

# Carboidrati

# Definizione di Carboidrati

---

## **Carboidrati**

Originalmente, composti come *aldosi* e *chetosi*, di formula stechiometrica  $C_n(H_2O)_n$ , da cui 'idrati di carbonio'.

I membri più semplici della famiglia vengono chiamati anche **saccaridi**, a causa del sapore dolce degli zuccheri (dal latino *saccharum*, zucchero).

$C_n(H_2O)_n$  ..... un idrato di carbonio?

*in termini chimici corretti*

**poliidrossi aldeidi e chetoni**

(o composti che per idrolisi danno poliidrossialdeidi e chetoni)

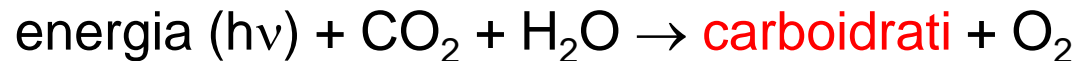
Il termine generale carboidrato include i *monosaccaridi*, gli *oligosaccaridi* e i *polisaccaridi* come pure sostanze derivate dai monosaccaridi attraverso trasformazioni varie.

Inoltre a questa classe appartengono anche numerosi composti che non rispettano la formula stechiometrica  $C_n(H_2O)_n$  ed hanno, per esempio, un contenuto di ossigeno inferiore o maggiore o contengono azoto.

# Presenza e Ruolo dei Carboidrati in Natura

---

I carboidrati formano un importante gruppo di composti presenti in natura; essi sono presenti in animali e piante. Nelle piante costituiscono il gruppo di composti organici più abbondante. La principale fonte di carboidrati sono le piante, che producono queste molecole attraverso la *fotosintesi*:



Tra le altre funzioni i carboidrati fungono da riserva di energia chimica (glucosio, amido, glicogeno) e gli animali consumano i carboidrati trasformandoli in CO<sub>2</sub>, acqua e energia richiesta per compiere lavoro:



Inoltre sono componenti delle strutture di supporto delle piante (cellulosa), delle pareti cellulari batteriche (mucopolisaccaridi) e degli acidi nucleici (D-ribosio e 2-desossi-D-ribosio). Sono spesso coinvolti in fenomeni di riconoscimento cellulare (gruppi sanguigni).

# Usi Industriali dei Carboidrati

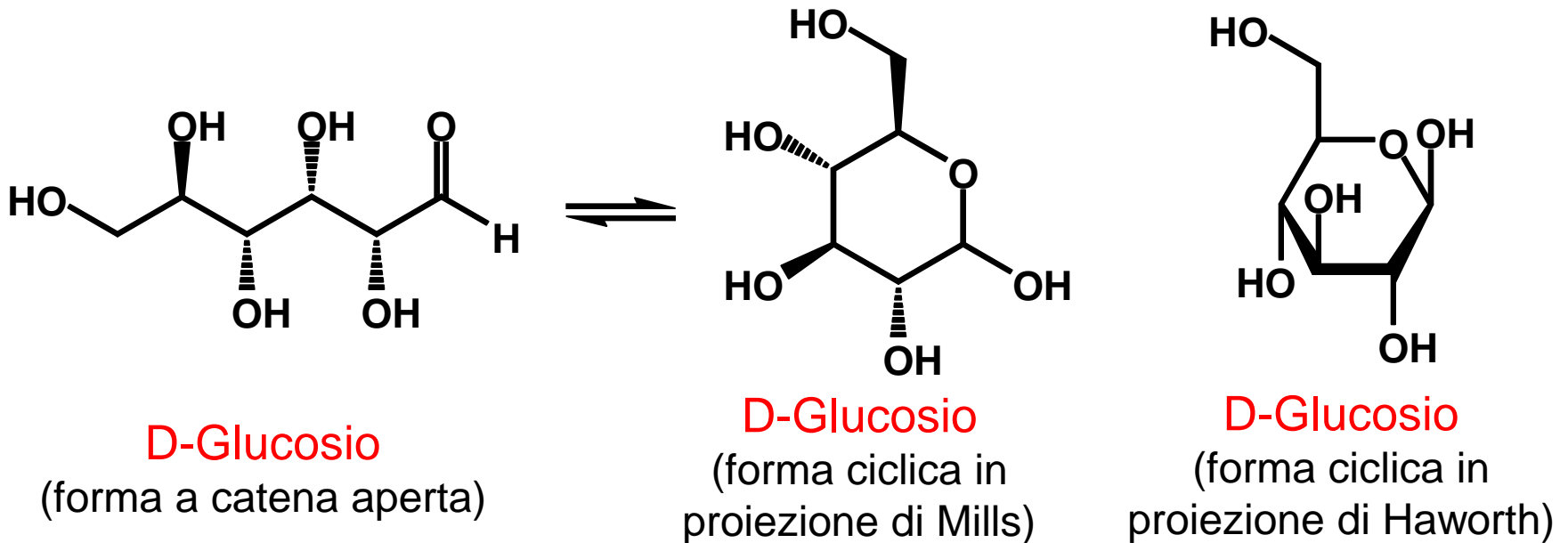
---

I carboidrati hanno numerose applicazioni industriali:

- ✓ **Industria Alimentare** – il saccarosio (zucchero da tavola, un disaccaride del D-glucosio e D-fruttosio è usato come dolcificante e conservante). L'amido, un polisaccaride, è l'ingrediente base della pasta, del pane etc.
- ✓ **Industria Tessile** – il cotone (cellulosa) è ampiamente usato come tessuto.
- ✓ **Carta e Plastiche** – oltre alla manifattura della carta, la cellulosa è usata anche per fare polimeri semi-sintetici (viscosa).
- ✓ **Imballaggio** – la cellulosa derivata dalle piante è usata per fare la carta.
- ✓ **Industria Farmaceutica** - numerosi antibiotici come pure la vitaminica C sono carboidrati. Essi sono usati anche come prodotti di partenza per la sintesi di medicinali non-carboidrati.

# Monosaccaridi

I **monosaccaridi** sono i carboidrati più semplici. Per idrolisi non vengono frammentati in carboidrati più semplici. Es. il **glucosio** è un monosaccaride.



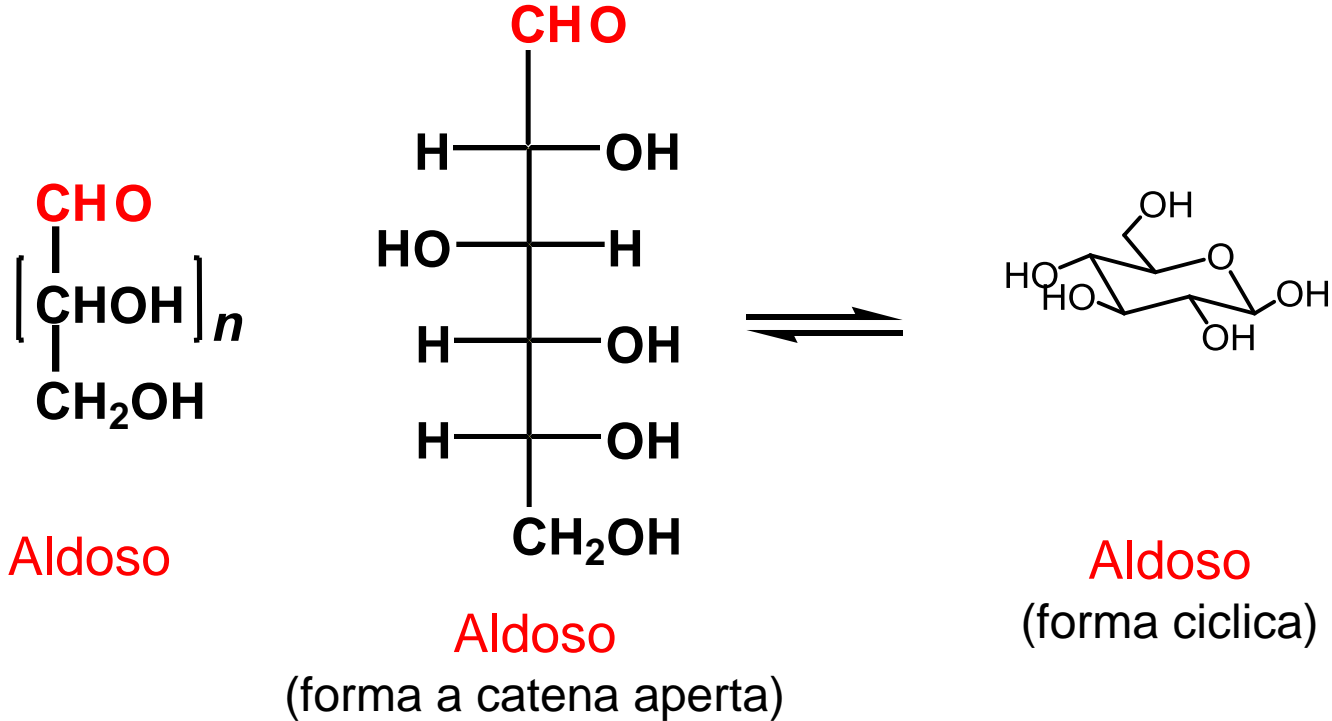
A questa classe appartiene anche un'ampia varietà di derivati che si formano dai monosaccaridi per ossidazione, deossigenazione, introduzione di altri sostituenti, alchilazione e acilazione dei gruppi ossidrilici e ramificazioni di catene.

I monosaccaridi vengono ulteriormente classificati in base alla loro natura chimica (**aldosi e chetosi**) e al numero di atomi di carbonio.

# Aldosi: Aldeidi Polioidrossilate

## Aldosi

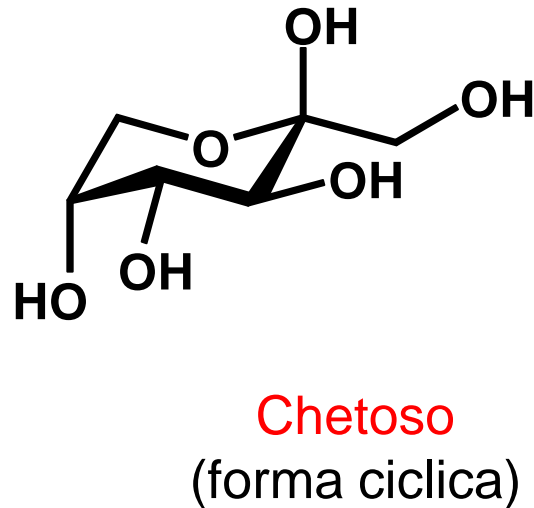
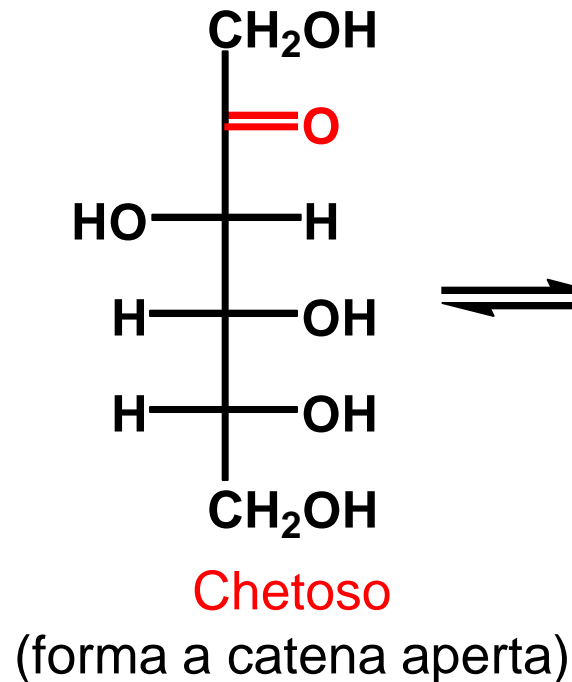
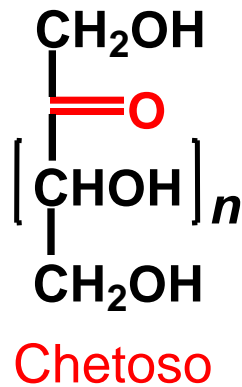
Zuccheri a base aldeidica (polioidrossialdeidi  $\text{CHO}-[\text{CHOH}]_n\text{CH}_2\text{OH}$ ) e loro emiacetali intramolecolari;  
es. D-glucosio:



# Chetosi: Chetoni Polioidrossilati

## Chetosi

Zuccheri a base chetonica (polioidrossichetoni  $\text{CH}_2\text{OH}-\text{C}(=\text{O})[\text{CHOH}]_n\text{CH}_2\text{OH}$ ) e loro emiacetali intramolecolari. Il gruppo oxo è di solito al C-2;  
es. D-fruttosio:

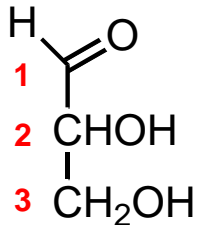


# Monosaccaridi

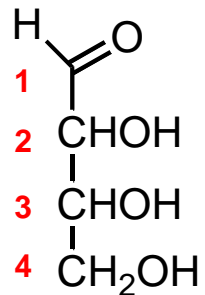
I Monosaccaridi sono inoltre definiti secondo la *lunghezza* della catena

<u>No. di carboni</u>	<u>Aldoso</u>	<u>Chetoso</u>
3	Aldotrioso	Chetotrioso
4	Aldotetroso	Chetotetroso
5	Aldopentoso	Chetopentoso
6	Aldoesoso	Chetoesoso
7	Aldoeptoso	Chetoeptoso

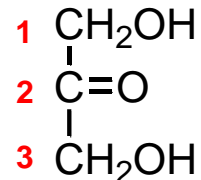
I carboni sono numerati in modo che il gruppo C=O abbia il numero più basso:



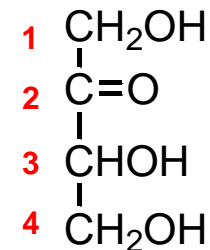
Aldotrioso



Aldotetroso



Chetotrioso

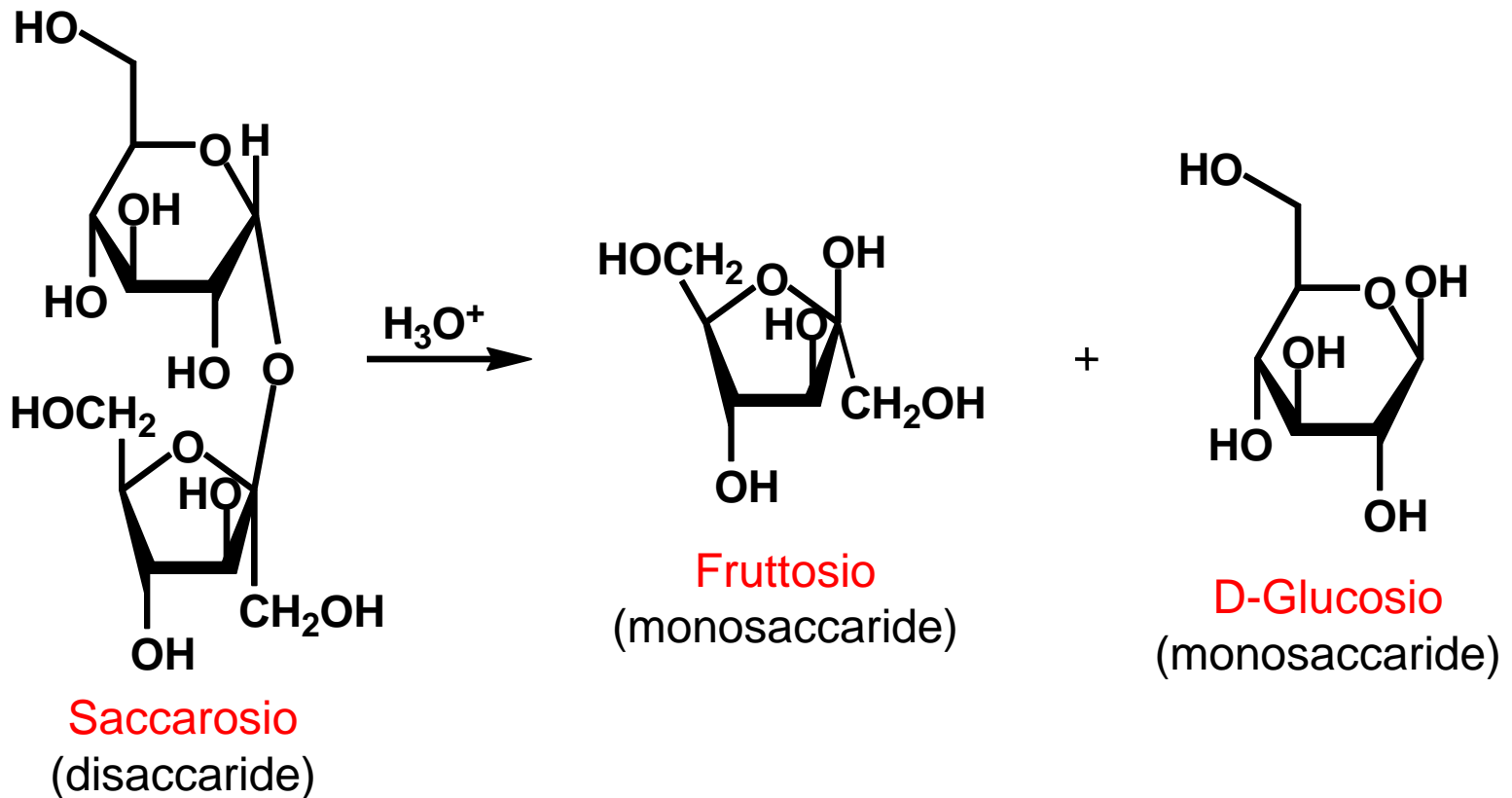
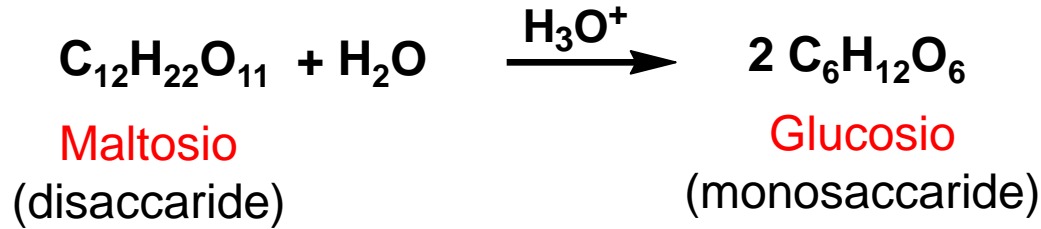


Chetotetroso



# Disaccaridi

Per idrolisi acida i *disaccaridi* vengono frammentati in due monosaccaridi. I monosaccaridi costituenti non devono necessariamente essere uguali.



# Oligosaccaridi

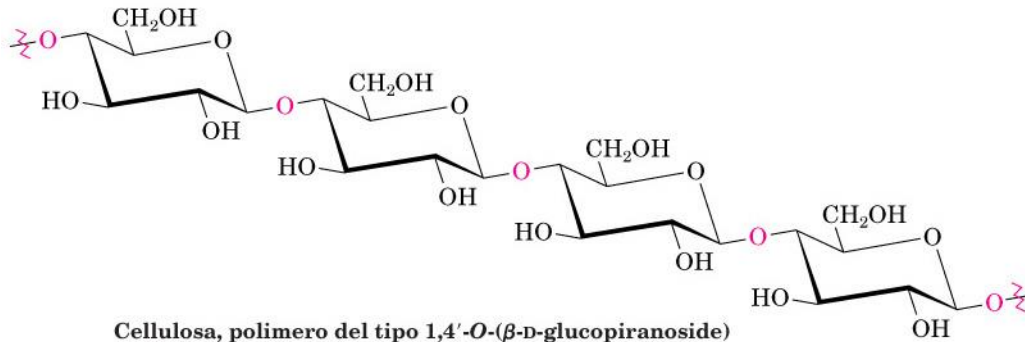
---

Analogamente ai disaccaridi per idrolisi acida i *trisaccaridi e I tetrasaccaridi* danno rispettivamente tre o quattro unità di monosaccaride. I composti contenenti un numero ridotto di monosaccaridi (fino a 5) sono chiamati *oligosaccaridi*. Sono composti ben identificabili, con formula di struttura e peso molecolare definiti. Spesso hanno sapore dolce.

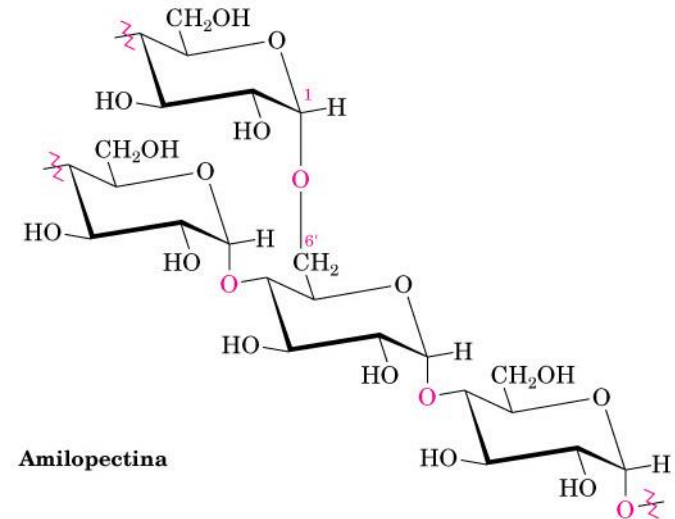
Gli oligosaccaridi hanno ruoli biologici importanti spesso collegati a fenomeni di riconoscimento intracellulare. Si ritrovano legati covalentemente a proteine (glicoproteine) o lipidi (glicolipidi).

# Polisaccaridi (Glicani)

Quando il numero di monosaccaridi presenti nella molecola è elevato, i composti sono definiti **polisaccaridi**. Esempi sono la cellulosa, l'amido, il glicogeno e la chitina. Il PM può essere molto elevato e la struttura normalmente non è omogenea e può essere lineare o ramificata.



( $n$  varia da catena a catena  
tipicamente 1000)



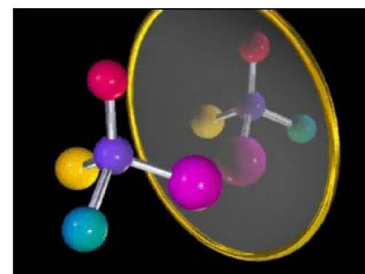
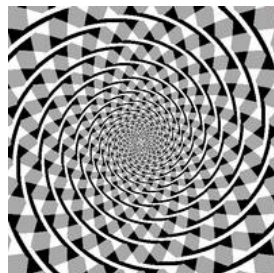
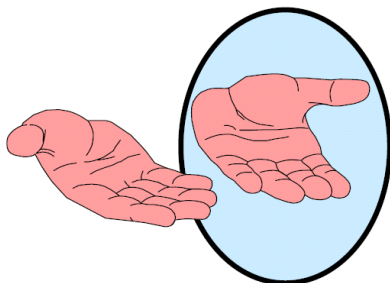
componente dell'amido

# Proiezioni di Fischer e Notazione D/L

# Chiralità, Centri Chirali & Stereogenici

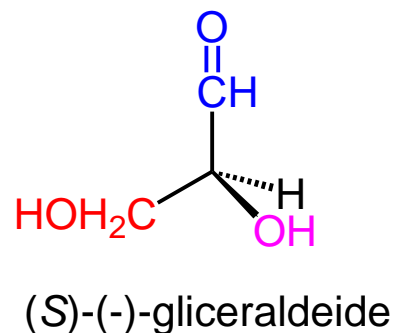
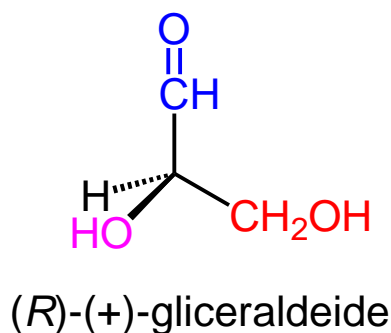
**Chiralità** (dal greco *χείρ cheir*, "mano")

Il termine descrive un oggetto che *non* è sovrapponibile con la sua immagine speculare. E' una proprietà legata alla simmetria dell'oggetto e in particolare all'assenza di un piano di simmetria.



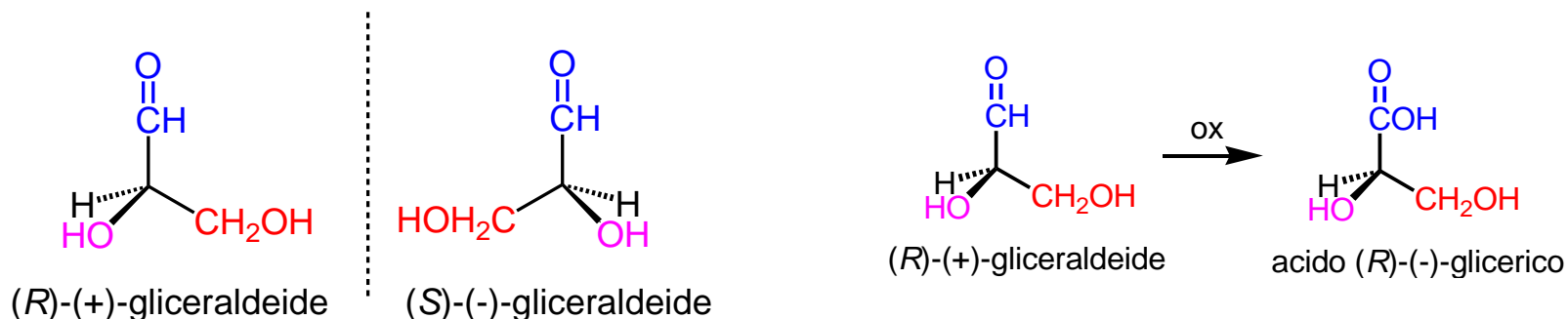
**Centro stereogenico** (stereocentro, carbonio chirale, carbonio asimmetrico)

Un atomo con quattro atomi o gruppi non equivalenti. La presenza di un solo stereocentro in una molecola è condizione sufficiente (ma non necessaria) per rendere la molecola chirale. In presenza di più stereocentri si possono avere anche composti achirali (*meso*).



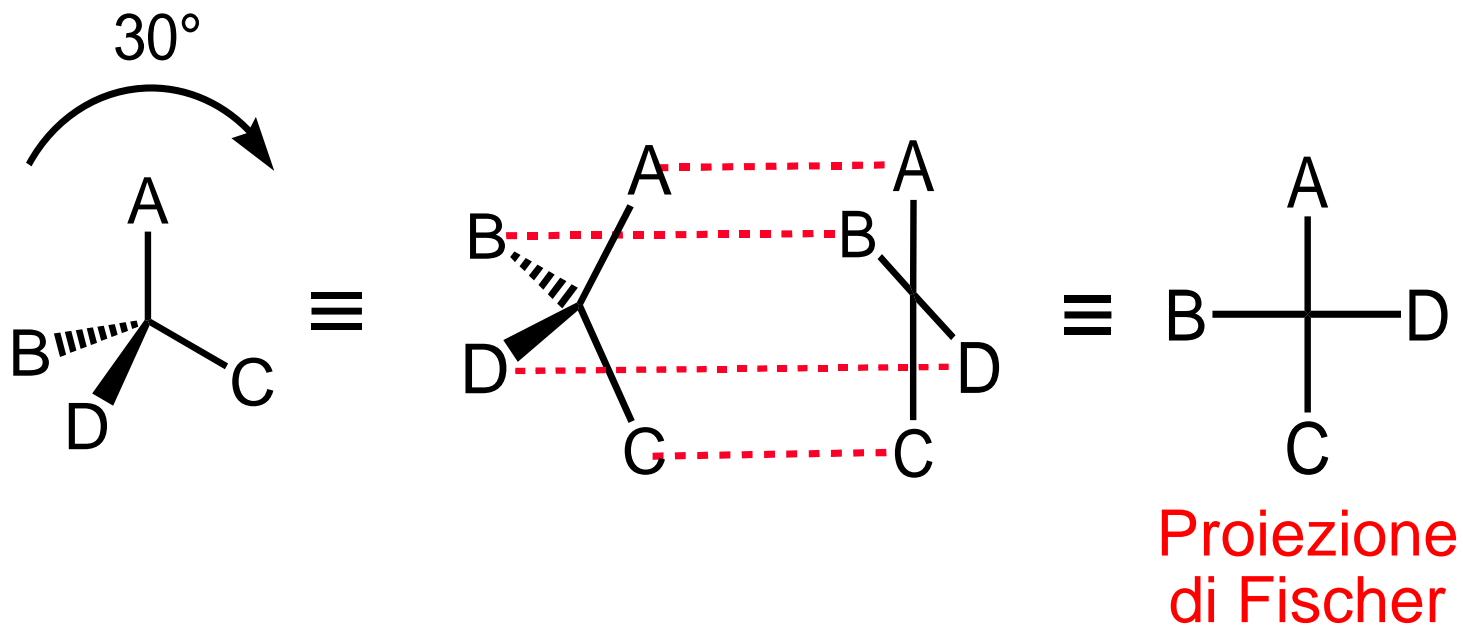
# Gliceraldeide come composto di riferimento

La chimica dei carboidrati è stata al centro dei progressi nella comprensione della stereochimica e nella assegnazione delle configurazioni assolute. Nel 1906, M. Rosanoff (USA), riprendendo il lavoro di E. Fischer (D), attribuì arbitrariamente ai due enantiomeri della gliceraldeide le configurazioni assolute illustrate in figura. (I termini (R) e (S) sono stati introdotti negli anni '50 da Cahn-Ingold-Prelog). In questo modo è possibile mediante reazioni chimiche correlare la configurazione assoluta di altri composti chirali a quella di riferimento.

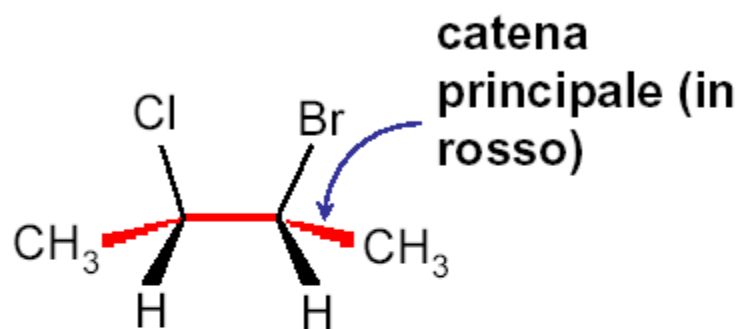


# Proiezioni di Fischer

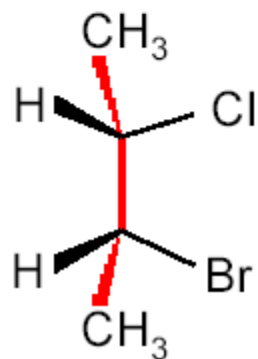
---



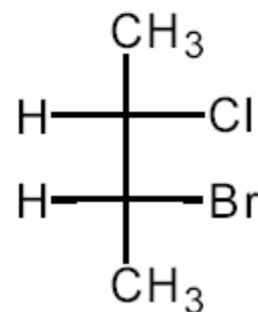
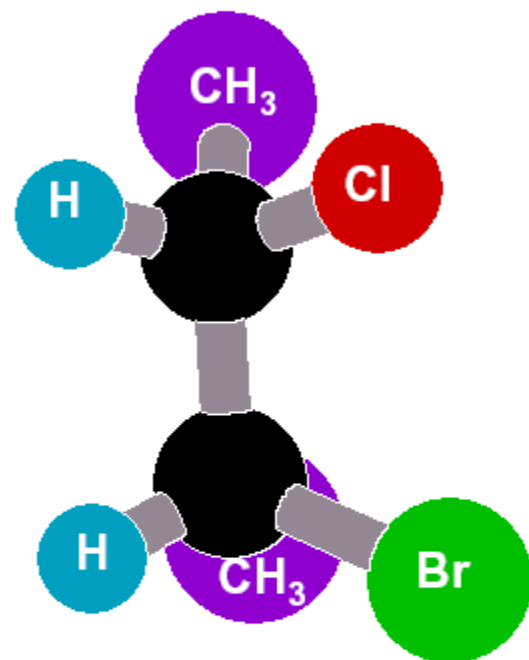
# Proiezioni di Fischer



ruotare di  $90^\circ$  | orientare la catena principale verticalmente



convertire  
nella proiezione  
di Fischer

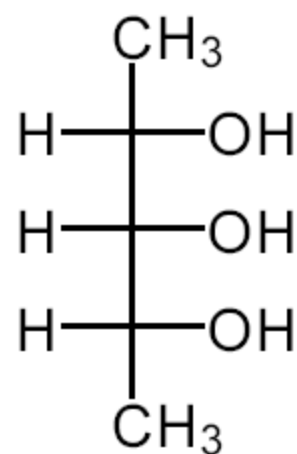
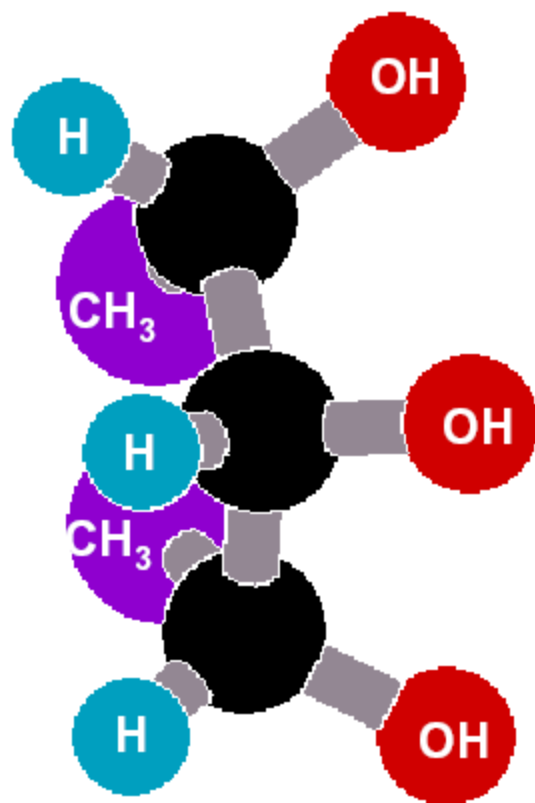




# Proiezione di Fischer

---

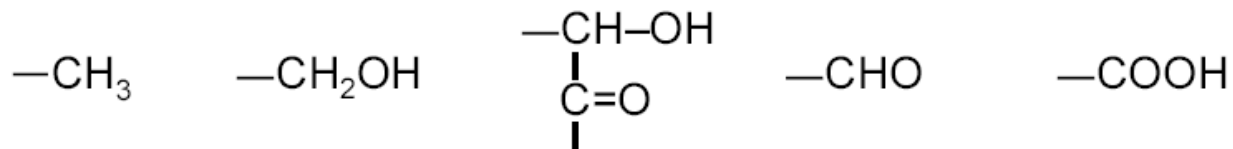
orientazione  
della  
catena principale  
e dei sostituenti  
nella proiezione  
di Fischer



# Regole per la proiezione di Fischer

---

- La catena carboniosa sta sulla linea verticale.
- Il carbonio più ossidato sta in alto.



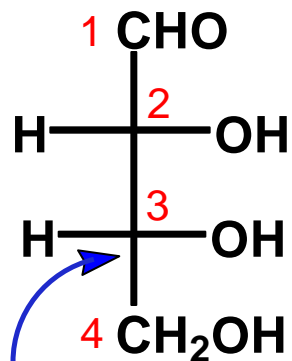
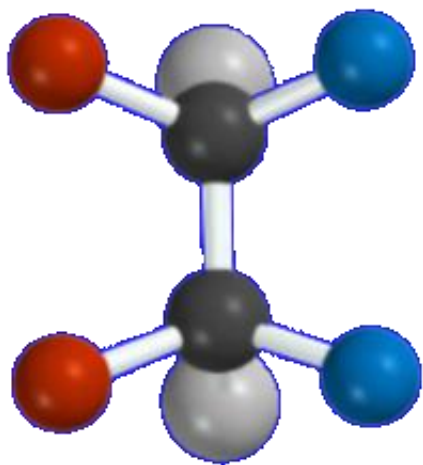
- Una rotazione di  $180^\circ$  nel piano non cambia la molecola.
- Non ruotare di  $90^\circ$ ! Una rotazione di  $90^\circ$  nel piano inverte la configurazione
- Non ruotare fuori dal piano!

---

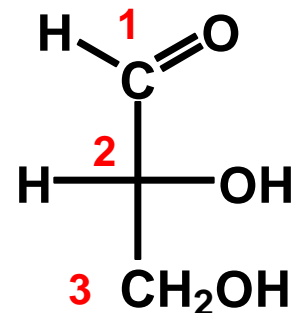
Un numero di scambi *pari* di sostituenti non cambia la stereochimica mentre un numero *dispari* la inverte

# La notazione D/L (Hudson-Rosanoff)

---



D-Eritrosio



D-Gliceraldeide

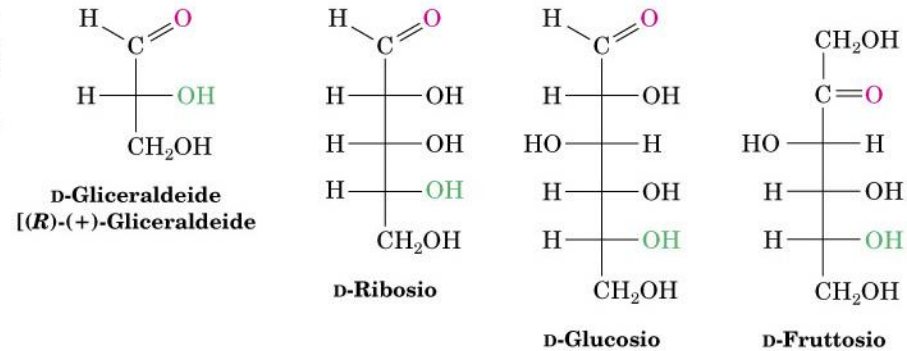
Le lettere D e L indicano la *configurazione assoluta* dell'atomo chirale **più lontano** dal gruppo carbonilico.

Molecole con il gruppo OH a destra appartengono alla serie D, quelle con il gruppo OH a sinistra appartengono alla serie L.

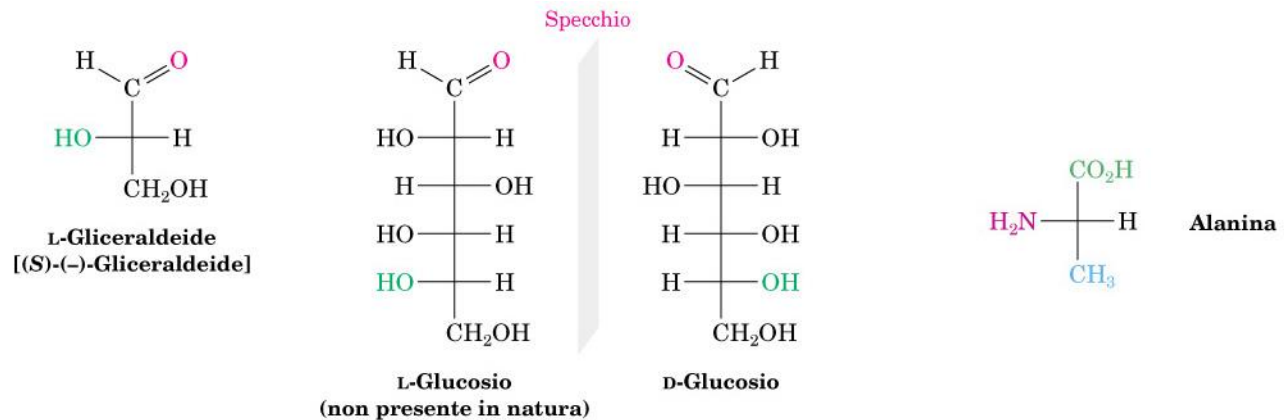
# Notazione D/L

## serie D

**FIGURA 25.2** Alcuni zuccheri naturali della serie D. Il centro chirale più lontano dal gruppo carbonilico ha la stessa configurazione della (R)-(+)-gliceraldeide con il gruppo -OH rivolto verso destra nelle proiezioni di Fischer.

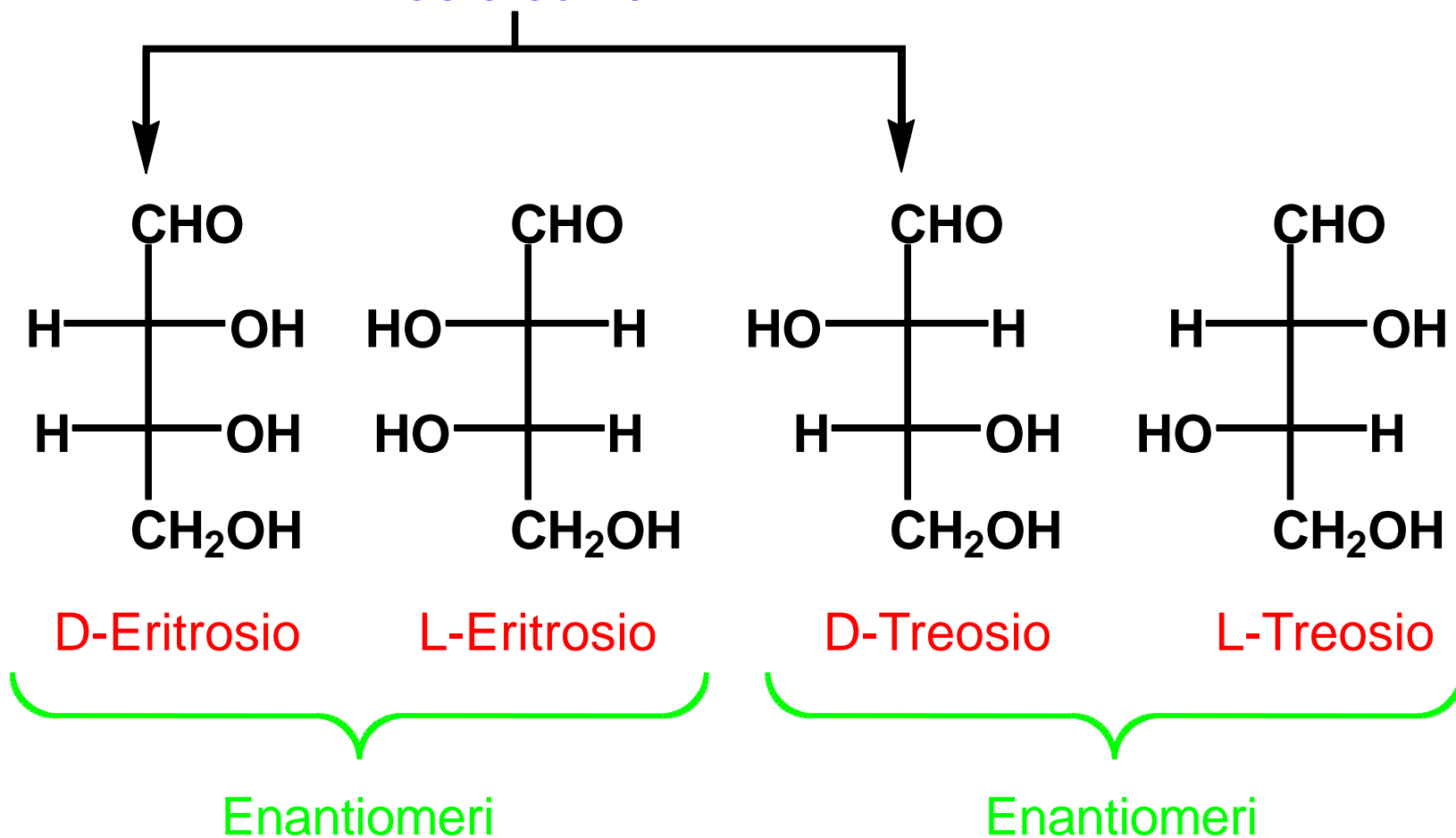


## serie L



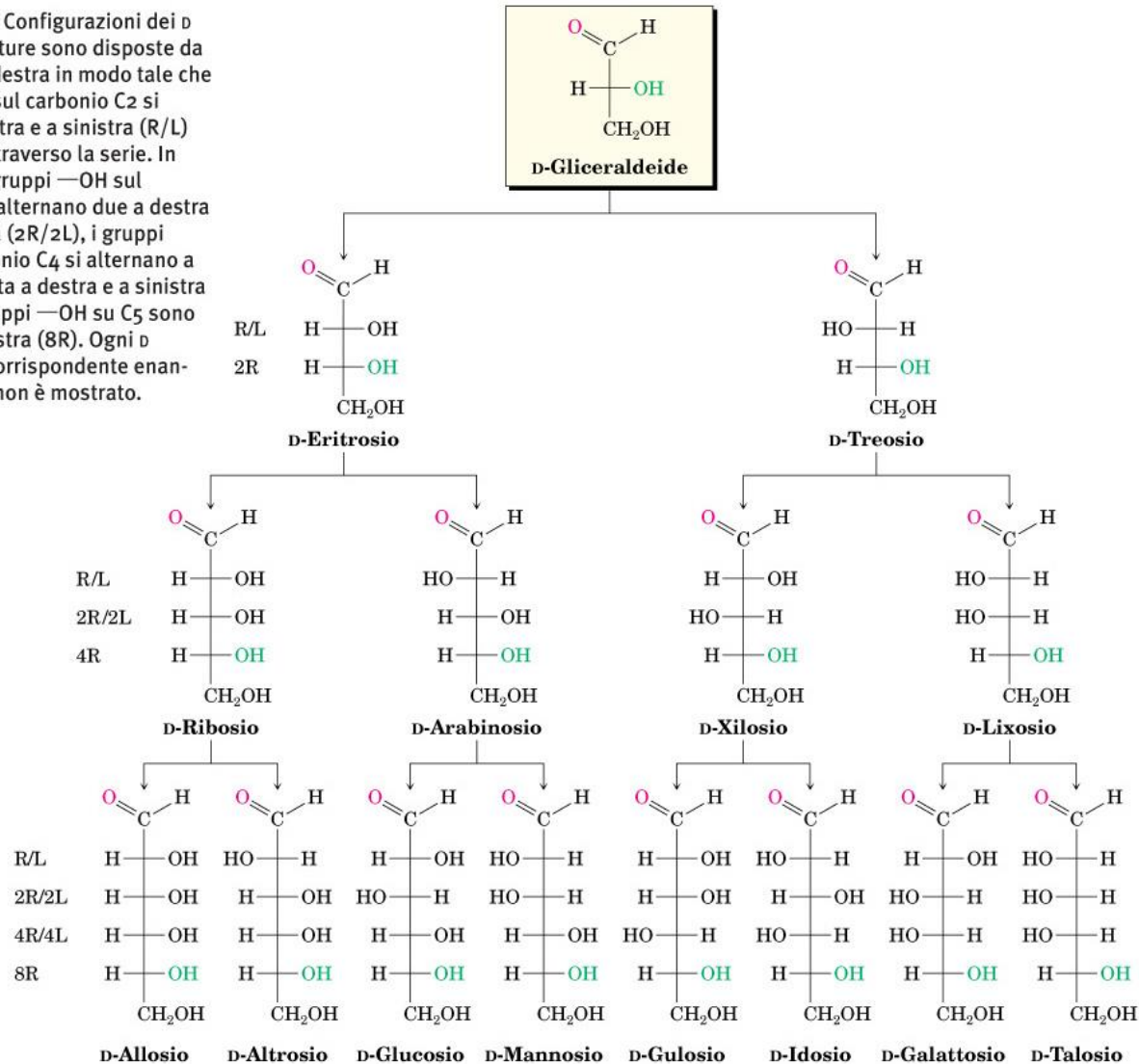
# Notazione D/L

Diastereomeri

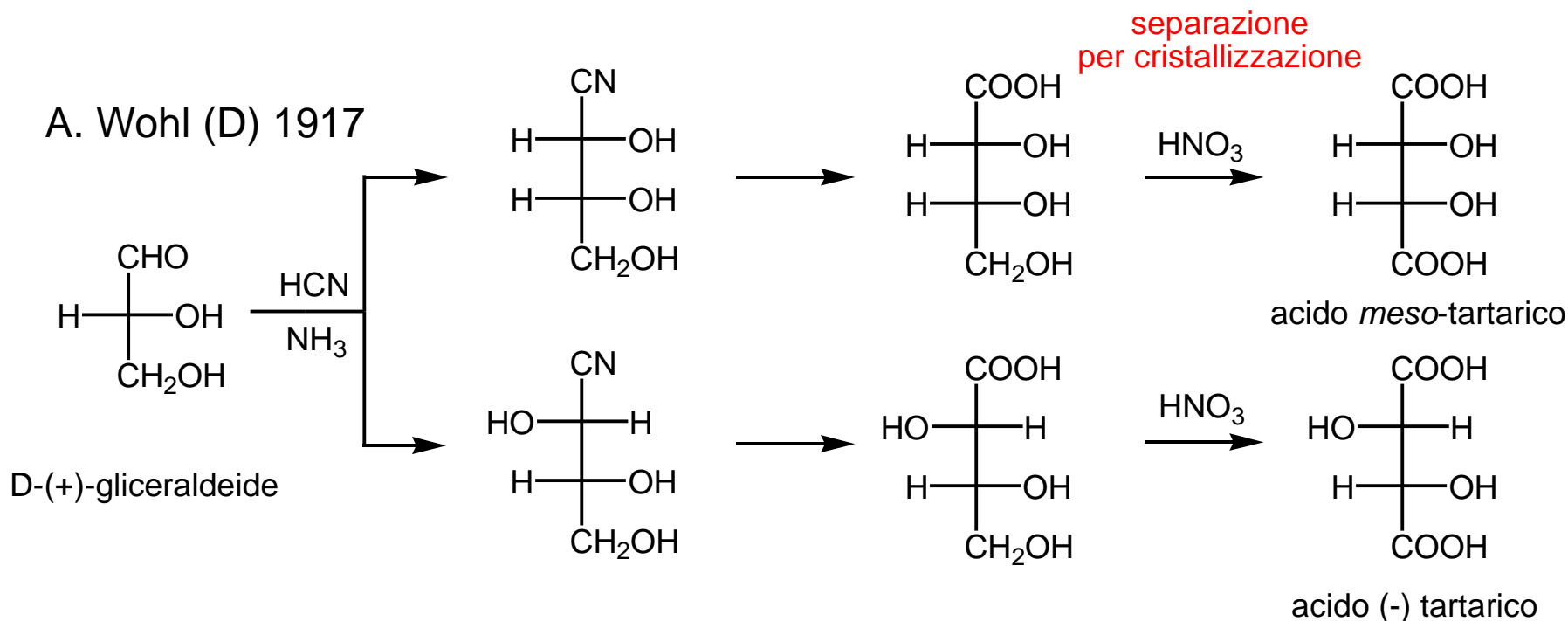


# Notazione D/L

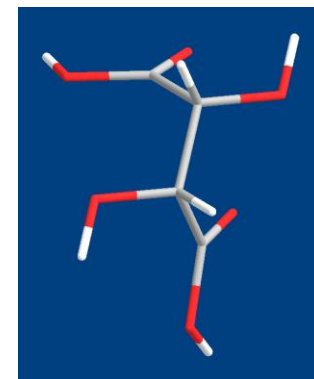
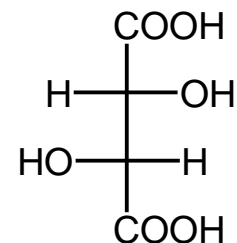
**FIGURA 25.3** Configurazioni dei D aldosi. Le strutture sono disposte da sinistra verso destra in modo tale che i gruppi —OH sul carbonio C2 si alternino a destra e a sinistra (R/L) procedendo attraverso la serie. In modo simile i gruppi —OH sul carbonio C3 si alternano due a destra e due a sinistra (2R/2L), i gruppi —OH sul carbonio C4 si alternano a quattro per volta a destra e a sinistra (4R/4L), e i gruppi —OH su C5 sono tutti posti a destra (8R). Ogni D aldoso ha un corrispondente enantiomero L, che non è mostrato.



# Configurazione assoluta della D-(+)-gliceraldeide



Nel 1951 **J.M. Bijvoet** (NL) determinò con metodi di diffrazione ai raggi x la configurazione assoluta dell'acido (+)-tartarico. Di conseguenza fu possibile assegnare la configurazione assoluta all'acido (-) tartarico e alla D-(+)-gliceraldeide che si rivelò corretta rispetto a quella assegnata arbitrariamente da Rosanoff e Fischer. In questo modo furono assegnate le configurazioni assolute di tutti quei composti la cui configurazione era stata correlata con la gliceraldeide



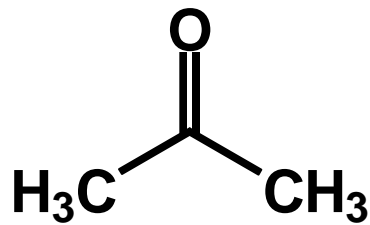
acido (+)-2*R*,3*R*- tartarico

# Forme Cicliche dei Carboidrati:

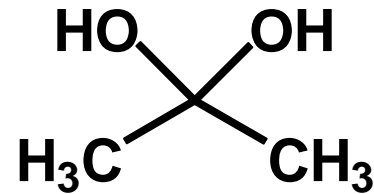
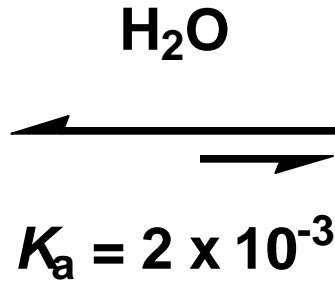


# Idratazione del gruppo carbonilico

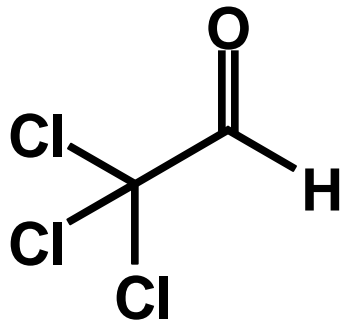
---



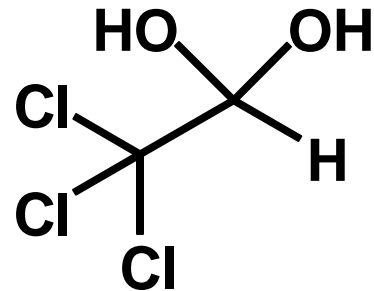
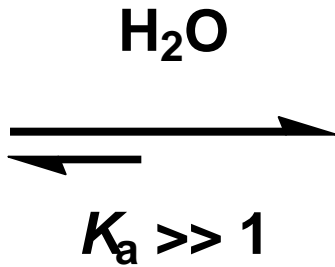
Acetone



Acetone Idrato



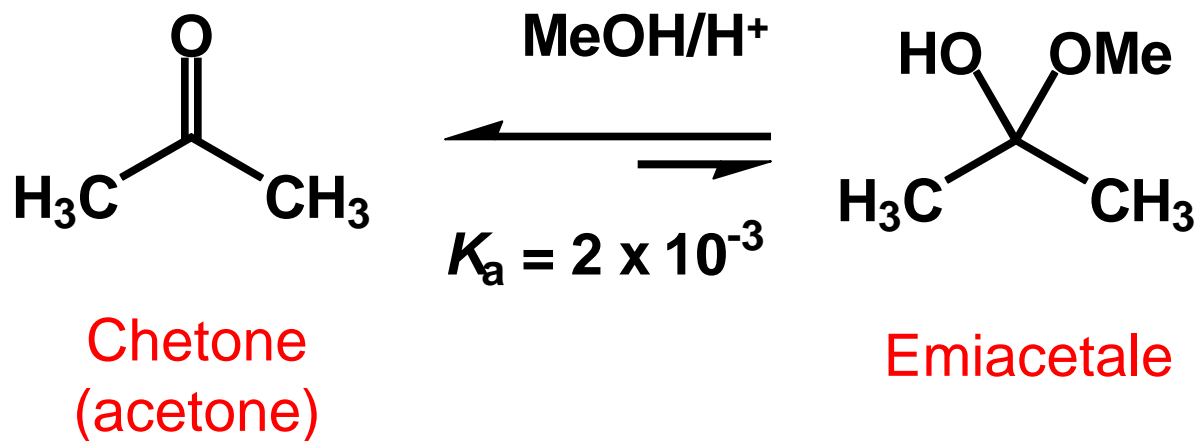
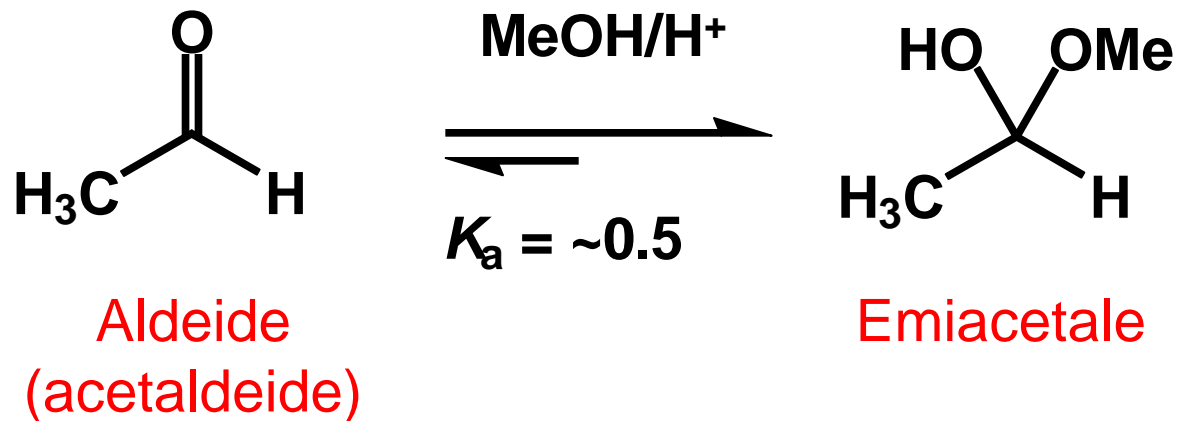
Cloralio



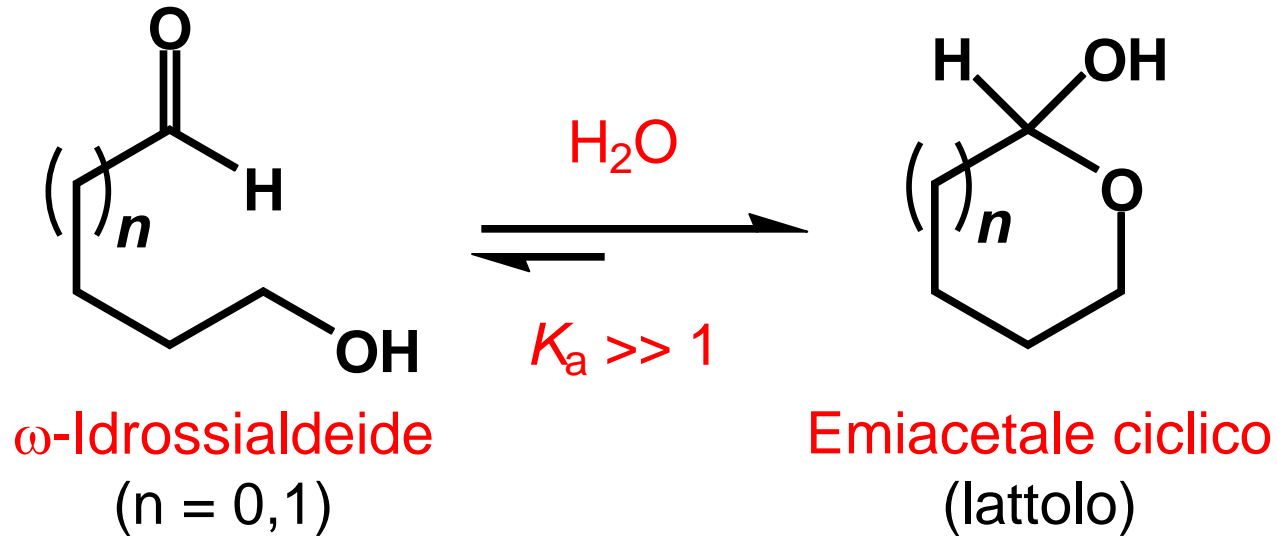
Cloralio Idrato

# Formazione di acetali

---



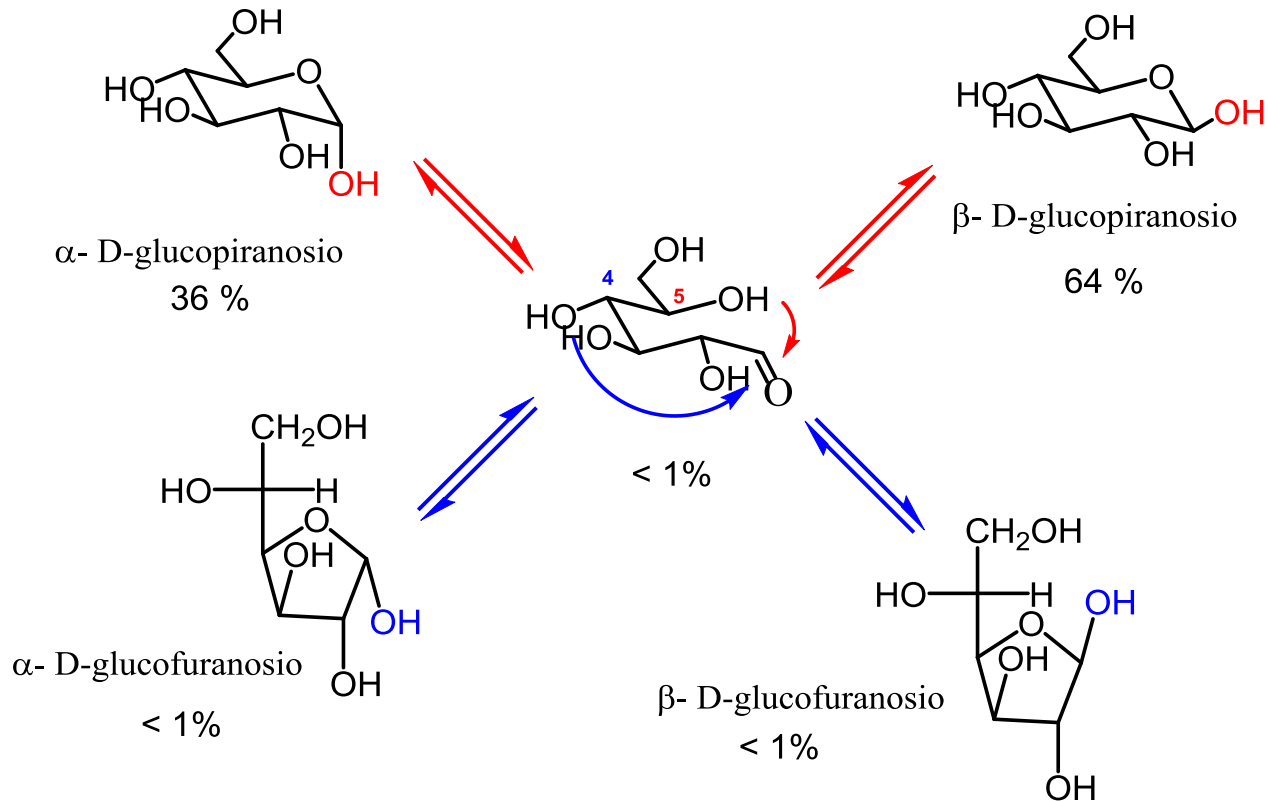
# Emiacetali Ciclici



Aldeidi e chetoni che contengono un gruppo OH in qualche posizione della molecola possono subire la formazione intramolecolare di un emiacetale. L'equilibrio è a favore dell'emiacetale ciclico se l'anello è a 5 o 6 termini perchè si formano cicli stabili.

Inoltre rispetto alla reazione intermolecolare la reazione intramolecolare che porta agli emiacetali ciclici è favorita dal punto di vista entropico.

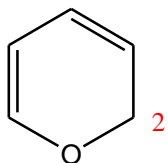
# Forme cicliche dei monosaccaridi



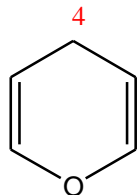
$\alpha$  e  $\beta$  sono emiacetali diastereomeri; sono epimeri chiamati anomeri perché si differenziano per la stereochimica che deriva da un carbonile

$\alpha$  anomero: ossidrilico anomerico sotto il piano medio della molecola

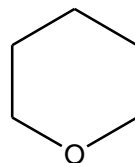
$\beta$  anomero: ossidrilico anomerico sopra il piano medio della molecola



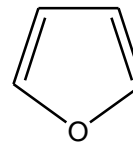
2H-pirano



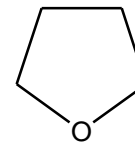
4-H-pirano



tetraidropirano

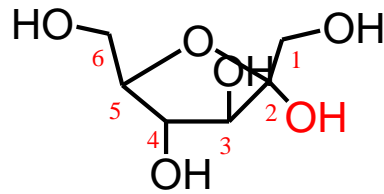


furano

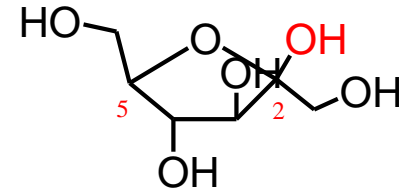


tetraidrofuran

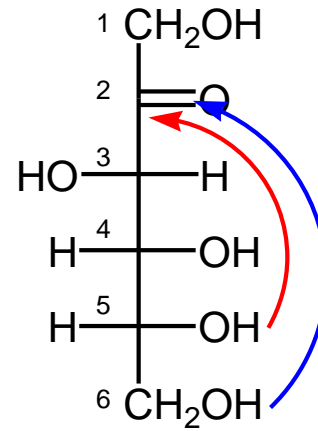
# Forme cicliche dei monosaccaridi



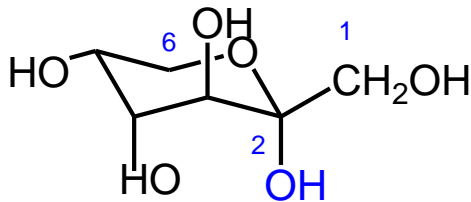
$\alpha$ -D-fruttofuranosio  
5 %



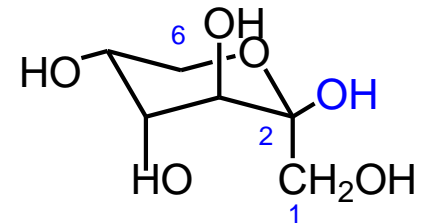
$\beta$ -D-fruttofuranosio  
23 %



D-fruttosio



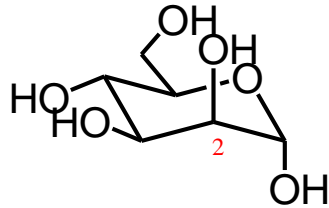
$\alpha$ -D-fruttopiranosio  
2 %



$\beta$ -D-fruttopiranosio  
70 %

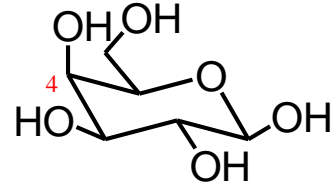
# Forme cicliche dei monosaccaridi

Altri esempi di aldopiranosidi



$\alpha$ -(D)-(+)-mannopiranosio

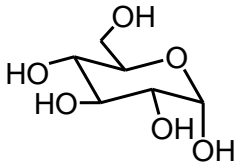
o  $\alpha$ -mannosio



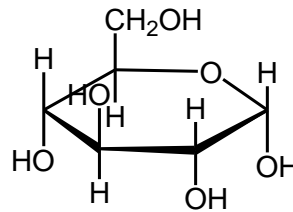
$\beta$ -(D)-(+)-galattopiranosio

o  $\beta$ -galattosio

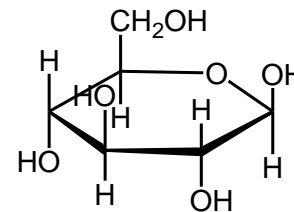
proiezioni di Haworth



$\alpha$ - D-glucopiranosio



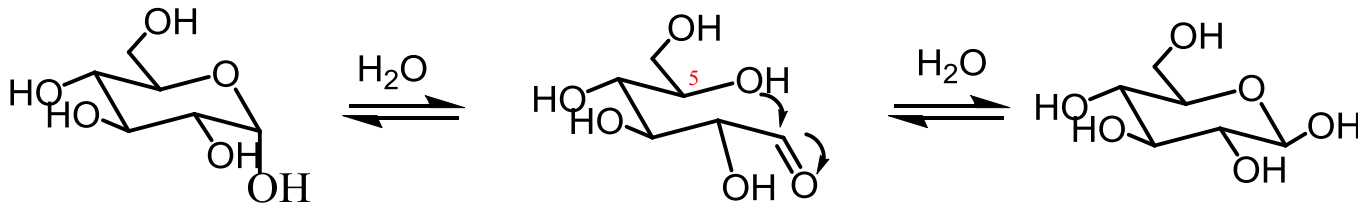
$\alpha$ - D-glucopiranosio



$\beta$ - D-glucopiranosio

# Forme cicliche dei monosaccaridi

## MUTAROTAZIONE DEL GLUCOSIO



$\alpha$ -D-(+)-glucopiranosio  
ottenuto per cristallizzazione  
da metanolo

**p.f. 146°**

$[\alpha] = +112$

all'equilibrio: 36% di  $\alpha$  e 64% di  $\beta$

$[\alpha] = +52.7$

$\beta$ -D-(+)-glucopiranosio  
ottenuto per cristallizzazione  
da acqua

**p.f. 150°**

$[\alpha] = +19$

All'equilibrio la forma aperta è presente in quantità molto piccola (0.002%). Comunque essa è responsabile di molta reattività dei monosaccaridi.