Alogenoalcani o Alogenuri alchilici: Reazioni di sostituzione nucleofila alifatica e di eliminazione

Molto importanti per sintesi organica Non sono molto rilevanti per i sistemi biologici Alogenoalcani o Alogenuri alchilici: presentano un **carbonio** sp³, tipico centro di reazione **elettrofilo**, ma anche un **H** reso più **acido** dall'effetto induttivo dell'alogeno

Nucleofilo

Sostituzione

H

$$C-C$$
 Br
 $C-C$
 $+ OH^ C-C$
 $+ Br^-$

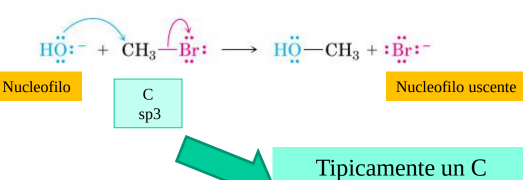
Base

 $C-C$
 $+ OH^ C-C$
 $- OH^ - OH^-$

OH- reagirà da base o da nucleofilo?

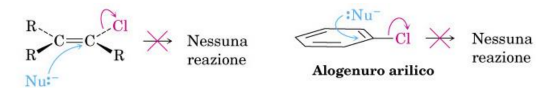
Caso a) OH- reagisce da nucleofilo

Sostituzione nucleofila alifatica



elettrofilo di un alogenoalcano

Avviene solo su C elettrofili con geometria tetraedrica sp3



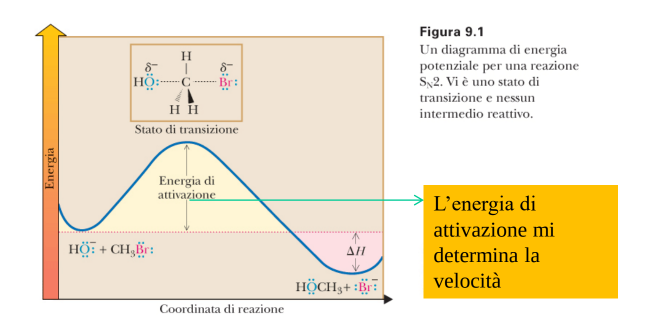
Alogenuro vinilico

La sostituzione nucleofila alifatica bi-molecolare: Sn2

Il nucleofilo elettron-ricco attacca un C elettrofilo elettron-povero e si forma un unico stato di transizione al quale partecipano tutte e 2 le specie coinvolte nella reazione

Esce un altro nucleofilo

Il meccanismo della sostituzione nucleofila alifatica bi-molecolare Sn2: unico stadio, nessun intermedio

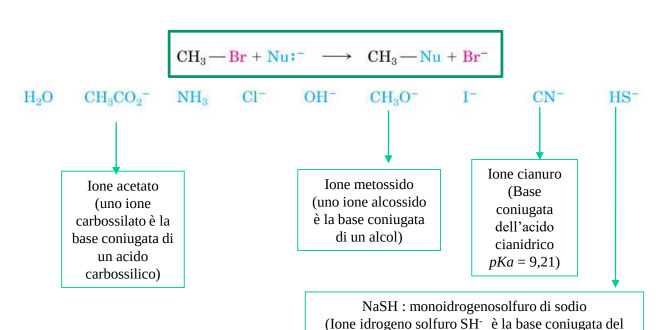


Le sostituzioni nucleofile bimolecolari possono avvenire con nucleofili neutri o carichi negativamente

Nu: carico negativamente

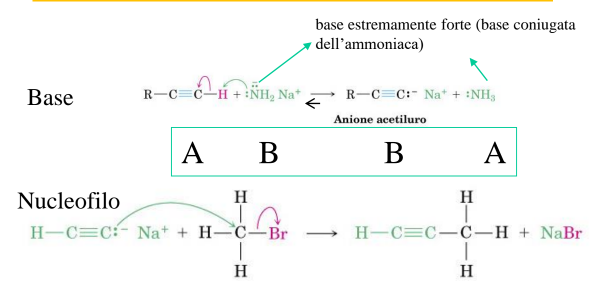
Nu: neutro

I principali nucleofili



solfuro di diidrogeno, detto anche acido solfidrico.)

Lo ione acetiluro può reagire come base ma anche come nucleofilo



Cosa si può sintetizzare a partire da alogenuri alchilici sfruttando le reazioni Sn2?

Tabella 9.1 Alcune reazioni di sostituzione nucleofila

Nucleofilo Prodotto	Classe del composto formatosi	
$H\ddot{O} : \longrightarrow CH_3\ddot{O}H$	Un alcol	
$R\ddot{\bigcirc} : \longrightarrow CH_3 \ddot{\bigcirc} R$	Un etere	
$H\overset{\circ}{\text{S}}\overset{\circ}{:}\longrightarrow CH_3\overset{\circ}{\text{S}}H$	Un tiolo (mercaptano)	
$RS: \longrightarrow CH_3SR$	Un solfuro (tioetere)	
$HC \equiv C^{-} \longrightarrow CH_{3}C \equiv CH$	Un alchino	
$:N \equiv C: \longrightarrow CH_3C \equiv N:$	Un nitrile	
$: \overset{\cdot}{\mathbf{I}} : \longrightarrow \mathrm{CH}_3 \overset{\cdot}{\mathbf{I}} :$	Un alchil ioduro	
$\overrightarrow{:}$ $\overrightarrow{N} = \overrightarrow{N} = \overrightarrow{N} : \longrightarrow CH_3 - \overrightarrow{N} = \overrightarrow{N} = \overrightarrow{N} :$	$\mathbf{x}_3 - \ddot{\mathbf{n}} = \overset{+}{\mathbf{N}} = \ddot{\mathbf{n}}^-$ Una alchil azide	
$: NH_3 \longrightarrow CH_3NH_3^+$	Uno ione alchilammonio	
$: \overset{\cdot}{O} - H \longrightarrow CH_3 \overset{\cdot}{O} - H$	Un alcol (dopo il trasferimento del protone)	
$\begin{array}{c} : $	Un etere (dopo il trasferimento del protone)	

N₃⁻; ione azoturo; Ione azide

Cosa si può sintetizzare a partire da alogenuri alchilici sfruttando le reazioni Sn2?

Nu= HO⁻

→ alcol

Cosa si può sintetizzare sfruttando le reazioni Sn2?

Nu= anione alcossido prodotti: Eteri

Base coniugata di un alcol

Cosa si può sintetizzare sfruttando le reazioni Sn2?

$$Cl: + :NH_3 \xrightarrow{Etanolo} NH_3^+ : Cl:$$

1-Clorobutano Ammoniaca Cloruro di butilammonio

Nu= ammoniaca / ammina prodotti: ammine o Sali di ammonio (alchilazione dell'N)

Cosa si può sintetizzare a partire da alogenuri alchilici sfruttando le reazioni Sn2?

$$R-C \equiv C^{-} + CH_3Br \xrightarrow{Reazione} R-C \equiv C-CH_3 + Br^{-}$$

Anione acetiluro (nucleofilo)

Nu= anione acetiluro

prodotti: Nuovi legami C-C

Base coniugata
di un alchino

Cosa si può sintetizzare sfruttando le reazioni Sn2?

Stereochimica del meccanismo della sostituzione nucleofila alifatica bi-molecolare Sn2:

inversione di configurazione

FIGURA 11.3 MECCANISMO:

La reazione S_N2. La reazione avviene in un solo stadio quando il nucleofilo si avvicina da una direzione opposta all'alogenuro uscente, invertendo di conseguenza la stereochimica dell'atomo di carbonio chirale.

Il nucleofilo OH⁻ usa la sua coppia di elettroni non condivisi per attaccare l'atomo di carbonio dell'alogenuro alchilico dalla parte opposta rispetto all'alogeno. Si forma quindi uno stato di transizione con il legame C-OH parzialmente formato e il legame C-Br parzialmente rotto.

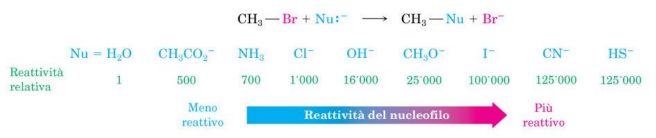
La stereochimica al carbonio chirale si inverte quando il legame C-OH è completamente formato e lo ione bromuro si allontana portando con sé la coppia di elettroni che formava il legame C-Br.



Il Nu entrante attacca dalla parte opposta del Nu uscente

Fattori che influiscono **aumentando** la velocità delle reazioni Sn2

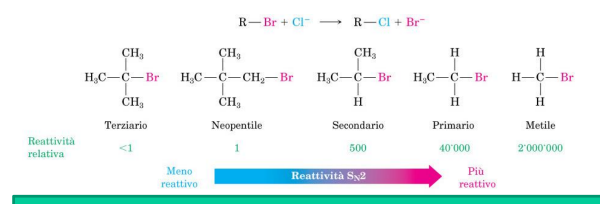
Reattività dei nucleofili



La reattività dipende dalla disponibilità del doppietto elettronico a formare un nuovo legame covalente

Fattori che influiscono **diminuendo** la velocità delle reazioni Sn2

Ingombro sterico sul C elettrofilo



Carboni più ingombrati sono meno reattivi: solo i C primari e secondari portano a reazioni Sn2

Fattori che influiscono sulla velocità delle reazioni Sn2

Effetto del solvente di reazione

Solventi polari protici instaurano interazioni elettrostatiche con il doppietto elettronico del Nu che diventa meno reattivo: dimuisce la velocità di reazione

I solventi impiegati nelle reazioni organiche

118 °C

82 °C

97 °C

79°C

65 °C

100 °C

100 °C

Polarità

(costante

dielettrica)

6.2

18

18

20

24

33

58

80

Solventi polari protici

Acido acetico CH₃-COOH 118 °C

CH₂-CH₂-CH₂-CH₂-OH

CH₂-CH(-OH)-CH₂

CH₃-CH₂-CH₂-OH

CH₂-CH₂-OH

CH₃-OH

H-COOH

H-O-H

n-butanolo

isopropanolo

n-propanolo

Etanolo

Metanolo

Acido formico

Acqua

Costante dielettrica

legge di Coulomb:

$$F=$$
 1 Q1Q2 $4\pi\varepsilon$ r^2

Nella formula, le due cariche elettriche sono rappresentate da Q1 e Q2, mentre la distanza a cui sono poste è r.

I mezzi materiali hanno l'effetto di indebolire sempre la forza elettrica: di questo fatto la legge sopra riportata tiene conto grazie alla costante dielettrica, qui indicata con la lettera greca ε (si legge epsilon). *Ogni sostanza è infatti caratterizzata da un proprio valore di* ε che esprime quanto è capace di schermare l'interazione elettrostatica: come si vede dall'espressione matematica della legge di Coulomb, più è alto il valore di ε , minore sarà l'intensità della forza elettrostatica.

La costante dielettrica del vuoto è indicata con ε_0 e vale numericamente 8,854187817 * 10^{-12}

Solventi polari aprotici T ebollizione

Polarità

21

37

38

47

Solvente (costante dielettrica) 56 °C

CH₃-C≡N 82 °C Acetonitrile Dimetilformammide 153 °C (DMF)

Acetone

(DMSO)

Dimetilsolfossido

189°C

Salvanti analari a dahalmanta nalari

77 °C

66 °C

40 °C

6.0

7.5

9.1

Solventi apoiari o depoimente poiari			
Solv	onto -	<u>Punto di</u>	<u>Polarità</u>
<u>Solvente</u>		<u>bollizione</u>	(costante dielettri
Esano	CH ₃ -CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH ₂	₃ 69 °C	2.0
Benzene	C_6H_6	80 °C	2.3
Toluene	C_6H_5 - CH_3	111 °C	2.4
Dietiletere	CH ₃ CH ₂ -O-CH ₂ -CH ₃	35 °C	4.3
Cloroformio	CHCl ₃	61 °C	4.8

CH₃-COO-CH₂-CH₃

CH₂Cl₂

Acetato di etile

Tetraidrofurano

(THF)

Cloruro di metilene

(diclorometano)

Siccome le specie «elettron ricche» possono comportarsi sia da **nucleofili** che da **basi**, le reazioni Sn2 possono presentare sottoprodotti



le reazioni di eliminazione competono con quelle di sostituzione

Caso b) OH- reagisce da base

ELIMINAZIONE

Nucleofilo

Sostituzione

Base

Eliminazione
$$C = C + OH^{-} \longrightarrow C = C + H_{2}O + Br^{-}$$

Cosa avviene quando OH-reagisce da base?

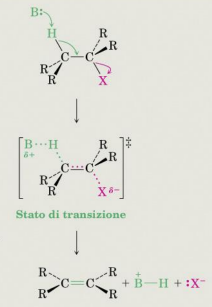
Eliminazioni (β-eliminazioni)

$$\begin{array}{cccc} H & & & & \beta_{CH_3} \\ H_3C - C & Br & & H_3C - C & Br \\ \beta & | & & \beta & | \\ H & & & H \end{array}$$

FIGURE 11.17 MECCANISMO: La reazione E2 di un alogenuro alchilico. La reazione avviene in un unico stadio attraverso uno stato di transizione in cui il doppio legame inizia a formarsi allo stesso momento in cui escono i gruppi H e X.

Meccanismo bimolecolare E2 (in presenza di <u>base forte</u>) La base (B:) attacca l'idrogeno adiacente e lo rimuove quando il doppio legame inizia a formarsi e il gruppo X inizia ad uscire.

L'alchene neutro si ottiene quando il legame C–H è rotto completamente e il gruppo X si è allontanato con la coppia di elettroni del legame C–X.



La deprotonazione e l'uscita del Nu avvengono in un unico stato di transizione

Meccanismo bimolecolare E2: unico stato di transizione

La base (B:) attacca l'idrogeno adiacente e lo rimuove quando il doppio legame inizia a formarsi e il gruppo X inizia ad uscire. L'alchene neutro si ottiene quando il legame C-H è rotto completamente e il gruppo X si è allontanato con la coppia di elettroni del legame C-X.

base forte

$$H = C + CH_3$$
 $H = CH_3$
 $H = CH_3$

In questo caso si ottiene solo prodotto di eliminazione perché l'alogeno alcano è ingombrato, quindi la reazione Sn2 sarà molto lenta

Come possono reagire invece gli alogenuri alchilici «ingombrati» (terziari o secondari) in presenza di basi/nucleofili deboli? Possono formare carbocationi molto reattivi

(vedi lezione: Addizione elettrofila agli alcheni)

Reazioni Sn1: sostituzione nucleofila monomolecolare

FIGURA 11.9 MECCANISMO: La reazione $S_{\rm N1}$ del 2-bromo-2-metil-propano con $H_2{\rm O}$ si svolge attraverso tre stadi. Il primo stadio, la dissociazione spontanea, unimolecolare dell'alogenuro alchilico per formare un carbocatione, è lo stadio cineticamente determinante.

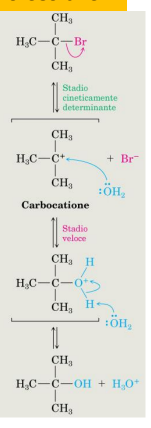
Alogeno alcano ingombrato (II_{ario} o III_{ario}) in presenza di nucleofilo debole

la reazione di sostituzione nucleofila può avvenire con meccanismo monomolecolare Sn1: due stadi con intermedio carbocationico

La dissociazione spontanea del bromuro alchilico avviene in uno stadio lento, cineticamente determinante, per generare un intermedio carbocationico e uno ione bromuro.

L'intermedio carbocationico reagisce con l'acqua, che agisce come nucleofilo, in uno stadio veloce che genera un alcol protonato come prodotto.

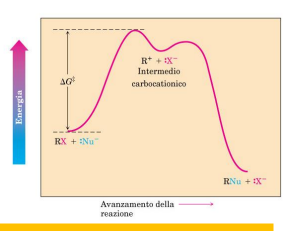
La perdita di un protone converte l'alcol protonato intermedio nel prodotto finale.



Meccanismo monomolecolare Sn1: due stadi con intermedio carbocationico

Si formano intermedi carbocationici sufficientemente stabili solo con i **carboni terziari e secondari**.

FIGURA 11.10 Diagramma energetico per una reazione $S_N 1$. Lo stadio lento è la dissociazione spontanea dell'alogenuro alchilico per formare un intermedio carbocationico.



Il passaggio **lento** della reazione è sempre la **formazione del carbocatione** (come nelle addizioni elettrofile agli alcheni)

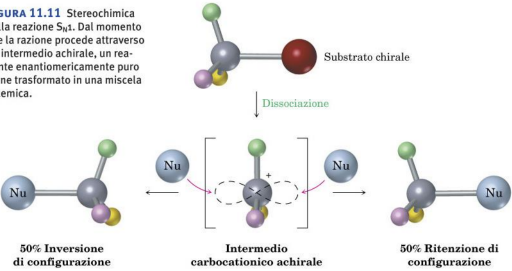
Fattori che influiscono sulla velocità delle reazioni Sn1

La reattività del Nu **non influisce** sulla velocità: il Nu non partecipa allo stato di transizione del passaggio lento.
L'attacco del Nu avviene in un passaggio veloce.

Pertanto le reazioni Sn1 avvengono anche con Nu deboli, per es. acqua/alcol

Stereochimica delle reazioni Sn1

FIGURA 11.11 Stereochimica della reazione S_N1. Dal momento che la razione procede attraverso un intermedio achirale, un reagente enantiomericamente puro viene trasformato in una miscela racemica.



Il Nu può attaccare da tutte e due i lati il carbocatione planare

Stereochimica delle reazioni Sn1 che coinvolgono C chirali come centro di reazione elettrofilo: racemizzazione

Nelle reazioni con meccanismo monomolecolare che prevedono la formazione di un intermedio carbocationico si possono osservare anche prodotti di eliminazione

Meccanismo delle eliminazioni monomolecolari E1 negli alogenuri terziari

FIGURA 11.21 MECCANISMO:

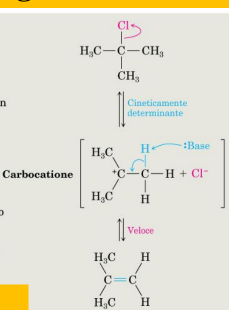
La reazione E1. Sono implicati due stadi, il primo dei quali è lo stadio che determina la velocità; è presente un carbocatione intermedio.

E1 si forma un carbocatione

La dissociazione spontanea del cloruro alchilico terziario porta ad un carbocatione intermedio in un passaggio lento, cineticamente determinante.

La perdita di un H^+ adiacente in uno stadio veloce porta all'alchene neutro. La coppia di elettroni del legame C-H va a formare il legame π dell'alchene.

Sono sufficienti basi molto deboli perché lo stadio lento è la formazione del carbocatione



Reazioni E1: il carbocatione altamente reattivo porta ad eliminazione con meccanismo monomolecolare

Reazioni di eliminazione negli alogenuri alchilici terziari



2-Cloro-2-metilpropano

Sostituzione Sn1

$$H_3C$$
 $C=C$
 H_3C

2-Metilpropene (36%)

Eliminazione E1

Sono sufficienti basi molto deboli

Regole generali per le reazioni di

sostituzione nucleofila alifatica ed

eliminazione

Competizione fra eliminazione e sostituzione

Con un alogenuro alchilico primario: mai Sn1 e E1

- •con nucleofili forti, si ha sostituzione S_N2
- •con basi forti e stericamente impedite, si ha eliminazione E2

Con un alogenuro alchilico terziario: mai Sn2

- •con nucleofili o basi deboli, si ha una miscela di prodotti S_N1 ed E1
- •con basi forti, si ha eliminazione E2

Con un alogenuro alchilico secondario:

- •con nucleofili e basi forti, si ha una miscela di prodotti S_N^2 ed E_N^2
- •con <u>basi forti</u> e <u>stericamente impedite</u>, si ha eliminazione <u>E2</u>
- •con nucleofili o basi deboli, si ha una miscela di prodotti $S_N 1$ ed E 1

 $S_N 2$

<u>E2</u>

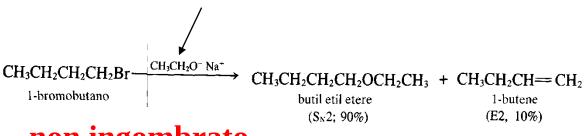
 $S_N 1$ ed E1

Esempi

ALOGENO ALCANI PRIMARI:

Reagiscono sempre con meccanismo bimolecolare

Base forte e buon nucleofilo

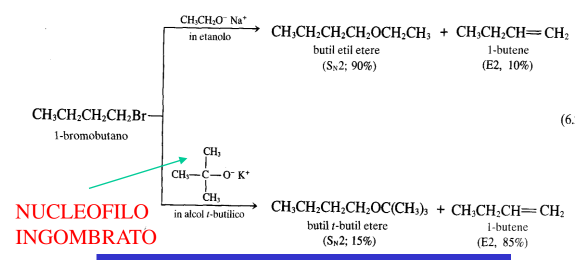


non ingombrato

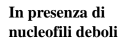
ALOGENO ALCANI PRIMARI: S_N2 e E2

S_N2 generalmente prevale nettamente,

Solo in caso di nucleofili ingombranti che sono anche basi forti predomina E2.



ALOGENO ALCANI TERZIARI: SN1, E1, E2; MAI Sn2

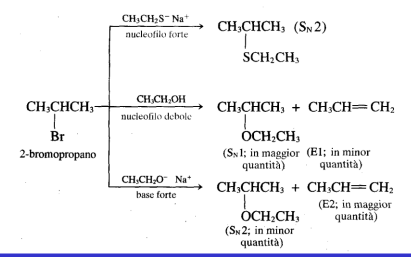


$$(CH_3)_3CBr \xrightarrow{H_2O} (CH_3)_3C^+ + Br^-$$
bromuro di *t*-butile
$$(CH_3)_2C = CH_2 + H^+$$
(circa il 20%)

In presenza di Nucleofili / basi forti

ALOGENO ALCANI SECONDARI: S_N1, S_N2, E1 e E2

La distribuzione dei prodotti dipende dal nucleofilo e dalle condizioni di reazione.



NUCLEOFILI

```
Br-, 1-
       forte
                      CH<sub>3</sub>S<sup>-</sup>, RS<sup>-</sup>
                      HO-, CH<sub>3</sub>O-, RO-
                       CH<sub>3</sub>CO<sup>-</sup>, RCO<sup>-</sup>
   medio
                       CH<sub>3</sub>SH, RSH, R<sub>2</sub>S
                       NH<sub>3</sub>, RNH<sub>9</sub>, R<sub>9</sub>NH, R<sub>3</sub>N
                       H<sub>9</sub>O
                       CH<sub>3</sub>OH, ROH
debole
```

AUTOVALUTAZIONE: ALOGENURI ALCHILICI, SOSTITUZIONE NUCLOFILA ALIFATICA, ELIMINAZIONE

1)	Scrivere la struttura di: a) un solvente polare protico miscibile con l'acqua; b) un solvente polare
	aprotico; c) un solvente apolare. Tutti i solventi polari protici sono miscibili con l'acqua?

- 2) Partendo dal bromo cicloesano scrivere il meccanismo delle reazioni ed i relativi prodotti che si possono ottenere facendolo reagire con:
 - a) NaOH; b) etanolo; c) metanammina (CH₃NH₂)
- 3) Descrivere una reazione di sostituzione nucleofila alifatica bimolecolare tra un alogenuro alchilico chirale ed un nucleofilo appropriato, specificando l'andamento della stereochimica della reazione.
- 4) Descrivere le reazioni del (S)-1-cloro-1,2-dimetil ciclopentano con metanolo. Spiegare l'andamento della stereochimica della reazione.

Screterie strutura di a) solvente oblave protico ruscibile
b) solvente polare aprotico
c) solvente apolare Titti solventi polar proti sono mscibli con agua? a) Etanolo -0% b) Acetone c) Benzene

Meccan sons d'reatione e prod - ciclo esans con altri reasenti 9

ecificallos Metil-2-doroputano butavalo

Esercitazioni - Sostituzioni nucleofile alifatiche ed eliminazioni

 Indicare come sia possibile sintetizzare i seguenti composti a partire da un alogenuro alchilico e un nucleofilo:

2) Disegnare le formule di struttura degli alcheni formati per trattamento dei seguenti alogenuri alchilici con etossido di sodio in etanolo. Assumere che l'eliminazione avvenga con meccanismo E2. Nei casi in cui è possibile la formazione di due o più alcheni, stabilire quale alchene si ottiene come prodotto principale.

3) Completare la seguente reazione specificando i prodotti.

$$\begin{array}{c} Cl \\ \hline \\ \frac{CH_3CO_2^-Nn^+}{CH_3CO_2H,H_2O} \end{array}$$

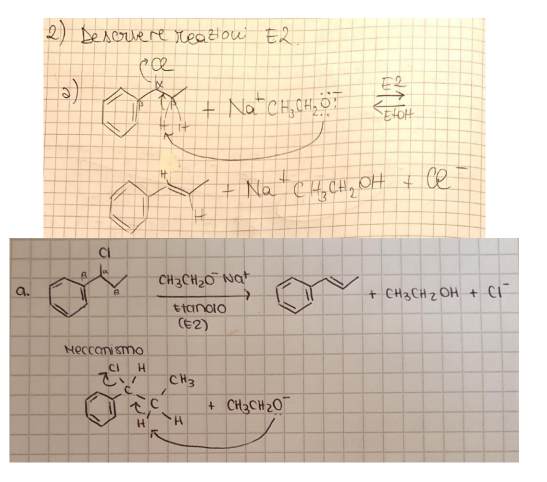
4) Cosa si ottiene facendo reagire 1 mole di 1-clorubutano con 1 mole di ammoniaca? E facendo reagire 2 moli di 1-clorobutano con 1 mole di ammoniaca?

1-Clorobutano Ammoniaca

Con un alogenuro secondario sono presenti sia il processo di eliminazione E2 che quello di sostituzione $S_{\rm N}2$

CI
$$OCH_2CH_3$$
 $+ CH_3CH_2O^- \longrightarrow CH_3CHCH_3 + CH_3CH_2CH_2 + CH_3CH_2O+ CH_3CHCH_3 + CH_3CH_2CH_2 + CI- CH_3CH_2CH_3 + CI- CH_3CH_2CH_3 + CI- CH_3CH_2CH_3 + CH_3CH_3 + CH_3$

Una base debole favorisce la reazione di sostituzione piuttosto che l'eliminazione La T favorisce prodotto di eliminazione



Esercitazioni - Sostituzioni nucleofile alifatiche ed eliminazioni

 Indicare come sia possibile sintetizzare i seguenti composti a partire da un alogenuro alchilico e un nucleofilo:

2) Disegnare le formule di struttura degli alcheni formati per trattamento dei seguenti alogenuri alchilici con etossido di sodio in etanolo. Assumere che l'eliminazione avvenga con meccanismo E2. Nei casi in cui è possibile la formazione di due o più alcheni, stabilire quale alchene si ottiene come prodotto principale.

3) Completare la seguente reazione specificando i prodotti.

$$\begin{array}{c} Cl \\ \hline \\ \frac{CH_3CO_2^-Nn^+}{CH_3CO_2H,H_2O} \end{array}$$

4) Cosa si ottiene facendo reagire 1 mole di 1-clorubutano con 1 mole di ammoniaca? E facendo reagire 2 moli di 1-clorobutano con 1 mole di ammoniaca?

1-Clorobutano Ammoniaca

Regioselettività nella reazione E2

Il prodotto maggiore di una reazione E2 è l'alchene più stabile

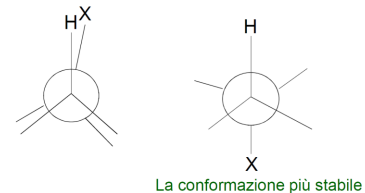
Maggiore il numero di sostituenti, più stabile è l'alchene

La regola di Zaitsev

L'alchene più sostituito è il prodotto principale che si ottiene quando un protone è rimosso dal carbonio-β

Generalmente l'alchene più stabile è l'alchene più sostituito

Stereochimica della reazione E2

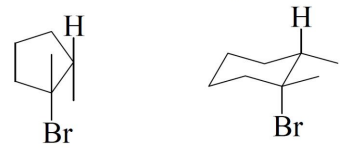


L'eliminazione anti è favorita rispetto a quella sin

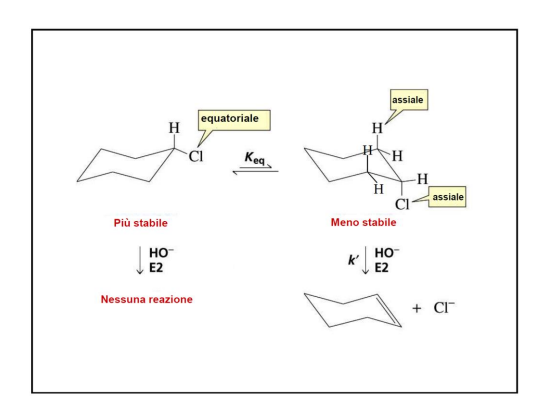
Se vi sono 2 protoni in β si formerà principalmente l'alchene con i due gruppi più ingombranti in trans.

Eliminazione E2 da composti ciclici

In un reazione E2, i gruppi che vengono eliminati devono essere in posizione *trans*



Affinchè i due gruppi siano paralleli essi devono trovarsi in posizione assiale



o bother gowe e	arabenna consission	SINHE	9 00M	n'a	INCIECTUO INCIECTUO	countr	M
a) H-C=C-C-H							
ja ja		4				1	
i,2 ≡ 2-4	+ 82 - 0	- 4	Storoto	4	-C=C-	2-H +	81
uncientifo =	200	4			1	4	

Cosa si può sintetizzare sfruttando le reazioni Sn2?

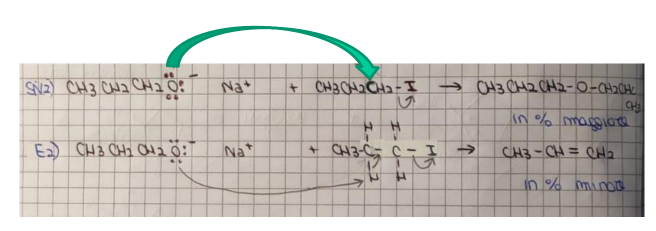
Nu= ammoniaca / ammina prodotti: ammine o Sali di ammonio (alchilazione dell'N)

Sostituzioni nucleofile alifatiche e eliminazioni

- Indicare come sia possibile sintetizzare i seguenti composti a partire da un alogenuro alchilico e un nucleofilo. Descrivere il meccanismo delle reazioni.
 - a) Cicloesanammina
 - b) Dibutil etere CH₂-CH₂-CH₂-CH₂-O-CH₂-CH₂-CH₂-CH₃
- Spiegare perchè l'(S)—2- bromobutano diventa otticamente inattivo per trattamento con bromuro di sodio
- 3) Disegnare le formule di struttura degli alcheni formati per trattamento dei seguenti alogenuri alchilici con etossido di sodio in etanolo. Assumere che l'eliminazione avvenga con meccanismo E2. Nei casi in cui è possibile la formazione di due o più alcheni, stabilire quale alchene si ottiene come prodotto principale.
 - a) 2-bromo-3,3-dimetilbutano + etossido di sodio in etanolo (solvente)
 - b) 1-cloro-1-metilcicloesano + etossido di sodio in etanolo (solvente)
- Identificare le specie che reagiscono da nucleofili e quelle che reagiscono da elettrofili nelle reazioni qui di seguito riportate. Completare le reazioni specificando i prodotti e il meccanismo di reazione

$$\begin{array}{c} \text{CH}_{3} \\ \text{CH}_{3}\text{CHCH}_{2}\text{CH}_{2}\text{CH}_{2}\text{CH}_{2}\text{Br} & \frac{\text{NaCN}}{\text{ErOH}} \\ \end{array} \blacktriangleright$$

$$CH_3CH_2CH_2ONa + CH_3CH_2CH_2I$$



NaI

Sostituzioni nucleofile alifatiche e eliminazioni

- Indicare come sia possibile sintetizzare i seguenti composti a partire da un alogenuro alchilico e un nucleofilo. Descrivere il meccanismo delle reazioni.
 - a) Cicloesanammina
 - b) Dibutil etere CH₃-CH₂-CH₂-CH₂-O-CH₂-CH₂- CH₂-CH₃
- Spiegare perchè l'(S)—2- bromobutano diventa otticamente inattivo per trattamento con bromuro di sodio
- 3) Disegnare le formule di struttura degli alcheni formati per trattamento dei seguenti alogenuri alchilici con etossido di sodio in etanolo. Assumere che l'eliminazione avvenga con meccanismo E2. Nei casi in cui è possibile la formazione di due o più alcheni, stabilire quale alchene si ottiene come prodotto principale.
 - a) 2-bromo-3,3-dimetilbutano + etossido di sodio in etanolo (solvente)
 - b) 1-cloro-1-metilcicloesano + etossido di sodio in etanolo (solvente)
- Identificare le specie che reagiscono da nucleofili e quelle che reagiscono da elettrofili nelle reazioni qui di seguito riportate. Completare le reazioni specificando i prodotti e il meccanismo di reazione

pKa acido coniugato: 9.3

4) Descrivere le reazioni del (S)-1-cloro-1,2-dimetil ciclopentano con metanolo. Spiegare l'andamento della stereochimica della reazione.

