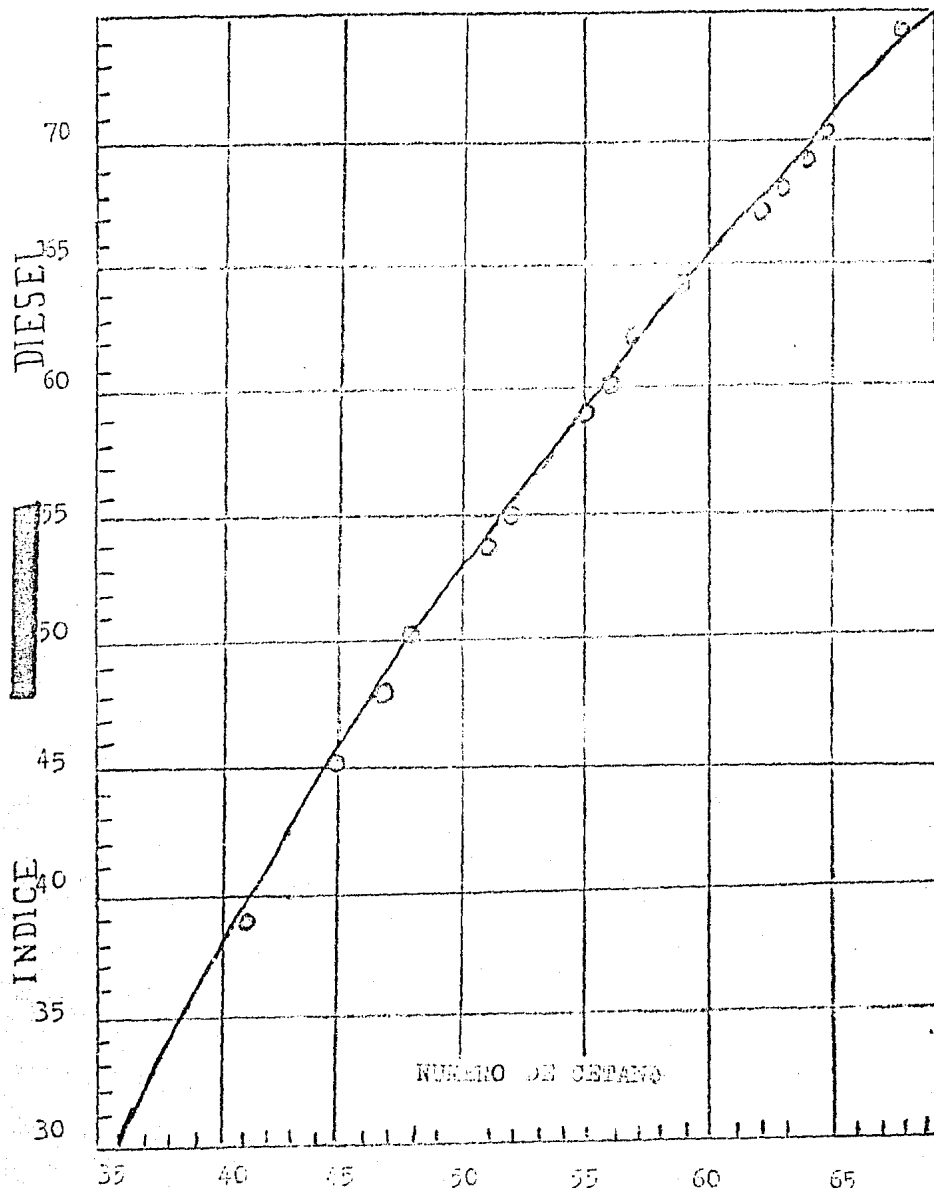
S, densidad relativa a 155°C

T°b, punto de ebullición °R

El factor aumenta con los números de cetano crecientes.

6) INDICE DE CETANO CALCULADO.- Existe una correlación suficientemente buena entre los números de cetano y octano. - Calcule un valor de mezcla a partir del número de octano de una mezcla del 25% de carburante diesel y el 25% de gasolina de referencia. Estos valores pueden ser convertidos en números de heptano, basados en el porcentaje de heptano requerido en la mezcla con isooctano. (? , 2,4 trimetil pentano) para permanecer con el carburante diesel. El número de heptano no cubre el campo completo del carburante diesel.

Existe una relación gráfica entre el índice de cetano y el índice de octano. (ver gráficas anexas).



CURVA EXPERIMENTAL QUE MUESTRA LA RELACION EXISTENTE ENTRE EL INDICE DIESEL Y EL NUMERO OCTANO

DIESEL.

T E N A XI.8

ESPECIFICACIONES DE LOS PRINCIPALES PRODUCTOS DERIVADOS DEL PETROLEO CRUDO Y GAS PRODUCIDOS EN MEXICO.

PETROLIFEROS

AJUICIO PARA LAMPARAS

CARACTERISTICA

ANALISIS TIPICO

Color ASTM	0.5
Peso Especifico a 20/4°C	0.810
Temperatura de Inflamación °C	70
Temperatura de Anilina °C	76
Azufre, % en peso	0.03
ELIMINACION:	
Temp. inicial de ebullición en °C	202
El 10% destila a °C	230
El 50% destila a °C	260
El 90% destila a °C	305
Temperatura final de ebullición °C	330

APLICACIONES.- Vehiculo para insecticidas, controlador de viscosidad y combustible para lamparas y señales.

LIMPIO.- En autotanques y tanques de 200 litros.

COMBUSTIBLE INTERMEDIO No. 15

CARACTERISTICO

ANALISIS TIPICO

Peso Especifico a 20/4°C	0.984
Temperatura de Inflamación °C	128
Viscosidad S.F a 50°C, seg.	74
Cenizas, % en peso	0.02
Azufre total, % en peso	2.3
Agua y sedimento, % en volumen	0.2

APLICACIONES.- Combustible especifico para barcos

LIMPIO.- Autotanque y tubería.

### COMBUSTIBLE LIGERO

CARACTERÍSTICAS	ANÁLISIS TÍPICO
Peso específico a 20/40°C	0.981
Temperatura de inflamación °C	89
Viscosidad S.R. a 50°C, seg.	191
Cenizas, % en peso	0.06
Azufre total, % en peso	3.02
Agua y sedimentos, % en volumen	0.2
Poder calorífico neto, Kcal/Kg	10,400

APLICACIONES.- Combustible de uso industrial y para barcos.

USO.- Autotanques, carro tanques y tubería.

### COMBUSTIBLE PESADO

CARACTERÍSTICAS	ANÁLISIS TÍPICO
Peso específico a 20/40°C	0.982
Temperatura de inflamación °C	103
Viscosidad S.R. a 50°C, seg.	510
Cenizas % en peso	12.4
Azufre total, % en peso	3.3
Agua y sedimento, % en volumen	0.11
Poder calorífico neto Kcal/Kg	10,400

APLICACIONES.- Combustible para uso industrial y en locomotoras y barcos.

USO.- Autotanques, carro tanques y tuberías.

## ASFALTO No. 6

CARACTERISTICAS	ANALISIS TIPICO
Temperatura de inflamación °C	284
Temperatura de blandamiento °C	47
Ductilidad a 25°C, cm	mayor a 100
Penetración 100 g/50°C/25°C, 1/10mm	90
Viscosidad Kinug., a 100°C, sec	117

APLICACIONES.- Revestimientos y pavimentación en general (caminos, carreteras, estacionamientos, aeropuertos) impermeabilizantes y selladores pinturas anticorrosivas específicas.

USO.- Autotanque y carro tanque con sistema de calefacción.

## PETROLIO DIAPANO

CARACTERISTICAS	ANALISIS TIPICO
Color	morado
Peso específico a 20/4°C	0.814
Temperatura de inflamación	55°C
azufre total, % peso	0.38
Corroción, 3hrs a 50°C	STD,1-A
Prueba doctor	negativa
DESTILACION:	
Temp. inicial de ebullición °C	169
El 10% destila a °C	182
El 50% destila a °C	218
El 90% destila a °C	266
Temperatura final de ebullición	293

APLICACIONES.- Como combustible para lámparas, estufas, calefacción doméstica y en algunas industrias.

USO.- En autotanque y carro tanque.

## D I E S E L

CARACTERISTICAS	ANALISIS TIPICO
Color ASTM	2.0
Peso específico 20/4°C	0.852
Temperatura de inflamación °C	77
Temperatura de congelación °C	6
Viscosidad S.U.S. a 37.8°C	38
Azufre total, % en peso	1.0
Índice de octano	52
agua y disolventes, % en volumen	0.05
DESTILACIONES:	
Temperatura inicial de ebullición °C	185
El 10% destila a °C	215
El 50% destila a °C	287
El 90% destila a °C	344
Temperatura final de ebullición °C	371
Poder calorífico neto, Kcal/Kg	10,680

APLICACIONES.- Combustible automotriz e industrial.

MANEJO.- Autotanque y cisternas.

## GAS NATURAL

CARACTERISTICAS	ANALISIS TIPICOS
Peso específico (aire=1)	0.602
Metano, % mol	92.3
Etileno % mol	6.3
Propano % mol	1.4
C4 y más pesados, % mol	restante
Ácido sulfídrico (p.p.m)	35
Masa molecular calculada	17
Poder calorífico neto a 15.6°C y 760 mm de Hg	8540 Kcal/m <sup>3</sup>

APLICACIONES.- Como combustible

MANEJO.- Tuberías.

## GAS LIQUADO (ALTA PRESION)

CARACTERISTICAS	ANALISIS TIPICO
Peso específico a 15.6/15.6 °C	0.537
Aufre total, en p.p.m.	12
Presión de vapor en lb/pulg <sup>2</sup>	150
Corrosión, 1hr, a 37.8 °C	std.No. 1-A
VALORES FISICOS:	
Temperatura inicial de ebullición °C	-25.4
El 95% destila a °C	-10.1
Residuo	nada
Todas calorificas neto, Kcal/Kg	11,000

APLICACIONES.- Combustible de uso domestico.

MANEJO.- Autotanque, carroatanque y tuberia.

## GASAVION

CARACTERISTICAS	ANALISIS TIPICO
Color	Azul
Peso específico a 20/4 °C	0.693
Temperatura de congelación °C	-60
Aufre total, % en peso	0.01
Índice de octano F-3	86
Presión de vapor Reid, libras	6
Corrosión 2hs. a 100 °C	std.1-A
Goma acelerada, 5hrs, mg/100ml	1.8
Contenido de tetraetilo de plomo ml/gal	0.7
Prueba doctor	negativa
Tolerancia al agua, ml	pasa
DISTILLACION a 7,600 mm de Hg:	
Temperatura inicial de ebullición °C	47
El 10% destila a °C	64
El 50% destila a °C	99
El 90% destila a °C	112
Temperatura final de ebullición °C	149

APLICACIONES.- Combustible para aviones de piston.

MANEJO.- Autotanques, carroatanques y tambores de 200 litros.

## GASOLINA EXTRA S/P

CARACTERISTICAS	ANALISIS TIPICO
Color	Amarillo
Peso específico 20/4 °C	0.729
Índice de octano F-1	91.4
Presión de vapor Reid, litras	7.4
Período de inducción, minutos	300
Azufre, % en peso	0.15
Goma preformada, mg/100ml	0.9
<b>DESTILACION:</b>	
Temperatura inicial de ebullición °C	46
El 10% destila a °C	61
El 50% destila a °C	102
El 90% destila a °C	171
Temperatura final de ebullición	207

APLICACIONES.- Gasolina para vehículos de motor y específica para los que cuentan con convertidor catalítico.

MANEJO.- Autotanque y carrotanque.

## GASOLINA NOVA

CARACTERISTICAS	ANALISIS TIPICO
Color	Azul
Peso específico a 20/4 °C	0.726
Azufre, % en peso	0.09
Índice de octano F-1	82.7
Presión de vapor Reid, litras	8.5
Corrosión 3hr. a 50 °C	std .1-Aq
Goma preformada, mg/100ml	0.9
Contenido de plomo tetraetilo ml/gal	2.19
Período de inducción, min.	mayor a 300
<b>DESTILACION:</b>	
Temperatura inicial de ebullición °C	41
El 10% destila a °C	61
El 50% destila a °C	110
El 90% destila a °C	175
Temperatura final de ebullición °C	210

APLICACIONES.- Gasolina para vehículos de motor.

MANEJO.- Autotanque y carrotanque.

## GASOLARTE

Características	ANALISIS TIPICO
Peso específico a 20/4 °C	0.716
Acufre, % en peso	0.009
Temperatura de enilina °C	58
DESTILACION:	
Temperatura inicial de ebullición °C	77
El 10% destila a °C	83
El 50% destila a °C	89
El 90% destila a °C	105
Temperatura final de ebullición °C	138

APLICACIONES.- Como solvente de pinturas, adelgazadores, barnices, lules y adhesivos, para la extracción de grasas.-

MANEJO.- Autotanques y tambores de 200 litros.

## TRACTOGAS

CARACTERISTICAS	ANALISIS TIPICO
Color	rojo
Peso específico a 20/4 °C	0.760
Acufre total % en peso	0.10
Corrosión, 3hr. a 50 °C	std. 1-A
Goma preformada mg/100ml	2.5
Indice de octano I-1	40
Tetraetilo de plomo, ml/g	0.5
DESTILACION:	
Temperatura inicial de ebullición °C	50
El 10% destila a °C	84
El 50% destila a °C	182
El 90% destila a °C	255
Temperatura final de ebullición °C	272

APLICACIONES.- Combustible para maquinaria agricola.

MANEJO.- Autotanque y carrotanque.

## TURBOSILVA

CARACTERISTICAS	ANALISIS TITICO
Peso específico 20/4 °C	0.786
Temperatura de inflamación °C	48
Temperatura de congelación °C	58
Viscosidad cinemática, a 34 °C, c.s	5.6
Aufire total p en °C	0.035
Aufire mercuriático p en grano	0.003
Goma que se funde, mg/100ml	0.7
ESTABILIDAD T.S.I.C.: Caída de presión, ml Hg	0.92
Aromáticos, % en volumen	18
Poter calorífico neto, Btu/lb	18,623
DENSIDAD: (a 760 mmHg)	
Temperatura inicial de ebullición °C	150
El 10% destila a °C	163
El 50% destila a °C	184
El 90% destila a °C	213
Temperatura final de ebullición °C	243

APLICACIONES.- Combustible para aviones de retropropulsión.

MANEJO.- Autotanque, carrotanque y tambores de 200 litros

## LUBRICANTES

## ACEITES

## FORMA - SOL (SAE 10W)

CARACTERISTICAS	ANALISIS TITICO
claridad	brillante
Color ASTM	3
Peso específico 20/4 °C	.875
Densidad API	30
Temperatura de inflamación °C	220
Viscosidad S.U.S. a 37.8 °C	180
Viscosidad S.U.S. a 98.9 °C	45
Índice de viscosidad	100
Temperatura de escorrimiento °C	20

APLICACIONES.- Para lubricación de motores a gasolina de automóviles y camiones bajo condiciones moderadas de operación.

PRESENTACION.- Tambores de 200 litros, cubetas de 19 litros y botones de 1 y 5 litros.

## PEMEX DIS (SAE 10W)

## CARACTERISTICAS

Apariencia	brillante
Color ASTM	3.5
Peso específico 20/4 °C	0.872
Densidad API	30.2
Temperatura de inflamación °C	210
Viscosidad S.U.S a 37.8 °C	180
Viscosidad S.U.S a 98.9 °C	47
Índice de viscosidad	96
Temperatura de escorrimiento °C	-28

## ANALISIS TIPOCO

APLICACIONES.- Para lubricar motores diesel de alta velocidad y potencia usados en equipo agrícola, de construcción, transporte etc.

PRESENTACION.- Tambores de 200 litros, cubetas de 19 litros, - botes de 1 y 5 litros.

## PEMEX DEX (SAE 10W)

## CARACTERISTICAS

Apariencia	brillante
Color ASTM	5
Peso específico a 20/4 °C	0.887
Densidad API	28.4
Temperatura de inflamación °C	204
Viscosidad S.U.S a 37.8 °C	180
Viscosidad S.U.S a 98.9 °C	45
Índice de viscosidad	97
Temperatura de escorrimiento °C	-28

## ANALISIS TIPOCO

APLICACIONES.- Para lubricación de motores diesel de alto rendimiento que trabajan bajo condiciones severas de operación y para motores diesel sobrecargados.

PRESENTACION.- Tambores de 200 litros, cubetas de 19 litros y botes de 1 y 5 litros.

## PEMEX DUAL

CARACTERISTICAS	ANALISIS TIFICO
Apariencia	Brillante
Color ASTM	3.5
Peso específico a 20/4 °C	0.881
Densidad API	28.4
Temperatura de inflamación °C	236
Viscosidad S.U.S a 37.8 °C	521
Viscosidad S.U.S a 93.9 °C	65
Índice de viscosidad	99
Temperatura de escorriente en °C	-13

APLICACIONES.- Lubricación de motores de combustión interna - de dos tiempos que consumen gasolina , como los usados en motocicletas, lanchas etc.

PRESENTACION.- Tambores de 200 litros y botes de 1 litro

## GRISAS

## GRASA PROMOCIONAL PARA PUEBLA DE REVOLUCIONARIO

CARACTERISTICAS	ANALISIS TIFICO
Apariencia	lisa, ligeramente granulosa.
color	Gris Oscuro
Tipo de jabón	Calcio
Penetración a 25 °C (60 golpes) 1/10mm	300
Temperatura de goteo °C	100
Alcalí libre como $Ca(OH)_2$ %	0.3
Relleno:	
% grafito	35
% zinc	5
Agua libre	1

APLICACIONES.- Protectora de tubería de revestimiento.

PRESENTACION.- Cubeta de 26 Kg.

## PARAFINAS

## TARAFINA A

## CARACTERÍSTICAS

Color	AM
Temperatura de inflamación °C	314
Temperatura de ignición °C	338
Temperatura de fusión °C	25
Viscosidad S.U.S a 98.9 °C	63
Carbón Rambleton, por % en peso	0.02
Contenido de aceite, % peso	40

## ANALISIS TÍPICO

0.5

APLICACIONES.- Fabricación de parafinas cloradas, velas, veladoras, papel encerado y otros usos industriales.

LADJO.- Autotanque y carro tanque

## CAPITULO III

### REFINACION DEL PETROLEO Y GASES.

### T E P I A . . . III.1

#### INTRODUCCION Y CLASIFICACION DE LOS PROCESOS DE REFINACION.

El petróleo crudo, tal como sale de los pozos no puede utilizarse en forma directa, si no que de el petróleo se tienen que obtener la gran variedad de derivados que sirven para satisfacer las demandas de la industria; es por esto que el petróleo crudo se somete a procesos y tratamientos que permiten obtener los derivados con las especificaciones requeridas por la industria. Este conjunto de procesos recibe el nombre de "refinación" que puede definirse como el conjunto de una serie de procesos físicos y físico-químicos que cumplen su cometido el petróleo crudo, para obtener de el generalmente los líquidos puros e incoloros de estos con propiedades físicas y químicas bien definidas. Después de la destilación o separación, se aplican a los derivados así obtenidos, diversos procesos de transformación para obtener de ellos otros productos más valiosos y estos se someten finalmente a tratamientos con productos químicos para eliminar las impurezas que los hacen impropios para su empleo comercial.

En conclusión el petróleo crudo se le somete generalmente a los siguientes procesos de refinación:

- 1.- Procesos de destilación físicos, de separación inicial o primaria.
- 2.- Procesos de transformación o conversión.
  - a) Procesos de descomposición o desintegración.
  - b) Procesos de síntesis.
- 3.- Procesos de refinamiento químicos.

	G A S	L I Q U I D O	S O L I D O
G A S		<ul style="list-style-type: none"> <li>- Lavado de una pieza gaseosa a un líquido que contiene un líquido para extraer ciertos contaminantes; absorción de las gasas con gasolina petrada para extraer los aceites pesados; lavado de las gasas con glicol para secarlos.</li> <li>- Concentración parcial de un vapor por compresión y expulsión en lo.</li> <li>- Destilación de una mezcla gaseosa.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>- Absorción sobre carbón activo, sobre gel de silice, cromatografía en fase gaseosa.</li> </ul>
L I Q U I D O	<ul style="list-style-type: none"> <li>- Vaporización parcial de un líquido por elevación de temperatura o disminución de presión.</li> <li>- Destilación de una mezcla líquida en bas y varias fracciones.</li> <li>- Recuperación en vapor de agua para eliminar la parte volátil de una fracción y regular su punto de inflamación.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>- Separación parcial por enfriamiento (punto de anihilo).</li> <li>- Separación por adición de un disolvente selectivo: tritamiento de las bases lubrificantes con fenol para separar las parafinas de los naftenos; tritamiento del keroseno con SO<sub>2</sub> para extraer los aromáticos; desulfatado con el opuesto de los residuos de vacío; tritamiento extractivo de ciertos compuestos sulfurados de las gasolineras.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>- Cristalización fraccionada: desnatado de aceites por enfriamiento. Extracción de aromáticos.</li> <li>- Absorción: Secado de los aceites hidratados sobre gel de silice; tritamiento de aceites con tierras, cromatografía térmica molecular.</li> </ul>
S O L I D O	<ul style="list-style-type: none"> <li>- Secado de las tierras bentonitas destinadas al tratamiento por tierra de los aceites lubrificantes.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>- Extracción del asfalto que impregna las pizarras por lavado con disolvente o agua caliente.</li> <li>- Purificación de la parafina por lavado con disolvente para recuperar las fracciones nictosas.</li> </ul>	

## T E M A III.2

### PROCESOS FISICOS DE SEPARACION.

Son procesos que permiten el fraccionamiento de una mezcla en sus diversos constituyentes sin modificar de modo alguno la estructura molecular, de manera que la suma de los constituyentes sea igual a la mezcla inicial. El criterio es agentes tales como los disolventes, con los que efectúan la separación, pero cuando se divide el crudo, las fracciones se separan por gravimetría, por filtración o con la ayuda de campos eléctricos.

Los tres métodos de los anteriores permiten considerar teóriamente nueve combinaciones básicas.

Los procesos se clasifican en:

- a.) Procesos de destilación inicial.- que son aquellos que tienen por objeto separar el petróleo crudo en un cierto número de cortes o fracciones clasificadas en función de las temperaturas de ebullición y a una presión; entre estos procesos está la destilación valor cercano a la presión atmosférica.
- b.) Proceso de destilación secundaria o selectiva.- estos procesos tienen como fin el mejorar la selectividad de la primera etapa de separación o el completar el fraccionamiento reclamado por la destilación inicial en función de las temperaturas de ebullición, con un fraccionamiento extractivo dependiente de la naturaleza química; entre estos procesos están:

Reevaporación

Destilación al vacío

Absorción

Destilación selectiva

Pescañalado

Desperinado

Aisorción

c) Procesos de destilación terciaria o refinadora.- Las reacciones utilizadas para modificar la estructura molecular producen además del producto buscado, toda una serie de productos secundarios, del mismo modo, las reacciones de síntesis que, en el caso de combinaciones binarias, son selectivas, producen una cantidad despreciable de grandes moléculas condensadas. Es, pues, necesario complementar cualquier proceso de transformación con una destilación más; entre estos procesos están:

Destilación a presión.

Absorción

Extracción por solventes selectivos

Cristalización selectiva.

### TEMA III.3

#### PROCESOS DE TRANSFORMACION

Estos procesos tienen como fin, modificar la estructura molecular y, por ende, las características fisicoquímicas de los hidrocarburos o de las fracciones sometidas a estos --- transformaciones que se efectúan con aumento o disminución --- del número de moléculas. Los procesos se clasifican en función del aumento o disminución del número de moléculas o del agente utilizado para la transformación.

PROCESOS DE DESCOMPOSICION: Son todos aquellos procesos que transforman un hidrocarburo de gran peso molecular en otro de menor peso molecular.

PROCESOS DE SINTESIS: Son aquellos que transforman hidrocarburos de un peso molecular dado a otros de mayor peso molecular.

Tanto los procesos de síntesis como los de descomposición pueden ser térmicos o catalíticos según sea el agente usado - para la transformación (calor o catalizador)

TEMA III.4

PROCESOS DE TRATAMIENTO QUÍMICOS.

Estos procesos excepcionalmente tratan de lograr la decoloración y la estabilización de los productos, el tratamiento es cortoso y sólo se aplica a productos específicos.

La siguiente tabla muestra los principales tratamientos químicos de algunos productos.

TIPO DE PROCESO	AGENTES	REACTIVO	OBJETO	PRODUCTO
Proceso Distri- Girotox líquida		Gas (Nat o Nef)	Decolora- ción	Gas Comer- cial.
Lavado con Soda Crustica caustica	Soda y Gasolina	Gasos licuador y Gasolinas	Extracción de H <sub>2</sub> S y RSM ligeras.	C <sub>2</sub> , C <sub>3</sub> y Gasolina lígera.
Sweetening.	Magnesio + Azufre Cloruro de Cobre hipo- cloritos Sosa crusti- ca + Solu- tantes	Gasolinas y He- roenas Gasolinas y He- roenas Gasolinas y He- roenas	Tratamiento de Gasolinas y Keroce- nas endul- zadas. Gasolinas en disol- furos Neu- tralizan. Gasolinas de RSM po- sados	Gasolinas y Keroce- nas endul- zadas. Gasolinas en disol- furos Neu- tralizan. Gasolinas de RSM po- sados
Tratamiento Acido	Acido Sulfúrico	Gasolinas y He- roenas Acetato	Decolora- ción y Estabiliza- ción Purifica- ción y De- color	Disolven- tes Reac- tores Aceites Blancos

Morosilinas.

## T E M A III.5

### D E S C R I P C I O N D E L O S P R I N C I P A L E S P R O C E D I M I E N T O S D E R E F I N I C I O N .

#### D E S I G N A C I O N M A T E R I A L I C A Y A L V A C I O .

**INTRODUCCION.**— El petróleo crudo está formado por una serie de hidrocarburos que comprenden desde el gas licuado hasta el asfalto. Su separación en columnas de destilación se logra — aprovechando las diferencias de volatilidad que tienen unos y otros; el procedimiento utilizado consiste de calentar el petróleo crudo a una temperatura en que los componentes ligeros se evaporen y en condensación se condensan los hidrocarburos — evaporados. La concreción se efectúa a diferentes temperaturas; los hidrocarburos más volátiles se condensan a menor temperatura que los más volátiles. De esta manera se obtienen distintos condensados cuyas propiedades corresponden a los del gas licuado, gasolina, kerogenas, diesel y lubricantes.

El residuo de la destilación del petróleo crudo se somete a una nueva destilación al alto vacío para separar componentes menos volátiles, que de acuerdo con las propiedades del petróleo crudo de que se trate serán destinados a lubricantes o a ser desintegrados catalíticamente. El residuo de la destilación al vacío es el asfalto.

**DISOLUCION.**— Las columnas de crudo son las unidades de mayor tamaño en la refinería. Se utilizan para separar el crudo — en fracciones de acuerdo con su punto de ebullición, por lo que cada una de las siguientes unidades de proceso tendrá — materias primas que satisfagan sus especificaciones particulares.

Se consiguen las mayores eficiencias y los costos más bajos si la separación del crudo tiene lugar en dos etapas: primero - fraccionando la totalidad del crudo esencialmente a la presión atmosférica; luego, alimentando la fracción de los residuos de punto de ebullición más alto (crudo de coque) de la columna a presión atmosférica a un segundo fraccionador operado a - alta vacío. La columna de vacío se emplea para recuperar la porción más pesada del crudo en fracciones, en que las altas temperaturas en el fondo de la columna impiden que el crudo térmico, con la correspondiente pérdida por gas seco, descoloración del producto y envejecimiento del crudo debido a la formación de coque.

Tabla: Intervalos de ebullición de fracciones características del crudo de petróleo.

FRACCION	INTERVALO DE EBUILLICIÓN.	
	ASE. (°F)	PEV (°F)
Pámitos y más ligeros	90-240	90-190
Gasolina ligera (L.S.)	180-400	190-380
Harta (gasolina pesada directa)	330-540	380-520
Queroseno	480-640	520-610
Gasóleo ligero (601, sig l. ing l. LGO)	550-850	610-800
Gasóleo atmosférico	750-1050	800-1050
Gasóleo a vacío (GOV, sig l. ing l. VGO)	1000 <sup>+</sup>	1050 <sup>+</sup>
Crudo reducido al vacío		

## DESTILACION ATMOSFERICA.

Antes de utilizar el proceso de la Destilación Atmosférica, el crudo pasea a un desaltero ( cuando el contenido de sal es superior a 10 lb/1000bl) para minimizar el enfriamiento y la corrosión debido al depósito de sal sobre las superficies de transmisión de calor.

Después del desaltero, el crudo se divide a través de una serie de intercambiadores de calor caliéndose su temperatura hasta calientador de 550°F. Se intercambia de calor con las corrientes de producto y de refrigerio. Posteriormente se calienta hasta calientador de 750°F en un horno y se carga a la zona de alimentación de las columnas de fraccionamiento atmosférico. La temperatura de descarga del horno es suficientemente elevada (de 560° a 700°F) para vaporizar todos los productos extraídos por acción de la zona de alimentación, más cerca del 20% de los productos de corte. Este 20% de incremento permite un caudal sencillo fraccionamiento en los platos superiores a la zona de alimentación, proporcionando un trabajo interno en exceso sobre las corrientes laterales extraídas.

Normalmente, la columna de fraccionamiento a presión atmosférica contiene de 30 a 50 platos de fraccionamiento. La separación de mezclas complejas en el crudo es relativamente fácil y generalmente se necesitan de 5 a 8 platos para cada producto de la corriente lateral más el mismo número por encima y por debajo del plato de alimentación. De esta forma una columna de fraccionamiento a la presión atmosférica con 4 extracciones de corrientes laterales requerirá de 30 a 42 platos.

El condensador de la columna a presión atmosférica condensa la fracción de pentano y más pesados, de los vapores que salen de la cabeza de la columna. Esto constituye la porción de gasolina ligera de la cabeza, que contiene algunos butanos y propano y esencialmente, todos los componentes de

mayor punto de ebullición del vapor de cabecera de la columna. Parte de este condensado se devuelve a la cabeza de la columna como reflujo, y el restante se envía a la sección de estabilización de la planta de gas de la refinería, donde los butano y el propano se separan de la gasolina ligera C<sub>5</sub>-180.

#### ESTABILIZACIÓN A VACÍO.

Esta estabilización se lleva a cabo con presiones absolutas en la parte de alimentación de la columna, de 25 a 40 mm de Hg, para mejorar la vaporización, se rebaja aún más la presión efectiva (a 10 mm de Hg. o menor) mediante la adición de vapor a la entrada del horno incrementa la velocidad en los tubos del horno y minimiza la formación de coque en el horno, así como también en la columna de vapor. La cantidad de vapor de corte que se utilice es una función del intervalo de ebullición del alimento y de la fracción vaporizada, que generalmente varía de 10 a 50 lb/sl de alimento.

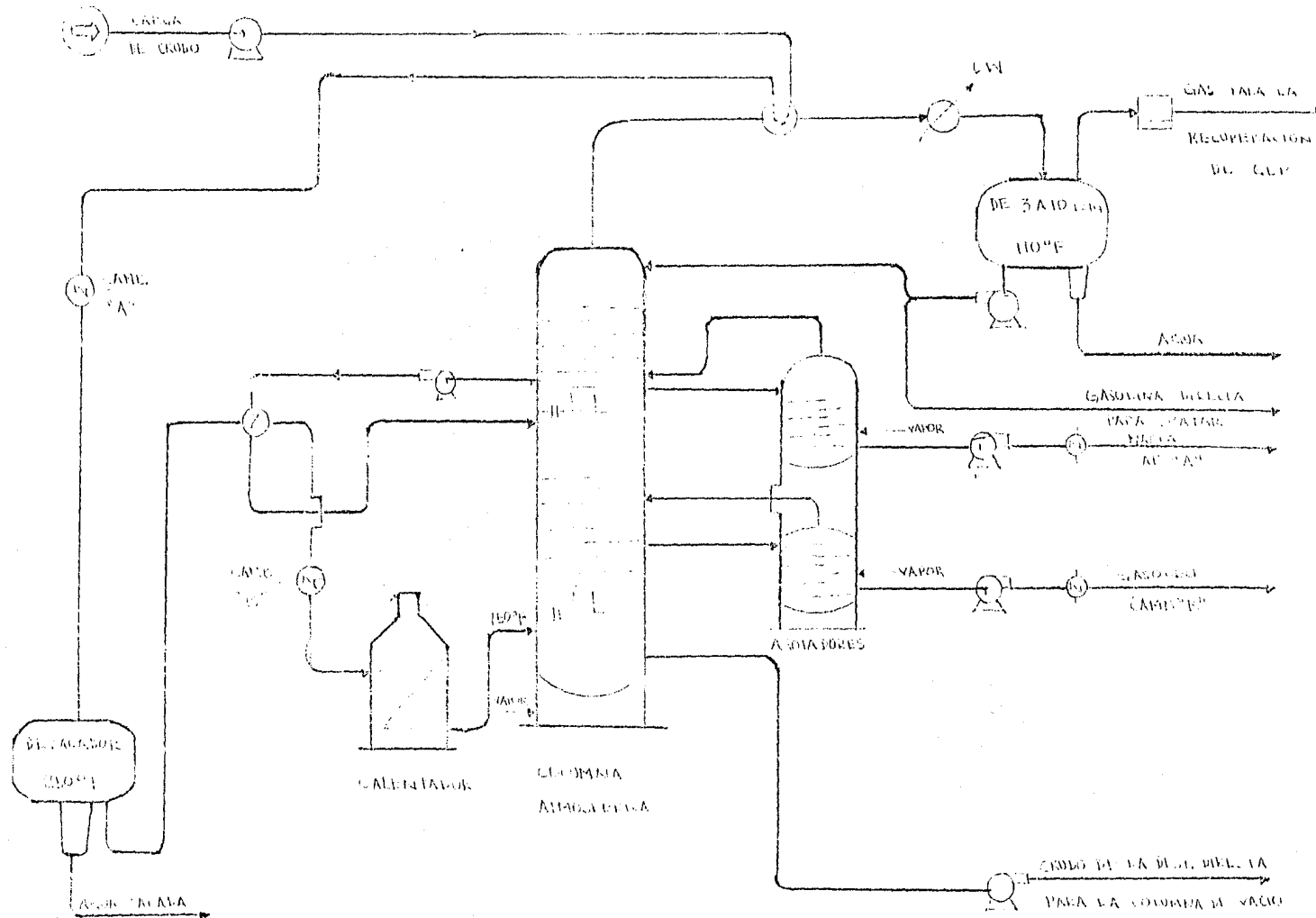
Las temperaturas de salida del horno son también función del intervalo de ebullición del alimento y de la fracción vaporizada así como también de las características de coquificación del alimento. Velocidades altas en los tubos y la adición de vapor minimizan la formación de coque, utilizando-se temperaturas en el intervalo de 730 a 850°F, generalmente.

La presión efectiva (presión total absoluta - presión parcial del vapor) en la parte de estabilización determina la fracción del alimento vaporizado para una temperatura de salida del horno dada, así, es esencial para el diseño de la columna de fraccionamiento, de las líneas superiores y del condensador, minimizar la pérdida de carga entre el dispositivo de inducción del vacío y la zona de flash. Un descenso de unos pocos mm en la pérdida de carga pueden ahorrar mucho dinero en los costos de operación.

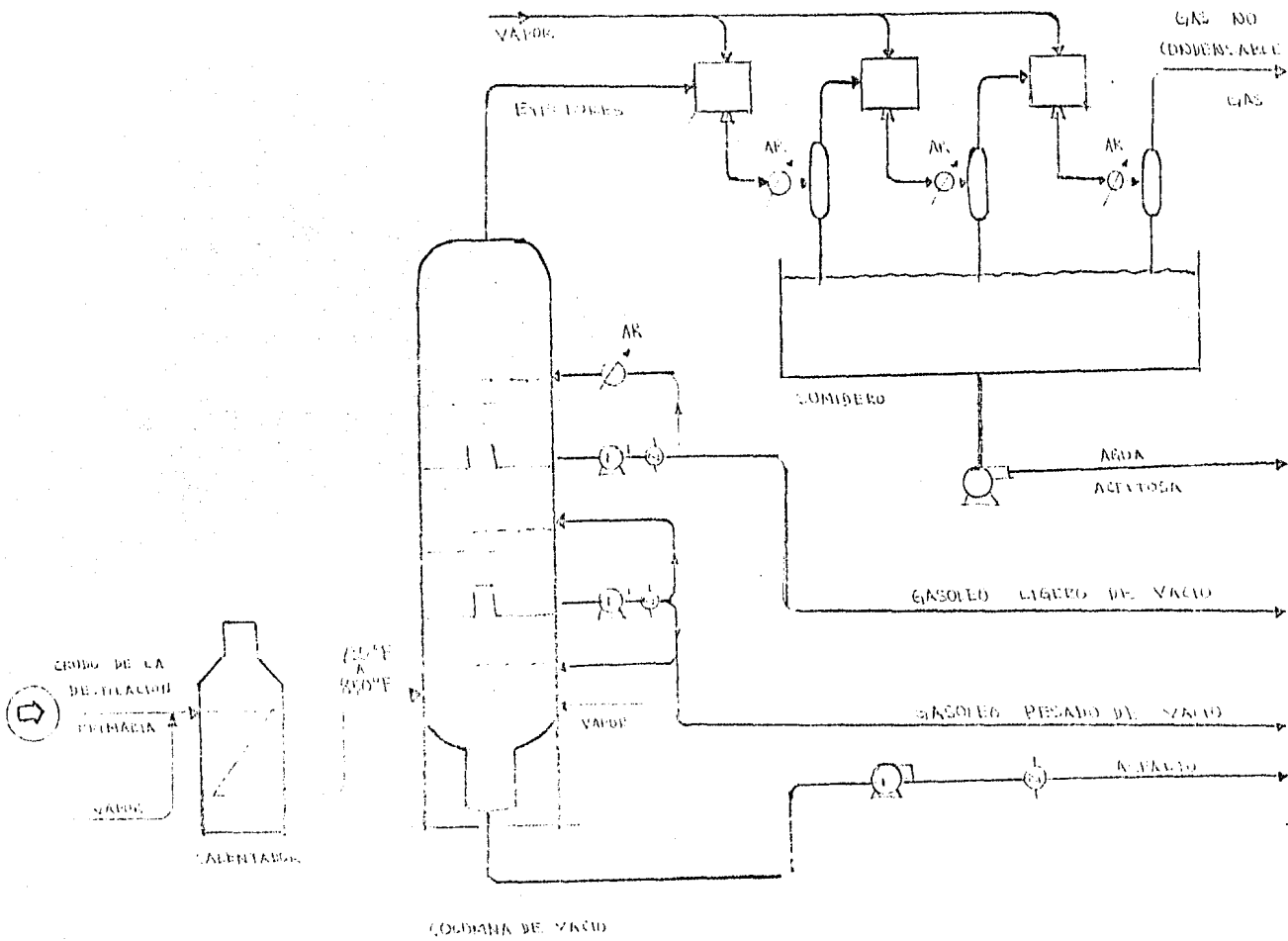
Las presiones de operación más bajas dan lugar a incrementos significativos en el volumen de vapor por barril vaporizado y, por consiguiente, las columnas de destilación a vacío tienen un diámetro mucho mayor que las columnas a presión atmosférica, llegando a tener un diámetro hasta de 40 pies.

La presión de operación deseada se mantiene mediante la utilización de elevadores de vapor y condensadores barométricos, es decir, necesidades de vacío y la cantidad de vapor suficiente.

ESTACION ALIMENTARIA.



DESTILACION AL VACIO



## SOLVENTES SELECTIVOS Y FRACCIONAMIENTO POR EXTRACCION LIQUIDO - LIQUIDO

La mayor parte de los procesos físicos de fraccionamiento suponen la preferencia de retroceso entre dos fases; líquido y vapor, para la destilación y la absorción; líquido y líquido, para la extracción con disolvente. Con el fin de acelerar la extracción líquido - líquido se añade a la mezcla de hidrocarburos líquidos que se quiere separar, un disolvente o solvente, que no disuelva toda la mezcla, sino que solo disuelva ciertos componentes de la mezcla, la separación sigue, se basa en la diferente solubilidad de los diversos componentes de la mezcla en el disolvente, es decir, depende la naturaleza química de las sustancias a separar. Para que el disolvente sea selectivo (es decir para poder separar determinados componentes de la mezcla) es necesario que las masas líquidas separadas sean diferentes y puedan eliminar el disolvente fácilmente.

La extracción por disolvente se usa para separar componentes de una mezcla que no se pueden separar por destilación.

El disolvente, no solamente debe permitir la separación de los productos, si no que debe ser fácilmente utilizable en los caracteres y sumamente económico.

### CARACTERÍSTICAS DE UN DISOLVENTE.

- 1) **Selectividad del Disolvente.** - es la facilidad que posee para disolver un componente de la mezcla con preferencia a otro.
- 2) **Poder Disolvente.** - expresa la cantidad de productos químicos disolver el disolvente, si el poder disolvente es bajo, es preciso utilizar una gran cantidad de disolvente.

Para la extracción de los componentes separados y del disolvente se emplean técnicas que por salirse del objetivo de estos apuntes no se tratan.

La aplicación de estos procesos es en la extracción de aromáticos pesados (Proceso UDS), desasfaltado con yugos, - preparación de cañalones y desprendimiento de aceites lubricantes.

#### ADSORCIÓN.

La adsorción forma parte de las operaciones físicas de separación de mezclas, se manifiesta el entrar en contacto un líquido con un sólido por una diferencia de composición entre la fase adsorbida y la fase líquida.

Un estudio de equilibrios termodinámicos permite conocer el grado máximo de separación que puede obtenerse a ciertas condiciones. En la actualidad, la adsorción sólo se utiliza industrialmente en procesos bastante restringidos (descocción, tratamiento de aceitas, tratamiento de gas).

El proceso se basa en lo siguiente; expusar a un fluido, ya sea gas o líquido, un absorbente que generalmente es un sólido, ya sea poroso, granulado o en polvo; y entonces al ponerse en contacto el sólido y el fluido, ciertos componentes del fluido son adsorbidos por el adsorbente alternando la composición de la mezcla fluida, y variando el adsorbente se pierden diversos productos.

El tamaño y la forma de los adsorbentes intervienen en el proceso.

### Los más utilizados:

- 1) Títeres y pétalos
- 2) Carbón activo
- 3) Gel silice
- 4) Alumina activada.

Cabe señalar que una vez llevada a cabo la adsorción se debe separar el adsorbente de la disolución por filtración.

### RESUMEN DE ABSORCION.

Se emplean diversos minerales arcillosos, tierras y adsorbentes minerales artificiales para mejorar el color de los aceites y separar el material asfáltico o resinoso. En general se siguen tres métodos:

- 1) Percolación a través de una larga columna de arcilla de crema grueso.
- 2) Contacto a alta temperatura con arcilla finamente pulverizada.
- 3) Contacto con fase vapor con arcilla acondicionada flojamente.

La percolación es el método más antiguo y en ciertos aspectos no es tan efectivo como el tratamiento de contacto, pero en otros, sobre todo por su flexibilidad, es preferible.

La aplicación del cincuenta en fase vapor está limitada a los carbonilos más ligeros, especialmente a la gasolina de cracking, debido a que los productos de punto de emulsificación más elevados no pueden ser fácilmente carbonilados en fase de vapor. El proceso de contacto se aplica ahora a los aceites neutros, gasolinas y petróleos líquidos para calderas. La separación por sedim. de la actividad adhesiva de los aceites parece estar mejorada por la duración de la reacción de carbonilación.

Al seleccionar un carbón se deben considerar en el laboratorio los análisis de los que se encuentren disponibles en los fabricantes. Las diferencias entre los carbones pueden observarse en la tasa de drenaje cuan grande el poder desalterante de los vaporizantes; usando una solución al 2% de un petróleo crudo sulfídico en benzina.

Los vaporizantes más importantes para productos del petróleo son los siguientes: 1) Diatr. de báls., 2) Benzonita; 3) Carbón divisor; 4) Luminita; 5) Banita y clorita; 6) Carbón activo. Estos vaporizantes se venden o conocido bajo nombres comerciales tales como "Felsen", "Fulawrol", "Floridolip" y "Kontak". Las principales fuentes de carbón se encuentran en los Estados Unidos con Georgia, Florida, Illinois, con numerosas otras zonas, con excepción del aceite y triducto, pero otros con cloruro y levadura con agua, agua de agua, cloro clorídrico o sulfúrico, los carbones servirán generalmente tienen un poder desalterante mayor, pero el tratamiento se convierte.

En general, los hidrocarburos son absorbidos en el siguiente orden: 1) Aromáticos; 2) Haféticos y; 3) Parafínicos.

## A B S O R C I O N.

el problema de recuperación y separación de los hidrocarburos ligeros de la fracción C<sub>4</sub>- se puede resolver por destilación. No obstante, al examinar los puntos críticos del acetato, etano, etileno, propano, propileno se observa que — para lograr una obtención líquida en todos los componentes en la orbeja de la fracción y en el recipiente de reflujo, sería necesario tratar el vapor muy frío, junto a las elevadas presiones utilizadas. Así, el etano tiene por puntos críticos -32.2°C y 48.2 atm. destilándolo a 30 atm. de presión. Para estar lo suficientemente lejos sobrejunto del punto crítico, se necesita tener en cuenta a 10°C. La presencia de acetato o de hidrógeno en la cabecera requeriría temperaturas aún más bajas, de manera que sería indispensable un sistema de refrigeración económico para realizar la condensación.

Para tales fines se prefiere utilizar la absorción; este proceso consiste en hacer circular en contra corriente por una torre el gas a fraccionar (gas húmedo) y en aceite de absorción cuya composición puede variar desde una gasolina — pésima a vapor diesel, la calidad donde se realiza la absorción — función de la presión y a una temperatura sensiblemente constante (30 a 50°C). El mecanismo de acción es de naturaleza difusiva, como la destilación, pero en ese caso, la transferencia de masa se hace en un sólo sentido, del vapor líquido. Los hidrocarburos más pesados del gas húmedo son absorbidos por el aceite, es decir, que se contienen y se disuelven en él — aceite. En la cima de la torre se obtiene, de esta manera, el gas seco, libre de los elementos pesados y, por el fondo, el aceite que contiene los hidrocarburos absorbidos. La cantidad absorbida es tanto más importante cuanto menor sea la temperatura, mayor sea la presión y más ligero el aceite de absorción. El aceite rico se envía a continuación, a la cabeza de una torre de destilación con revaporización de agua, en donde se revaporian los hidrocarburos absorbidos que salen por la cima juntos con el vapor de agua. El aceite regenerado — (o aceite pobre) se recircula a la cabeza de la torre de absorción.

## EVAPORACION Y CONDENSACION

Las leyes de la termodinámica rigen la distribución de un componente entre el líquido y el vapor que se encuentra en él, constituyendo los fundamentos de las operaciones de refinación, entre las que se encuentran la vaporización, el fraccionamiento y la destilación.

La evap. de líquido quita calor del estado líquido al de vapor, y esta transformación se realiza absorbiendo energía. Cuanto se caliente un vapor de hidrocarburos a presión constante, parte de la energía es absorbida por el cambio de estado y parte se consume para elevar la temperatura del líquido remanente. El aumento de temperatura, disminuye la presión de vapor o la tendencia de todos los componentes de la mezcla a dejar la fase líquida y entrar en vapor, - por lo que el vapor que proviene de un líquido contiene el efecto mixto de los componentes presentes en el líquido. Sin embargo, el vapor es siempre más rico en componentes de más bajo punto de ebullición que el líquido original, a menos que la mezcla se caliente a una temperatura a la cual se vaporice completamente, en cuya caso el vapor tendrá la misma composición que el líq.

Estas generalizaciones siguen aplicando si sobre, ya sea que el vapor se extraiga continuamente o permanezca en contacto con el líquido. No obstante, la forma de separar el vapor tiene un efecto cuantitativo sobre la composición del destilado y del líquido remanente.

La condensación es esencialmente la operación inversa a la vaporización. Se deduce, en consecuencia, que el condensado será más rico en componentes de más alto punto de ebullición y más pobre en los de punto de ebullición menor que el vapor original, y que el vapor remanente será más rico en componentes de más bajo punto de ebullición que el condensado.

### MECANISMO DE LA CONDENSACION.

En muchos aspectos, la condensación es exactamente la operación inversa de la vaporización, aunque algunos de los mecanismos de la vaporización no necesitan ser repetidos inmediatamente en el equipo de condensación. La condensación diferencial, en la cual el condensado se extrae tan pronto como se ha formado, no se realiza en las plantas industriales.

### TIPO DE CONDENSACION.

En este caso, el líquido condensado se mantiene en contacto con el vapor remanente no condensado hasta que llega al orificio de salida del condensador.

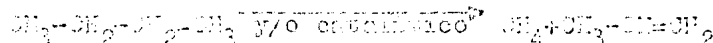
Los grandes condensadores de tipo tubular se dividen generalmente en varias unidades de condensación separadas y cada una se entiende el líquido, por lo que se denominan condensadores parciales. Sin embargo, la condensación parcial proporciona una perfecta separación entre los productos y por ello muy pocas veces se ha utilizado como método de fraccionamiento.

En los equipos de círculos cerrados, el vapor es subidamente enfriado bajo condiciones de equilibrio y este procedimiento se denomina "Condensación por enfriamiento brusco", hay otros tipos de condensadores como los barométricos, en los cuales el vapor es condensado con agua.

## DESENGRAZACION QUÍMICA Y CATALITICA

**INTRODUCCION.** La desengrazación o cracking es la descomposición de los aceites pesados o a alto punto de ebullición — por acción del calor y/o un catalizador en fracciones o mezclas de hidrocarburos de más bajo punto de ebullición. Es decir, mediante el cracking se transforma una mezcla de hidrocarburos de alto peso molecular a una mezcla de hidrocarburos de bajo peso molecular, por ejemplo:

cracking térmico



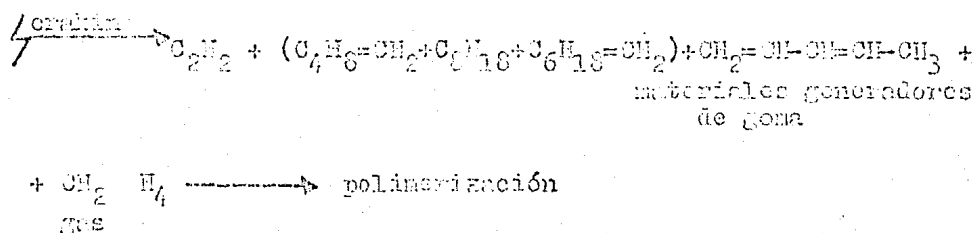
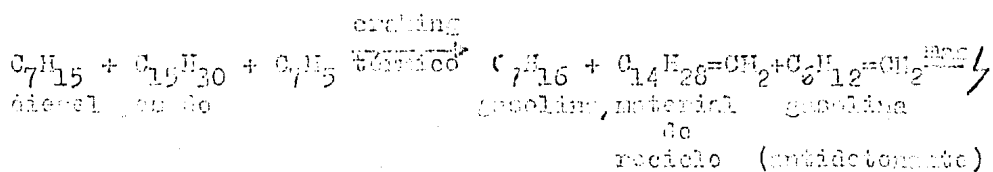
parte, en la práctica, no sólo es un compuesto sino que conociéndose de compuestos en una molécula. El cracking es térmico si el rompimiento de las moléculas es debido al calor y selectivo si se debe a un catalizador.

### CRACKING TÉRMICO.

El cracking térmico es un fenómeno mediante el cual las grandes moléculas del petróleo son descompostas térmicamente en otras más pequeñas de más bajo punto de ebullición y al mismo tiempo algunos de estas moléculas, que son reactivos, se combinan con otros para formar moléculas aún más grandes que las que se encontraban en la molécula original. Las moléculas más livianas abandonan el sistema como gasolina de cracking, y los selectivos se polimerizan formando lubricantes y a un coque.

Aunque la gasolina es el producto final más importante de las plantas de cracking, se producen también en ellas todos los aceites que tienen límites de ebullición intermedios — entre aquella y el lubricante. Estos productos intermedios que se denominan "materiales de reciclo" pueden mantenerse en el sistema cracking hasta que sean descompostos, mediante recirculación de los mismos en un sistema continuo, o tratandolos en un sistema discontinuo a alta presión.

La producción de materiales puede ser explicada por medio de las siguientes ecuaciones:



Aunque probablemente no se producen con exactitud estas reacciones, las mismas representan la reacción total que tienen lugar durante el cracking. Por lo tanto se producen dos tipos de reacciones: 1) reacciones primarias, en las cuales se origina la descomposición de las moléculas grandes en otras pequeñas y 2) reacciones secundarias, mediante las cuales los productos activos se polimerizan para formar materiales ultratenues pesados.

Los hidrocarburos menos estables, desde el punto de vista del cracking son los parafínicos, lo siguen en orden creciente de estabilidad los olefinicos, diolefinicos, naftenicos y aromáticos.

**CALEOR DE DECOMPOSICIÓN.** Si se producen grandes cantidades de gas, el calor de descomposición es relativamente alto y si el proceso pudiera ser realizado de manera que no se originara gas, la reacción cracking generaría calor en vez de requerir. Esto indica también que el calor de descomposición para los petróleos pesados es más alto que para los más ligeros.

## CRACKING CATALITICO

Como ya se mencionó anteriormente, el cracking catalítico, es la descomposición de un crudo o ambiente la influencia de un catalizador. El cracking catalítico se practica平常mente sobre hierro ligeramente raudificante al 4% a 50% de silicato, durante que se retira de la planta de 100 a 300 °C, lo que da la selección catalítica. Los catalizadores que más se usan son las silicato-poros del tipo silice-aluminio. El hecho de que uno o más óxidos metálicos-hieráticos estén presentes en todos los catalizadores, ya sea barro, resolidados, hace pensar que, en cierto sentido, el cracking es de ortoite en este tipo de catalítico. La operación de cracking catalítico incluye por lo menos 4 tipos de sección:

- 1) Descomposición Térmica.
- 2) Secciones Catalíticas Inversas en la Superficie del Alumínio Catalizador.
- 3) Reacciones Catalíticas. Descomposición de los Productos de 1) y 2).
- 4) Separación de los Productos poliméricables para evitar una posterior reacción mediante su adsorción sobre la superficie del catalizador en forma de corte.

La última sección, la adsorción es de gran importancia perfecta, para permitir grandes transformaciones sin tropezar con dificultades técnicas en la formación del corte. La adsorción de los compuestos poliméricos hacen que se completen las reacciones de descomposición hasta un grado que no se puede lograr con el cracking térmico en escala comercial. Esto elimina casi totalmente la necesidad de la recirculación, que se realiza tan extensamente en el cracking térmico.

En este tipo de cracking se producen grandes cantidades de moléculas gaseosas y las fracciones de 4,5 y 6 átomos de carbono son ricas en hidrocarburos olefinicos y en cadena ramificadas.

El porcentaje de hidrocarburos aromáticos en una gasolina de craking catalítico es también relativamente alto, mientras que el de olefinas es relativamente bajo con relación a las gasolinas de craking térmico o de destilación directa.

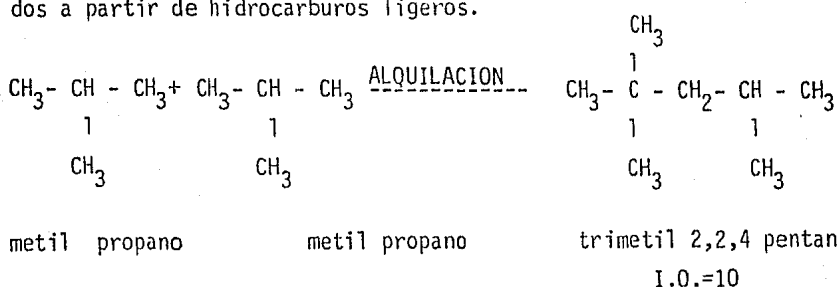
El material con que se alimenta el proceso de craking catalítico es casi cualquier material, únicamente se le deben de eliminar por combustión las partes de alto punto de ebullición o alto contenido de carbono existente en el material de alimentación.

### CATALIZADORES.

Hay dos tipos principales de catalizadores 1) Compuestos de - Silice-alumina y 2) Compuestos naturales de silice-alumina y arcilla bentonita tratada. Se recomienda además algunos catalizadores sintéticos poco usados tales como silice-magnesia, alumina óxido de boro y otros. Los principales catalizadores se encuentran en forma de bolitas o pulverizados. Los catalizadores no deben perder su actividad durante el ciclo operativo y la prioridad por frotamiento debe ser pequeña. Los catalizadores naturales son más blandos y, por lo tanto, se destruyen más rápidamente que los sintéticos, por lo tanto, se destruyen más rápidamente que los sintéticos.

### ALQUILACION.

En el proceso mediante el cual se obtiene hidrocarburos pesados a partir de hidrocarburos ligeros.



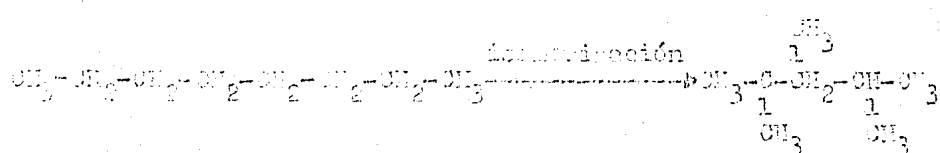
su uso es para obtener gasolinas a partir de hidrocarburos pesados.

I.O Significa Indice de Octano.

### FUSION ELÁSTICA

Es un proceso que mejora la calidad de un derivado, por ejemplo, mejor el octan de un gasolina, ya que como sabemos el Índice de Octano en hidrocarburos sin ramificaciones es bajo, y lo contrario es cierto transforma hidrocarburos sin ramificaciones a hidrocarburos con ramificaciones.

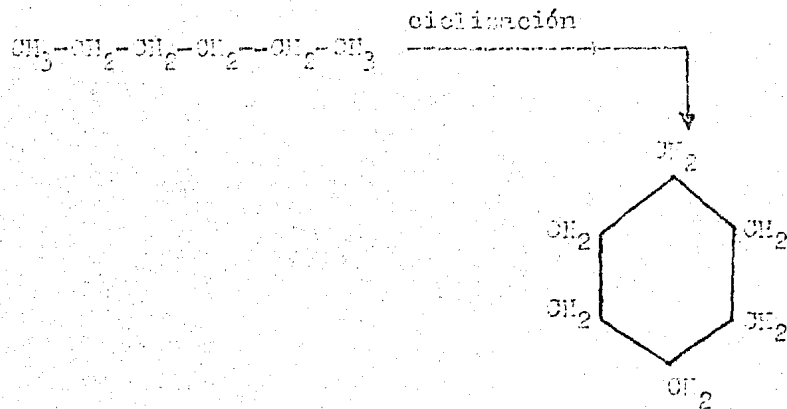
$$\text{f.o.} = 10$$



en el caso del diésel, como los hidrocarburos clasificados bajo el Índice diésel, se aplica la isomerización e la inversa.

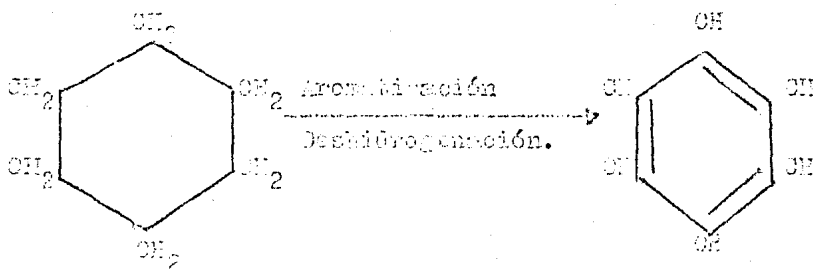
### CICLIZACION.

Es el proceso mediante el cual se obtienen hidrocarburos ciclicos a partir de hidrocarburos de cadena abierta, este se hace para que el mezclarlos con gasolinas aumenten el I.O



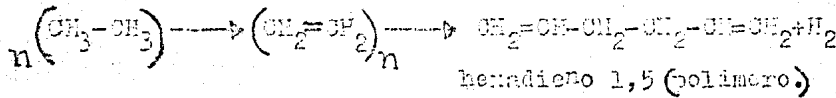
### AROMATIZACION

Es el proceso mediante el cual se obtienen hidrocarburos aromáticos o bencénicos a partir de un cíclico no bencénico.



### POLIMERIZACION

Proceso mediante el cual se obtienen moléculas de más alto peso molecular al reunir muchas moléculas.



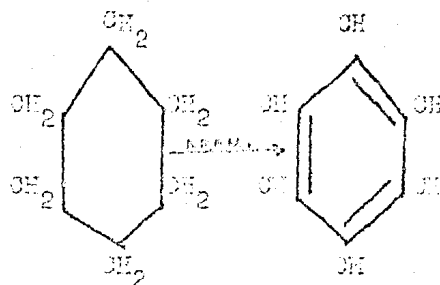
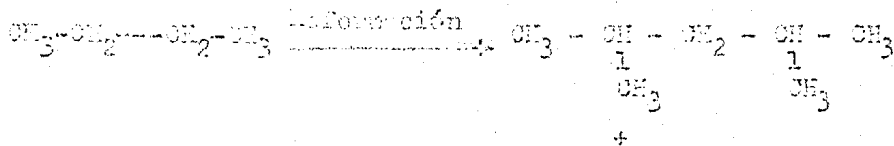
se usa en la fabricación de gasolina.

### REFORMACION

esta puede ser catalítica o térmica y es un proceso que se aplica a los residuos o productos intermedios. En la reformación intervienen:

- 1) Graxing
- 2) Isomerización
- 3) Ciclización

La reformación se utiliza para la reformación de la gasolina, con el fin de mejorar las propiedades de ésta (mejorándolas).



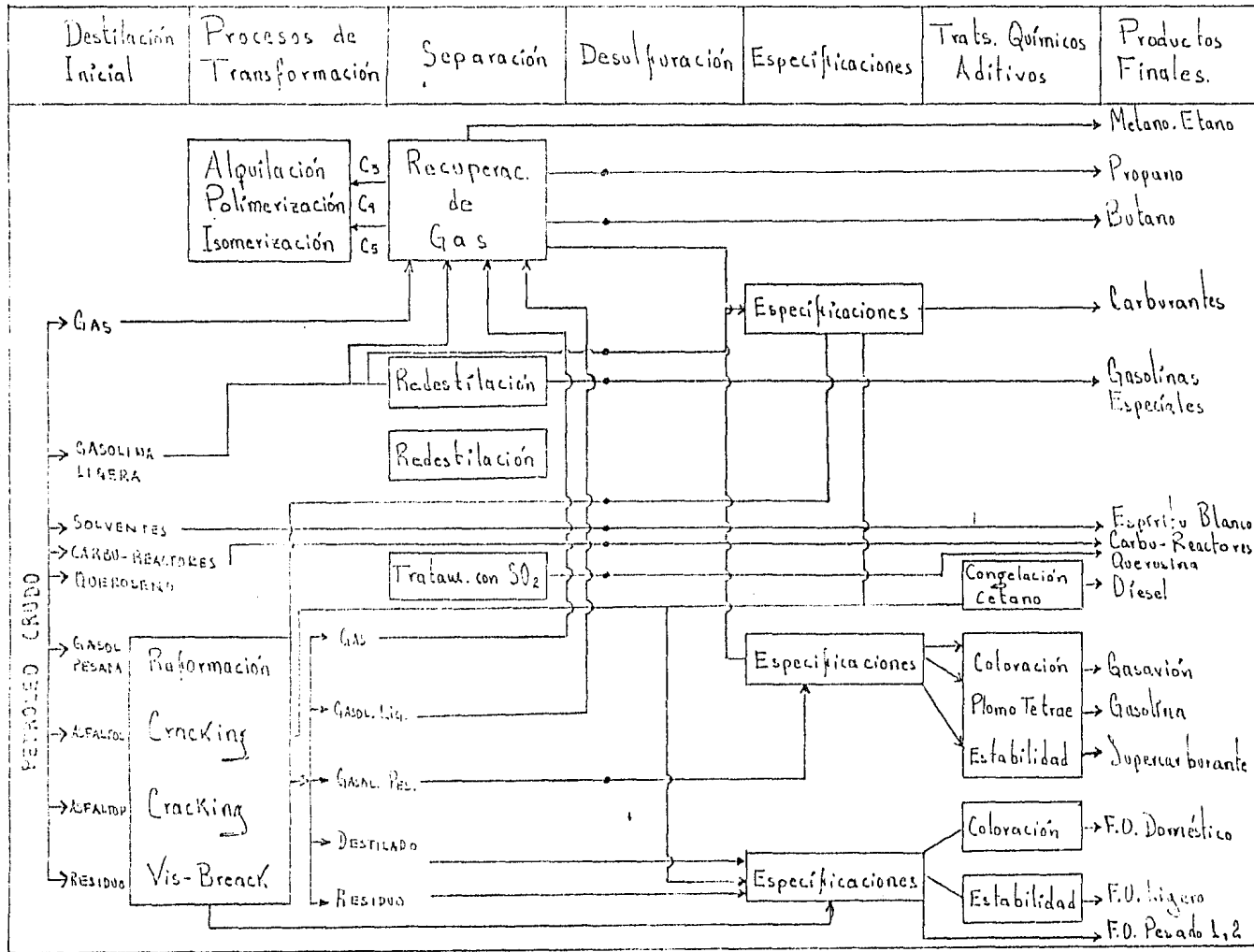
### DESCUPLACION

Es un proceso que elimina el azufre o componentes del azufre de los productos derivados del petróleo, esta eliminación se hace por medio de tratamientos químicos.

En la tabla anexa se muestra la clasificación, el nombre de los procesos de transformación, también se especifica el objeto del proceso, el agente de reacción, a quien se le aplica y que se obtiene de dicho proceso.

# Censo de la Producción Industrial en el Perú

Clasificación	Categoría	Producción	Consumo	Estado industrial	Objeto de la Transformación	Tienda o Almacén destinatario
Deseo	1. Materiales primaria	Salvado de trigo Salvado de maíz Arroz Sawmilla de madera Cáñamo	Café (café seco y café verde) Cacao (cacao seco y cacao) Azafrán Café Azafrán Café	Cafeína Cafeína Cafeína Cafeína Cafeína Cafeína	Industria tóxica, Plásticos Industria tóxica, Plásticos Mejoría de N.O. Industria tóxica, Plásticos Industria tóxica, Plásticos Industria tóxica, Plásticos	Tienda tóxica, Plásticos Tienda tóxica, Plásticos Industria tóxica, Plásticos Tienda tóxica, Plásticos Tienda tóxica, Plásticos Tienda tóxica, Plásticos
Propósito	2. Productos	Mazagón de aceite de oliva Mazagón de aceite de maíz Pasta de azúcar Pasta de goma	Mazagón de aceite de oliva Mazagón de aceite de maíz Síntesis de azúcar Mazagón de aceite de maíz	Cafeína Cafeína Cafeína Cafeína	Industria de aceite N.O. Mejoría del N.O.	Tienda tóxica, Plásticos Tienda tóxica, Plásticos Tienda tóxica, Plásticos Tienda tóxica, Plásticos
Objetivo	3. Servicios	Desechamiento sanitario	Plásticos	Cafeína peculiares	Mejoría N.O. prod. gaseosa Desarrollo de la actividad	Tienda tóxica, Plásticos
Finalidad	4. Servicios	Extracción de petróleo	Residuos de N.O. Extracción de petróleo	Industrias residuales Industrias residuales	Desarrollo de la actividad Desarrollo de la actividad	Tienda tóxica, Plásticos Tienda tóxica, Plásticos
Propósito	5. Servicios	Industria tóxica Gaseificación	Oxido de carbono Oxido de hidrógeno	Industrias residuales Industrias residuales	Desarrollo de la actividad	Tienda tóxica, Plásticos
Objetivo	6. Servicios	Plásticos blancos	Cafeína	Cafeína	Producción de plásticos	Tienda tóxica, Plásticos
Finalidad	7. Servicios	Industria tóxica	Cafeína	Cafeína	Producción de plásticos Industria de aceite N.O.	Tienda tóxica, Plásticos
Propósito	8. Servicios	Mazagón de aceite Mazagón de aceite	Aceite	Fertilizante Fertilizante	Gaseificación Gaseificación	Tienda tóxica, Plásticos Tienda tóxica, Plásticos
Finalidad	9. Servicios	Fertilizante	Aceite	Fertilizante Fertilizante	Gaseificación Gaseificación	Tienda tóxica, Plásticos Tienda tóxica, Plásticos
Propósito	10. Servicios	Mazagón de aceite	Fertilizante	Fertilizante Fertilizante	Gaseificación Gaseificación	Tienda tóxica, Plásticos Tienda tóxica, Plásticos
Finalidad	11. Servicios	Fertilizante	Aceite	Fertilizante Fertilizante	Gaseificación Gaseificación	Tienda tóxica, Plásticos Tienda tóxica, Plásticos
Propósito	12. Servicios	Mazagón de aceite	Fertilizante	Fertilizante Fertilizante	Gaseificación Gaseificación	Tienda tóxica, Plásticos Tienda tóxica, Plásticos
Finalidad	13. Servicios	Mazagón de aceite	Fertilizante	Fertilizante Fertilizante	Gaseificación Gaseificación	Tienda tóxica, Plásticos Tienda tóxica, Plásticos



## C A P I T U L O   IV

### F E S T O U N I O .

## TEMA IV.1.

### LA INDUSTRIA PETROQUÍMICA

En términos generales, puede definirse a la Petroquímica como la actividad industrial de elaborar productos para la industria de transformación y brinda materias primas que de alguna manera convierten su origen en el petróleo crudo, en los casos asociados a él o en el gas natural. Otra definición más técnica sería: La Petroquímica es un conjunto de procesos que transforman, vía reacciones químicas a los derivados del petróleo para su sintonía materia prima en la elaboración de productos terminados o de consumo directo.

La importancia de la Petroquímica, se relaciona con su capacidad de elaborar volúmenes masivos de productos químicos provenientes de materias primas abundantes y de bajo precio, las cuales, no obstante incorporarseles un alto valor de transformación, quedan como productos que pueden considerarse baratos por su utilidad y costo comparativo con otros procedimientos de elaboración.

La industria de los productos Petroquímicos se divide en México en dos ramas: La petroquímica básica, reservada exclusivamente al entero o trayé de Petróleos Mexicanos, y la de los productos de consumo doméstico químico, que usan como materias primas los productos petroquímicos básicos, que pueden ser elaborados por el Estado o por empresas particulares, con o sin participación estatal.

Con el propósito de lograr que la industria Petroquímica constituya uno de los factores de desarrollo económico de México, y aprovecharlo, la circunstancia favorable de que existen en el país recursos petrolíferos que veredicten el florecimiento de la actividad petroquímica hacen una invitación encubra las necesidades nacionales y queda alcance proyección internacional, tanto el Estado como los empresarios privados han desplegado una intensa actividad y una elevada inversión que empuja a rendir frutos que fortalecen nuestra economía, al crear nuevas fuentes de trabajo y disminuir las importaciones, o la mejorar nuestra balanza de pagos.

## TEMA IV. 2.

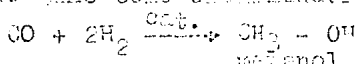
**PROCESOS DE ELABORACION DE IMPORTANTES  
PRODUCIOS QUE SIRVEN COMO BASE A LA  
INDUSTRIA PETROQUIMICA**

**METANOL.**- También se llama alcohol metílico, o carbinal o alcohol es madera ( $\text{CH}_3 - \text{OH}$ ); es un líquido muy fluido de olor especial que arde con llamas parecidas a la del alcohol etílico. Hierve a  $66^{\circ}\text{C}$ . Su densidad es de 0.799 a  $15^{\circ}\text{C}$ .

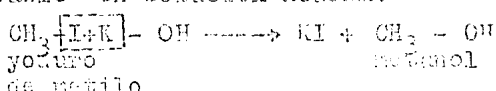
Generalmente en la industria se obtiene de la destilación de madera juntamente con ácido acético y acetona.

**METODO DE ELABORACION**

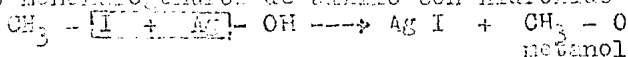
- a) A partir del monóxido de carbono e hidrógeno en presencia de óxido de zinc como catalizador:



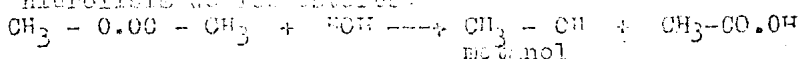
- b) Tratando monohalogenuro de alquilo con el hidróxido de potasio en solución acuosa:



- c) Tratando monohalogenuro de alquilo con hidróxido de plata:



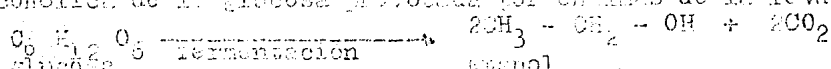
- d) Por hidrólisis de los ésteres:



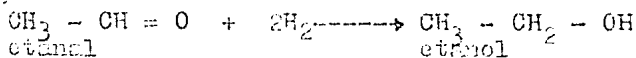
El metanol se emplea para disolver grasas, resinas, como combustible y para desnaturalizar el alcohol ordinario.

**ETANOL.**- También se llama alcohol etílico o metil carbinol o espíritu de vino ( $\text{CH}_3 - \text{CH}_2 - \text{OH}$ ). Es un líquido muy fluido de sabor caustico y ardiente, por lo que se le llama "aguardiente". Su densidad es de 0.799 a  $15^{\circ}\text{C}$ .

En la industria se obtiene este alcohol por el procedimiento más sencillo que se conoce, que es el de la fermentación alcoholica de la glucosa provocada por enzimas de la levadura:



Durante la guerra mundial se obtuvieron grandes cantidades de alcohol etílico por hidrogenación catalítica de etanal o aldehído acético:



#### PROCESOS DE ETANOLIZACION

a) Tratando los monohalogenuros de alquilo con el hidróxido de potasio en solución acuosa:



b) Tratando los monochlorogenuros de alquilo con hidróxido de plata:



c) Por hidrólisis de los ésteres:



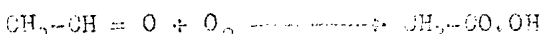
El etanol se usa como disolvente, combustible, desincongelante de motores, preparación de licores, tinturas, etc.

ETANOICO.- También se llama ácido acético ( $\text{CH}_3 - \text{CO.OH}$ ). Se produce en la fermentación acética y en la acetilación seca de la madera. Se obtienen soluciones diluidas que se conocen con el nombre de vinagre, y según su procedencia se denominan vinagre de vino, vinagre de cerveza, etc. El método más antiguo para la obtención del vinagre consiste en someter a una temperatura de 20 a 35°C líquidos alcohólicos o azucarados y provocar la fermentación con el Mycoderma-aceti:

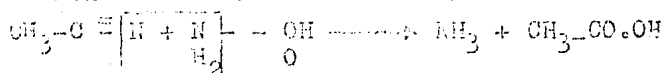


#### PROCESOS DE ETANOLIZACION

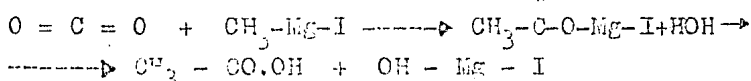
a) Por oxidación de los aldehídos:



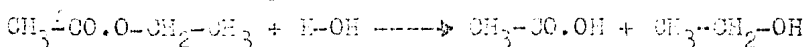
b) Por hidrólisis total de los nitrilos:



c) Por síntesis Grignard:



d) Por hidrolisis (saponificación) de los ésteres:



El etílico se emplea industrialmente en el estampado y tintura de la lana y la seda para la fabricación de céticos, de esencias artificiales, tinturas colorantes, vinagre, etc.

**ETILENO.**— También se llama eteno ( $H_2=CH_2$ ). Fue descubierto en 1795, en cinquenta en los gases obtenidos por el cracking de la mayor parte de la materia orgánica.

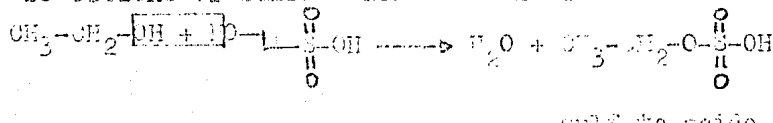
El etileno tiene numerosas aplicaciones en la industria. Biológicamente se emplea como anestésico general, se emplea — también como agente acelerante de la maduración de los plátanos, de las naranjas y toronjas.

### PROCESOS DE ALKILACION

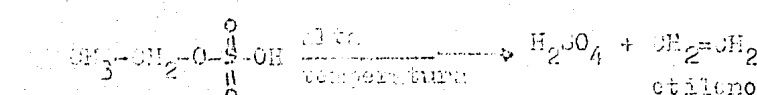
a) Por deshidratación de los derivados monohidroxílicos saturados a una temperatura mayor de  $150^{\circ}\text{C}$  con ácido sulfúrico con ácido fosfórico, con óxido devan-Sulfónico; por la acción catalítica del óxido de aluminio. Este último procedimiento consiste en calentar los vapores de los derivados hidroxílicos entre  $300$  y  $400^{\circ}\text{C}$  en contacto con kaolin.

Cuando se calienta el derivado hidroxílico con ácido sulfúrico concentrado, tienen lugar las siguientes reacciones:

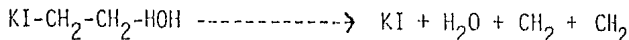
1. Se obtiene el sulfato ácido de alquilo



2. Esta salinato ácido, a alta temperatura se descompone liberando el ácido sulfúrico y formando olefina:



- b) Por reacción entre los derivados monohalogenados saturados y el hidróxido de potasio en solución alcohólica, obteniéndose como-productos el etileno, halogenuro de potasio y agua:



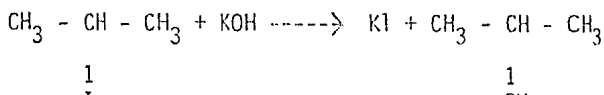
- c) Tratando los derivados dihalogenados en carbonos vecinos correspondientes a compuestos saturados, por el zinc o el magnesio - obteniéndose el etileno y el halogenuro de zinc o magnesio:



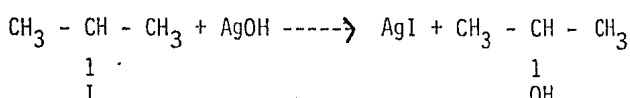
ALCOHOL ISOPROPILICO.- También llamado propanol 2, ó dimetil carbinol.

#### PROCESOS DE ELABORACION.

- a) Tratando monohalogenuros de alkilo con el hidroxido de potasio- en solución acuosa:



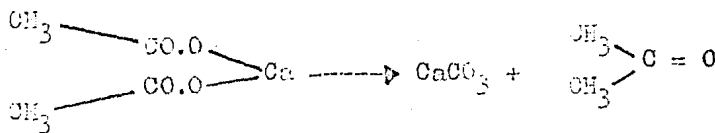
- b) Tratando los nohalogenuros de alkilo con hidroxido de potasio:



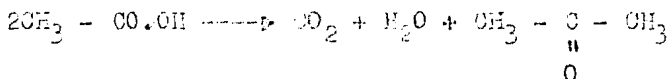
ACETONA.- También se denomina propanona o dimetil cetona  
 $(\text{CH}_3\text{-C-CH}_3)$

O

Es un líquido muy fluido, de olor característico, de punto de-ebullición de 56°C, su densidad es de 0.79 a 18°C, soluble en agua- en el alcohol y en el eter, se produce en la destilación seca del - ácido tartárico, del ácido cítrico, del azúcar y de la madera. Industrialmente se obtiene por destilación del acétato de calcio:



Se prepara en grandes escutinaciones haciendo reaccionar ácido acético glacial sobre  $\text{MnO}_2$ , o  $\text{Fe}_2\text{O}_3$  o  $\text{ThO}_2$  a altas temperaturas ( $400$  a  $600^\circ\text{C}$ ):



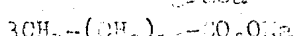
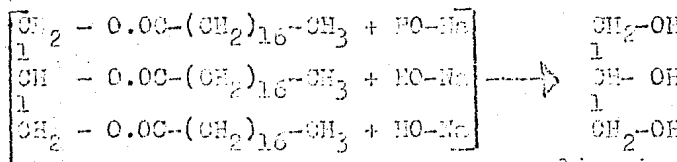
El acetona se emplea para la preparación de explosivos, de sulfonal y de cloroformo. También como disolvente y para la preparación de alcohol isopropílico.

**GLICERINA.**— También se denomina propano-triol o triita  
 $\text{OH}-\underset{\substack{\text{CH}_2 \\ | \\ \text{CH}}}{}-\text{CH}-\underset{\substack{\text{OH} \\ | \\ \text{CH}_2}}{\text{CH}_2}-\text{OH}$

Es un líquido siruposo, de sabor dulce, muy hidroscópico, su densidad es  $1.26$  a  $15^\circ\text{C}$ .

### PROPIEDADES DE GLICERINA

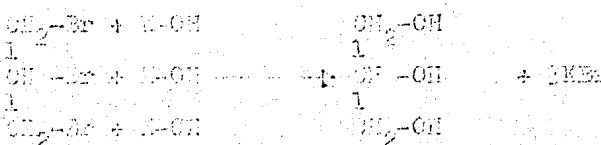
- a) Por saponificación de las grasas se le obtiene como producto secundario en la fabricación del jabón:



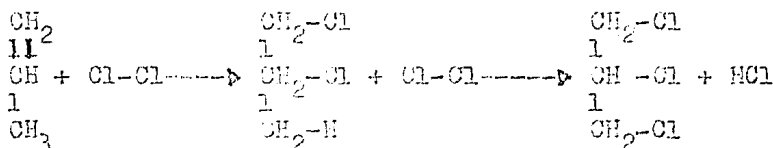
estearato de sodio

- b) Por fermentación alcohólica de la glucosa en medio alcalino y en presencia de higrofílico de sodio.

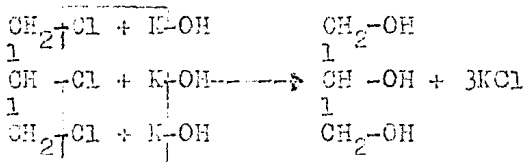
- c) Previendo el trihalo 1,2,3; preparo con el hidroxido de potasio:



- a) Actualmente se obtienen grandes cantidades de glicerina - a partir del petróleo y directamente del propeno, producto del cracking del petróleo:

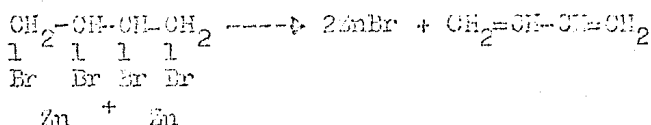


propeno



La glicerina tiene un número de aplicaciones, tanto en la medicina como en la industria, actualmente su importancia para la industria básica es muy grande.

BUTADIENO.- El butadieno 1,3 o eritreno ( $\text{CH}_2=\text{CH}-\text{CH}=\text{CH}_2$ ) se obtiene por la acción del zinc sobre el tetra bromo 1,2,3,4 buteno:



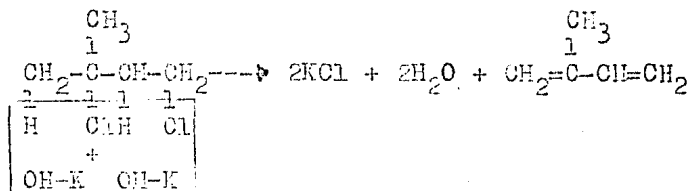
El butadieno 1,3 se polimeriza fácilmente dando unos productos semejantes al hule, en el cracking de la gasolina - por ejemplo se obtiene el butadieno.

ISOBUTENO.- También se llama metil 2, butadieno 1,3 ( $\text{CH}_2=\text{C}(\text{CH}_3)=\text{CH}_2$ ). Es el más importante de los diolefinas. Se obtiene en la destilación del hule natural.

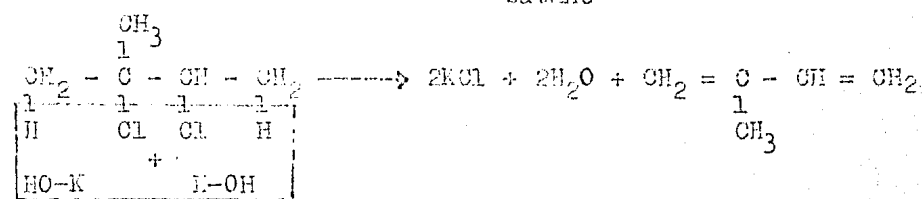
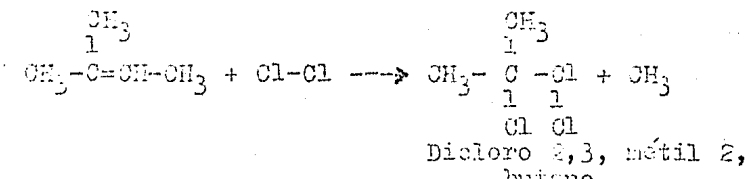
En virtud de que al polimerizarse da origen a productos semejantes al hule, se ha tratado de sintetizarlo dada la importancia que representa para la industria.

## PROBLEMAS DE ADICION

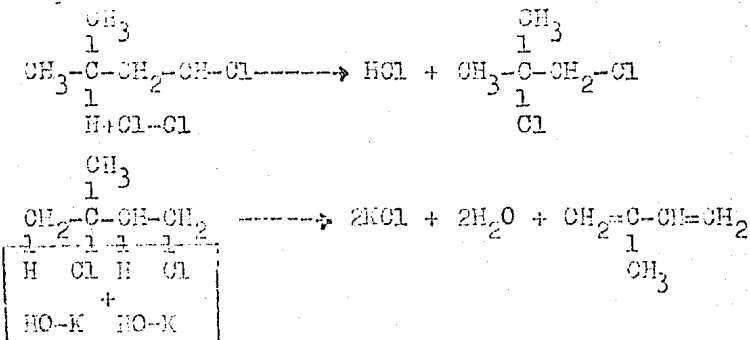
- a) A partir del dicloro 2,4, metil 2, buteno con hidróxido de potasio en solución alcoholica:



- b) A partir del metil 2, buteno 2:



- c) A partir del cloruro de isobutilo:



La importancia biológica del isopreno radica en que de él se pueden obtener vitaminas, hormonas, etc.

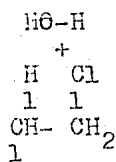
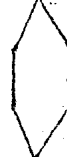
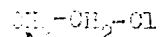
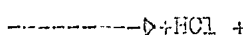
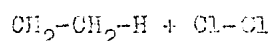
ESTIROLENO.- También se le llama vinil-benceno o fenileteno. Es un líquido de olor parecido al benceno, de densidad 0.995 a 0°C. Se polimeriza dando un producto conocido -- comercialmente con el nombre de meta-estirolo que se emplea -- para pegar las lentes en los instrumentos de óptica. Actualmente se preparan resinas sintéticas a partir de ese cuerpo.

Su fórmula es  $\text{CH}=\text{CH}_2$

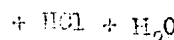


### MÉTODOS DE ELABORACIÓN

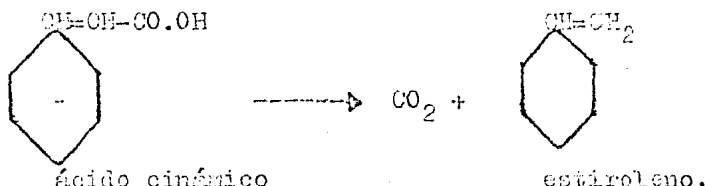
- a) Tratando etil benceno con bromo o cloro a altas temperaturas, obteniéndose primeramente el derivado halogenado -- en la cadena lateral; este, tratado con potasa en solución nos produce el estiroloeno:



estiroloeno



- b) Por calentamiento del ácido beta, fenil-acrílico, también llamado ácido címfílico:



**UTILIZACION DEL GAS NATURAL PARA LA PRODUCCION  
DE AMONIACO, UREA Y FERTILIZANTES**

**INTRODUCCION.**— Desde el punto de vista petroquímico, el gas natural sirve principalmente para la obtención de hidrógeno, este se hace después reaccionar con nitrógeno obtenido del aire, obteniéndose como producto el amónico. El amónico es un compuesto base en la elaboración de urea y fertilizantes.

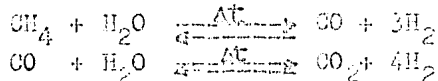
Como sabemos el gas natural esta compuesto principalmente por metano, y aunque realmente tiene pequeñas cantidades de otros gases, para nuestras explicaciones supondremos que el gas natural esta compuesto íntegramente por metano.

**PROCESOS DE OBTENCION DEL HIDROGENO A PARTIR  
DEL GAS NATURAL.**

Los procesos petroquímicos para la obtención del hidrógeno a partir del metano se pueden clasificar en tres grupos:

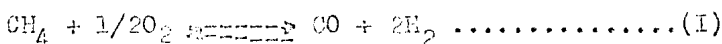
- Conversión del metano por vapor de agua.
- Oxidación parcial del metano.
- Cracking térmico del metano.

**CONVERSIÓN DEL METANO POR VAPOR DE AGUA.**— Este procedimiento se visualiza en la siguiente reacción:



Las temperaturas a las cuales se lleva a cabo el proceso son muy altas, superiores a 600°C. La reacción muestra que se hace reaccionar metano y agua aumentando la temperatura, y generando un vapor de agua capaz de separar los hidrógenos del carbono. Se puede utilizar un catalizador de tal manera que permita operar el proceso a la temperatura más baja posible.

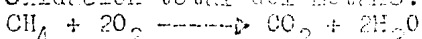
OXIDACION PARCIAL DEL METANO.- Las exigencias endotérmicas del proceso por conversión del metano por vapor de agua, —— hacen más útil utilizar otro proceso que no utilice elevadas temperaturas, es por esto que se utiliza la oxidación parcial del metano. Este proceso se ve en la siguiente reacción:



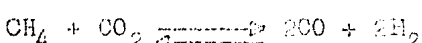
Este proceso consiste en una reacción exotérmica (liberación de calor) de combustión in-situ que aporta las calorías necesarias que los procesos endotérmicos exigen. Desde el punto de vista anterior este proceso se sugerira la temperatura necesaria para operar adecuadamente.

La reacción (I) se lleva a cabo en varias etapas:

1. Oxidación total del metano:



2. Conversión del metano al reaccionar con el agua generada y el  $\text{CO}_2$  generado:

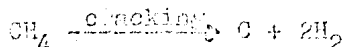


Este proceso también puede ser modificado por la presencia de un catalizador.

Existen varios procesos ya industrializados que aplican la oxidación parcial del metano, los principales son:

1. Proceso G.Parken
2. Proceso Texaco
3. Proceso O.N.I.A.
4. Proceso Fauser-Fontecentini

CRACKING TERMICO DEL METANO.- La separación térmica (cracking) del metano según la reacción:



Se utiliza para la producción de hidrógeno y de carbono.

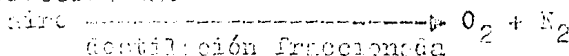
Este proceso de obtención de hidrógeno no es muy utilizado ya que la calidad del hidrógeno obtenido no es competitiva con el obtenido mediante los procesos de conversión por vapor de-

agua y oxigenación parcial del metano.

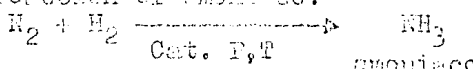
El hidrógeno obtenido mediante el cracking tiene cantidades considerables de impurezas (tales como metano residual -- e hidrocarburos de naturaleza diversa).

### SINTESIS DEL AMONIACO

Una vez obtenido el hidrógeno mediante uno de los procesos anteriores, y liberado de sus impurezas principalmente  $\text{CO}$  y  $\text{CO}_2$ , se procede a obtener nitrógeno del aire mediante una destilación fraccionada:



Una vez que se tiene el hidrógeno y el nitrógeno, estos se hacen reaccionar en presencia de un catalizador a ciertas condiciones de presión y temperatura para obtener como producto de esta reacción el amoniaco:



más explícitamente:

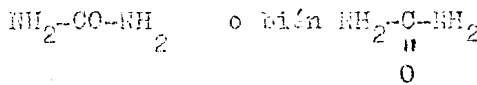


De esta manera se obtiene el amoniaco que es la base en la elaboración de la urea y de los fertilizantes.

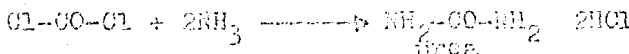
### SINTESIS DE LA UREA

La urea es un producto del metabolismo de las sustancias nitrogenadas y especialmente de los albuminoïdes. La urea es el componente nitrogenado de mayor importancia de la orina de los vertebrados.

El principal papel de este producto es en medicina ya que, desde el punto de vista fisiológico, sirve para proporcionar una forma estable y soluble bajo la cual se puede eliminar el nitrógeno. La urea tiene como fórmula:



La síntesis de la urea se logra haciendo reaccionar un fosfeno  $\text{Cl}-\text{CO}-\text{Cl}$  (dicloro ceton) con el amoniaco ( $\text{NH}_3$ ):



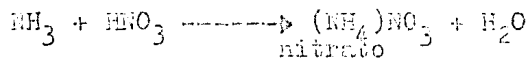
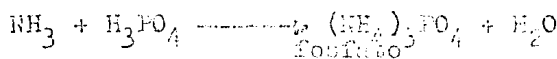
Existen otros procesos para la obtención de la urea, pero estos no tienen como base el uso del amoniaco.

## FERTILIZANTES

La elaboración de los fertilizantes tiene también como base el uso del amónico para la producción de diversos productos que se utilizan para la revitalización del suelo ajustado por el uso.

La fuente tradicional de obtención de los fertilizantes fue por mucho tiempo los guanos, desgraciadamente estos son escasos y tienen bajo poder fertilizante, es por eso que la elaboración de fertilizantes a partir del amónico es una actividad muy importante hoy en día.

La elaboración consiste esencialmente en la obtención de fosfatos, nitratos, sulfatos, yoduros de amonio; esto se logra haciendo reaccionar el amónico con un radicel fosfato, fosfato, sulfato etc. Las reacciones más importantes son:



Adicionalmente a los fertilizantes se les agrega otros componentes para dejarlos en condiciones de ser usados sin peligro alguno.

TEMA IV. 4

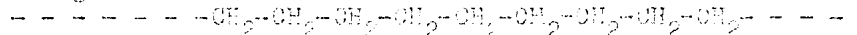
PRODUCCION DE LOS PRINCIPALES PRODUCTOS  
DE USO COMUN OBTENIDOS POR LA INDUS-  
TRIA PETROQUIMICA

**INTRODUCCION A LOS POLIMEROS POLIADOS.**— El término "polímeros poliados" es usado para describir sustancias de alto peso molecular, las cuales pueden ser de origen natural o sintético. Los polímeros poliados sintéticos pueden ser divididos de acuerdo al tipo de reacción por la cual se producen:

1. Polímeros de condensación

2. Polímeros de adición

**POLIMEROS DE ADICIÓN.**— Son polímeros que por estricta definición están formados por la unión en grandes moléculas de moléculas más sencillas sin productos secundarios. Debido a esto la molécula de etileno ( $\text{CH}_2=\text{CH}_2$ ) puede causar que bajo la influencia de altas presiones y elevadas temperaturas, se formen grandes moléculas de un polímero llamado polietileno (o más brevemente polieteno), el cual tiene sus moléculas de la siguiente forma:



con un millón o más de átomos de carbono en la cadena.

Muchos otros polímeros similares son obtenidos a partir del etileno del tipo  $\text{CH}_2=\text{CHX}$  o  $\text{CH}_2=\text{CAY}$ . Las moléculas simples son llamadas monómeros, por ejemplo:

Monomero	Tolímero
$\text{CH}_2=\text{CH-Cl}$	$\text{---CH}_2\text{---CH}_2\text{---CH}_2\text{---CH}_2\text{---CH}_2\text{---}$
	$\begin{matrix} 1 & 1 & 1 \end{matrix}$
	Cl Cl Cl
Cloruro de vinil	Cloruro de polivinil
$\text{CH}_2=\text{CH-O-CO-CH}_3$	$\text{---CH}_2\text{---CH}_2\text{---CH}_2\text{---CH}_2\text{---CH}_2\text{---}$
	$\begin{matrix} 1 & 1 & 1 \end{matrix}$
	$\begin{matrix} 0.\text{CO.CH}_3 & 0.\text{CO.CH}_3 & 0.\text{CO.CH}_3 \end{matrix}$
Acetato de vinil	Poliacetato de vinil
$\text{CH}_2=\text{CH-C}_6\text{H}_5$	$\text{---CH}_2\text{---CH}_2\text{---CH}_2\text{---CH}_2\text{---CH}_2\text{---}$
	$\begin{matrix} 1 & 1 & 1 \end{matrix}$
	$\begin{matrix} \text{C}_6\text{H}_5 & \text{C}_6\text{H}_5 & \text{C}_6\text{H}_5 \end{matrix}$
Estireno	Poliestireno

POLÍMEROS DE COMPLICACIÓN.- Son aquellos que no tienen la misma composición analítica que las moléculas simples de las cuales fueron derivados, y son producidos por reacciones de condensación.

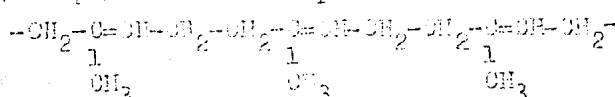
POLIOLICRÓS.- Este término representa una ampliación del término polímero. Si por ejemplo, una mezcla de cloruro de vinil y acetato de vinil es sometida a procesos de adición y polimerización, las moléculas del producto resultante tienen enlaces en los cuales la distribución de fragmentos del radical acetato es aleatoria.

### HULE SINTÉTICO Y NATURAL

HULE NATURAL.- La producción mundial de hule natural durante 1950 fue de 1,650,000 toneladas de las cuales el 95.38% fue producido en el sureste de Asia.

La fuente del hule natural es el árbol Hevea-Braziliensis el cual proporciona una emulsión o látex que es obtenida mediante una perforación en el árbol, y recogiendo en recipientes adecuados. Si promedio que un árbol proporciona de látex es de 8 libras por año. El látex es un sistema coloidal -- complejo que contiene alrededor del 50% de agua y el restante resina y otros componentes orgánicos. La coagulación es llevada a cabo diluyendo el látex y agregando el ácido acético o formico. Una vez que se ha coagulado es lavada con agua (la mezcla) y pasada entre una serie de rodillos sobre los cuales el agua se resorbe. Las laminillas u hojas así evanidas son colgadas en un díposito donde son secadas durante 48 horas o más. Las laminillas son entonces empacadas y enviadas al lugar de distribución. El látex es enviado con una concentración del 60% de hule, al cual se le agregan 0.5% de amonio que actúa como estabilizador. La concentración del hule, pero se realiza mediante concentración.

El hule coagulado contiene entre el 92 y 93% de hidrocarburos hule ( $C_5H_8$ ), los cuales contienen una relación de 1 a 4 de polímero de isopreno:

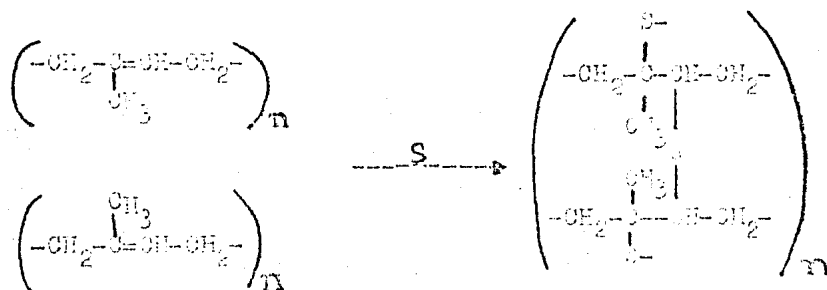


El peso molecular promedio de la molécula anterior es en orden de 300,000-400,000.

Vulcanizar el hule natural o caucho, tiene el inconveniente de que éste se debilita con el frío y se riega y se descompone con el calor. La vulcanización permite eliminar estos defectos, esto es efectuando al caucho con sulfuro en polvo, y tratando la mezcla en autoclaves a temperaturas del orden de los 150°C.

El hule natural o sin tratar es para muchos propósitos insatisfactorio como ya se mencionó, y además viene escasa resistencia a la abrasión y baja resistencia a la tensión. El uso principal del hule natural sin tratamiento es para la producción de cauchos para zapatos.

La solubilidad del hule natural en solventes orgánicos es una ventaja en la preparación de imanes electrónicos y soluciones adhesivas. La modificación del hule natural para mejorar sus propiedades se realiza mediante la vulcanización con sulfuro (Good Year en 1839) y la adición de otros tridispersantes. La vulcanización el principio consiste en calentar el hule natural con sulfuro a temperaturas superiores a los 150°C durante pocas horas. Esto transforma al hule en un producto que tiene mayor elasticidad en un rango de temperatura que además no era disuelto por solventes orgánicos. Esto era debido a que las líneas transversales del sulfuro de la caucho y las moléculas del hule formaban una estructura tridimensional:



Al poco sur la cantidad de sulfuro necesario en la práctica es de 1 a 5% la estructura resultante del hule contiene solvantes simples liganduras. Cuanto es menor más alta concentración de sulfuro (32 al 50%) se obtiene como resultado de la vulcanización la ablandita, la cual es dura y blanda. Trabajos posteriores mostraron que la vulcanización para proveer hule suave debe ser efectuada en un tiempo mucho más corto y a más bajas temperaturas evitando así el accelerador. Los principales aceleradores son: Mercuriobenzoato de zinc, el cual es ampliamente usado, difenil-uridilina, etil-ditiocarbonato, diestilo de zinc.

Los acceleradores son más efectivos en presencia de óxido de zinc, ramón por lo cual son incluidos en muchas mezclas de hule. El hule también puede ser vulcanizado por la acción de monocloruro de azufre en forma de vapor o en una solución diluida en un solvente tal como el tetracloruro de carbono. Este método conocido con el nombre de "Cold curing" es usado para la vulcanización de artículos que tienen paredes de poco espesor.

Las operaciones involucradas en la fabricación de artículos de hule son:

1. Trituramiento del caucho o hule natural
2. Mezcla del caucho con ingredientes modificantes, aquí se incluyen compuestos que le dan al hule ciertas propiedades requeridas (por ejemplo se le agregan antioxidantes, colorantes, sostenedores, aditivadores, etc.)
3. Se forma el artículo
4. Proceso de vulcanización

Las dos últimas operaciones son ejecutadas simultáneamente en el caso de muchos artículos.

Sería una ofensa para el lector señalar cuales son los usos del hule en la actualidad.

**HULE SINTÉTICO.**- El término "Hule Sintético" es usado para describir varios productos los cuales han sido producidos durante el presente siglo y poseen propiedades parecidas en varios grados a las del hule natural.

No obstante que ningún producto hecho en la actualidad es idéntico al hule natural, algunas empresas en U.S.A. han producido recientemente hules mediante la polimerización del isopreno, dichas empresas dicen que los hules producidos tienen una estructura molecular muy parecida a la del hule natural. El hule natural es para muchos propósitos superior a todos los hules sintéticos que se han producido. El primer hule sintético producido fue el hule metil y fue elaborado en Alemania en pequeña escala durante la primera guerra mundial, siguiendo el proceso siguiente: el 2,3 dimetil-1,3 butadieno  $\text{CH}_2 = \text{C}(\text{CH}_3) - \text{C}(\text{CH}_3) = \text{CH}_2$  se polimerizo en aire a 30°C durante un período de 5 semanas.

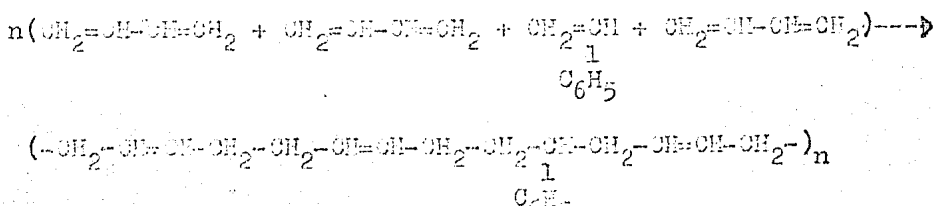
Después de la primera guerra mundial la posibilidad de fabricar un hule sintético a partir del butadieno fue investigada en Alemania y culminó con la producción a escala semi-técnica en 1935 del Sinti-5, un hule sintético hecho mediante

copolimerización del butadieno y estireno en proporciones de 70-75/30-25 partes por peso en emulsión acuosa con la presencia de un agente oxidante como catalizador. La palabra BUNA se forma con las dos primeras letras de la palabra butadieno y el símbolo del sodio ( $\text{Na}$ ), y fue usada primariamente para describir los primeros hules sintéticos hechos mediante polimerización del butadieno en presencia de sodio. El BUNA-S - al principio era un hule para uso general producido en grandes cantidades en Alemania durante la segunda guerra mundial; - el butadieno era obtenido a partir del estileno. En los Estados Unidos un producto similar llamo GR-S (Government - Rubber Styrene) fue producido en gran escala también durante la segunda guerra mundial. Otros hules sintéticos, - los cuales han sido descubiertos durante el presente siglo - son hechos en gran escala y su fabricación es basada en el butadieno y en el estireno, estos últimos son valiosos en aplicaciones en donde proporcionan ventajas sobre el hule natural. Los más importantes de estos son los tripleteles, neopreno, - butil caucho que han sido descubiertos todos en Estados Unidos hay otros que no han sido descubiertos en Estados Unidos y - son el BUNA-N (conocido en E.U. como CR-I), el KURENA, Hycar.

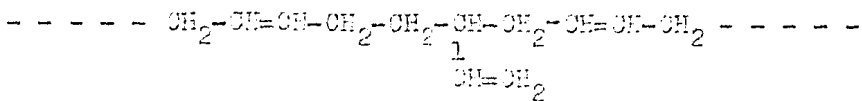
Los hules sintéticos a excepción del GR-S son más estables que el hule natural.

HULES SINTÉTICOS BÁSICOS EN SU MUYO Y ESTIENO. - Como ya se dijo la co-polymerización del butadieno y estireno - en una razón de peso 70-75/20-25 da como resultado un hule de uso general. Considerando que el hule natural está formado - por la unión de 4 polímeros del isopreno, el hule sintético - puede ser hecho por co-polimerización del butadieno y estireno u otros monómeros no saturados.

La forma de polimerización que predomina es:



La polimerización de, por ejemplo, estireno que contiene unidades como la siguiente:

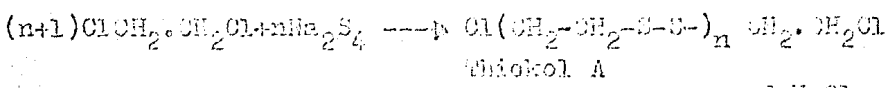


Debido a la presencia en tales cadenas de grupos vinílicos, estas cadenas están ramificadas y unidas por simillas ligadoras. Cuando el butadieno y estireno son co-polimerizados a una razón en peso de 25/75 el resultado es un producto duro. La co-polimerización es efectuada con butadieno y estireno en una emulsión neutra usando sodio como agente emulsificante, a una temperatura de 40 a 50°C y en la presencia de un catalizador manteniendo la reacción bajo presión.

En años recientes la co-polimerización del butadieno y estireno ha sido efectuada a bajas temperaturas y con la presencia de un sistema redactor (como un hidroxperóxido), un agente redactor tal como la glucosa, y un pirorofíato (activador); el producto obtenido de esta polimerización se llama hule frío (cold rubber). Esto ha mejorado las propiedades de elasticidad y es más útil en más amplio rango de temperatura que el G.I.S.

HUÉS DE ALUMINIO, ALUMO DE BUDALING Y ALUMINIO-NITRILICO.- Estos son producidos por co-polimerización del butadieno con el 15 al 40% de ácido nítrico en una emulsión acuosa. Estos productos tienen resistencia a los aceites, solventes etc. Estos productos son usados para la fabricación de neumáticos, zapatos, también se encuentran aplicaciones en las industrias del motor y del avión.

THIOKOLS.- El thiokol es el primer hule sintético hecho en U.S. (1930); fue fabricado mediante calentamiento del cloruro etílico con una solución suave de sulfuro de sodio con presencia de un agente dispersante tri como el hidróxido de magnesio:



El látex resultante es luego coagulado y el hule lavado con agua. Otros dicloruros han sido usados en la fabricación de los thiokols tales como cloro dietil éter, glicerol -

dicloroalquilin y la hidrocarburo de propileno. Los thiokols curados interior del hule natural (en cuanto a sus propiedades mecánicas) poseen resistencia a los aceites solventes; los thiokols son usados en la fabricación de mangueras que manejan productos petrolíferos.

**NEOPRENO.**— El neopreno es obtenido por la polimerización del cloropreno  $\text{CH}_2=\text{CH}-\text{C}(=\text{O})-\text{Cl}$ , y fue producido primero en E.U. en 1933; La polimerización es llevada a cabo en una emulsión neutra usando como iniciador el sodio como agente emulsificante a una temperatura de  $50^\circ\text{C}$  con la presencia de un catalizador y un cierto modificante. El látex resultante es luego coagulado en un tambores rotante a  $-16^\circ\text{C}$ , la laminilla así producida es recogida, lavada con agua y secada. La vulcanización del producto coagulado es hecha por calentamiento mezclando este con óxido de zinc y carbonato de magnesio los cuales actúan como accelerador.

El neopreno es superior al hule natural en cuanto a la resistencia a los solventes, al aceite y agentes químicos; pero no es tan elástico. Si neopreno se usa en la fabricación de gomas para motores, ruedas que manejan solventes; también es usado como un revestimiento en la industria del zapato y la fabricación de abrigos.

**BUTYL CAUCHO.**— La polimerización del isobuteno a baja temperatura de productos los cuales varían, de materiales pegajosos a materiales goma. Estos productos por ser saturados no pueden ser vulcanizados. Sin embargo cuando el isobuteno es co-polimerizado con el 1 al 3% de isopreno, el co-polímero resultante es no saturado y entonces la vulcanización puede ser efectuada. El producto vulcanizado es conocido como butyl caucho y fue primordialmente producido en E.U. durante la segunda guerra mundial.

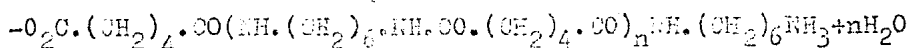
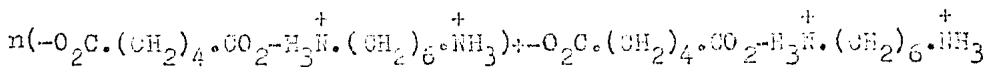
La co-polimerización se efectúa con monómeros disueltos en cloruro de metilo a bajas temperaturas (abajo de  $-70^\circ\text{C}$ ) en presencia de anhídrido cloro de aluminio como catalizador.

La permeabilidad del butyl caucho al aire es de una ócima de 1/4 del hule natural, por esta razón este se ha convertido en valioso para la fabricación de cámaras para bicicleta y para llantas de carros de motor.

### FIBRAS SINTÉTICAS

Las fibras sintéticas son elaboradas a partir de simples compuestos orgánicos. Durante 1954 formaban el 8.5% de la producción mundial de fibras hechas por el hombre. Las primeras investigaciones de importancia sobre fibras sintéticas fueron hechas por Carothers quien muestra que ciertos polímeros lineales con suficiente alto peso molecular pueden convertirse en fibras o filamentos que después de varios procesos de enfriamiento incrementan varias veces la resistencia a la tensión y a la elasticidad. El más prometedor de esos polímeros es la poliamida producida por la condensación-polymerización del ácido adipico y de la diamina hexametílico. La poliamida fue primero producida en escala comercial en E.U. en 1936 y comercializada bajo el nombre de Nylon 66 (Nylon es un nombre genérico). Los usos de las fibras sintéticas incluyen la fabricación de ropa, filtros y tapicería en general.

**FIBRAS POLIAMIDA.- NYLON 66.** es la más importante fibra polimérica. Su fabricación empieza con la sal nylon, la cual es precipitada mezclando soluciones de metanol y hexametileno diamina y ácido adipico. Esta solución es calentada a temperaturas superiores a 100°C en una atmósfera de nitrógeno y con la presencia de catalizador, tal como el ácido nítrico:



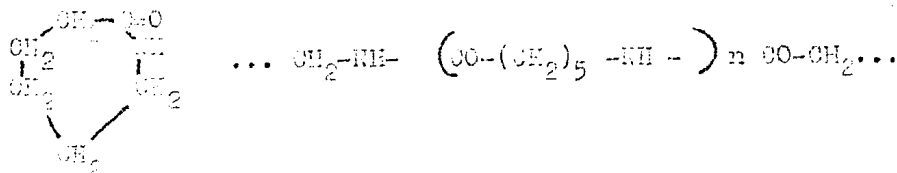
Nylon 66

El calentamiento es continuado hasta que el peso molecular del polímero sea del orden de 12,000 a 15,000. Si no esto llega el nylon fundido es extruido mediante la aplicación de presión de nitrógeno a través de un agujero; cuando el nylon se solidifica es puesto en pequeños recipientes, los cuales son puestos a cocer; después sigue un proceso de tratamiento para darle forma y algunas otras características requeridas (tensile, color etc.).

El nylon 6 tiene alta resistencia a la tensión, buenas propiedades elásticas, buena resistencia a la abrasión y baja capacidad de absorción de agua, alta resistencia al ataque de productos químicos.

El uso más importante del nylon es en la fabricación de corsetería, es también usado para la fabricación de ropa interior, vestidos, sombreros etc. También es usado en la fabricación de cepillos dentales etc.

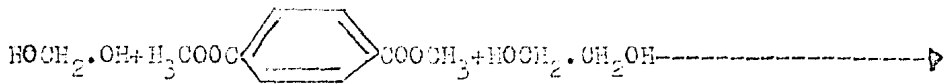
NYLON 6.- Es obtenido por el calentamiento de caprolactam con agua (como catalizador) y un estabilizador en una atmósfera inerte bajo presión y a una temperatura de 250°C. Cerca del 90% de la mezcla resultante consta de polímeros lineales y ciclopólipermos de bajo peso molecular.



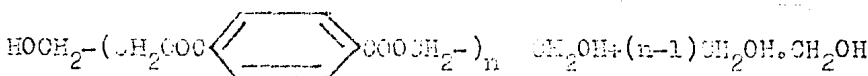
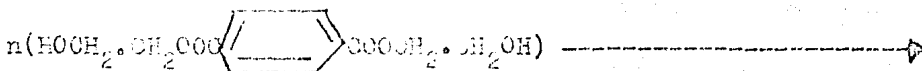
El caprolactan es el polímero lineal es extruido del auto clava, enfriado, recogido y lavado para quitarle el caprolactan residual y los polímeros de bajo peso molecular.

El nylon 6 es usado para la fabricación de fibras textiles, monofilamentos, también tiene aplicaciones en la fabricación de plásticos.

POLIESTER.- El poliéster fue descubierto en 1941, por Winfield y Dickson en Inglaterra. El poliéster es conocido en Inglaterra con el nombre de Terylene (I.C.I.M.D.) y en los Estados Unidos bajo el nombre de Dacron. El poliéster es fabricado a partir del Dimetiltereftalato y el etilenglicol; el primero es usado en lugar del ácido tereptálico, ya que es más fácil de purificar que el ácido libre, el cual es insoluble en solventes y en general es inerte. El dimetil tereftalato es ordinario tratado con etilenglicol dando el dihidroxietil tereftalato, el cual es luego polimerizado mediante calentamiento al vacío:



dihidroximido bifenotetato



### Poliétilenotetraftalato (poliéster)

El calentamiento es continuo hasta que el peso molecular promedio sea del orden de 15,000. El producto es entonces secado y la cierta resíduante es recogida en recipiente los cuales son secos, este proceso proporciona filamentos de fibra de la misma manera que el nylon. El poliéster tiene una excepcional resistencia muy baja capacidad de absorción y buena elasticidad, tiene además buena resistencia al ácido y a las soluciones alcalinas. Sirve para fabricar artículos que constituyen la lana.

FIBRAS OBTENIDAS DE VINILOS DE VIKIL.— El más importante polímero de vinil usado para la fabricación de fibras es el poliacrilonitrilo. Fue obtenido por calentamiento del acrilonitrilo en presencia de agua y un peróxido como catalizador de la siguiente reacción:



El poliacrilonitrilo es la materia prima usada para la producción de fibras sintéticas comercializadas bajo el nombre de ORION. Otras fibras similares están siendo investigadas y desarrolladas en varios países más.

El policerilonitrilo puede ser convertido en hilo a partir de la solución en N,N'-dimetilformamida (que es soluble en solventes comunes) o partir de la solución acuosa de metil-thiocianato. Después del hilado las fibras son estiradas; el orlon tiene un manejo fácil y es caliente al tacto que la seta tiene una resistencia alta y baja capacidad de absorción de líquido, y es muy resistente al calor además de resistir los agentes químicos. Es usado para la fabricación de una gran variedad de textiles, incluyendo sacos, camisas, etc.

Una fibra sintética, el Dacron está siendo producida en los Estados Unidos a partir del cyanuro de polivinilideno. El dacron es ligero y tiene buena resistencia al calor.

El cloruro de vinil es copolimerizado con varios otros monómeros produciéndose copolímeros los cuales son utilizados como fibras. El Orlon es uno de estos fibras, es muy parecida a la lana, se obtiene por copolimerización de una mezcla de 60% de cloruro de vinil y 40% de acrilonitrilo; después de haber copolimerizado la mezcla ésta se hilada en una solución de acetona y agua. El cynel es usado para la fabricación de ropa, textiles etc.

Otra fibra muy importante es el STAN que es obtenida por la copolimerización de una mezcla de 15% de cloruro de vinil y 65% de cloruro de vinilideno, después de copolimerizada la mezcla ésta se hilada. El suran es prácticamente inflamable lo cual es una ventaja, es muy resistente al agua y al ataque de los minerales fósidos; es usado para la fabricación de ropa, para la fabricación de accesorios para los motores de automóviles, ropa etc.

Una fibra más es el VINYON, que es obtenida por la copolimerización de una mezcla de 90% de cloruro de vinil y un 10% de acetato de vinil; después de copolimerizada la mezcla ésta se hilada en seco. El vinyon tiene como desventaja que es muy suave, pero tiene buenas resistencias a los agentes químicos. Se usa para la fabricación de ropa etc.

El VINYON, es una fibra producida en el Japón a partir del alcohol polivinil; el hilado de esta fibra se realiza en una solución acuosa, luego se prende a una solución salina donde se precipitan las fibras con formalina para reducir la solubilidad en agua.

## PLÁSTICOS

Los plásticos pueden ser de origen sintético o semi-sintético, se dividen en térmico plásticos y plásticos duro térmicos. Los térmico plásticos están formados por polímeros lineales - los cuales son solubles en solventes orgánicos comunes; los térmico plásticos incluyen polímeros de adición (polietileno, cloruro de polivinil), polímeros sintéticos de condensación tales como el nitrógeno, celuloide semi-sintético. Los plásticos duro térmicos "thermosetting" son polímeros que han sido formados por polimerización-condensación fuertemente con la aplicación de calor y presión; el principio del proceso son suaves pero, demasiado mediante reacciones de condensación se les da dureza. Los productos finales de la polimerización-condensación son estructuras complejas tridimensionales, insolubles en solventes.

Los plásticos en general pueden variar en color desde el incoloro, como es el caso de el poliestero, y el polimetil-metacrilato; hasta colores fuertes como los plásticos fenólicos.

### PRINCIPIOS FUNDAMENTALES DE ADICIÓN

**POLIETILENO O FONITENO.** - El término polietileno es un nombre genérico que se aplica a polímeros semisólidos formados a partir del etileno; estos polímeros deben ser de alto peso-molecular.

La polimerización del etileno es efectuada industrialmente por calentamiento del etileno a temperaturas de 200°C y presiones mayores de 15,000 lb/pulg<sup>2</sup> en presencia de pequeñas cantidades de oxígeno (que actúa como catalizador); el calor-generado por la polimerización es extraído mediante mecanismos adecuados. Aunque generalmente se representa al polietileno como un producto que no tiene ramificaciones en su estructura en realidad si las tiene. El proceso a alta presión de la polimerización fue descubierto por I.C.I. Ltd en 1934 y fue aplicación en forma industrial en Inglaterra en 1939.

En la actualidad el polietileno se obtiene mediante dos procesos que no implican a elevadas presiones. El primer proceso es el visígral, en el cual la polimerización es efectuada en presencia de un solvente inerte y de un catalizador (trial kilo de aluminio y tetracloruro de aluminio). Las condiciones de operación de este proceso son: temperatura 70°C y

presión de 150 lb/pg<sup>2</sup>. El segundo proceso es el Phillips, - este proceso emplea óxido de chomium depositado sobre silicato de aluminio que actúa como catalizador; las condiciones de operación de este proceso son: temperatura de 120 a 150°C, -- presión de 450 a 500 lb/pg<sup>2</sup>.

El polietileno es un excelente aislante de corriente, - eléctrica posee baja capacidad de absorción de agua, es inerte a los ácidos y los álcalis y a los solventes, es clasificado como un térmico plástico. El polietileno es parcialmente amorfó y parcialmente cristalino; el polietileno es ampliamente usado en el recubrimiento de cables de conducción eléctrica, - cables de radar y también se usa en la fabricación de fibras para uso especial.

**POLIESTIRENO.**- La polimerización del estireno es todo un conjunto de procesos de emulsión, suspensión y solución de masas de estireno. Los procesos de emulsión y suspensión son hechos con la presencia de persulfato de potasio y un regulador tal como el pirofósfato de sodio.

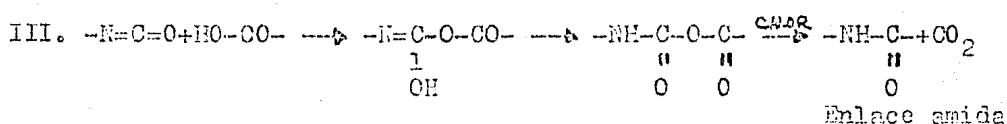
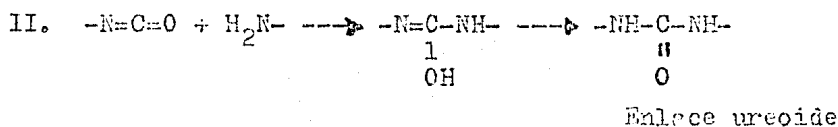
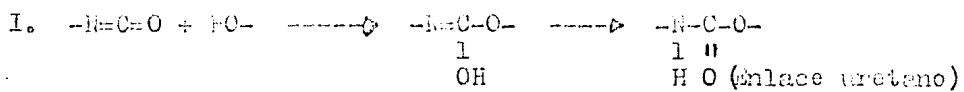
El poliestireno es un térmico plástico sólido ligero y transparente. Tiene excelentes propiedades aislante eléctrico, buena resistencia mecánica y buena resistencia a los ataques de los agentes químicos. El poliestireno es usado para la fabricación de partes de las baterías de los automóviles -(acumuladores), partes de condensadores, cintas de grabación y equipo de óptica. El poliestireno también usado en la producción de pinturas de emulsión, el poliestireno celular es usado para el aislamiento a bajas temperaturas.

Otros polímeros de adición importantes son:

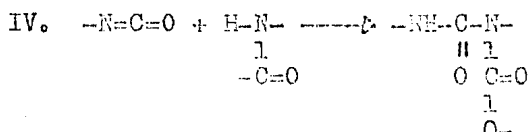
1. Polipropileno
2. Cloruro de polivinil
3. Acetato de polivinil
4. Foli-icobutenos
5. Alcoholos polivinilicos
6. Politetrafluoro etileno (teflon)
7. Resinas curárono-ísmique

### POLIURETANO

Los poliuretanos son productos de la policondensación entre un di-isocianato y uno o más reactivos que tengan grupos tales como -OH, -NH<sub>2</sub>, -COOH. Las reacciones básicas del grupo isocianato con estos grupos reactivos son:

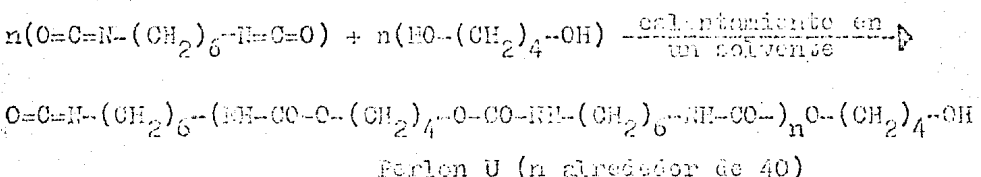


El enlace uretano, ( $\text{--NH-CO-O-}$ ) puede también tomar parte en procesos tales como:



Así es la formación de una cadena de enlace uretano, si estos son muchos se llama poliuretano.

Un poliuretano lineal muy grande puede ser obtenido a partir del hexametileno di-isocianato y el butano 1,4 diol, — por calentamiento en proporción equimolecular con un solvente tal como el cloro benceno o el dicloro benceno (la naturaleza de los solventes influye en la longitud de la cadena del polímero):



El principal poliuretano es el perlon U, que es un termoplástico que puede usarse en la fabricación del hule espuma.

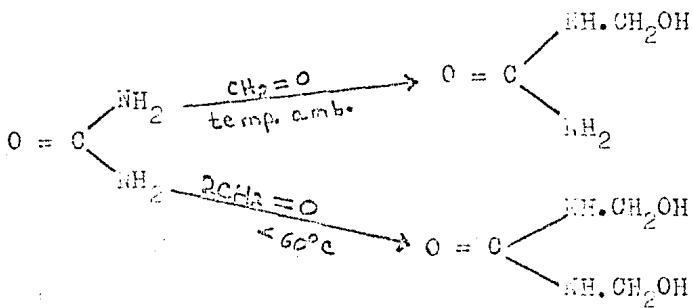
## INTRODUCCIÓN AL ÚREA

La condensación de la úrea con el formaldehido ha generado diversas resinas de interés comercial. Al principio estas resinas fueron fabricadas con el propósito de sustituir al vidrio. Poco después se les encontró aplicación para pegamentos, cubiertas para molduras etc.

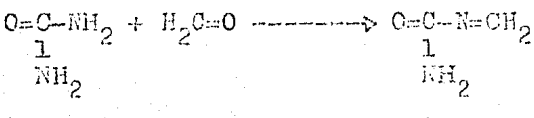
Se distinguen varios tipos en la condensación de la úrea con el formaldehido:

1. Primero se forman resinas solubles en agua
2. Se forman resinas termo plásticas insolubles
3. Finalmente se forman resinas infusibles.

Si la condensación es efectuada bajo condiciones de ligera alcaldinidad y baja temperatura es posible aislar la monodimetil úrea:



Las últimas resinas son incoloras, cristalinas sólidas y solubles en agua. Bajo condiciones ácidas el más simple compuesto puede ser aislado (methyl urea):



El methyl urea es insoluble en agua caliente.

Los principales derivados de la úrea son: resinas adhesivas, resinas usadas en la industria textil y del papel, resinas especiales y resinas para molduras y plásticos.

## BIBLIOGRAFIA

### CAPITULO I

1. Devore G. y E. Muñoz Mena  
Química Orgánica
2. Duhme G. Ortegon D.  
Química General y Orgánica.
3. Fieser and Fieser  
Química Orgánica

### CAPITULO II

1. Grusse.  
Petroleum and it's Products
2. Grusse and Stevens.  
Chemical Technology of Petroleum
3. P. Withier.  
El Petróleo, Refino y Tratamiento Químico
4. Texmex  
Manual de la Gerencia de Ventas.

### CAPITULO III

1. Nelson.  
Petroleum Refinery Engineering
2. Gary.  
Refino de Petróleos
3. Grusse.  
Petroleum and it's Products
4. Watkins.  
Petroleum Refinery Distillation
5. Grusse and Stevens.  
Chemical Technology of Petroleum.
6. P. Withier  
El Petróleo Refino y Tratamiento Químico.

### CAPITULO IV

1. Jiménez.  
Petroquímica.
2. White, H. R.  
Applied Organic Chemistry
3. Sigsbee.  
Química Industrial Orgánica
4. Devore G. y E. Muñoz Mena  
Química Orgánica