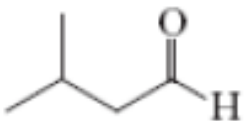
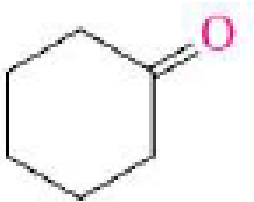


Gruppo carbonilico



•Aldeidi

3-Metilbutanale



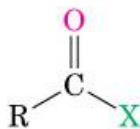
•Chetoni

Cicloesanone

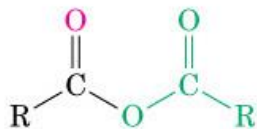
Altri gruppi funzionali presentano il legame C=O



Acido carbossilico



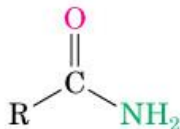
Alogenuro acilico
(X = Cl, Br)



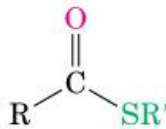
Anidride



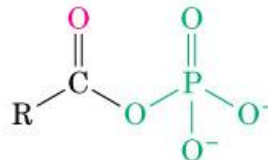
Estere



Ammide



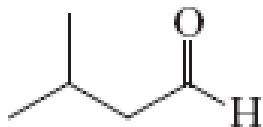
Tioestere



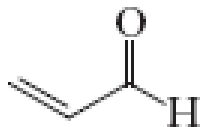
Fosfato acilico

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

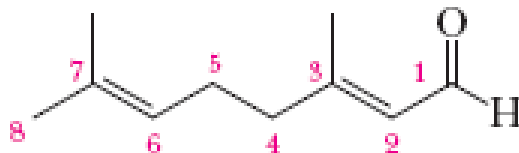
Aldeidi: Nomenclatura IUPAC



3-Metilbutanale



2-Propenale
(Acroleina)



(2*E*)-3,7-Dimetil-2,6-ottadienale
(Geraniale)

Priorità dei gruppi funzionali

$\text{CH}_3\text{-CH}_2\text{-CH}_2\text{-}\overset{\text{O}}{\underset{\text{ }}{\text{C}}}\text{-OH}$	ACIDO BUTANOICO
$\text{CH}_3\text{-CH}_2\text{-CH}_2\text{-CH}_2\text{-SO}_3\text{H}$	ACIDO BUTANSOLFONICO
$\text{CH}_3\text{-CH}_2\text{-CH}_2\text{-}\overset{\text{O}}{\underset{\text{ }}{\text{C}}}\text{-O-CH}_3$	METILBUTANOATO
$\text{CH}_3\text{-CH}_2\text{-CH}_2\text{-}\overset{\text{O}}{\underset{\text{ }}{\text{C}}}\text{-Cl}$	CLORURO DI BUTANOILE
$\text{CH}_3\text{-CH}_2\text{-CH}_2\text{-}\overset{\text{O}}{\underset{\text{ }}{\text{C}}}\text{-NH}_2$	BUTANAMMIDE
$\text{CH}_3\text{-CH}_2\text{-CH}_2\text{-}\overset{\text{O}}{\underset{\text{ }}{\text{C}}}\text{-H}$	BUTANALE
$\text{CH}_3\text{-CH}_2\text{-CH}_2\text{-C}\equiv\text{N}$	BUTANONITRILE
$\text{CH}_3\text{-CH}_2\text{-}\overset{\text{O}}{\underset{\text{ }}{\text{C}}}\text{-CH}_3$	BUTANONE
$\text{CH}_3\text{-CH}_2\text{-CH}_2\text{-CH}_2\text{-OH}$	1-BUTANOLO
$\text{CH}_3\text{-CH}_2\text{-CH}_2\text{-CH}_2\text{-NH}_2$	1-BUTANAMMINA
$\text{CH}_3\text{-CH}_2\text{-O-CH}_2\text{-CH}_3$	DIETIL ETERE (ETOSSIETANO)
$\text{CH}_3\text{-C}\equiv\text{C-CH}_3$	2-BUTINO
$\text{CH}_3\text{-CH=CH-CH}_3$	2-BUTENE

I gruppi funzionali come sostituenti



CARBOSSI



SOLFO



METOSSICARBAMOIL



CLOROFORMIL



CARBAMOIL



FORMIL



CIANO



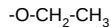
OSSO



IDROSSI

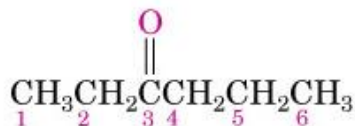


AMMINO



ETOSI

Chetoni: nomenclatura IUPAC



3-Esanone



4-Esen-2-one



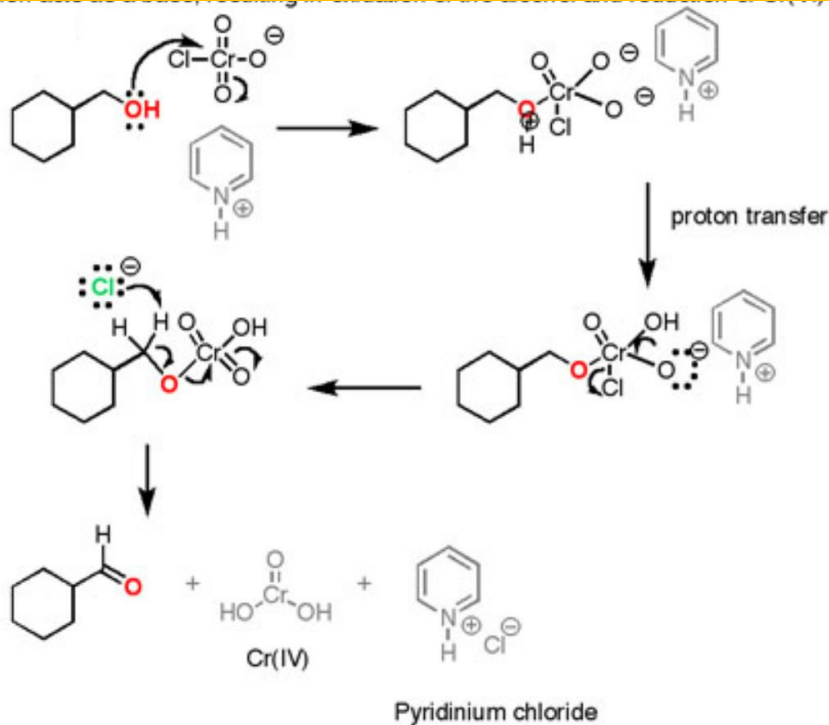
2,4-Esandione



Metile 3-ossoesanoato

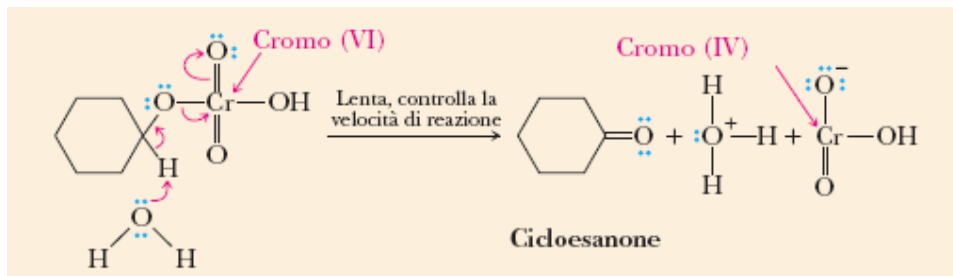
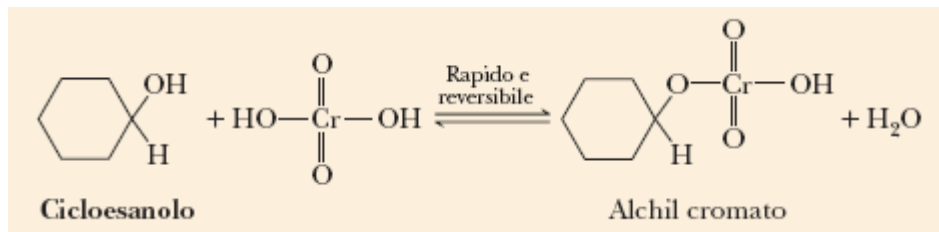
**Il gruppo C=O
come sostituito**

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



Ossidazioni di alcol secondari a chetoni

Vedi capitolo alcoli



H_2CrO_3 (instabile)

CrO_2

Ossido di cromo IV

Aldeidi e chetoni: proprietà chimico-fisiche

Tabella 16.2 Punti di ebollizione di sei composti di peso molecolare paragonabile

Nome	Formula di struttura	Peso molecolare (g/mol)	p.e. (°C)
Dietil etere	$\text{CH}_3\text{CH}_2\text{OCH}_2\text{CH}_3$	74	34
Pentano	$\text{CH}_3\text{CH}_2\text{CH}_2\text{CH}_2\text{CH}_3$	72	36
Butanale	$\text{CH}_3\text{CH}_2\text{CH}_2\text{CHO}$	72	76
2-Butanone	$\text{CH}_3\text{CH}_2\text{COCH}_3$	72	80
1-Butanolo	$\text{CH}_3\text{CH}_2\text{CH}_2\text{CH}_2\text{OH}$	74	117
Acido propanoico	$\text{CH}_3\text{CH}_2\text{CO}_2\text{H}$	74	141

Reazioni di addizione di nucleofili sul C elettrofilo



**Composto
carbonilico**

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

Alcuni nucleofili
carichi negativamente

$\text{H}\ddot{\text{O}}:^- \text{ (ione idrossido)}$

$\text{H}:^- \text{ (ione idruro)}$

$\text{R}_3\text{C}:^- \text{ (carbanione)}$

$\text{R}\ddot{\text{O}}:^- \text{ (ione alcossido)}$

$\text{N}\equiv\text{C}:^- \text{ (ione cianuro)}$

In programma

In programma



Alcuni nucleofili neutri

$\text{H}\ddot{\text{O}}\text{H} \text{ (acqua)}$

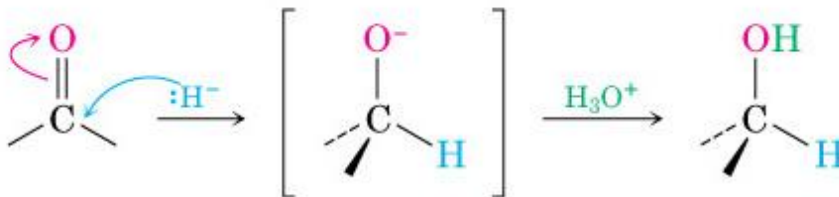
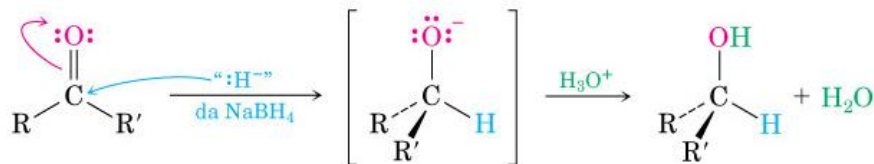
$\text{R}\ddot{\text{O}}\text{H} \text{ (alcol)}$

$\text{H}_3\text{N}: \text{ (ammoniaca)}$

$\text{R}\ddot{\text{N}}\text{H}_2 \text{ (ammina)}$

Riduzione di carbonili per addizione di ioni idruro H^- al doppio legame $\text{C}=\text{O}$

FIGURA 19.7 Meccanismo della riduzione del gruppo carbonilico attraverso l'addizione nucleofila di "ione idruro" generato da LiAlH_4 o NaBH_4 .



**Composto
carbonilico**

**Ione alcossido
intermedio**

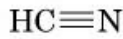
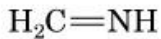
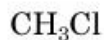
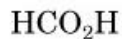
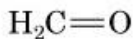
Alcol

Il concetto di Ossidazione/riduzione in chimica organica:

Ossidazione: reazione che porta ad una diminuzione di densità elettronica a carico di un carbonio, per esempio conseguente alla formazione di un legame tra il C e un elemento più **elettronegativo** (O, N, X) o alla scissione di un legame con un elemento meno elettronegativo (H)

E.N. H= 2.1

E.N. C= 2.5

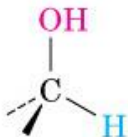
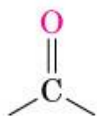


Basso livello
di ossidazione



Alto livello
di ossidazione

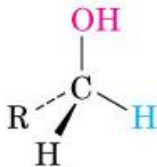
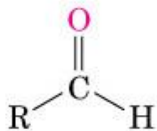
Riduzione di carbonili ad alcoli



dove [H] indica un
generico agente riducente

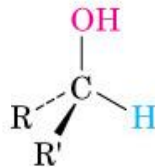
Composto carbonilico

Alcol



Aldeide

Alcol primario



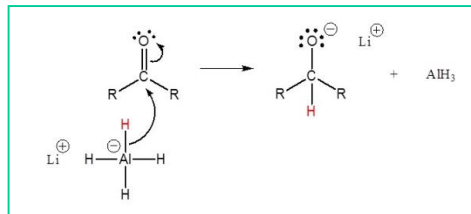
Chetone

Alcol secondario

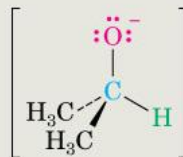
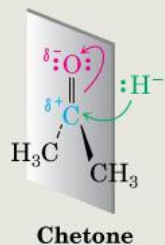
Riduzione di carbonili ad alcoli

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 sp^2 , il carbonio carbonilico si reibridizza da sp^2 a sp^3 e si forma lo ione alcossido. Sulla destra, le mappe di potenziale elettrostatico mostrano come la densità elettronica si trasferisce dal nucleofilo all'ossigeno.

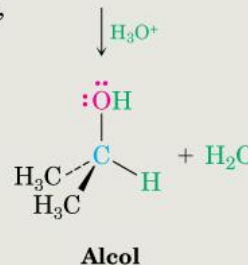


Una coppia di elettroni del nucleofilo attacca il carbonio elettrofilo del gruppo carbonilico, spingendo una coppia di elettroni del doppio legame $\text{C}=\text{O}$ sull'ossigeno, portando ad uno ione alcossido. Il carbonio carbonilico si reibridizza da sp^2 a sp^3 .



Ione alcossido

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

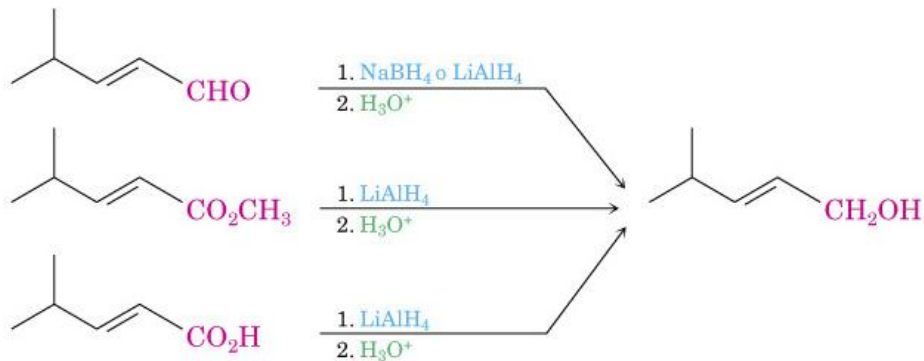


Alcol

Agenti riducenti donatori di ioni H^-

NaBH_4 è selettivo per gruppi carbonilici

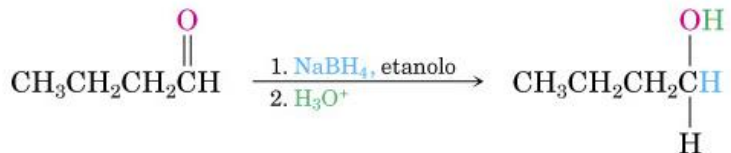
LiAlH_4 riduce anche acidi carbossilici ed esteri



Non riducono i legami $\text{C}=\text{C}$

Esempi: Agenti riducenti donatori di ioni H^-

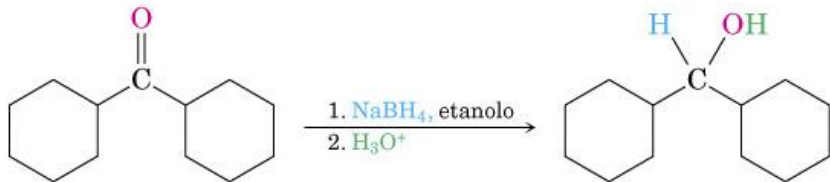
Riduzione di una aldeide



Butanale

1-Butanolo (85%)
(alcol 1°)

Riduzione di un chetone



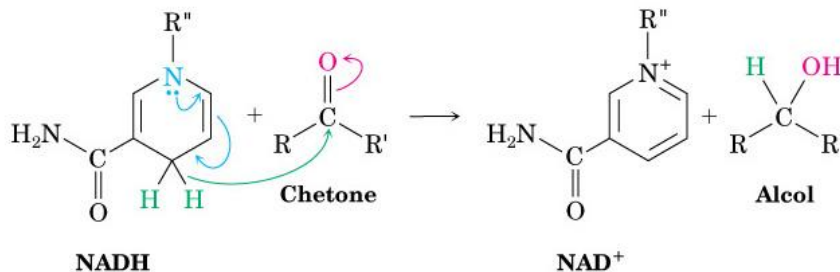
Dicicloesilchetone

Dicicloesilmetanolo (88%)
(alcol 2°)

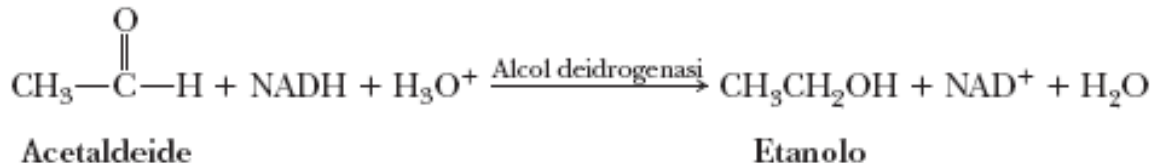
Agenti riducenti donatori di ioni H^-



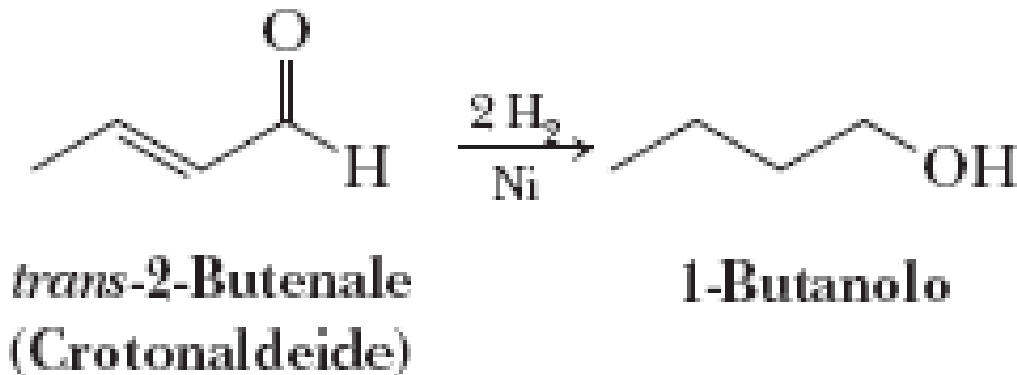
Riduzione di gruppi carbonilici catalizzata da enzimi nei sistemi biologici



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



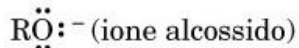
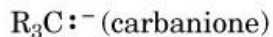
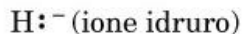
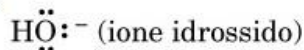
**Il gruppo carbonilico può essere ridotto
anche mediante riduzione
(idrogenazione) catalitica**



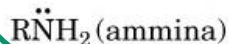
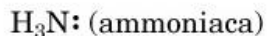
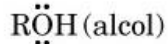
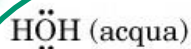
Viene ridotto sia il carbonile che il legame C=C
Non vengono ridotti
gruppi carbossilici

Il gruppo carbonilico reagisce con diversi nucleofili neutri

Alcuni nucleofili
carichi negativamente



Alcuni nucleofili neutri

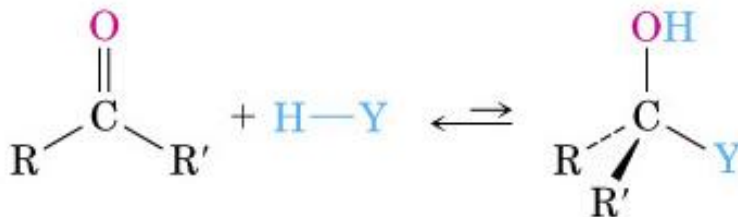


nucleofili H-Y

Y=atomo elettronegativo

Le reazioni di
addizioni di nucleofili
H-Y ai carbonili sono
reversibili !!!!
Importanti nei sistemi
biologici

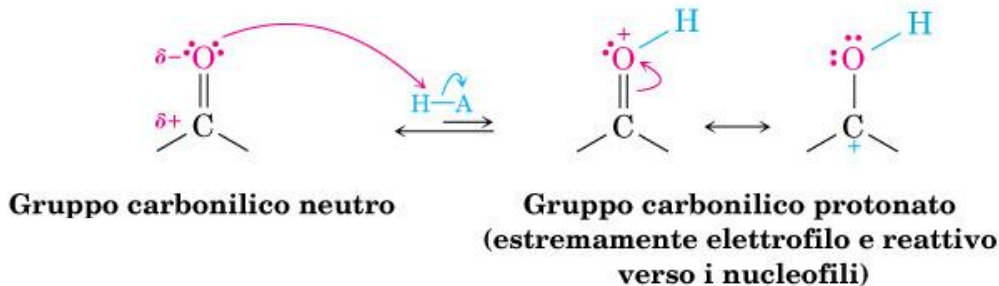
Addizione ai carbonili di nucleofili H-Y Y=atomo elettronegativo



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



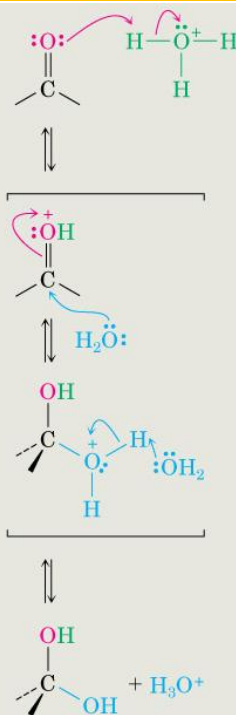
Addizione di acqua: idratazione acido catalizzata con formazione di dioli geminali

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.

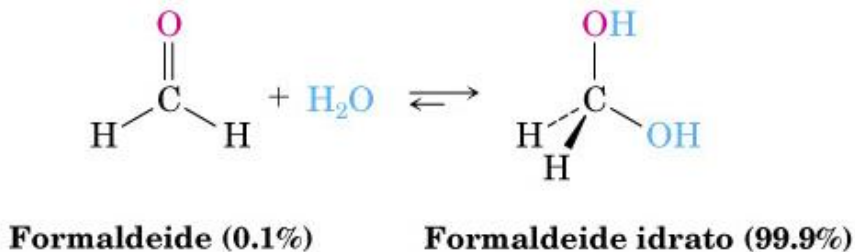
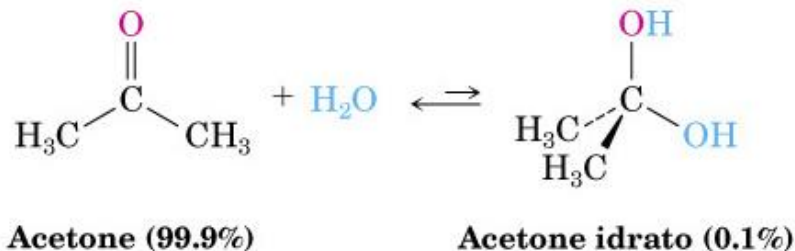
L'aggiunta di acqua neutra porta ad un gem diolo protonato.

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



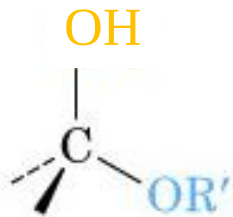
Addizione di acqua: idratazione acido catalizzata con formazione di dioli geminali

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

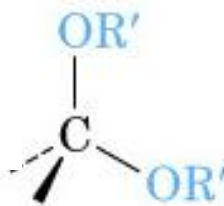


Addizione di alcoli a carbonili: Sintesi di emiacetali ed acetali

Addizione di alcoli a carbonili: Sintesi di emiacetali ed acetali



Emiacetale



Acetale

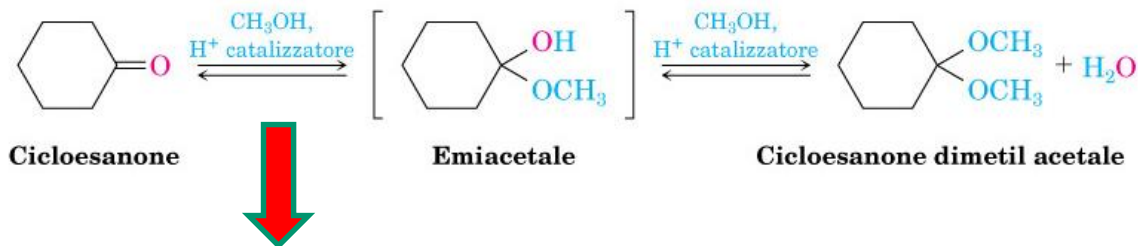
Carbonile + 1 equivalente Alcol

→ emiacetale

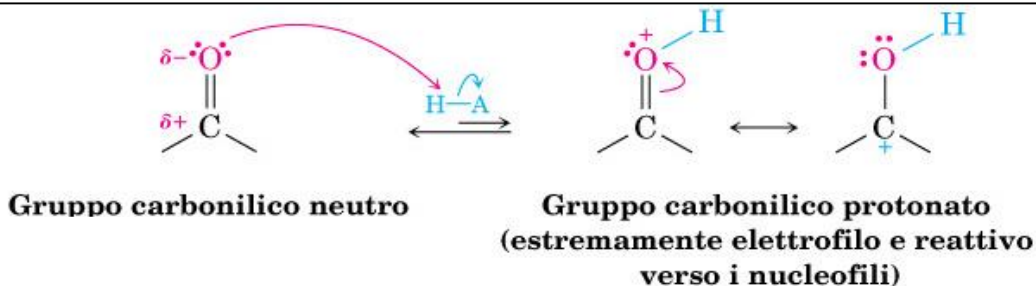
Carbonile + 2 equivalenti Alcol

→ acetale

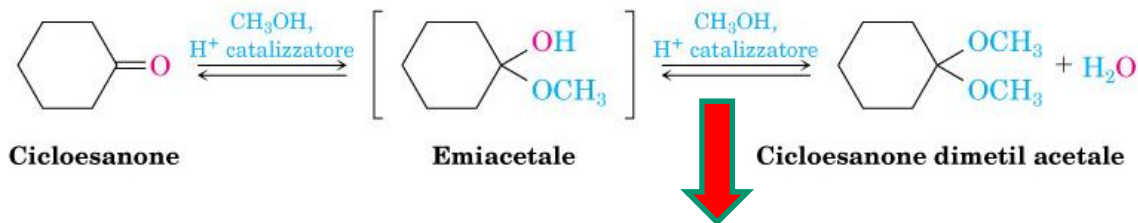
Sintesi di emiacetali ed acetali



La reazione viene catalizzata da ioni H^+



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

Carbonile + 2 eq. Alcol: acetale

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.

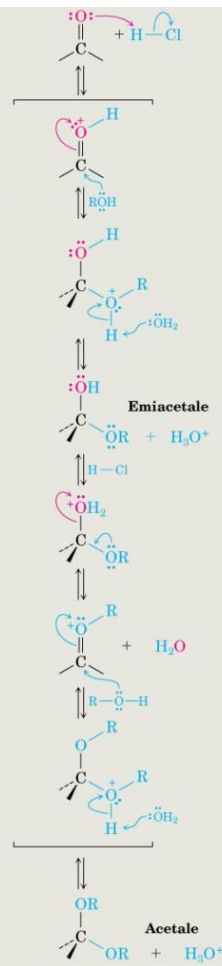
La perdita di un protone porta all'emiacetale tetraedrico e neutro.

La protonazione del gruppo ossidrilico 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 dell'acetale.

Finalmente la perdita di un protone porta all'acetale neutro.

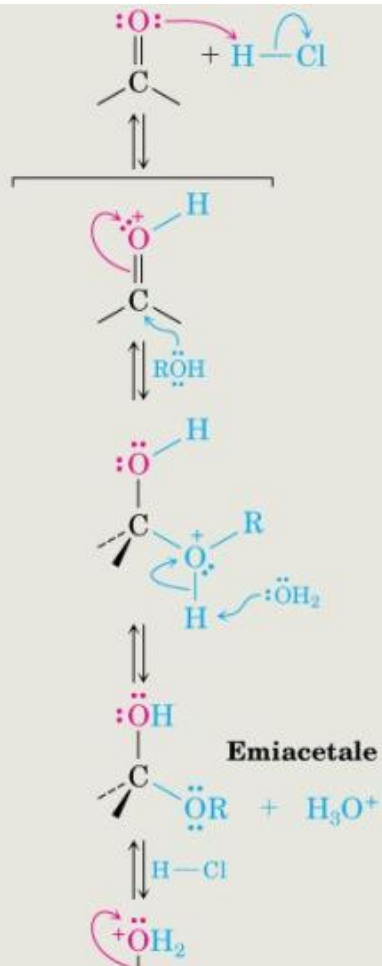


La protonazione dell'ossigeno carbonilico polarizza fortemente il gruppo carbonilico e...

...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 ossidrilico dell'emiacetale lo trasforma in un buon gruppo uscente.



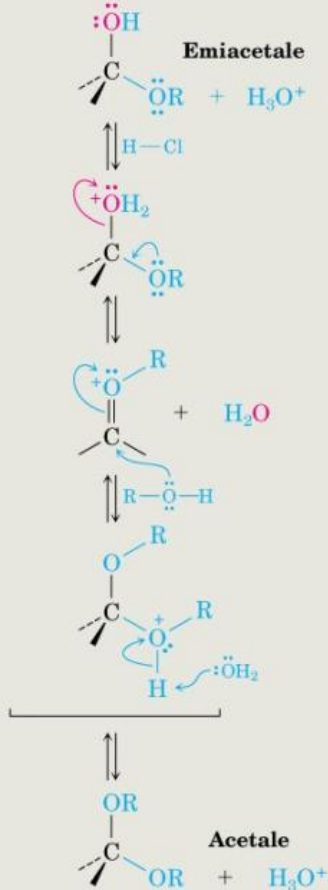
all'emiacetale tetraedrico e neutro.

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

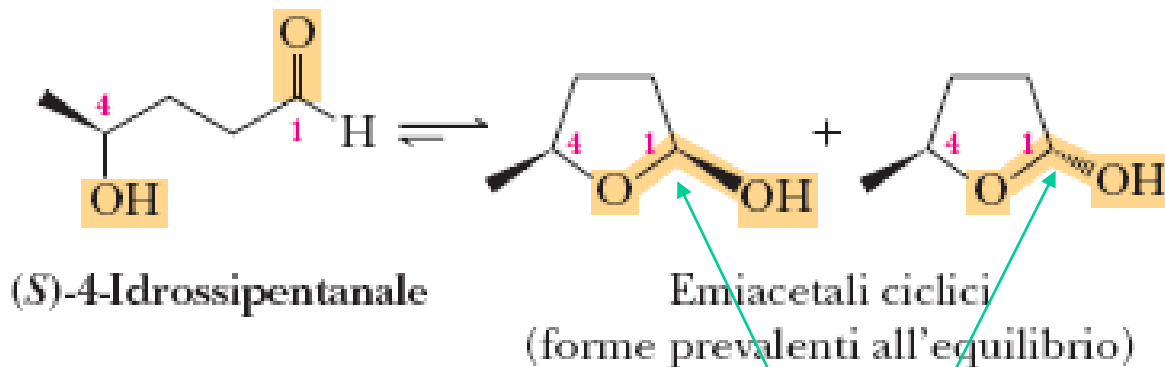
La disidratazione genera uno ione ossonio intermedio.

L'aggiunta di una seconda molecola di alcol porta alla forma protonata dell'acetale.

Finalmente la perdita di un protone porta all'acetale neutro.



Formazione di **emiacetali ciclici** mediante reazioni intramolecolari

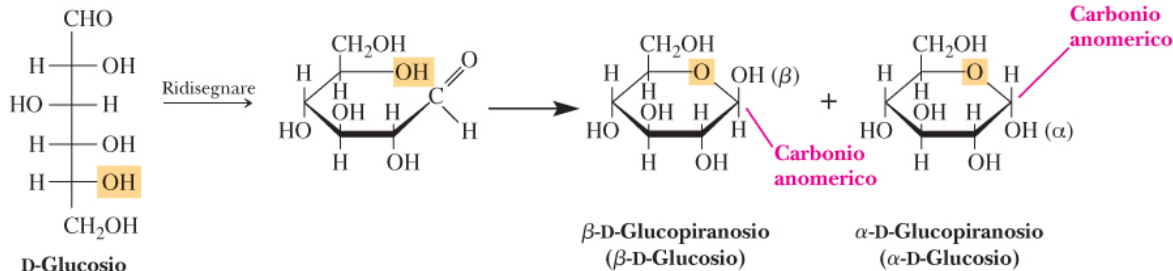


In seguito alla ciclizzazione si forma
un nuovo centro chirale

**Addizione di alcoli a carbonili:
sintesi di emiacetali ed acetali**

Applicazione alla chimica degli zuccheri

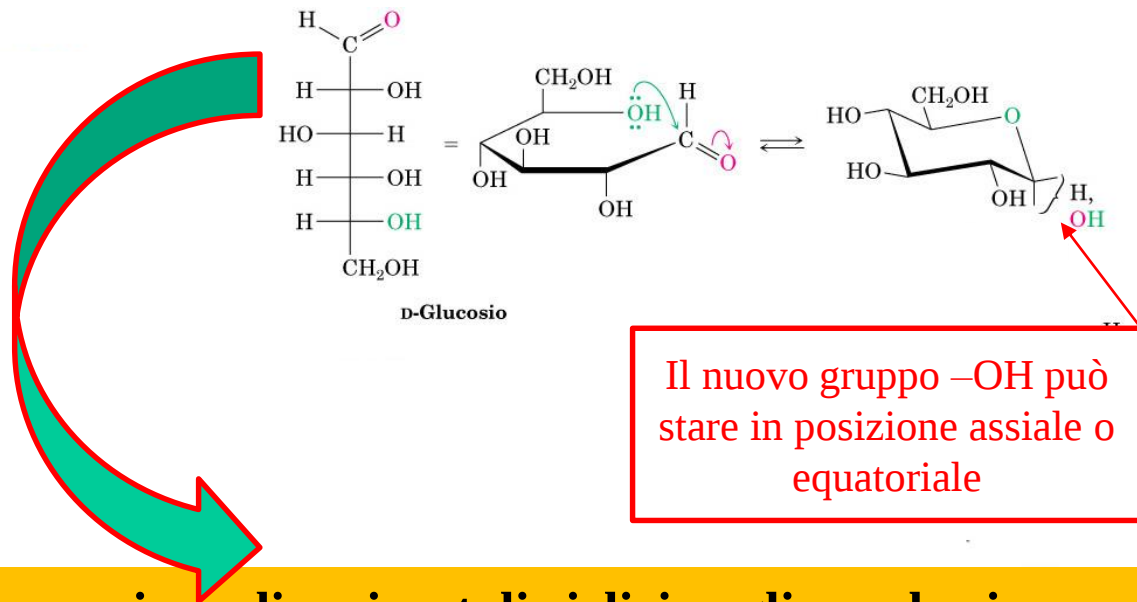
Proiezioni di Haworth della forma ciclica emiacetalica



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

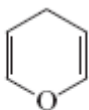
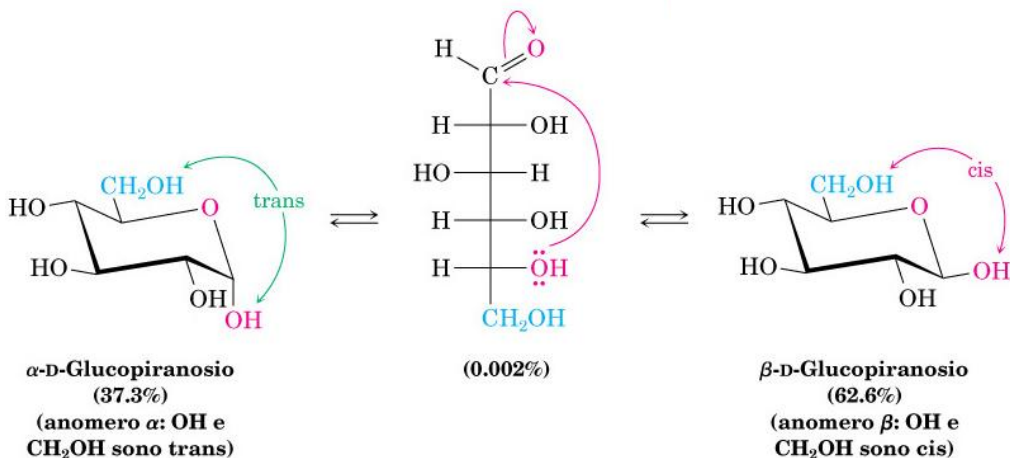
**Formazione di emiacetali ciclici negli zuccheri:
si forma un nuovo centro chirale, il C anomero**

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 anomerico

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

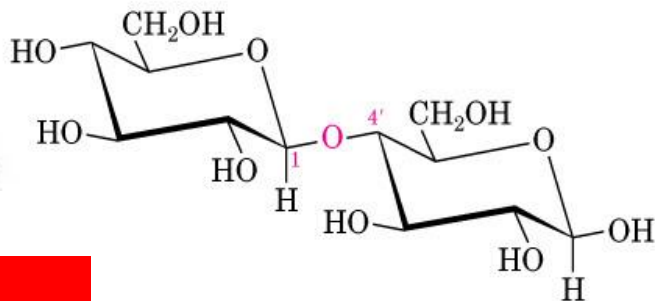


Pirano

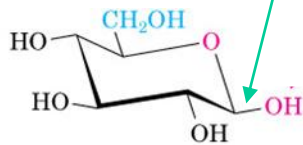
Formazione di acetali negli zuccheri: Legami glicosidici tra due zuccheri

Disaccaride:

Cellobiosio, un 1,4'- β -glicoside

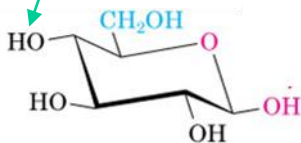


Carbonio emiacetalico

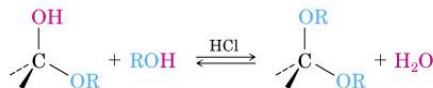


β -D-Glucopiranosio

Gruppo funzionale alcolico

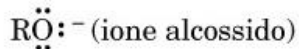
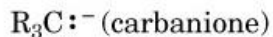
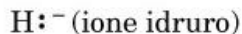
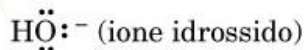


β -D-Glucopiranosio

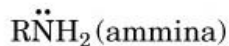
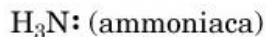
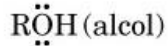
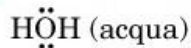


Reazioni del gruppo carbonilico con altri nucleofili neutri: addizione di ammine primarie

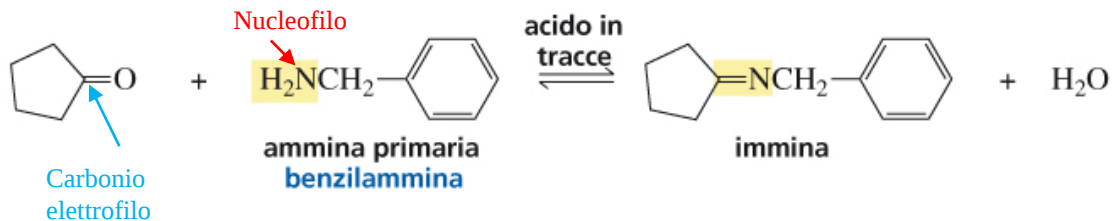
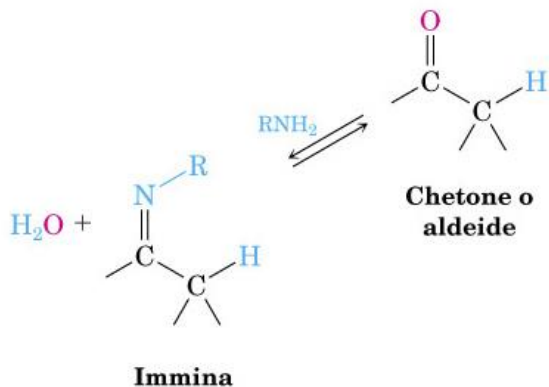
Alcuni nucleofili
carichi negativamente



Alcuni nucleofili neutri



Addizione di ammine primarie: Sintesi di immine



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

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.

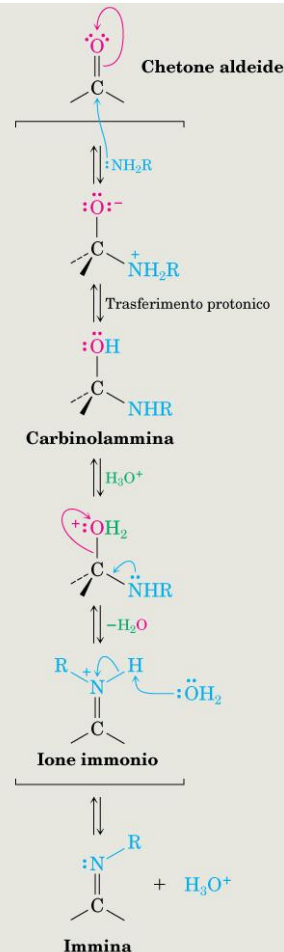
L'attacco nucleofilo sul chetone o sull'aldeide da parte della coppia di elettroni non condivisi dell'ammina porta ad un intermedio tetraedrico dipolare.

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.

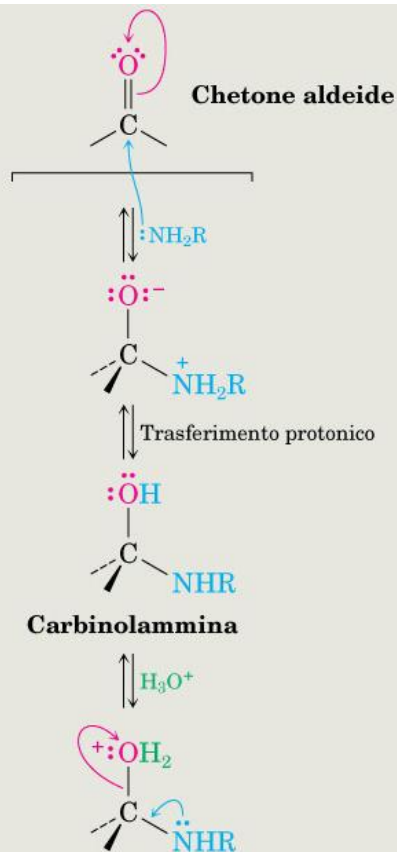
La perdita di H^+ dall'azoto produce infine l'immina neutra.



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.

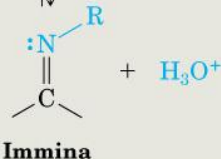
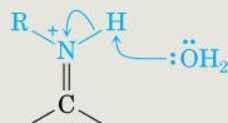
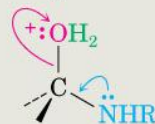
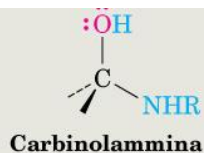
Un catalizzatore acido protona l'ossigeno dell'alcole.



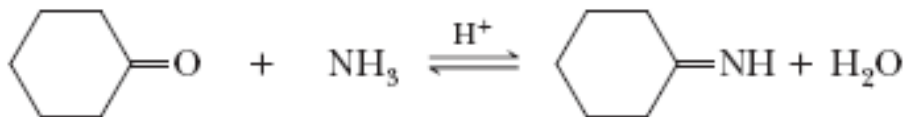
Un catalizzatore acido protona l'ossigeno dell'alcole.

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.



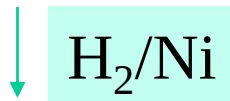
**Sintesi di ammine a partire da immine:
il doppio legame delle immine viene ridotto in
presenza di H₂ e un catalizzatore metallico**



Cicloesanoone

Ammoniaca

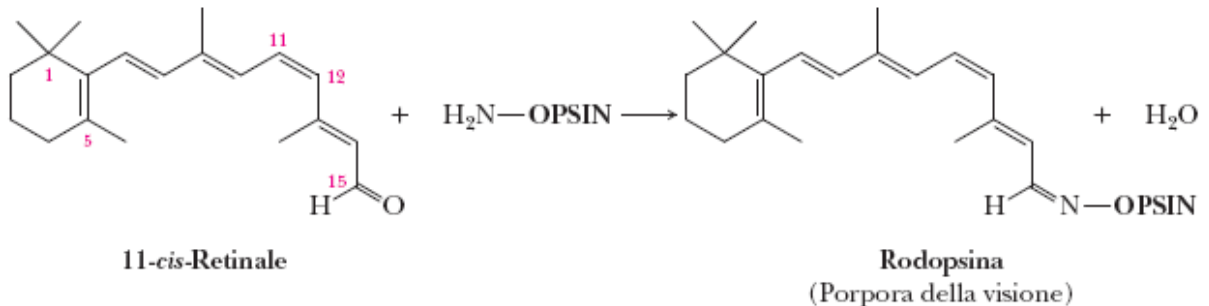
Immina
(base di Schiff)



cicloesanammina



Rilevanza biologica delle immine

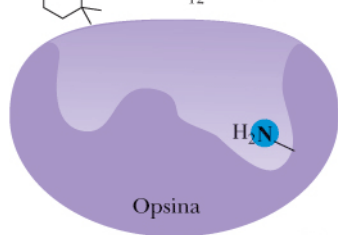
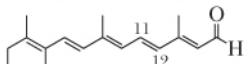


Le immine vengono anche dette «Basi di Schiff»

Il derivato aldeidico del retinolo (retinale) è coinvolto nella visione

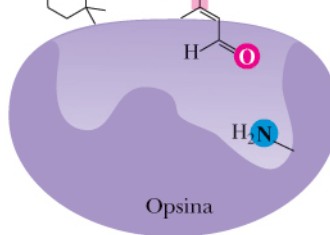
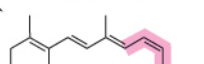
Isomerizzazione catalizzata
dalla retinal isomerasi

11-*trans*-Retinale



Opsina

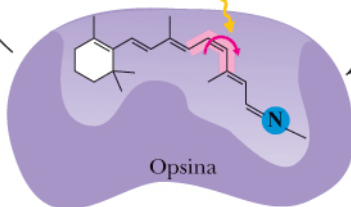
11-*cis*-Retinale



Opsina

L'assorbimento della luce provoca
l'isomerizzazione del doppio
legame, l'idrolisi e la dissociazione
dell'11-*trans*-retinale dell'opsina

hν



Rodopsina

(pigmento sensibile alla luce)

Formazione dell'immina
e rigenerazione della
rodopsina

Figura 26.14

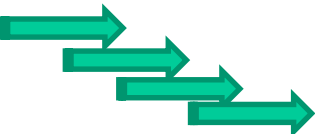
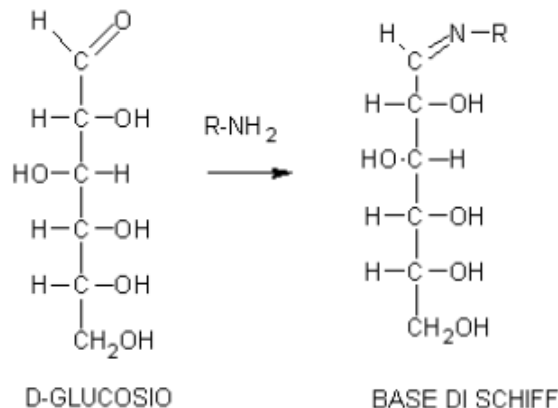
La prima reazione chimica della visione che avviene nei bastoncelli è l'assorbimento della luce da parte della rodopsina seguito dalla isomerizzazione del doppio legame carbonio-carbonio dalla configurazione *cis* alla configurazione *trans*.



Messaggio alla corteccia
responsabile della visione

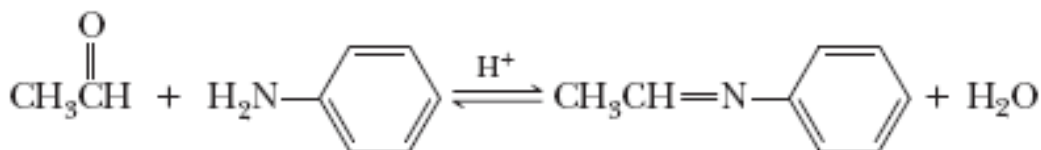
Reazioni di Maillard nei cibi: nel primo stadio gli zuccheri reagiscono con i gruppi amminici delle proteine

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)

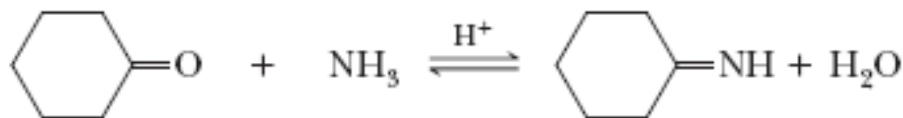
Immine: esempi



Acetaldeide

Anilina

Immina
(base di Schiff)



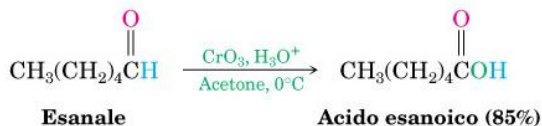
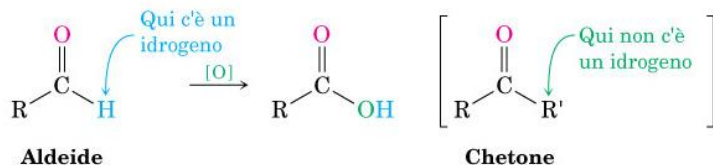
Cicloesanone

Ammoniaca

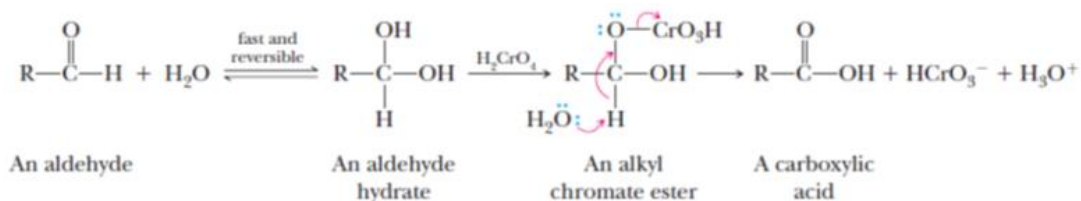
Immina
(base di Schiff)

Ossidazione di aldeidi

Le aldeidi vengono agevolmente ossidate ad acidi carbossilici (vedi capitolo alcoli)



Le aldeidi (la forma idratata, diolo geminale) vengono ossidate ad acidi carbossilici



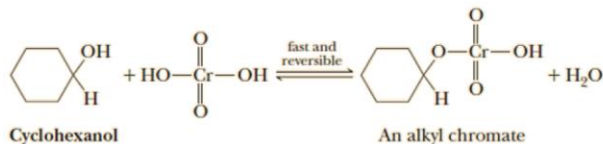
Il meccanismo
non è in
programma

A base (here a water molecule) abstracts a proton from the chromate ester, the **C=O** forms and a Cr species leaves. This is really an [E2 elimination](#) reaction. Note the importance of the original aldehyde H... if its' missing, no oxidation can occur.

Rivediamo il meccanismo di ossidazione degli alcoli secondari (capitolo alcoli)

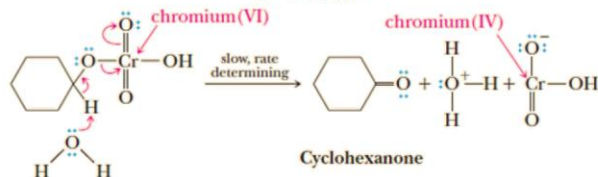
Meccanismo di reazione dell'ossidazione con acido cromico

1° Stadio



Formazione di alchil cromato
tramite disidratazione

2° Stadio



Deprotonazione e formazione
del legame carbonilico

Il meccanismo
non è in
programma