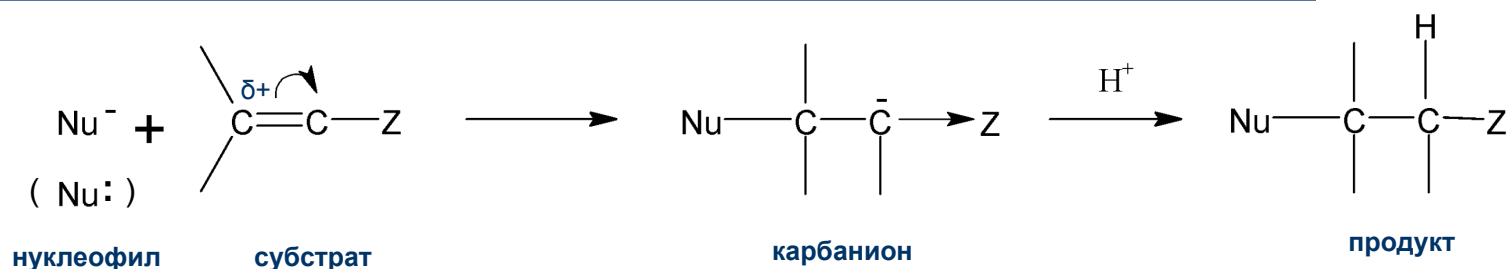


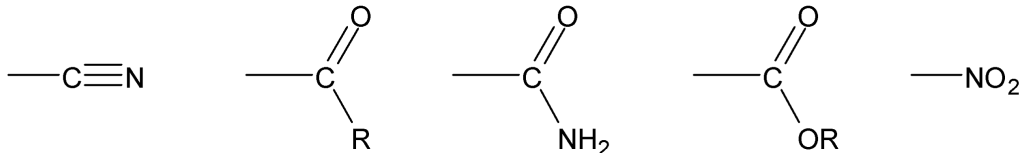
# Нуклеофильное присоединение к кратным связям углерод-гетероатом Карбонильные соединения

Лекция 8

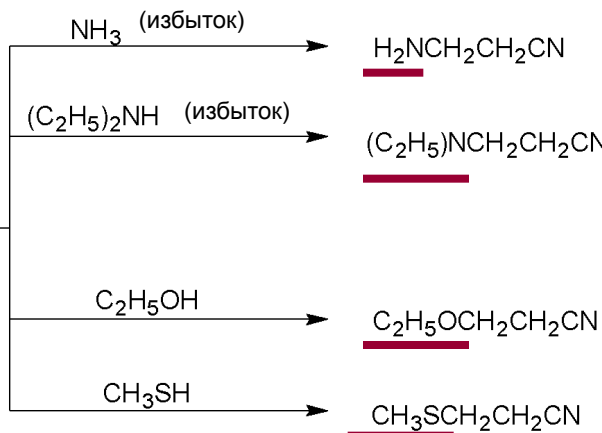
# Реакции нуклеофильного присоединения в алкенах



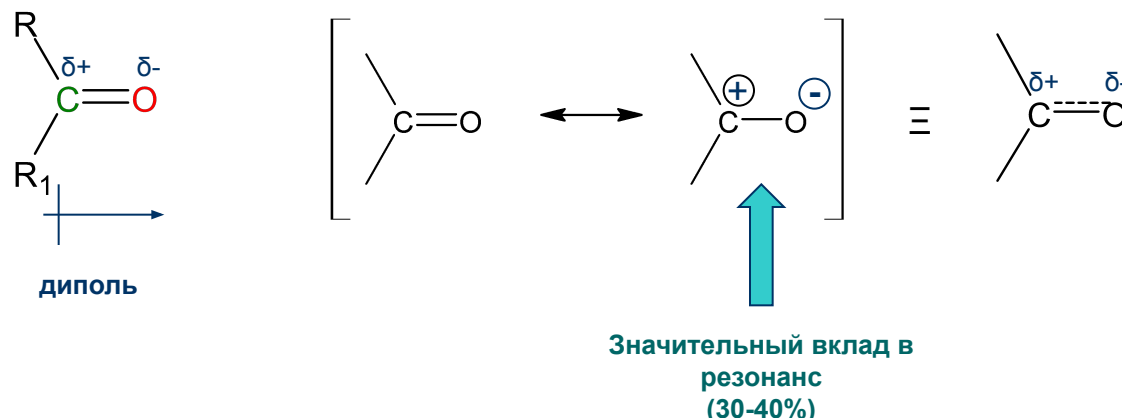
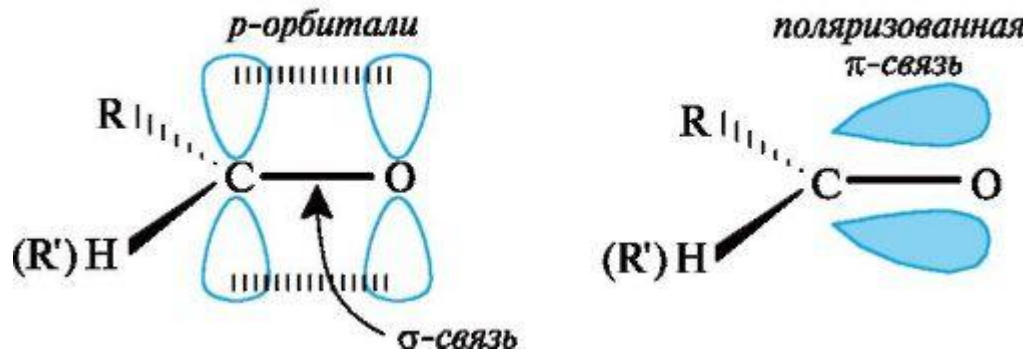
Z – электроноакцепторная группа:



## Цианоэтилирование



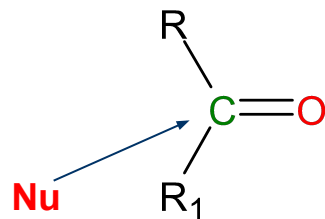
# Реакционная способность карбонильной группы



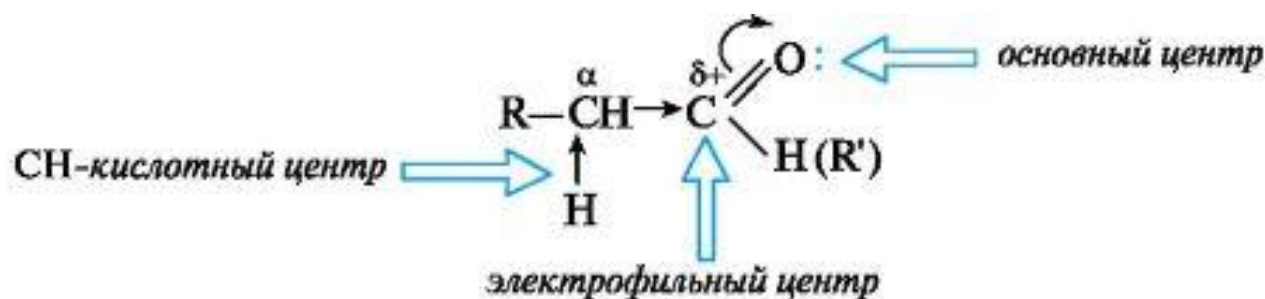
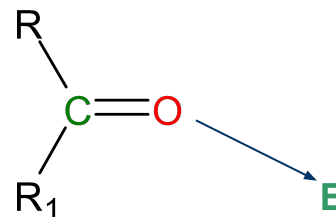
# Реакционная способность карбонильной группы

Реакционная способность карбонильной группы как следствие сильной поляризации

Нуклеофилы (богатые электронами или с  $\delta$ -) реагируют с электрофильным атомом углерода

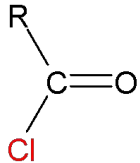


Электрофилы (например,  $\text{H}^+$ ) реагируют с нуклеофильным атомом кислорода



# Поляризация карбонильной группы в соединениях RCOX

## Более электроноакцепторные

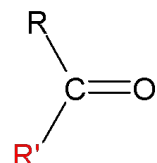


X  
Класс  
сочленений

## галогенид хлорангидрид

Более электрофильный  
Более реакционноспособны

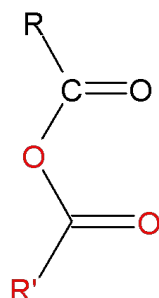
### Менее электроноакцепторные



## алкил кетон

$$\begin{array}{c} \text{R} \\ | \\ \text{C}=\text{C} \\ | \\ \text{R}'\text{O} \end{array}$$

алкокси  
сложный эфир



$$\begin{array}{c} \text{R} \\ | \\ \text{C}=\text{O} \\ | \\ \text{H} \end{array}$$

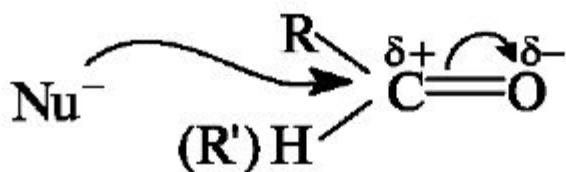
## водород альдегид

$$\begin{array}{c} \text{R} \\ | \\ \text{C}=\text{O} \\ | \\ \text{R}'\text{N} \end{array}$$

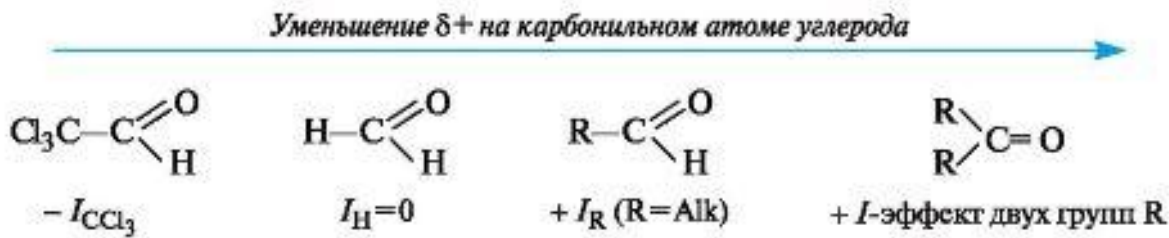
## амино амид



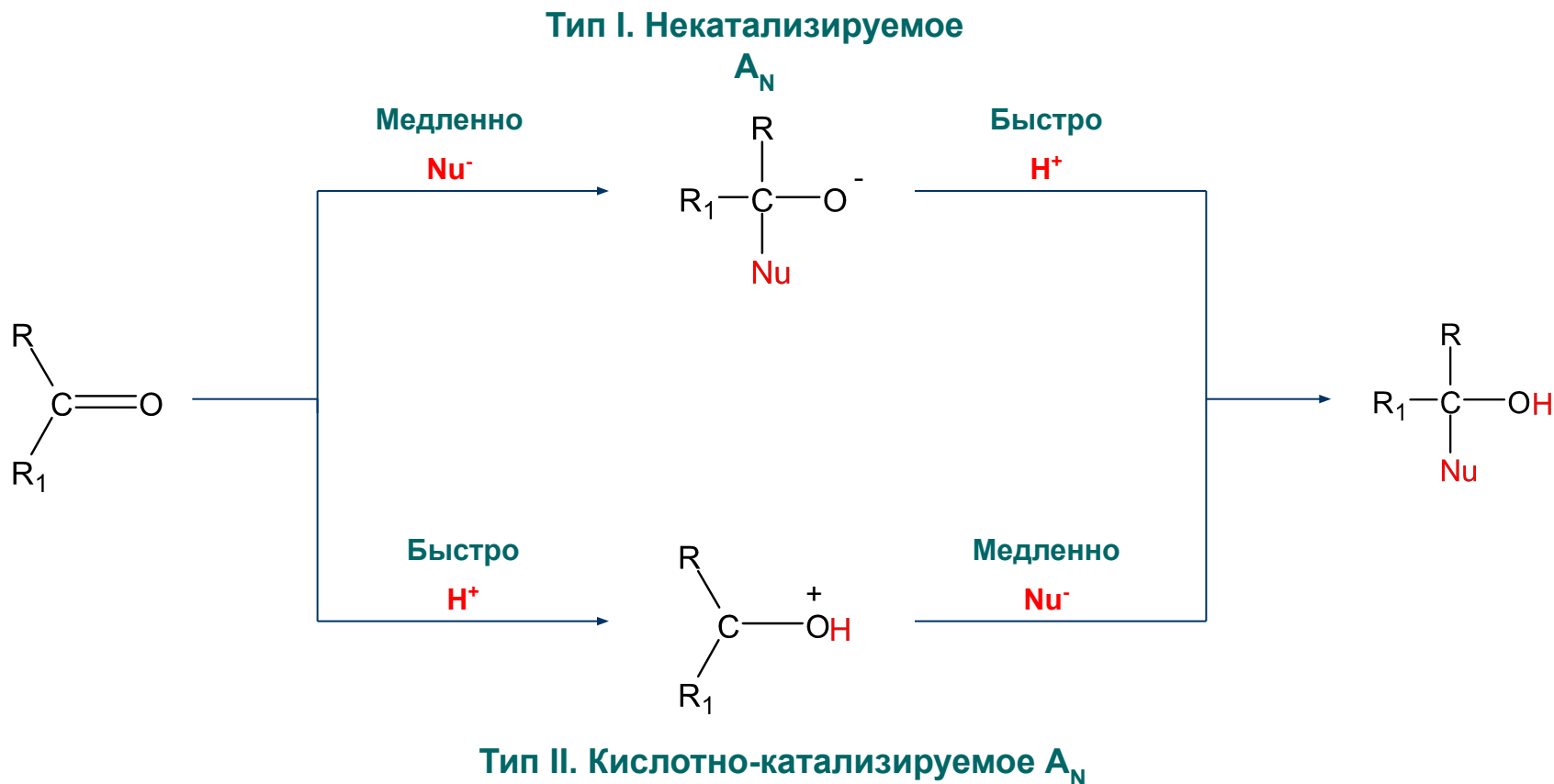
# Реакционная способность карбонильной группы



Легкость нуклеофильной атаки по атому углерода карбонильной группы альдегида или кетона зависит от: (1) величины частичного положительного заряда на атоме углерода, (2) его пространственной доступности и (3) кислотно-основных свойств среды



# Механизмы реакций: некатализируемое и кислотно-катализируемое $A_N$



# Механизмы реакций: А<sub>N</sub>, катализируемое основаниями (тип III)

Роль основания: превращение атакующего агента в более активную форму



1 стадия:



2 стадия:



Если оба заместителя H, Alk, Ar – реакции типа I и II

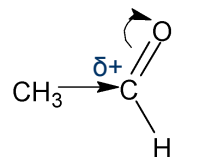
Кислоты и их производные (один из заместителей OH, OR, NH<sub>2</sub>) – реакция типа III

# Промежуточные выводы

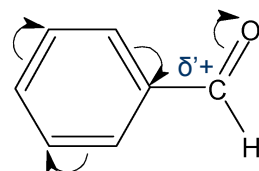
- Электронная плотность на карбонильном углероде выше в переходном состоянии, чем в исходном.
- В исходном состоянии карбонильный углерод окружен тремя лигандами, в переходном – четырьмя, т.е. переходное состояние более пространственно затруднено, чем исходное.
- Электронодонорные эффекты ( $+I$ ,  $+M$ ) – снижение реакционной способности субстрата.  
Электроноакцепторные эффекты ( $-I$ ,  $-M$ ) – повышение реакционной способности субстрата

# Влияние сопряжения на реакционную способность субстрата

За счет +M-эффекта бензольного кольца снижается частичный положительный заряд на карбонильном атоме углерода:



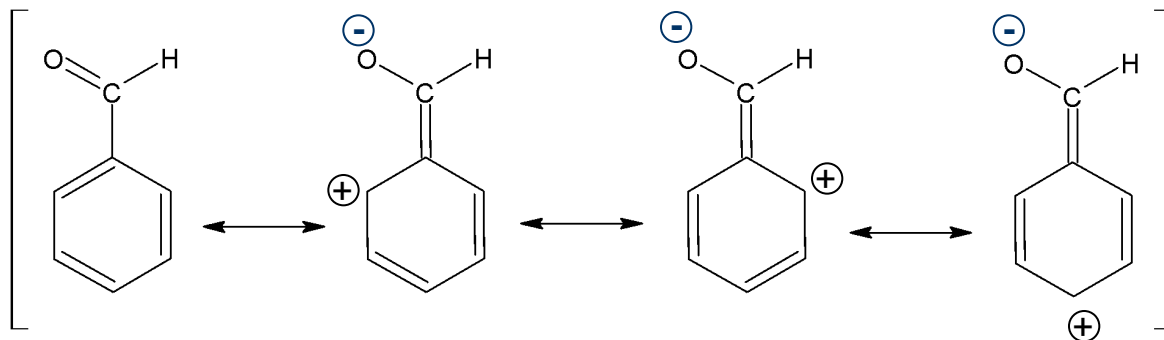
ацетальдегид



бензальдегид

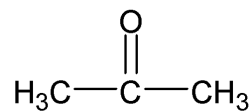
$$\delta^+ > \delta'^+$$

Стабилизация исходного состояния:

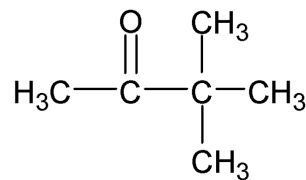


Ароматические альдегиды и кетоны менее реакционноспособны, чем алифатические

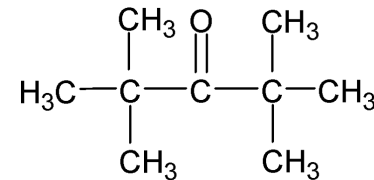
# Влияние стерических факторов на реакционную способность субстрата



ацетон



3,3-диметилбутанон-2



2,2,4,4-тетраметилпентанон-3

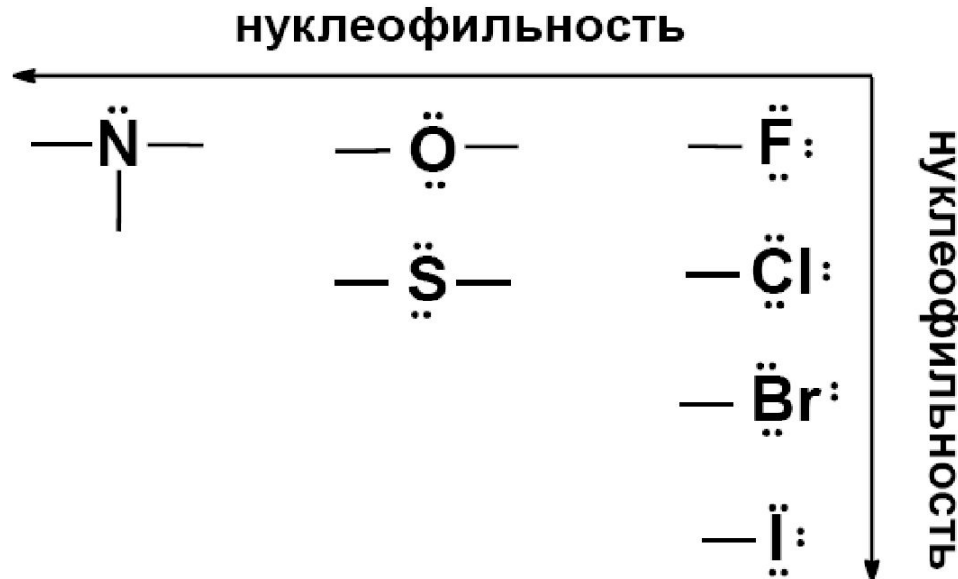
Уменьшение реакционной способности →

# Влияние агента на скорость реакций $A_N$

Участие нуклеофильного агента в скорость лимитирующей стадии  $A_N$



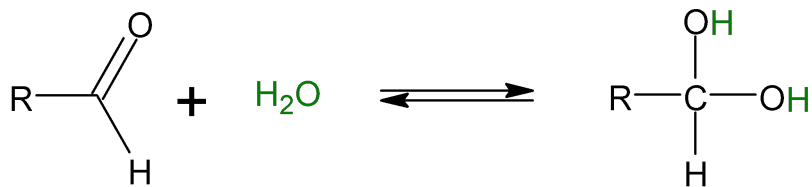
С повышением нуклеофильности агента скорость  $A_N$  увеличивается



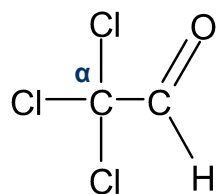
# Типичные реакции $A_N^-$ : реакции с кислородсодержащими нуклеофилами

# Реакции с водой (гидратация)

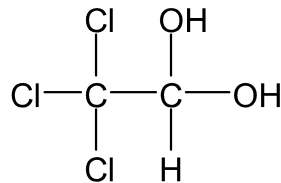
Катализируется и кислотами, и основаниями



гидратная форма альдегида  
(гем-диол)



трихлороацетальдегид  
(хлораль)

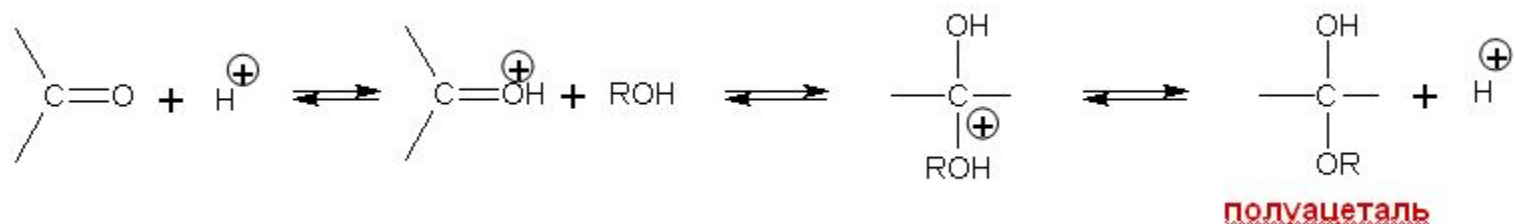


хлоральгидрат

Устойчивая  
кристаллическая  
гидратная форма

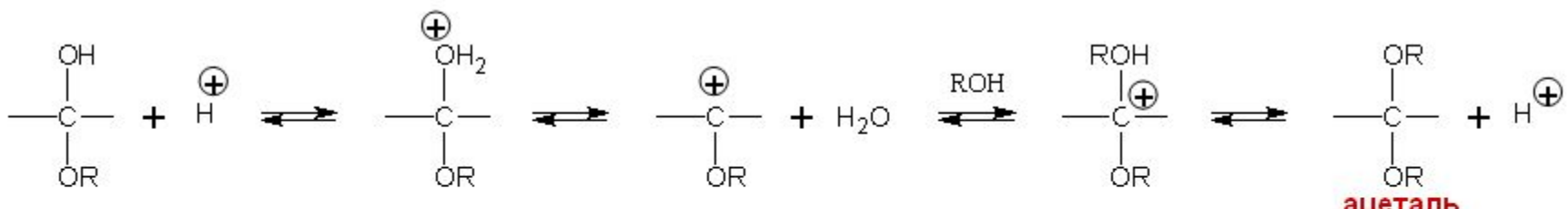
# Реакция со спиртами, получение ацеталей

1) A<sub>N</sub>

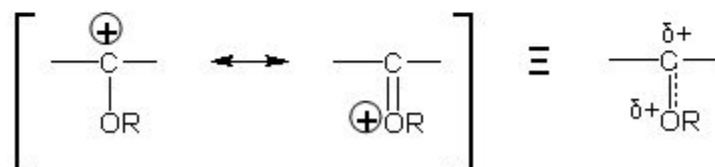


полуацеталь

2) S<sub>N</sub>1

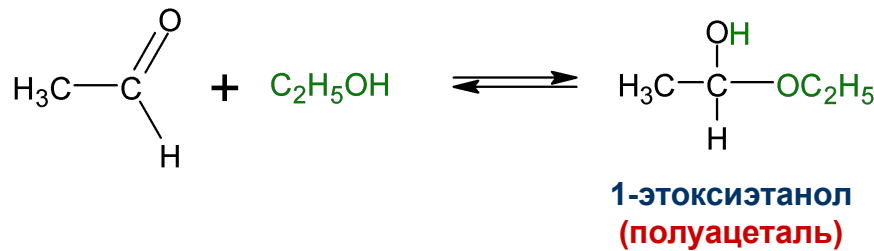


ацеталь

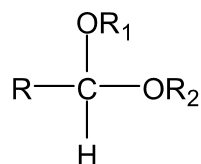
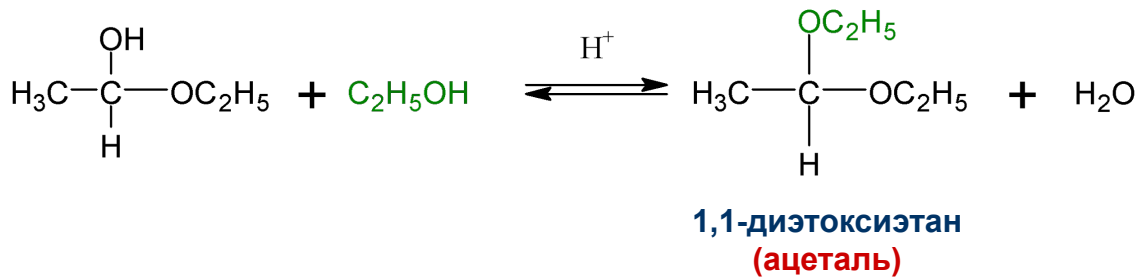


# Реакция со спиртами, получение ацеталей. Пример реакции

1) A<sub>N</sub>



2) S<sub>N</sub>1

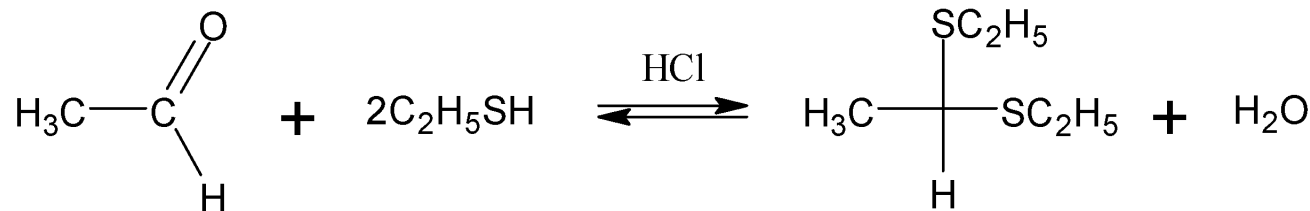
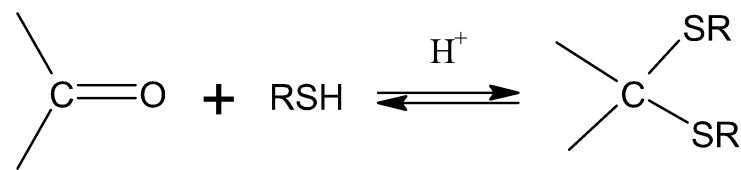


**Ацетали** — простые эфиры типа R—CH(OR<sub>1</sub>)(OR<sub>2</sub>), где R<sub>1</sub> и R<sub>2</sub> — углеводородные радикалы: CH<sub>3</sub>, C<sub>2</sub>H<sub>5</sub> и др. Если один из R<sub>1</sub> или R<sub>2</sub> представляет собой просто атом водорода, то данное соединение называют **полуацеталем**

# Промежуточные выводы

- Взаимодействие карбонильных соединений со спиртами в безводных условиях в присутствии кислот и при удалении образующейся в реакции воды приводит к *образованию ацеталей*
- Взаимодействие ацеталей с водными растворами кислот приводит к *гидролизу ацеталей*
- Устойчивость ацеталей в щелочных средах

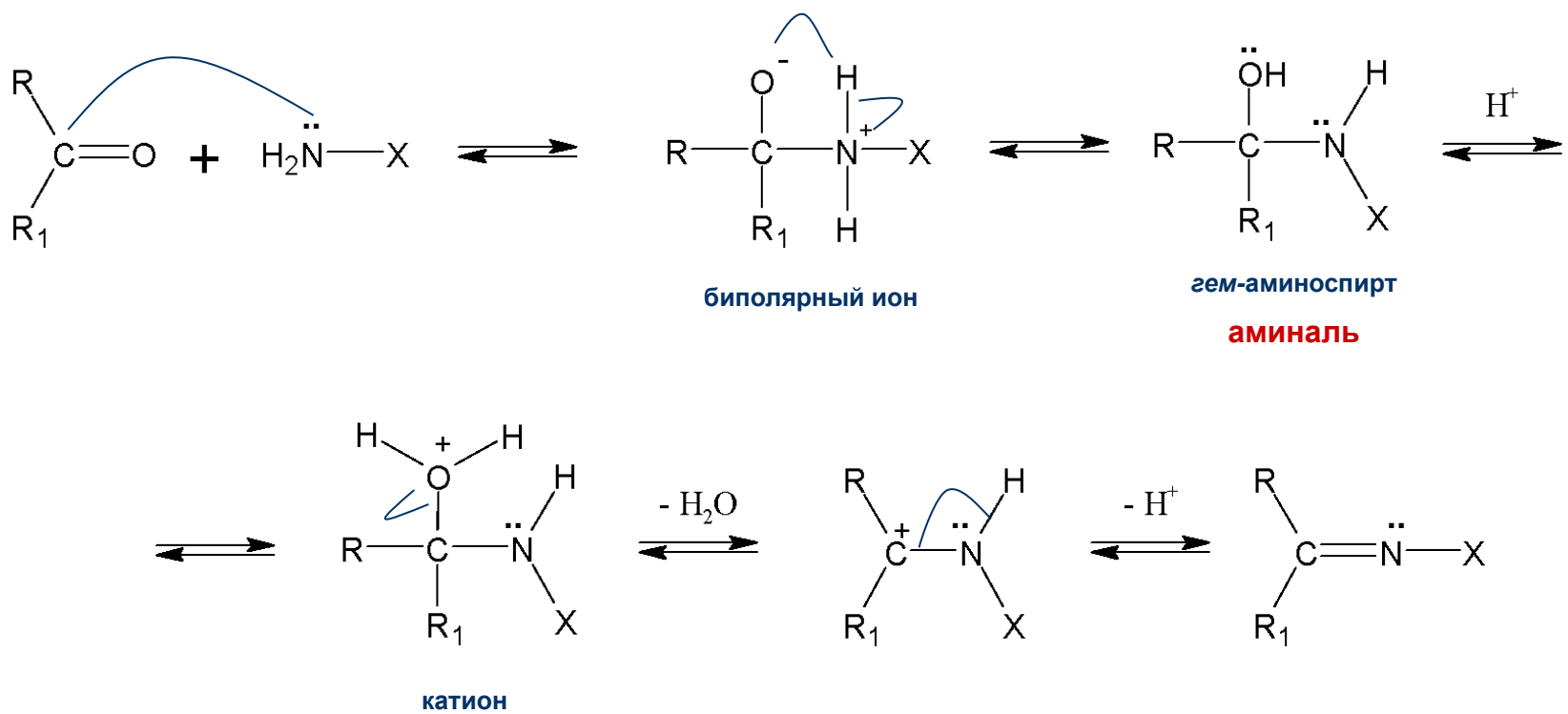
# Реакция с тиолами



1,1-ди(этилтио)этан  
(дитиоацеталь)

# Реакции с азотосодержащими нуклеофилами I

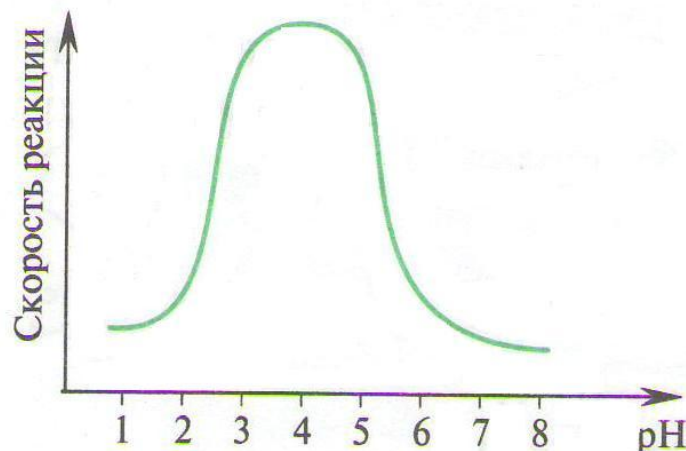
Реакция присоединения-отщепления:



# Зависимость реакций присоединения-отщепления от pH среды

Определяется:

- 1) Кислотным катализом отщепления воды от аминаля
- 2) Высокой основностью нуклеофильного агента

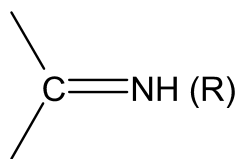
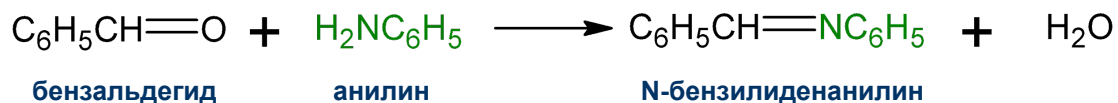


Скоростьлимитирующая стадия – взаимодействие карбонильного соединения с нуклеофилом  
(в сильноислой среде нуклеофил  $XNH_2$  существует в виде неактивного иона аммониевого иона  $XNH_3^+$ )

Скоростьлимитирующая стадия – отщепление воды от протонированной формы аминаля

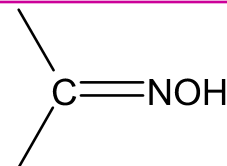
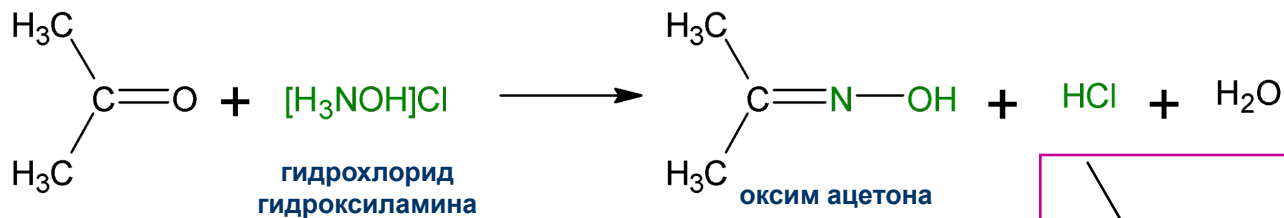
# Реакции с азотосодержащими нуклеофилами II

## 1) Реакция с аминами



## Имины (основания Шиффа)

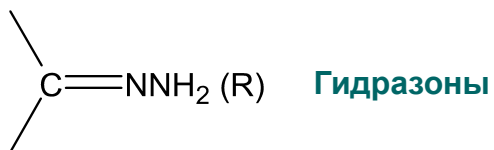
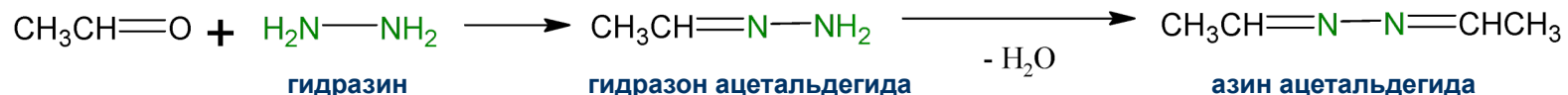
## 2) Реакция с гидроксиламином



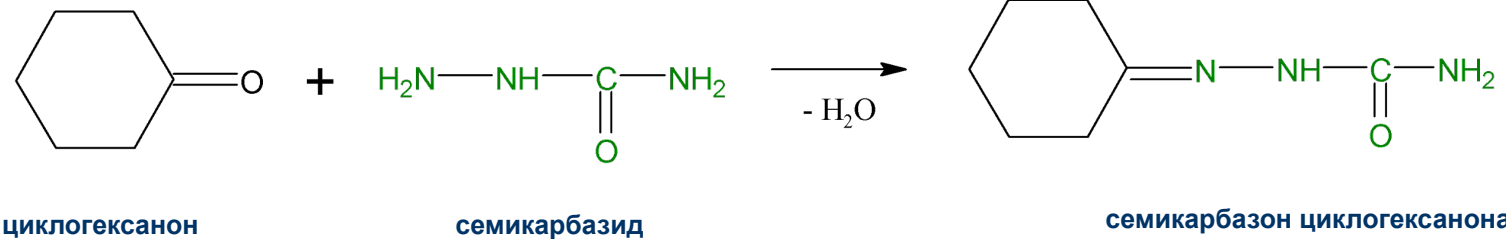
Оксимы

# Реакции с азотосодержащими нуклеофилами III

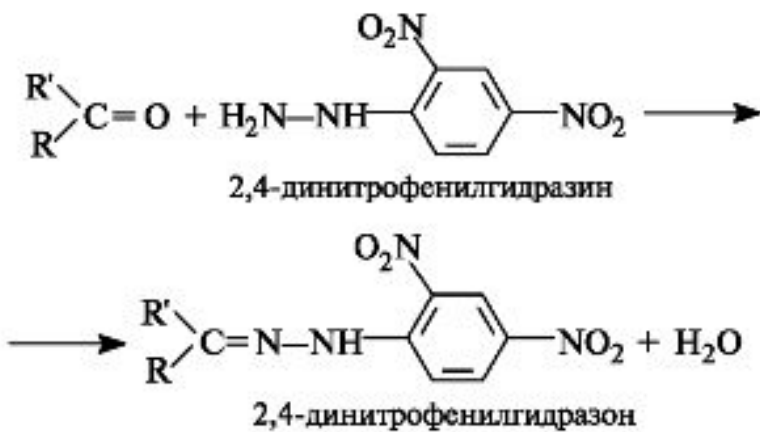
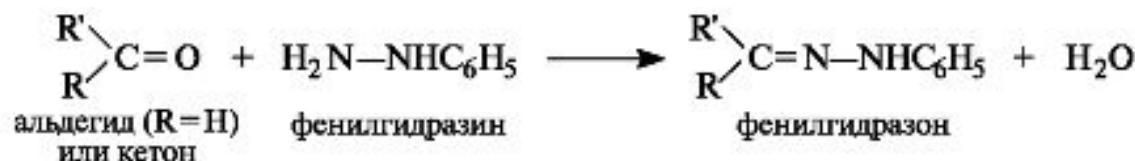
### 3) Реакция с гидразинами



#### 4) Реакция с семикарбазонами



# Получение гидразонов



Эту реакцию можно использовать для выделения альдегидов и кетонов из смесей и их хроматографической идентификации.

# Типичные реакции $A_N^-$ : реакции с углеродсодержащими нуклеофилами

# Реакции с углеродсодержащими нуклеофилами

Образование  
углерод-углеродных связей



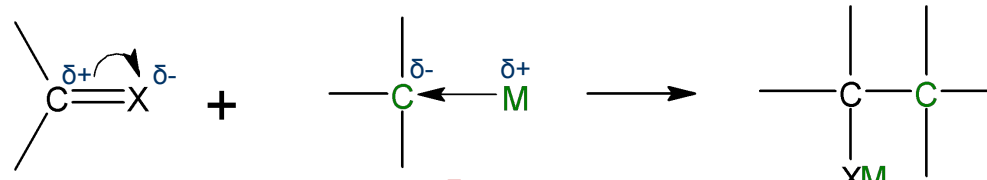
Наращивание углеродного скелета карбонильного соединения



Применение в синтетической органической химии

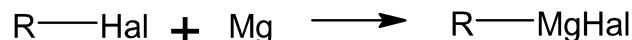
## Применяемые нуклеофилы:

- циановодородная кислота HCN
- магнийорганические соединения (реактивы Гриньяра, криптооснования)



M – Li или MgHal

Получение:



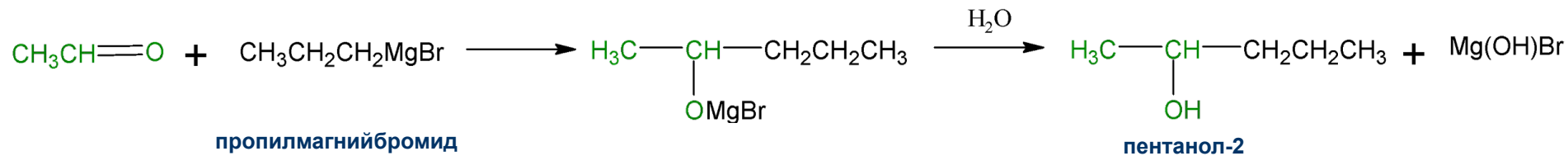
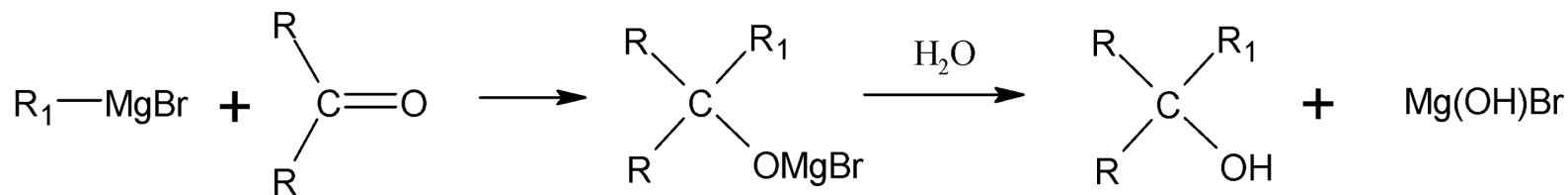
- карбанионы

- сильные основные свойства
- нуклеофильные свойства

# Присоединение магнийорганических соединений

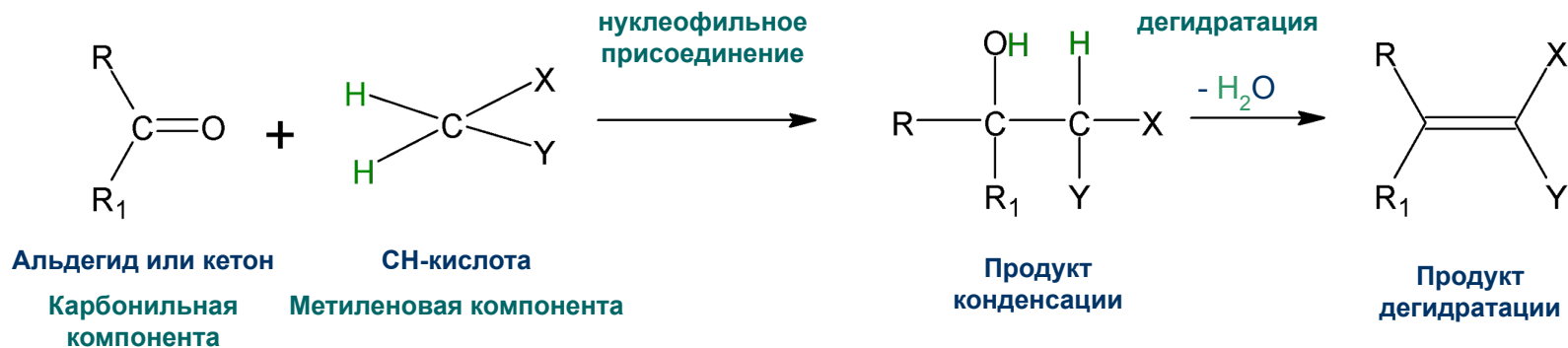
## **Универсальный способ синтеза спиртов:**

- Формальдегид → первичные спирты
  - Другие альдегиды → вторичные спирты
  - Кетоны → третичные спирты

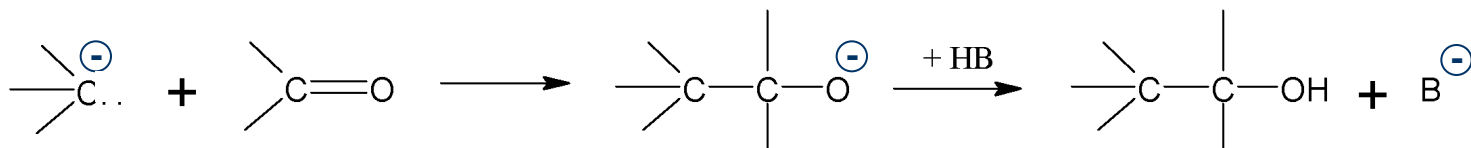
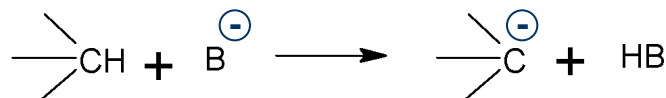


# Взаимодействие карбонильных соединений с карбанионами

Протекают в условиях кислотного и основного катализа



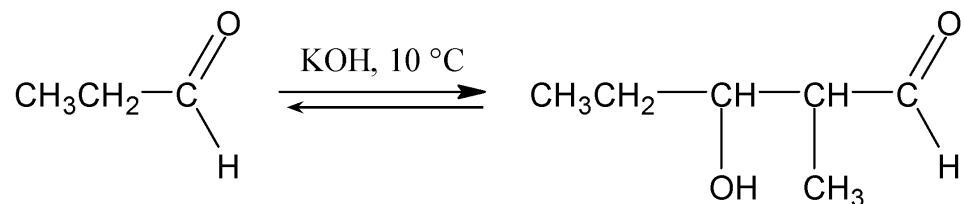
CH-кислоты – очень слабые кислоты, отщепляют протон только в присутствии сильных оснований



# Альдольная конденсация

**Альдольная конденсация** - взаимодействие двух молекул альдегида, приводящее к образованию **альдегидоспирта**

Одна молекула альдегида – *карбонильная компонента*, другая – *метиленовая компонента* (нуклеофил)  
Протекает при действии на альдегиды или кетоны разбавленных щелочей



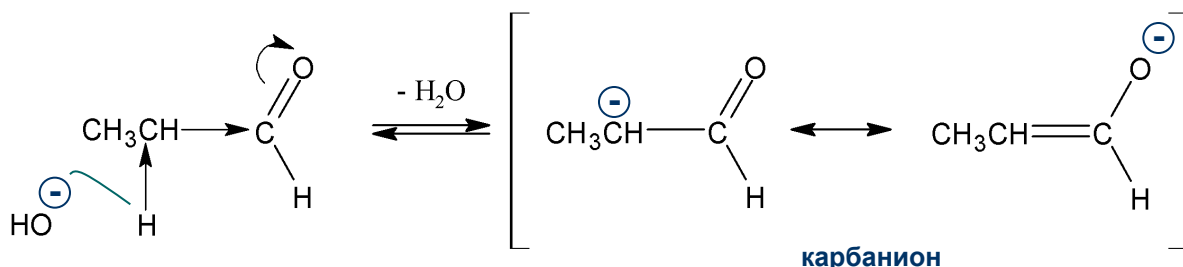
пропионовый альдегид

3-гидрокси-2-метилпентаналь,  
60%

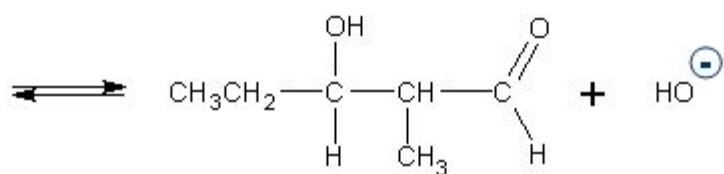
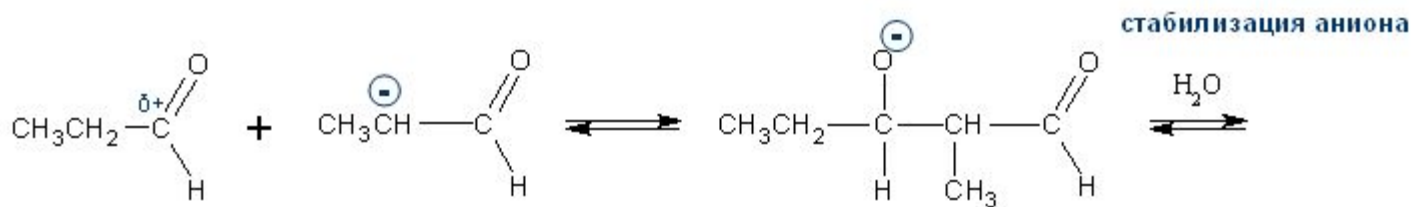
Обратимая реакция. Обратный процесс называется **альдольное расщепление** (**ретроальдольная реакция**)

# Альдольная конденсация: механизм реакции

1) Образование карбаниона: отщепление протона от  $\alpha$ -CH-кислотного центра молекулы альдегида под действием основания

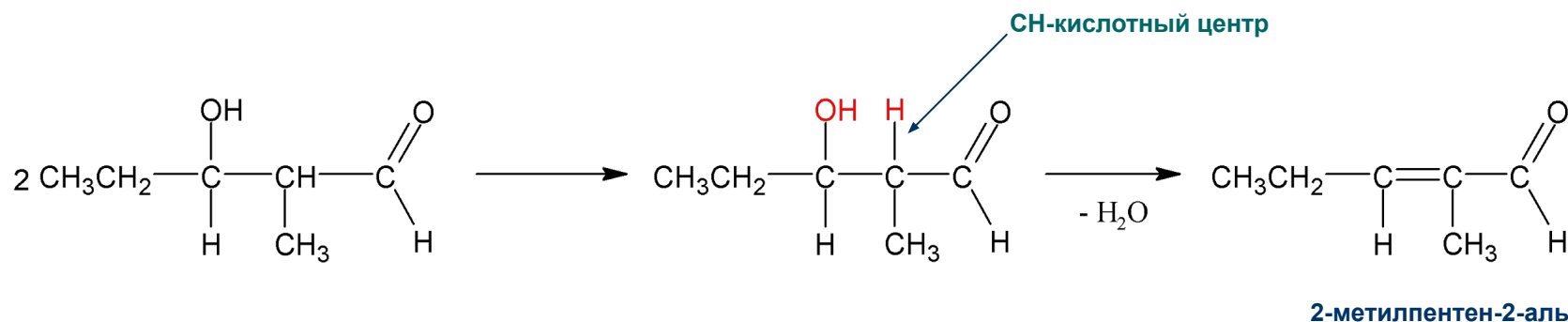


2) Образование альдоля



# Кротоновая конденсация

Кротоновая конденсация - взаимодействие между двумя молекулами альдегида или кетона с отщеплением воды

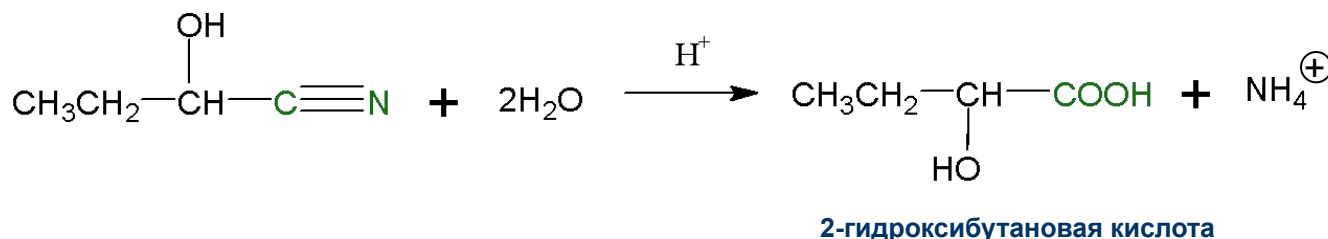
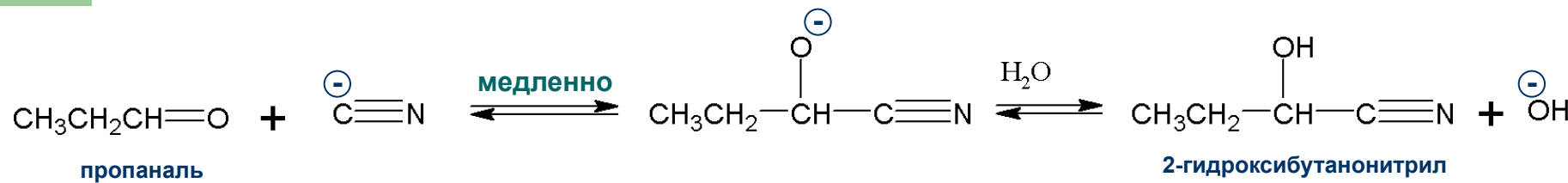


Протеканию дегидратации способствует наличие  $\alpha$ -СН-кислотного центра и  $\pi,\pi$ -сопряжения в образующемся  $\alpha,\beta$ -ненасыщенном альдегиде или кетоне

# Присоединение цианводородной кислоты: получение гидроксинитрилов

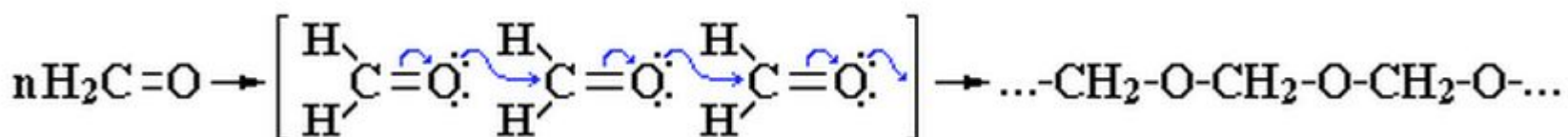
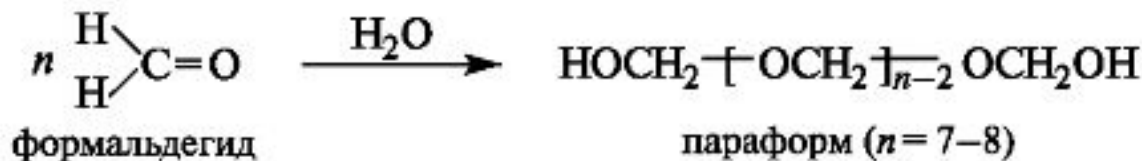
Позволяет удлинить углеродную цепь на один атом углерода

Катализируется основаниями



# **Другие химические свойства альдегидов и кетонов**

# Реакции полимеризации

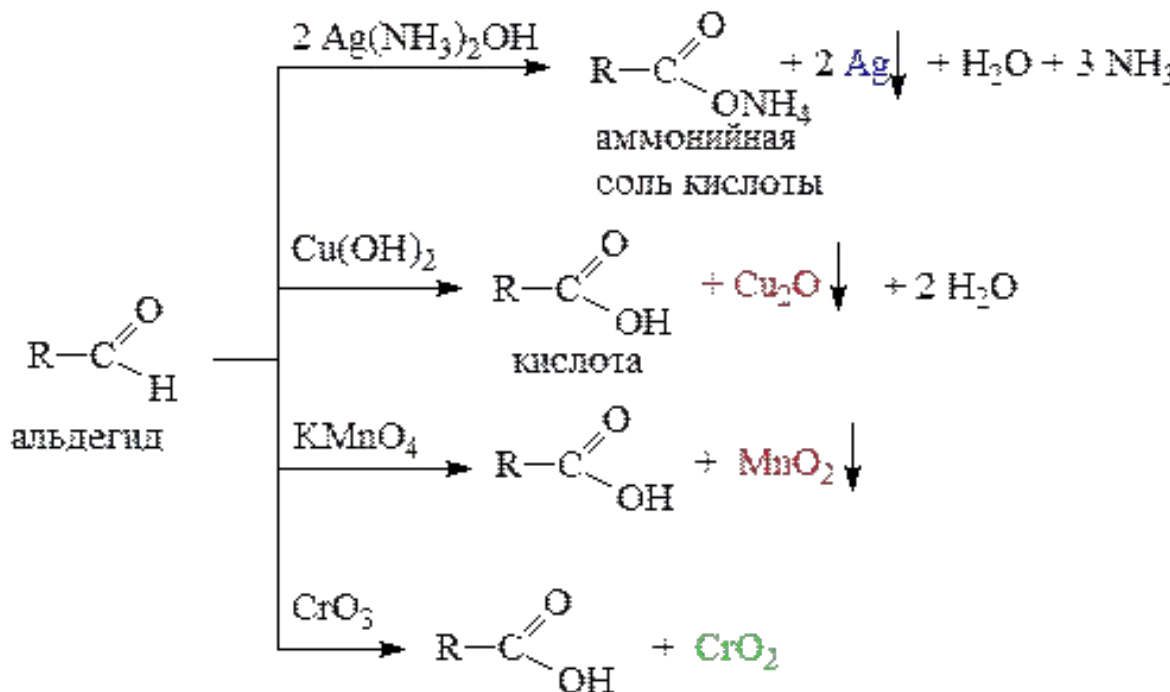


Образование полимеров - результат нуклеофильной атаки атомом кислорода одной молекулы альдегида карбонильного атома углерода другой молекулы. При стоянии формалина выпадает в виде белого осадка полимера формальдегида - параформ.

Подобные реакции свойственны в основном альдегидам. При нагревании с минеральными кислотами полимеры альдегидов распадаются на исходные продукты.

**Окисление** - превращение, протекающее с увеличением степени окисления атома. Различают: (1) окислительное замещение (замена одного или нескольких атомов на более электроотрицательные), (2) окислительное присоединение (разрыв кратных связей и образование простых связей с более электроотрицательным элементом), (3) окислительное элиминирования (дегидрирование).

## Окисление альдегидов



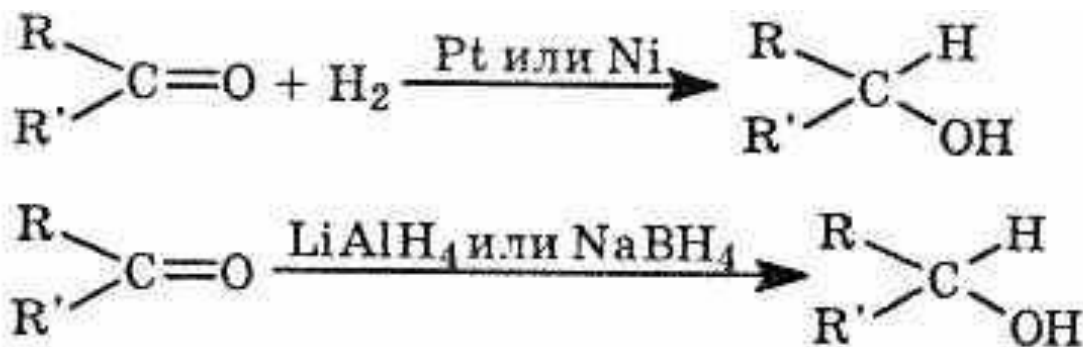
Реакции окисления альдегидов протекают в мягких условиях с образованием карбоновых кислот. Исключение составляют ароматические альдегиды, которые не окисляются Cu(OH)<sub>2</sub>. Кетоны окисляются в жестких условиях, реакции идут с разрывом С-С связи.

**Восстановление** — процесс, в результате которого:

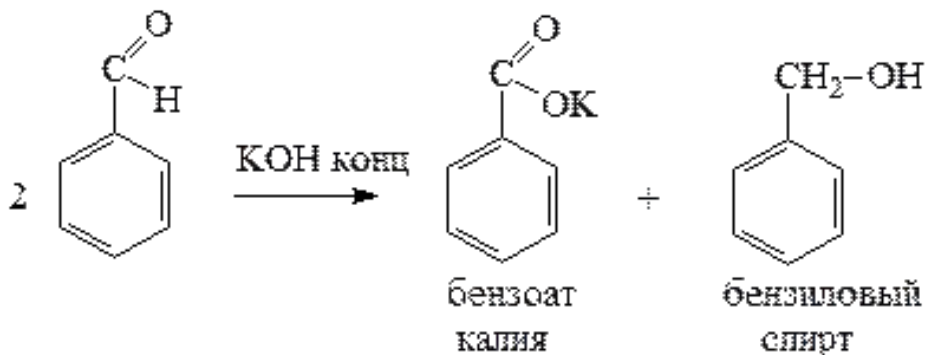
(1) частица (атом, ион или молекула) принимает один или несколько электронов; (2) происходит понижение степени окисления какого-либо атома в данной частице; (3) молекула теряет атомы кислорода и (или) приобретает атомы водорода.

## Восстановление

Реакции восстановления альдегидов приводят к образованию первичных спиртов, кетонов – вторичных спиртов. В качестве восстановителей могут использоваться  $\text{H}_2 / \text{Ni}$ ;  $\text{NaBH}_4$ ,  $\text{LiAlH}_4$ .

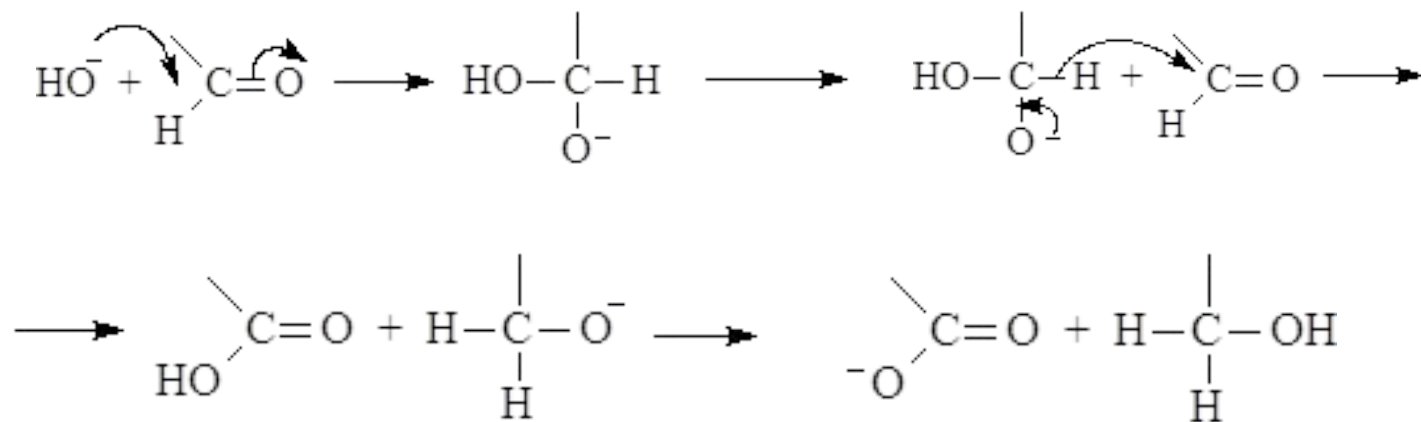


# Реакция Каниццаро (диспропорционирования)



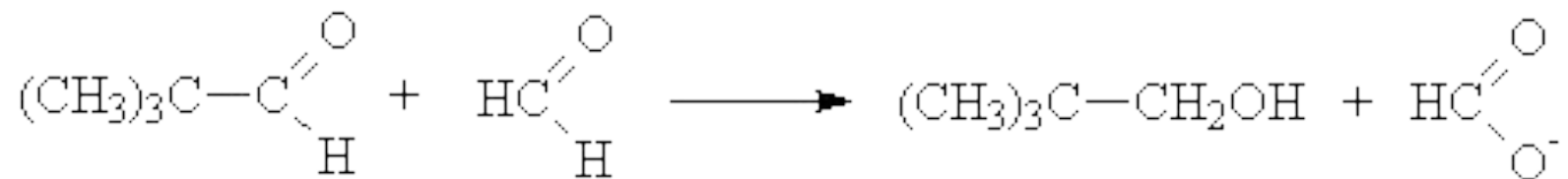
Реакции окисления-восстановления (диспропорционирования) - реакция Канниццаро, характерна для альдегидов, не содержащих при  $\alpha$ -атоме углерода водородных атомов. Одна молекула альдегида восстанавливается в спирт за счет окисления второй молекулы в кислоту.

# Реакция Каниццаро. Механизм



В результате реакции окисляется та молекула альдегида, которая была атакована анионом  $-\text{OH}$ .

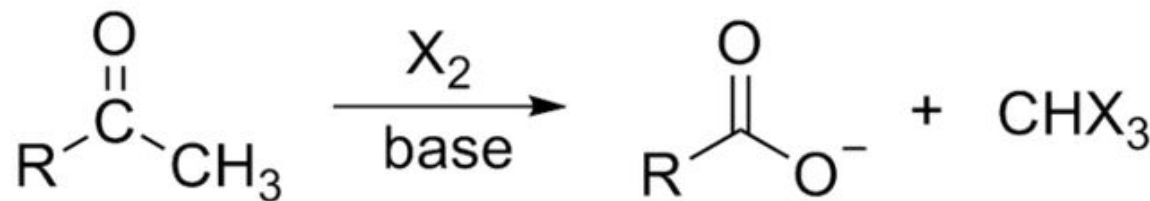
# Перекрестная реакция Каниццаро



Если в реакции использовать смесь двух, не имеющих  $\alpha$ -водородных атомов, альдегидов (перекрестная реакция), то окисляться преимущественно будет тот из них, у которого выше положительный заряд на атоме углерода карбонильной группы.

Это происходит потому, что первоначальная атака гидроксид-иона происходит на наиболее электрофильный атом.

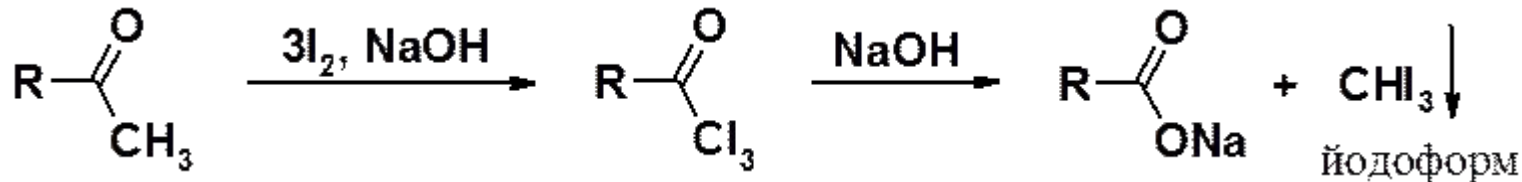
# Галоформная реакция



$\text{R} = \text{H, alkyl, aryl}$

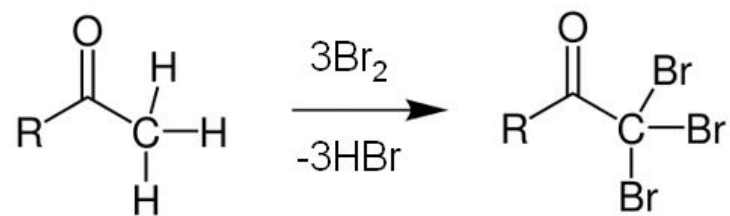
$\text{X} = \text{Cl, Br, I}$

Качественная реакция на метилкетоны и ацетальдегид – обработка избытком иода в присутствии щелочи. Выпадает желтый осадок иодоформа:

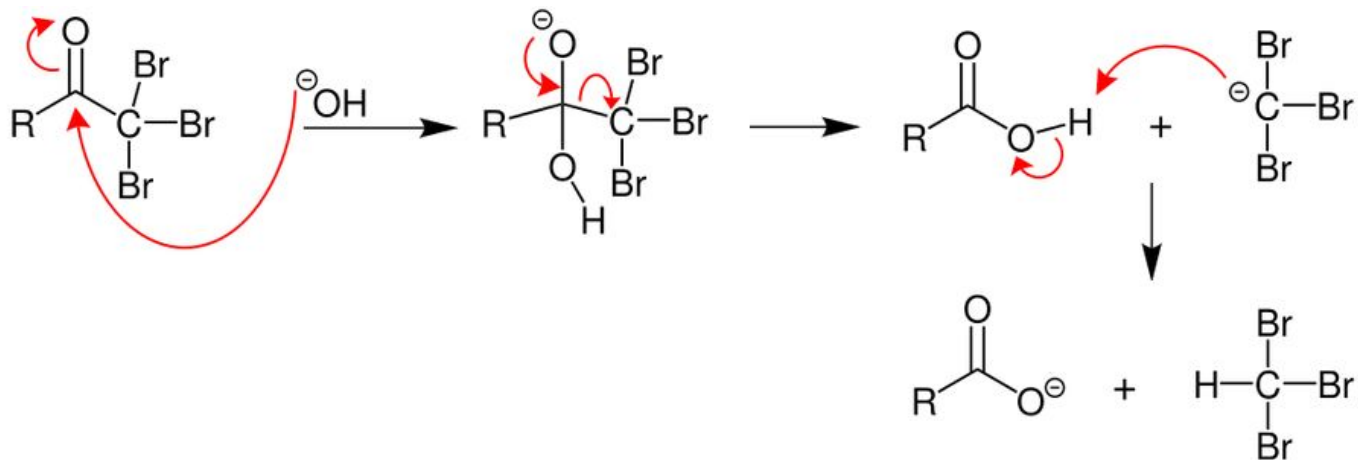


# Галоформная реакция. Механизм

Этап 1



Этап 2



**Благодарю за внимание**