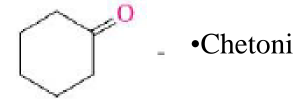
Gruppo carbonilico



3-Metilbutanale

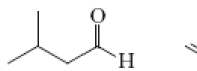


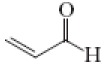
Cicloesanone

Altri gruppi funzionali presentano il legame C=O

In questi casi (gruppo acile) il C è legato ad un atomo elettronegativo: di conseguenza hanno una diversa reattività rispetto ad aldeidi e chetoni

Aldeidi: Nomenclatura IUPAC





3-Metilbutanale

2-Propenale (Acroleina) (2E)-3,7-Dimetil-2,6-ottadienale (Geraniale) Priorità dei gruppi funzionali

0	ACIDO BUTAN OICO
сн ₃ -сн ₂ -сн ₂ -с-он	
CH ₃ -CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -SO ₃ H	ACIDO BUTAN SOLFONICO
0	METILBUTAN OATO
O CH ₃ -CH ₂ -CH ₂ -C-O-CH ₃	
0	CLORURO DI BUTAN OILE
о сн ₃ -сн ₂ -сн ₂ -с-сі	
0	BUTANAMMIDE
CH ₃ -CH ₂ -CH ₂ -C-NH ₂	
0	BUTAN ALE
CH ₃ -CH ₂ -CH ₂ -C-H	
CH ₃ -CH ₂ -CH ₂ -C≡ N	BUTANONITRILE
0	BUTAN ONE
CH ₃ -CH ₂ -C-CH ₃	
CH ₃ -CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -OH	1-BUTAN OLO
CH ₃ -CH ₂ -CH ₂ - CH ₂ -NH ₂	1-BUTAN AMMINA
CH ₃ -CH ₂ -O-CH ₂ -CH ₃	DIETIL ETERE (ETOSSIETANO)
CH ₃ -C≡ C-CH ₃	2-BUTI NO
CH ₃ -CH=CH-CH ₃	2-BUT ENE

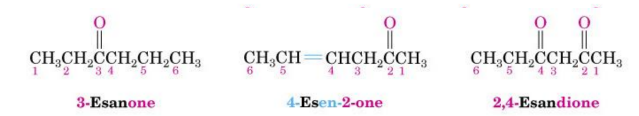
I gruppi funzionali come sostituenti

CARBOSSI

Ö

I Y	CANDOON
-с-он	
-SO ₃	SOLFO
P	METOSSICARBAMOIL
-c-o-ch ₃	
	CLOROFORMIL
-C-Cl	SESTION STATE
-Ĉ-Cl	
Q	CARBAMOIL
-C-NH ₂	
. 0	FORMIL
-C-H	
-C≡ N	CIANO
. 0	osso
-c-	
-ОН	IDROSSI
-NH ₂	AMMINO
-O-CH ₂ -CH ₃	ETOSSI
	·

Chetoni: nomenclatura IUPAC



$$\begin{matrix} & \bullet & \bullet \\ \parallel & \parallel \\ \mathrm{CH_{3}CH_{2}CH_{2}CCH_{2}CCH_{3}} \end{matrix}$$

Metile 3-ossoesanoato

Il gruppo C=O come sostituente

$$\begin{array}{c|c} CH_2OH & \xrightarrow{PCC} & CHO \\ \hline \\ Citronellolo & Citronellale (82\%) \\ \end{array}$$

Sintesi di aldeidi: ossidazione di alcoli primari (*vedi capitolo alcoli*)

Sintesi di chetoni: ossidazione di alcoli secondari

$$\begin{array}{c} \text{CrO}_3 \\ \text{H}_3\text{O}^+ \end{array}$$

Aldeidi e chetoni: proprietà chimico-fisiche

		30 S	3.00
Tabella 16.2	Punti di ebollizione di se	ei composti di peso r	nolecolare paragonabile

Nome	Formula di struttura	Peso molecolare (g/mol)	p.e. (°C)
Dietil etere	CH ₃ CH ₂ OCH ₂ CH ₃	74	34
Pentano	$\mathrm{CH_{3}CH_{2}CH_{2}CH_{2}CH_{3}}$	72	36
Butanale	$\mathrm{CH_{3}CH_{2}CH_{2}CHO}$	72	76
2-Butanone	$\mathrm{CH_3CH_2COCH_3}$	72	80
1-Butanolo	$\mathrm{CH_{3}CH_{2}CH_{2}CH_{2}OH}$	74	117
Acido propanoico	$CH_3CH_2CO_2H$	74	141

Reazioni sul C elettrofilo



Composto carbonilico

Il gruppo carbonilico presenta un centro elettrofilo che reagisce con diversi nucleofili

Alcuni nucleofili carichi negativamente

Alcuni nucleofili neutri

 $H \overset{\circ}{O}H (acqua)$ $R \overset{\circ}{O}H (alcol)$ $H_3N : (ammoniaca)$ $R \overset{\circ}{N}H_2 (ammina)$

Riduzione di carbonili per addizione di ioni idruro H⁻ al doppio legame C=O

FIGURA 19.7 Meccanismo della riduzione del gruppo carbonilico attraverso l'addizione nucleofila di "ione idruro" generato da LiAlH₄ o NaBH₄.

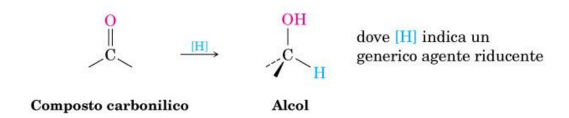
$$\begin{array}{c|c} & & & & \\ & &$$

Composto carbonilico

Ione alcossido intermedio

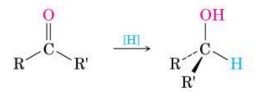
Alcol

Riduzione di carbonili ad alcoli



Aldeide

Alcol primario



Chetone

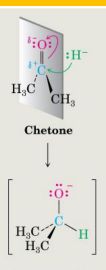
Alcol secondario

Riduzione di carbonili ad alcoli

FIGURA 19.1 MECCANISMO:

Una reazione di addizione nucleofila ad un'aldeide o ad un chetone. Il nucleofilo, per esempio qui lo ione idruro, si avvicina al gruppo carbonilico con un angolo di circa 45° rispetto al piano dell'orbitale sp², il carbonio carbonilico si reibridizza da sp² a sp³ e si forma lo ione alcossido. Sulla destra, le mappe di potenziale elettrostatico mostrano come la densità elettronica si trasferisce dal nucleofilo all'ossigeno.

Una coppia di elettroni del nucleofilo attacca il carbonio elettrofilo del gruppo carbonilico, spingendo una coppia di elettroni del doppio legame C=O sull'ossigeno, portando ad uno ione alcossido. Il carbonio carbonilico si reibridizza da sp^2 a sp^3 .



Ione alcossido

La protonazione dell'alcossido, derivante dall'addizione nucleofila porta al prodotto di addizione, un alcol neutro.

$$\begin{array}{c} \downarrow_{\mathrm{H_3O^+}} \\ \vdots \ddot{\mathrm{O}}\mathrm{H} \\ \vdots \ddot{\mathrm{O}}\mathrm{H} \\ \mathrm{H_3C} \\ \mathrm{H_3C} \\ \end{array} + \\ \begin{array}{c} \mathrm{H_{2}'} \\ \mathrm{Alcol} \end{array}$$

Agenti riducenti donatori di ioni H

NaBH₄ è selettivo per gruppi carbonilici

LiAIH₄ riduce anche acidi carbossilici ed esteri

Non riducono i legami C=C

Esempi: Agenti riducenti donatori di ioni H

Riduzione di una aldeide

$$\begin{array}{c|c} O & OH \\ \parallel & 1. \ NaBH_4, \ et anolo \\ \hline CH_3CH_2CH_2CH & \hline \begin{array}{c} 1. \ NaBH_4, \ et anolo \\ \hline 2. \ H_3O^+ \end{array} \end{array} \begin{array}{c} OH \\ \parallel \\ H \end{array}$$

Butanale

1-Butanolo (85%) (alcol 1°)

Riduzione di un chetone

Dicicloesilchetone

Dicicloesilmetanolo (88%) (alcol 2°)

Agenti riducenti donatori di ioni H

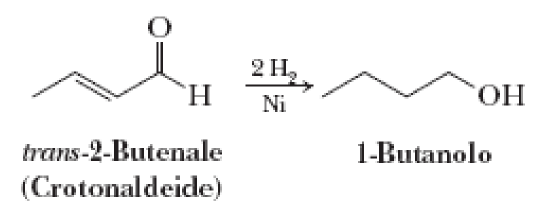
$$\begin{array}{c|c} CH_3 & O & CH_3 & OH \\ & | & | & & | & | \\ CH_3CH_2CHCH_2CCH_3 & \xrightarrow{1. \text{ NaBH}_4 \text{ o LiAlH}_4} & CH_3CH_2CHCH_2CHCH_3 \end{array}$$

Riduzione di gruppi carbonilici catalizzata da enzimi nei sistemi biologici

- ➤ Il coenzima dona H⁻ e si ossida
- L'enzima catalizza la reazione (abbassa l'energia di attivazione)

$$CH_3$$
— C — H + NADH + H_3O^+ $\xrightarrow{Alcol deidrogenasi}$ CH_3CH_2OH + NAD $^+$ + H_2O Acetaldeide Etanolo

Il gruppo carbonilico può essere ridotto anche mediante riduzione (idrogenazione) catalitica



Viene ridotto sia il carbonile che il legame C=C

Il gruppo carbonilico reagisce con diversi nucleofili neutri

Il gruppo carbonilico presenta un centro elettrofilo che reagisce con diversi nucleofili

Alcuni nucleofili carichi negativamente

HÖ: - (ione idrossido)

H: - (ione idruro)

R₃C:⁻(carbanione)

RÖ: - (ione alcossido)

N≡C: (ione cianuro)

Alcuni nucleofili neutri

nucleofili H-Y Y=atomo elettronegativo HÖH (acqua)

RÖH (alcol)

H₃N: (ammoniaca)

 \ddot{RNH}_2 (ammina)

Addizione ai carbonili di nucleofili H-Y Y=atomo elettronegativo

Le reazioni di addizioni di nucleofili H-Y ai carbonili Sono reversibili !!!!

Addizione ai carbonili di acqua o alcoli

Le reazioni vengono catalizzate da acidi che protonando l'ossigeno rendono il C più elettrofilo e reattivo



Gruppo carbonilico neutro

Gruppo carbonilico protonato (estremamente elettrofilo e reattivo verso i nucleofili)

Addizione di acqua: idratazione acido catalizzata con formazione di dioli geminali

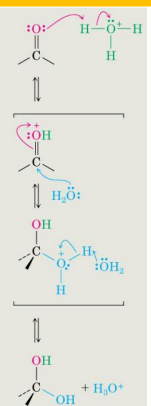
FIGURA 19.5 MECCANISMO:

Idratazione acido-catalizzata di un'aldeide o di un chetone. L'acido protona il gruppo carbonilico, rendendolo più elettrofilo e reattivo.

Il catalizzatore acido protona l'ossigeno carbonilico basico, rendendo il chetone o l'aldeide un accettore di nucleofili molto migliore.

L'addizione di acqua neutra porta ad un gem diolo protonato.

La perdita di un protone forma il gem diolo e rigenera il catalizzatore acido.



Addizione di acqua: idratazione acido catalizzata con formazione di dioli geminali

- La posizione dell'equilibrio dipende dalla struttura
- In presenza di catalizzatori acidi l'equilibrio viene raggiunto più velocemente

Acetone (99.9%)

Acetone idrato (0.1%)

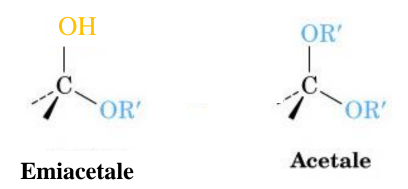
$$\begin{array}{c} \overset{\mathbf{O}}{\parallel} \\ \overset{\mathbf{C}}{\searrow} \\ \overset{\mathbf{H}}{\nearrow} \overset{\mathbf{C}}{\longleftarrow} \\ \overset{\mathbf{OH}}{\overset{\mathbf{C}}{\longrightarrow}} & \overset{\mathbf{OH}}{\overset{\mathbf{C}}{\longrightarrow}} \\ & \overset{\mathbf{OH}}{\overset{\mathbf{C}}{\longrightarrow}} & \overset{\mathbf{OH}}{\overset{\mathbf{C}}{\longrightarrow}} \\ \end{array}$$

Formaldeide (0.1%)

Formaldeide idrato (99.9%)

Addizione di alcoli a carbonili: Sintesi di emiacetali ed acetali

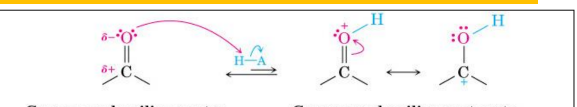
Addizione di alcoli a carbonili: Sintesi di emiacetali ed acetali



Carbonile + 1 equivalente Alcol → emiacetale
Carbonile + 2 equivalenti Alcol → acetale

Sintesi di emiacetali ed acetali

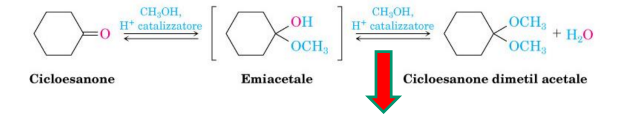
La reazione viene catalizzata da ioni H+



Gruppo carbonilico neutro (e:

Gruppo carbonilico protonato (estremamente elettrofilo e reattivo verso i nucleofili)

Sintesi di emiacetali ed acetali



La reazione viene catalizzata da ioni H+

Formazione di un buon gruppo uscente (H₂O)

Meccanismo: sintesi di emiacetali ed acetali (acido catalizzata)

Carbonile + 1 eq. Alcol: emiacetale

La protonazione dell'ossigeno carbonilico polarizza fortemente il gruppo carbonilico e...

...attiva il gruppo carbonilico all'attacco nucleofilo di una coppia di elettroni non condivisi dell'ossigeno dell'alcol.

La perdita di un protone porta all'emiacetale tetraedrico e neutro.

La protonazione del gruppo ossidrile dell'emiacetale lo trasforma in un buon gruppo uscente.

La disidratazione genera uno ione ossonio intermedio.

L'addizione di una seconda molecola di alcol porta alla forma protonata

Finalmente la perdita di un

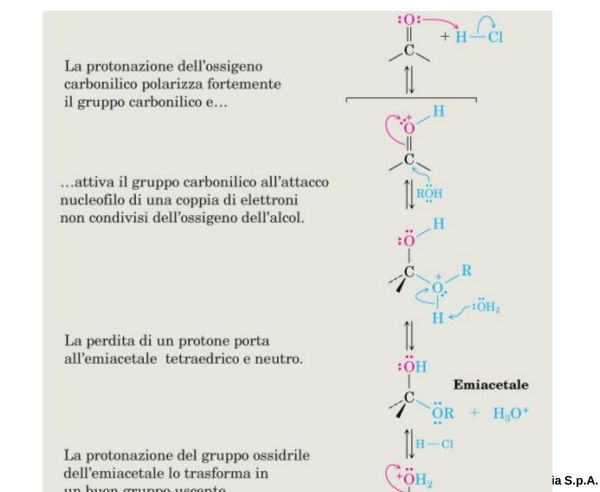
dell'acetale.

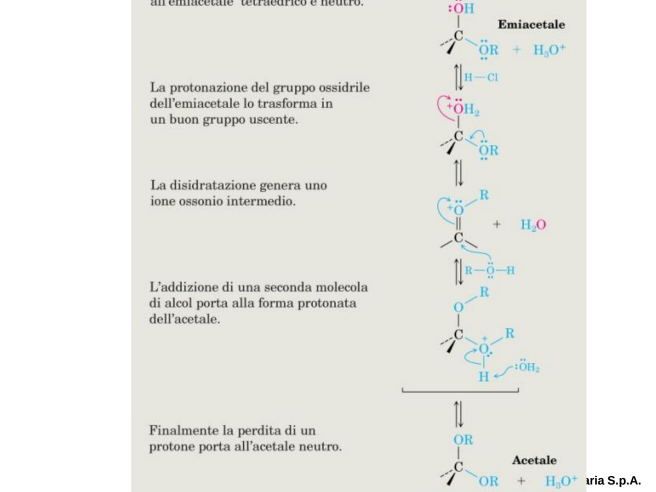
protone porta all'acetale neutro.

Emiacetale + H₀O⁺

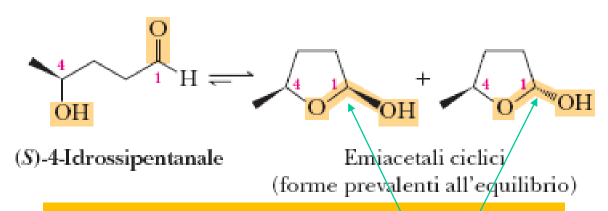
Acetale

Carbonile + 2 eq. Alcol: acetale





Formazione di **emiacetali ciclici** mediante reazioni intramolecolari

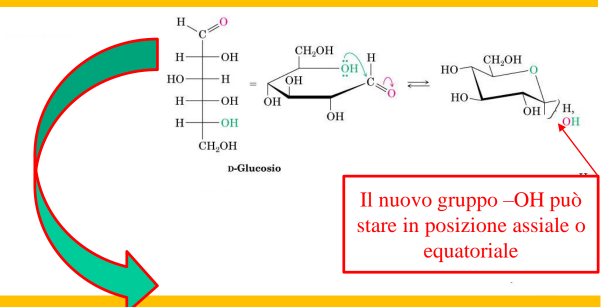


In seguito alla ciclizzazione si forma un nuovo centro chirale

Addizione di alcoli a carbonili: sintesi di emiacetali ed acetali

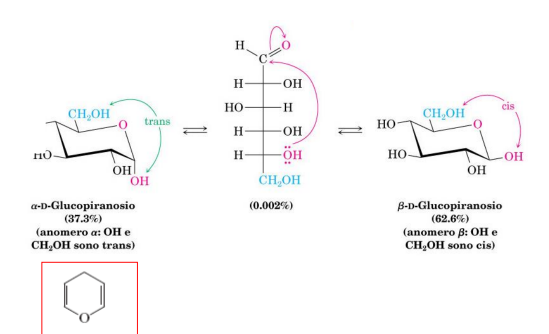
Applicazione alla chimica degli zuccheri

Formazione di emiacetali ciclici negli zuccheri: equilibrio tra forma lineare (aldeidica) e ciclica (emiacetalica)



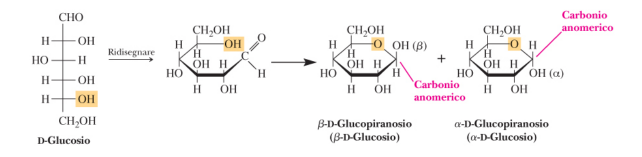
Formazione di emiacetali ciclici negli zuccheri: si forma un nuovo centro chirale, il C <u>anomerico</u>

Formazione di emiacetali ciclici negli zuccheri: equilibrio tra forma lineare (aldeidica) e ciclica (emiacetalica)



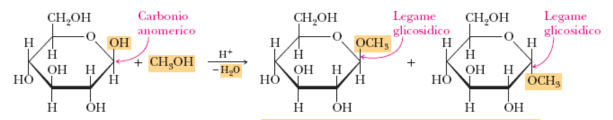
Pirano

Proiezioni di Haworth della forma ciclica emiacetalica



Il nuovo gruppo -OH può stare sopra o sotto il piano

Formazione di acetali negli zuccheri: Glicosidi



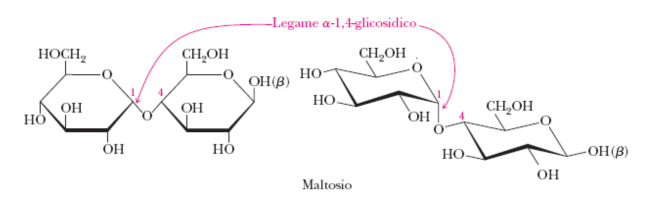
Metil glicosidi: due possibili stereoisomeri

$$\begin{array}{c}
OH \\
C \\
OR
\end{array} + ROH \stackrel{H^+}{\Longleftrightarrow} C \\
OR \\
C \\
OR
\end{array} + H_2O$$

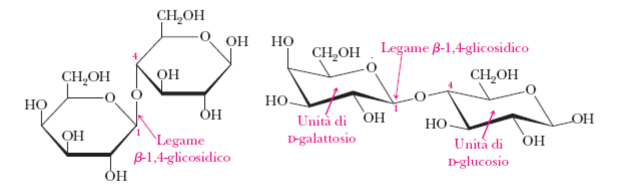
Disaccaridi: cellobiosio

Cellobiosio, un 1,4'-β-glicoside

Disaccaridi: maltosio

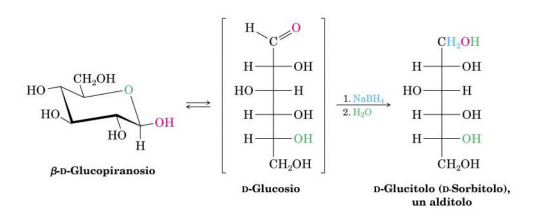


Disaccaridi: lattosio



Lattosio

Reazioni tipiche degli zuccheri Riduzione di aldosi ad alditoli



Reazioni del gruppo carbonilico con altri nucleofili

Il gruppo carbonilico presenta un centro elettrofilo che reagisce con diversi nucleofili

Alcuni nucleofili carichi negativamente

HÖ: - (ione idrossido)

H: - (ione idruro)

 R_3C : (carbanione)

RO: - (ione alcossido)

N≡C:⁻(ione cianuro)

Alcuni nucleofili neutri

HÖH (acqua)

RÖH (alcol)

H₃N: (ammoniaca)

RNH₂(ammina)

Addizione di ammine primarie

$$\begin{array}{c|c} & & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ &$$

FIGURA 19.8 MECCANISMO:

Formazione di immine per reazione di un'aldeide o di un chetone con un'ammina primaria. Il passaggio chiave è l'addizione nucleofila che porta ad un carbinolammina intermedia, che poi perde acqua per dare l'immina.

Addizione di ammine ai carbonili: sintesi di immine o basi di Shiff

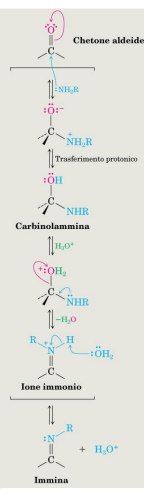
L'attacco nucleofilo sul chetone o sull'aldeide da parte della coppia di elettroni non condivisi dell'ammina porta ad un intermedio tetraedrico dipolare.

Un protone si trasferisce dall'azoto all'ossigeno per formare la carbinolammina neutra.

Un catalizzatore acido protona l'ossigeno dell'alcole.

La coppia di elettroni non condivisi dell'azoto espelle l'acqua per formare lo ione immonio.

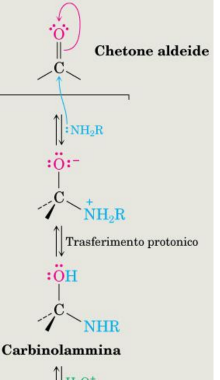
La perdita di H⁺ dall'azoto produce infine l'immina neutra.



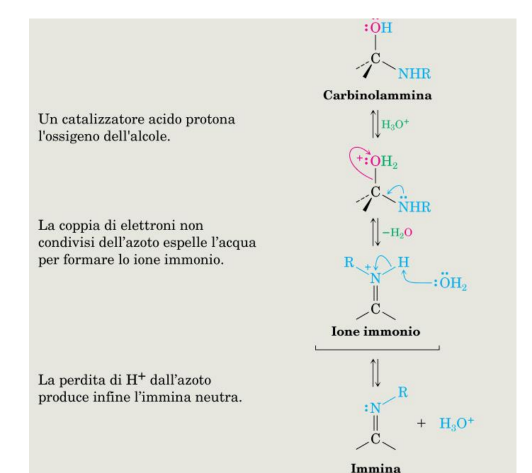
L'attacco nucleofilo sul chetone o sull'aldeide da parte della coppia di elettroni non condivisi dell'ammina porta ad un intermedio tetraedrico dipolare.

Un protone si trasferisce dall'azoto all'ossigeno per formare la carbinolammina neutra.

Un catalizzatore acido protona l'ossigeno dell'alcole.



+: OH2

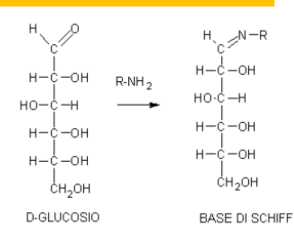


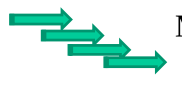
Rilevanza biologica delle immine

Le immine vengono anche dette «Basi di Schiff»

Reazioni di Maillard nei cibi: nel primo stadio gli zuccheri reagiscono con i gruppi amminici delle proteine

Le sostanze che partecipano a queste reazioni sono i gruppi carbonilici degli zuccheri riducenti e gli ammino gruppi liberi delle proteine.





Melanoidine colorate, brune (cottura, autoabbronzanti)

Immine: esempi

$$CH_3CH + H_2N \longrightarrow H^+ CH_3CH = N \longrightarrow H_2CO$$

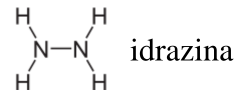
Acetaldeide Anilina Immina (base di Schiff)

$$\bigcirc$$
 + NH₃ $\stackrel{\text{H}^+}{\Longrightarrow}$ \bigcirc NH + H₂O

Cicloesanone Ammoniaca

Immina (base di Schiff)

Anche idrossilammine e idrazine possono dare addizione ai cabonili



Non sono in programma

Reagente, H ₂ N—R	Nome del reagente	Nome del derivato formatosi				
H ₂ N—OH	Idrossilammina	Ossima				
H_2N-NH	Fenilidrazina	Fenilidrazone				

Ossidazione di aldeidi

Le aldeidi vengono agevolmente ossidate ad acidi carbossilici

$$\begin{array}{c|c} O & O \\ \parallel & CH_3(CH_2)_4CH & \xrightarrow{CrO_3,\,H_3O^+} & CH_3(CH_2)_4COH \\ \hline \textbf{Esanale} & \textbf{Acido esanoico (85\%)} \end{array}$$

$$\begin{array}{c|c} & & & & \\ & & & \\ \hline & & \\ & \\ \hline & \\ \hline & & \\ \hline & & \\ \hline & \\ \hline & \\ \hline & \\ \hline & \\ \hline & \\ \hline & & \\ \hline & & \\ \hline & \\ \hline &$$

Acido benzoico

Benzaldeide

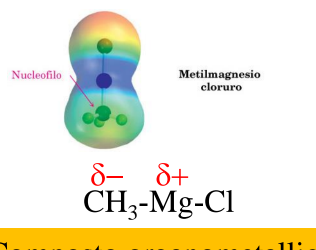
Ulteriori reazione di addizione nucleofila ai carbonili che NON

sono in programma

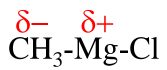
Addizione nucleofila di CN⁻ Sintesi di cianidrine (non sono in programma)

I reattivi di Grignard come nucleofili: il carbonio carico negativamente (carbanione) come nucleofilo

• Rilevanza esclusivamente sintetica

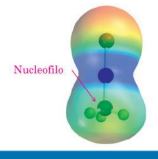


Composto organometallico



1.0 - 1.4

2.0 - 2.4



Legami covalenti polari: 0.5 ÷ 1.9

Metilmagnesio cloruro

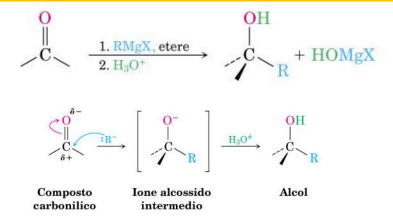
Tabella 1.5 Valori di elettronegatività di alcuni atomi (scala di Pauling)

1 A	2 A							H 2.1				3 A	4A /	5 A	6 A	7 A
Li 1.0	Be 1.5								,			B 2.0	C. 2.5	N 3.0	O 3.5	F 4.0
Na 0.9	Mg 1.2	3B	4B	5B	6 B	7 B	_	8 <u>B</u>		1 B	2 B	Al 1.5	Si 1.8	P 2.1	S 2.5	Cl 3.0
K 0.8	Ca 1.0	Sc 1.3	Ti 1.5	V 1.6	Cr 1.6	Mn 1.5	Fe 1.8	Co 1.8	Ni 1.8	Cu 1.9	Zn 1.6	Ga 1.6	Ge 1.8	As 2.0	Se 2.4	Br 2.8
Rb 0.8	Sr 1.0	Y 1.2	Zr 1.4	Nb 1.6	Mo 1.8	Tc 1.9	Ru 2.2	Rh 2.2	Pd 2.2	Ag 1.9	Cd 1.7	In 1.7	Sn 1.8	Sb 1.9	Te 2.1	I 2.5
Cs 0.7	Ba 0.9	La 1.1	Hf 1.3	Та 1.5	W 1.7	Re 1.9	Os 2.2	Ir 2.2	Pt 2.2	Au 2.4	Hg 1.9	Tl 1.8	Pb 1.8	Bi 1.9	Po 2.0	At 2.2
<1.0																

3.0 - 4.0

I reattivi di Grignard come nucleofili: il carbonio carico negativamente (carbanione) come nucleofilo

Si ottiene un nuovo legame C-C



I reattivi di Grignard come nucleofili: il carbonio carico negativamente (carbanione) come nucleofilo

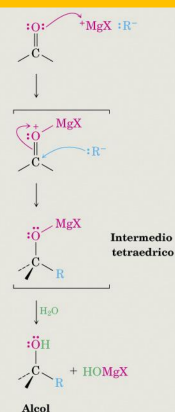
FIGURA 19.6 MECCANISMO:

La reazione di Grignard: L'addizione nucleofila di un carbanione ad un aldeide o ad un chetone, seguita dalla protonazione dell'intermedio alcossido, porta alla formazione di un alcol.

Il meccanismo non è in programma L'acido di Lewis Mg²⁺ forma dapprima un complesso acido-base con l'ossigeno basico dell'aldeide o del chetone, aumentando la capacità di accettore del carbonile.

L'addizione nucleofila di un gruppo alchilico :R⁻ all'aldeide od al chetone produce un intermedio alcossido tetraedrico...

... che subisce l'idrolisi, quando, in un secondo tempo, si aggiunge l'acqua. Il prodotto finale è un alcol neutro.



I reattivi di Grignard (basi forti) vengono inattivati in presenza di qualsiasi acido, anche molto debole

$$-\mathrm{OH}$$
, $-\mathrm{NH}$, $-\mathrm{SH}$, $-\mathrm{CO}_2\mathrm{H}$

 $-OH, -NH, -SH, -CO_2H$ Il relativo di Grignard viene protonato da questi gruppi

Carbonili + reattivi di Grignard

Reazione con la formaldeide

Cicloesilmagnesio bromuro

Formaldeide

Cicloesilmetanolo (65%) (alcol 1°)

Reazione con una aldeide

Reazione con un chetone

Cicloesanone

1-Etilcicloesanolo (89%) (alcol 3°)