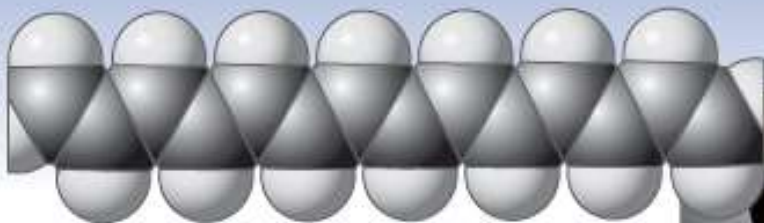


# Delokalizovani pi-sistemi

Proučavanje ultraljubičastom i vidljivom spektroskopijom

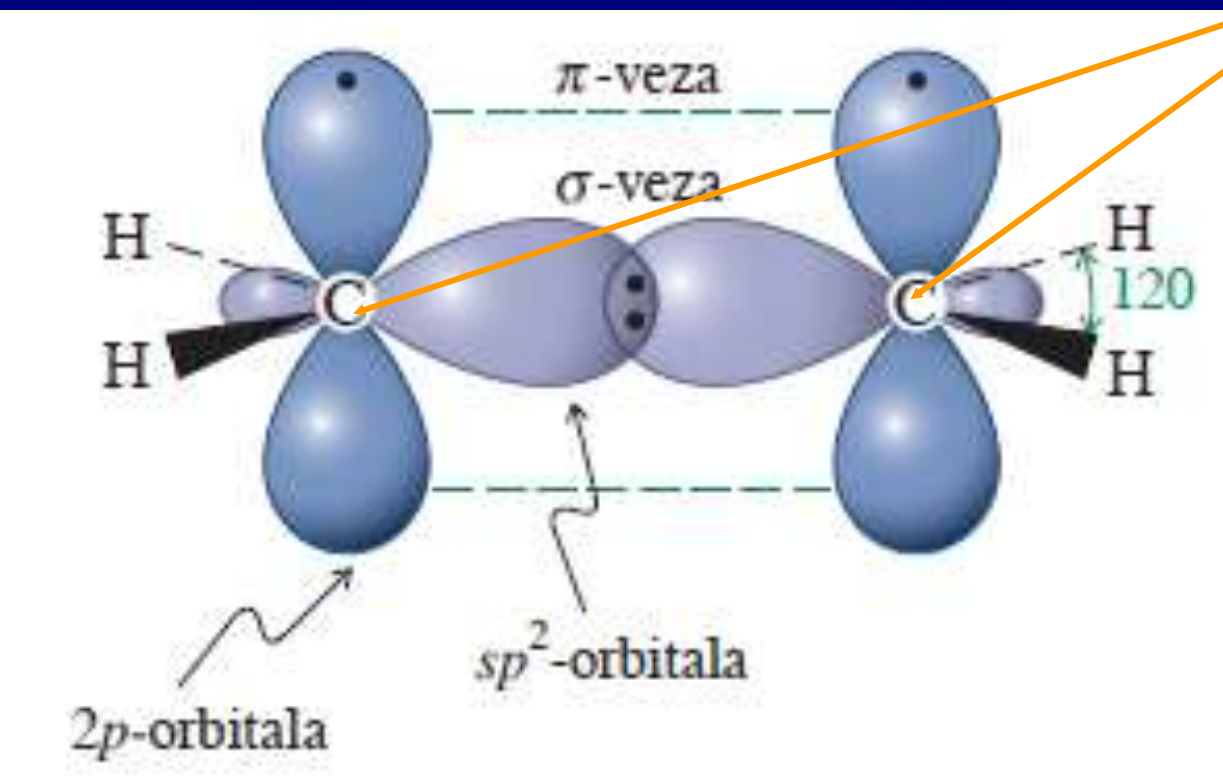


Ova crna, sjajna, savitljiva folija je poliacetilen (polietin), dobijen polimerizacijom gasovitog etina na zidovima prikazanog reakcionog suda. Poliacetilen je prvi sintetisani organski polimer koji provodi struju. Koristi se kao folija za pakovanje računarskih komponenata da bi se uklonio staticki elektricitet.



# Delokalizovani $\pi$ -sistemi

Nastanak dvostrukе veze kod etena

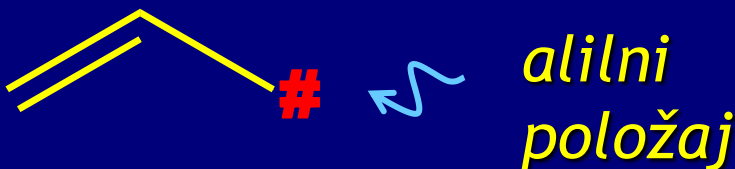


Trigonalni C atomi

$\pi$  veza bogata elektronima:  
napad  $E^+$   
adicija  $R\cdot$

Režnjevi p-orbitala:  
normalni na sigma ravan,  
međusobno paralelni

# 2-Propenil (Alil) sistemi

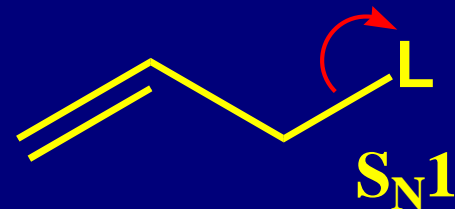


Zamenom jednog atoma vodonika sa  $sp^2$ -hibridizovanim ugljenikom dobija se alilni sistem

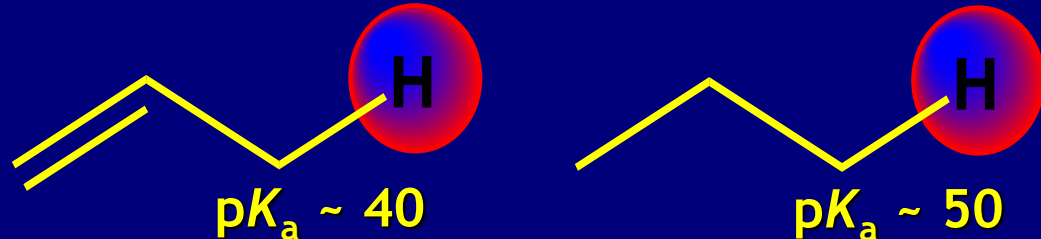
a. jačina veze



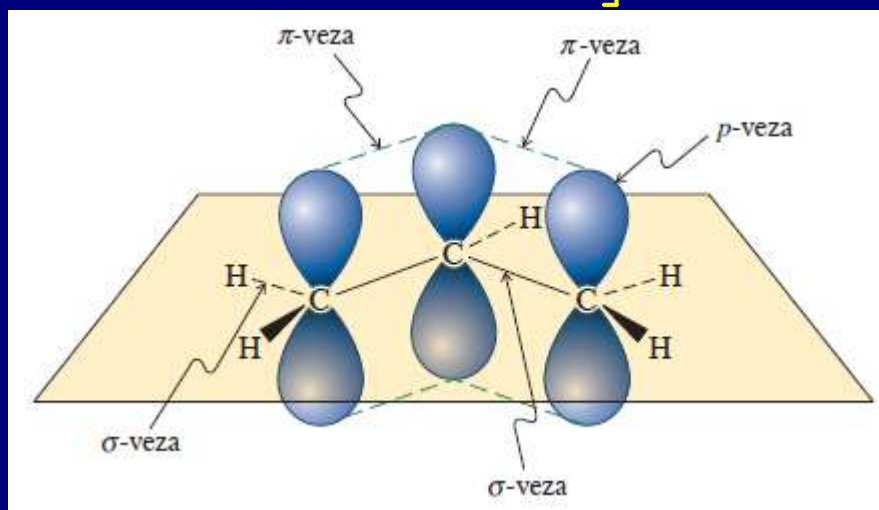
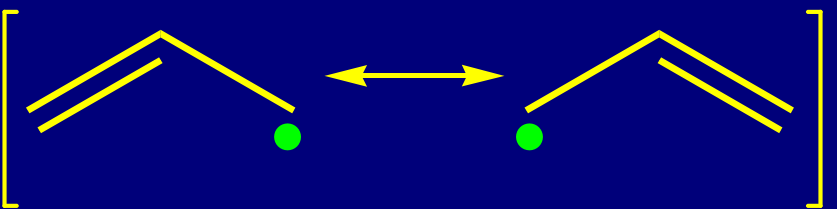
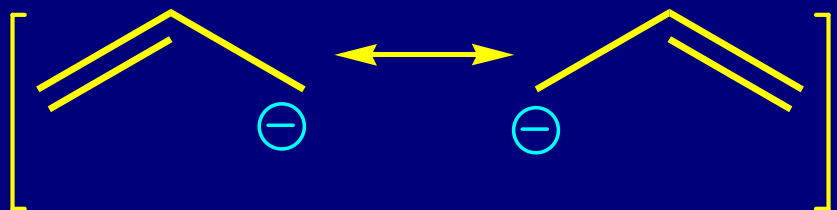
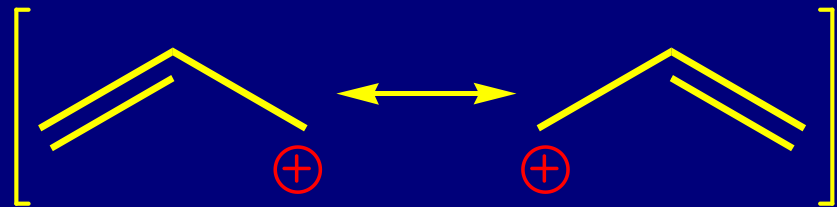
b. reaktivnost alilnog položaja kao  $R_{sec}X$



c. kiselost



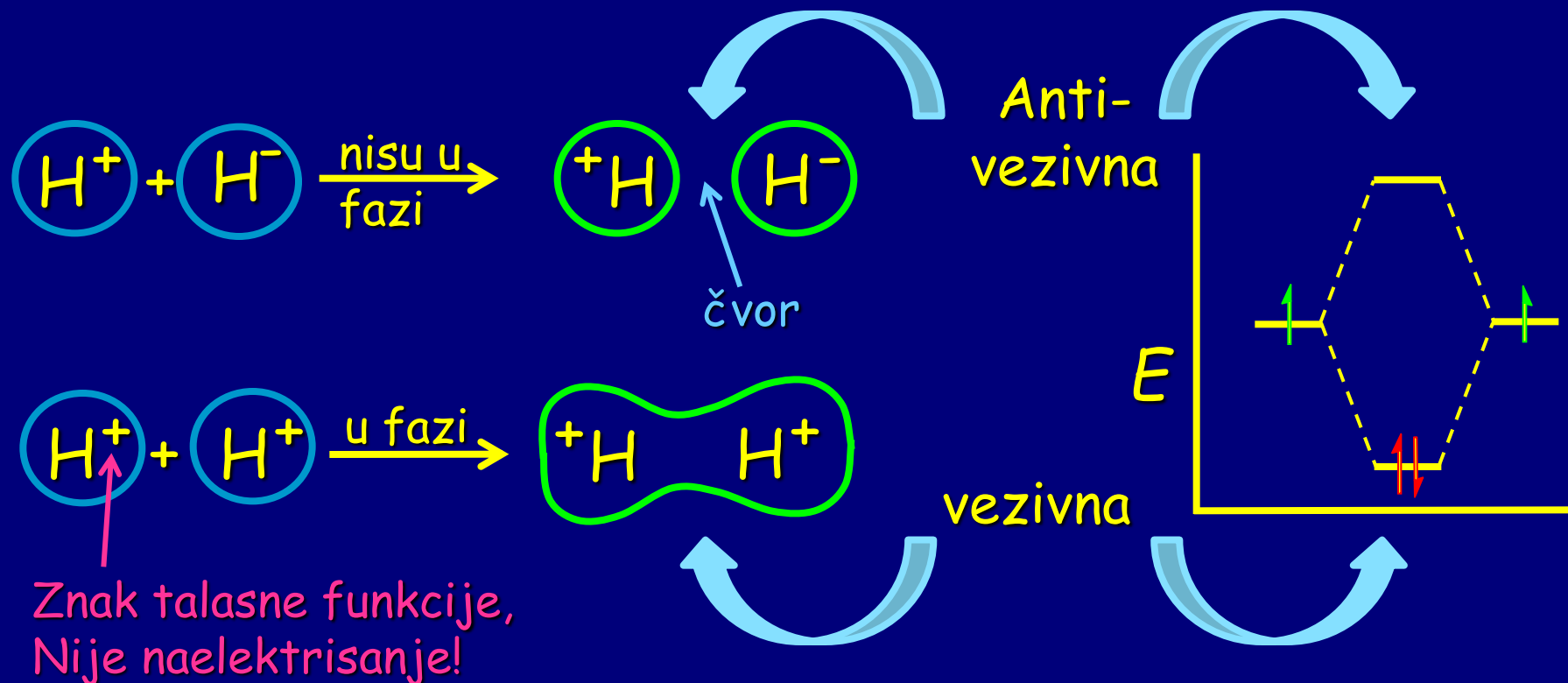
# Stabilizacija alilnih sistema rezonancijom



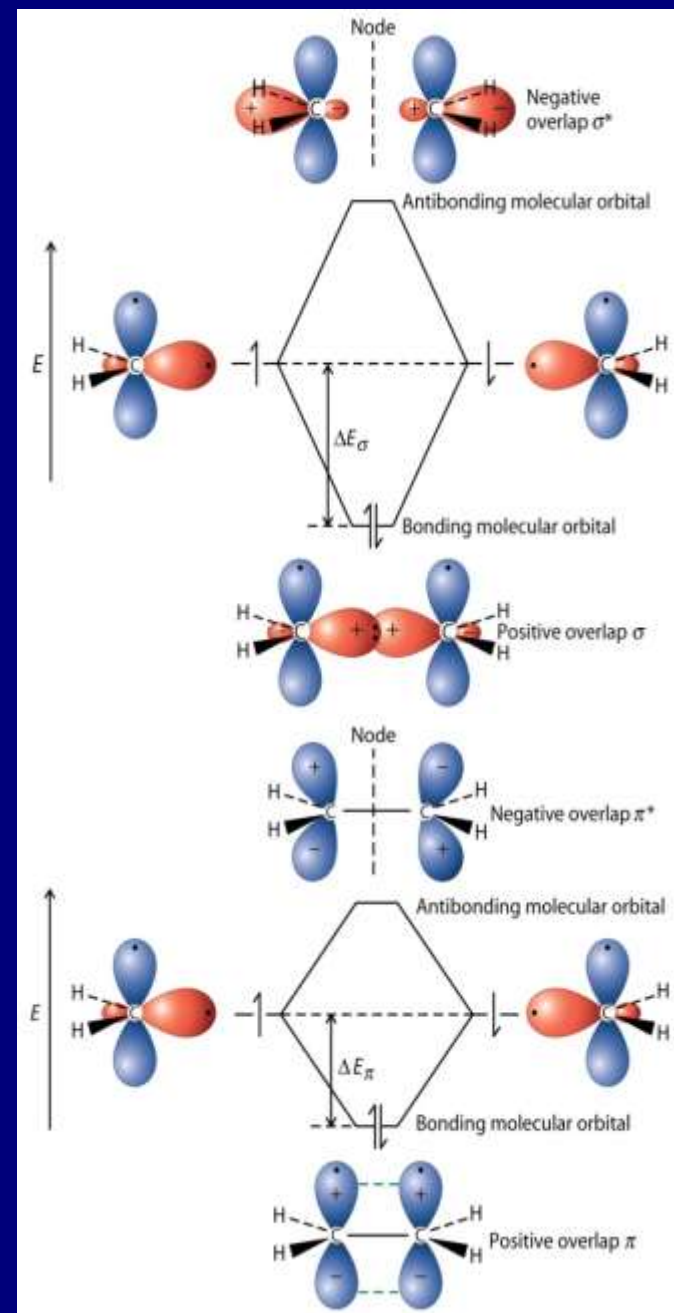
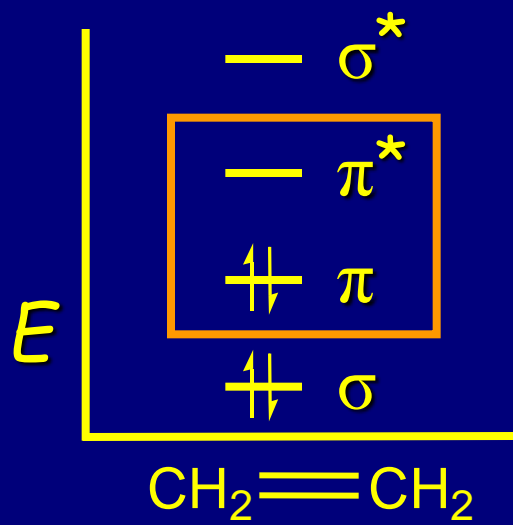
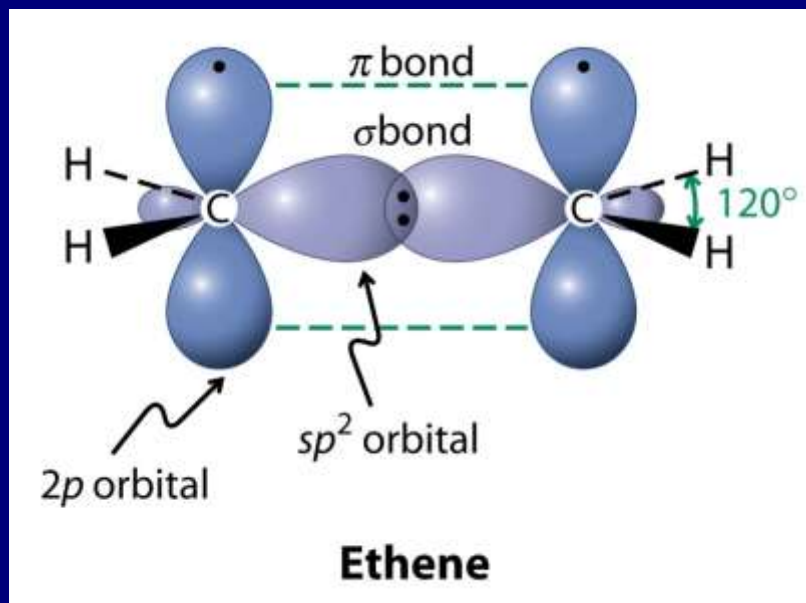
# Molekulska orbitalna slika alilnih sistema

3 p orbitale  $\longrightarrow$  3 molekulske orbitale !!!

Veze nastaju preklapanjem orbitala

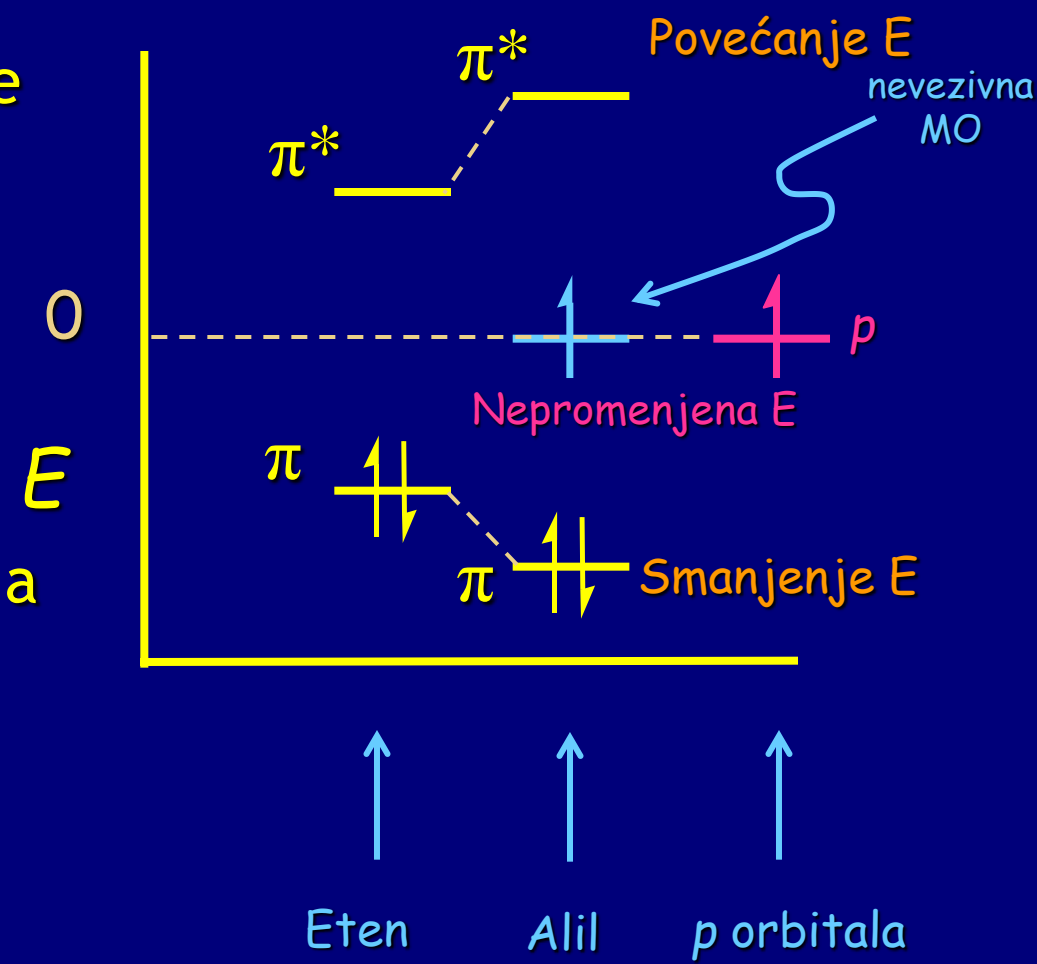


# ETEN

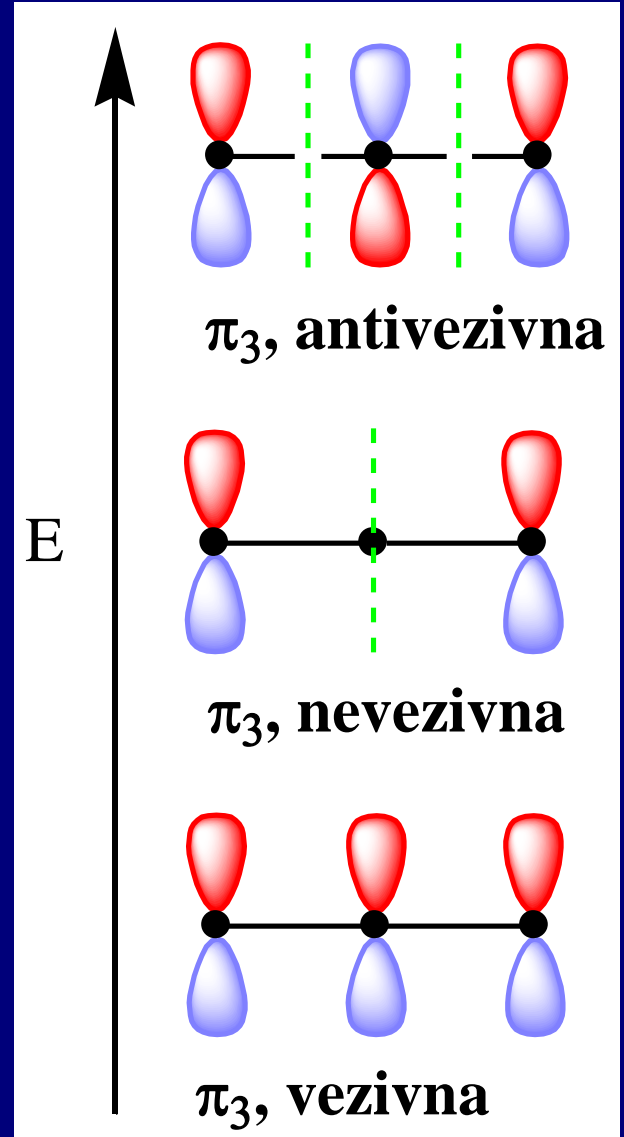
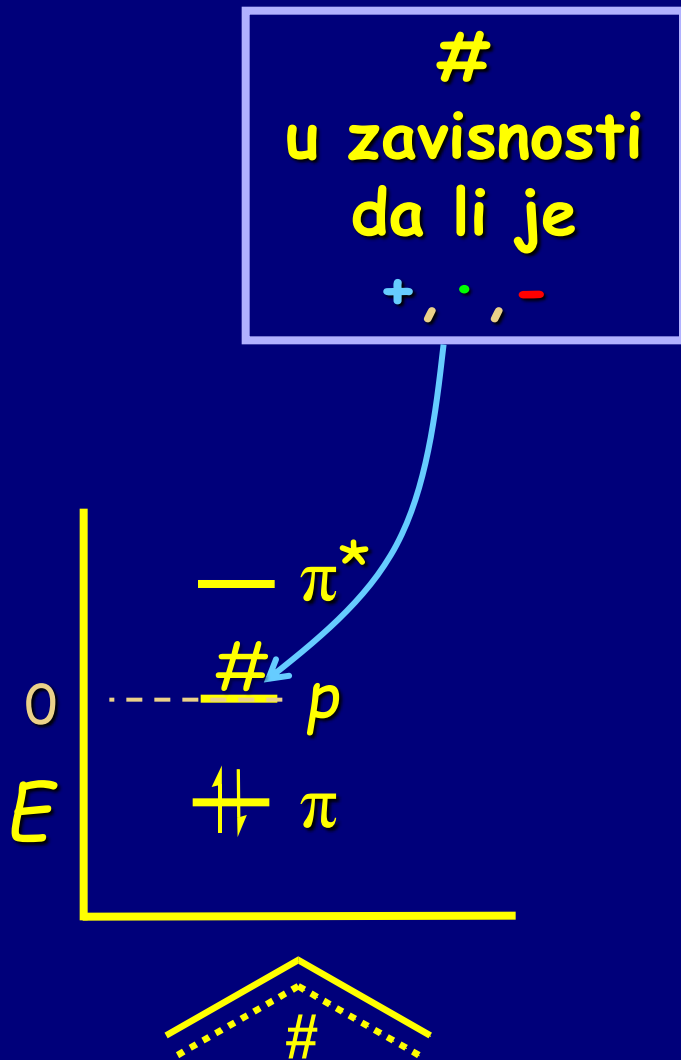


# Interakcije između orbitala

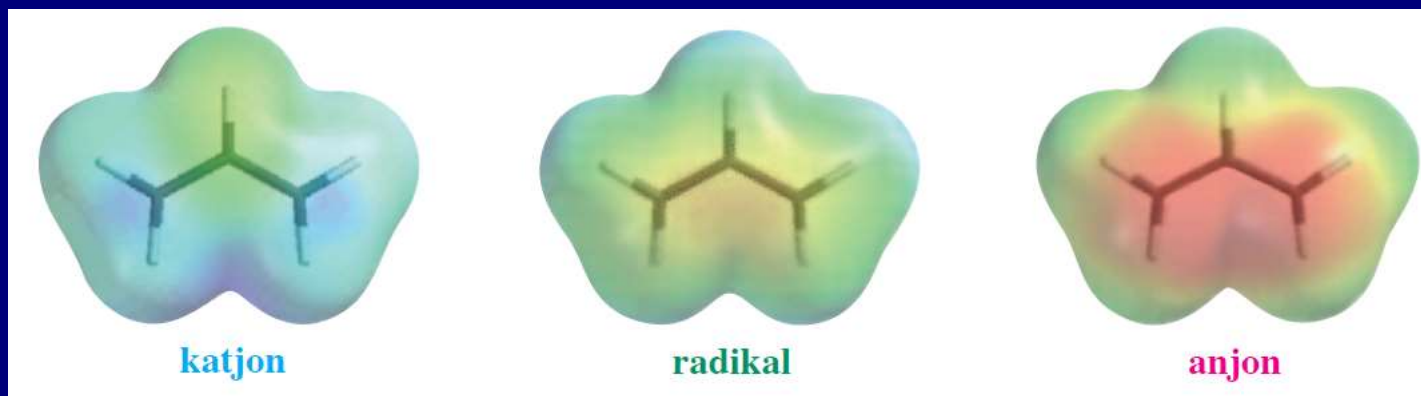
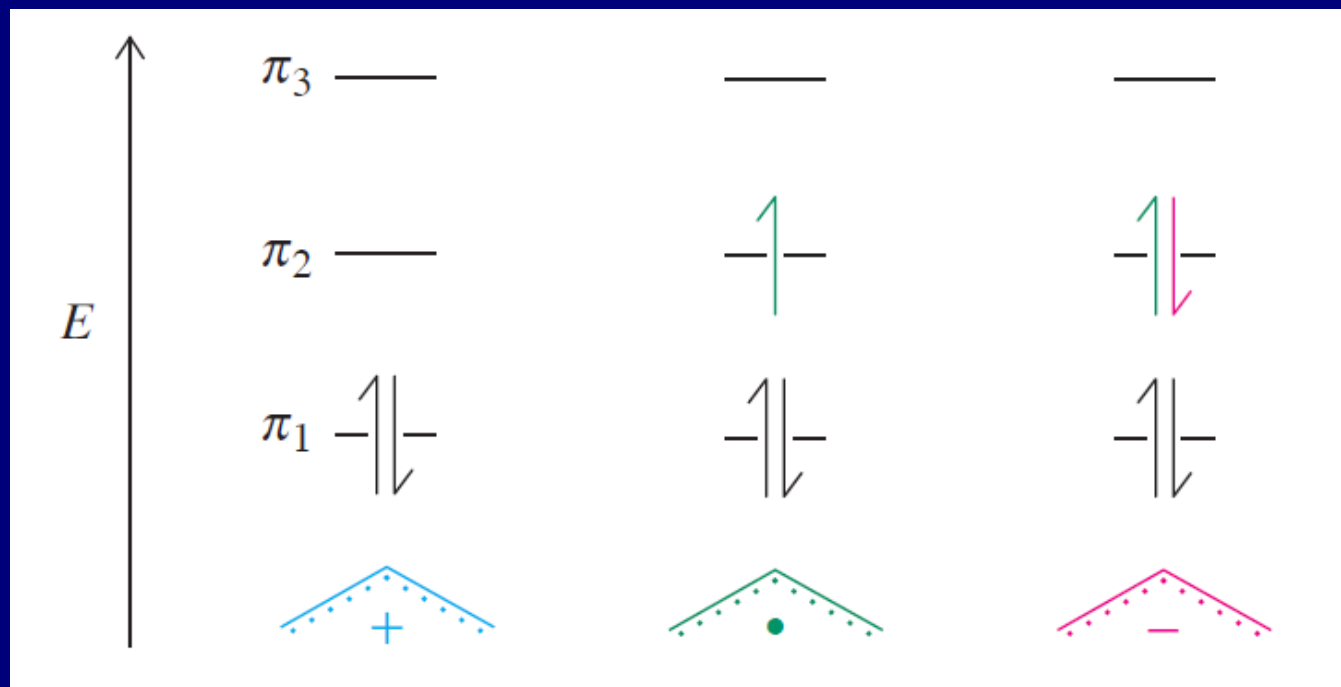
- 1) Interakcija sa  $\pi$  vezivnom orbitalom dovodi do povećanja energije za  $p$  orbitalu i sniženja energije za  $\pi$  vezivnu orbitalu.
- 2) Interakcija sa  $\pi$  nevezivnom orbitalom do snižavanja energije za  $p$  orbitalu (možemo reći da vraća na početnu energiju) a energija  $\pi$  antivezivne orbitale se povećava. Dva efekta na  $p$  orbitali se međusobno poništavaju.



# MO slika alilnih sistema:



# Popunjavanje 2-propenil $\pi$ -molekulske orbitala



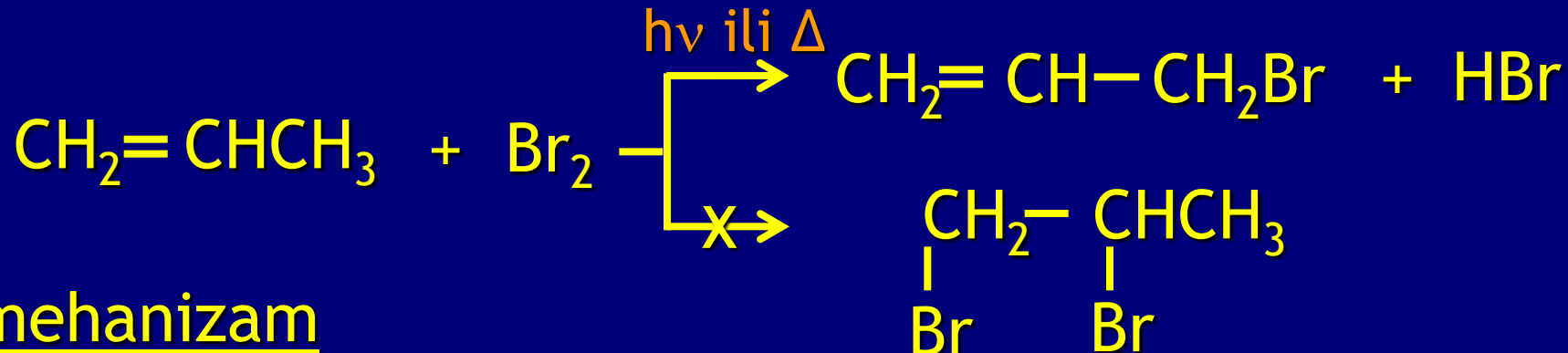
# Reaktivna kiselost, jačine C-H i C-C veza

hibridizacija: $pK_a:$	$\text{H}_3\text{C}-\text{CH}_3$ $sp^3$ 50	<	$\text{H}_2\text{C}=\text{CH}_2$ $sp^2$ 44	<	$\text{HC}\equiv\text{CH}$ $sp$ 25	alilni C-H $pK_a = 40$
$C-C$	90		173		229	
$C-H$	101		111		131	87

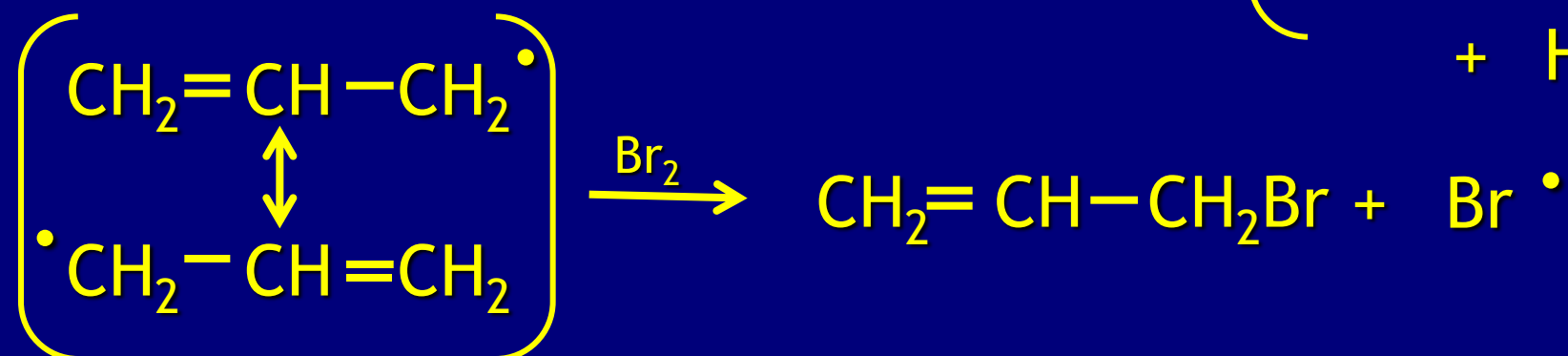
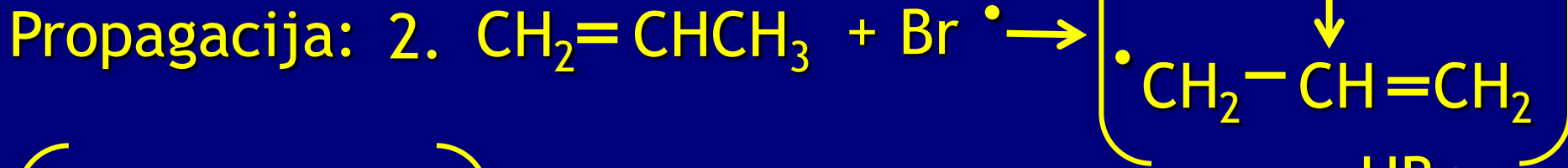


# Reaktivnost alilnog položaja

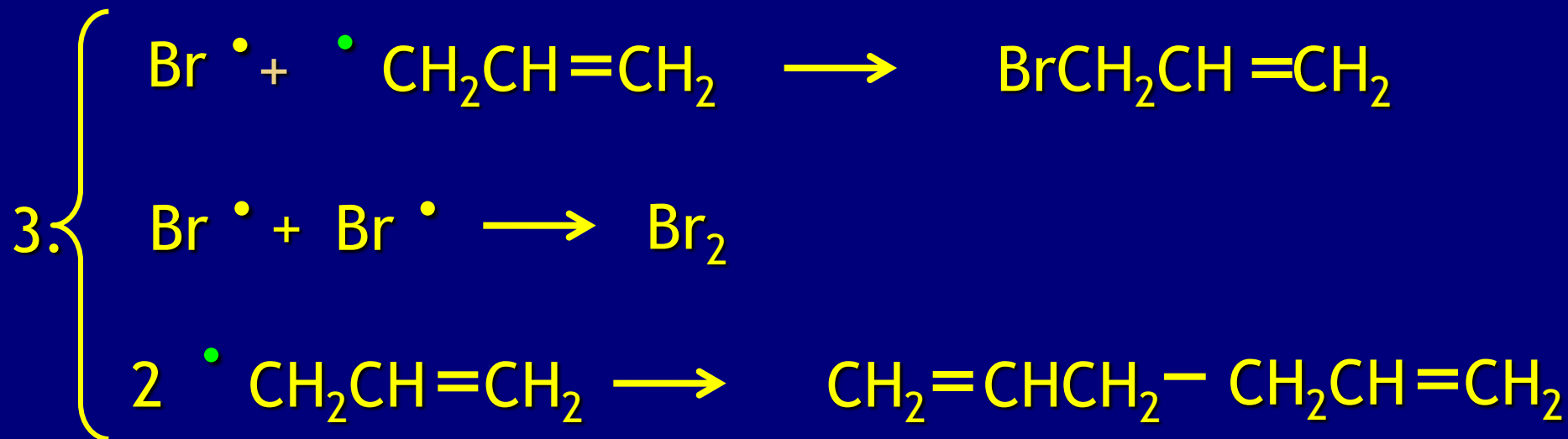
## A. Radikalско halogenovanje



mehanizam

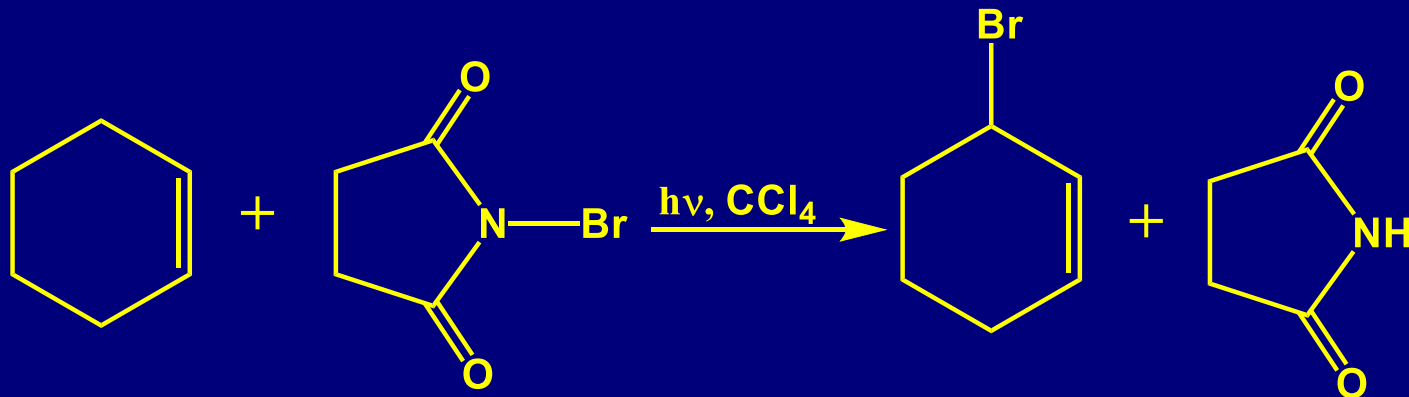
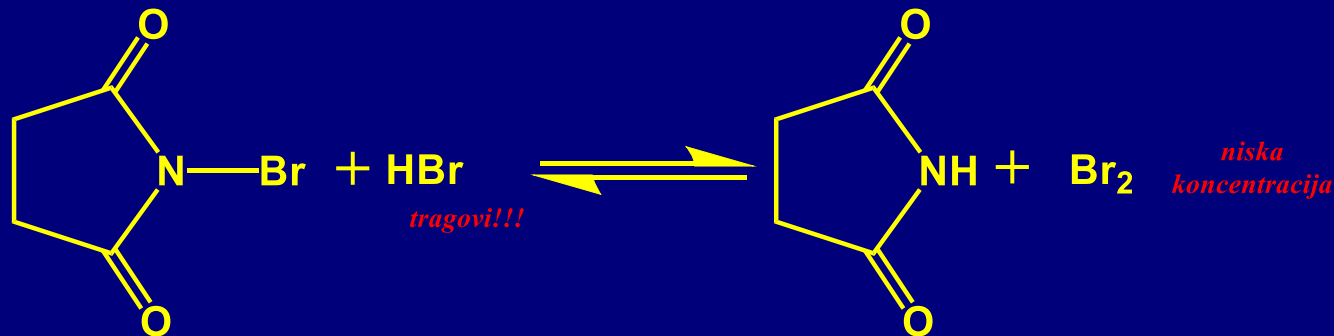


Terminacija:

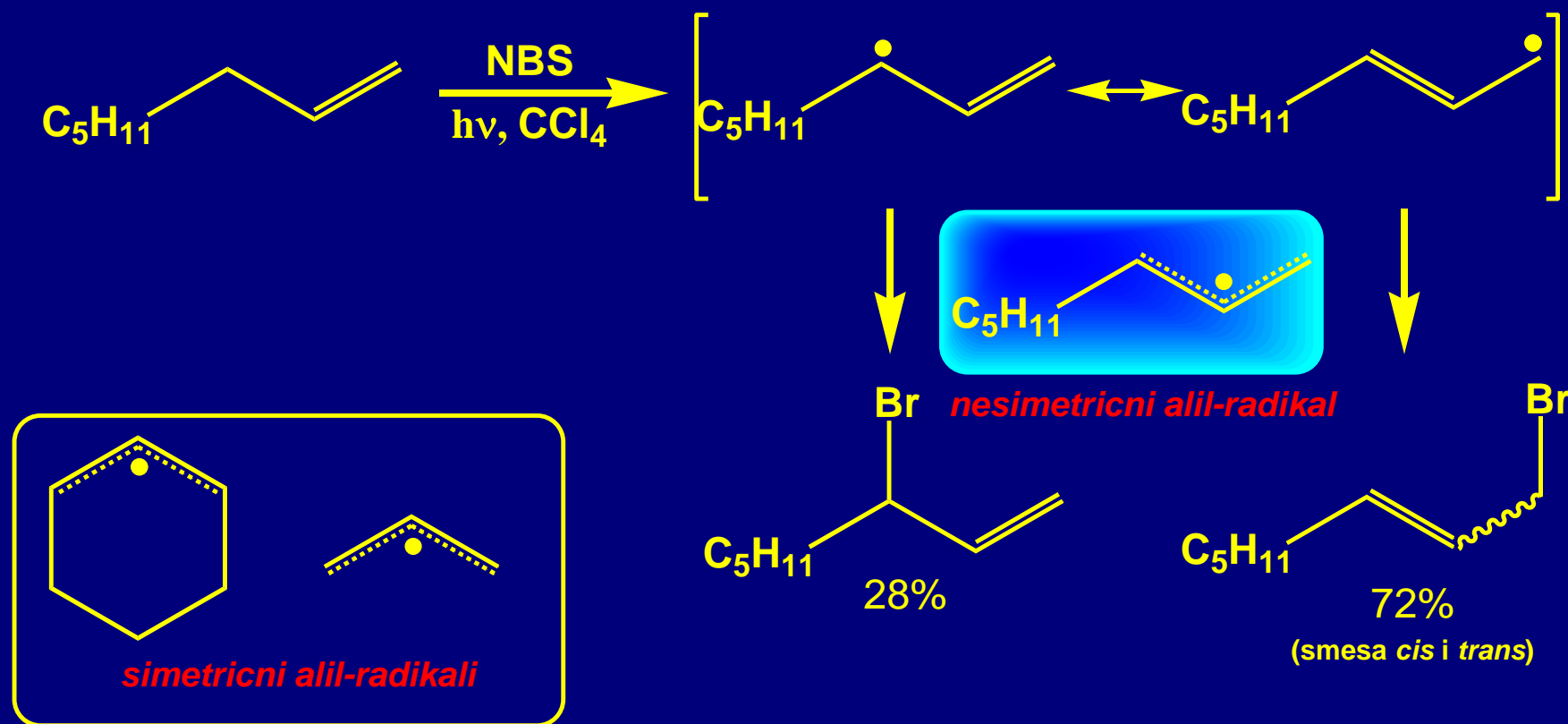


Različiti faktori dovode do terminacije!

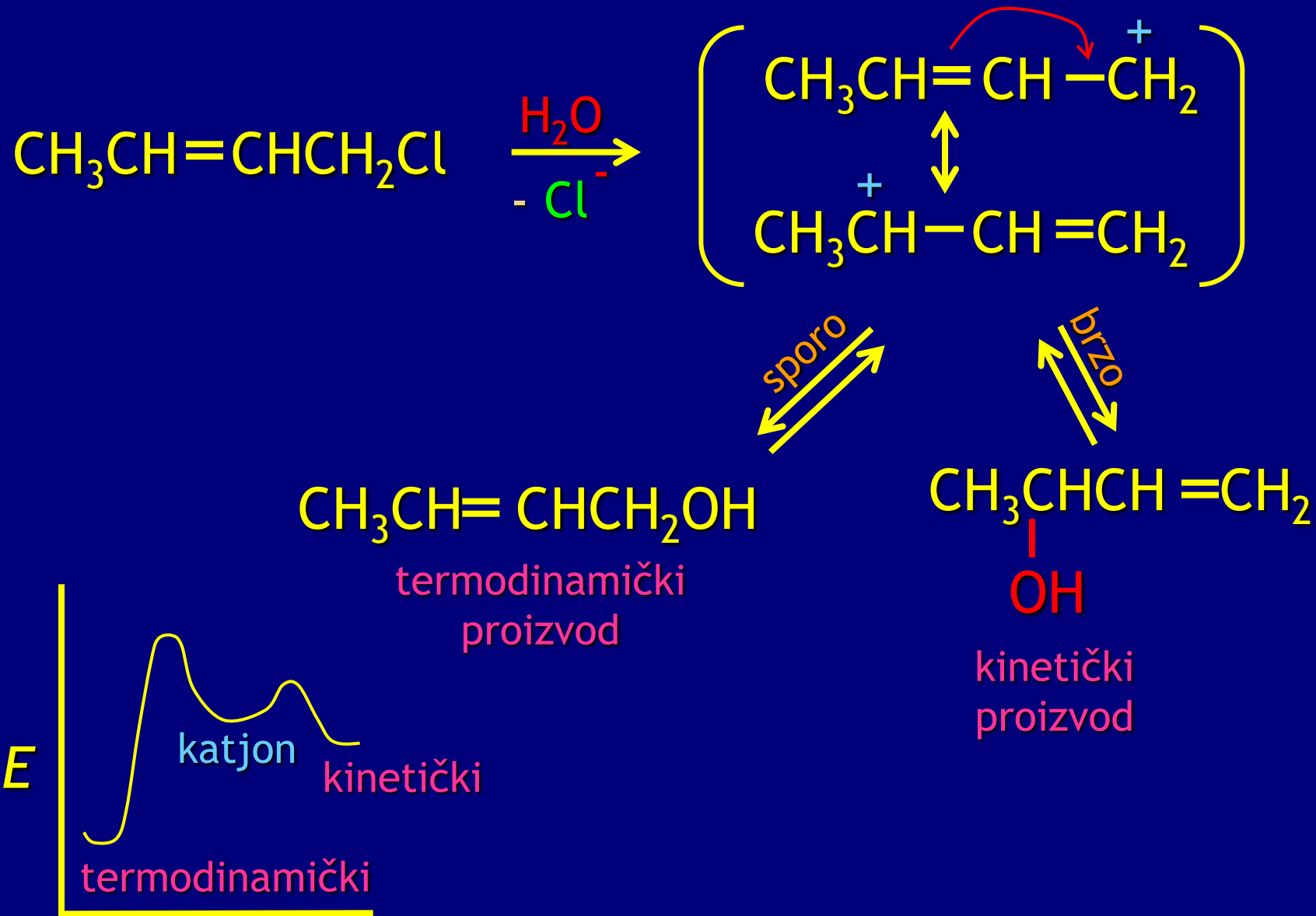
# N-bromsukcinimid (NBS) kao reagens za alilno bromovanje



Iz propena i cikloheksena nastaju simetrični alil-radikali, i zato nastaje samo jedan proizvod prilikom alilnog halogenovanja. Kada u reakciji nastaje nesimetričan alil-radikal dobija se smesa proizvoda. Odnos proizvoda zavisi od radikalinskog karaktera svakog proizvoda i od prelaznog stanja preko koga nastaje proizvod.



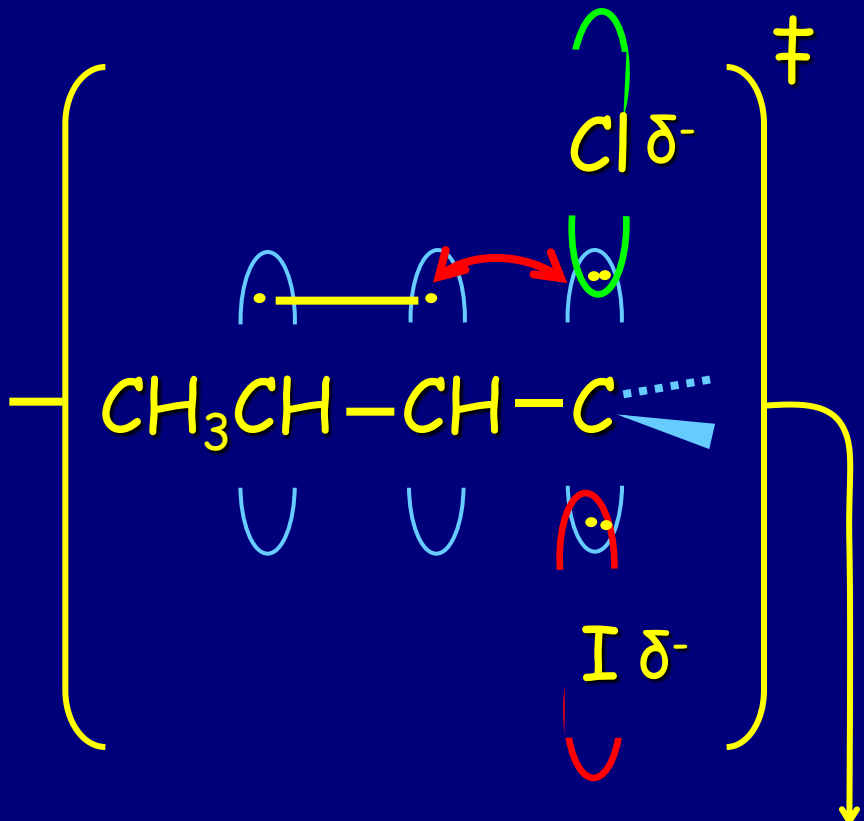
## B. $S_N1$ : stabilizacija alil-katjona



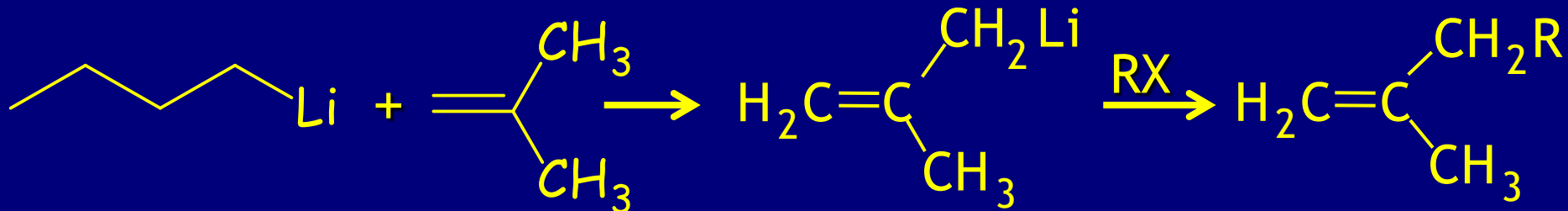
## C. S<sub>N</sub>2: stabilizovano prelazno stanje



100 puta brži od



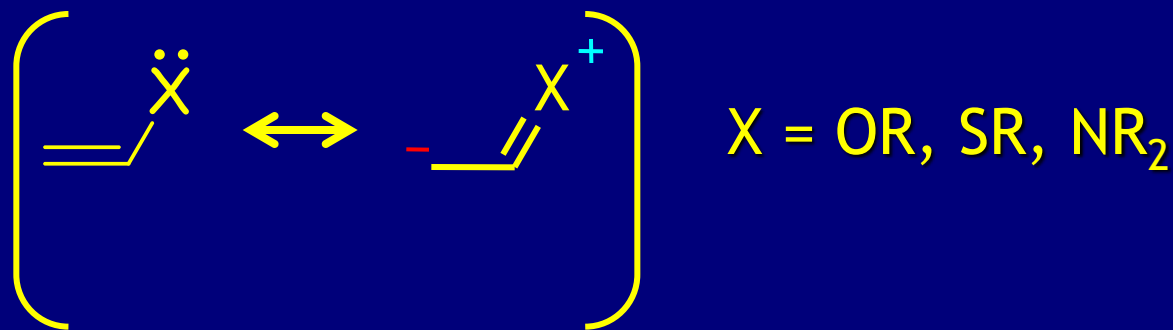
## D. Alil-anjoni: alilni organometali



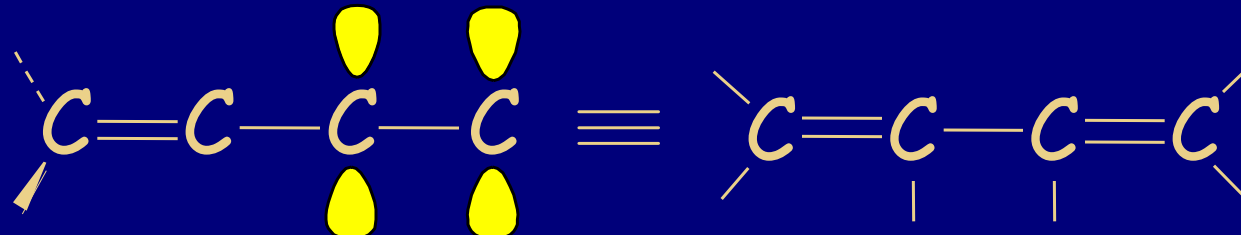
alil-grinjarevi reagensi:



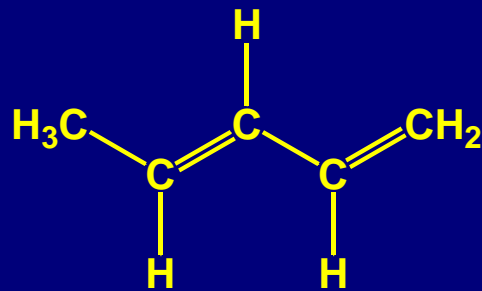
neutralni analozi alil-anjona:



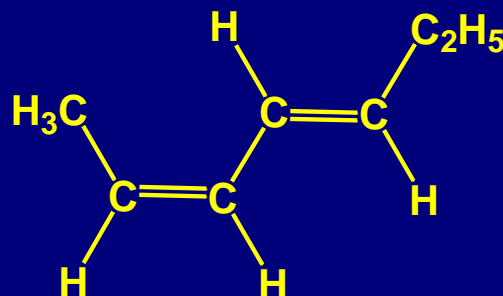
# Konjugovane dvostrukе veze



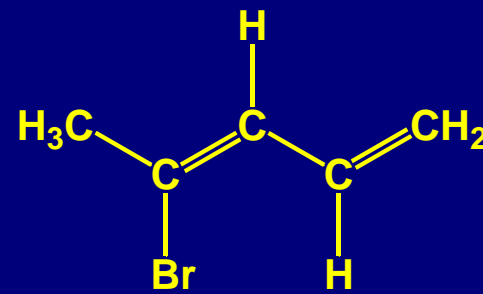
Nomenklatura:      *cis/trans*      *E/Z*



*trans-1,3-pentadien*



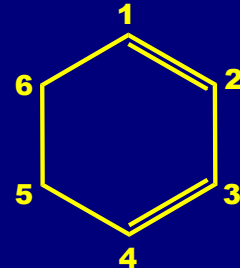
*cis-2-trans-4-heptadien*



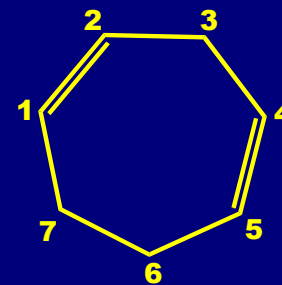
*(Z)-4-brom-1,3-Pentadien*



*cis-1,4-heptadien*

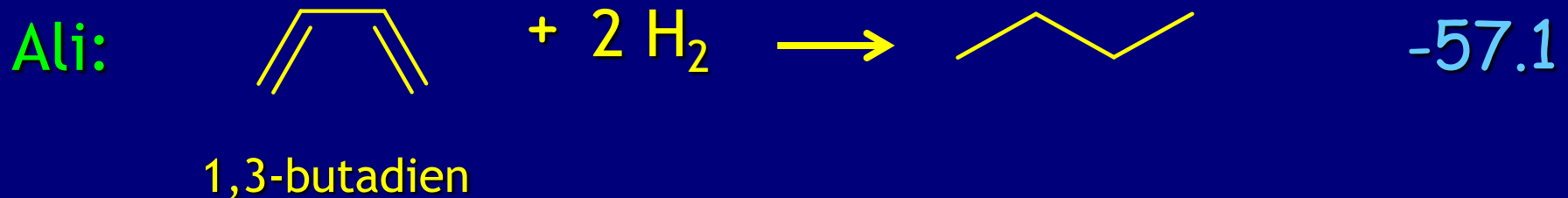
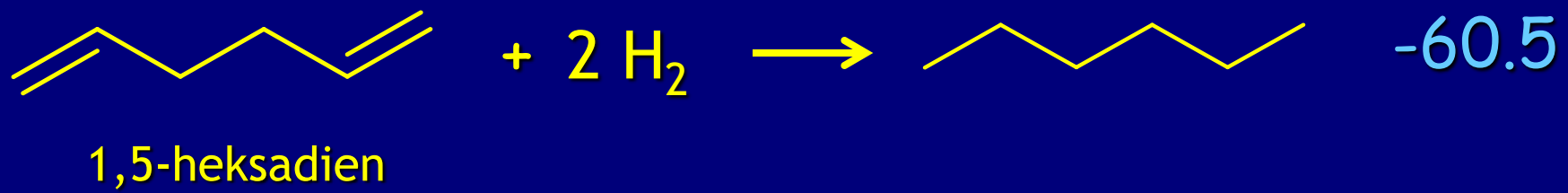
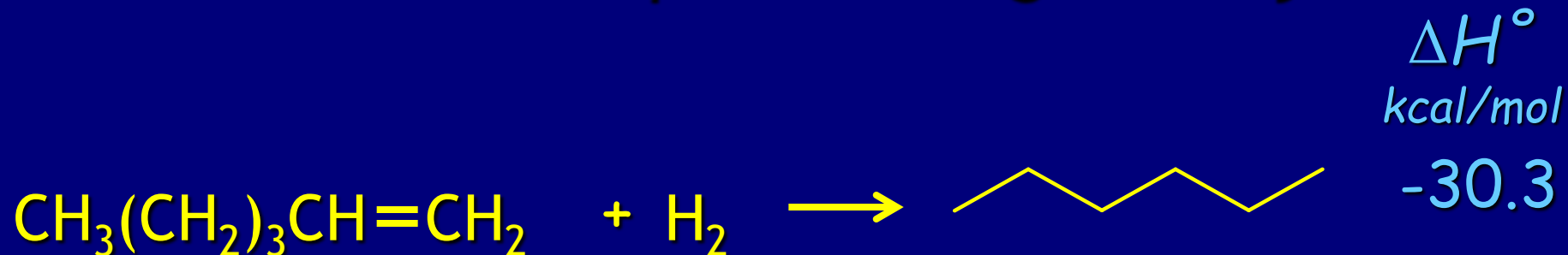


*1,3-cikloheksadien*



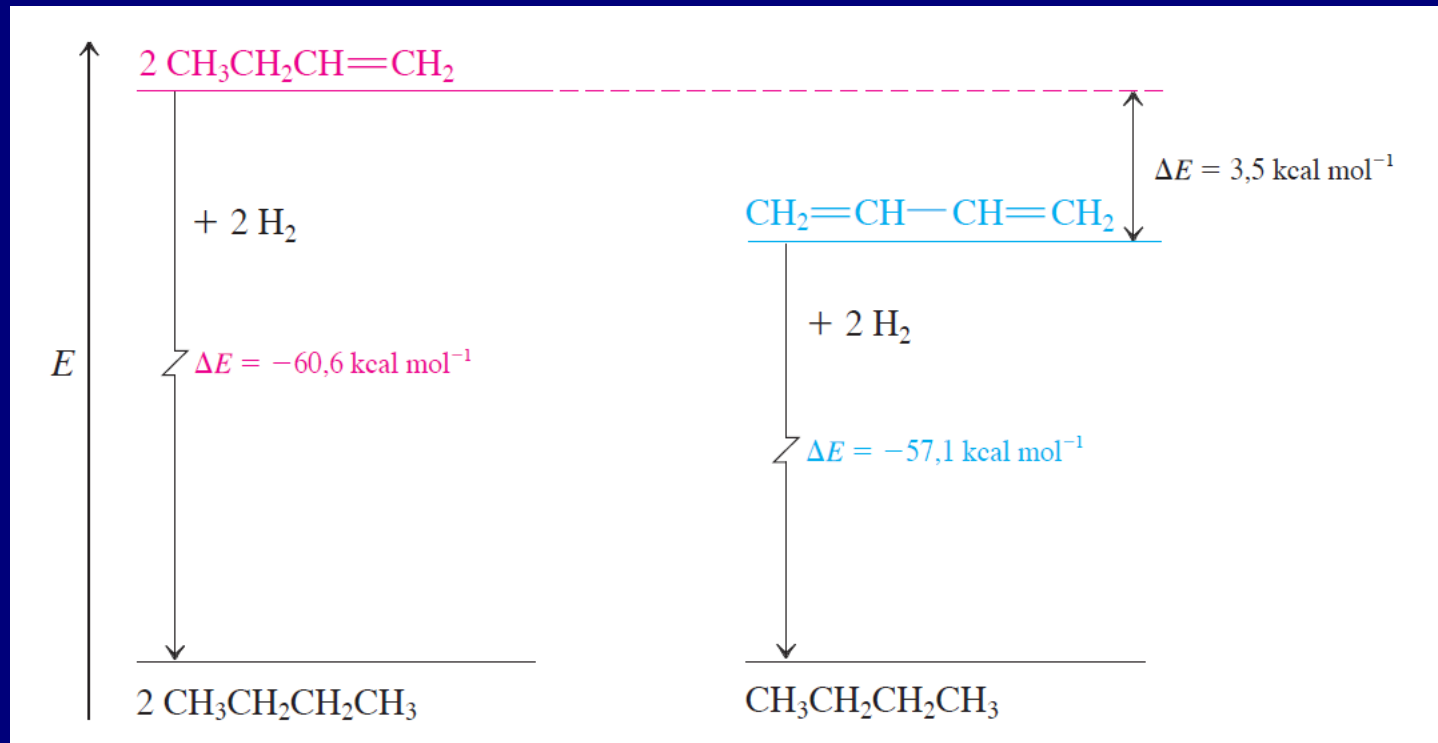
*1,4-cikloheptadien*

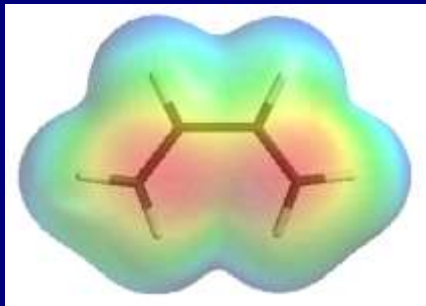
# Stabilnost: toplota hidrogenizacije



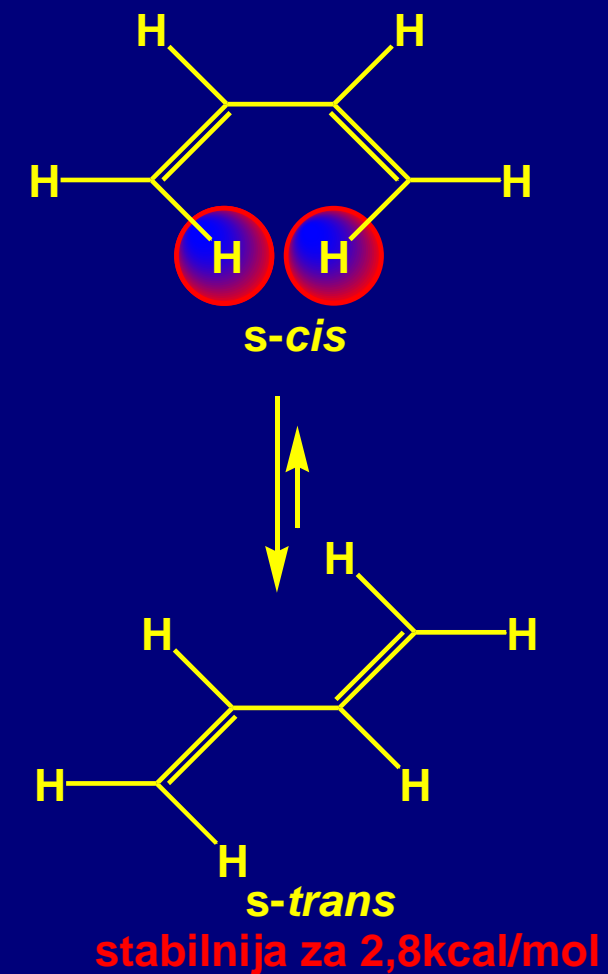
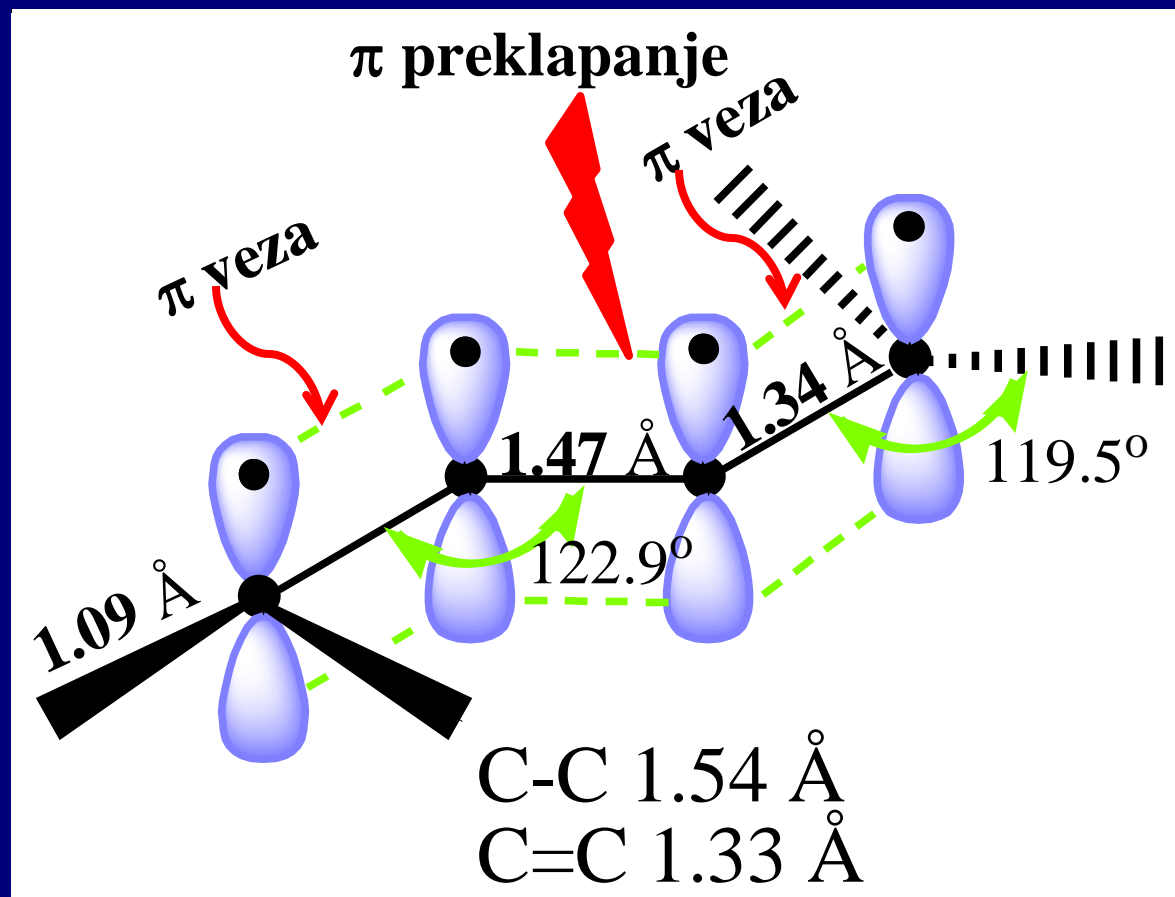
Rezonanciona energija za butadien je  $\sim 3.5$  kcal/mol

Razlike u toplotama hidrogenizacije dva molekula- 1-butena (terminalni monoalken) i jednog 1,3- butadiena (dvostruki terminalni konjugovani dien) ukazuju na njihovu relativnu stabilnost.

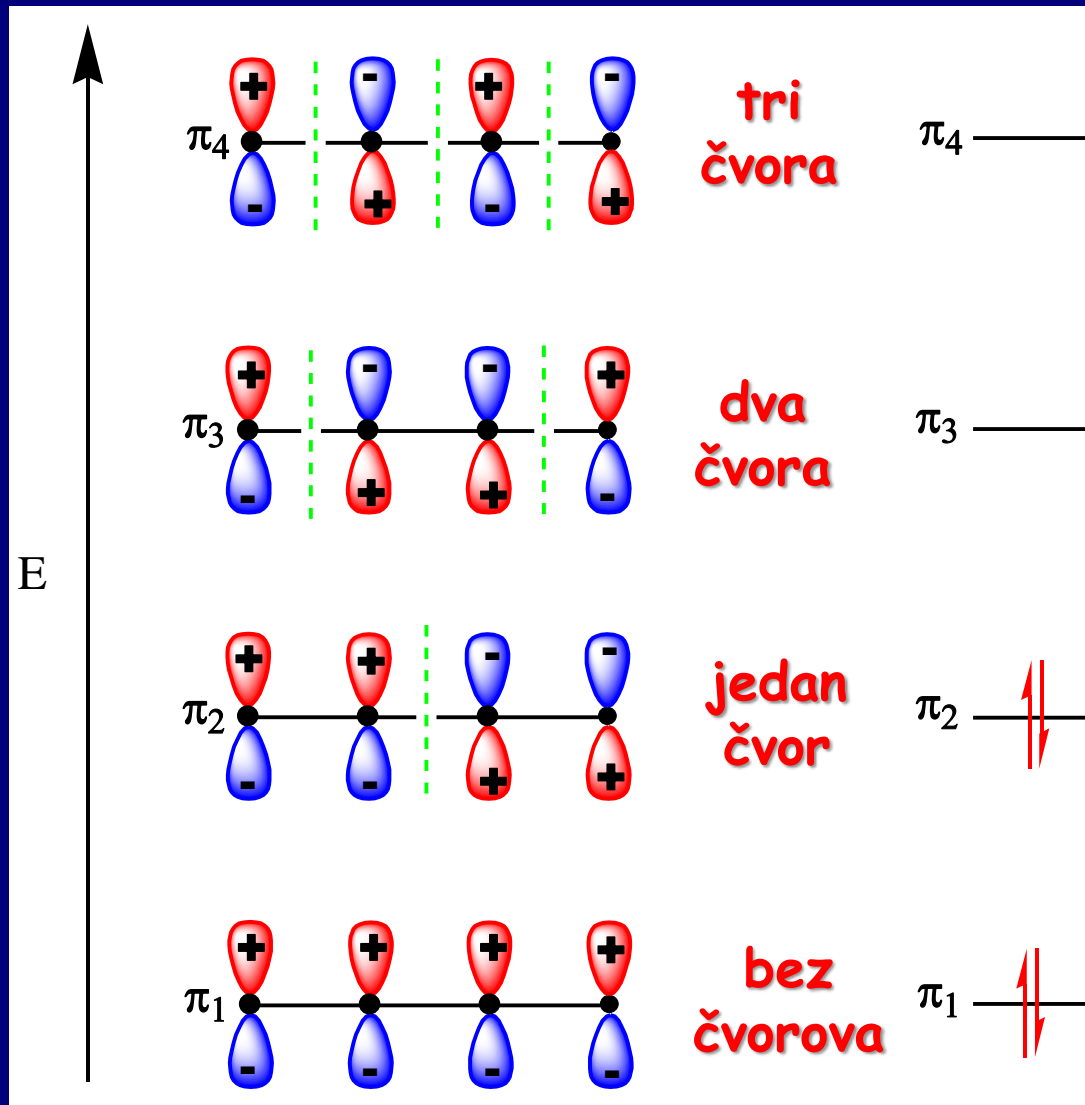




# Struktura

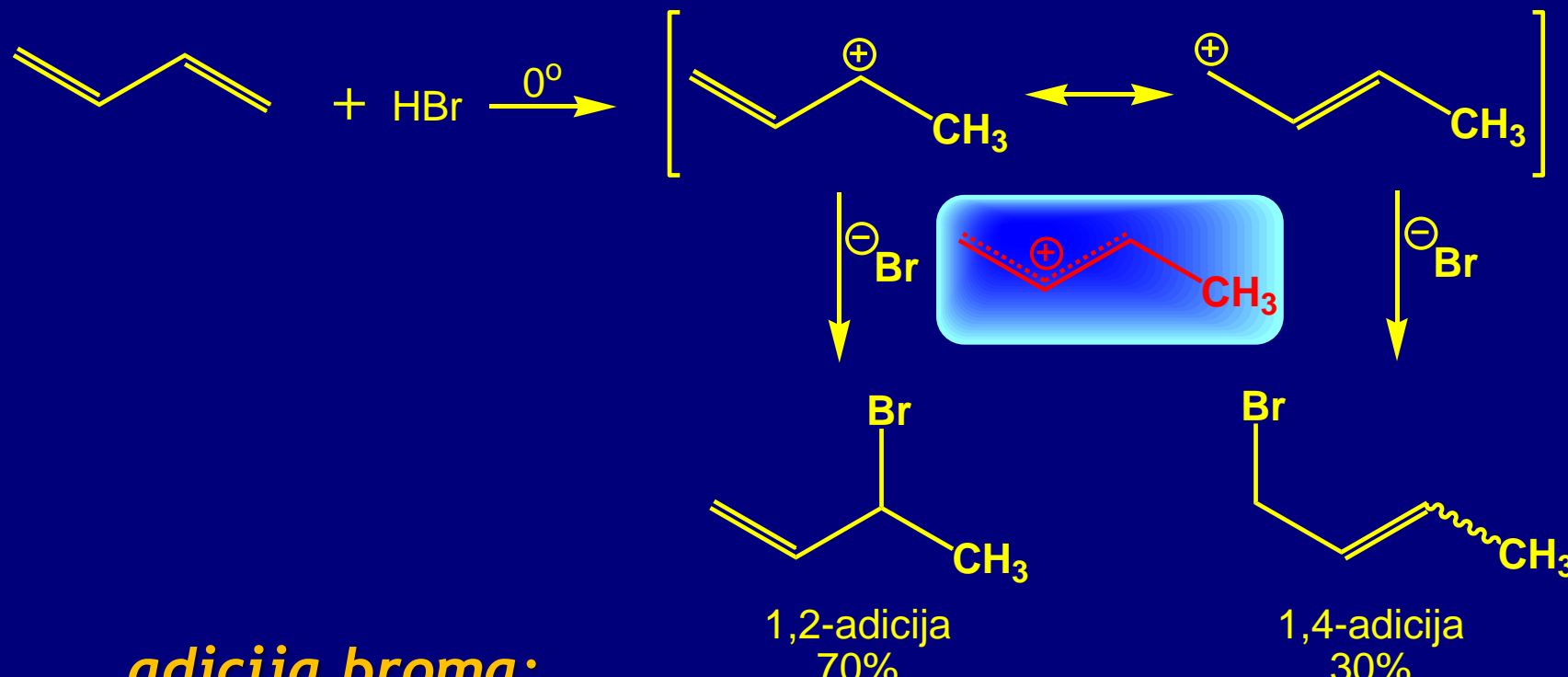


# Orbitale

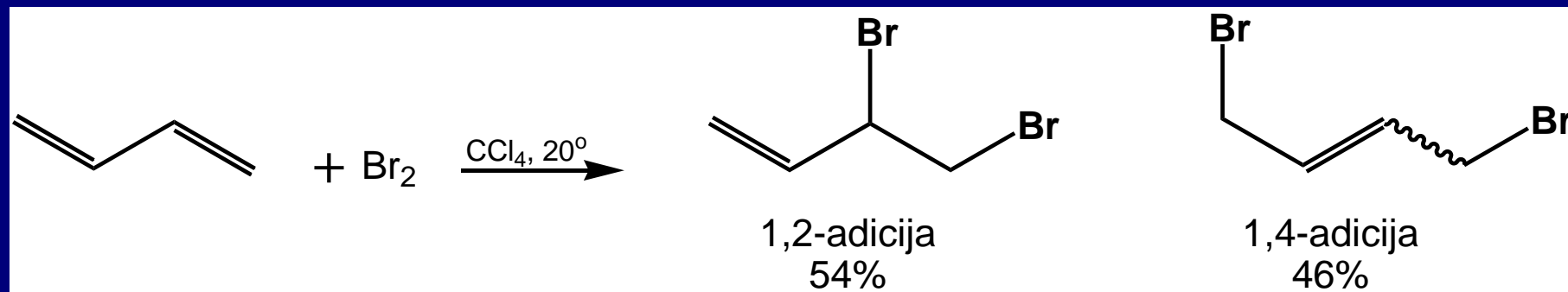


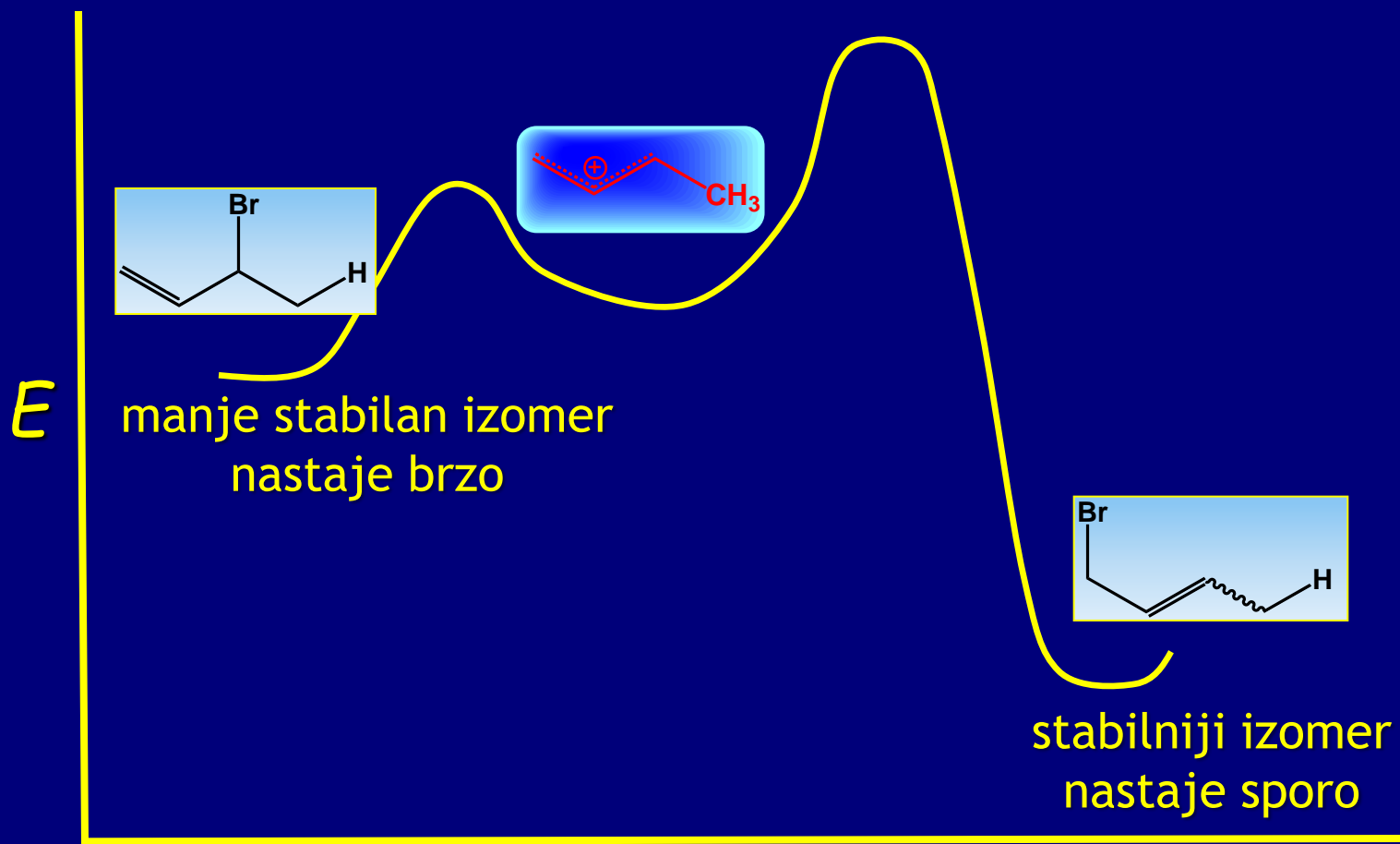
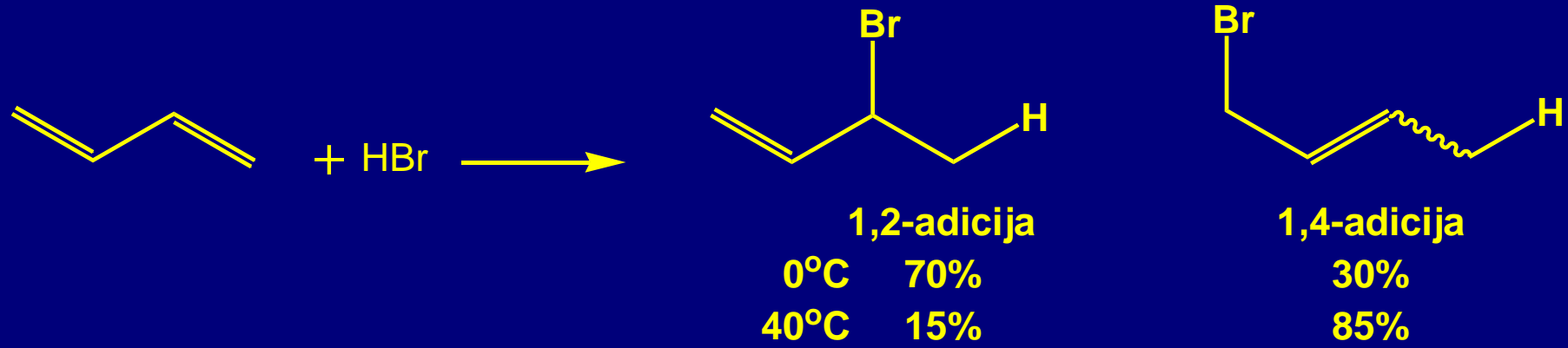
# Elektrofilna adicija na konjugovane diene

*adicija bromovodonika:*



*adicija broma:*



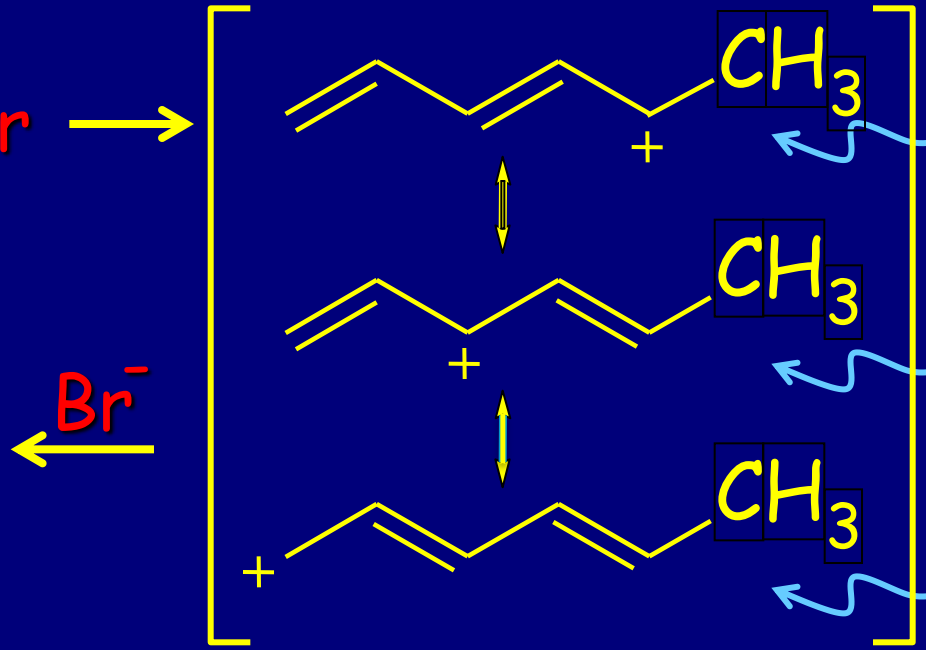


# Produžena konjugacija



Veoma reaktivan

Tri proizvoda

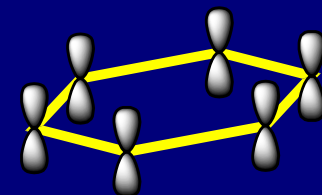
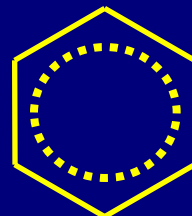
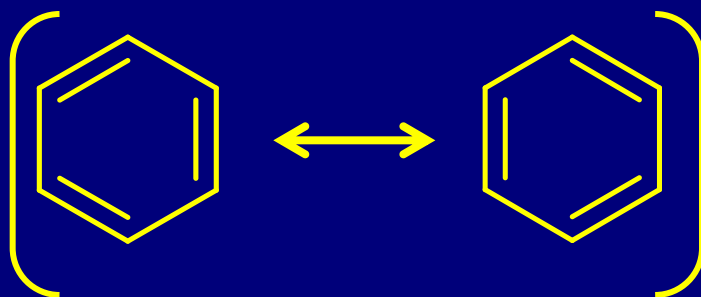


Termodin 1

Kinetički

Termodin 2

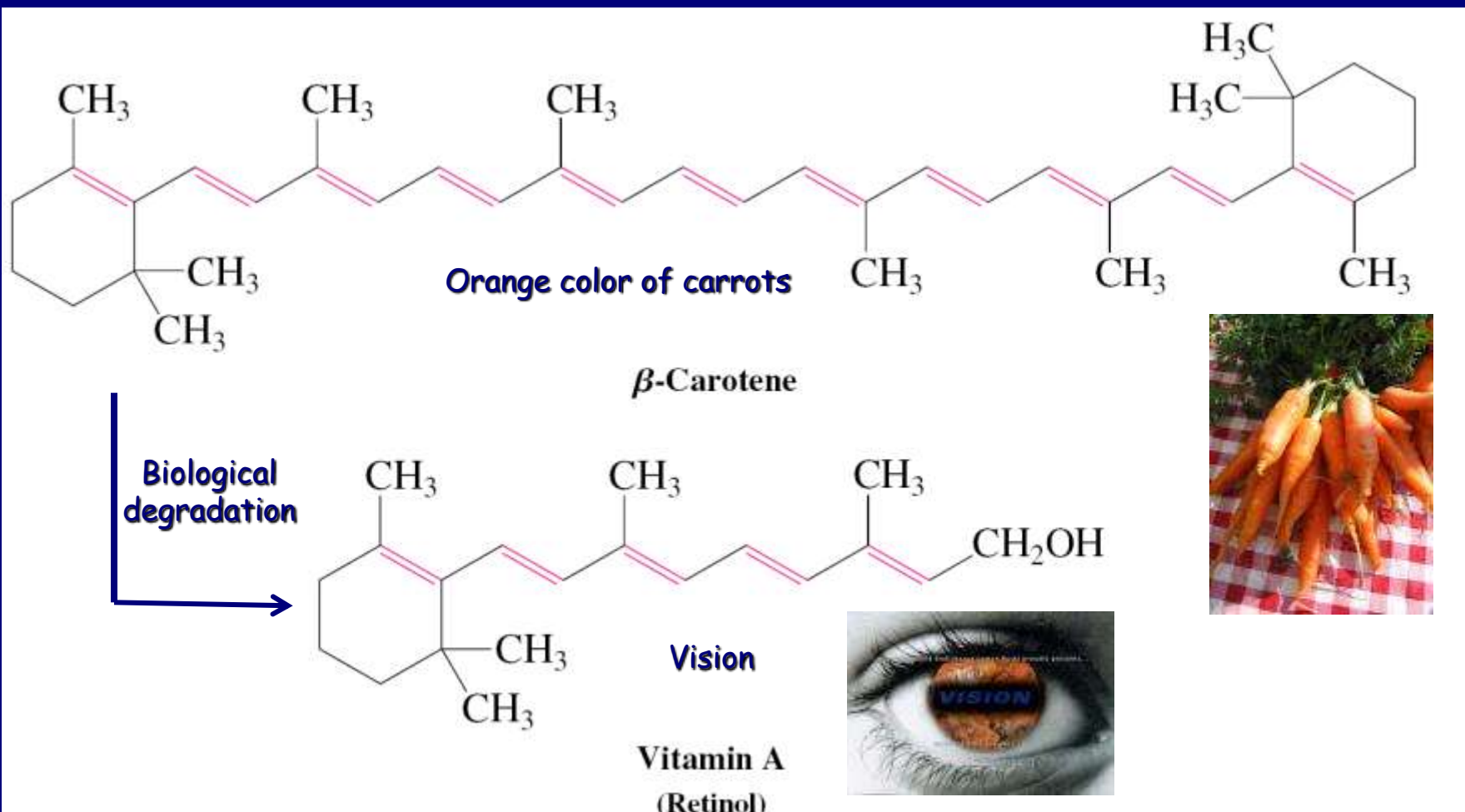
# CIKLOHEKSATRIEN ILI BENZEN!!!



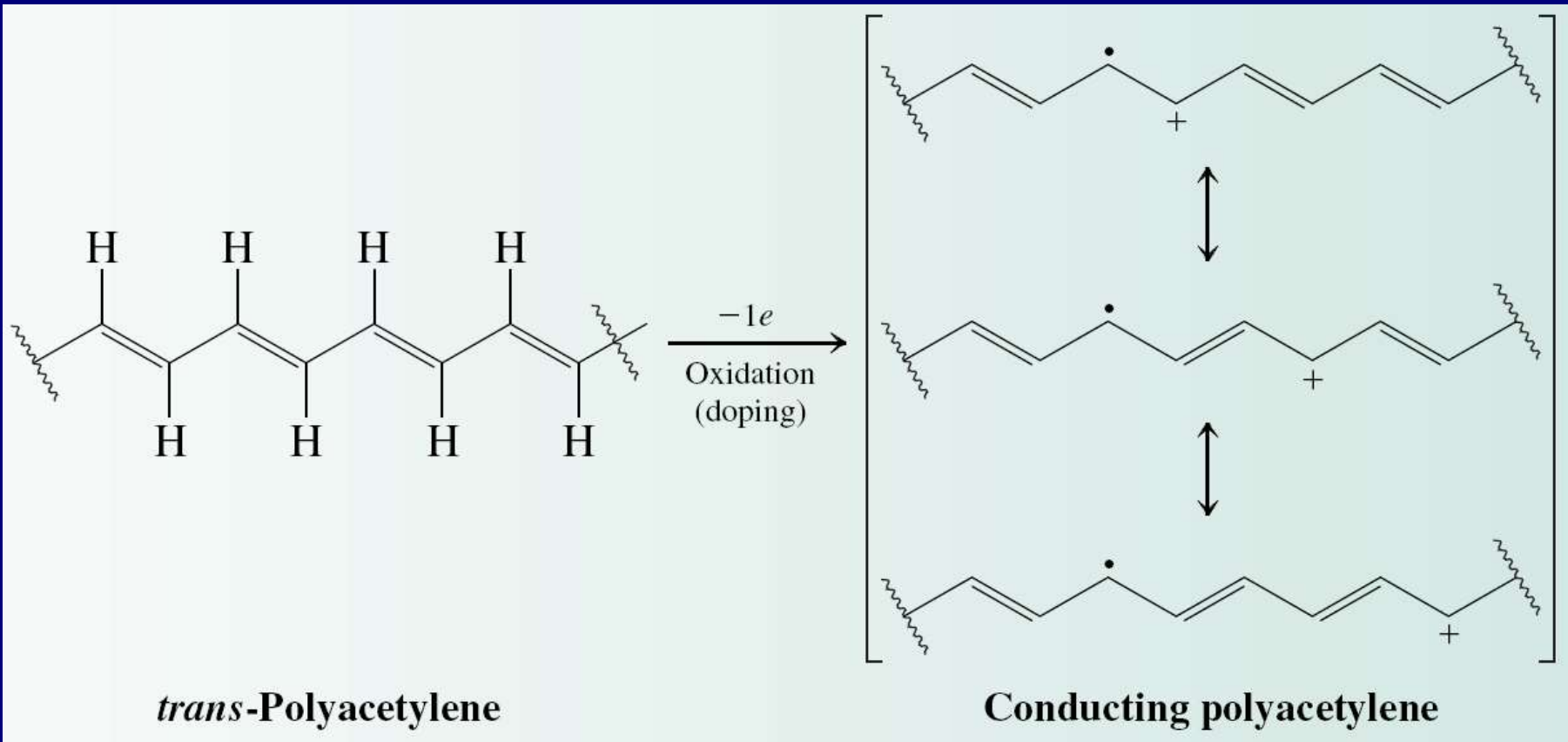
Šest elektrona u prstenu, bez prekida konjugacije  
aromatičnost

Osobine benzena u odnosu na heksatrien:  
Teško se hidrogenizuje  
Nereaktivan prema elektrofilima u oksidansima

# Proširena konjugacija u prirodnim proizvodima



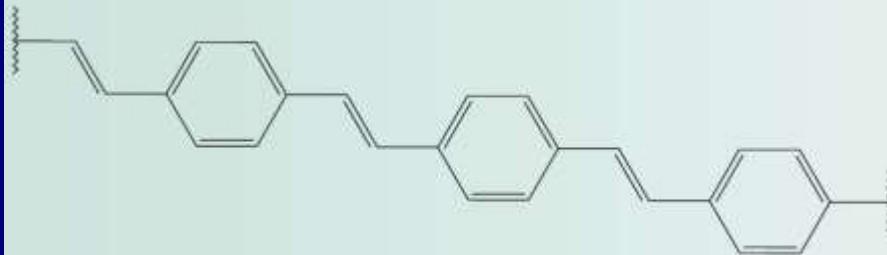
# Organski provodnici



Heeger, MacDiarmid, Shirakawa, Nobel Prize 2000

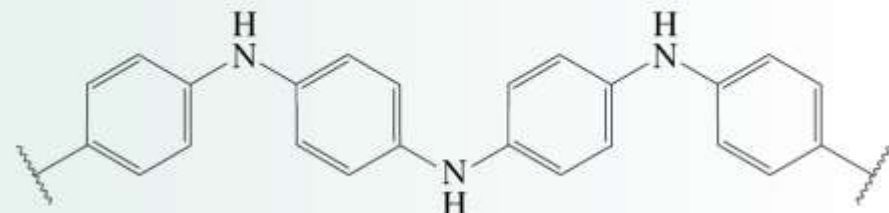


## Organic Conductors and Applications



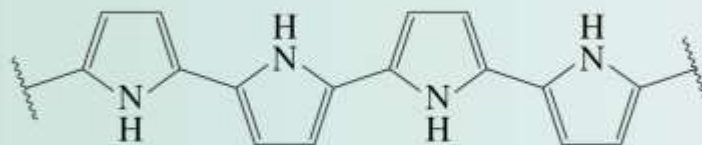
**Poly(*p*-phenylene vinylene)**

(Electroluminescent displays,  
such as in mobile phones)



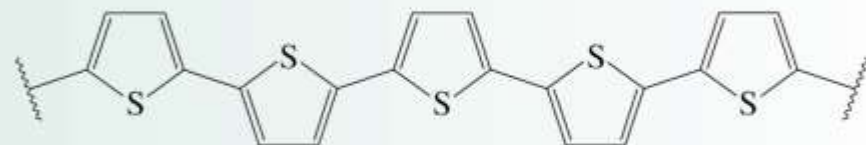
**Polyaniline**

(Conductor; electromagnetic shielding of  
electronic circuits; antistatic, such as in carpets)



**Polypyrrole**

(Electrolyte; screen coating;  
sensing devices)

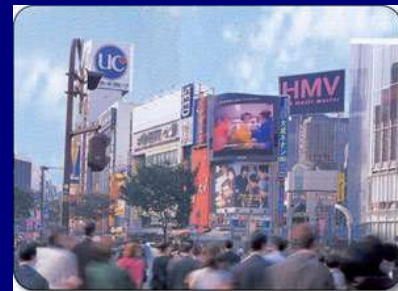


**Polythiophene**

(Field-effect transistors,  
such as in supermarket checkouts;  
antistatic, such as in photographic film)

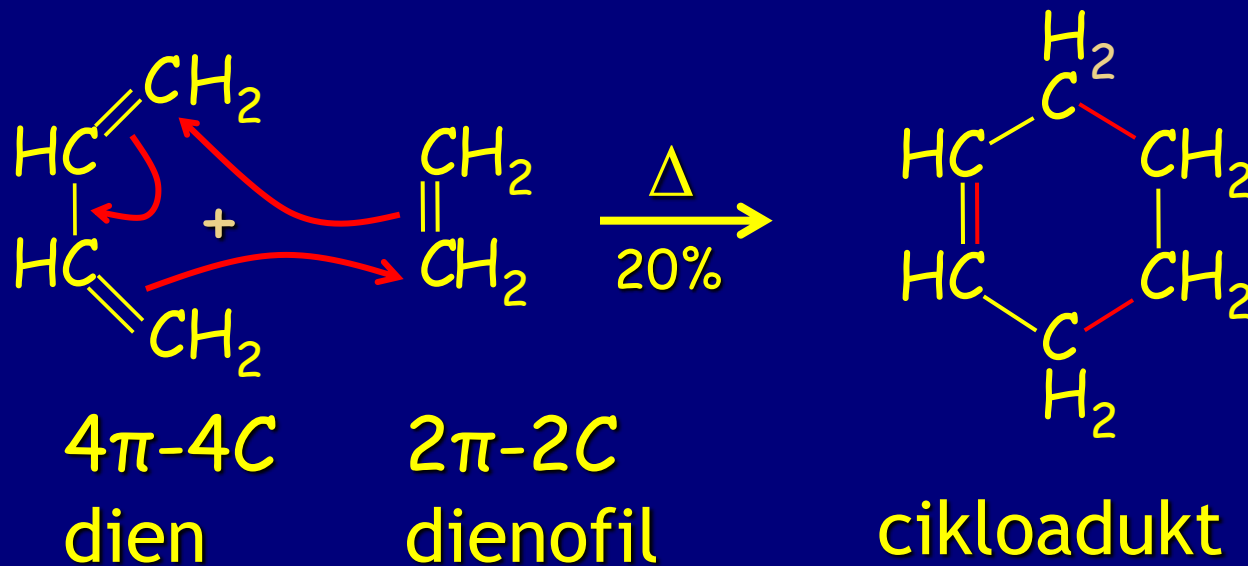


**Light emitting diodes (LED)**



# Za konjugovane sisteme karakteristične posebne transformacije: Periciklične reakcije

1. Cikloadicije: Diels-Alderova reakcija,  
[4+2] cikloadicija



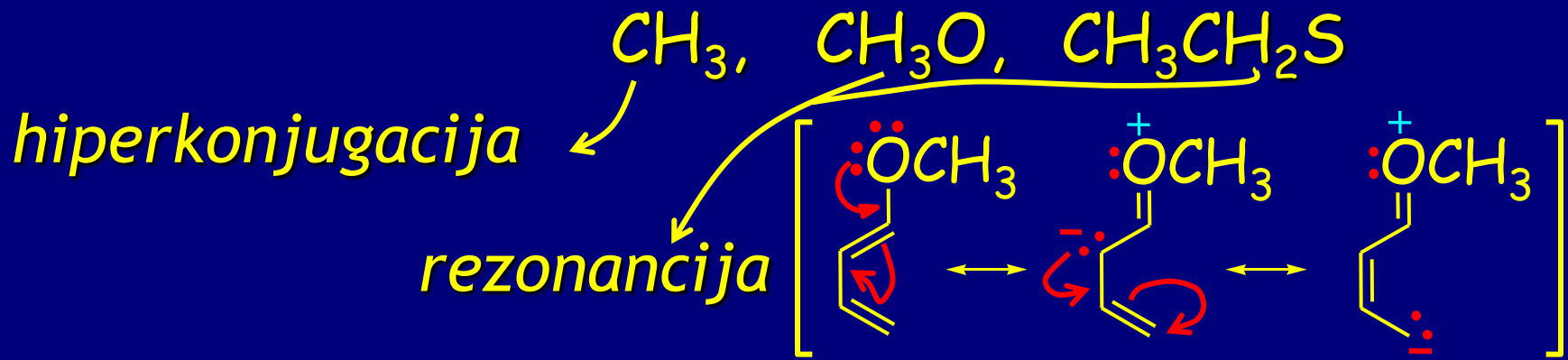
# Hemoselektivnost Diels-Alderove reakcije

Tipična Diels-Alderova reakcije se odvija između elektron-bogatih dieni i elektron-deficitarnih alkena

DA reakcije sa obrnutim elektronskim osobinama elektron-siromašni dieni i elektron bogati alkeni

Uticaj supstituenata:

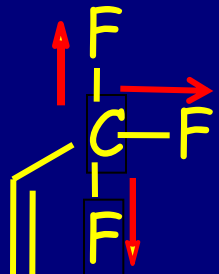
elektron-donori: Alkil, alkoxi, alkiltio



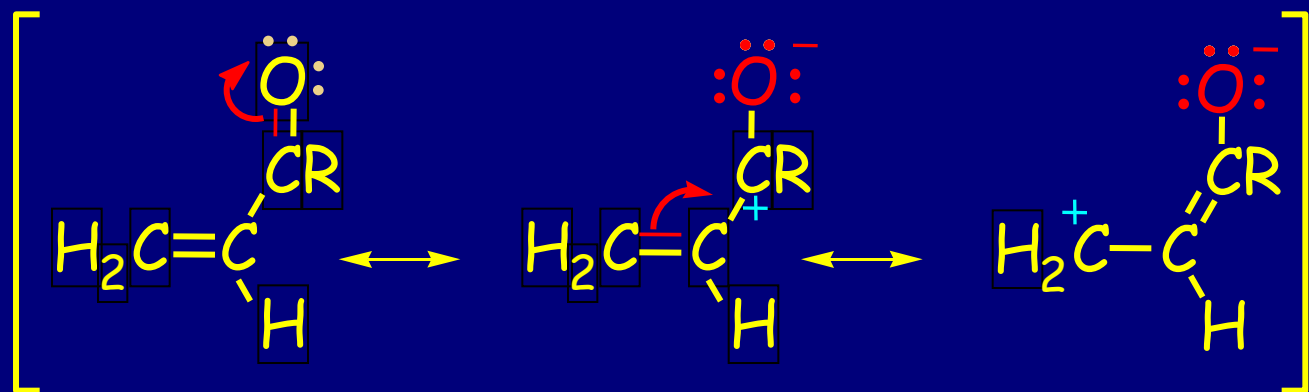
Za primer sa kiseonikom rezonancioni efekat je jači od induktivnog efekta

elektron-privlačne grupe:  $\text{CF}_3$ ,  $\text{CR}$ ,  $\text{C}\equiv\text{N}$ ,  $-\text{NO}_2$

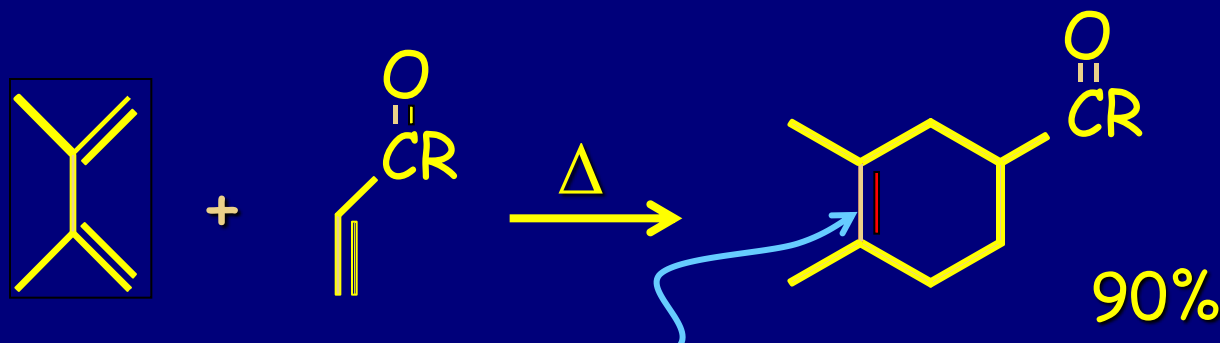
Induktivni:



Rezonancioni:

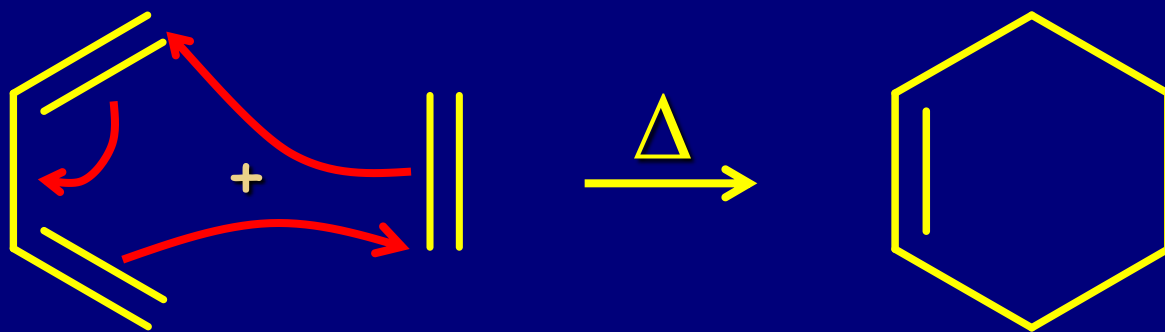


primer:

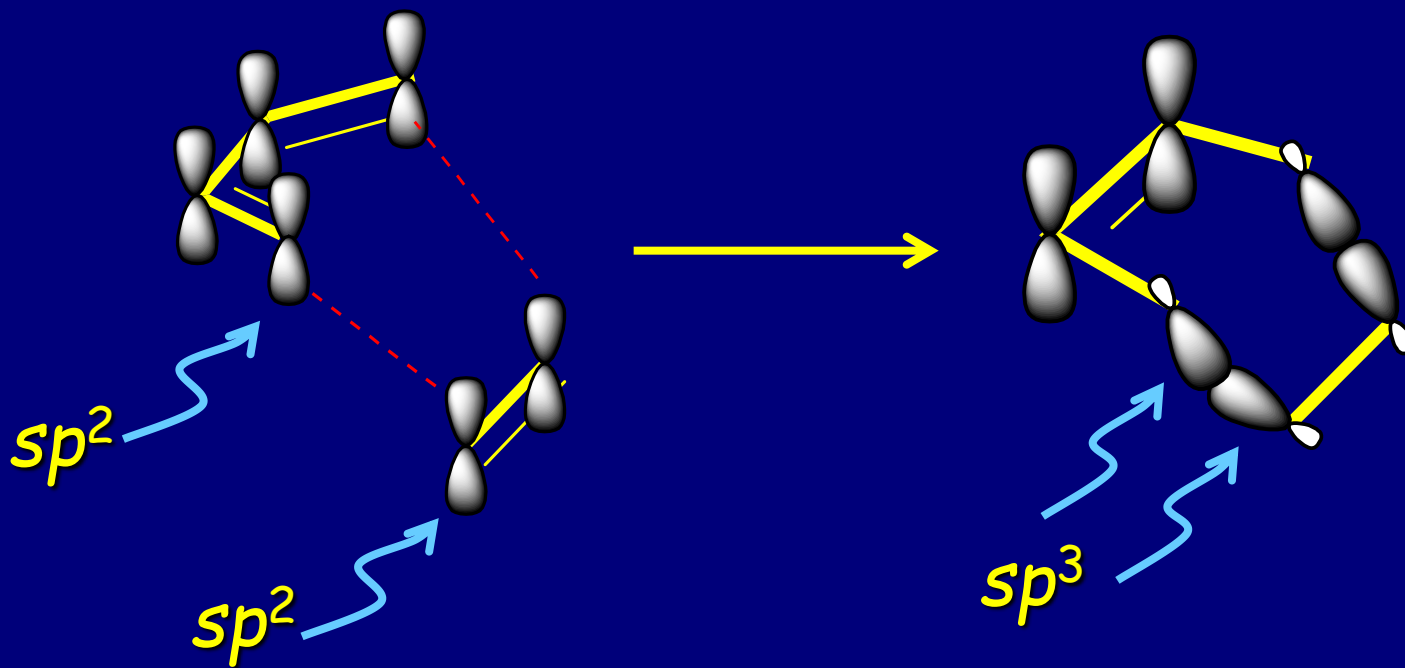


Ova dvostruka veza nije u kompeticiji  
za reakciju sa dienofilom

# Mehanizam: koncertovan (usklađen)

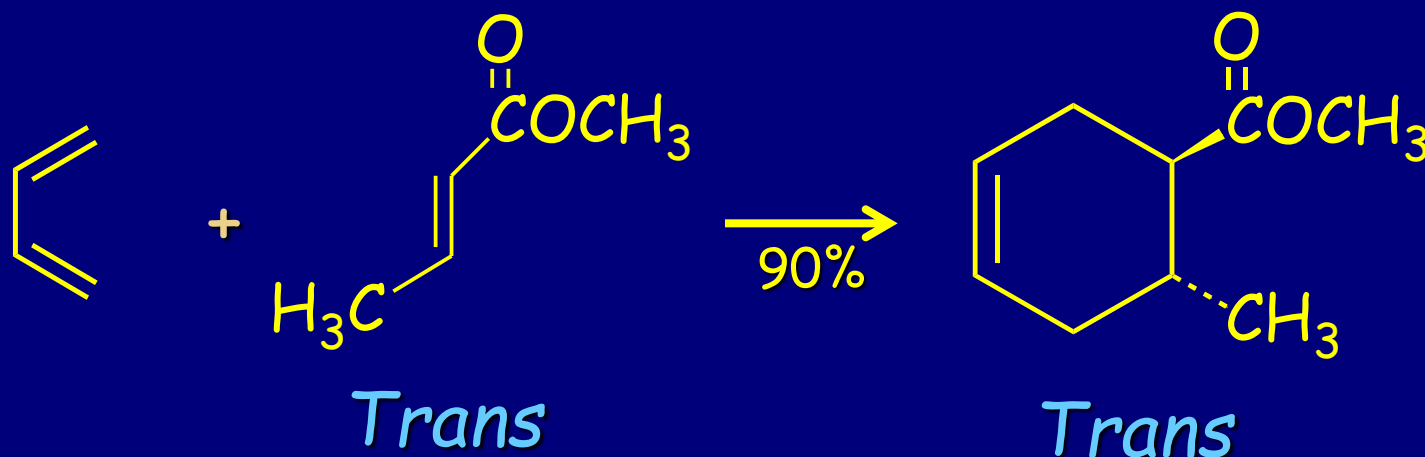
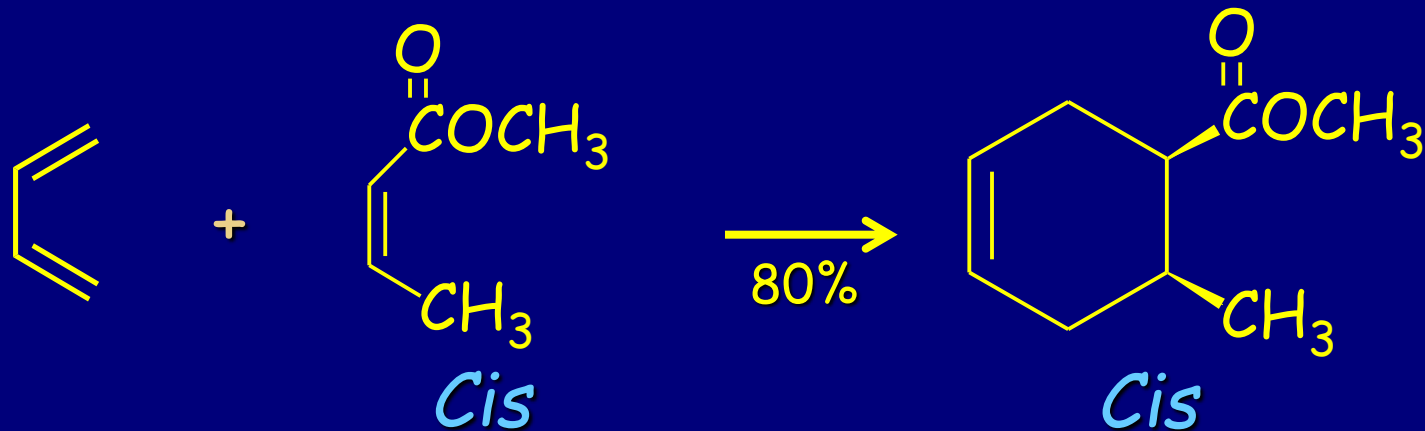


Objašnjenje na osnovu interakcije između orbitala:



## Posledice:

Reakcija je stereospecifična, zadržava se stereohemija polaznih komponenti



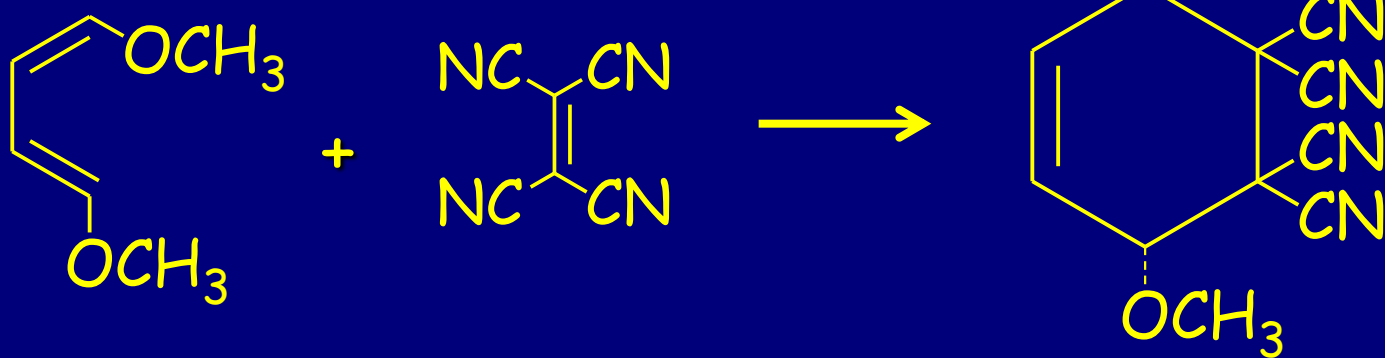
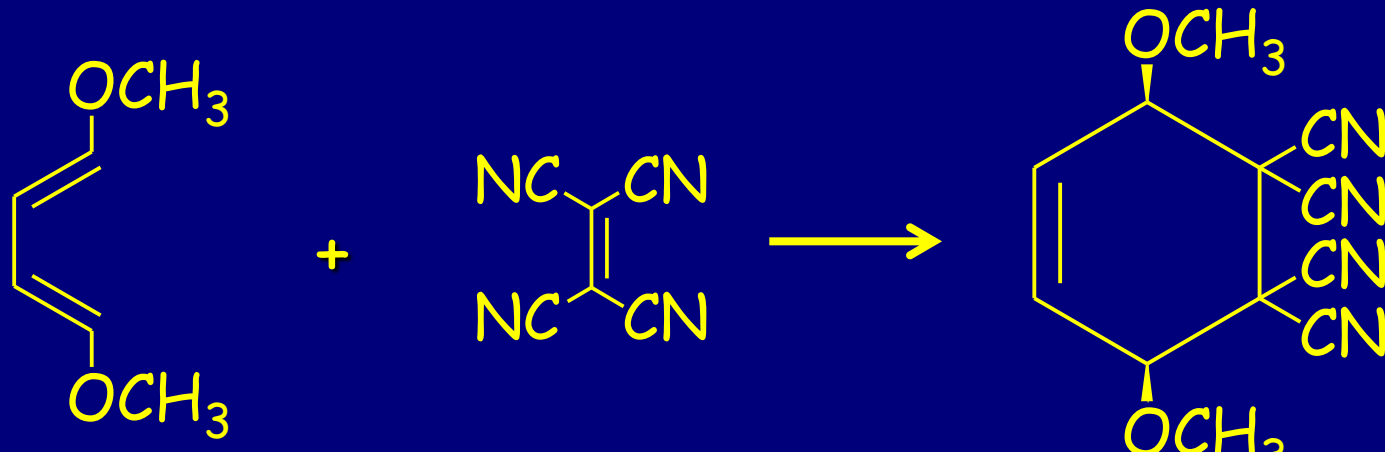
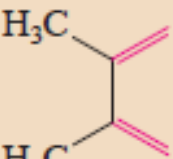
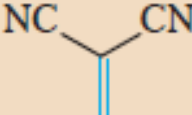
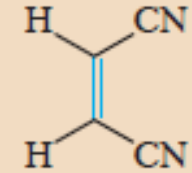
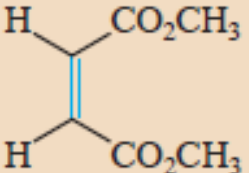
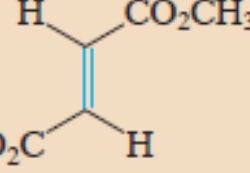
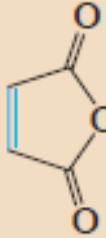
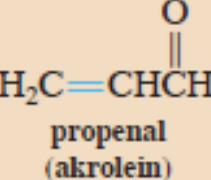
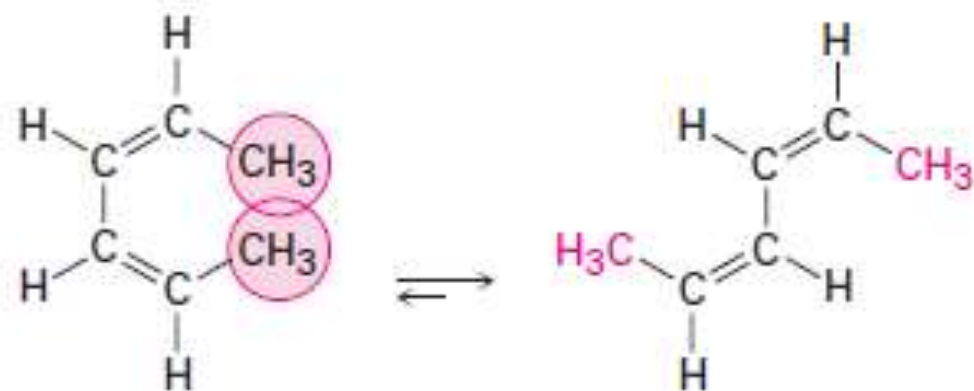
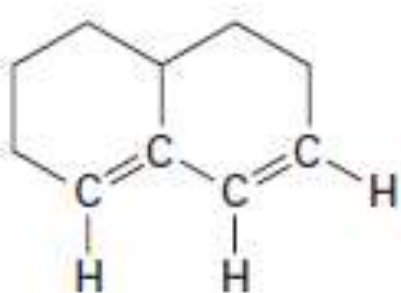


TABELA 14-1

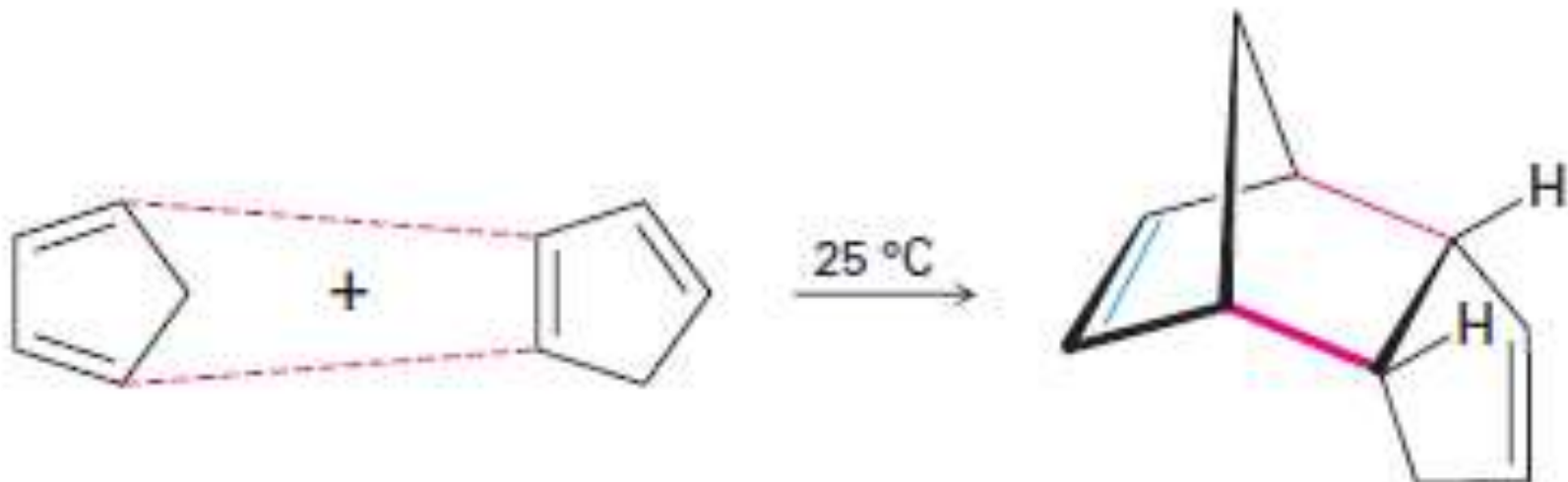
## Tipični dieni i dienofili u Diels-Alder-ovim reakcijama

Dieni				
				
1,3-butadien	2,3-dimetil-1,3-butadien	<i>trans,trans</i> -2,4-heksadien	1,3-ciklopentadien	1,3-cikloheksadien
Dienofili				
				
tetracyanoeten	<i>cis</i> -1,2-dicijanoetan	dimetil <i>cis</i> -2-butendioat (dimetil-maleat)	dimetil <i>trans</i> -2-butendioat (dimetil-fumarat)	
				
anhidrid 2-butendikiselin (anhidrid maleinske kiselin)	dimetil-butindioat (dimetil-acetilen-dikarboksilat)	propenal (akrolein)	metil-propenoat (metil-akrilat)	

## Nereaktivni dieni

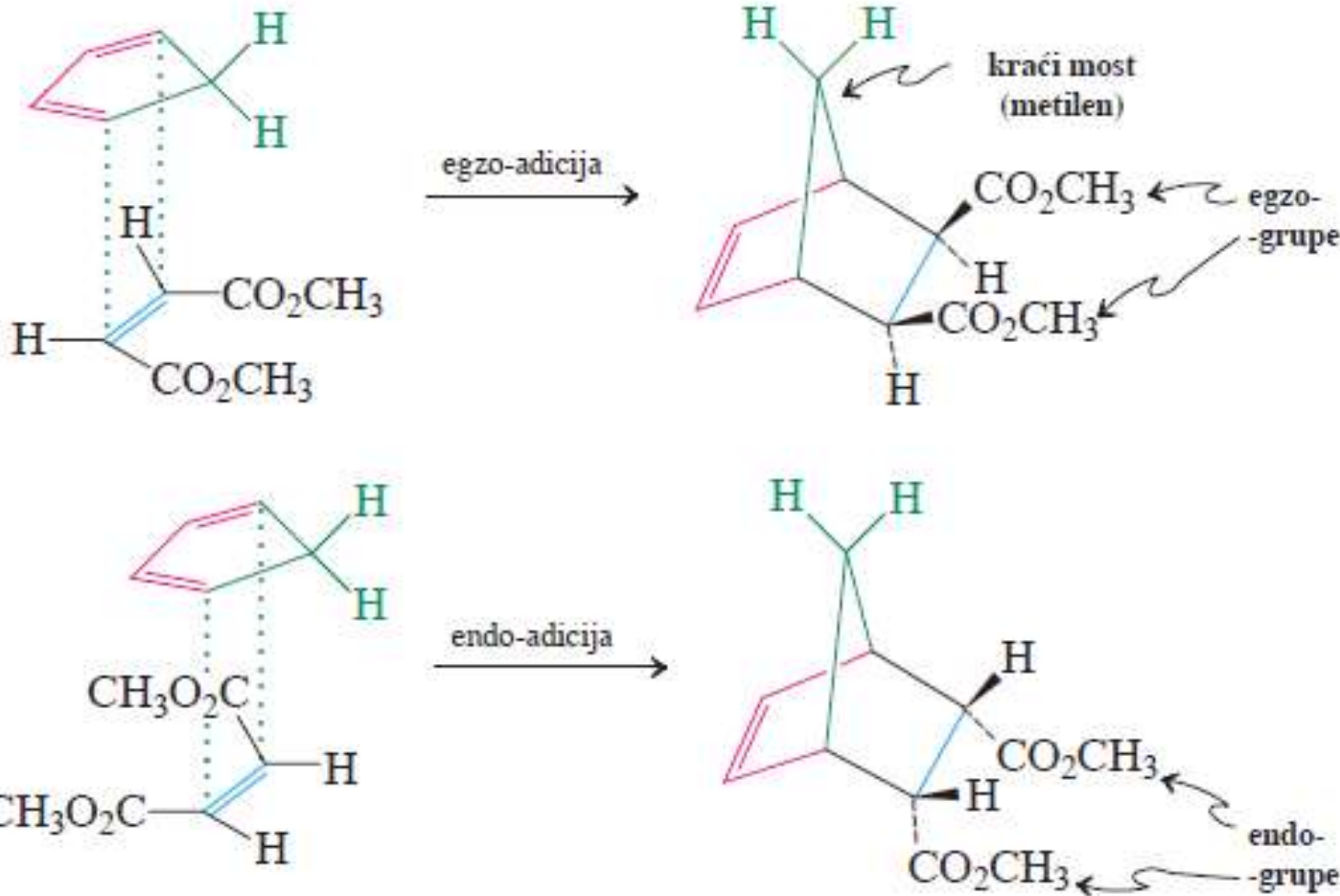


## Dimerizacija ciklopentadiena

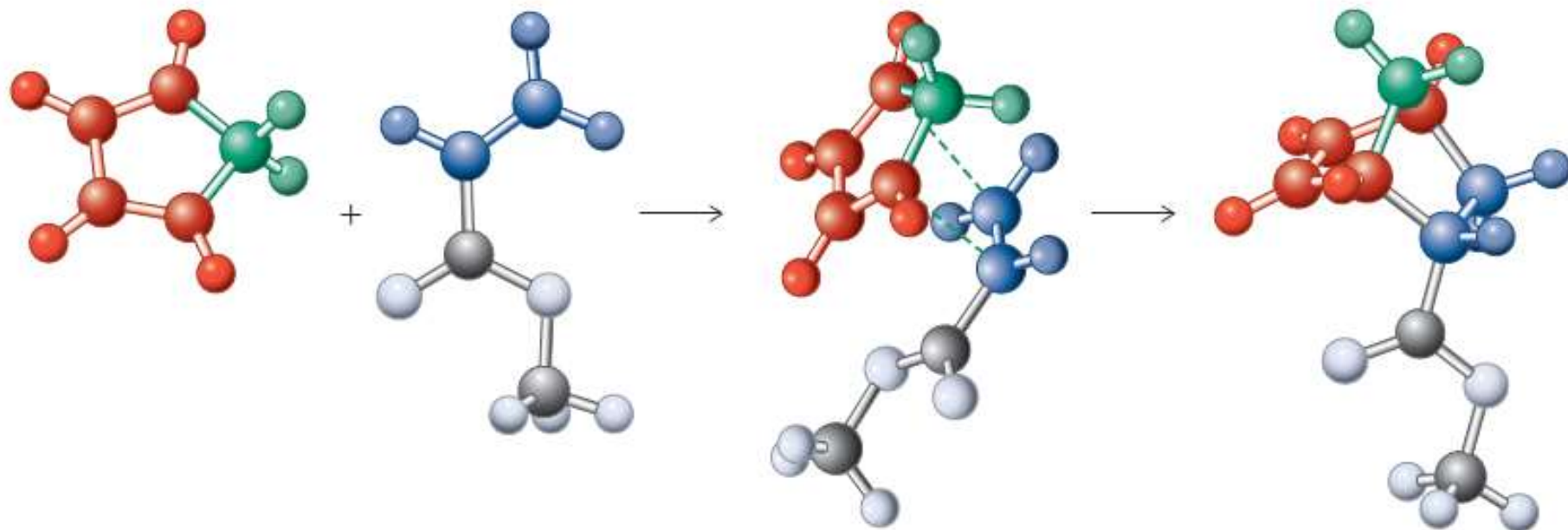
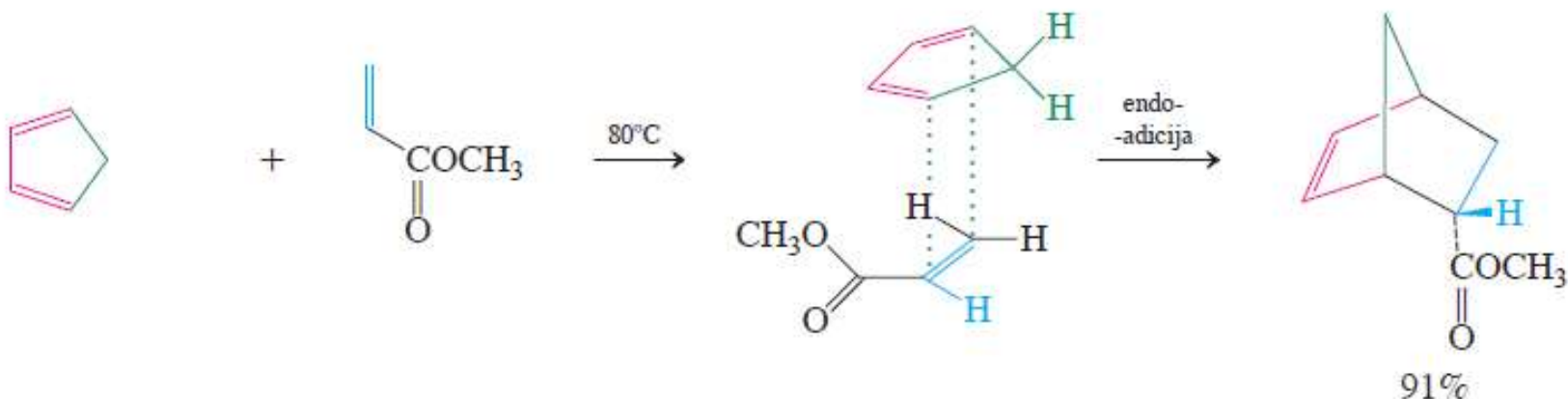


# Endo i egzo cikloadicije na ciklopentadien

Egzo- i endo-cikloadicije na ciklopentadien



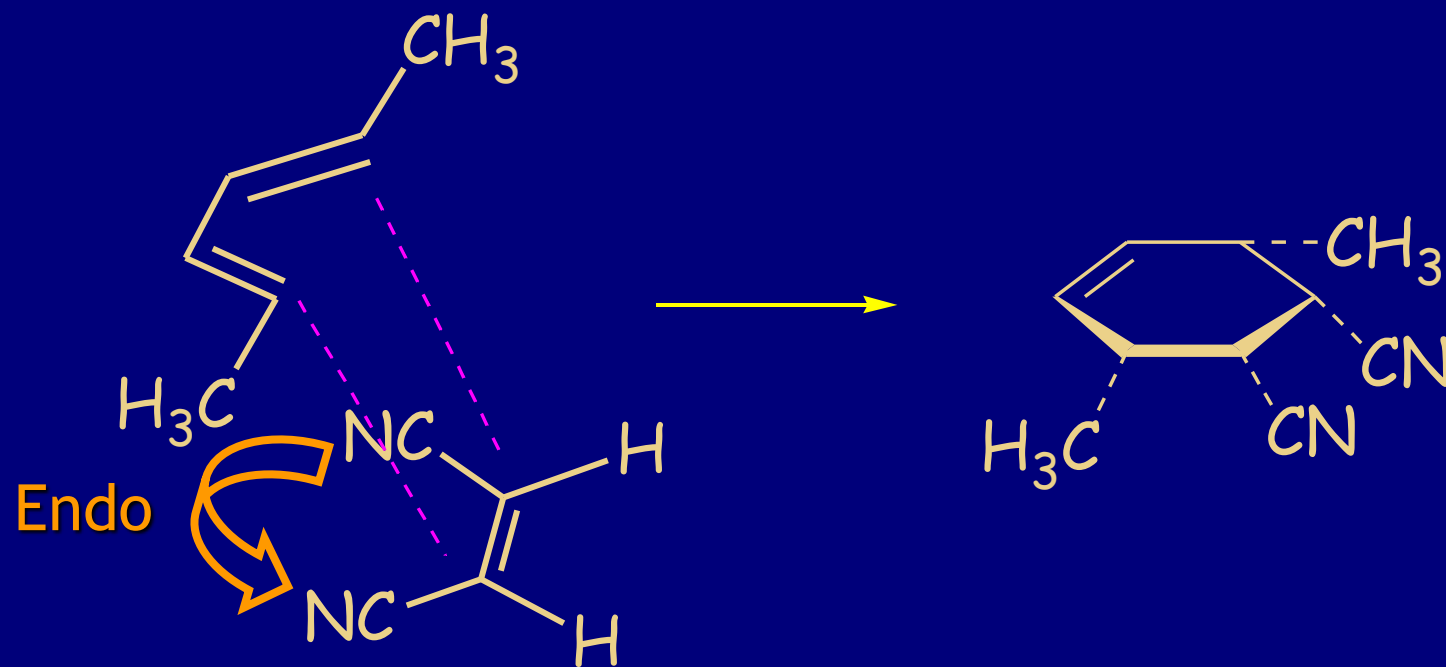
Endo-pravilo



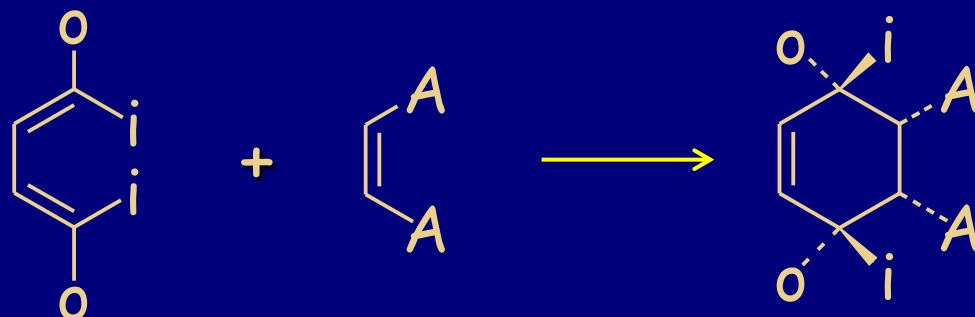
metil-propenoat

endo-proizvod

Primer:

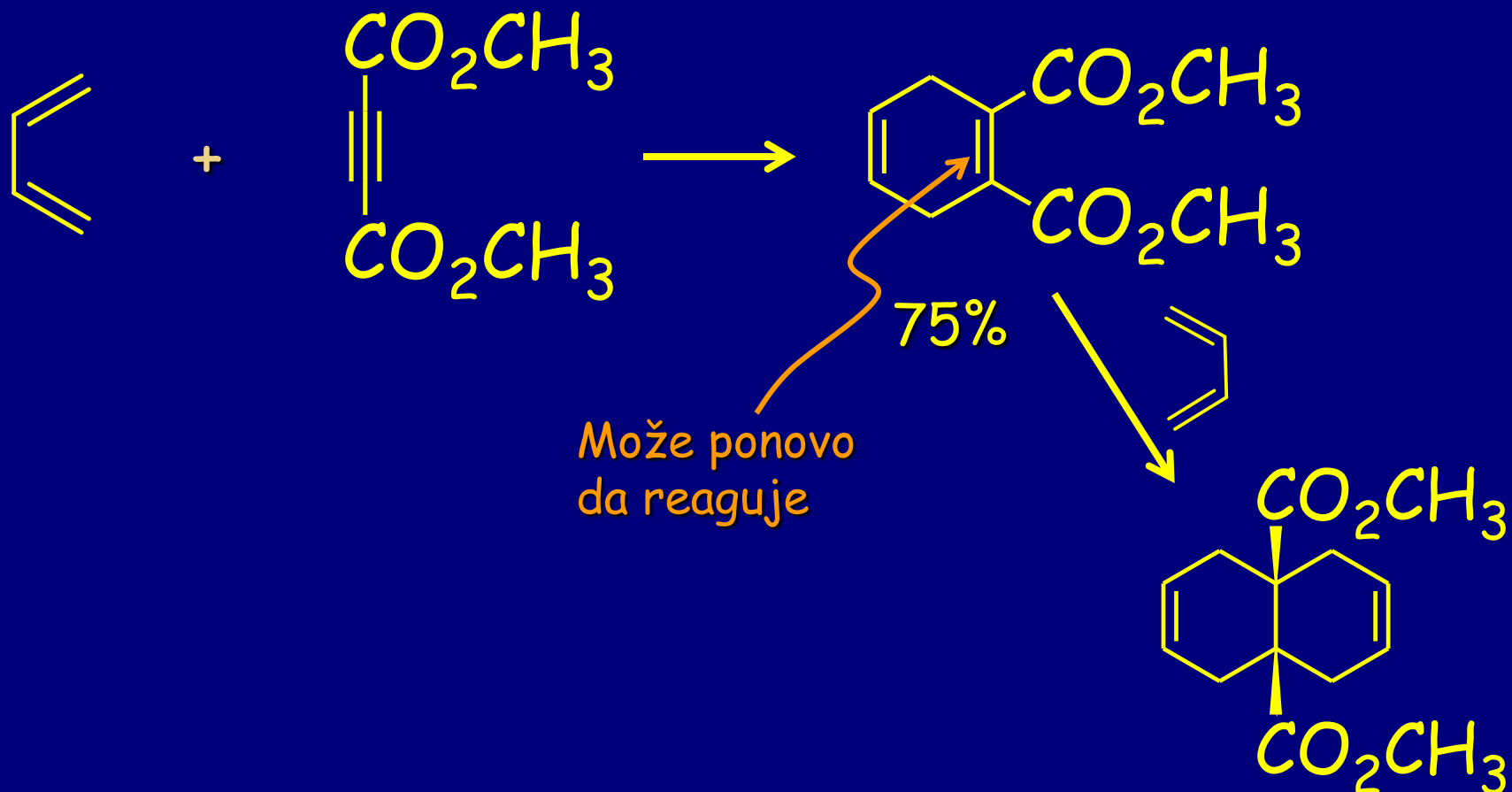


Generalno:

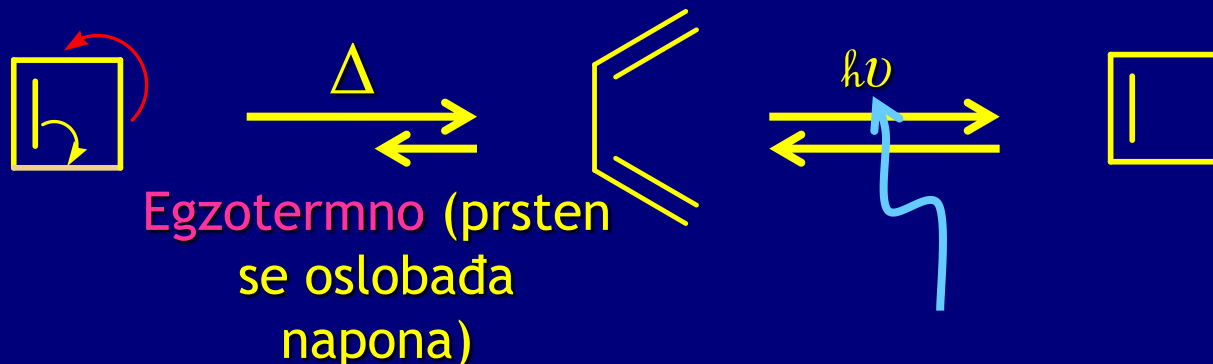


# Alkini kao dienofili

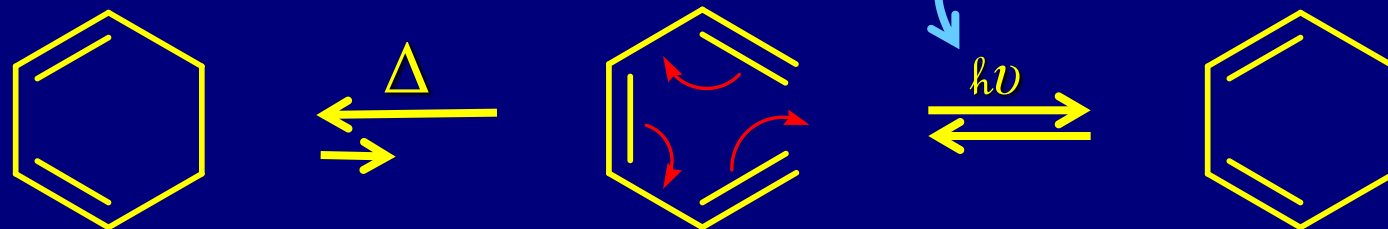
# Dobijanje 1,4-cikloheksadiena



## 2. Elektrociklične reakcije: Intramolekulska zatvaranje i otvaranje prstena

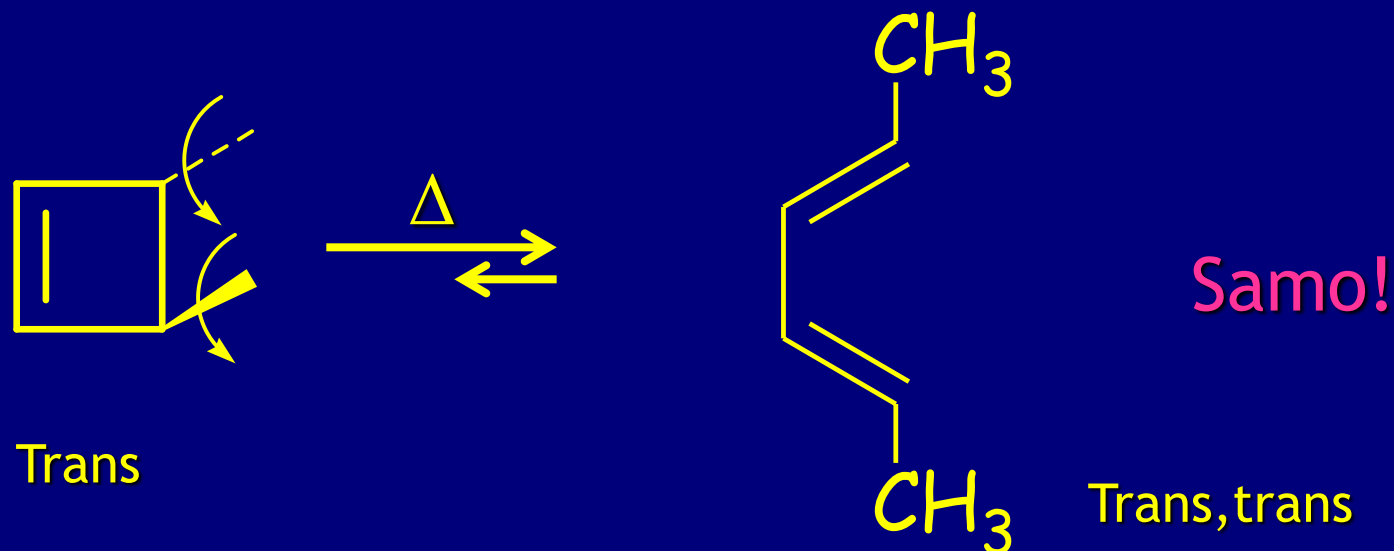


$$\Delta H^\circ = -9.7 \text{ kcal mol}^{-1}$$



Egzotermno  
(C–C bolje od C=C, manji napon u prstenu)  
 $\Delta H^\circ = -14.7 \text{ kcal mol}^{-1}$

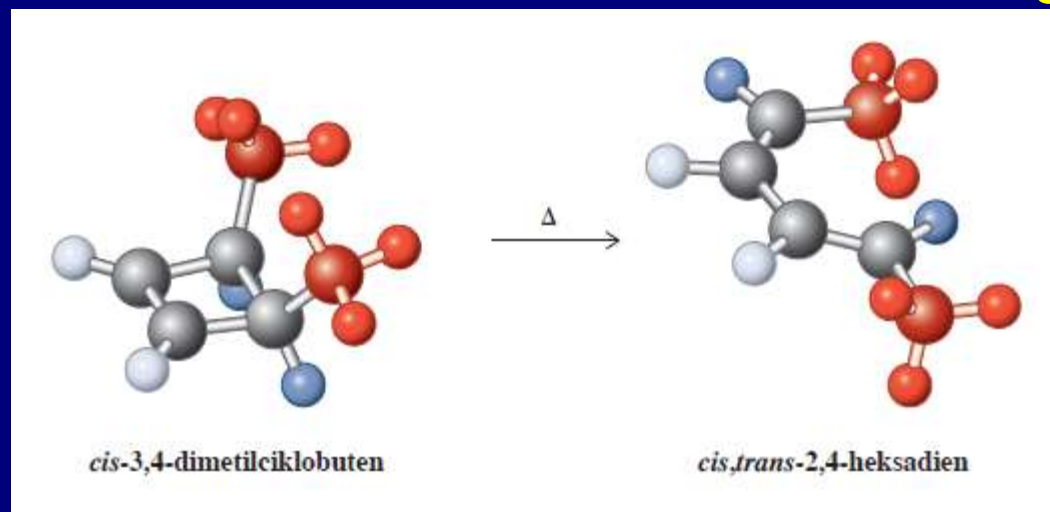
# Elektrociklične reakcije su stereospecifične

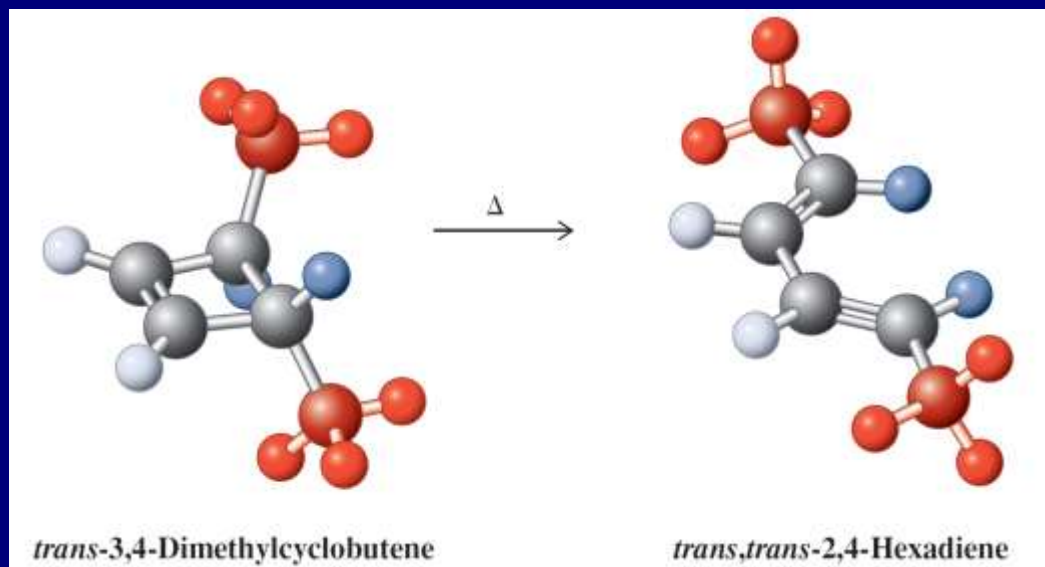


# „Pomeranje“ supstituenata

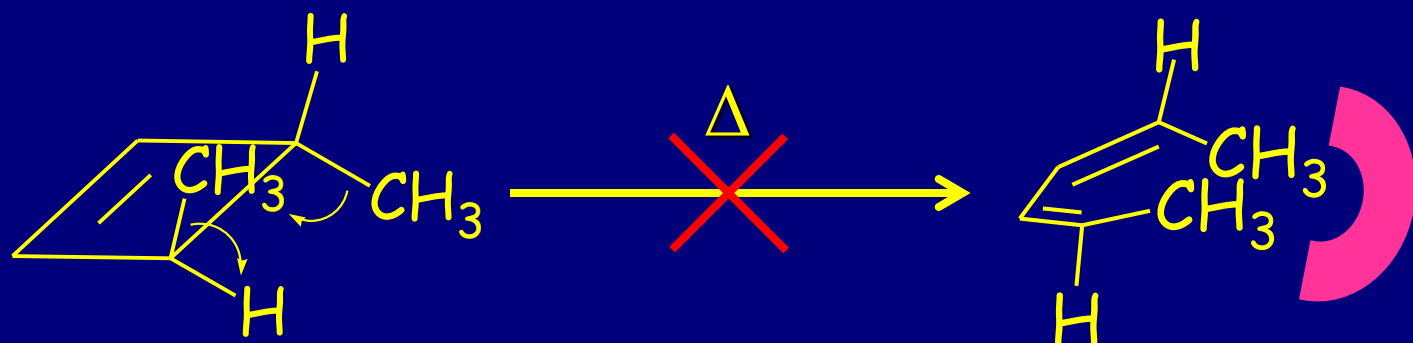
Konrotatorio:

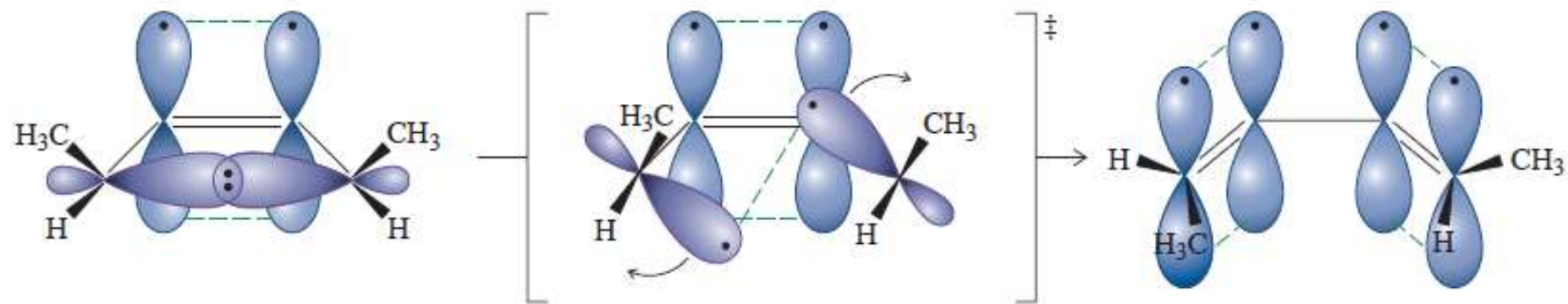
## Rotiranje u istom smeru



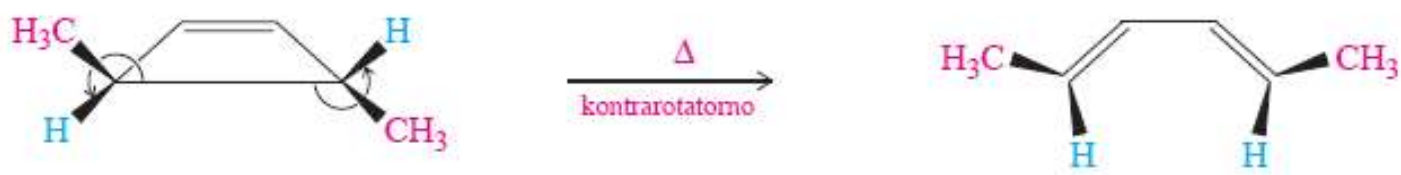


Rotacija u smeru kazaljke na satu je moguća ali. Sterno odbijanje!!!

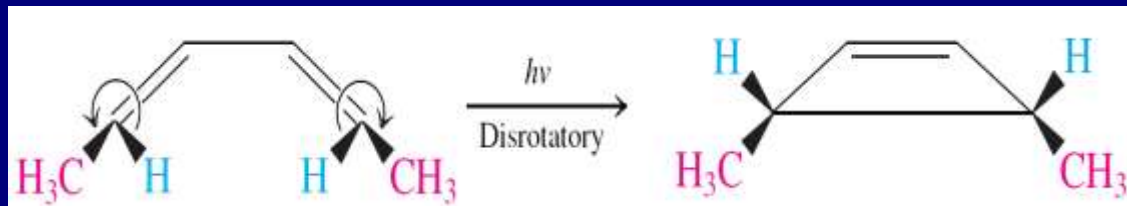
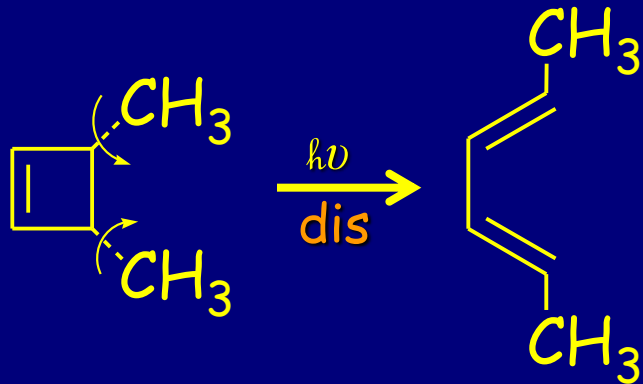
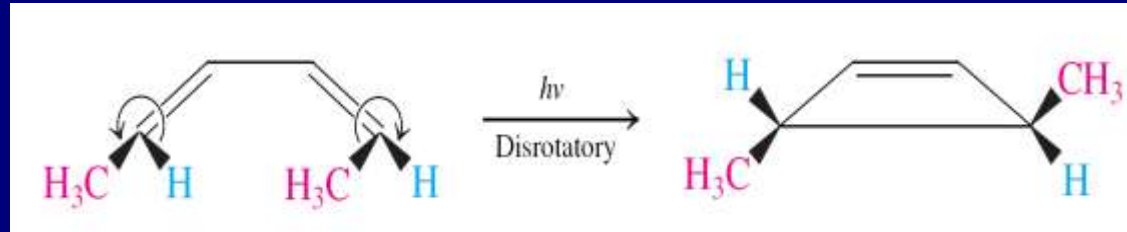
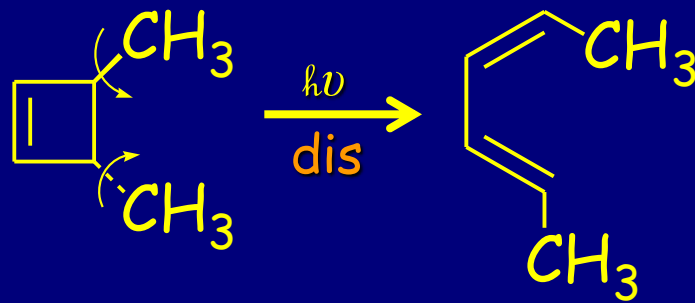




A

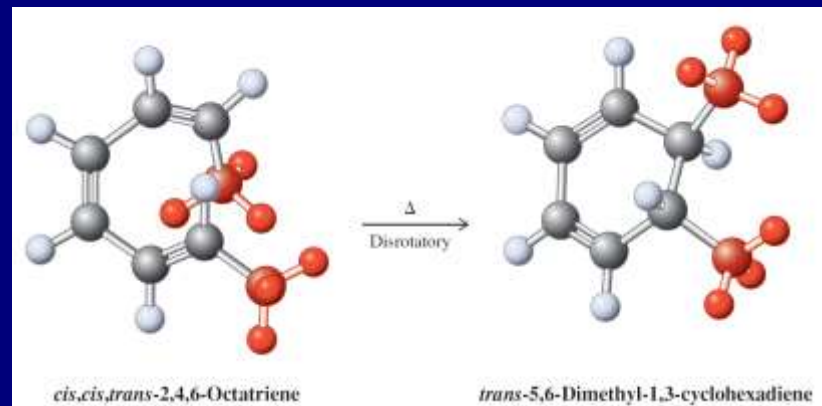
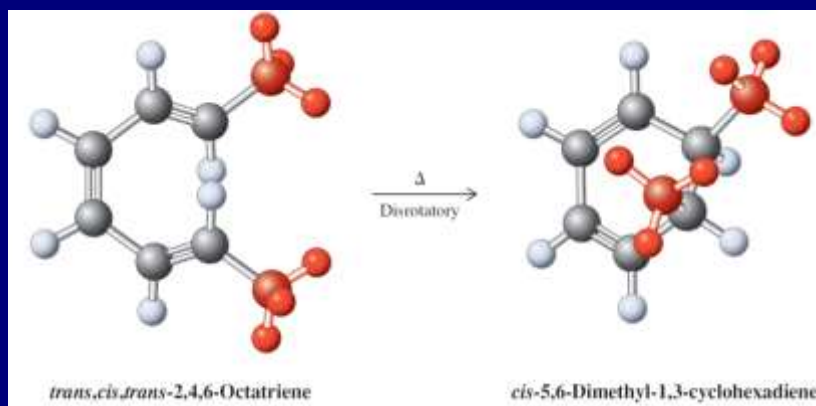
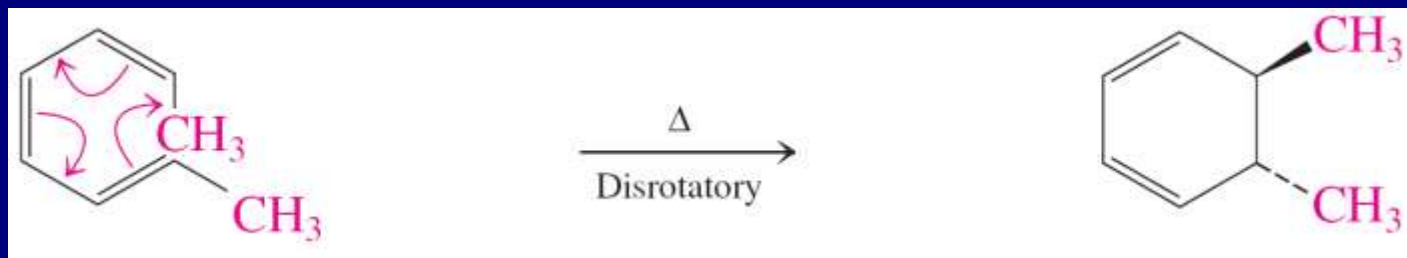
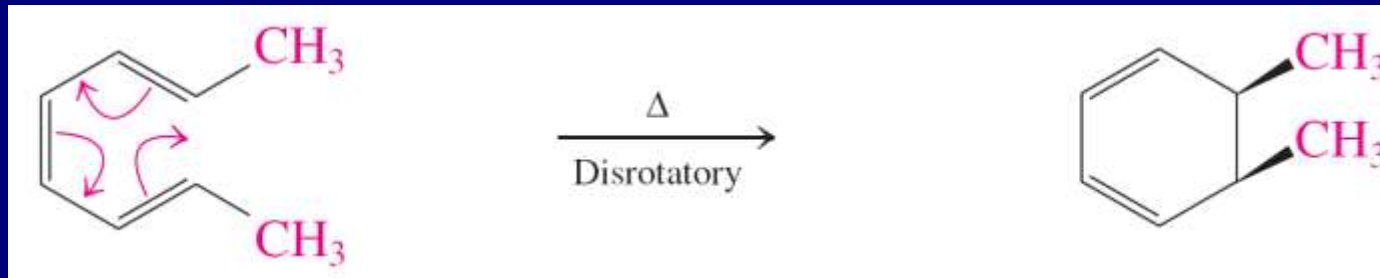


# Fotohemija reakcija ( $\hbar\nu$ ) disrotatorno (rotacija u suprotnim smerovima)



Interkonverzija heksatrien/cikloheksatrien je takođe stereospecifična

$\Delta$  = disrotatorno



$\hbar v$  = konrotatorno

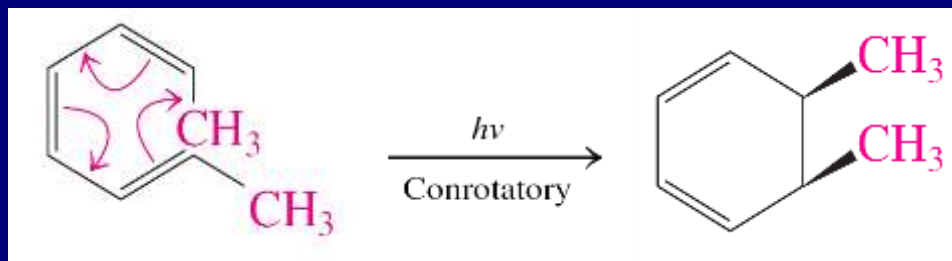
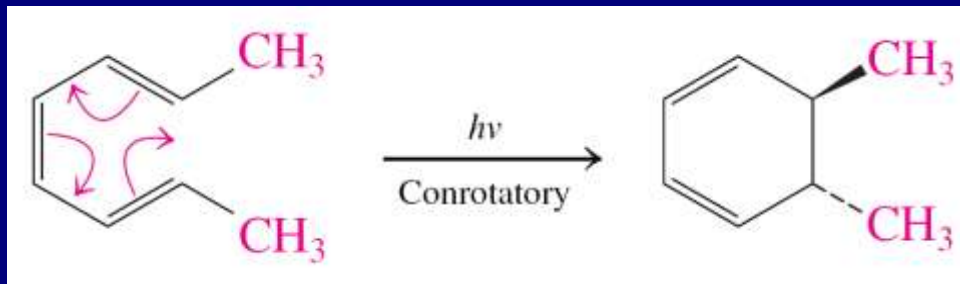
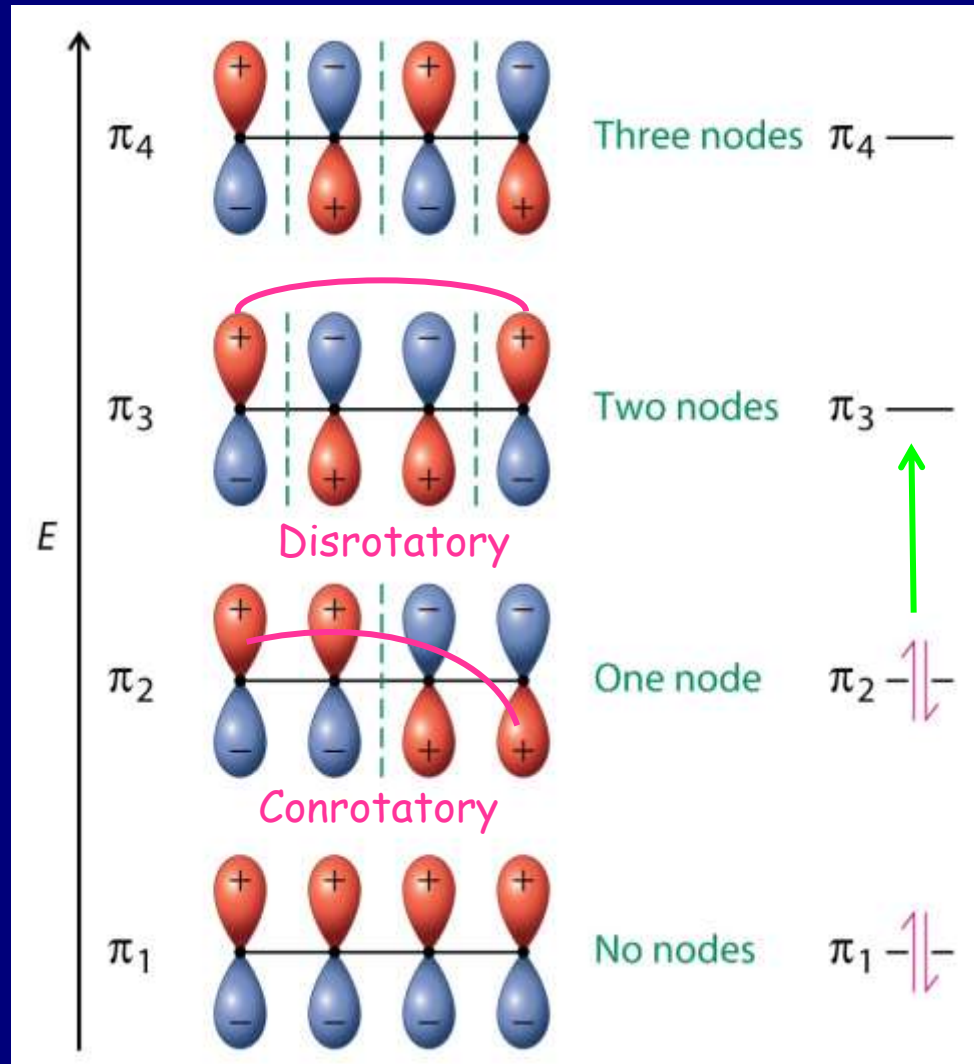


TABELA 14-2

Stereohemijski tok elektrocikličnih reakcija  
(Woodward-Hoffman-ova pravila)

Broj dvostrukih veza	Termički proces	Fotohemski proces
paran	kontrarotatorno	disrotatorno
neparan	disrotatorno	kontrarotatorno

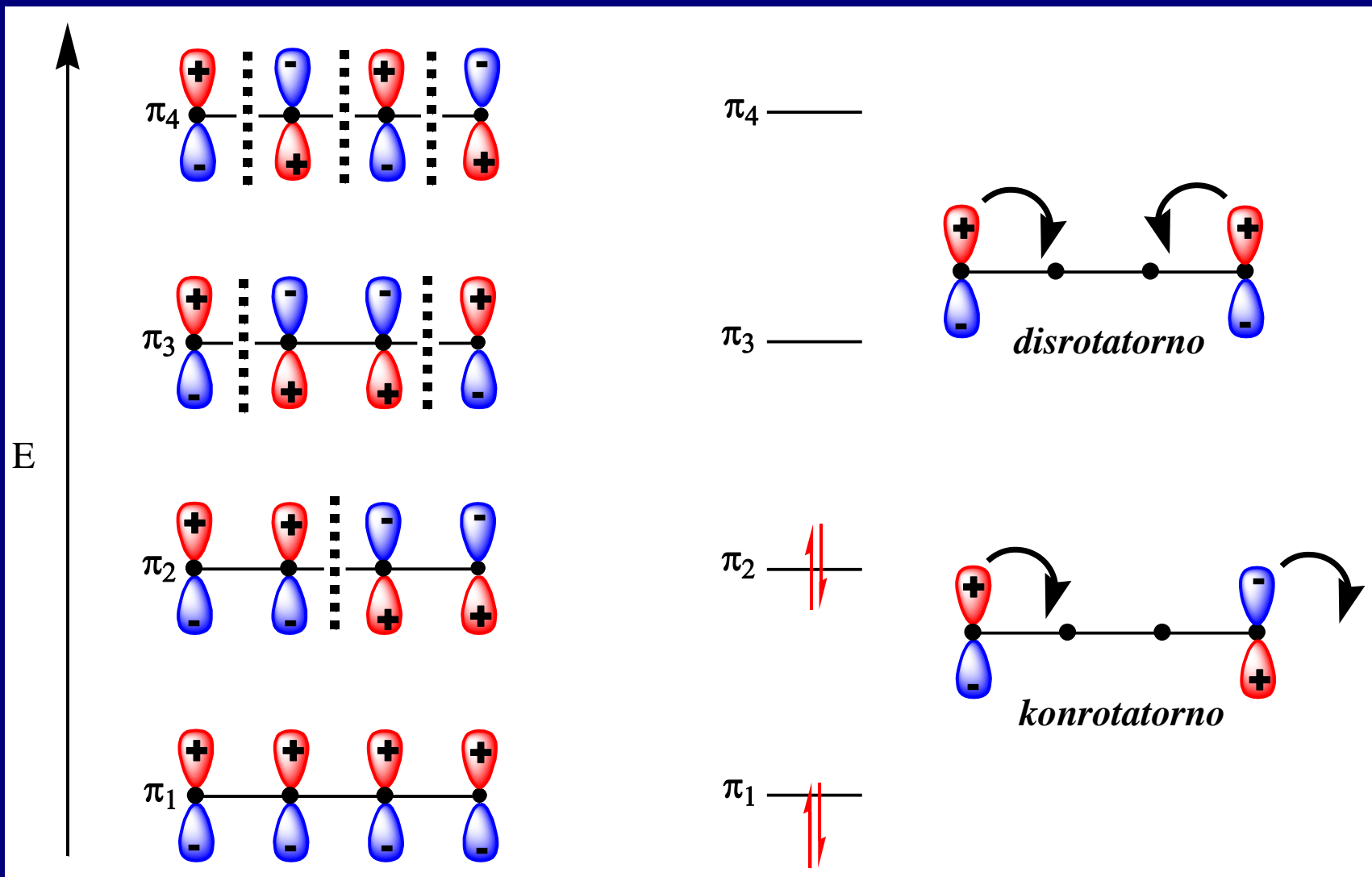
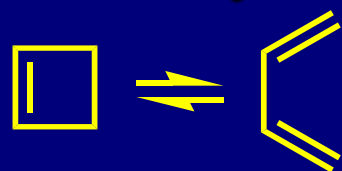
# Simetrija orbitala određuje mehanizam!!!

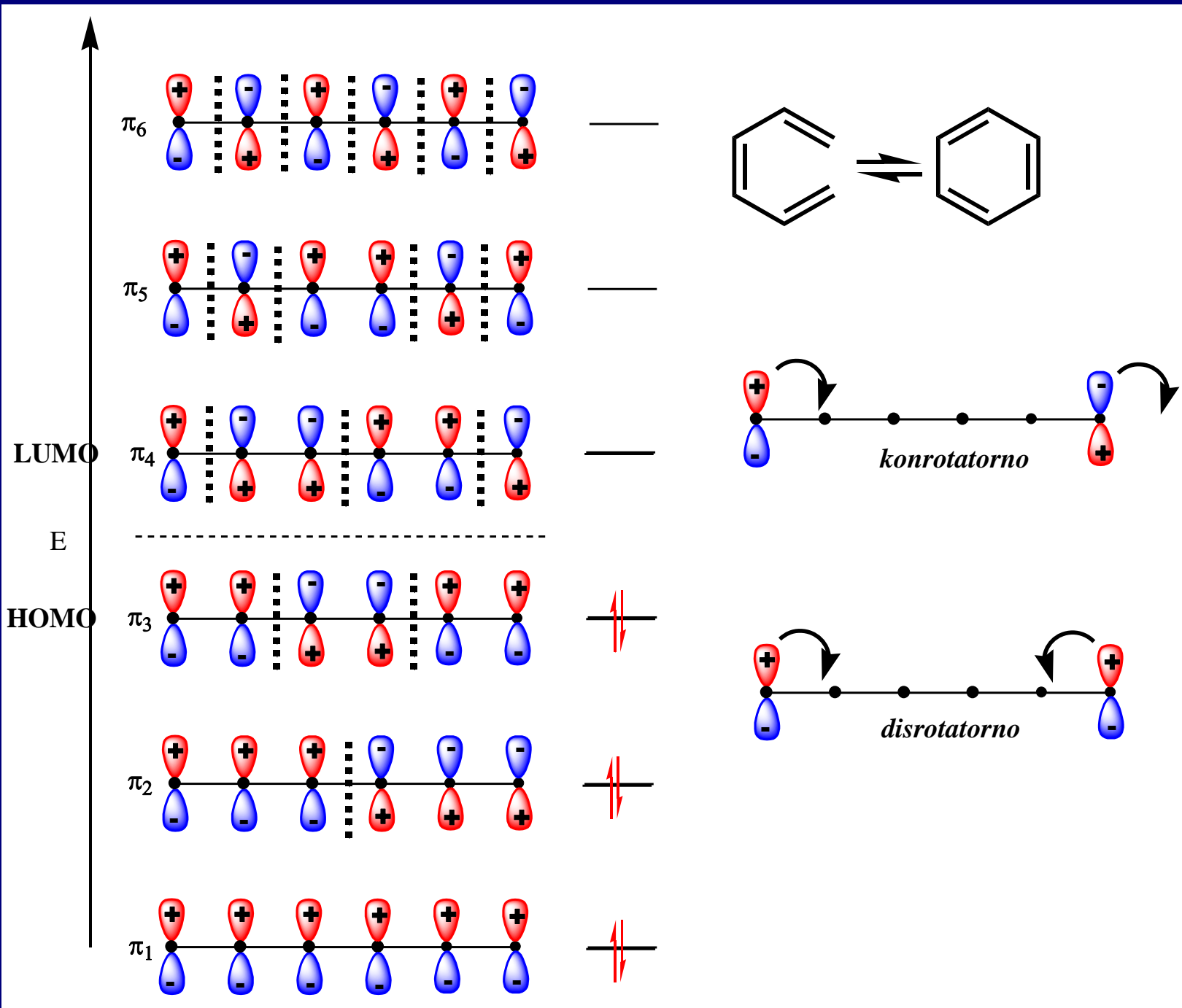


Za fotohemijsko zatvaranje prstena  
h $\nu$ -prelazak e u  $\pi_3$

Za termičko zatvaranje prstena

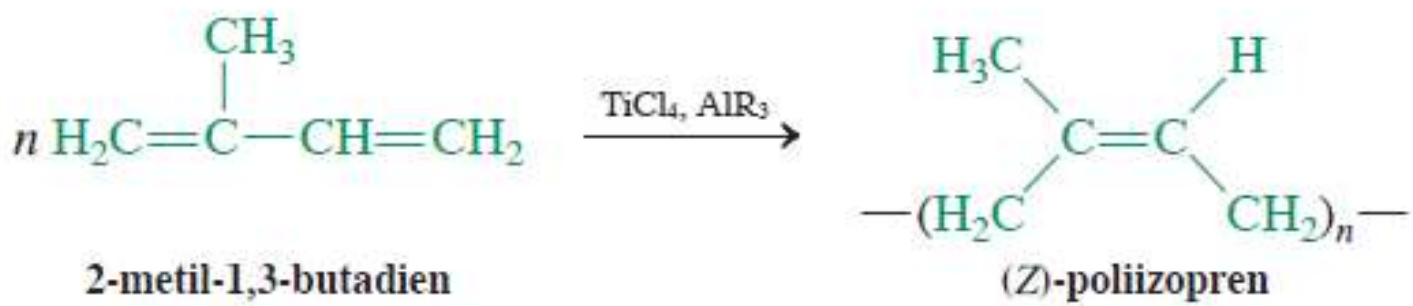
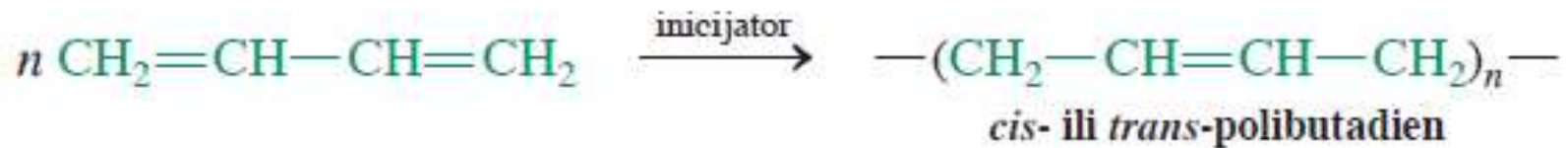
# Intramolekulsko zatvaranje i otvaranje prstena



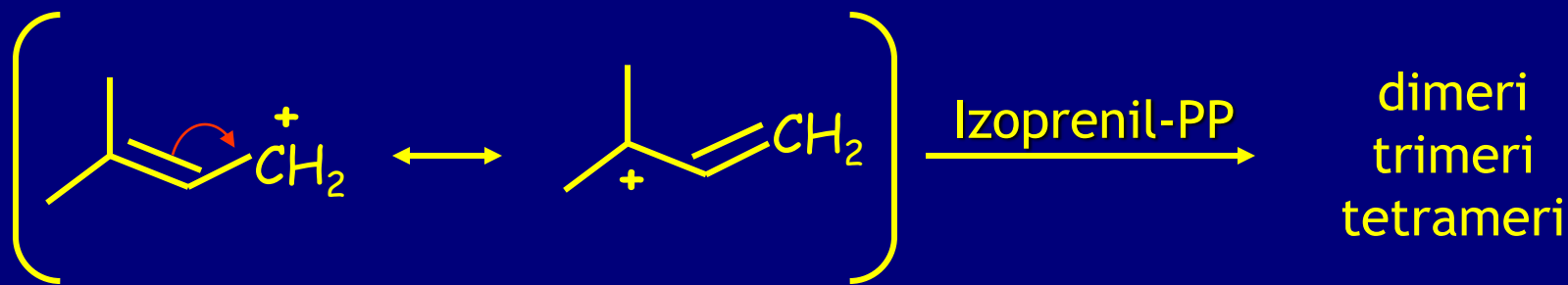
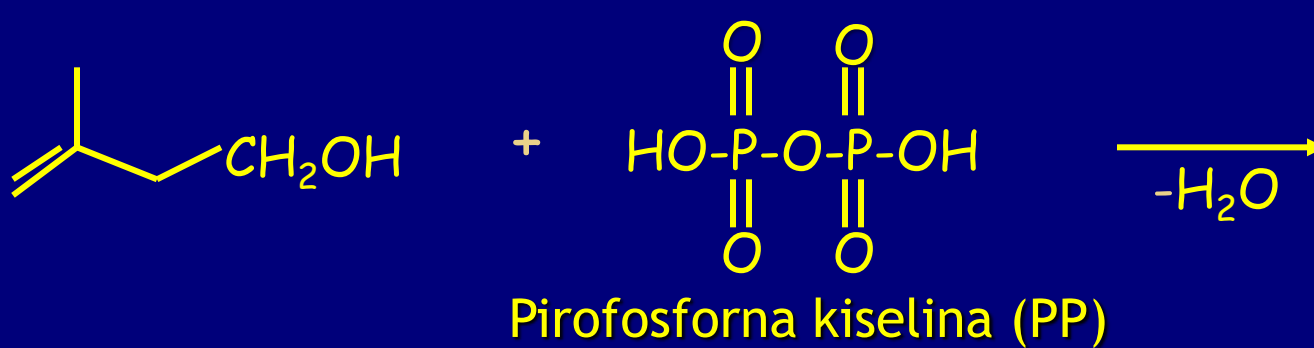


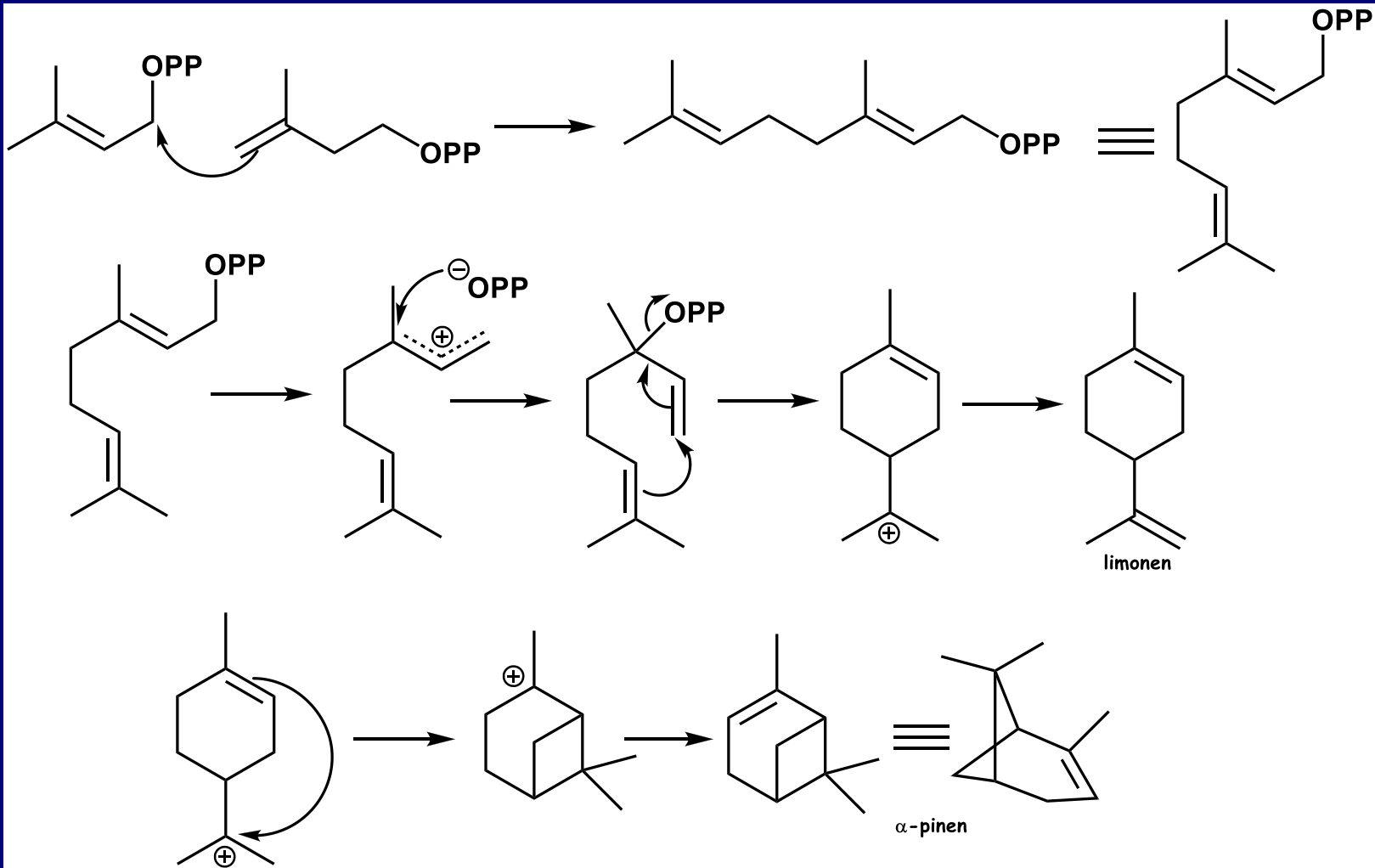
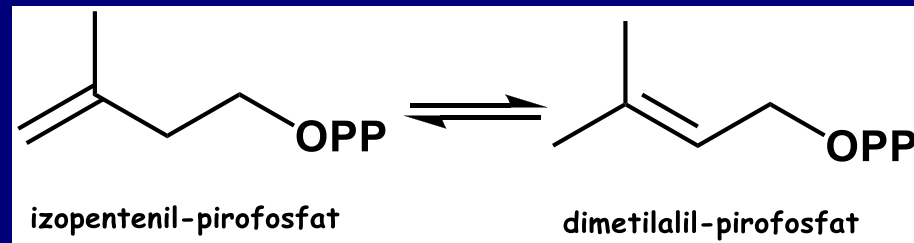
# Polimerizacija konjugovanih diena

## 1,4-Polimerizacija 1,3-butadiena

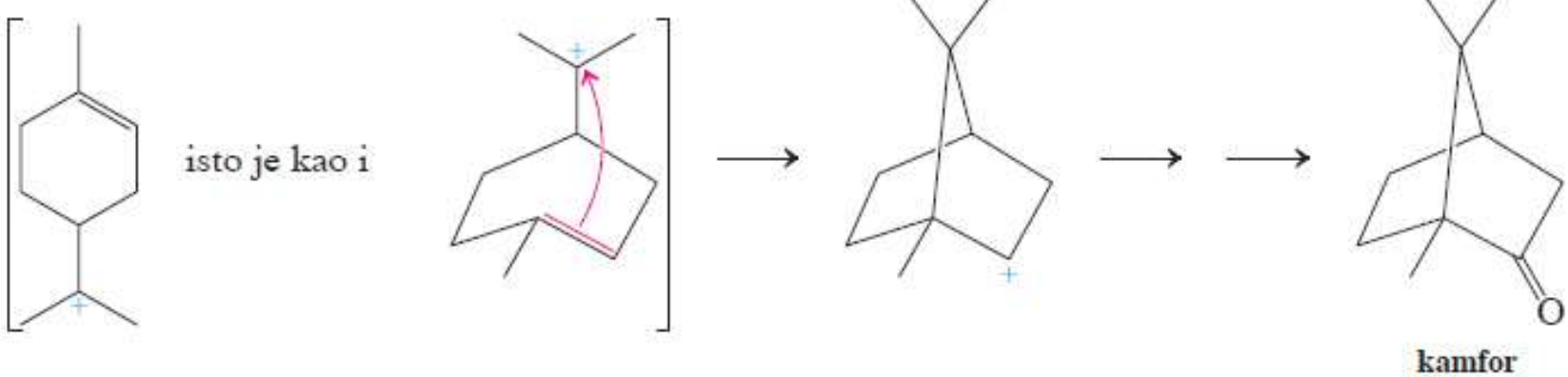
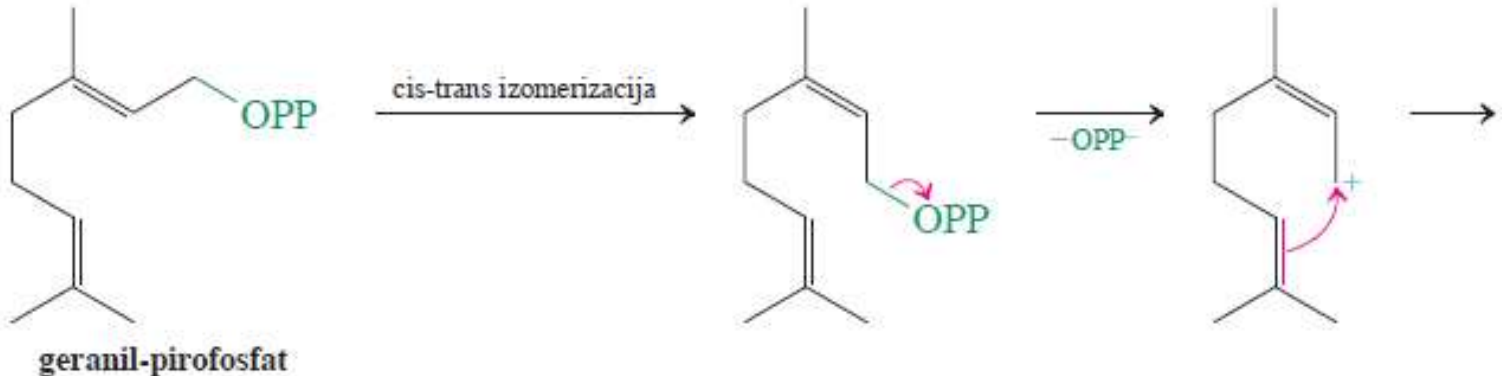


Polimerizacijom izoprena vrši se u biljkama preko izoprenil-pirofosfata





## Biosinteza kamfora iz geranil-pirofosfata

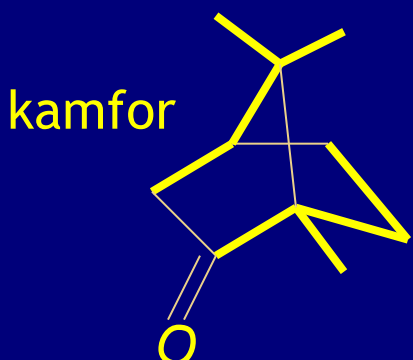
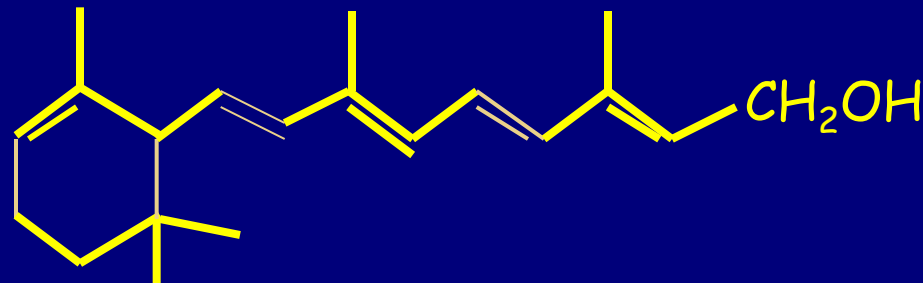
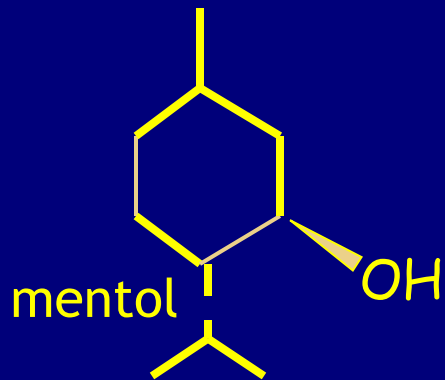


Terpeni prirodni polimeri izoprena sastoje se iz :

2 izoprenske jedinice (C-10) monoterpeni

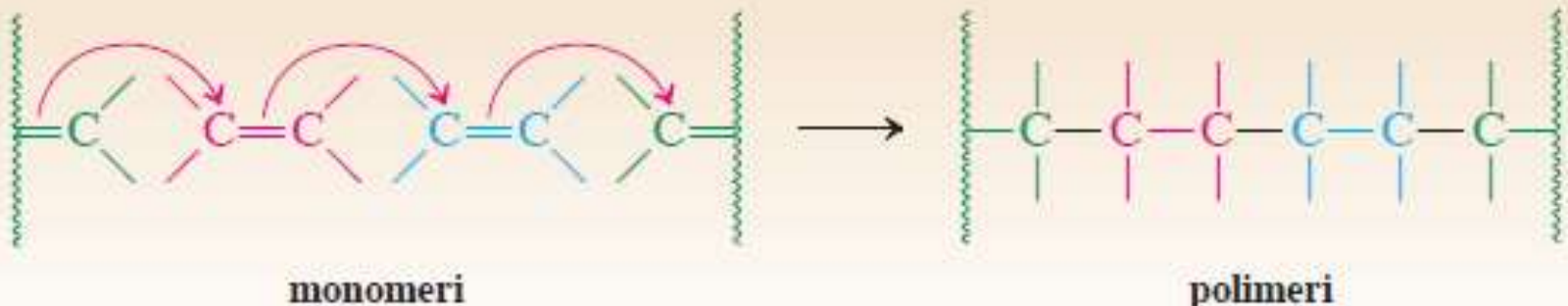
3 izoprenske jedinice (C-15) seskviterpeni

4 izoprenske jedinice (C-20) diterpeni

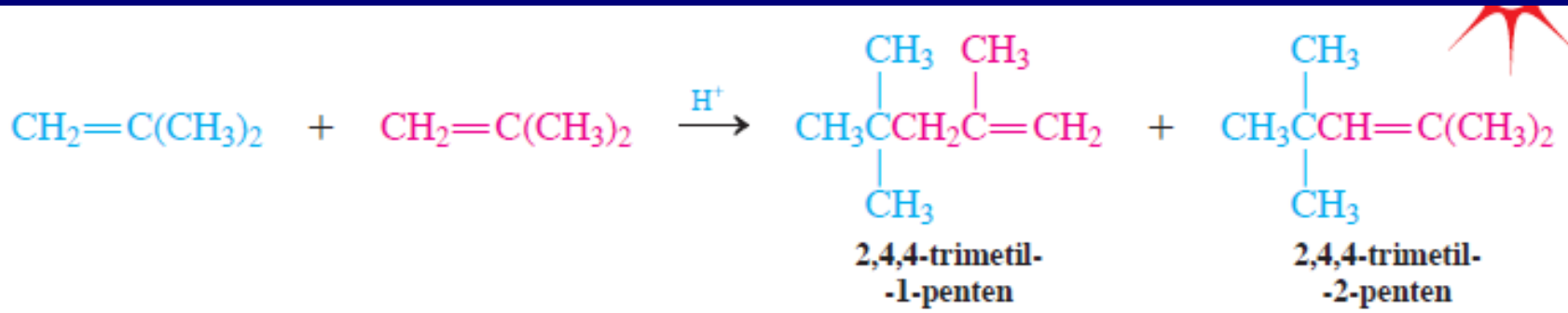


# Polimerizacija alkena

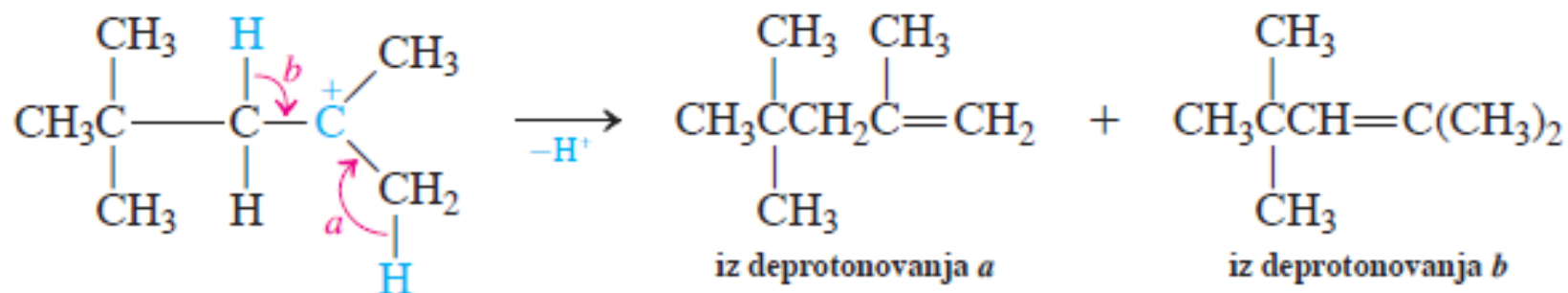
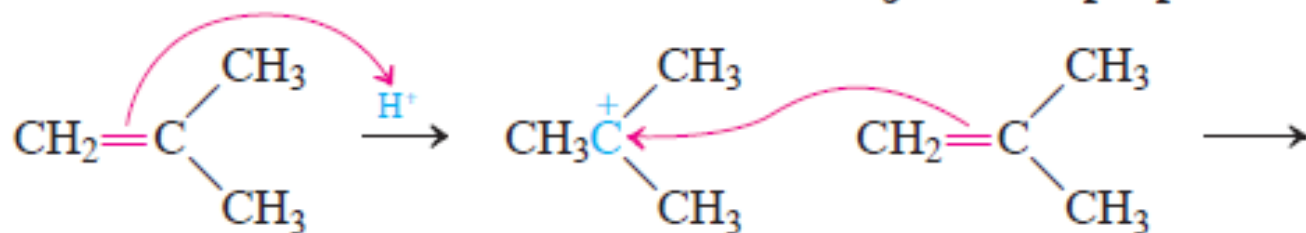
## Polimerizacija



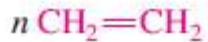
## Kiselo katalizovana polimerizacija



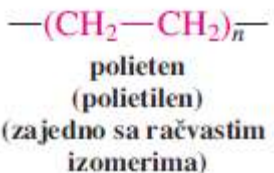
### Mehanizam dimerizacije 2-metilpropena



Radikalska  
polimerizacija  
etena

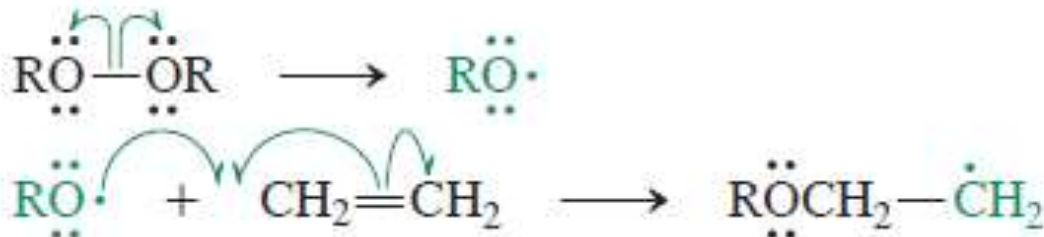


↓  
ROOR,  
1000 atm,  
>100°C

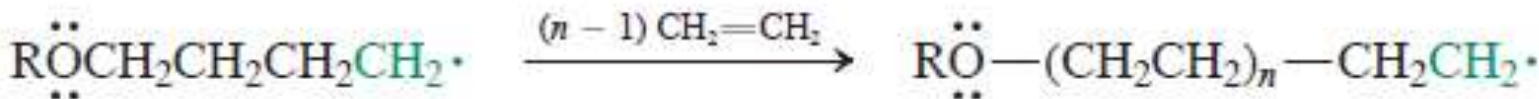
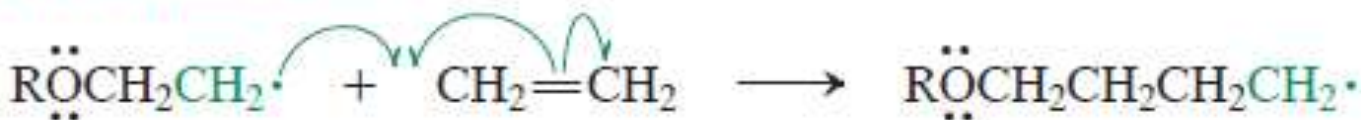


### Mehanizam radikalske polimerizacije etena

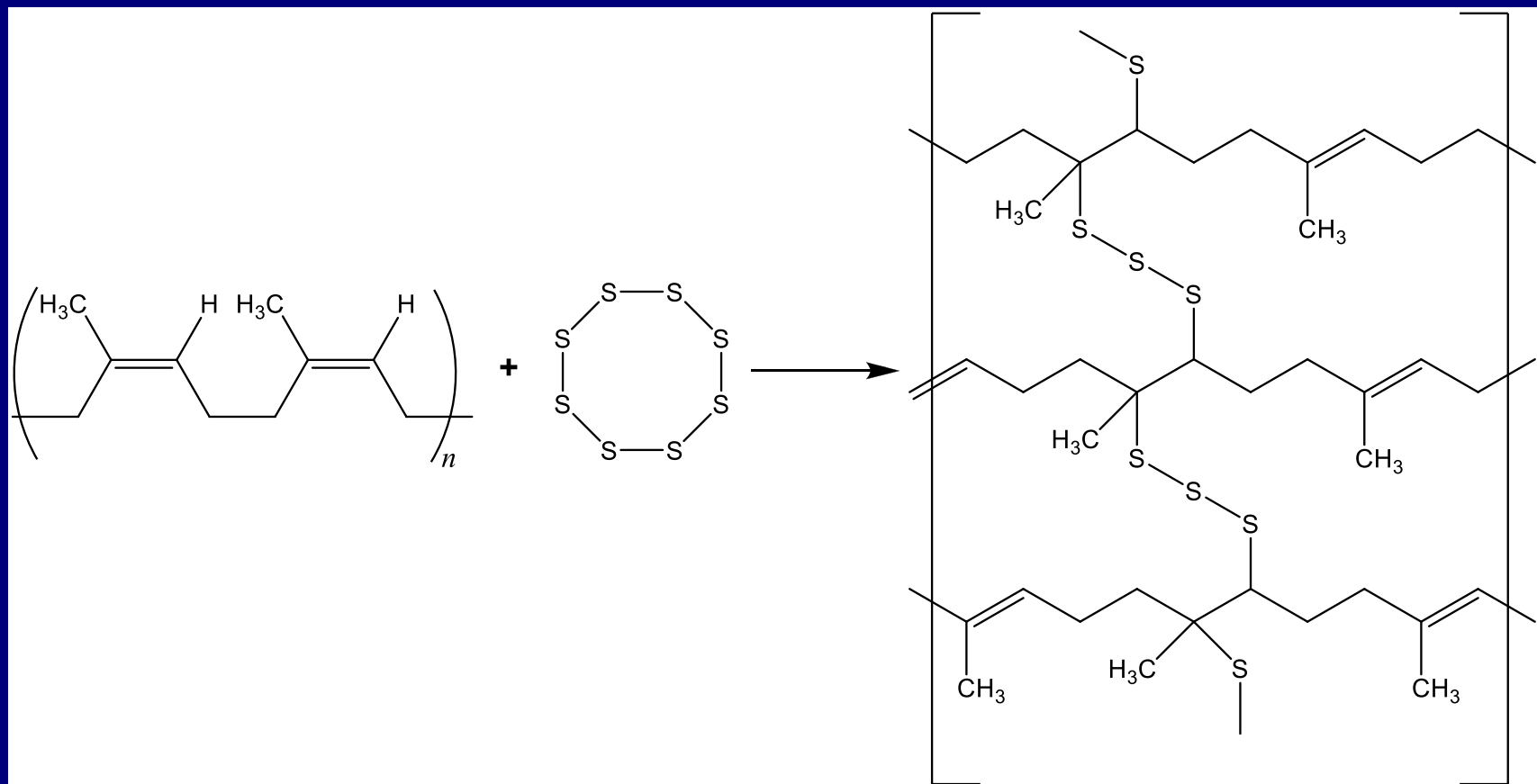
#### FAZA INICIRANJA



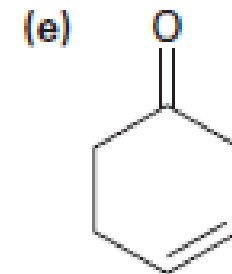
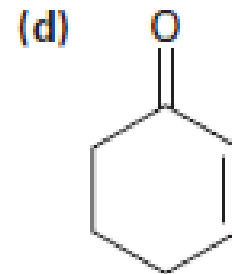
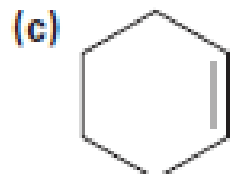
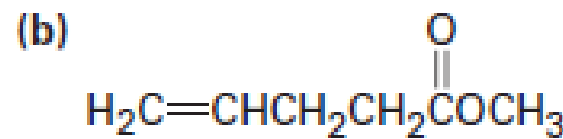
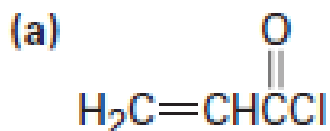
#### FAZA PROPAGACIJE



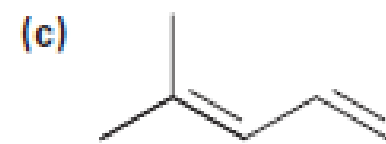
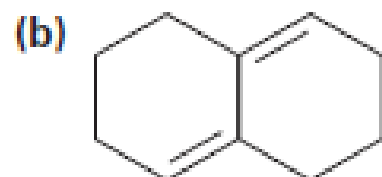
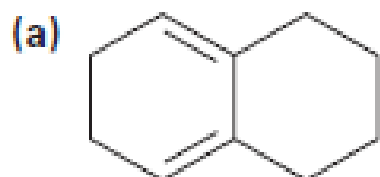
# vulkanizacija gume



# Koji alkeni su dobri dienofili?



# Koji dieni imaju s-cis konformaciju?



# VEŽBANJA ZA KOLOKVIJUM

## Vežba 14-1

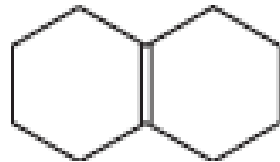
Zanemarujući stereohemiju, napišite sve izomerne bromheptene koji su dobijeni dejstvom NBS na *trans*-2-hepten.

## Vežba 14-2

Predvidite ishod alilnog bromovanja sledećih supstrata pomoću NBS (1 ekvivalent):

(a) cikloheksen

(b)



(c) 1-metileikloheksen

## Vežba 14-3

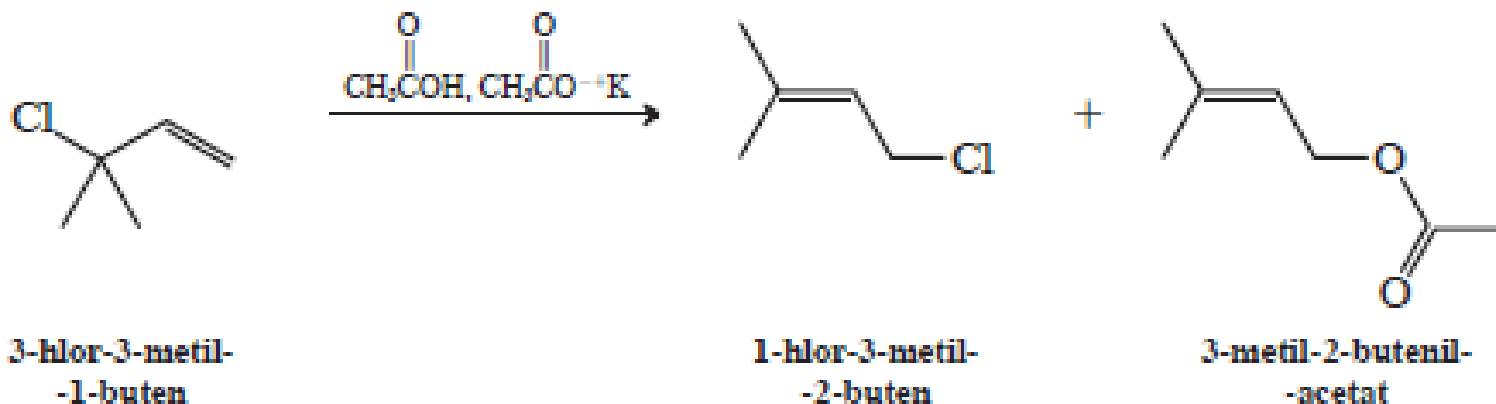
Hidrolizom (*R*)-3-hlor-1-butena isključivo se dobijaju racemski alkoholi. Objasnите. (Pomoć: pogledajte odeljak 7-3).

## Vežba 14-4

Tretiranjem 3-buten-2-ol hladnim bromovodonikom dobijaju se 1-brom-2-buten i 3-brom-1-buten. Objasmite rezultat pomoću mehanizma.

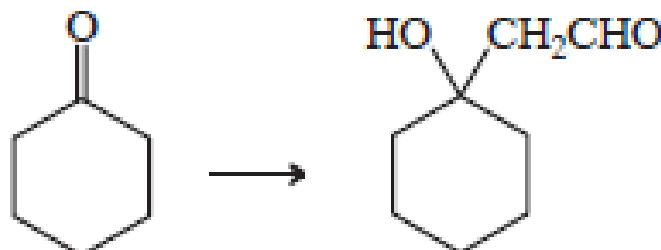
## Vežba 14-5

Solvoliza 3-hlor-3-metil-1-butena u sirčetnoj kiselini na 25°C daje u početku smesu koja se sastoji uglavnom iz struktorno izomernih hlorida, uz dodatak acetata. Posle dužeg vremena, nestaje alil-hlorid, i acetat je jedini proizvod. Objasnite rezultat.



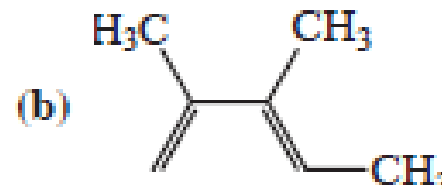
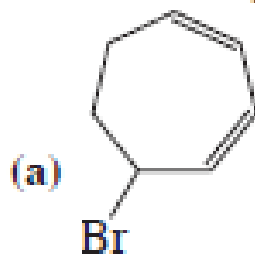
## Vežba 14-6

Pokažite kako ćete u što manje faza izvršiti naznačenu konverziju. (Pomoć: alilna organometalna jedinjenja reaguju sa ketonima na isti način kao i obična organometalna jedinjenja.)



## Vežba 14-7

Predložite odgovarajuća imena ili nacrtajte strukture sledećih jedinjenja:



(c) *cis*-3,6-dimetil-1,4-cikloheksadien

(d) *cis,cis*-1,4-dibrom-1,3-butadien

## Vežba 14-8

Toplota hidrogenizacije *trans*-1,3-pentadiena je  $-54,2 \text{ kcal mol}^{-1}$ ,  $6,6 \text{ kcal mol}^{-1}$  manja od toplote hidrogenizacije 1,4-pentadiena, i manja je nego što se očekuje iz rezonancione energije 1,3-butadiena. Objasnite. (Pomoć: videti odeljak 11-7.)

## Vežba 14-9

Energija disocijacije središnje dvostrukе C–H veze 1,4-pentadiena je samo  $77 \text{ kcal mol}^{-1}$ . Objasnite. (Pomoć: videti odeljke 14-1 i 14-2 i nacrtati proizvode apstrakcije H atoma.)

## Vežba 14-10

Konjugovani dieni mogu se dobiti već primenjenim metodama za dobijanje običnih alkena. Predložite sinteze: (a) 2,3-dimetilbutadiena iz 2,3-dimetil-1,4-butandiola; (b) 1,3-cikloheksadiena iz cikloheksana.

## Vežba 14-11

Napišite proizvode 1,2- i 1,4-adicije (a) HBr i (b) DBr na 1,3-cikloheksadien. Šta je neobično u 1,2- i 1,4-adicijama HX na jednostavne ciklične 1,3-diene?

## Vežba 14-12

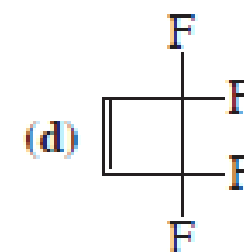
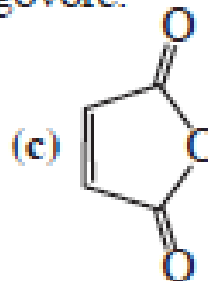
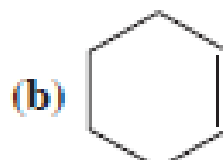
Bromovanjem 1,3-butadiena (videti stranu 582) na  $60^{\circ}\text{C}$ , dobijaju se 3,4-dibrom-1-buten i 1,4-dibrom-2-buten u odnosu 10:90, dok na  $-15^{\circ}\text{C}$  odnos je 60:40. Objasnite rezultate mehanizmom.

## Vežba 14-13

Nađeno je da je posle reakcije 1,3,5-heksatriena bromom dobijena i mala količina 1,2,5,6-tetrabrom-3-heksena. Napišite mehanizam nastajanja ovog proizvoda.

## Vežba 14-14

Klasifikujte svako dole dato jedinjenje kao elektronima siromašni ili elektronima bogati alken, poredeći sa etenom. Objasnite vaše odgovore.



## Vežba 14-15

Dvostruka veza nitroetena,  $\text{H}_2\text{C}=\text{CHNO}_2$ , siromašna je elektronima, a metoksieta,  $\text{H}_2\text{C}=\text{CHOCH}_3$ , je bogata elektronima. Objasnite koristeći rezonancione strukture.

## Vežba 14-16

Formulišite proizvode [4+2]cikloadicije tetracijanoetena i

- (a) 1,3-butadiena; (b) ciklopentadiena; (c) 1,2-dimetilencikloheksana (videti marginu).

## Vežba 14-18

*Cis,trans*-2,4-heksadien reaguje vrlo sporo u [4+2]cikloadicijama; *trans,trans*-izomer mnogo brže. Objasnite. [Pomoć: za Diels-Alder-ovu reakciju neophodna je *s-cis* konformacija diena (slika 14-9, videti i sliku 14-6).]

## Vežba 14-17

Dodajte proizvode ili polazne supstance koji nedostaju u datim shemama.

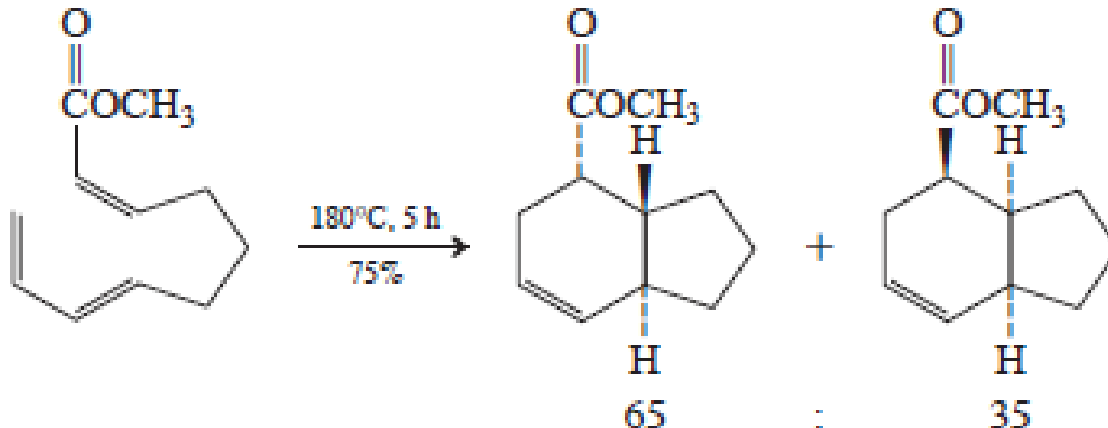


## Vežba 14-19

Predvidite proizvode sledećih reakcija (naznačite jasno stereohemiju): (a) *trans,trans*-2,4-heksadiena i metil-propenoata; (b) *trans*-1,3-pentadiena i anhidrida 2-butendikiseline (anhidrida maleinske kiseline); (c) 1,3-ciklopentadiena i dimetil-*trans*-2-butendioata (dimetil-fumarata).

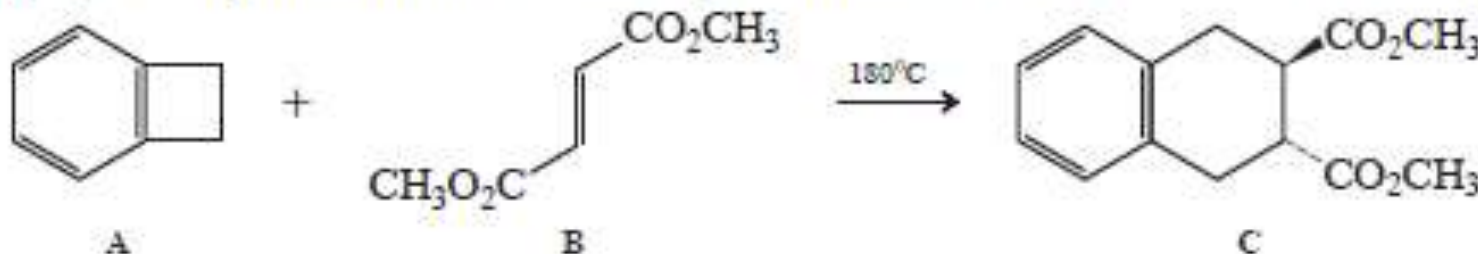
## Vežba 14-20

Može doći i do intramolekulske Diels-Alder-ove reakcije. Nacrtajte dva prelazna stanja koja vode proizvodima u dатој reакцији.



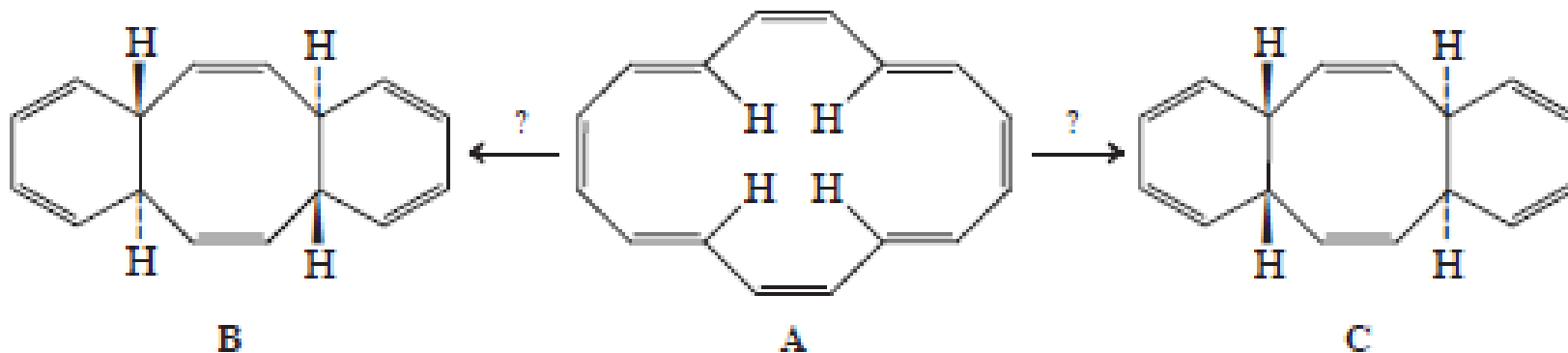
### Vežba 14-21

Zagrevanjem benzociklobutena (A) u prisustvu dimetil-*trans*-2-butendioata (B) dobija se jedinjenje C. Objasnite. (Pomoć: kombinujte elektrocikličnu i Diels-Alder-ovu reakciju.)



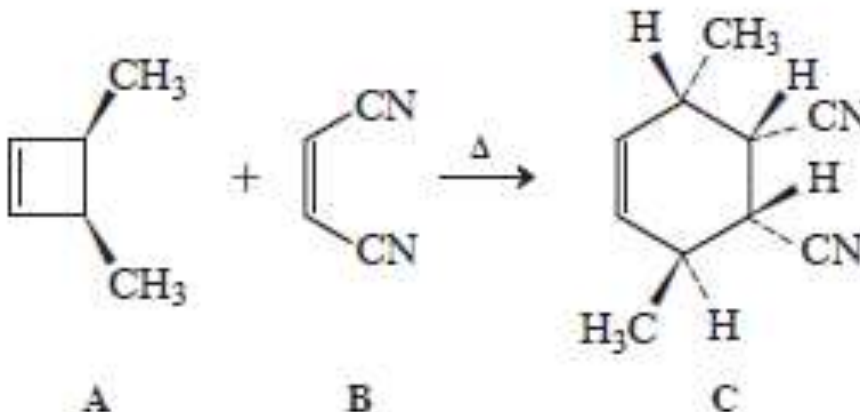
### Vežba 14-22

Ciklični polien A („anulen“; videti odeljak 15-6) može biti preveden reakcijom elektrocikličnog zatvaranja prstena u molekul B ili C, u zavisnosti od toga da li se upotrebi svetlost ili toplota. Utvrdite kakvi uslovi su neophodni za njegovu transformaciju i da li se svaka faza odvija kon- ili disrotatorno.



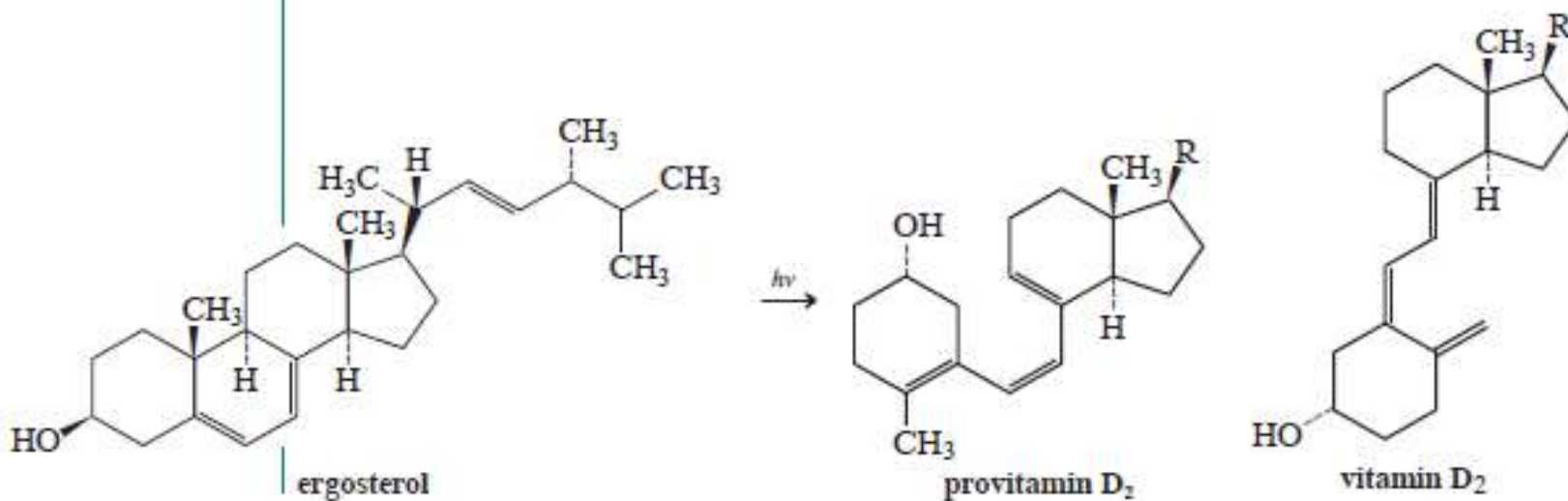
### Vežba 14-23

Zagrevanjem *cis*-3,4-dimetilciklobutena, A, u prisustvu dienofila B kao jedini proizvod dobija se diastereomer C. Objasnite pomoću mehanizma.



### Vežba 14-24

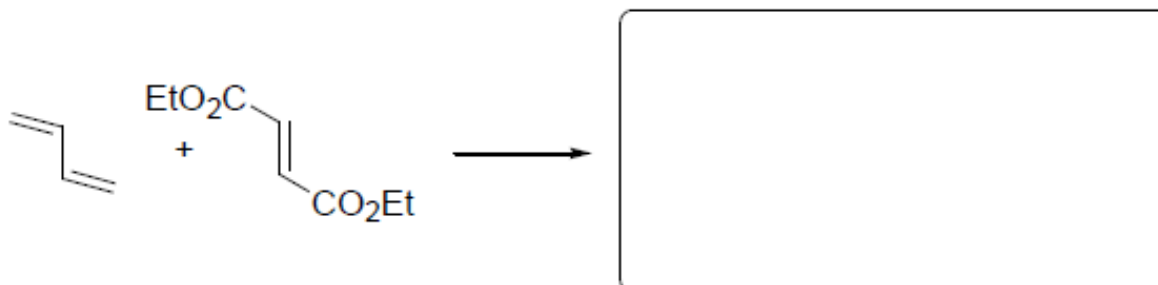
Fotoliza ergosterola daje provitamin D<sub>2</sub>, prekursor vitamina D<sub>2</sub> (sredstvo protiv rahičisa). Da li je otvaranje prstena konrotatorno ili disrotatorno?



# PRIMERI ZADATAKA SA IPITA

1. Diels-Alder-ova reakcija je stereospecifična reakcija što je posledica koncertovanog mehanizma. U proizvodu je zadržana stereochemija polazne dvostrukе veze i dienofila. Imajući ovo u vidu dodajte proizvode ili polazne supstance koji nedostaju u datim shemama:

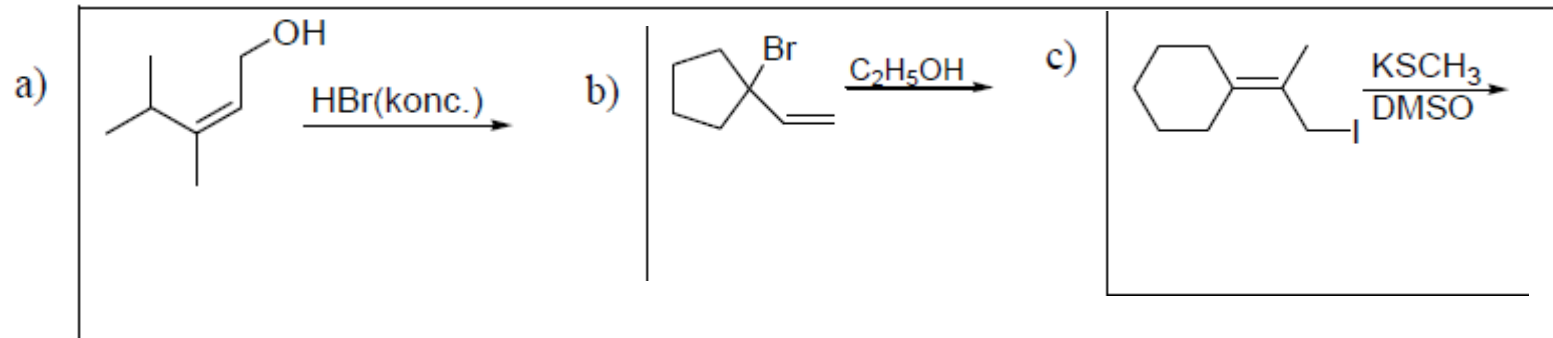
a)



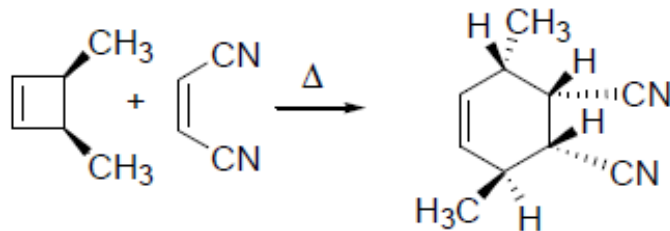
b)



1. Napišite glavni(e) proizvod(e) svake od navedenih reakcija. Napišite detaljne mehanizme ovih reakcija:



2. Zagrevanjem cis-3,4-dimetilciklobutena, A, u prisustvu dienofila B kao jedini proizvod dobija se diastereomer C. Objasnite pomoću mehanizma.



1. Konjugovani dieni mogu se dobiti već primjenjenim metodama za dobijanje običnih alkena. Predložite sinteze: a) 2,3-dimetilbutadiena iz 2,3-dimetil-1,4-butandiola; b) 1,3-cikloheksadiena iz cikloheksena.
2. Prikažite dobijanje proizvoda elektrofilne adicije sledećih reagenasa na 1,3-cikloheptadien:  
a) HI; b) Br<sub>2</sub> u H<sub>2</sub>O; c) Br<sub>2</sub> u CCl<sub>4</sub>;

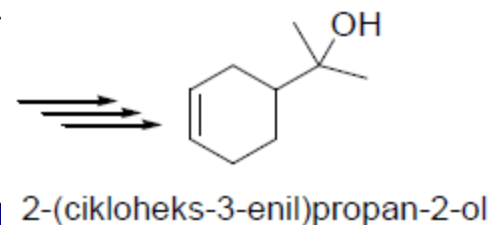
1. Koje proizvode očekujete iz elektrofilne adicije svakog od navedenih reagenasa na trans-1,3-pentadien:

a) HI

b) Br<sub>2</sub> u H<sub>2</sub>O

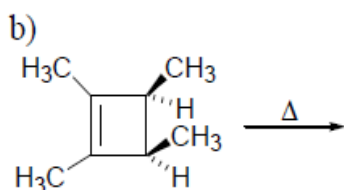
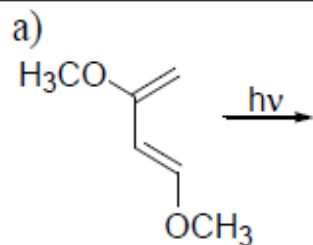
c) IN<sub>3</sub>

d) H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> u CH<sub>3</sub>CH<sub>2</sub>OH

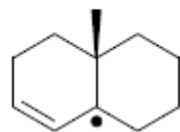
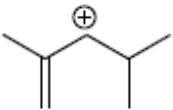
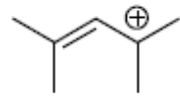


2. Predložite sintezu 2-(cikloheks-3-enil)propan-2-ola, polazeći isključivo od acikličnih reagenasa. Vodite računa o strukturnim osobinama diena i dienofila koji omogućavaju da Diels-Alder-ova reakcija da neophodan proizvod. Poslednji korak u sintezi je Grinjareva reakcija.

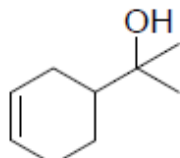
3. Napišite proizvode koncertovanih elektrocikličnih reakcija (voditi računa o stereohemiji proizvoda):



2. Nacrtajte sve rezonancione oblike i predstavite odgovarajuće rezonancione hibride zadatih reakcionalih vrsta. Za svaku vrstu odredite koja rezonanciona struktura najviše doprinosi strukturi rezonacionog hibrida. Kratko objasnite vaš izbor.

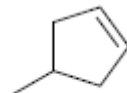
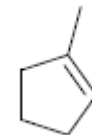


3. Predložite efikasnu sintezu 2-(cikloheks-3-enil)propan-2-ola polazeći isključivo od acikličnih reagenasa i koristeći strategiju retrosintetičke analize. Diels-Alder-ova reakcija može biti od koristi, ali vodite računa o strukturnim osobinama diena i dienofila koji omogućavaju da Diels-Alder-ova reakcija da neophodan proizvod.

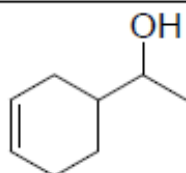


2-(cikloheks-3-enil)propan-2-ol

1. Predvideti ishod alilnog bromovanja sledećih supstrata pomoću NBS:



2. Predložite efikasnu sintezu 1-(cikloheks-3-enil)etanola polazeći isključivo od acikličnih reagenasa i koristeći strategiju retrosintetičke analize. Diels-Alder-ova reakcija može biti od koristi, ali vodite računa o struktturnim osobinama diena i dienofila koji omogućavaju da Diels-Alder-ova reakcija da neophodan proizvod.



1-(cikloheks-3-enil)etanol

3. Prikažite proizvode bromovanja 1,3-butadiena sa jednim ekvivalentom broma. Predložite mehanizam ove reakcije.

2. Predvidite proizvode sledećih reakcija (naznačite jasno stereohemiju):

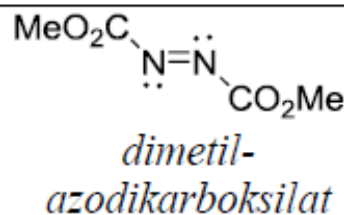
a) *trans,trans*-2,4-heksadiena i metil-propenoata

b) *trans*-1,3-pentadiena i anhidrida 2-butendikiseline (anhidrida maleinske kiseline)

2. Koje proizvode očekujete iz elektrofilne adicije svakog od navedenih reagenasa na 1,3-cikloheptadien?

- a) HI                    b) Br<sub>2</sub> u H<sub>2</sub>O            c) H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> u CH<sub>3</sub>CH<sub>2</sub>OH

3. Dimetil-azodikarboksilat učestvuje u Diels-Alder-ovoj reakciji kao dienofil. Napišite strukturu proizvoda cikloadicije ovog molekula na svaki od datih diena:



a) adicija na 1,3-butadien

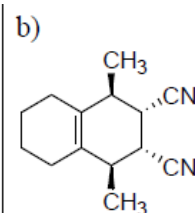
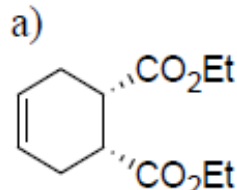
b) adicija na 1,2-dimetilencikloheksan

2. Predložite sintezu 1,3-cikloheptadiena polazeći od cikloheptena. Napišite proizvode 1,2 i 1,4 adicije bromma na 1,3-cikloheptadien?

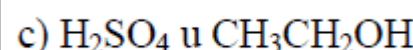
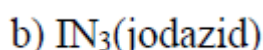
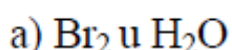
a) sinteza 1,3-cikloheptadiena

b) Br<sub>2</sub> + 1,3-cikloheptadien →

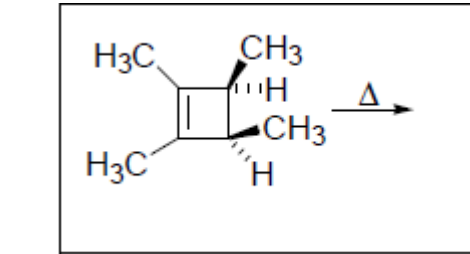
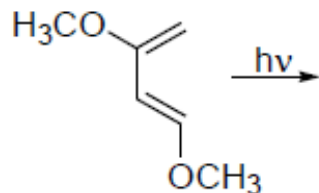
1. Predložite sintezu svakog od zadatih molekula Diels-Alder-ovom reakcijom.



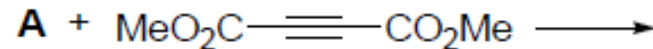
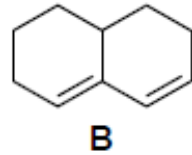
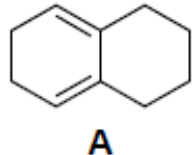
1. Napišite proizvode *cis*-1,3-heptadiena u reakcijama elektrofilne adicije sa sledećim reagensima:



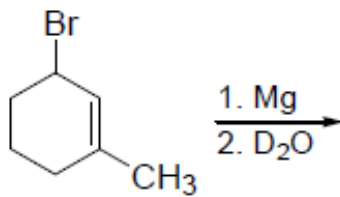
2. Napišite očekivane proizvode svake od datih reakcija:



2. Biciklični dien **A** lako reaguje s odgovarajućim dienofilima u Diels-Alder-ovoj reakciji, dok je dien **B** sasvim nereaktivan. Objasnite! Prikažite proizvod Diles-Alder-ove reakcije diena **A** i dimetil-acetilen-dikarboksilata.

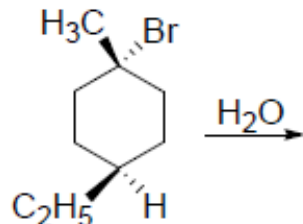


3. Navedeni redosled reakcija daje dva izomerna proizvoda. Koji su to proizvodi? Objasnite mehanizam njihovog nastajanja.

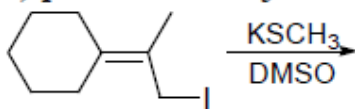


2. Napišite glavni(e) proizvod(e) sledećih reakcija:

a) vodite računa o mogućim alilnim izomerima i obratite pažnju na stereohemiju!



b) prikažite detaljan mehanizam ove reakcije.

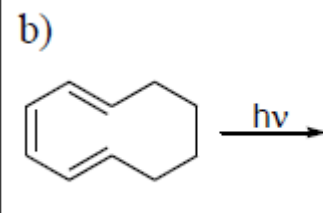
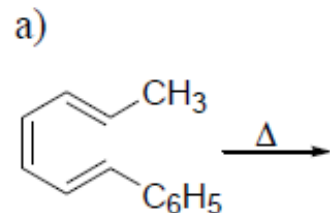


3. Dimetil-azodikarboksilat ( $\text{MeO}_2\text{C}-\text{N}=\text{N}-\text{CO}_2\text{Me}$ ) učestvuje u Diels-Alder-ovoj reakciji kao dienofil. Napišite strukture proizvoda cikloadicije ovog molekula sa sledećim dienima:

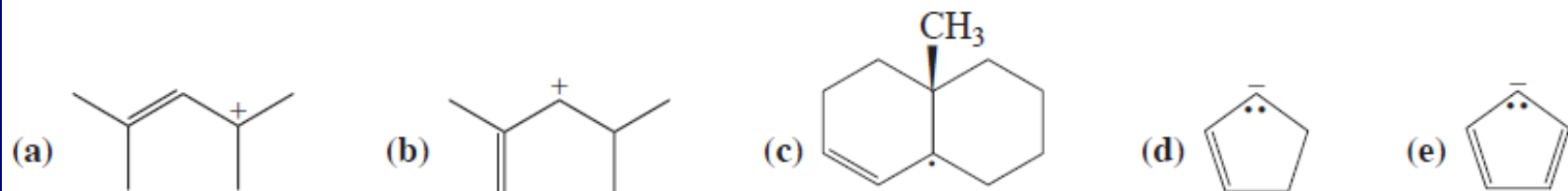
a) 1,3-butadien

b) 5,5-dimetilciklopenta-1,3-dien

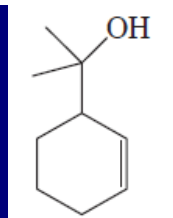
2. Prikažite proizvode sledećih elektrocikličnih reakcija. Obratite pažnju na stereohemiju proizvoda!



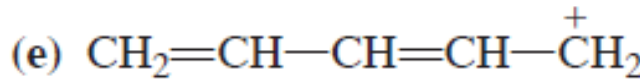
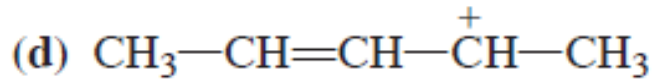
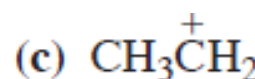
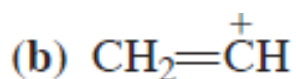
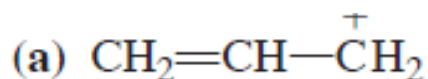
28. Nacrtajte sve rezonancione oblike i predstavite odgovarajuće rezonancione hibride zadatih reakcionalih vrsta.



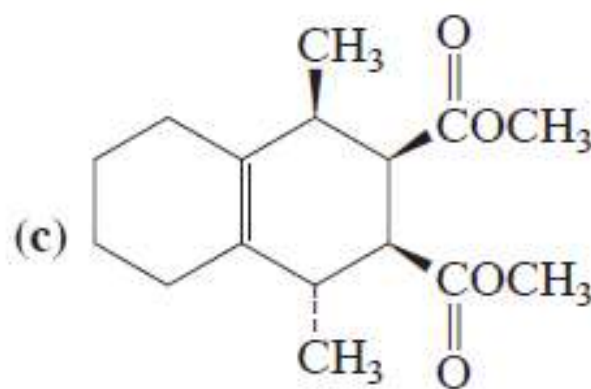
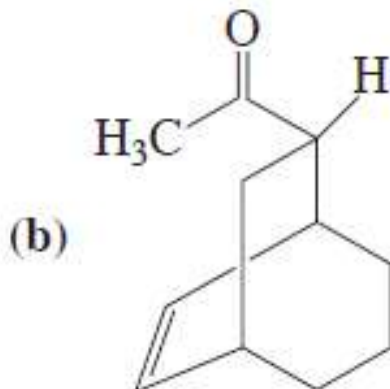
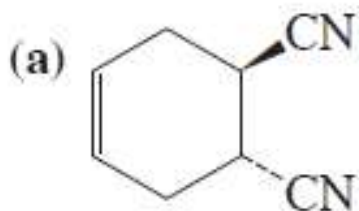
29. Za svaku vrstu iz zadatka 28 odredite koja rezonanciona struktura najviše doprinosi strukturi rezonacionog hibrida. Objasnite vaš izbor.
30. Ilustrijte odgovarajućim strukturama (uključujući sve odgovarajuće rezonancione oblike) početne reakcione vrste nastale (a) raskidanjem najslabije C–H veze 1-butena; (b) tretiranjem 4-metilcikloheksena jakom bazom (npr., butillitijumom -TMEDA); (c) zagrevanjem rastvora 3-hlor-1-metilciklopentena u vodenom etanolu.
31. Poređajte primarne, sekundarne, tercijarne i alil-radikale po redosledu opadajuće stabilnosti. Uradite isto sa odgovarajućim karbokatjonima. Da li vam rezultati nešto govore o relativnoj sposobnosti hiperkonjugacije i rezonancije da stabilizuju radikalske i katjonske centre?
39. Polazeći od cikloheksena, predložite logičnu sintezu cikloheksenskog derivata predstavljenog na margini.



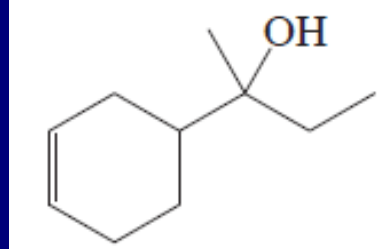
48. Poređajte date karbokatjone po redosledu opadajuće stabilnosti. Nacrtajte sve druge rezonancione oblike svakog od njih.



52. Predložite sintezu svakog od zadatih molekula Diels-Alder-ovom reakcijom.



53. Predložite efikasnu sintezu cikloheksenola na margini, polazeći isključivo od acikličnih reagenasa i koristeći strategiju retrosintetičke analize. [Pomoć: Diels-Alder-ova reakcija može biti od koristi, ali vodite računa o strukturalnim osobinama diena i dienofila koji omogućavaju da Diels-Alder-ova reakcija da neophodan proizvod (odeljak 14-8).]



55. Biciklični dien A lako reaguje s odgovarajućim alkenom u Diels-Alder-ovoj reakciji, dok je dien B sasvim nereaktivan. Objasnite.

