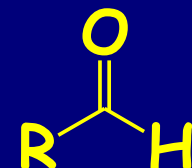


Poglavlje 17:

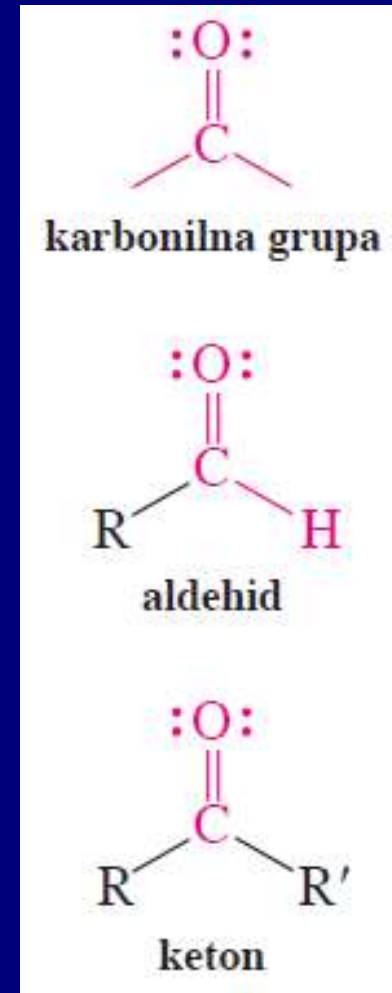
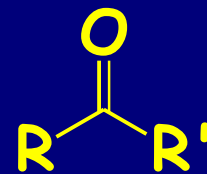
Aldehidi i ketoni

Funkcionalna grupa: karbonil

Aldehidi: RCHO,



Ketoni: RCOR',

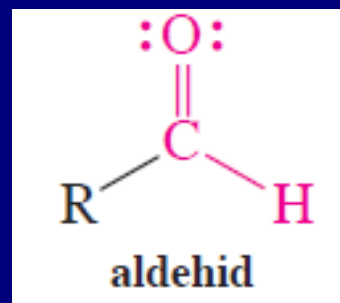


Nomenklatura

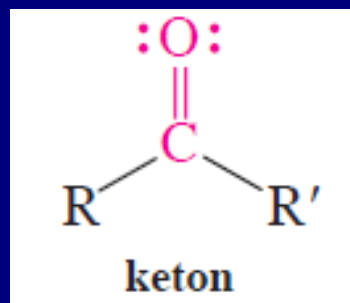
Karbonilna grupa aldehida i ketona ima prioritet u odnosu na veliki broj funkcionalnih grupa.



Važno:



>



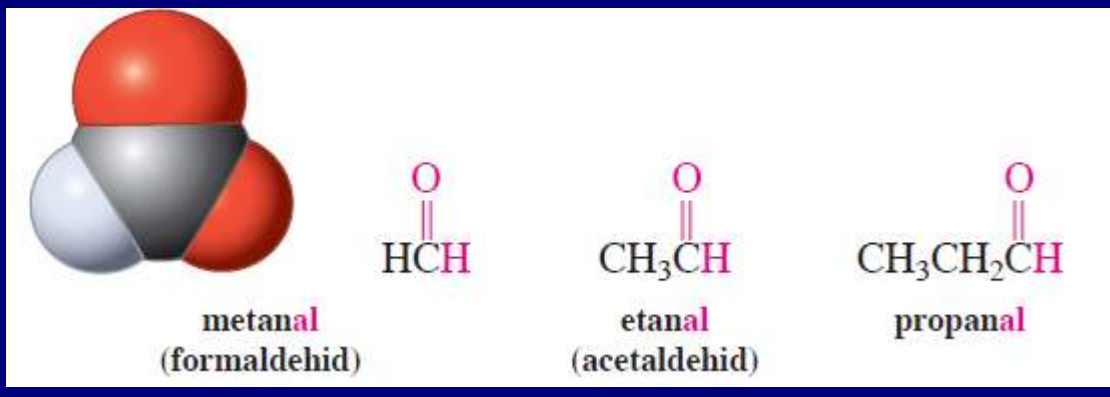
Sistematsko imenovanje (IUPAC)

Aldehidi

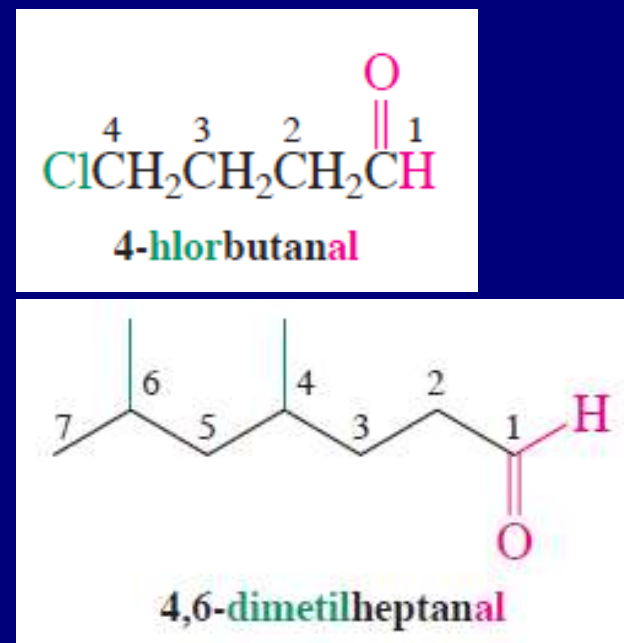
Alkan → Alkanal

C1 je karbonilni ugljeni, i od njega se određuje najduži niz

Primeri:

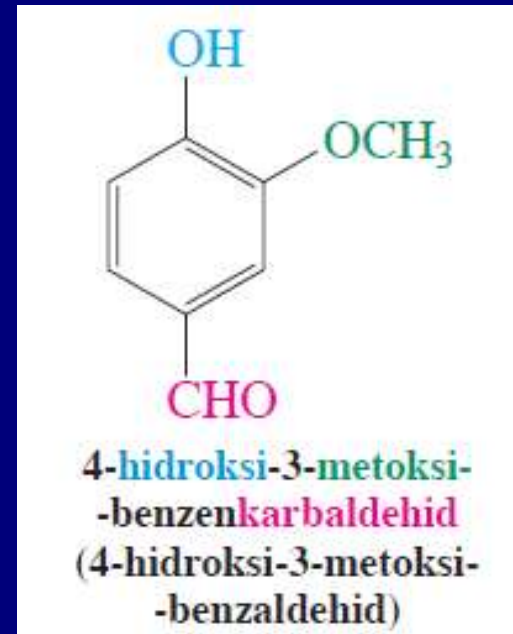
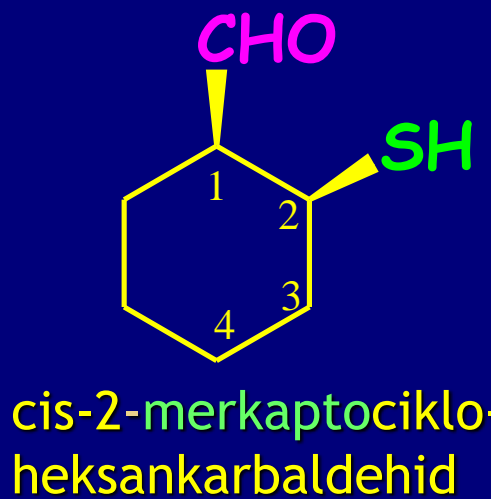
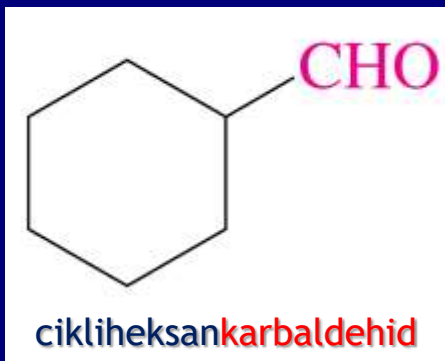


IUPAC-prihvata uobičajena imena izvedena iz uobičajenog imena odgovarajućih kiselina: za formaldehid i acetaldehid



Ciklični aldehid imaju završetak- karbaldehid
-Ugljenikov atom za koji je vezana aldehidna grupa je C1

Primeri:



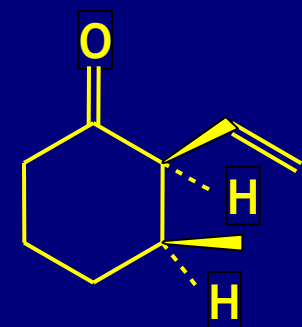
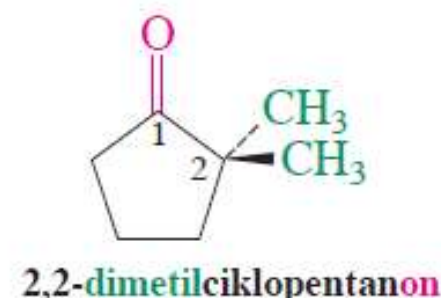
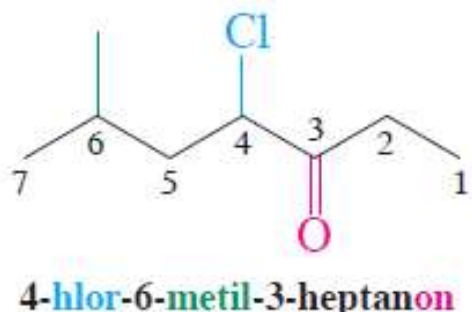
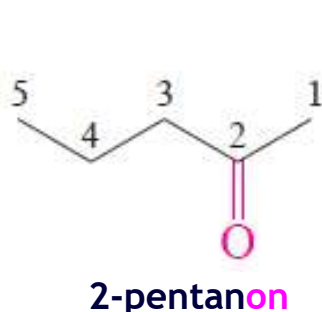
Formil kao supstituent!!!

Ketoni

Alkan → Alkanon. Položaj karbonilne grupe u najdužem nizu tako da dobije najmanji mogući broj

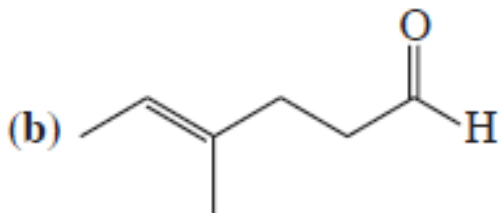
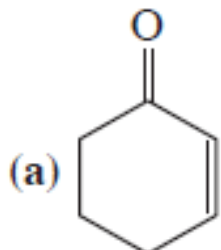
Ciklični ketoni su cikloalkanoni; C=O je C1.

Primeri:



Vežba 17-1

Imenujte ili nacrtajte strukture sledećih jedinjenja:



(c) 4-oktin-3-on

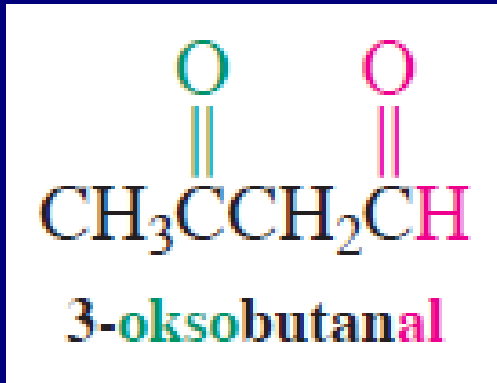
(d) 3-hidroksibutanal

(e) 4-bromcikloheksanon

Vežba 17-3

Osmislite sintezu cikloheksil-1-propinil-ketona polazeći od cikloheksana. Možete koristiti bilo koje reagense.

Aldehidi koji sadrže keto grupu u lancu su **oksoalkanali**

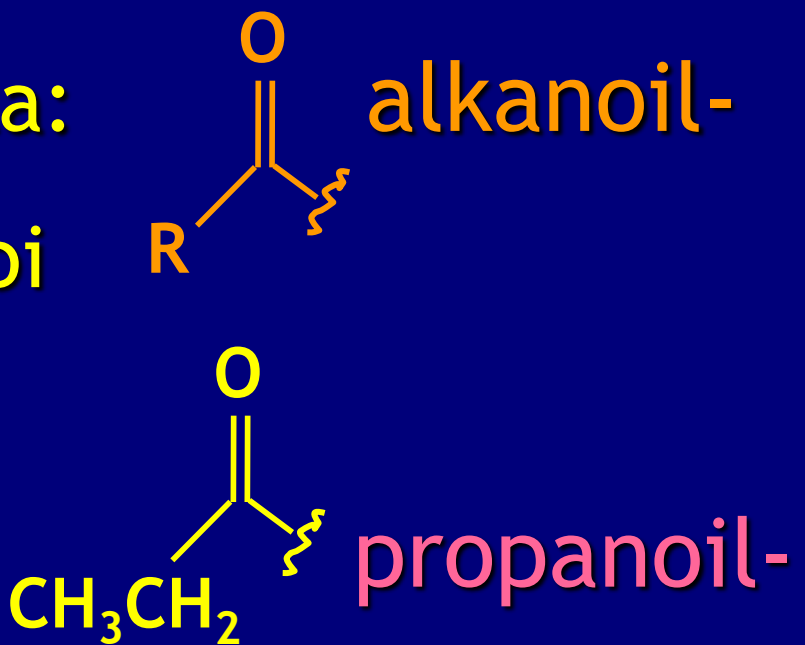


Sistematsko ime fragmenta:

Stari termin acil u upotrebi



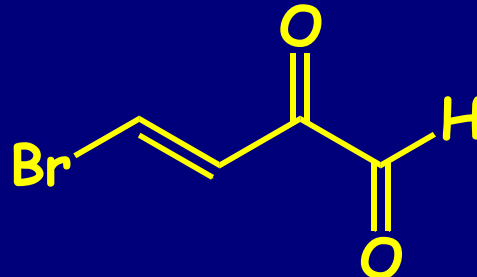
(običajeno ime koje prihvata IUPAC)



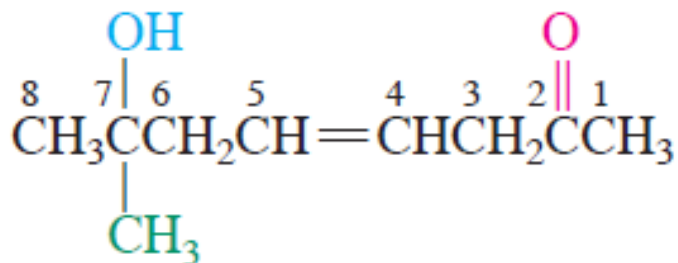
Složeni aldehidi i ketoni



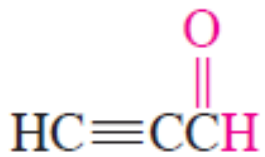
4-Acetylbenzenkarboksilna
kiselina



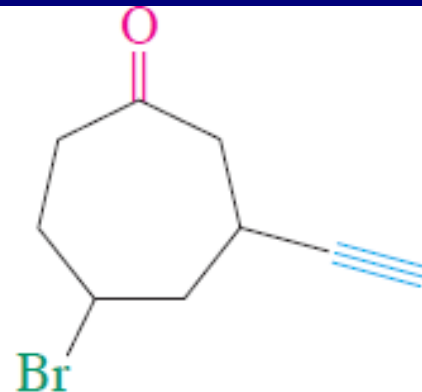
trans-4-brom-2-okso-3-butenal



7-hidroksi-7-metil-4-okten-2-on



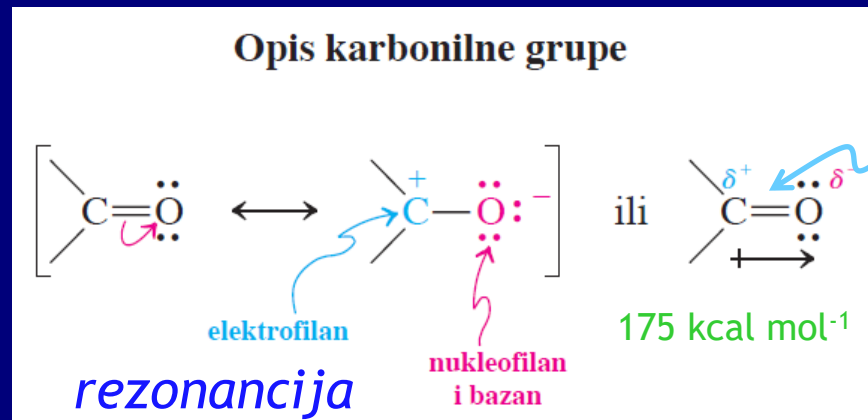
propinal



5-brom-3-etinilciklopantan

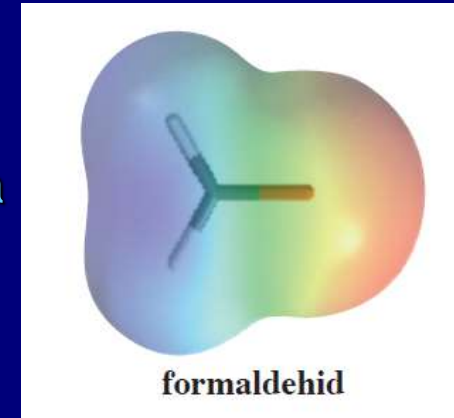
(Zapazite da su nastavci -en i -in promenjeni u -enon i -inal)

Struktura karbonilne grupe: sadrži kratku, jaku i veoma polarizovanu vezu

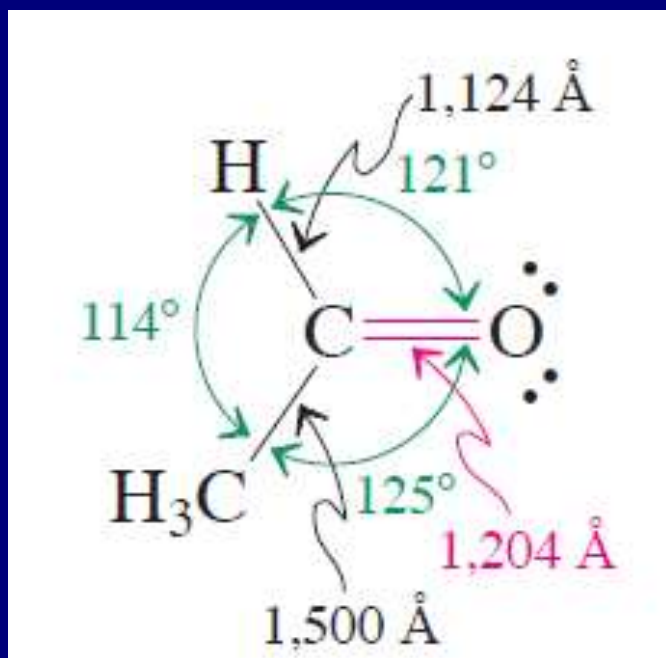


polarizacija

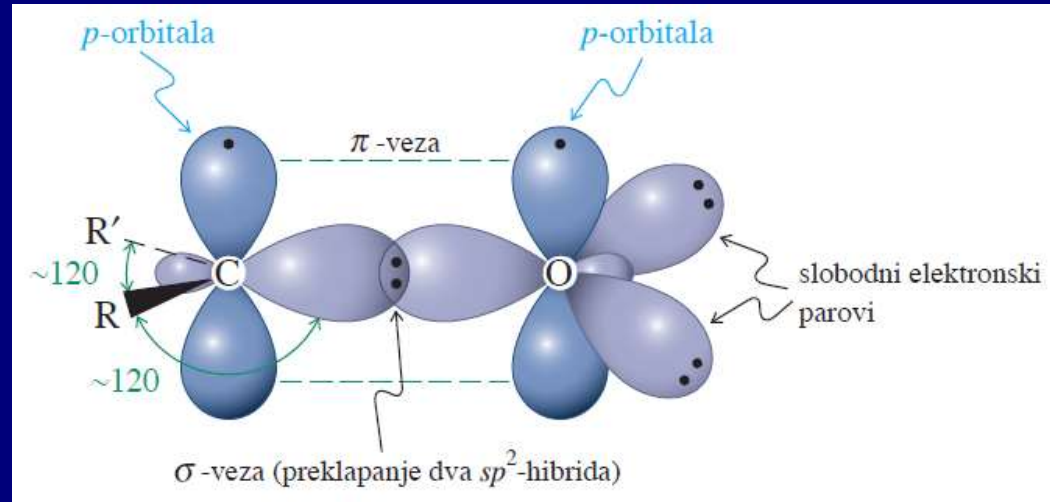
175 kcal mol⁻¹



mapa elektrostatičkih potencijala



Molekulska struktura



Molekulsko-orbitalna slika

Polarizacija utiče na fizičke osobine aldehida i ketona

- Povećanje tačke ključanja u odnosu na ugljovodonike slične molekulske težine
- Niži članovi (acetaldehid i aceton) su rastvorni u vodi

TABELA 17-1 Tačke ključanja aldehida i ketona

Formula	Ime	Tačka ključanja (°C)		
HCHO	formaldehid	-21	Metan	-162, metanol 65
CH ₃ CHO	acetaldehid	21	Etan	-88.5, etanol 78.5
CH ₃ CH ₂ CHO	propanal (propionaldehid)	49		
CH ₃ COCH ₃	propanon (aceton)	56	Propan	-42, propanol 97.4
CH ₃ CH ₂ CH ₂ CHO	butanal (butiraldehid)	76	Butan	0, butanol 117.3
CH ₃ CH ₂ COCH ₃	butanon (etil-metil-keton)	80		
CH ₃ CH ₂ CH ₂ CH ₂ CHO	pentanal	102	Pentan	36, pentanol 138
CH ₃ COCH ₂ CH ₂ CH ₃	2-pantanon	102		
CH ₃ CH ₂ COCH ₂ CH ₃	3-pantanon	102		

Dobijanje aldehida i ketona

1. Oksidacija alkohola

Primarni → aldehidi

Sekundarni → ketoni

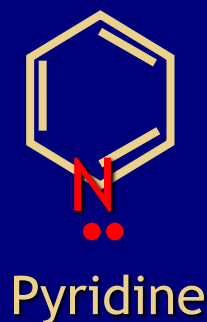
Hrom (VI) reagensi

Selektivna oksidacija u prisustvu alkena i alkina.

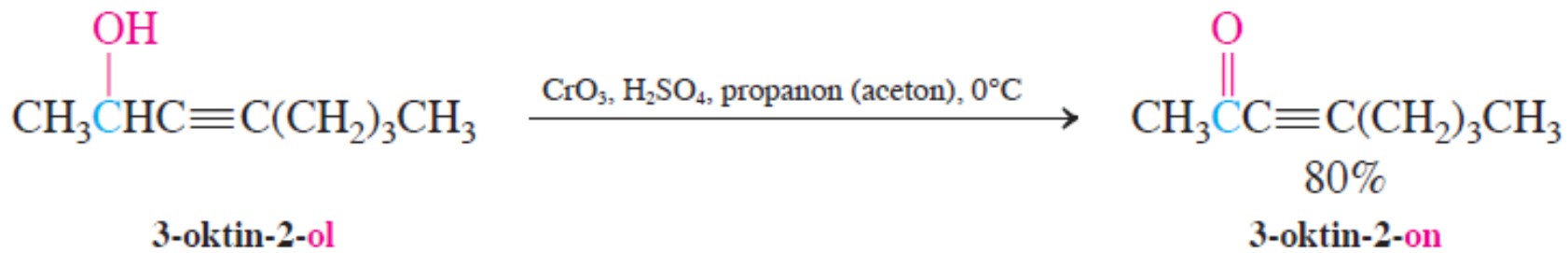
PCC- posebno blag reagens



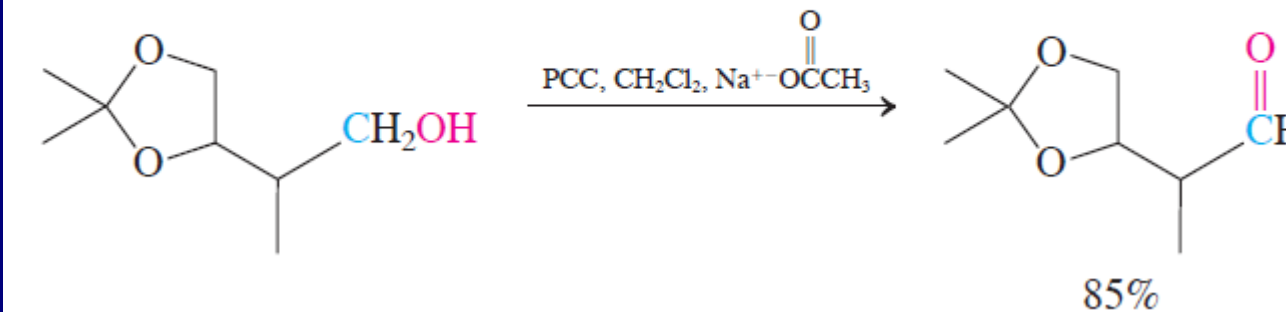
Piridinijum-hlorhromat “PCC”



Selektivne oksidacije alkohola



Upotreba PCC (CrO_3 + piridin + HCl) u oksidaciji primarnih alkohola do aldehida



Voda prouzrokuje dalju oksidaciju primarnih alkohola

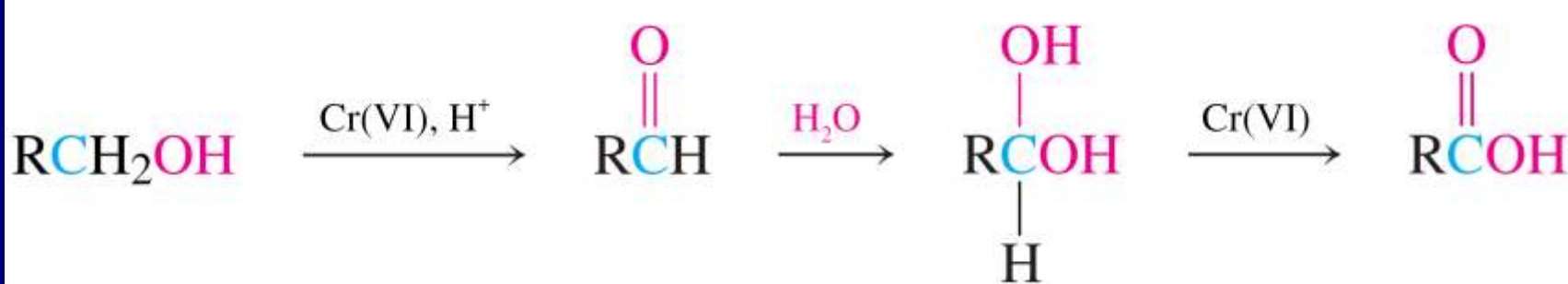
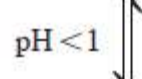
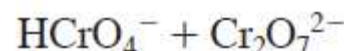
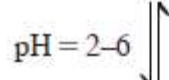
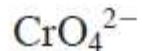
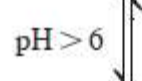
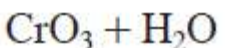
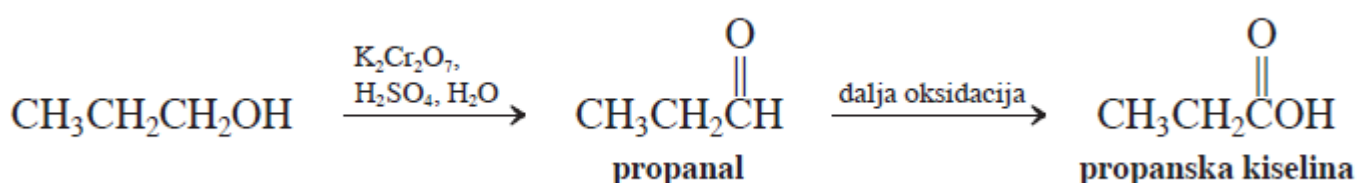


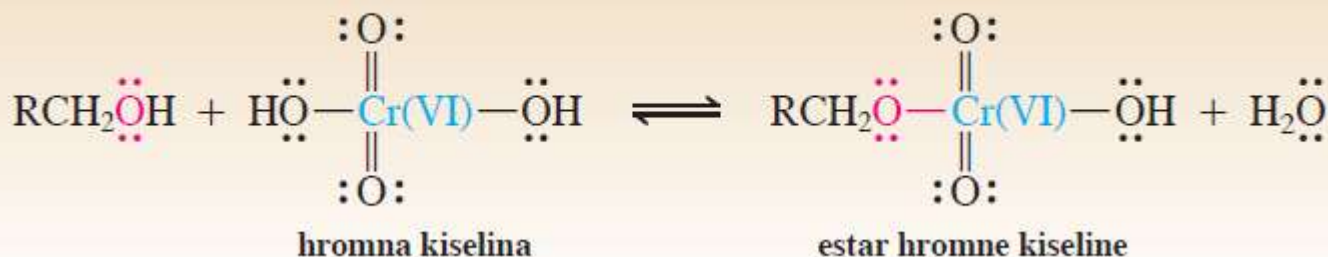
TABELA 17-2

Sinteze aldehida i ketona

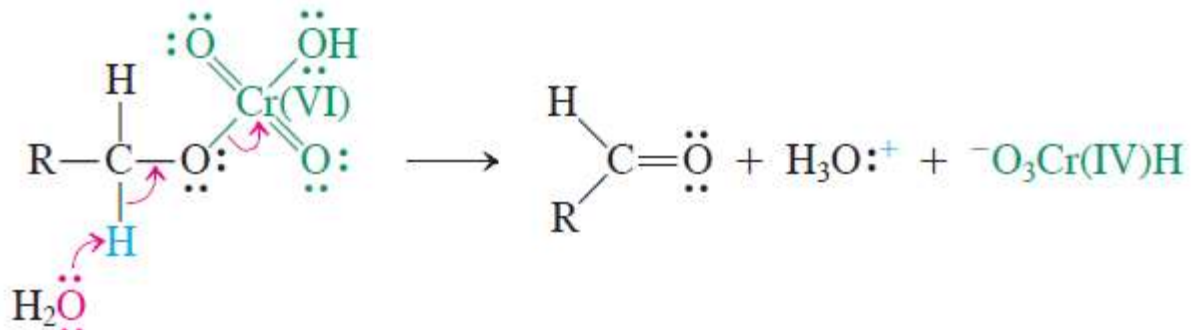
Reakcija		Primer
1. Oksidacija alkohola (odeljak 8-6)	$-\text{CH}_2\text{OH}$	$\xrightarrow{\text{PCC, CH}_2\text{Cl}_2} -\text{CH}=\text{O}$
2. Ozonoliza alkena (odeljak 12-12)	$\begin{array}{c} \diagup \\ \text{C=C} \\ \diagdown \end{array}$	$\xrightarrow[2. (\text{CH}_3)_2\text{S}]{1. \text{O}_3, \text{CH}_2\text{Cl}_2} \begin{array}{c} \diagup \\ \text{C=O} \\ \diagdown \end{array} + \begin{array}{c} \diagup \\ \text{O=C} \\ \diagdown \end{array}$
3. Hidratacija alkina (odeljci 13-7 i 13-8)	$-\text{C}\equiv\text{C}-$	$\xrightarrow{\text{H}_2\text{O}, \text{H}^+, \text{Hg}^{2+}} -\text{C}=\text{O}-\text{CH}_2-$
4. Friedel-Crafts-ovo alkanoilovanje (odeljak 15-13)	C_6H_6	$\xrightarrow[2. \text{H}^+, \text{H}_2\text{O}]{1. \text{RCOCl, AlCl}_3} \text{C}_6\text{H}_5-\text{C}(=\text{O})-\text{R}$



Nastajanje estra hromne kiseline iz alkohola

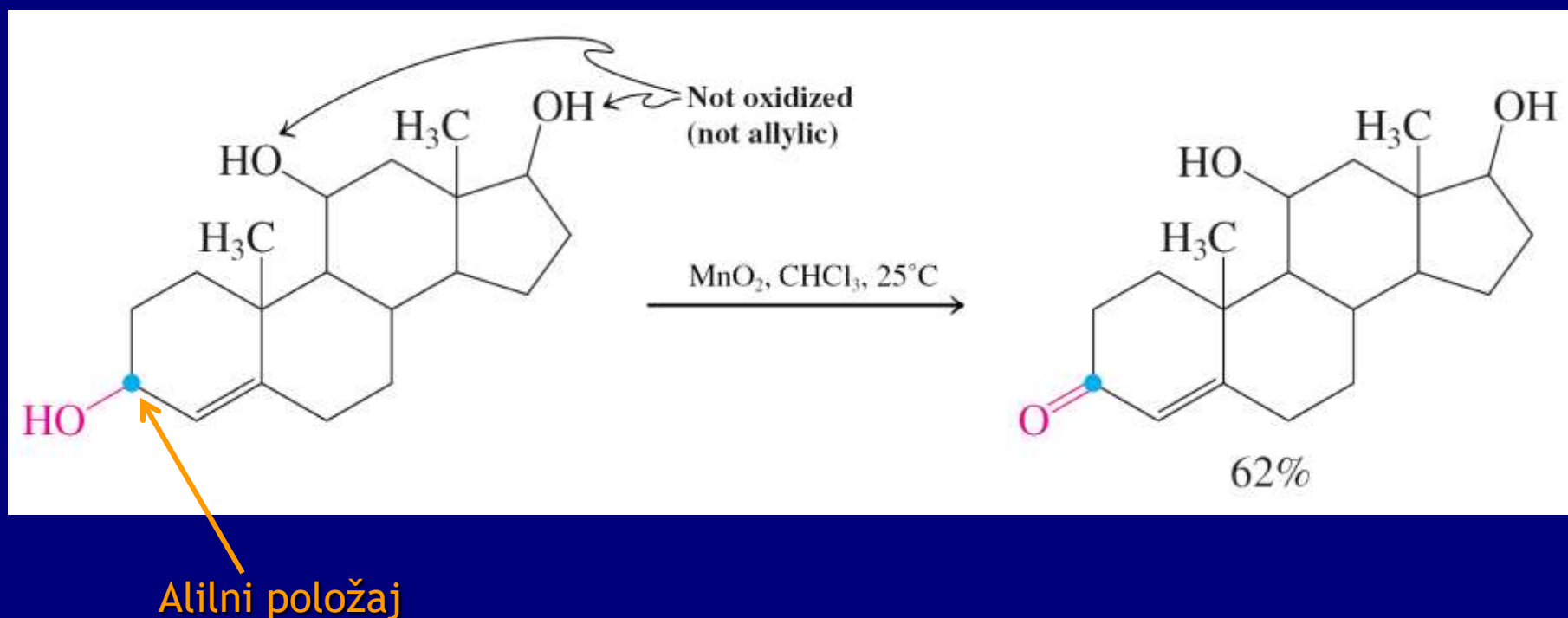


Nastajanje aldehida iz estra hromne kiseline



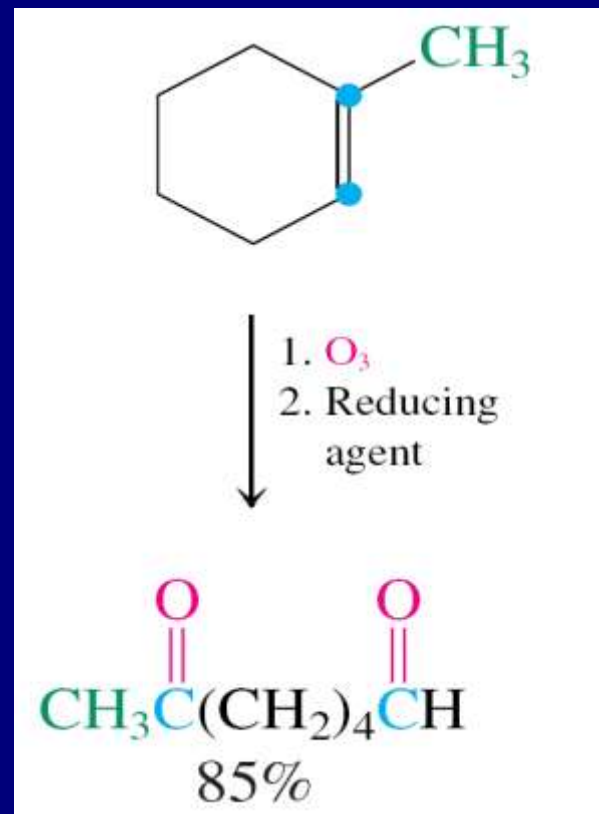
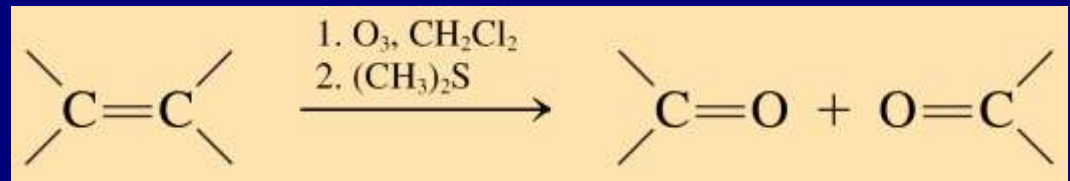
2. Specifična oksidacija alilnih alkohola sa MnO_2

Selektivnost: nema reakcije sa običnim alkoholima



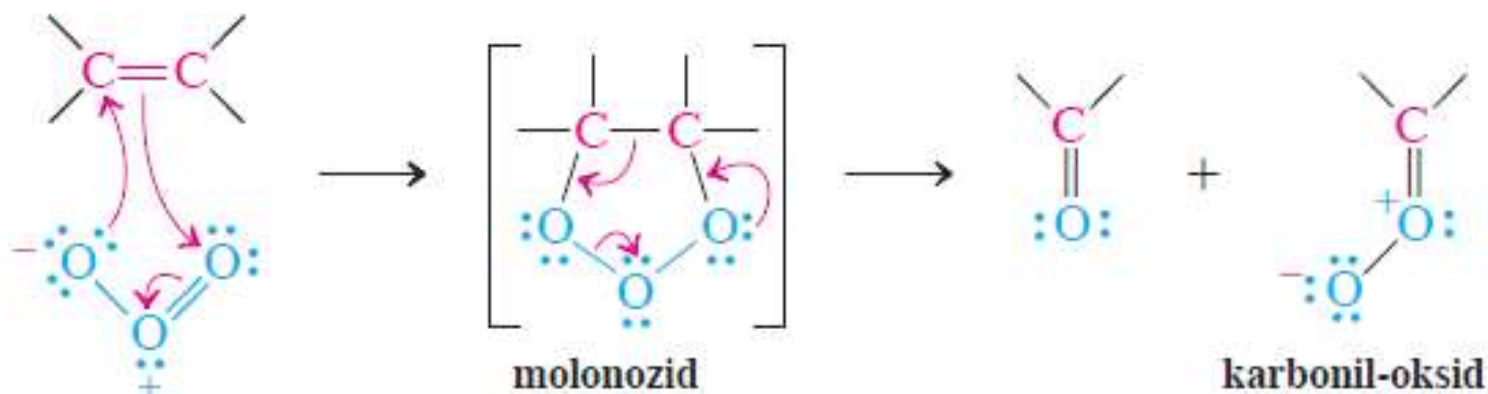
3. Ozonoliza alkena: oksidativno raskidanje dvostruke veze ugljenik-ugljenik

Prvo O_3 , potom dejstvo redukcionog sredstva

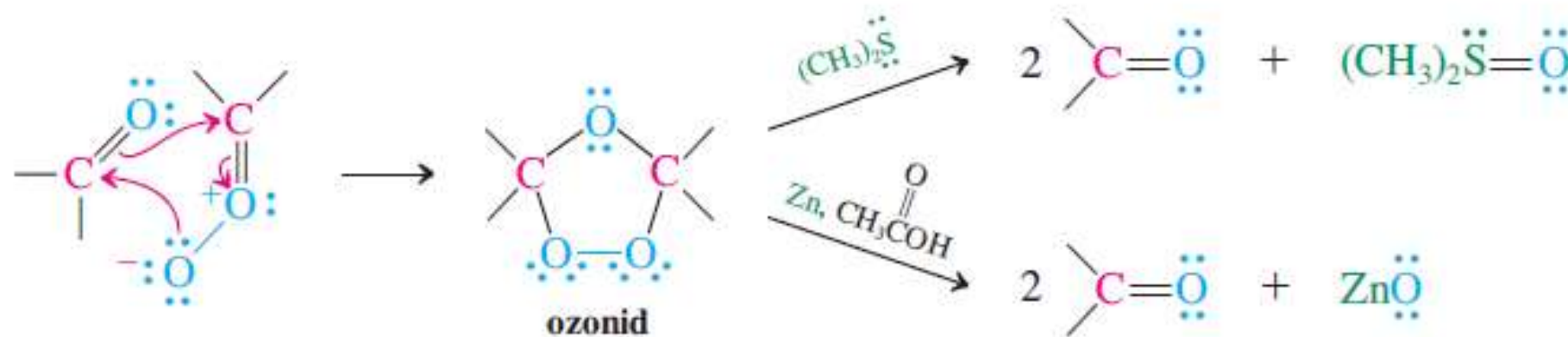


Mehanizam ozonolize

FAZA 1. Nastajanje i raskidanje molonozida



FAZA 2. Nastajanje i redukcija ozonida

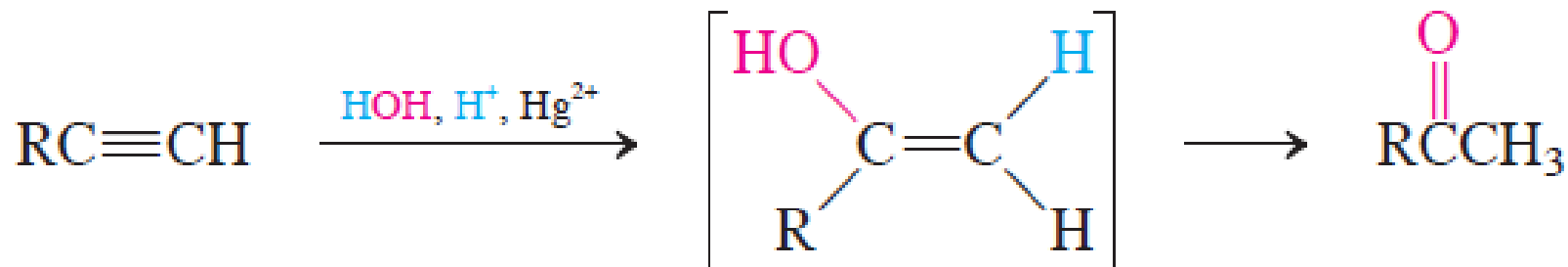


4. Hidratacija alkina

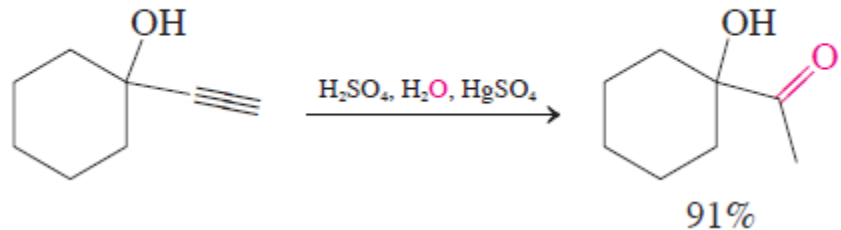
Hidratacijom trostrukih veza ugljenik-ugljenik dobijaju se enoli koji tautomerijom daju karbonilna jedinjenja

Markovnikovljeva hidratacija: Hg^{2+} , H_2O , H^+

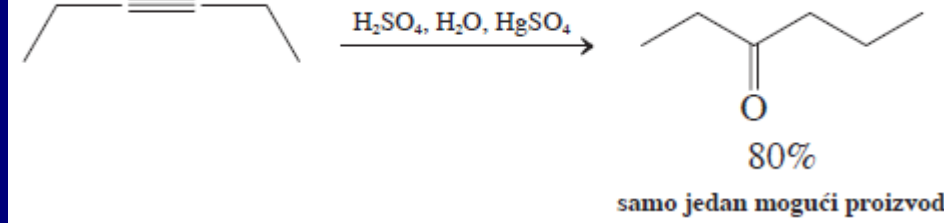
Markovnikov-ljeva hidratacija alkina



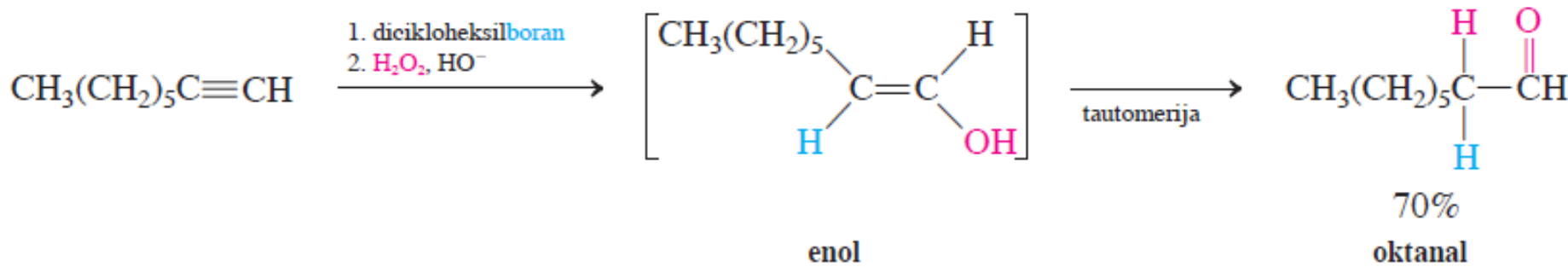
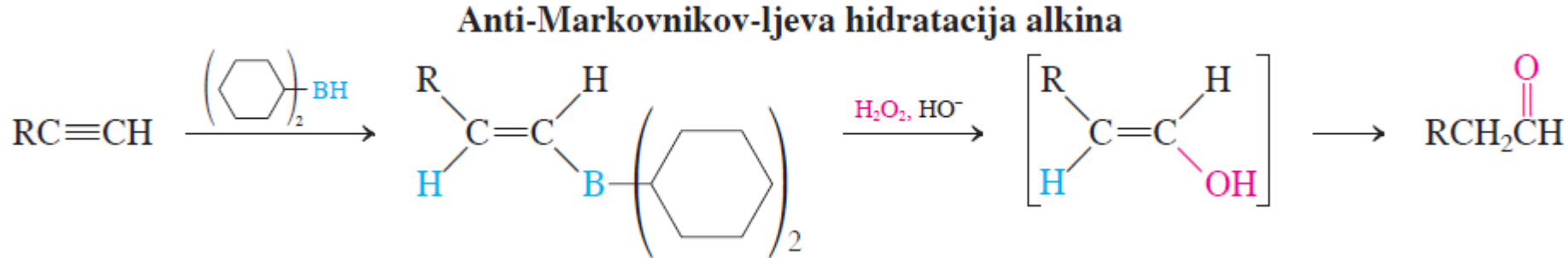
Hidratacija terminalnih alkina



Hidratacija unutrašnjih alkina



Anti-Markovnikov-ljeva hidratacija: hidroborovanje-oksidacija



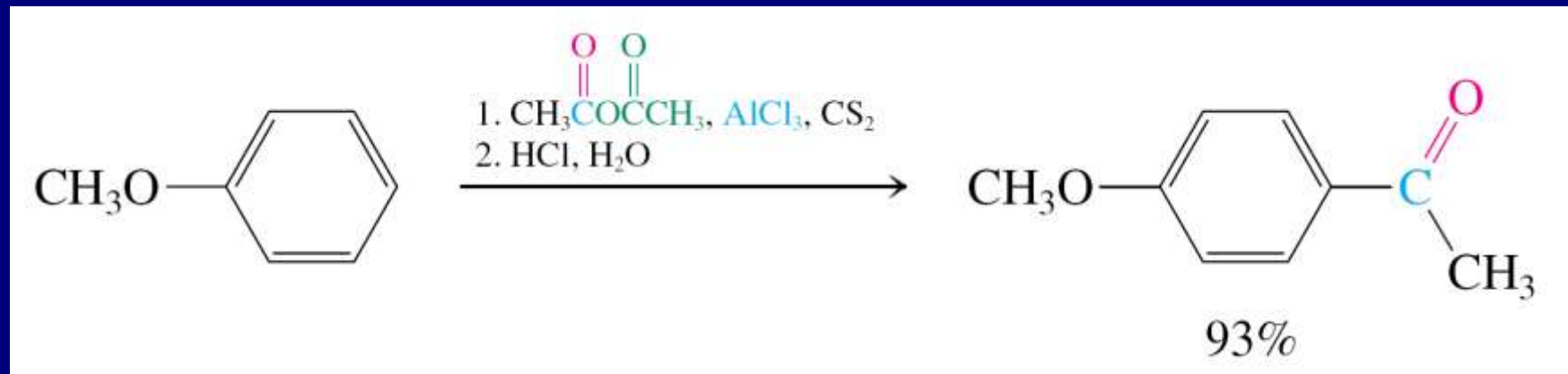
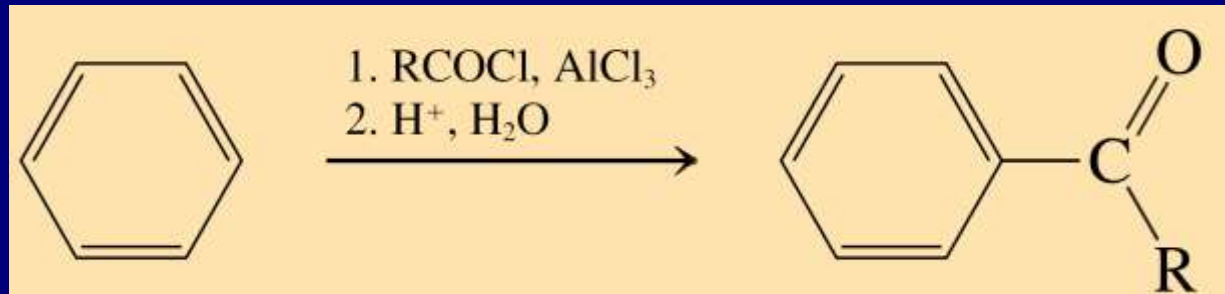
Vežba 13-14

Navedite proizvode hidratacije katalizovane živa(II)-jonima (a) etina; (b) propina; (c) 1-butina; (d) 2-butina; (e) 2-metil-3-heksina.

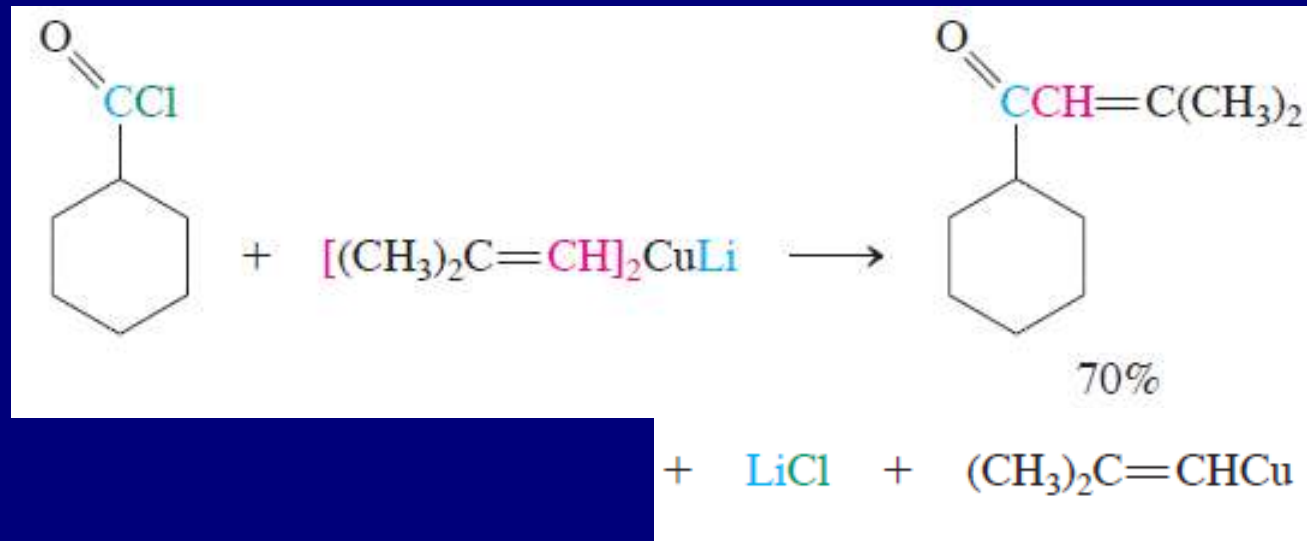
Vežba 13-17

Napišite proizvode hidroborovanja-oksidacije (a) etina; (b) 1-propina; (c) 1-butina.

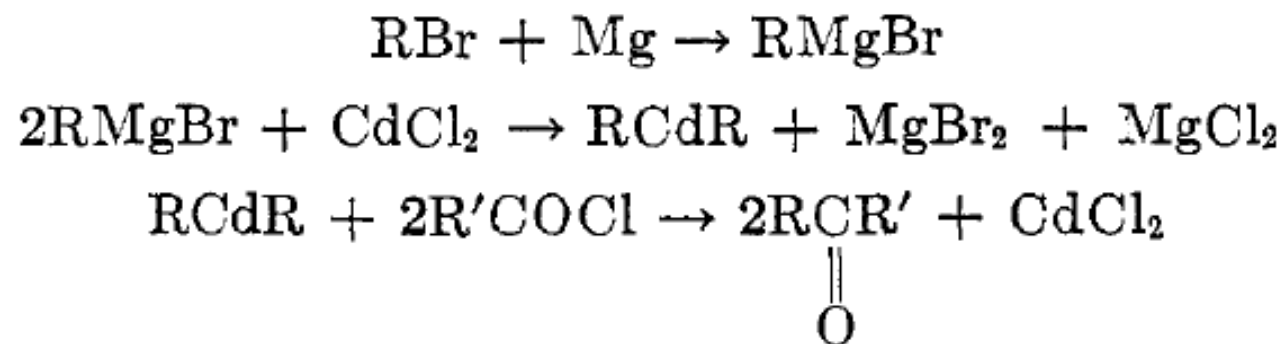
5. Friedel-Crafts-ovo alkanoilovanje (Elektrofilna aromatična supstitucija)



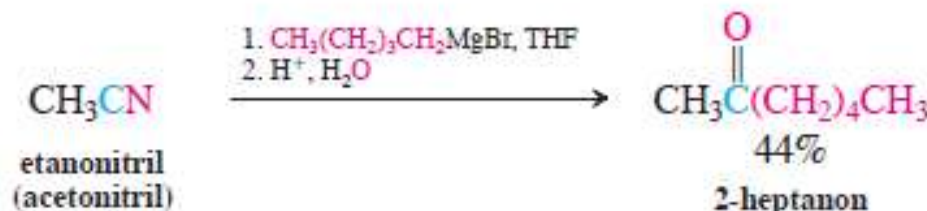
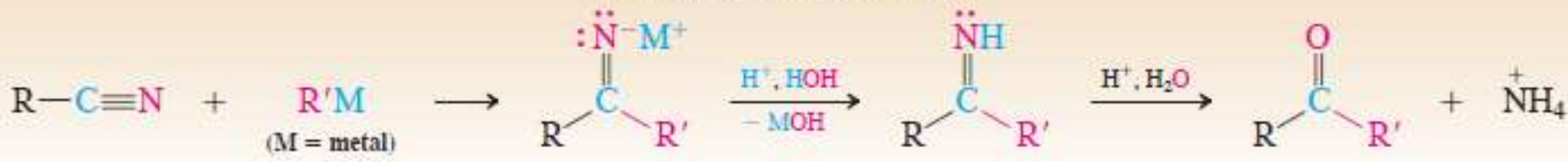
6. Dobijanje karbonilnih jedinjenja iz derivata kiselina



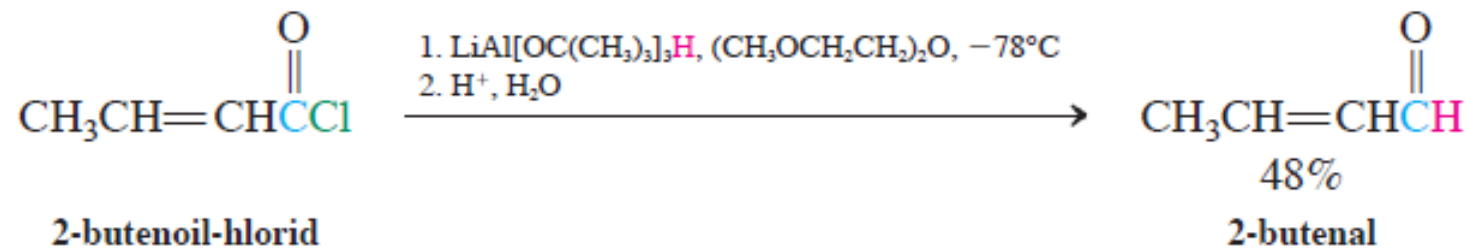
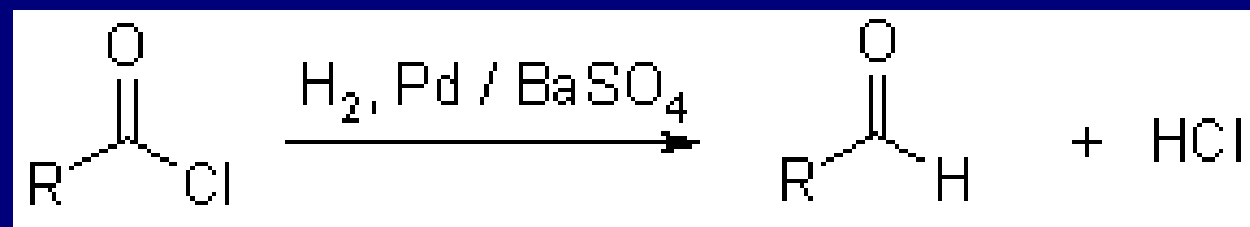
Reakcija organokadmijumovih reagenasa i alkanoil-hlorida



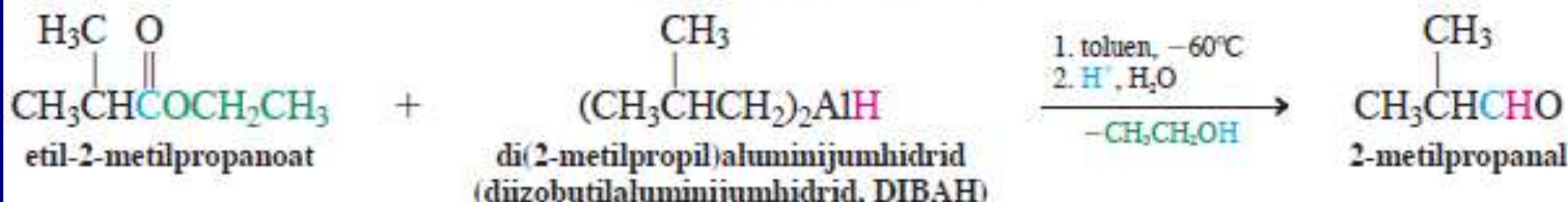
Sinteza ketona iz nitrila



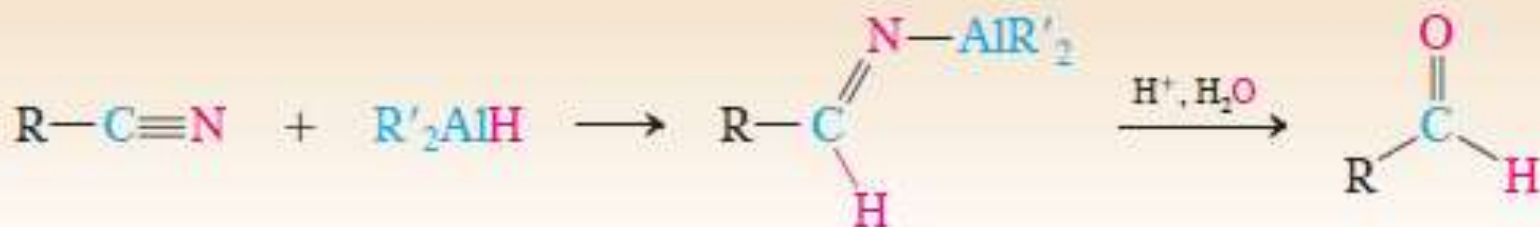
Rosenmund-ova redukcija alkanoil-hlorida



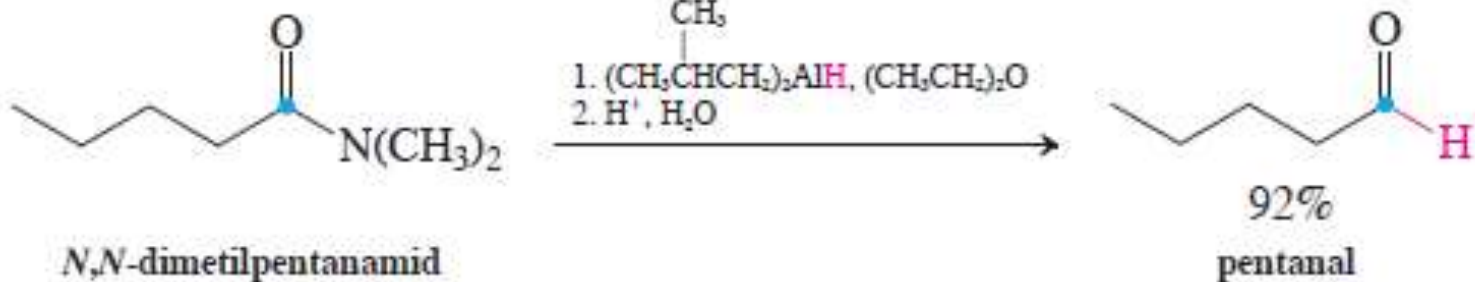
Redukcija estra u aldehid

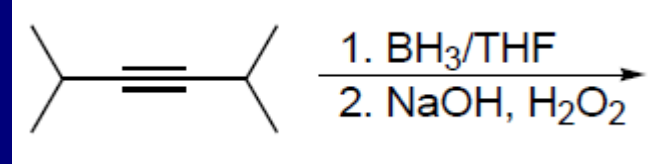
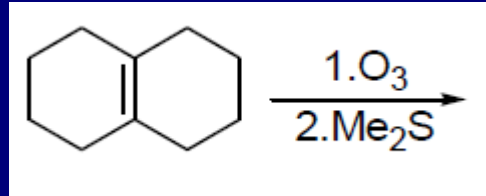


Sinteza aldehida iz nitrila

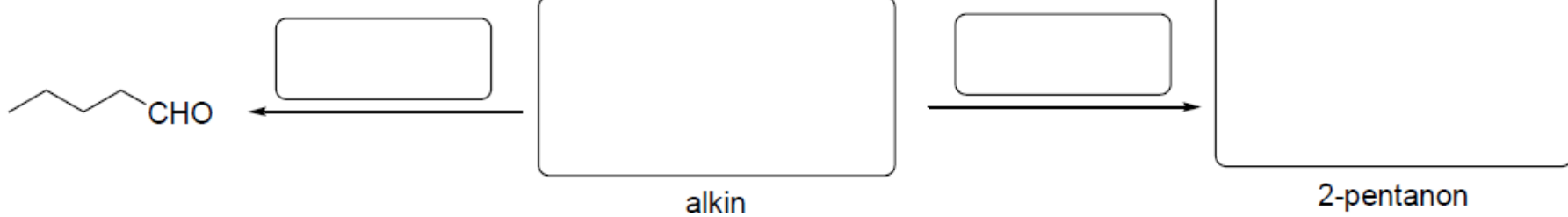


Redukcija amida u aldehid





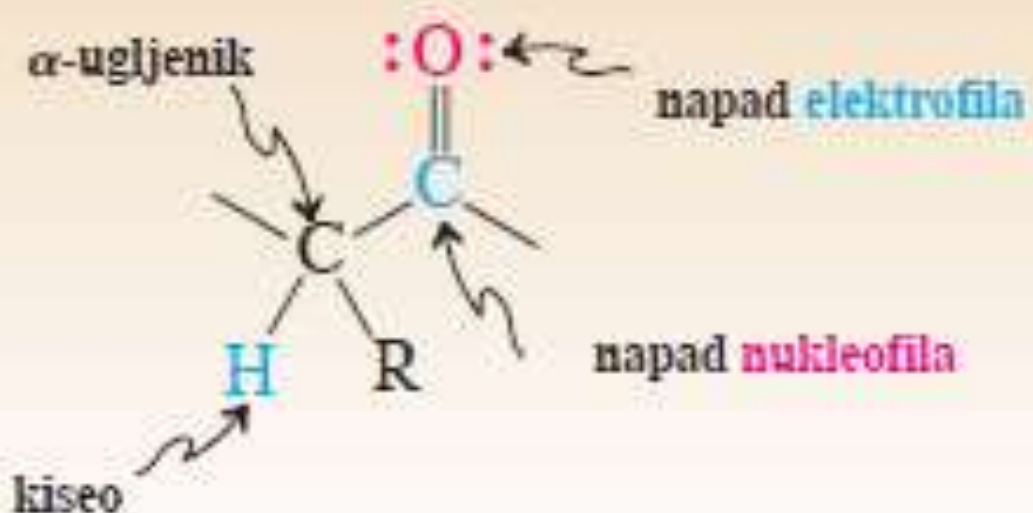
7. Kako biste polazeći od acetilena i drugih reagenasa jednostavnim transformacijama dobili dole navedena jedinjenja (u prazna polja upisati strukture ili reagense?)



Reakcije

Tri reaktivne oblasti aldehida i ketona

Područja reaktivnosti aldehida i ketona



Nukleofilnom adicijom na karbonilnu grupu dobijaju se alkoholi!

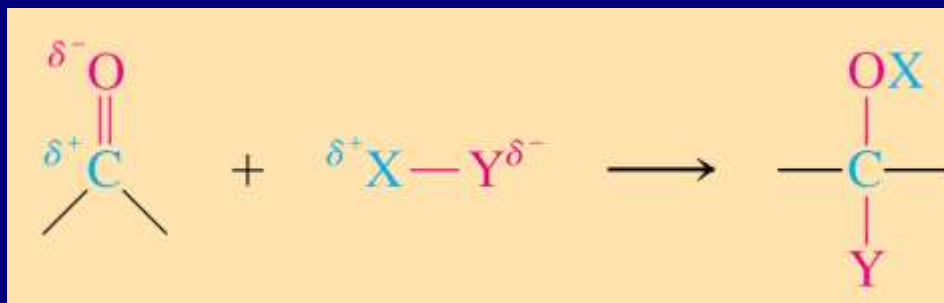
TABELA 17-3

Adicija hidrida i organometalnih reagenasa na aldehide i ketone

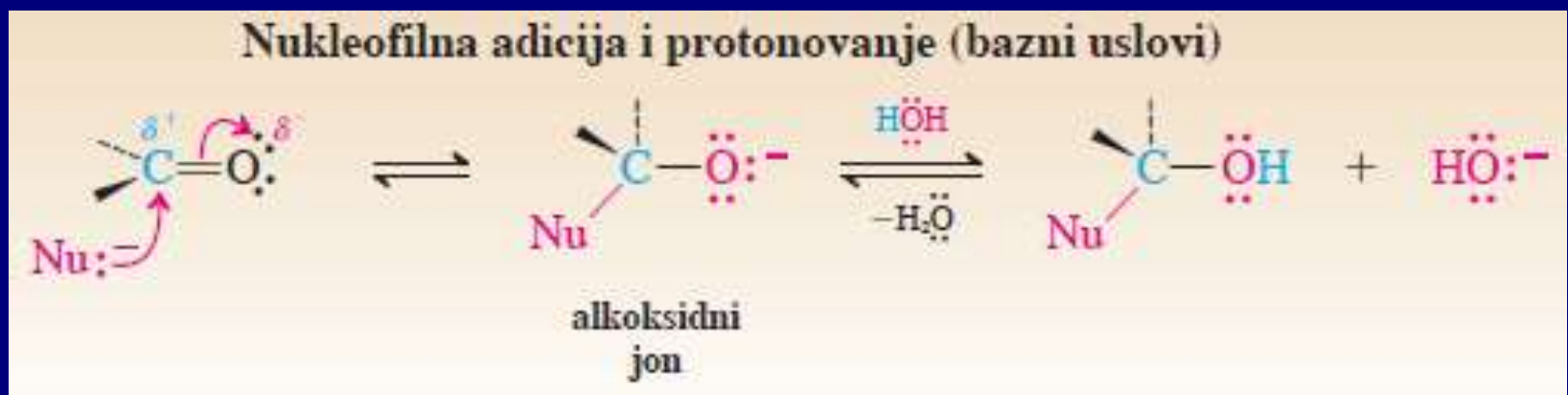
Reakcija		Primer	
1. aldehid + hidridni reagens	RCHO	$\xrightarrow{\text{NaBH}_4, \text{CH}_3\text{CH}_2\text{OH}}$	RCH ₂ OH
2. keton + hidridni reagens	R ₂ CO	$\xrightarrow{\text{NaBH}_4, \text{CH}_3\text{CH}_2\text{OH}}$	R ₂ CHOH
3. formaldehid + Grignard-ov reagens	H ₂ CO	$\xrightarrow{\text{R'MgX}, (\text{CH}_3\text{CH}_2)_2\text{O}}$	R'CH ₂ OH ^a
4. aldehid + Grignard-ov reagens	RCHO	$\xrightarrow{\text{R'MgX}, (\text{CH}_3\text{CH}_2)_2\text{O}}$	R'RCHOH ^a
5. keton + Grignard-ov reagens	R ₂ CO	$\xrightarrow{\text{R'MgX}, (\text{CH}_3\text{CH}_2)_2\text{O}}$	R'R ₂ COH ^a

^aPosle obrade reakcije vodom.

Jonske adicije na karbonilnu grupu



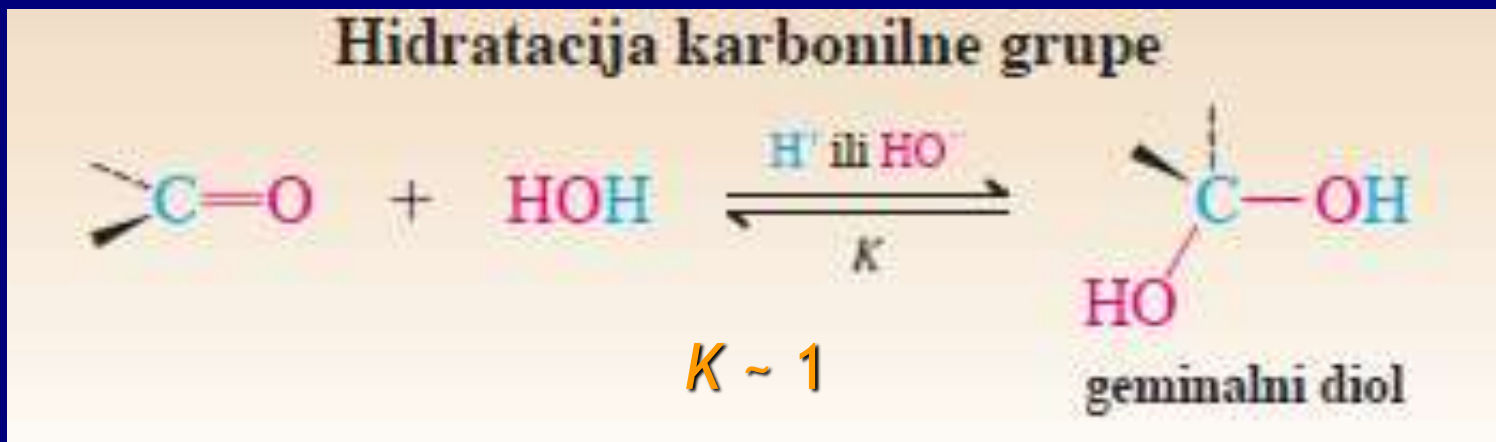
Bazni uslovi:



Kiseli uslovi:



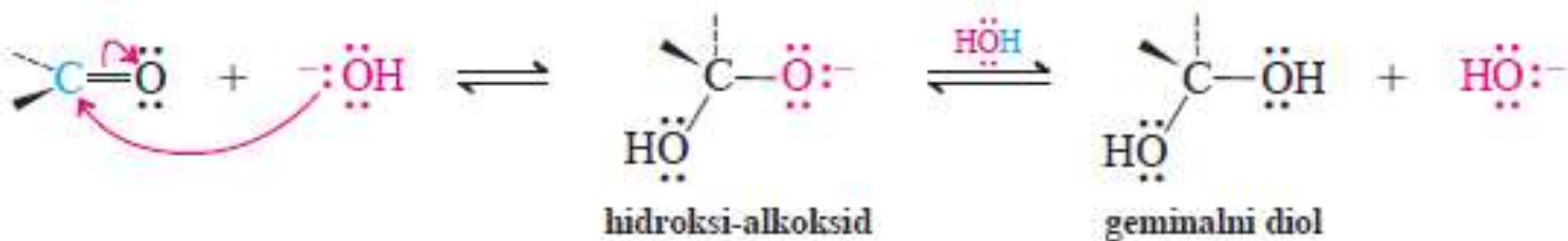
1. Hidratacija: Geminálni dioli



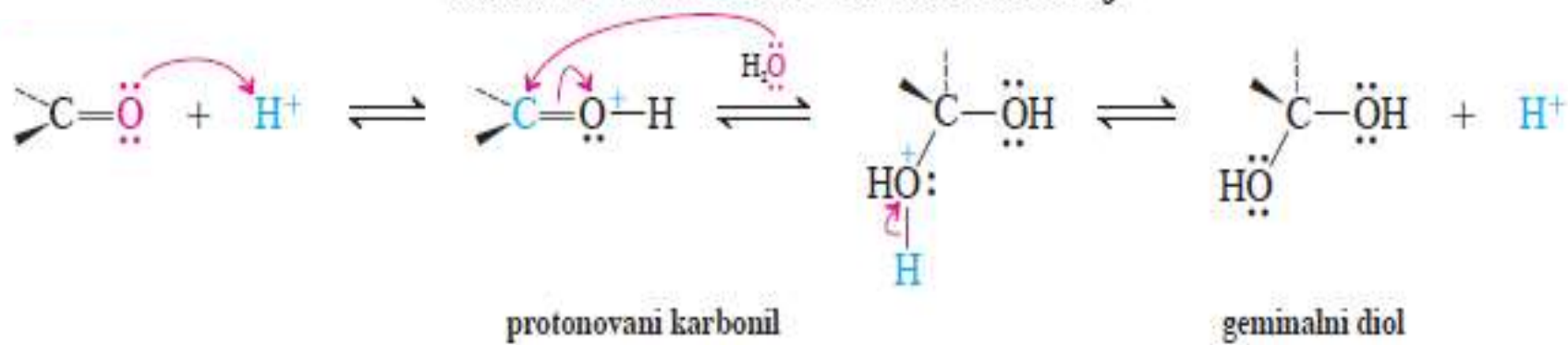
K zavisi od strukture karbonolnog jedinjenja. Ravnoteža je pomerena ulevo za ketone, a udesno za formaldehid i aldehyde sa elektron-privlačnim supstituentima.

Mehanizam:

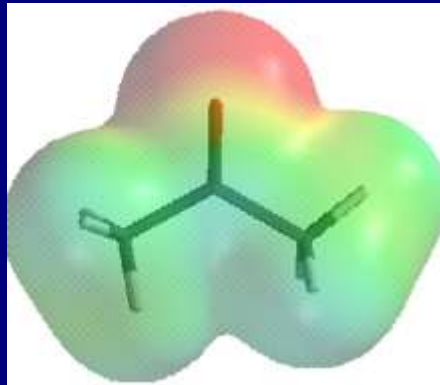
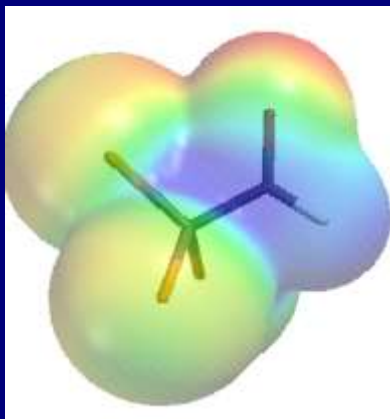
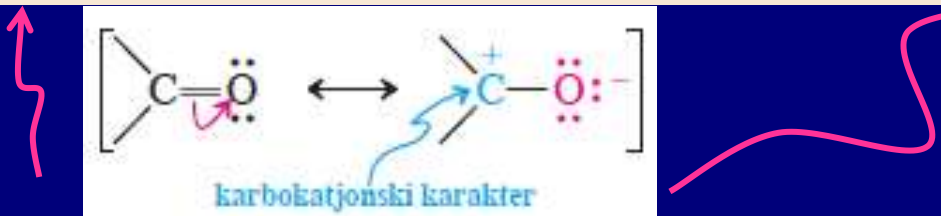
Mehanizam bazno-katalizovane hidratacije



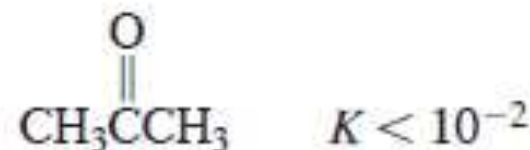
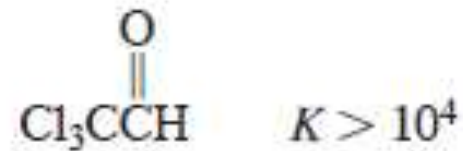
Mehanizam kiselo-katalizovane hidratacije



Relativne reaktivnosti karbonilnih grupa



Ravnotežne konstante, K , hidratacije tipičnih karbonilnih jedinjenja



$\Delta H^\circ = -5.30 \text{ kcal mol}^{-1}$, $\Delta S^\circ = -17.2 \text{ eu}$, $\Delta G^\circ = -0.18 \text{ kcal mol}^{-1}$

$\Delta H^\circ = -3.09 \text{ kcal mol}^{-1}$, $\Delta S^\circ = -22.9 \text{ eu}$, $\Delta G^\circ = +3.74 \text{ kcal mol}^{-1}$

TABELA 2-1

Ravnoteža i slobodna energija za $A \rightleftharpoons B$; $K = [B]/[A]$

K	procenat		ΔG° (kcal mol ⁻¹ na 25°C)
	B	A	
0.01	0.99	99.0	+2.73
0.1	9.1	90.9	+1.36
0.33	25	75	+0.65
1	50	50	0
2	67	33	-0.41
3	75	25	-0.65
4	80	20	-0.82
5	83	17	-0.95
10	90.9	- 9.1	-1.36
100	99.0	0.99	-2.73
1,000	99.9	- 0.1	-4.09
10,000	99.99	0.01	-5.46

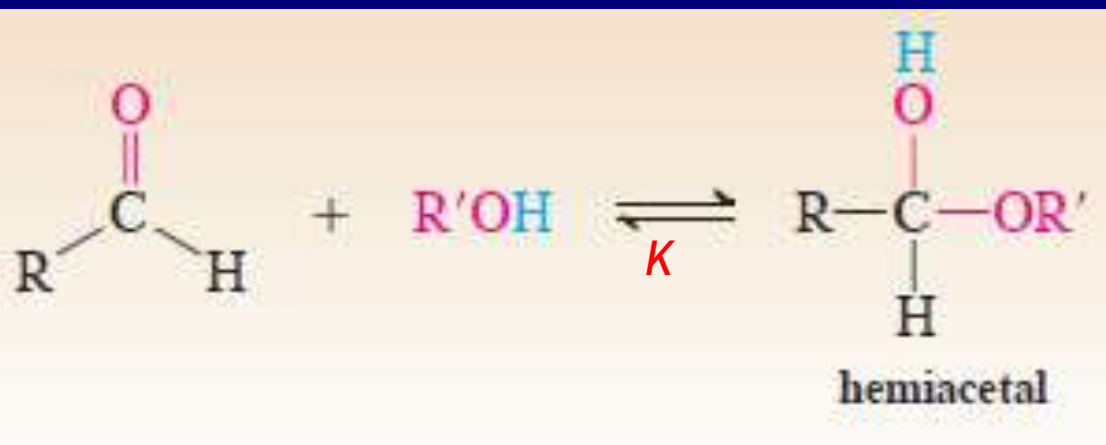
Vežba 17-5

(a) Poređajte po redosledu povećanja reaktivnosti prema hidrataciji: Cl_3CCH , Cl_3CCCH_3 ,

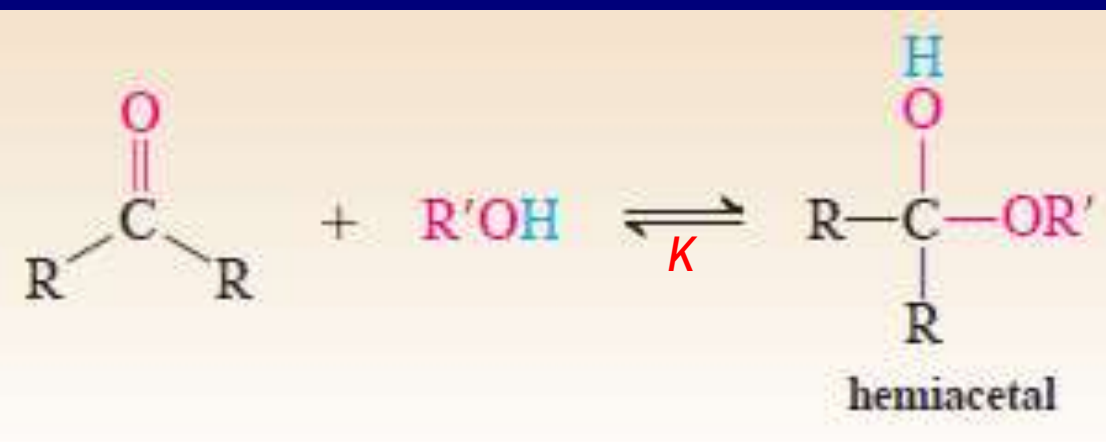
$\text{Cl}_3\text{CCCCl}_3$. (b) Tretiranjem propanona (acetona) pomoću $^{18}\text{OH}_2$ dobija se obeleženi
propanon, $\text{CH}_3\overset{^{18}\text{O}}{\underset{\parallel}{\text{C}}}\text{CH}_3$. Objasnite.

2. Adicija alkohola

Adicija alkohola na karbonilne grupe slična adiciji vode, ravnoteža pomerena prema karbonilnim jedinjenjima.

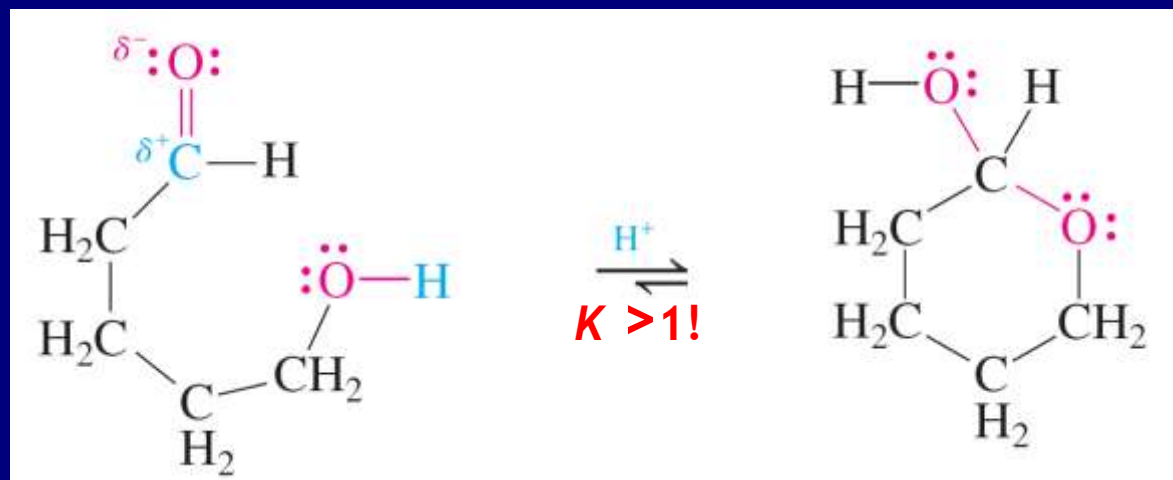


K zavisi od R



(Nije hemiketal:
IUPAC)

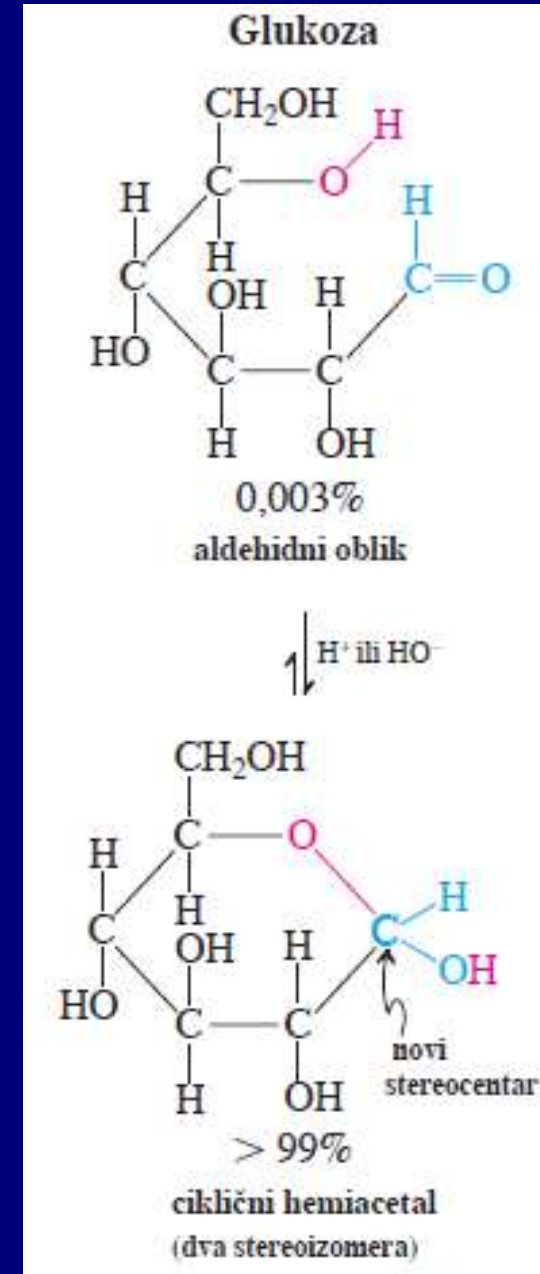
Intramolekulska formiranje hemiacetala u hemiji šećere



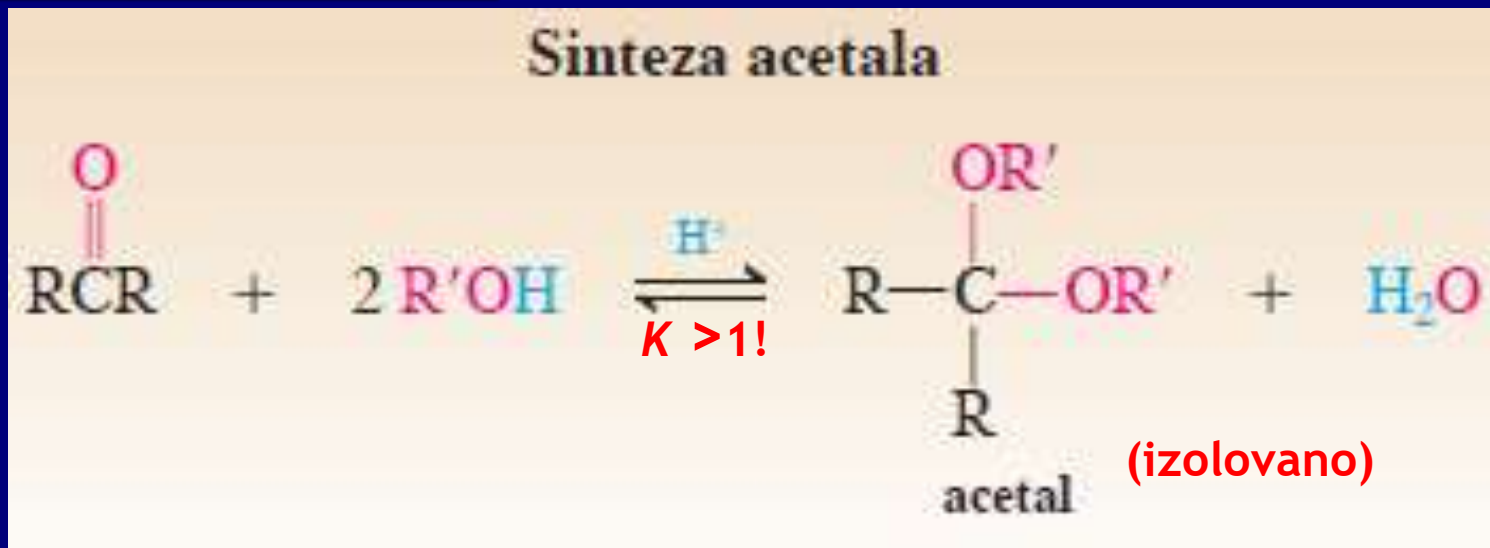
Ciklizacija favorizovana entropijom za razliku od intramolekulske adicije;

$$\Delta G^\circ = \Delta H^\circ - T\Delta S^\circ$$

ΔS° je manje negativno za intramolekulsku reakciju



Acetali: hemiacetali reaguju dalje sa alkoholima u **kiseloj sredini!!!**



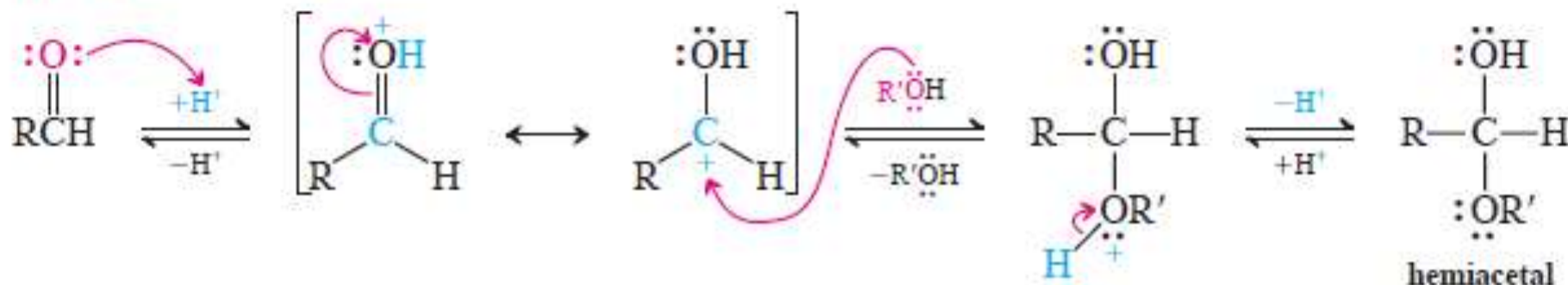
Acetali stabilni prema:

- Bazama
- Oksidacionim sredstvima
- Nukleofilima (RMgX , Rli , hidridi)

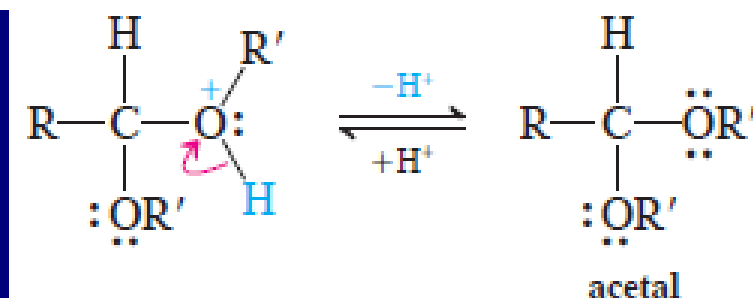
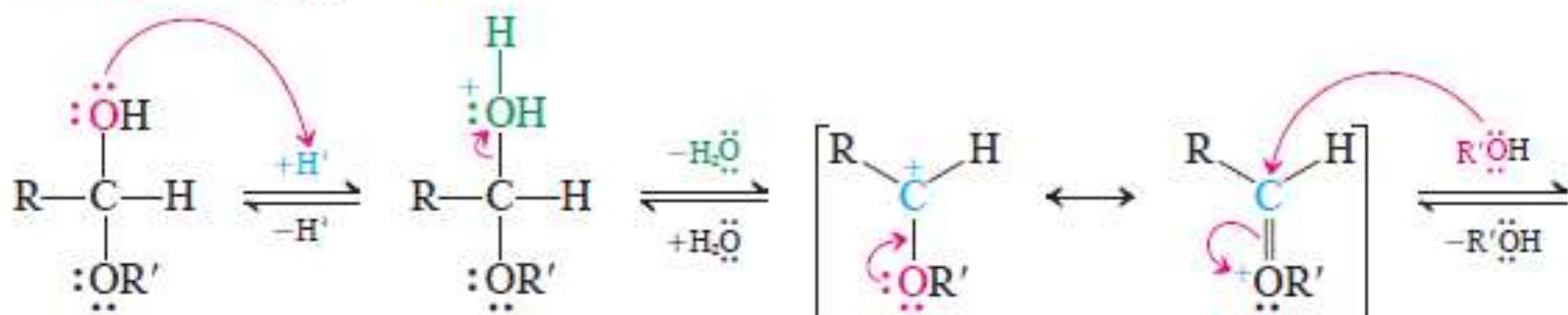
Acetali nisu stabilni u **kiseloj sredini!!!!**

Mehanizam nastajanja acetala

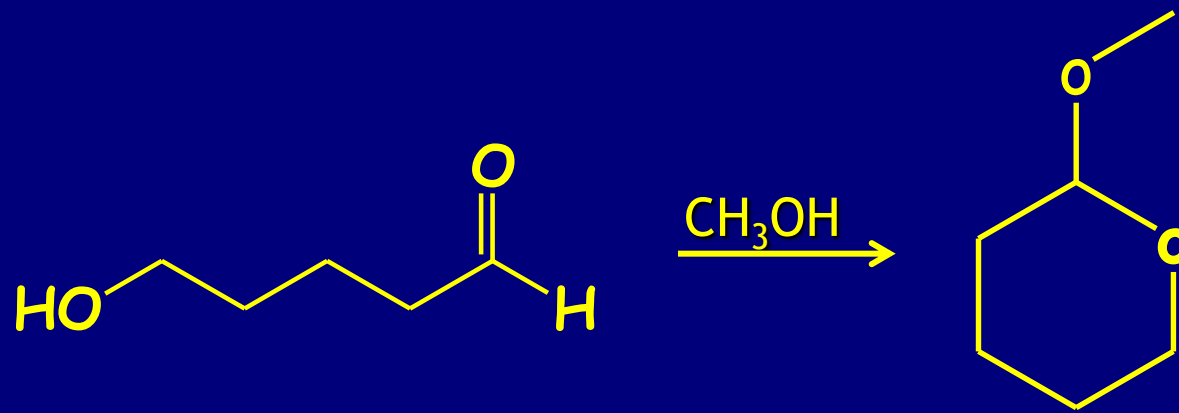
FAZA 1. Nastajanje hemiacetala



FAZA 2. Nastajanje acetala

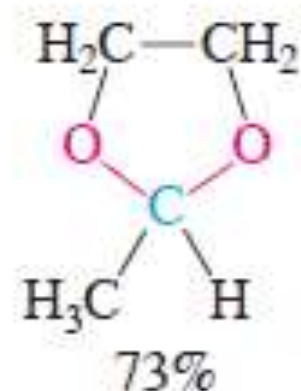
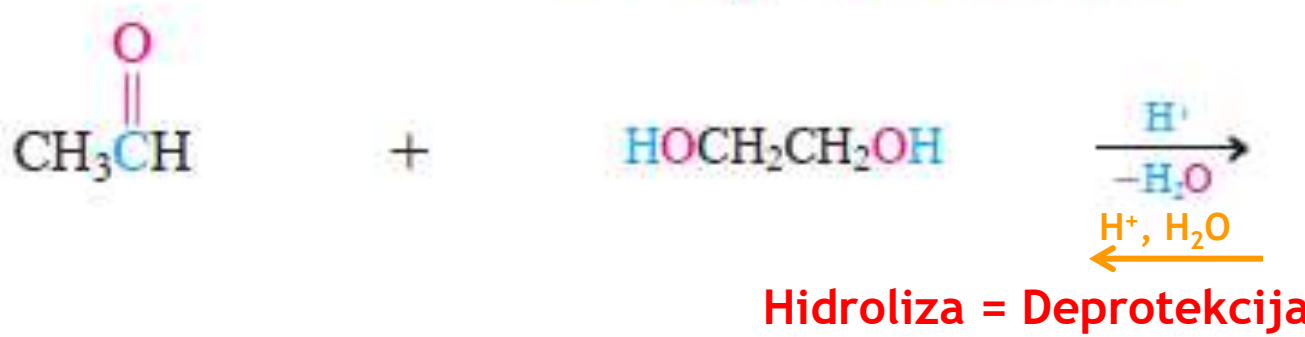


Intramolekulska varijanta (uobičajena kod šećera)

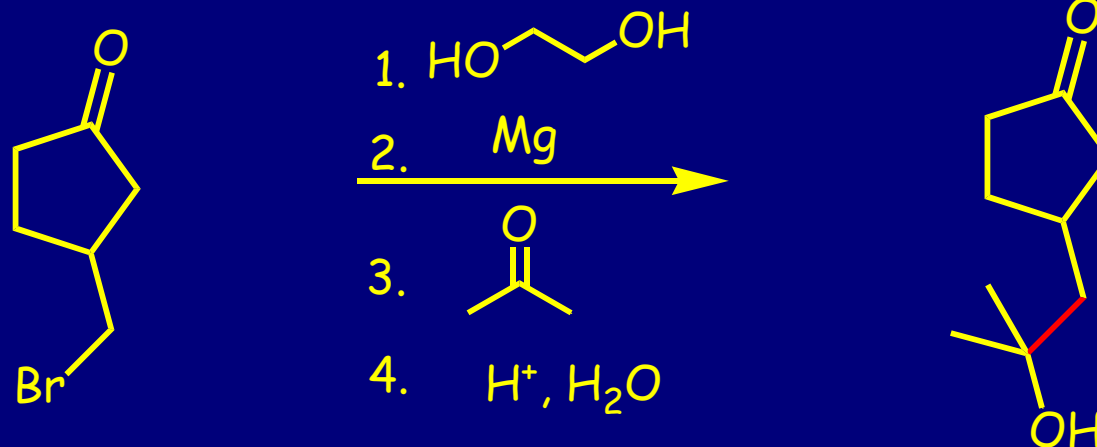
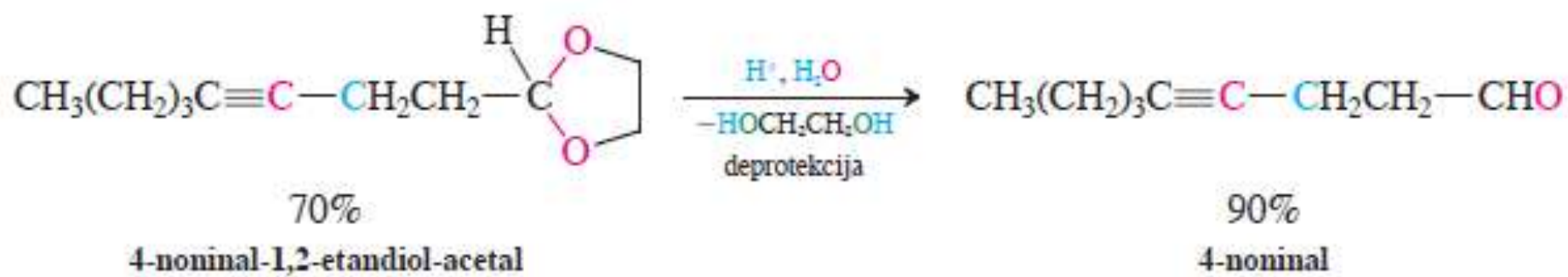
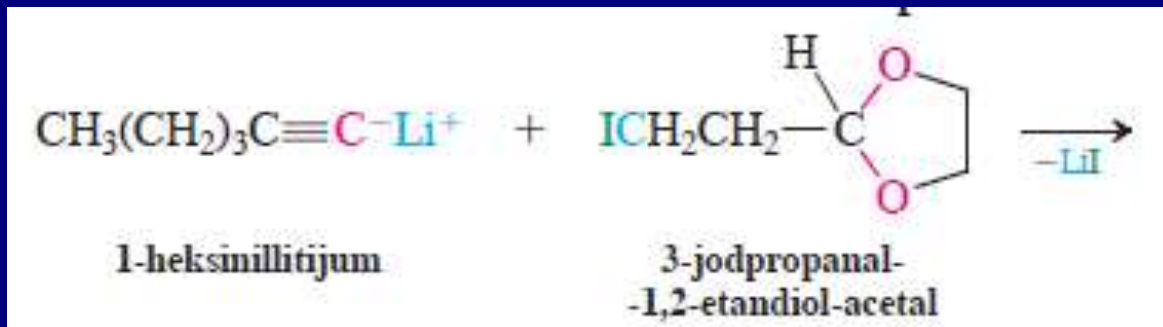


Ciklični acetali: Zaštitne grupe

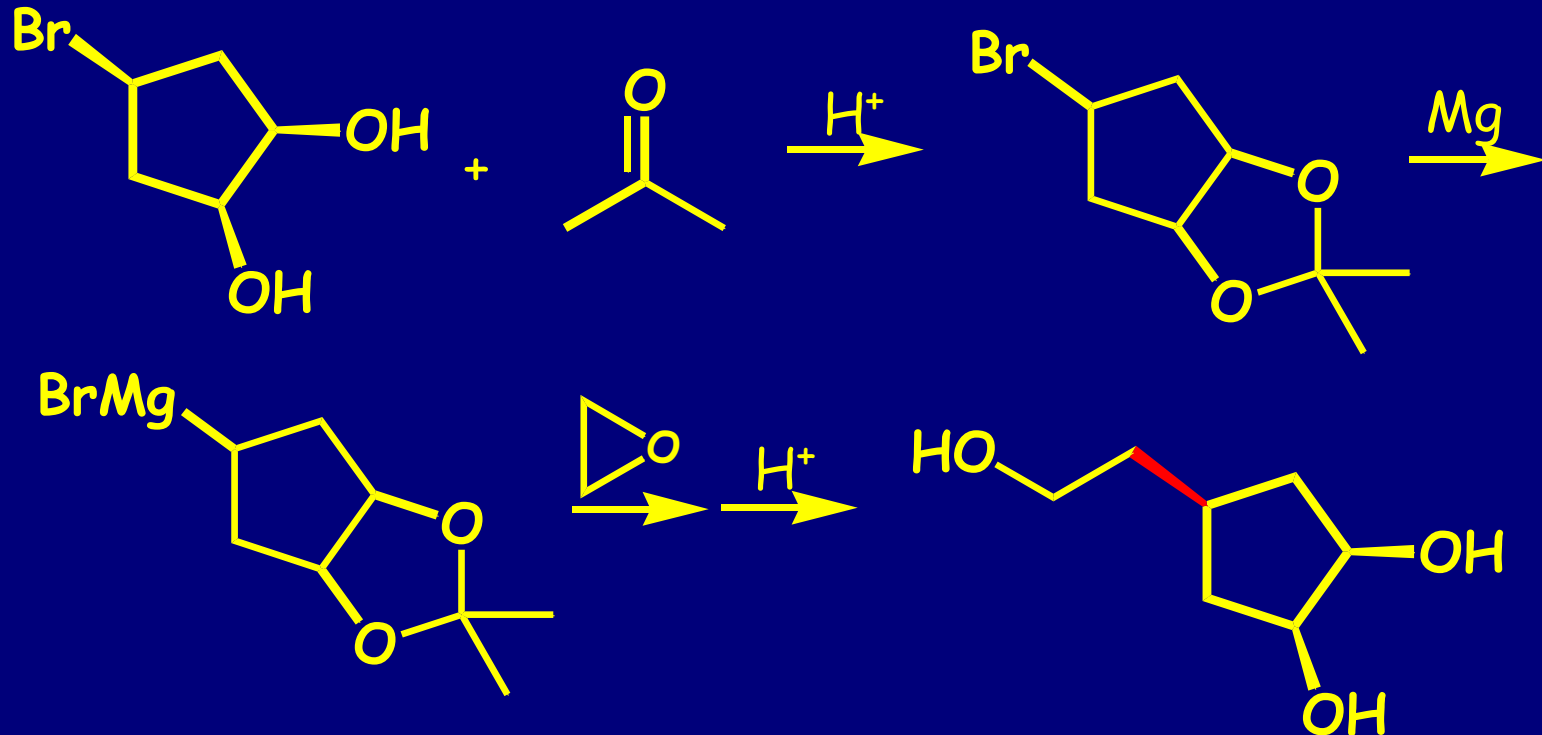
Gradjenje cikličnih acetala



Zaštita aldehida i ketona preko acetala:

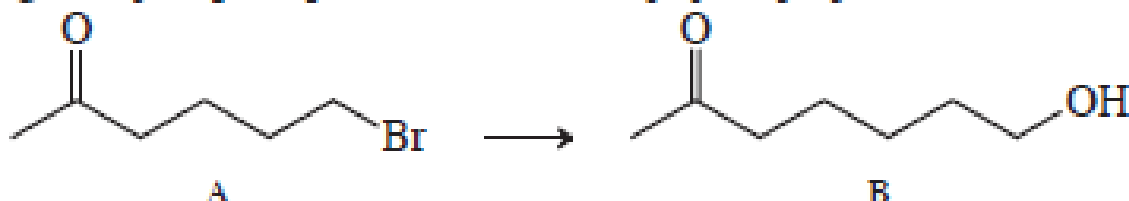


Zaštita diola preko acetala:

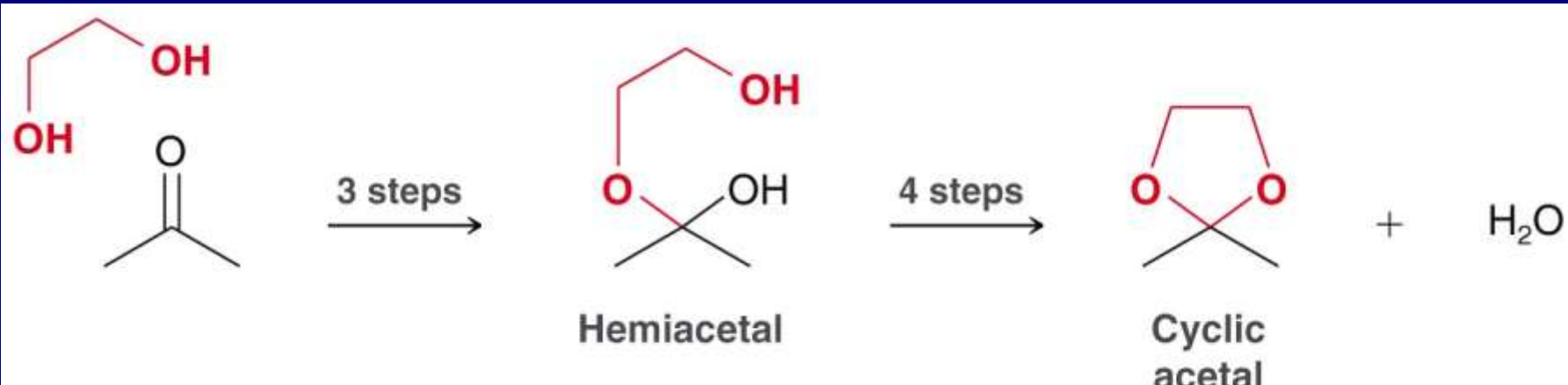


Vežba 17-5

Predložite odgovarajući postupak za transformaciju jedinjenja A u B.

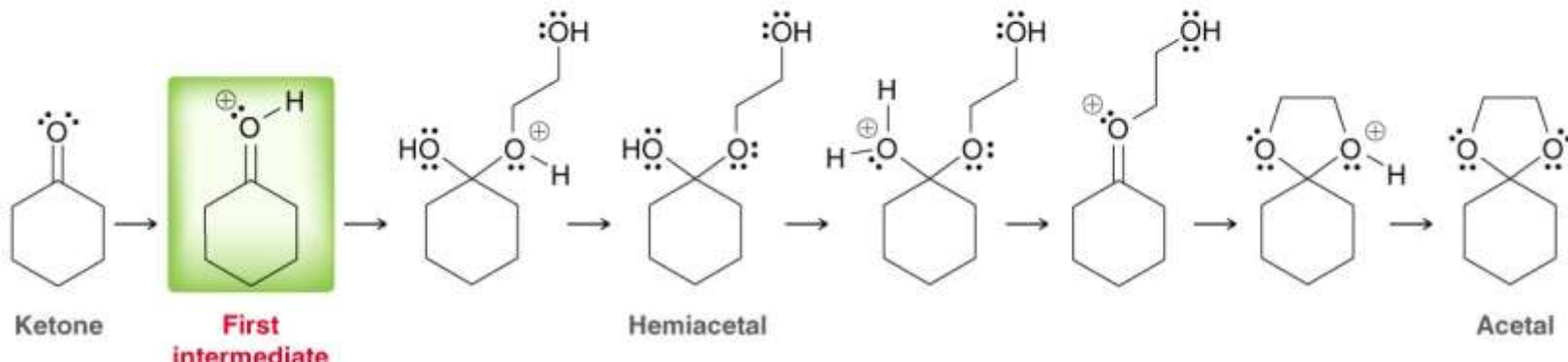
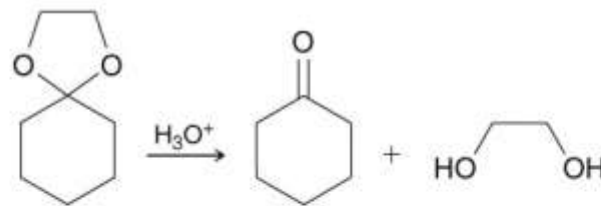


Shematski prikaz nastajana cikličnog acetal



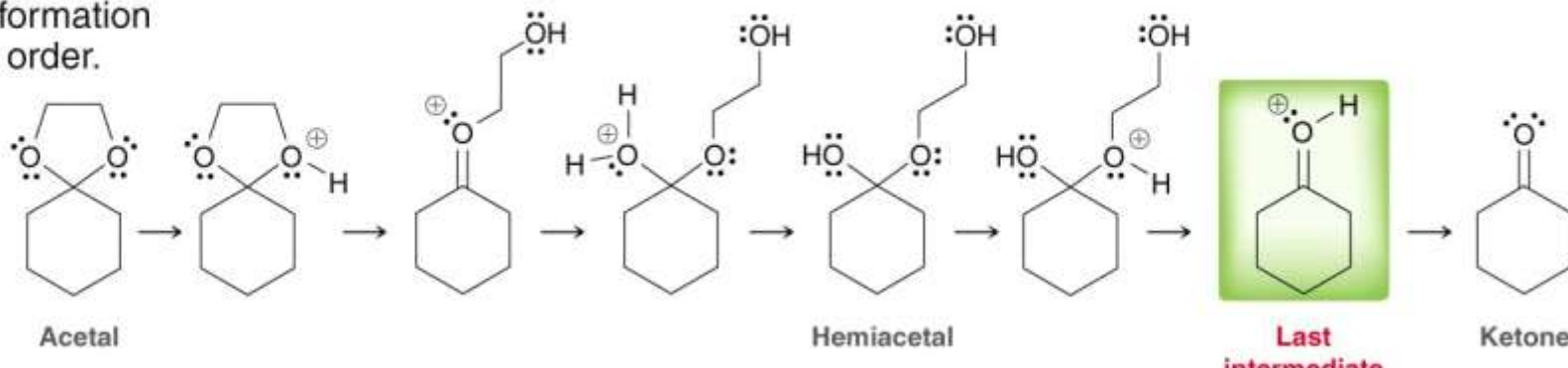
Copyright © 2012 John Wiley & Sons, Inc. All rights reserved.

PROTEKCIJA : DEPROTEKCIJA



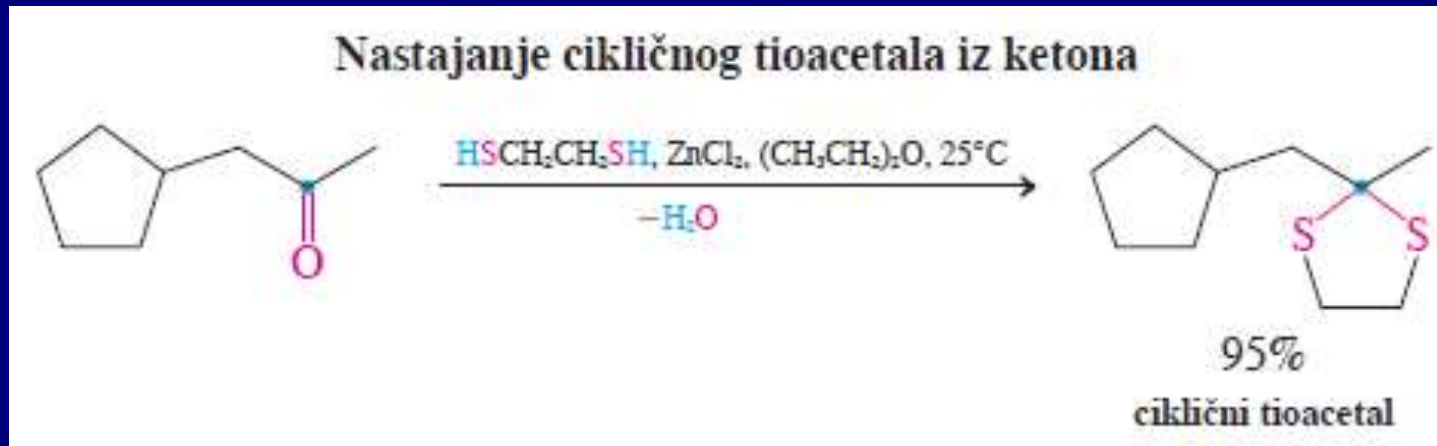
STEP 1

Draw all intermediates
for acetal formation
in reverse order.

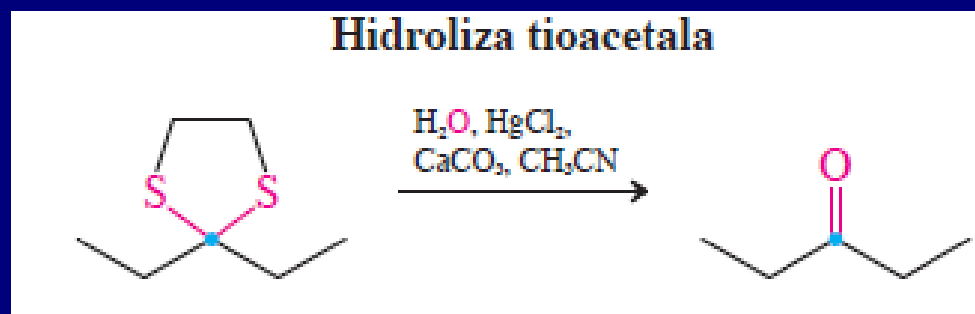


Tioacetali: Stabilni prema kiselinama!

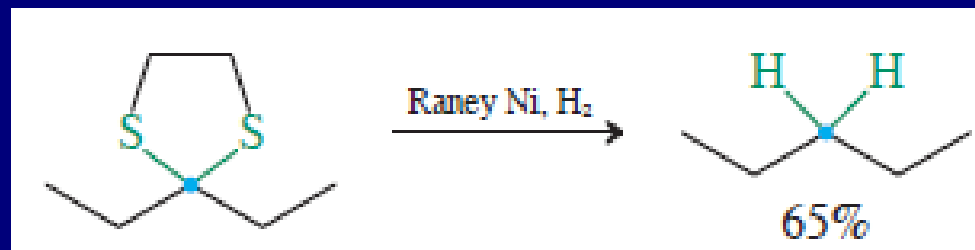
Tioacetalizacija u prisustvu Lewis-ovih kiselina (ZnCl_2)



Deprotectacija

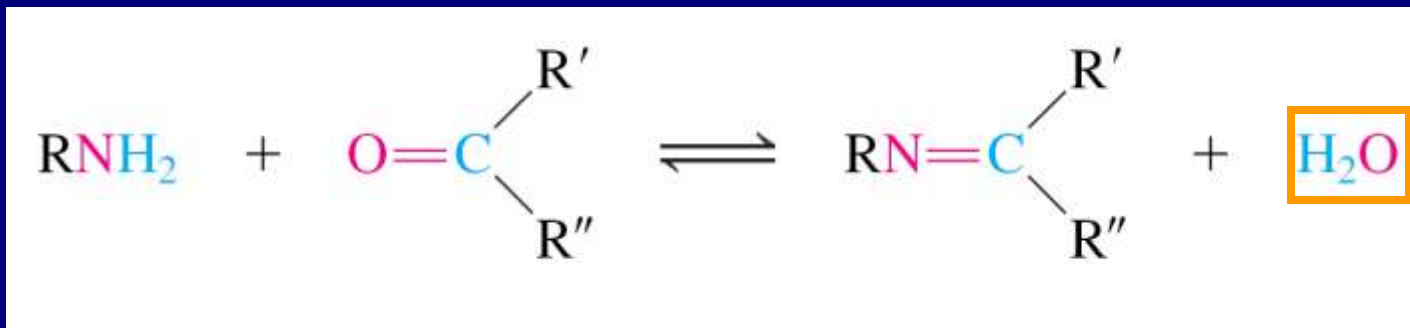
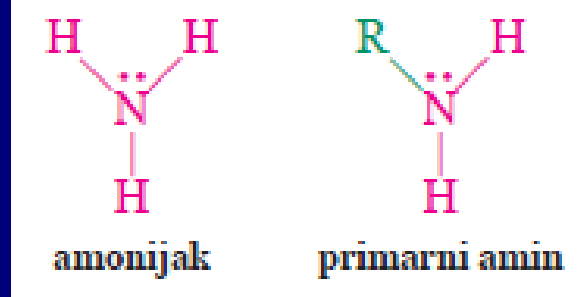


Primena
tioacetala:
Desulfurizacija

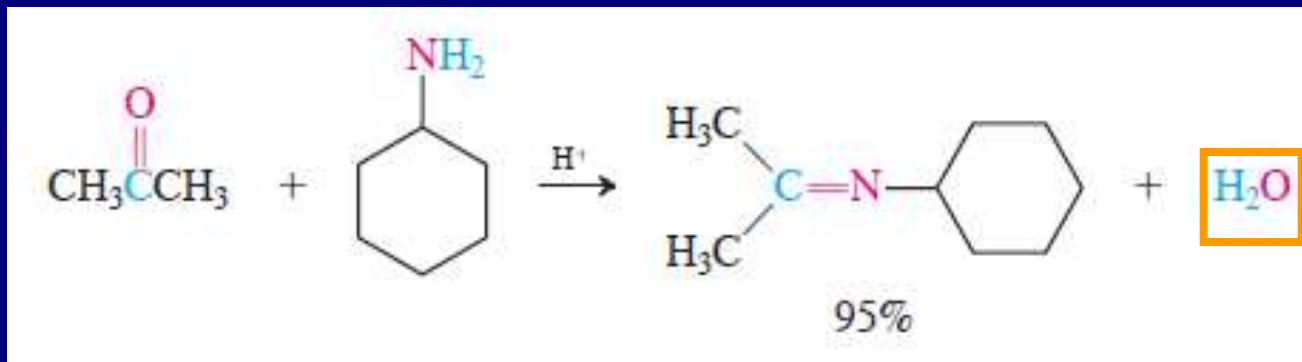


3. Nukleofilna adicija amonijaka i njegovih derivata

Amonijak i primarni amini se adiraju na karbonilnu grupu. Potom sledi dehidratacija: reakcija kondenzacije



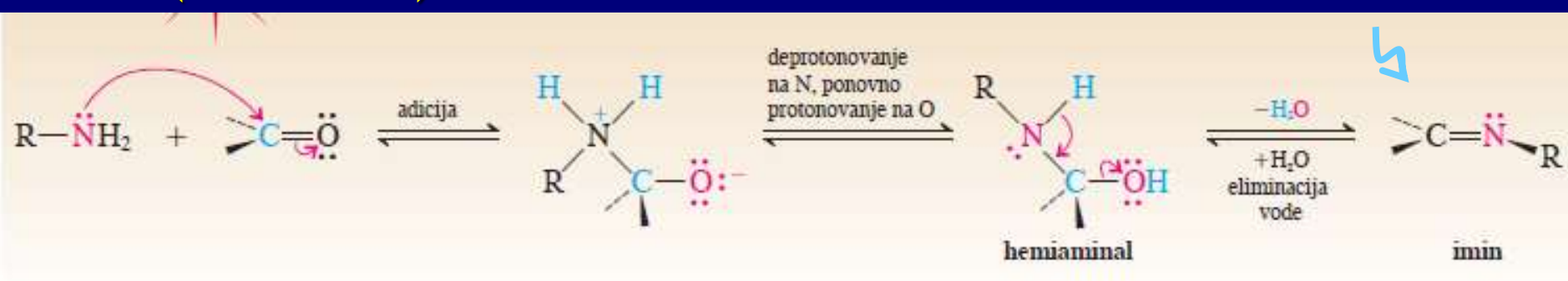
Primer:



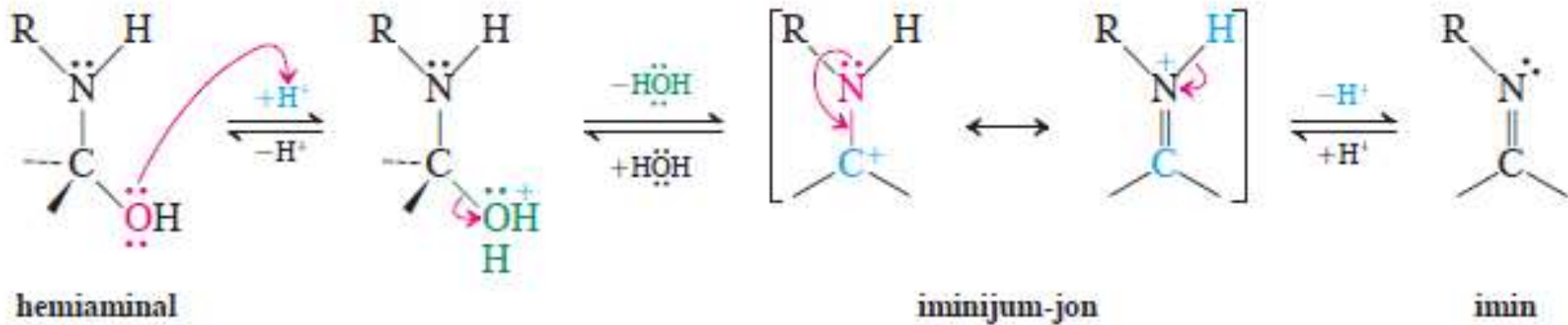
Mehanizam:

Imini (Šifove baze):

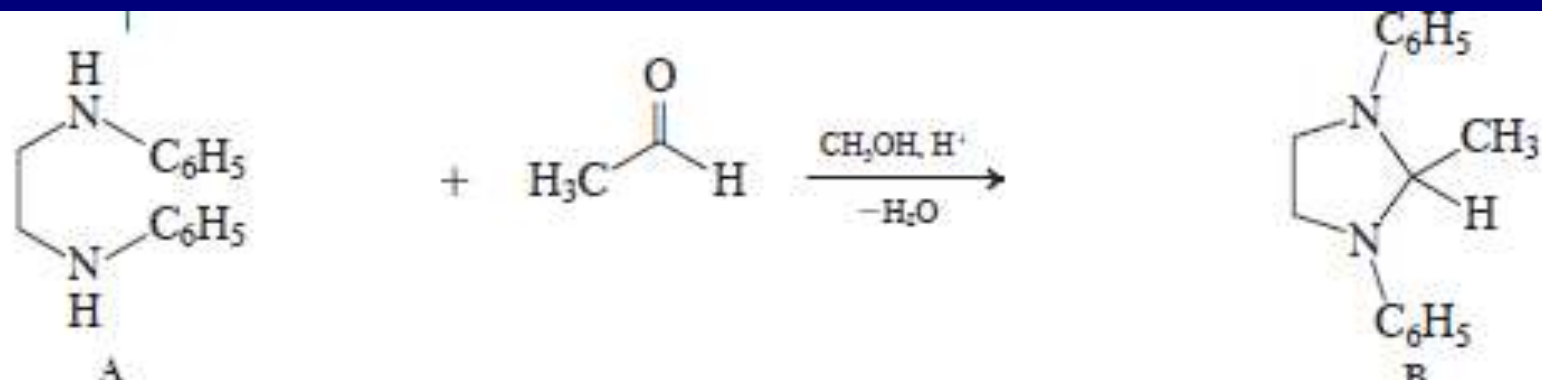
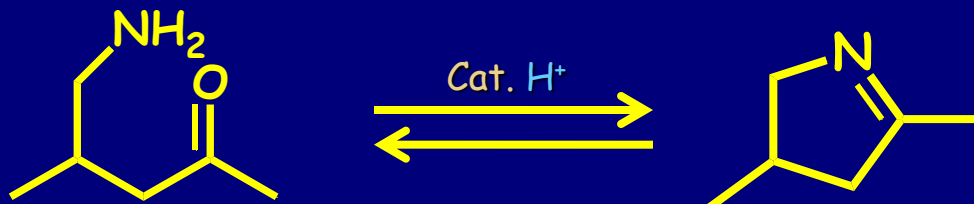
Kondenzacioni
proizvod (-H₂O)



dehidratacija hemiaminala



Intramolekulaska reakcija: 5- i 6-člani prstenovi

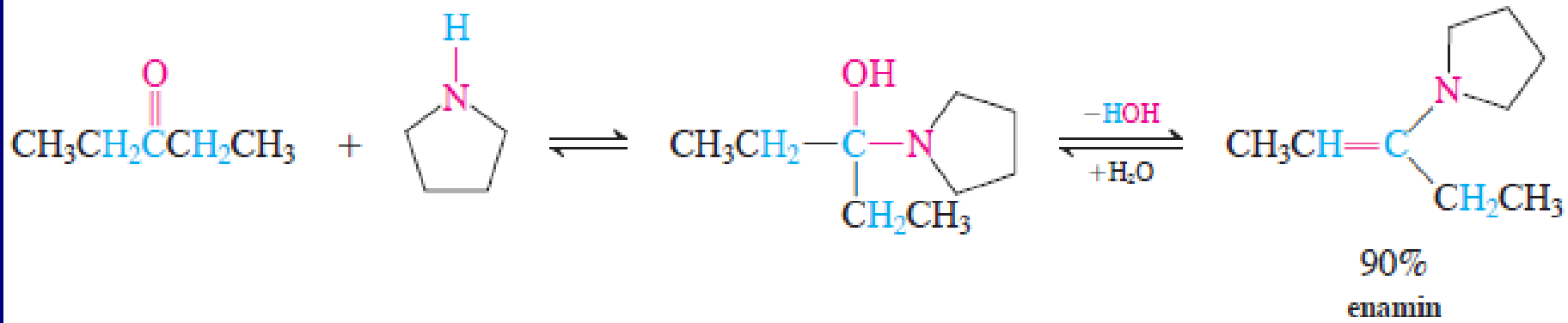
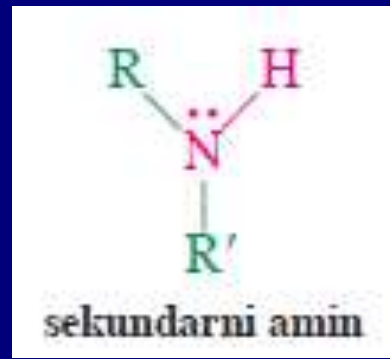


N,N'-difenil-1,2-etandiamin

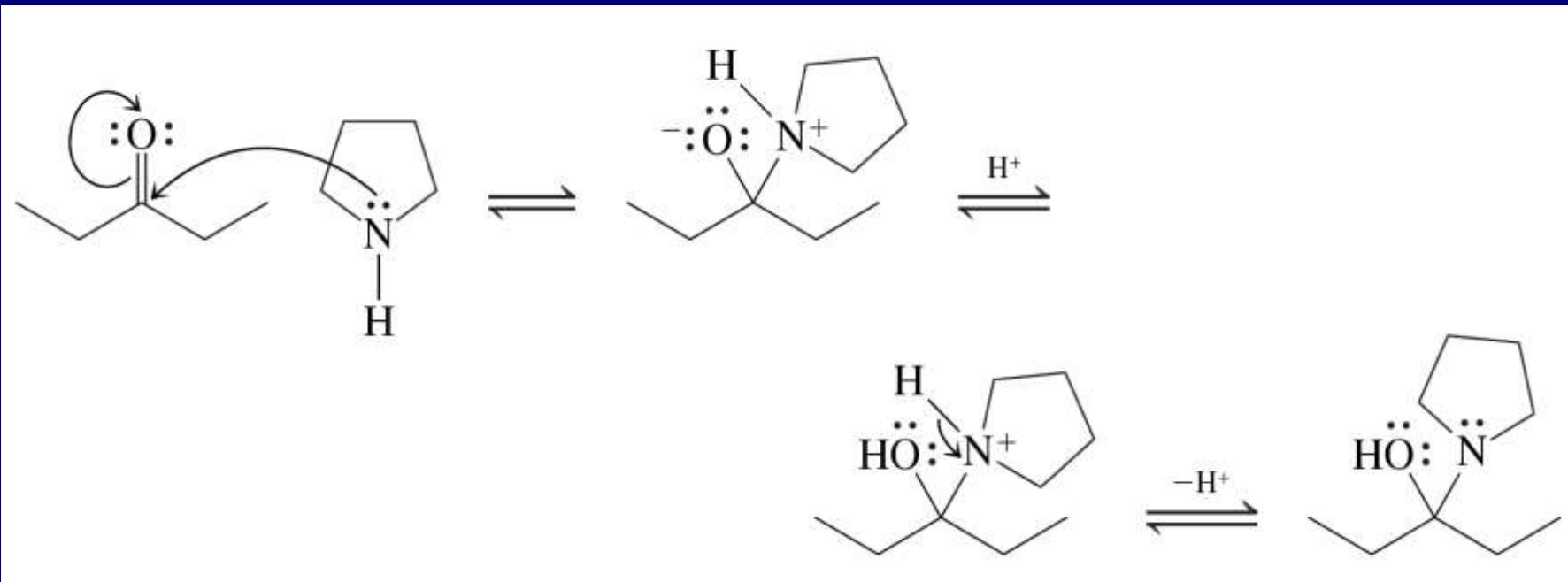
2-metil-1,3-difenil-1,3-diazaciklopantan
(2-metil-1,3-difenilimidazolidin)
(t.t. 102°C)

Formiranje enamina

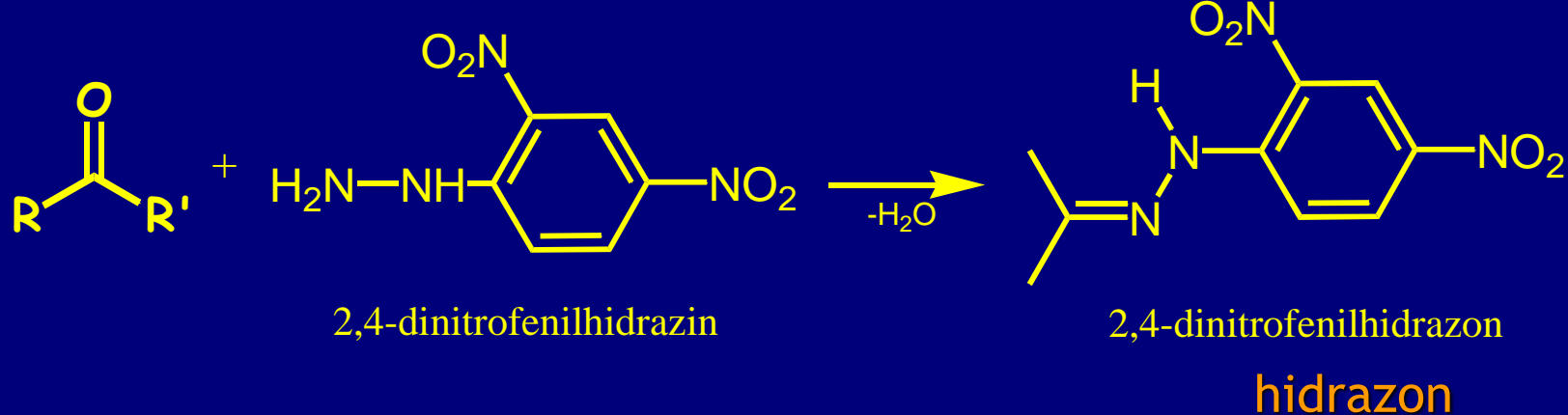
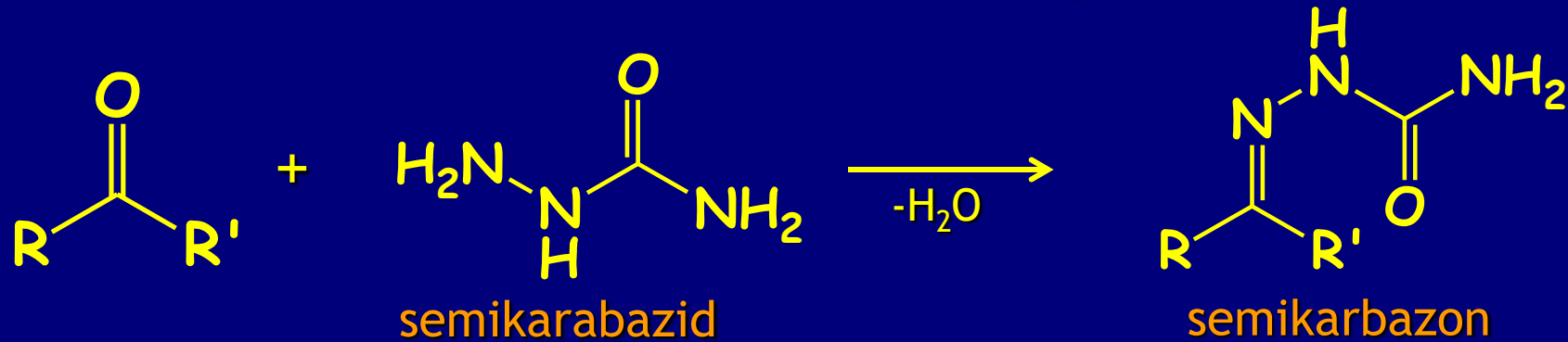
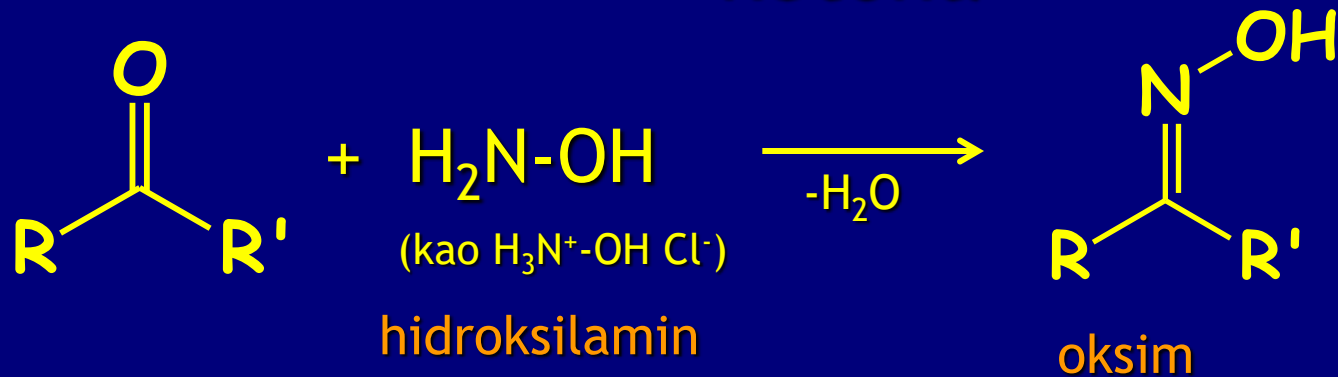
Sekundarni amini sa karbonilima grade hemiaminale, koji ne mogu dati kondenzacione proizvode kao primarni amini. Zato dolazi do dehidratacije sa karbonilne strane i formira se enamin.

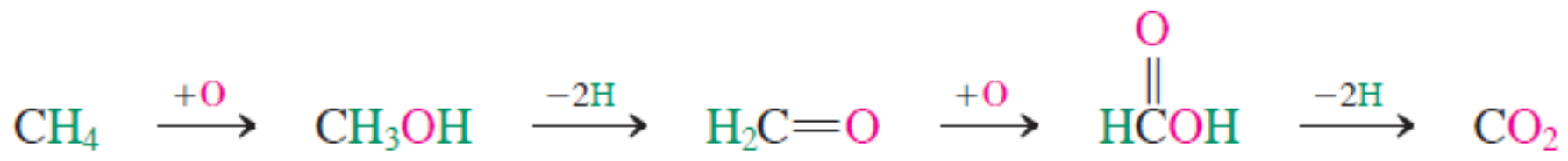


Mehanizam:



Posebni imini: identifikacija aldehida i ketona



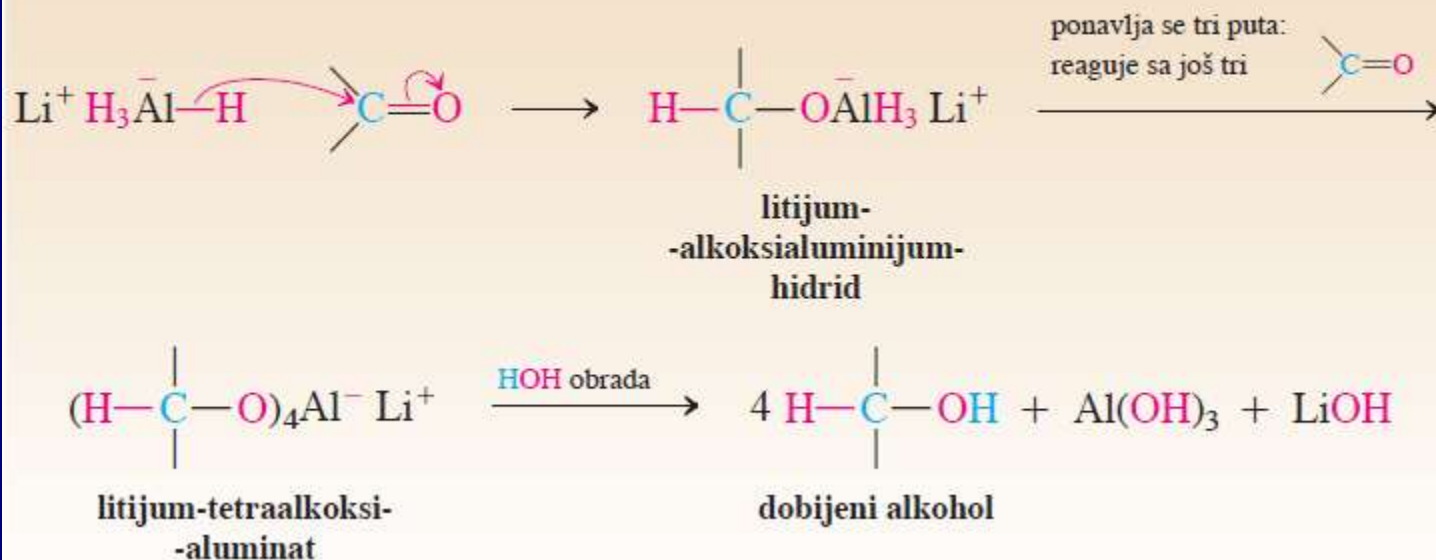


Redukcija aldehida i ketona pomoću metalnih hidrida

Mehanizam redukcije pomoću NaBH_4



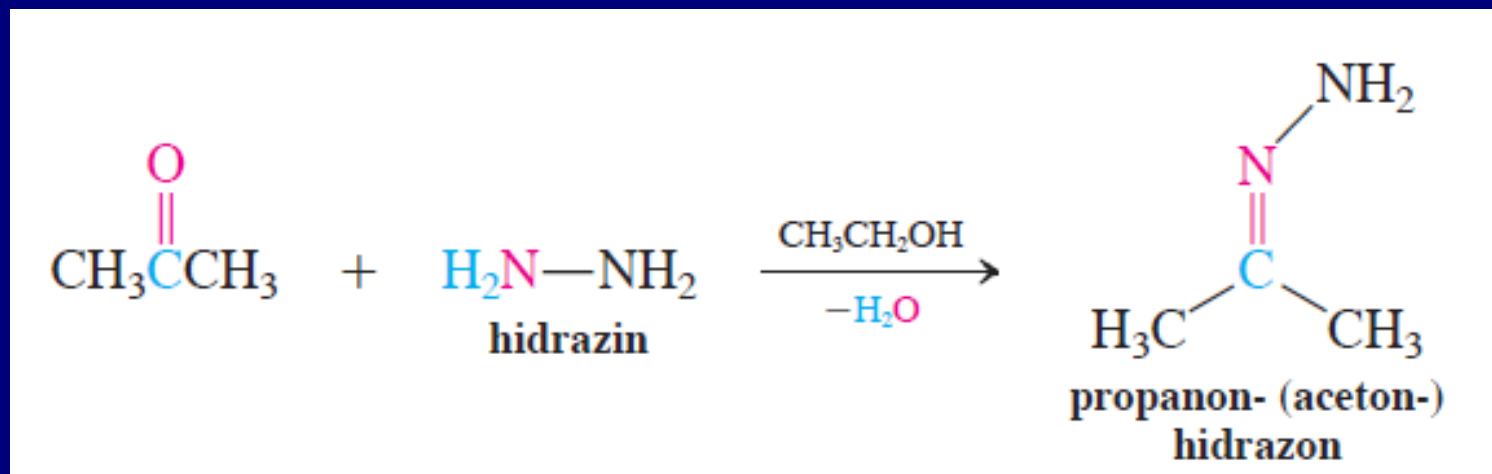
Mehanizam redukcije pomoću LiAlH_4



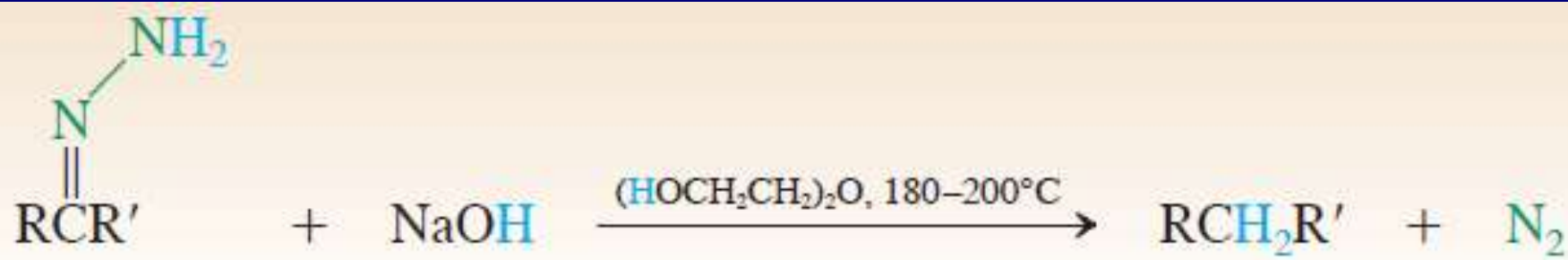
Wolff-Kishner-ova redukcija

primena hidrazona

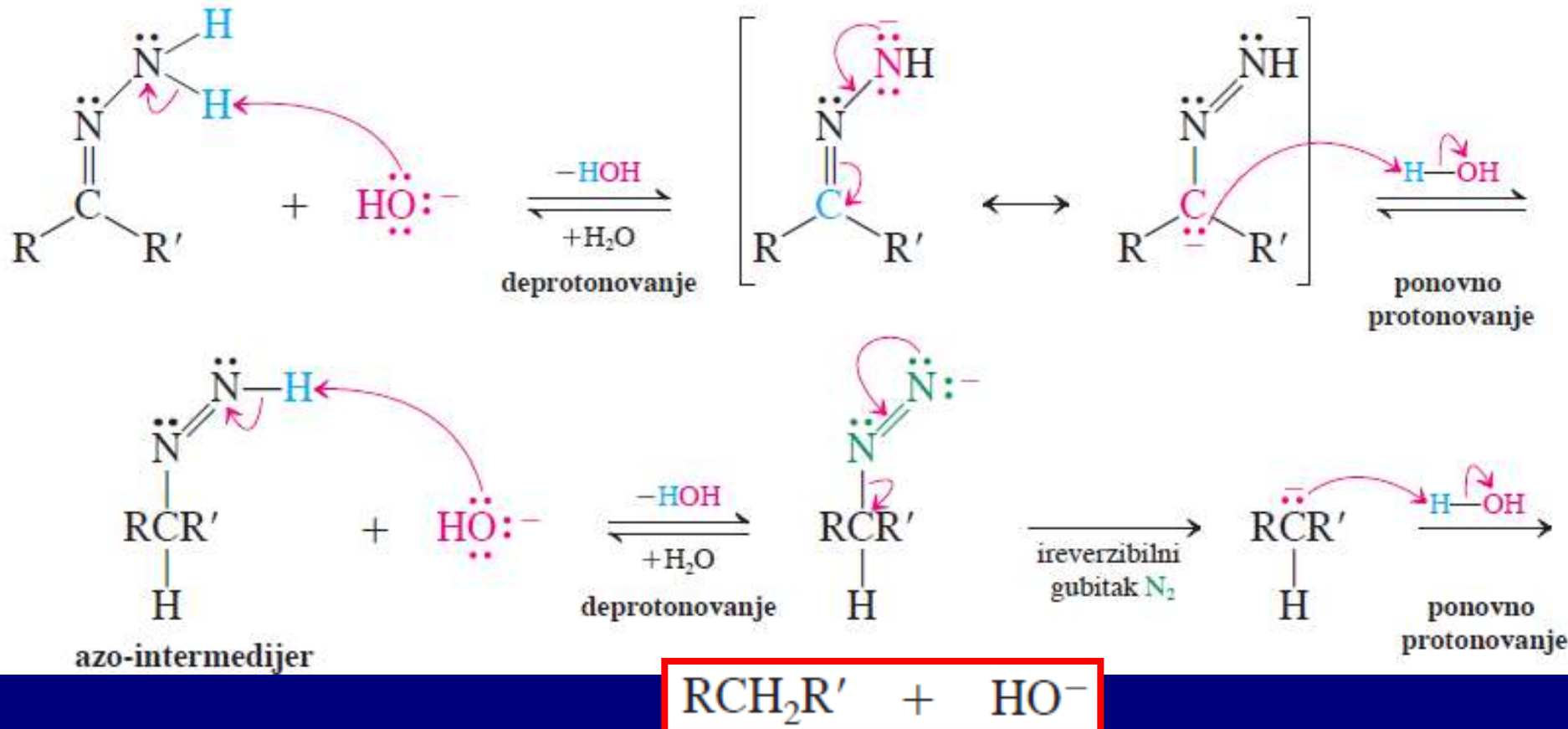
Sinteza hidrazona



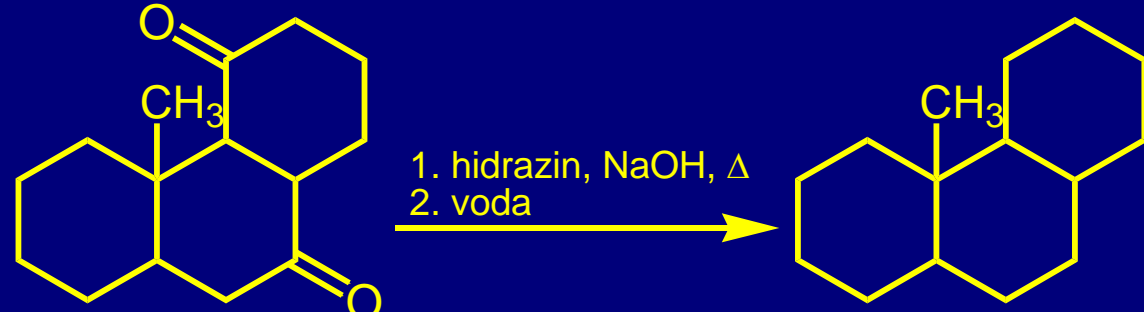
Wolff-Kishner-ova redukcija



Mehanizam: Eliminacija azota

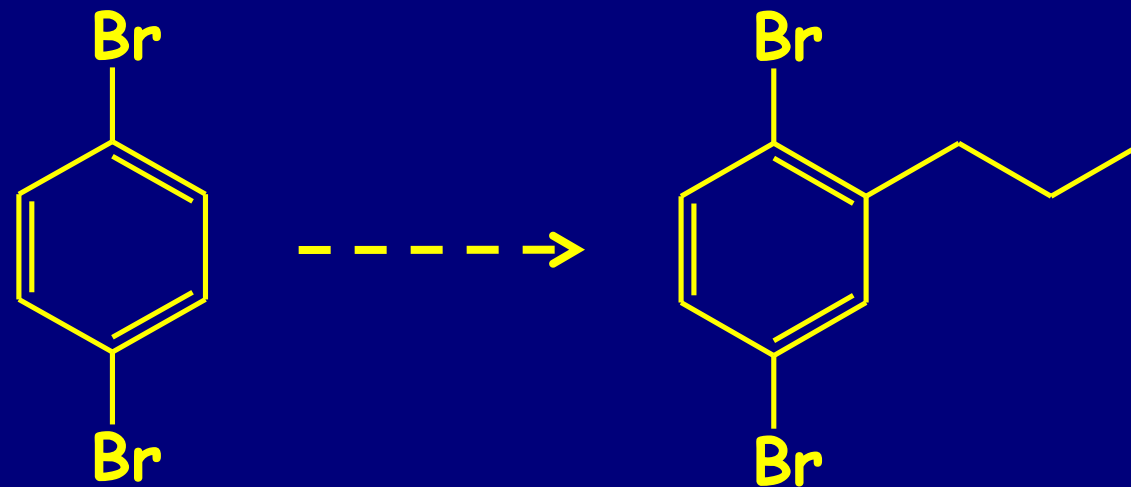
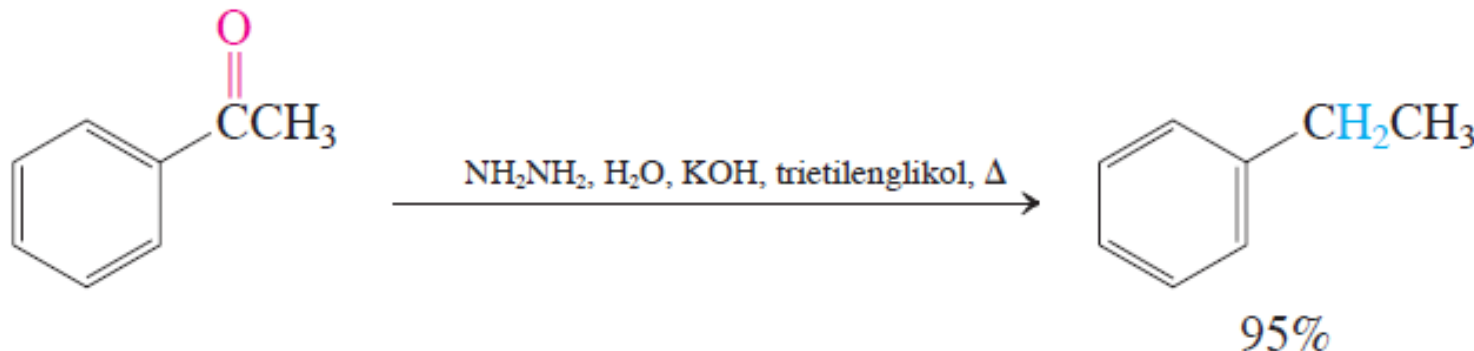


U praksi, reakcija se izvodi bez izolovanja intermedijernog hidrazona



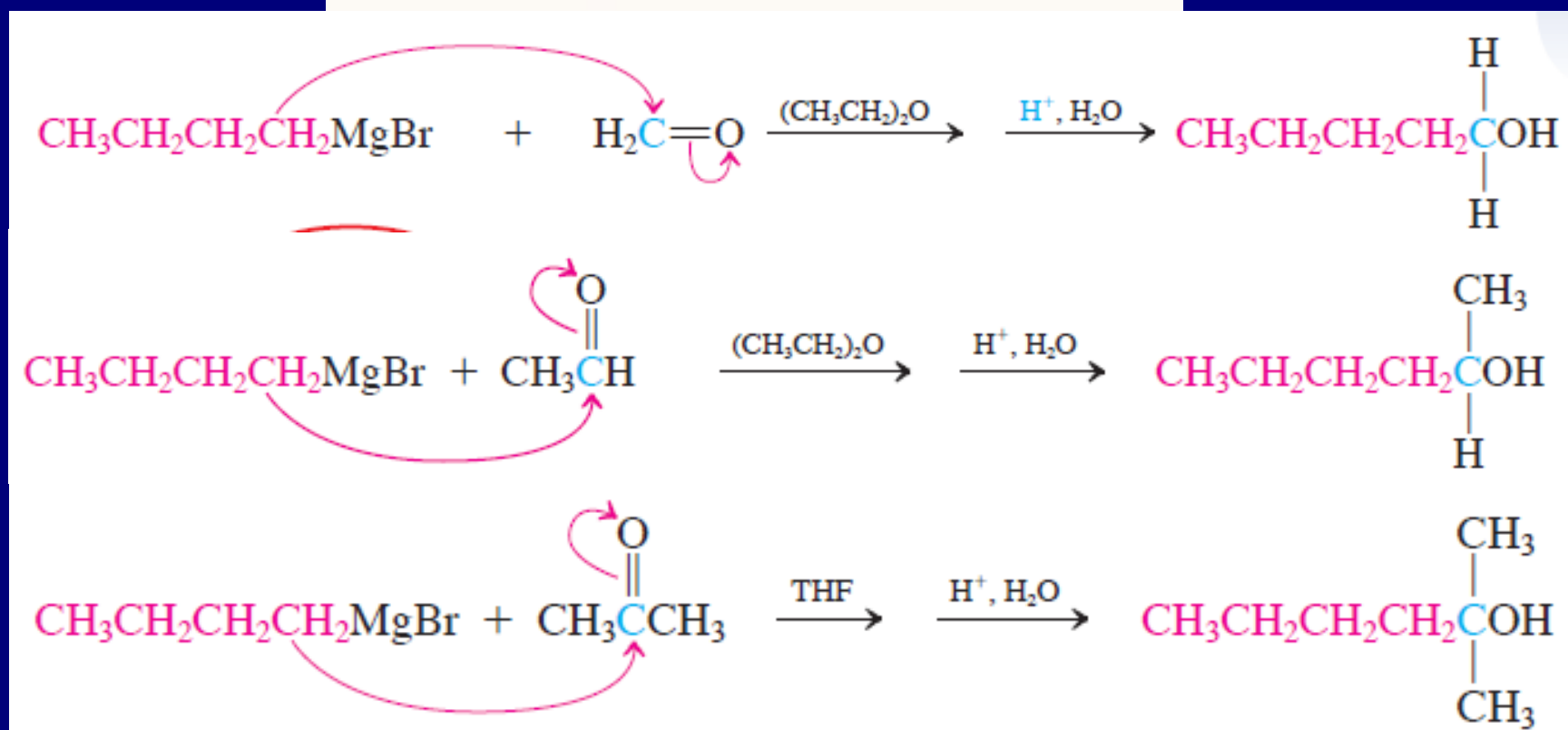
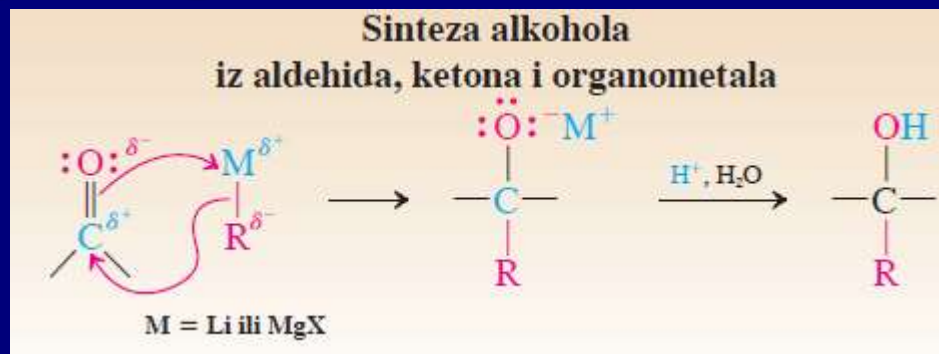
Wolff-Kishner-ova redukcija je alternativa Clemmensen-ovoj redukciji (koncentrovana kiselina) i reakciji desulfurizacije tioacetala za deoksigenaciju aldehida i ketona

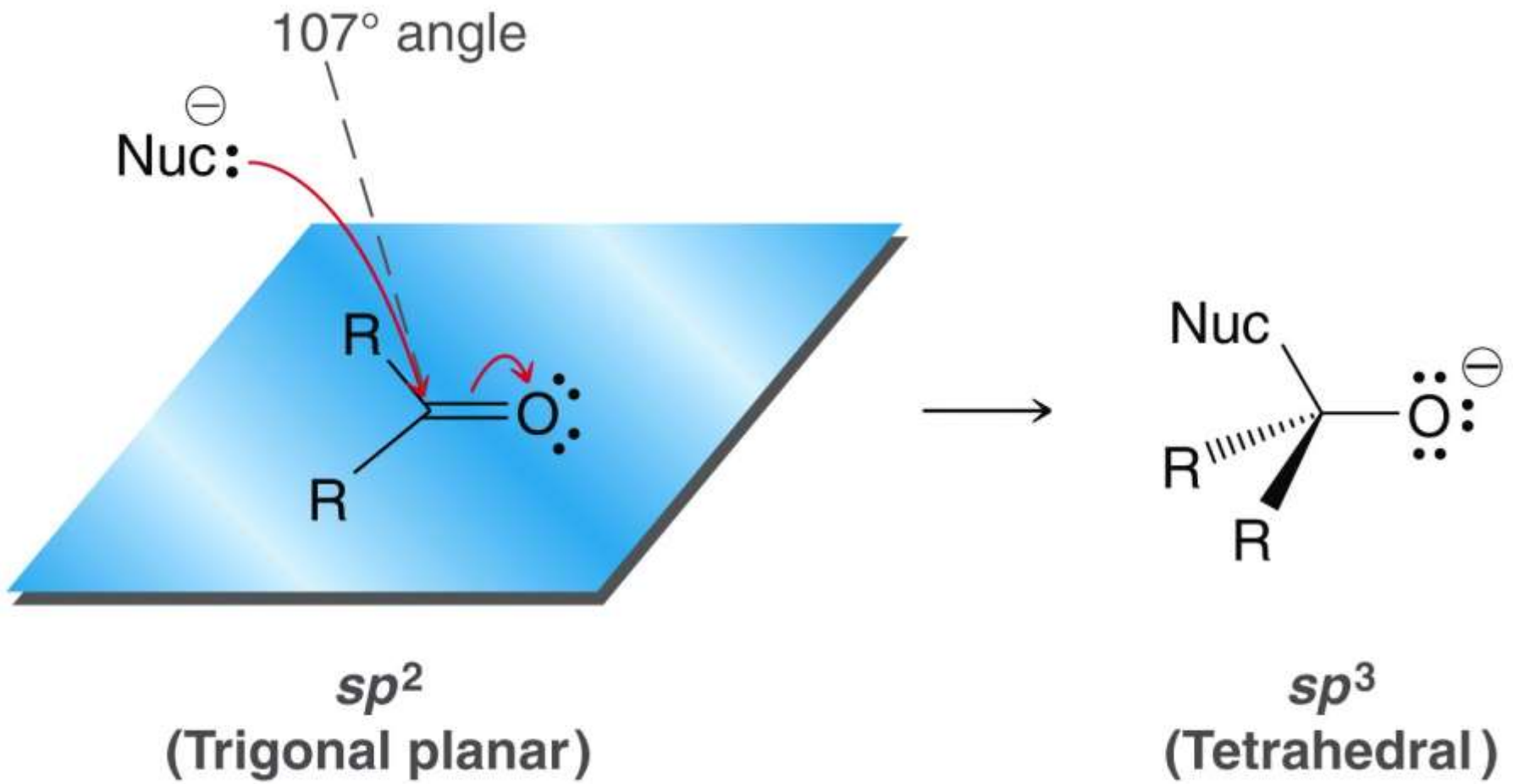
Wolff-Kishner-ova redukcija proizvoda Friedel-Crafts-ovog alkanoilovanja



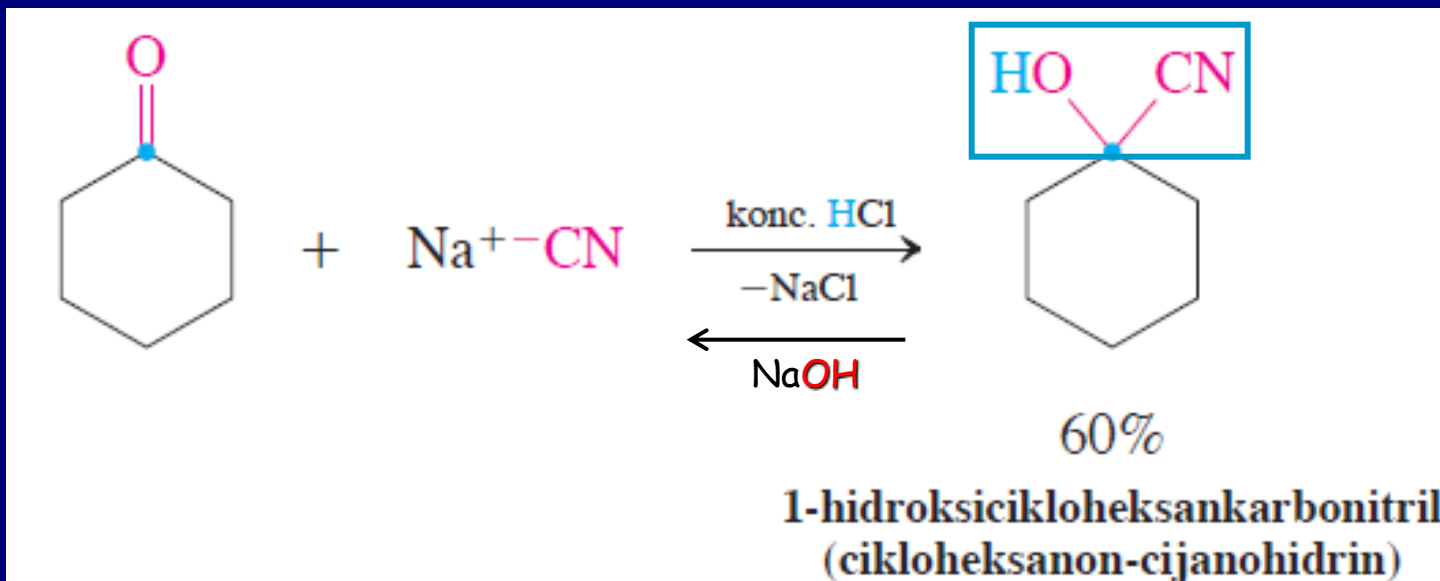
4. Adicija C-nukleofila

a. Adicije organometala

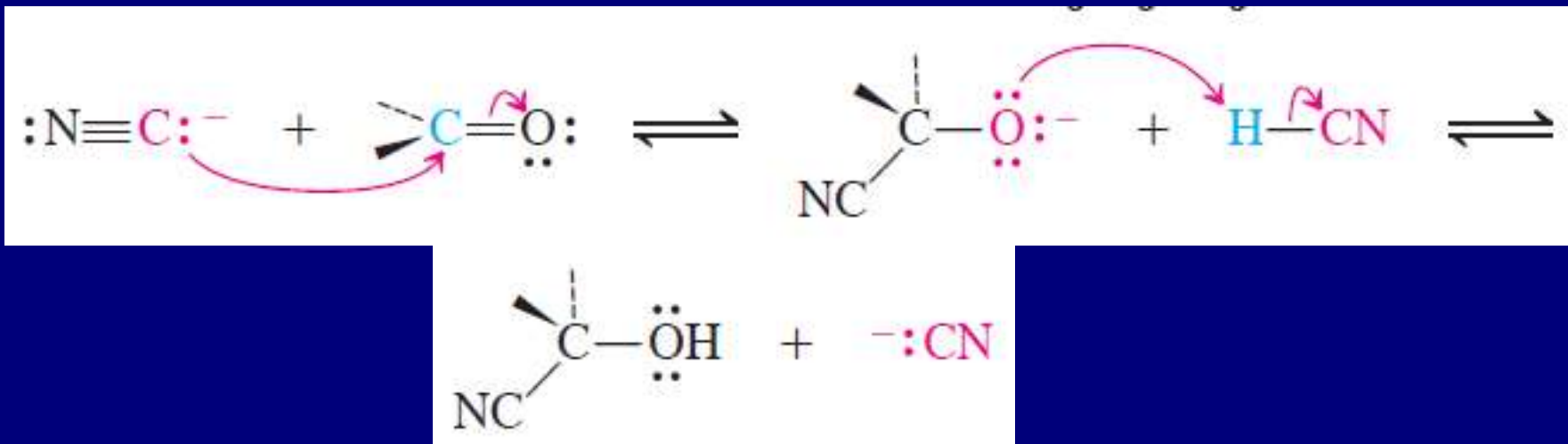


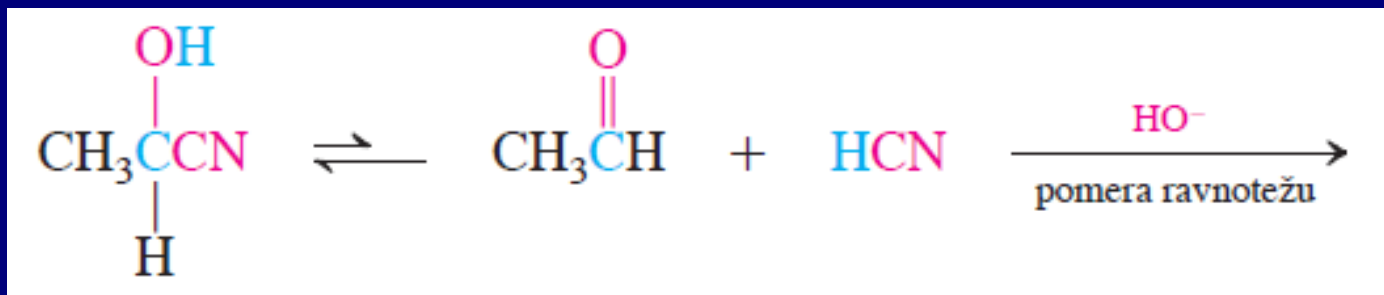


b. Adicija cijanida-dobijanje cijanhidrina



Mehanizam





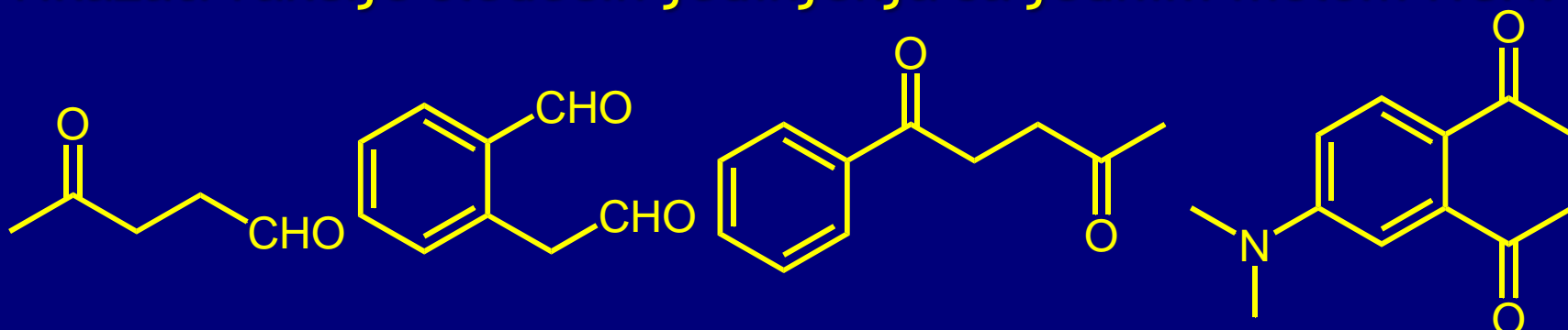
Reakcija se izvodi u slabo baznoj sredini (za HCN $pK_a = 9.2$) u jako baznoj sredini razlaganje cijanhidrina



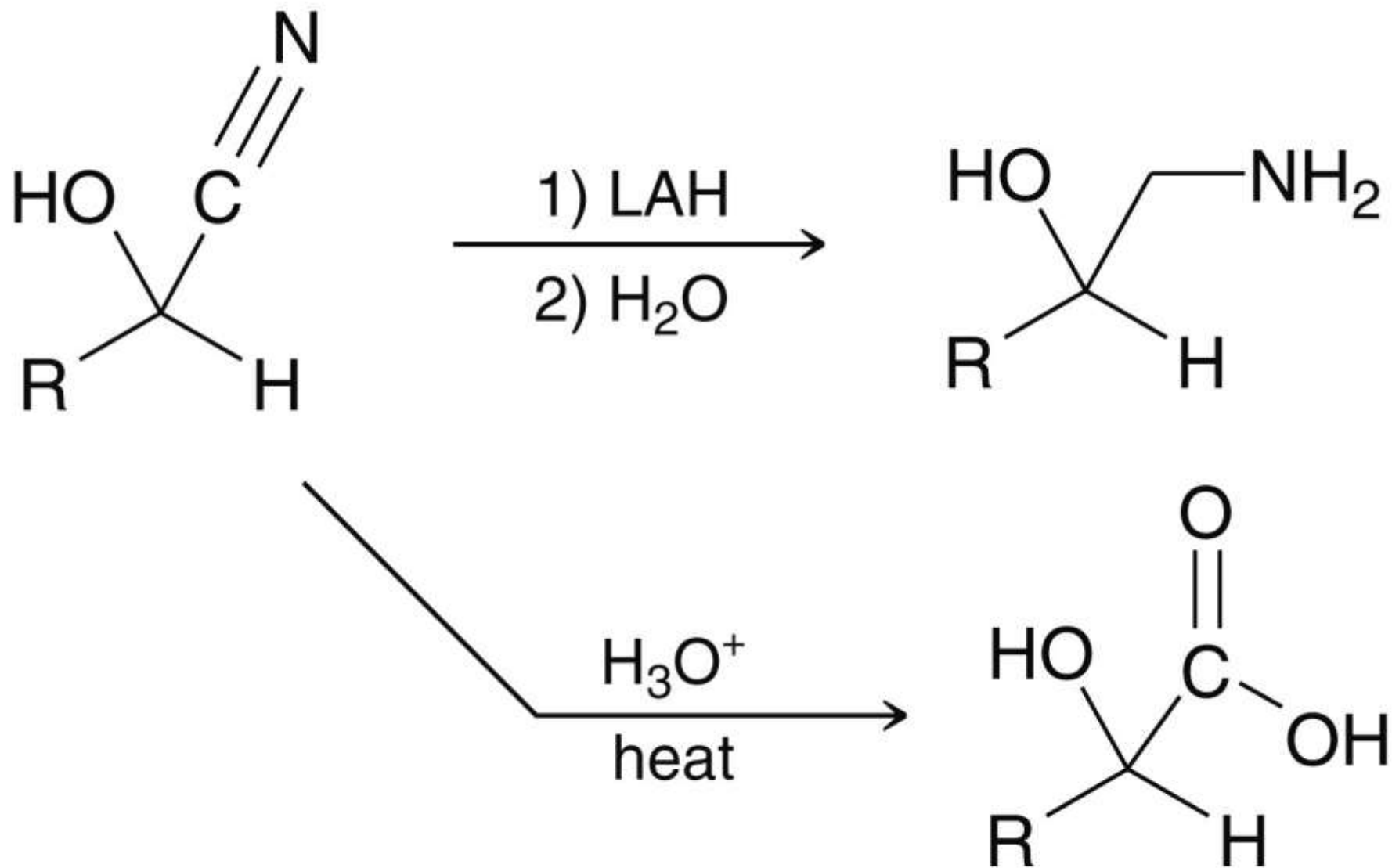
Adicija HCN na karbonilna jedinjenja se odvija povoljnije od adicije HCl:

Raskidanje	formiranje	ΔH°
H-CN (130)	C-CN (-122)	8 kcal/mol
H-Cl (103)	C-Cl (-84)	19 kcal/mol

Prikazati rakačije sledećih jedinjenja sa jednim molom HCN:

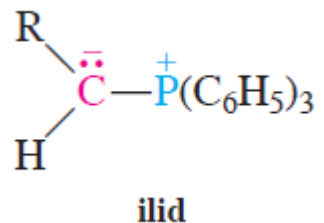


TRANSFORMACIJE CIJANHIDRINA



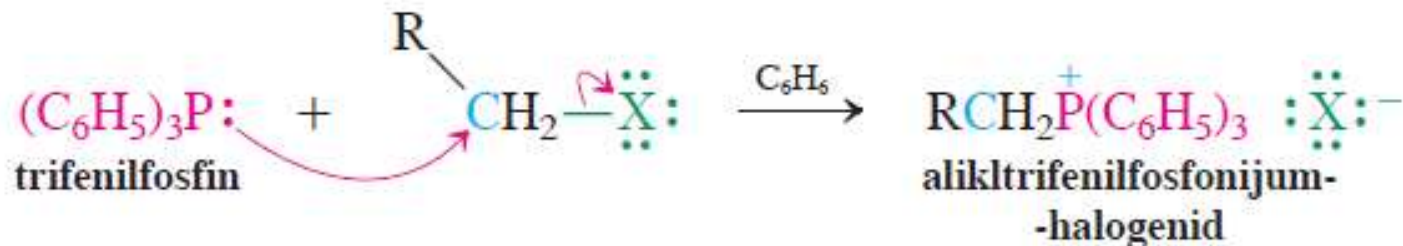
c. Wittig-ova reakcija

adicija fosfornih ilida

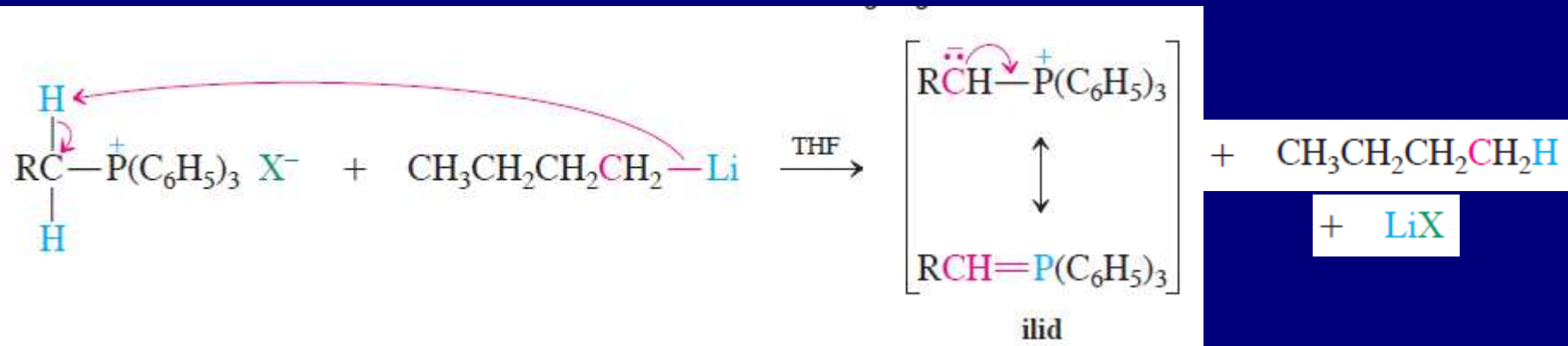


Georg Wittig
(1897-1987)
Nobel-ova
nagrda 1979

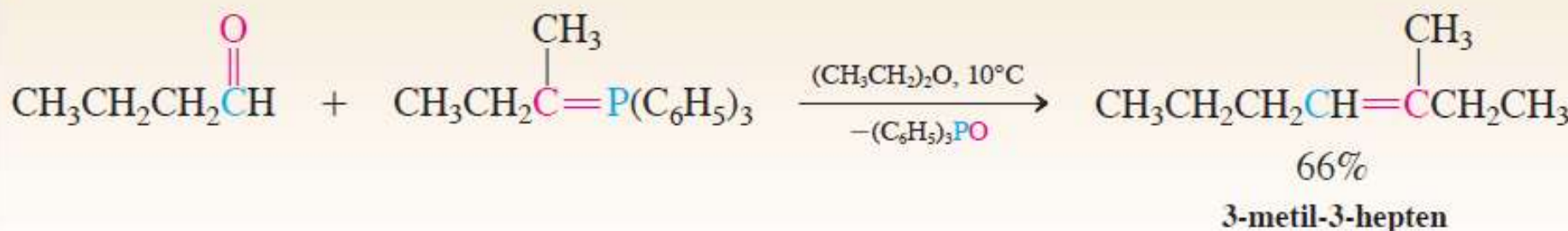
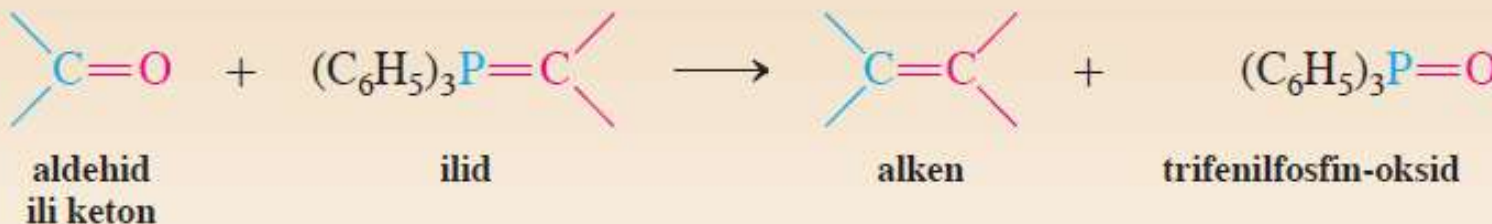
Sinteza fosfonijum-soli



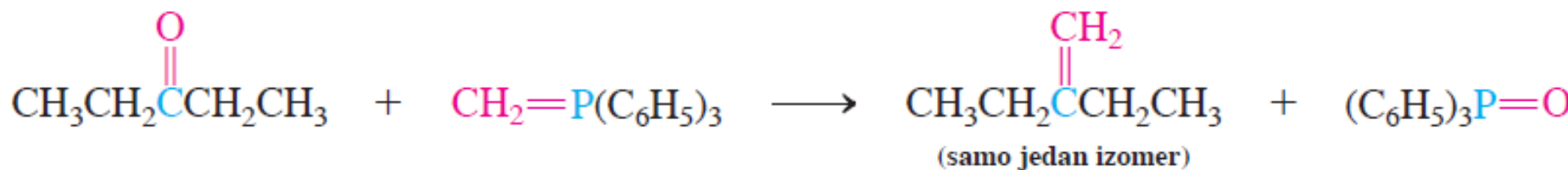
Formiranje ilida



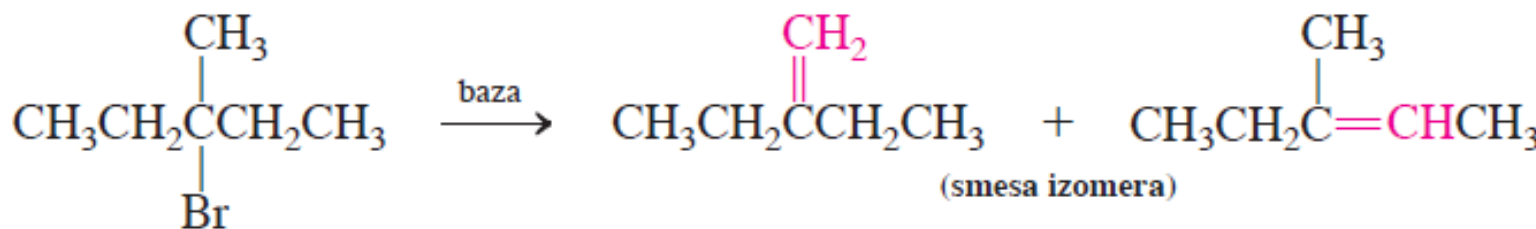
Wittig-ova reakcija



Wittig-ovom reakcijom

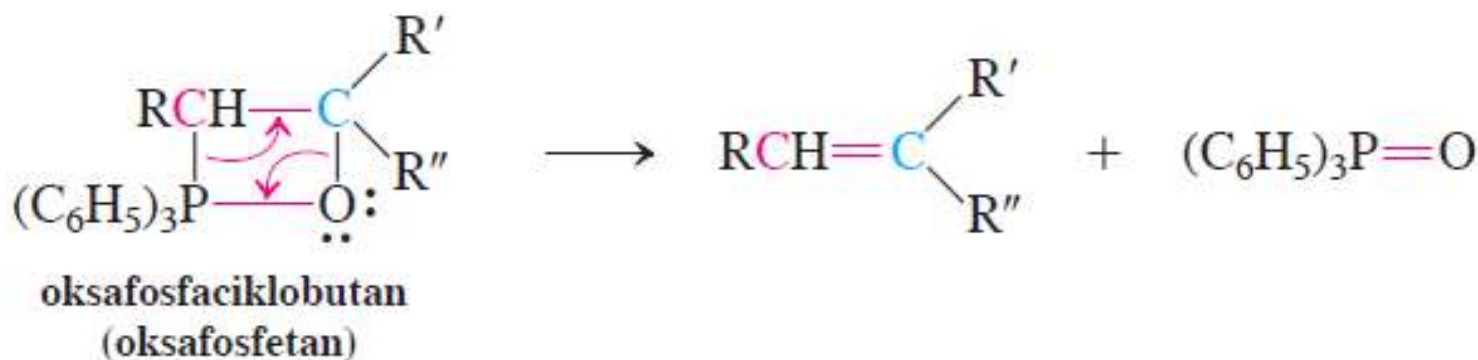
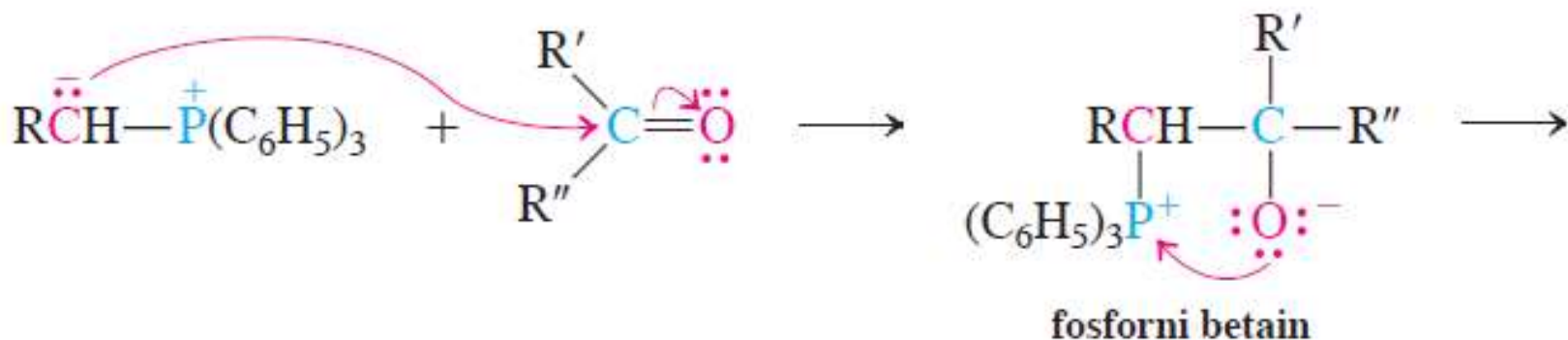


Eliminacijom

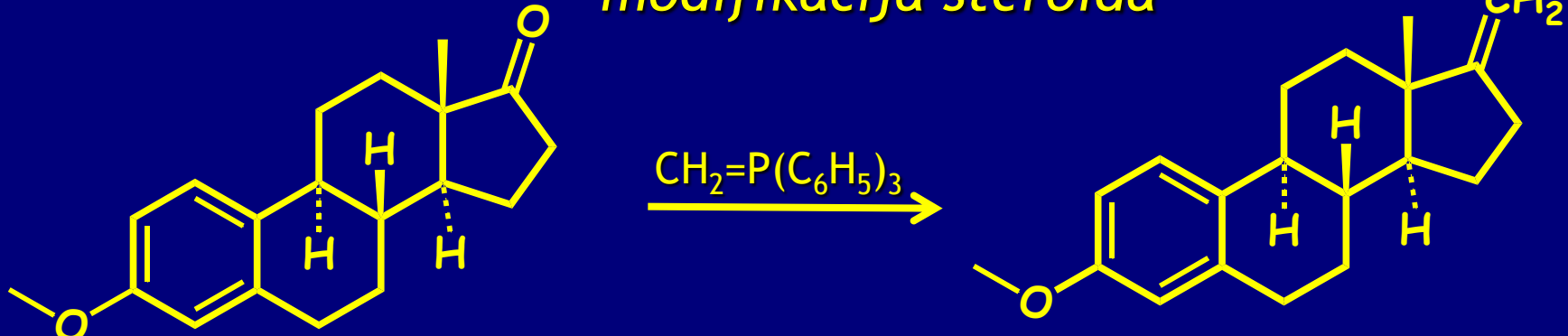


Mehanizam Wittig-ove reakcije

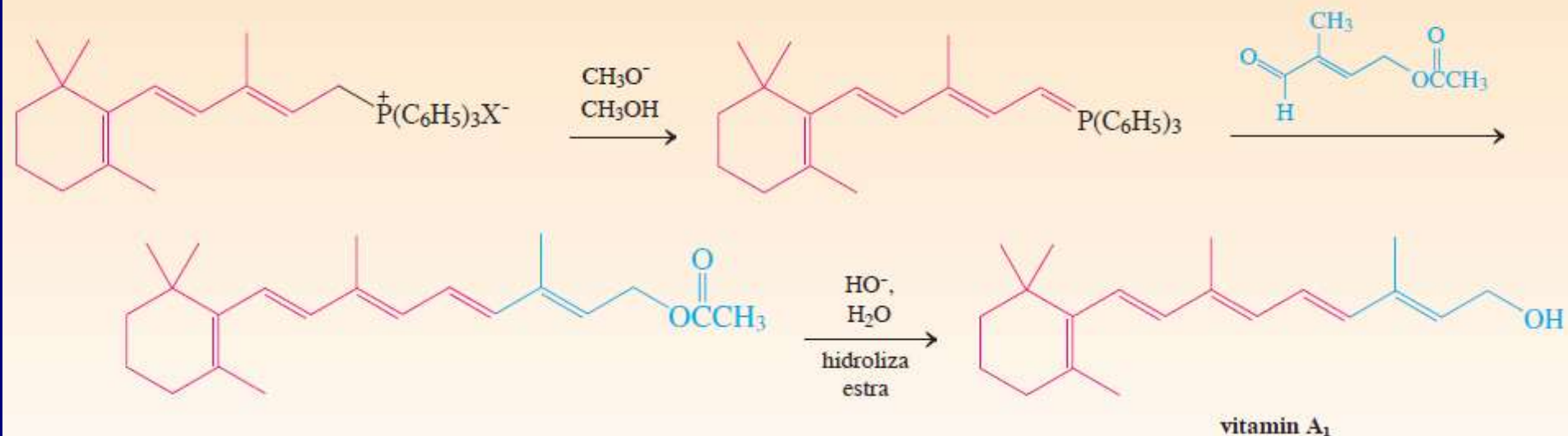
Mehanizam Wittig-ove reakcije



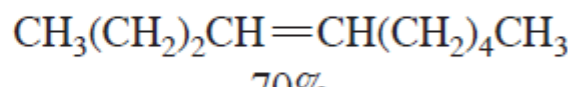
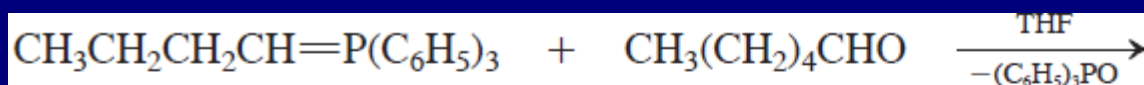
modifikacija steroida



BASF-ova sinteza vitamina A₁



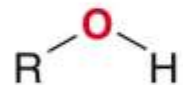
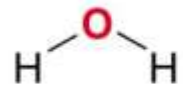
Samo su ponekad stereoselektivne, obično se dobijaju smese cis/trans:



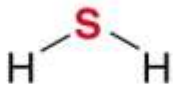
(cis : trans = 6 : 1)

Nukleofili koji reaguju sa karbonilnom grupom:

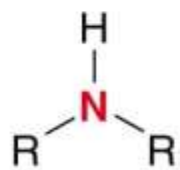
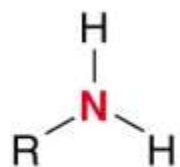
Oxygen
Nucleophiles



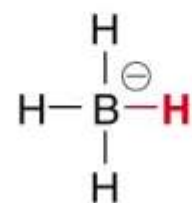
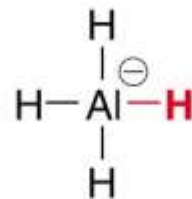
Sulfur
Nucleophiles



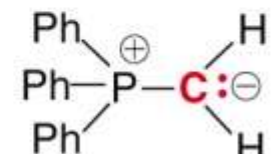
Nitrogen
Nucleophiles



Hydrogen
Nucleophiles

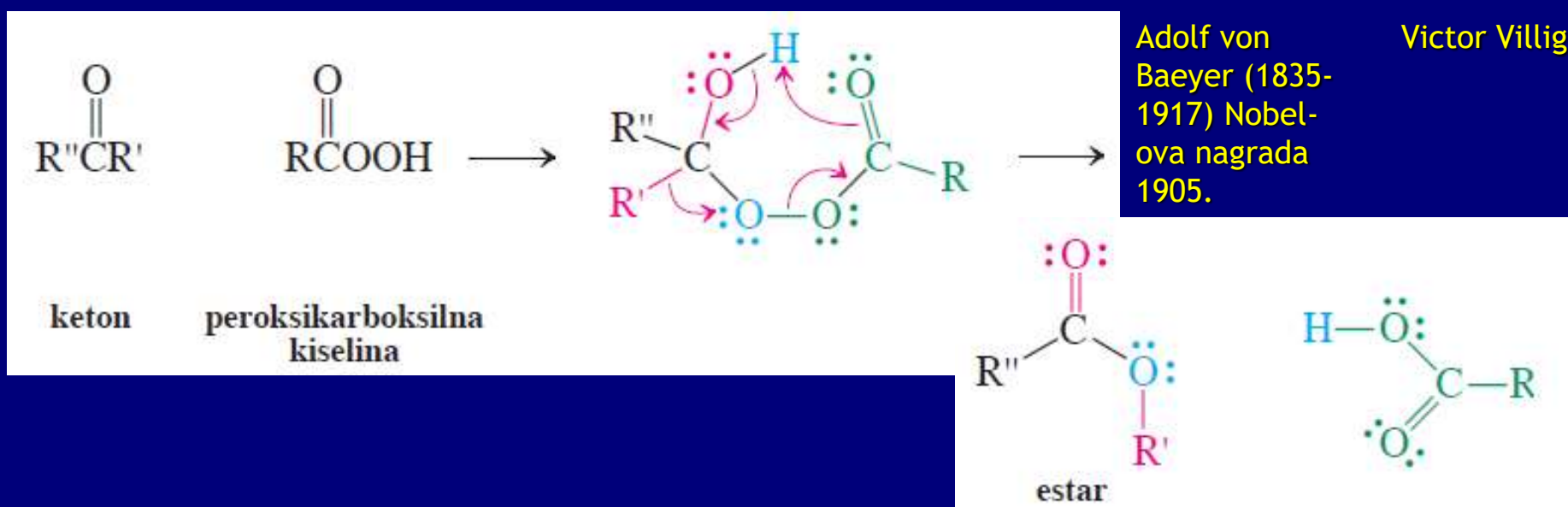
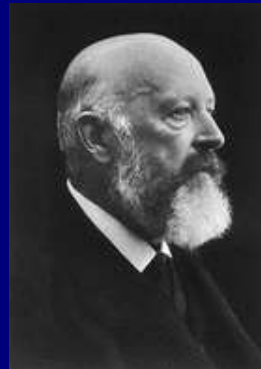
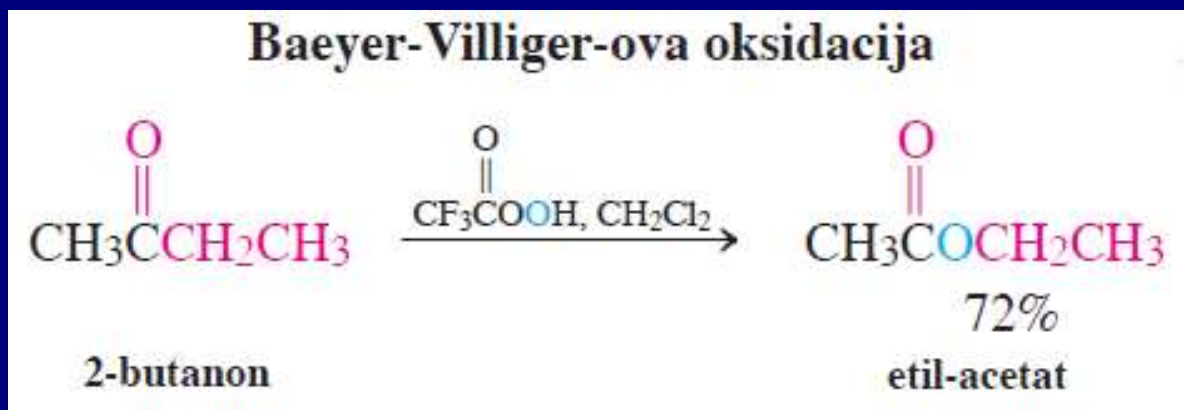


Carbon
Nucleophiles



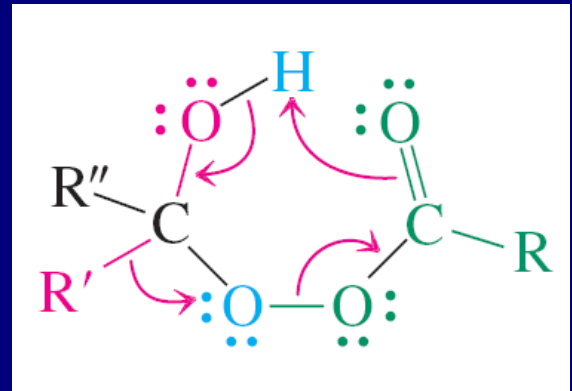
5. Baeyer-Villiger-ova oksidacija

Oksidacijom ketona sa perkiselinma dobijaju se estri:

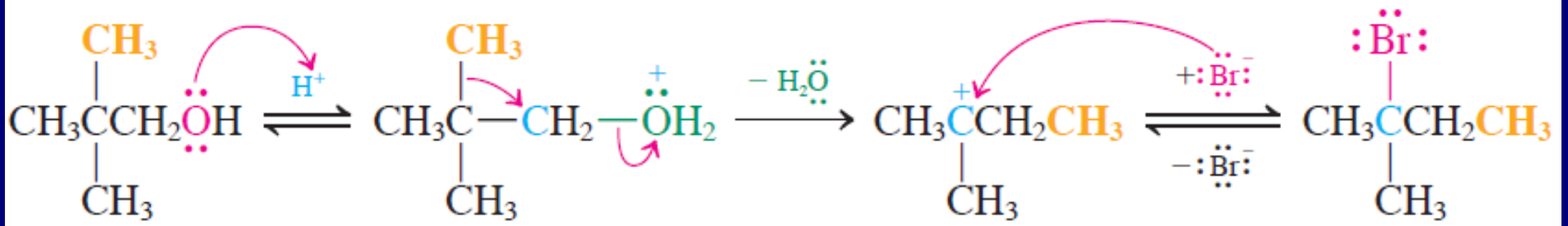


Mehanizam:

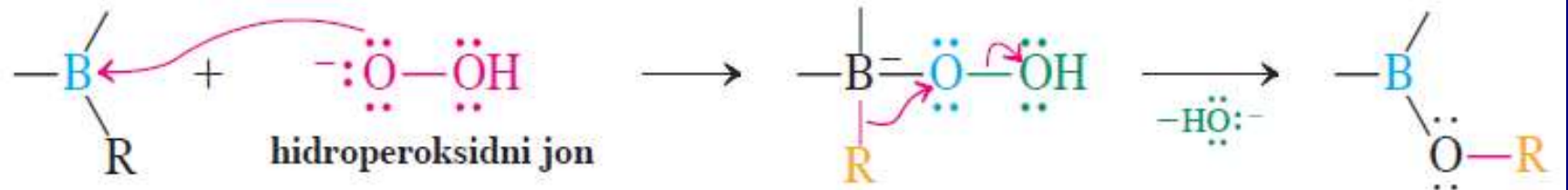
Prelazno stanje za Baeyer-Villiger-ovu oksidaciju



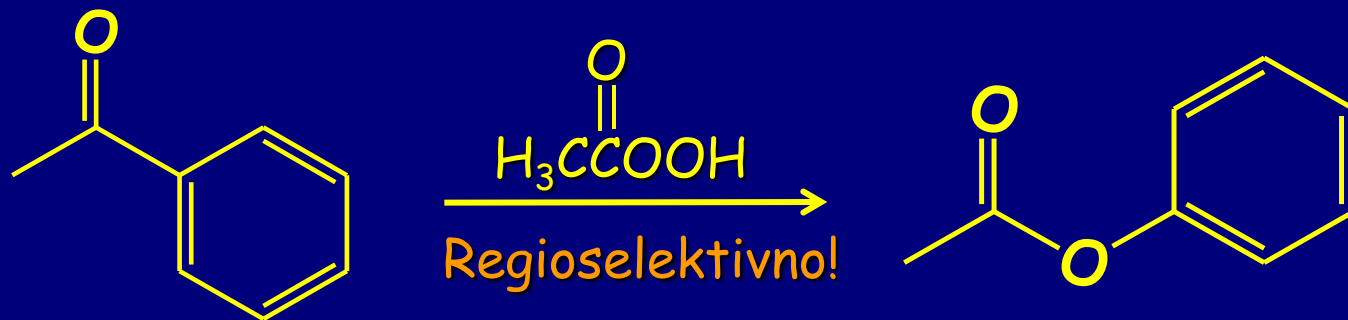
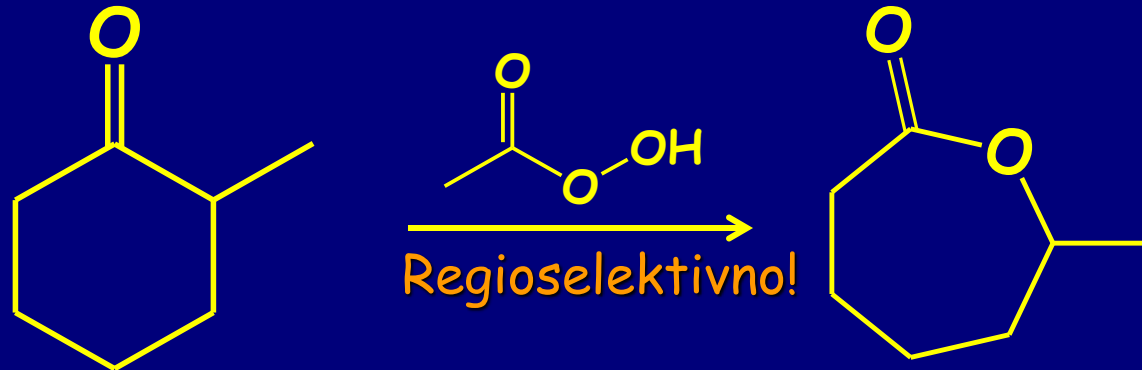
Mehanizam koncertovanog premeštanja alkil-grupe



Mehanizam oksidacije alkilborana



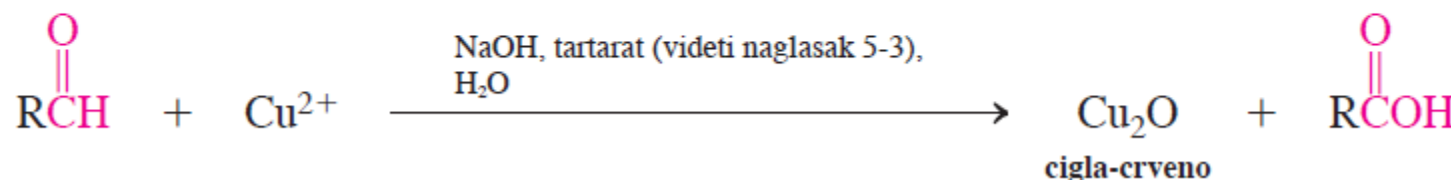
primeri:



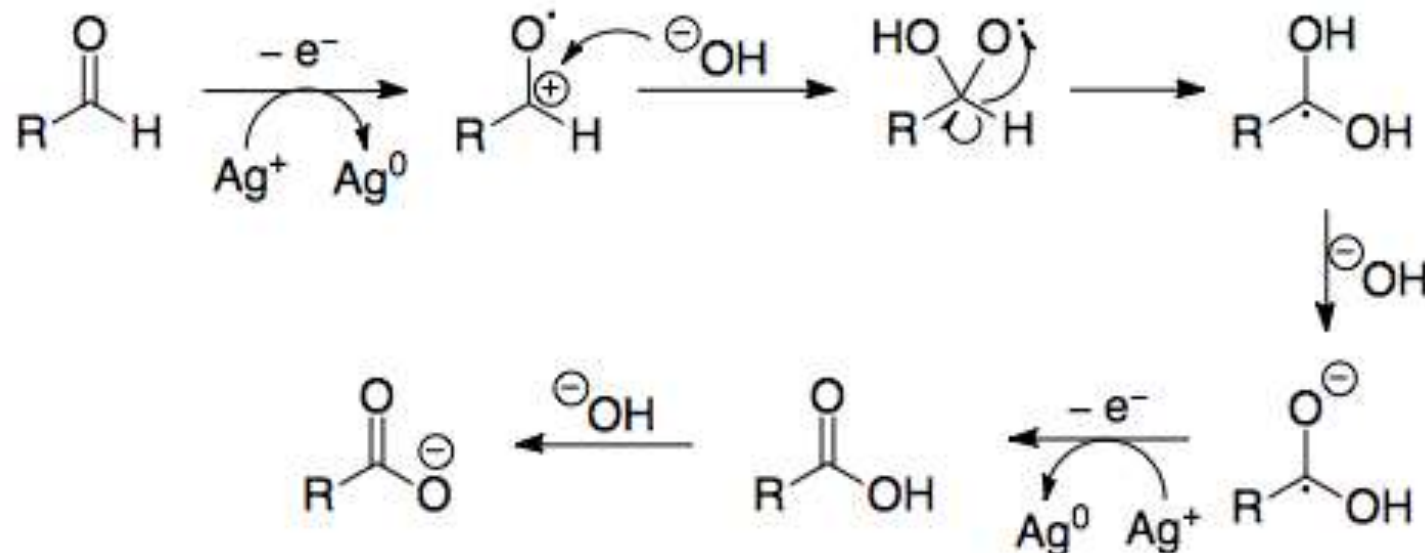
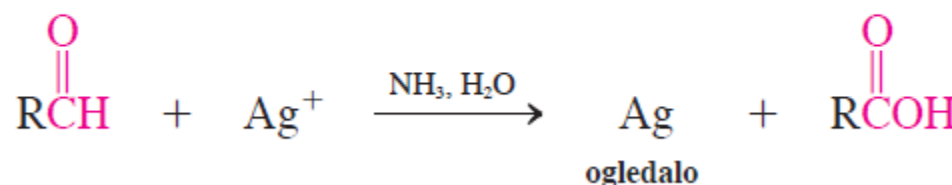
Sposobnost migracije u Baeyer-Villiger-ovoj reakciji
metil < primarna R < fenil ~ sekundarna R < tercijarna R

Oksidacija aldehida-dokazivanje funkcionalne grupe CHO:

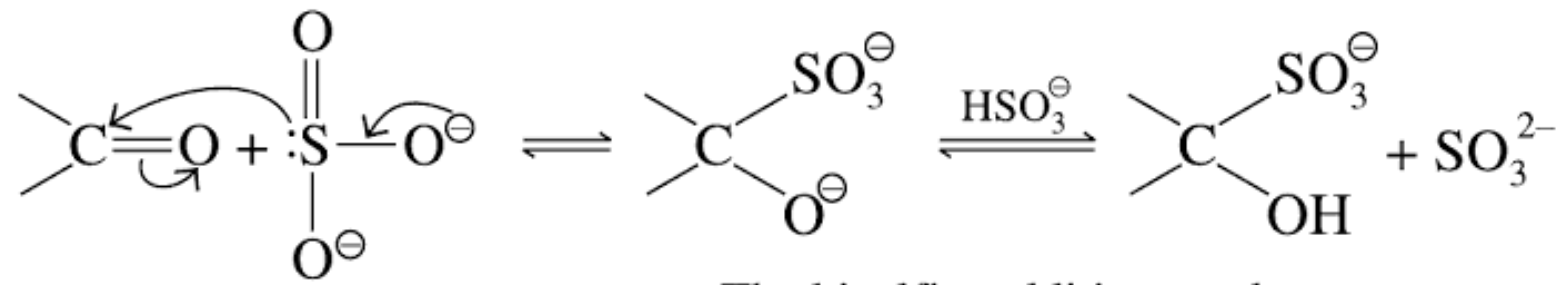
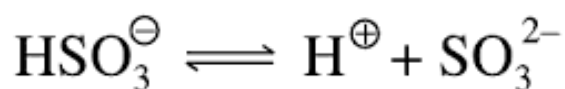
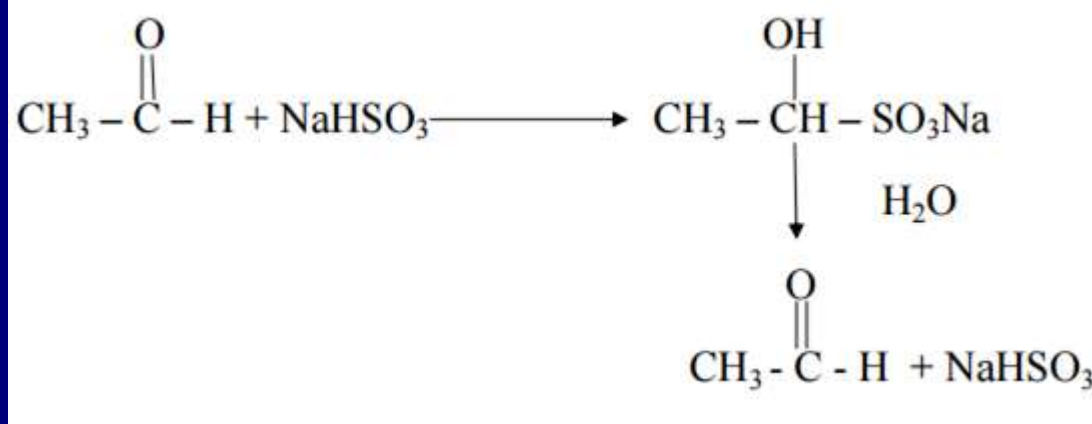
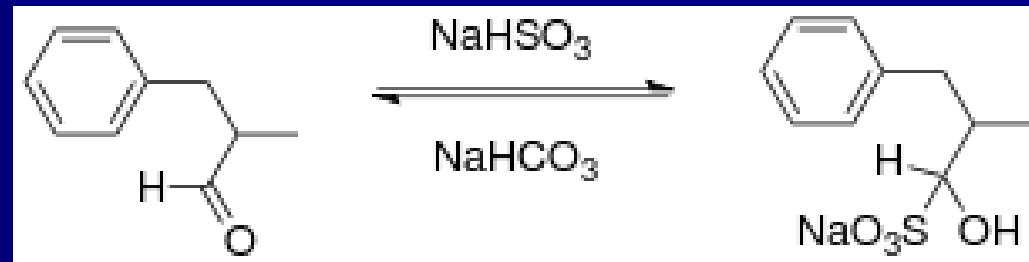
Fehling-ov test

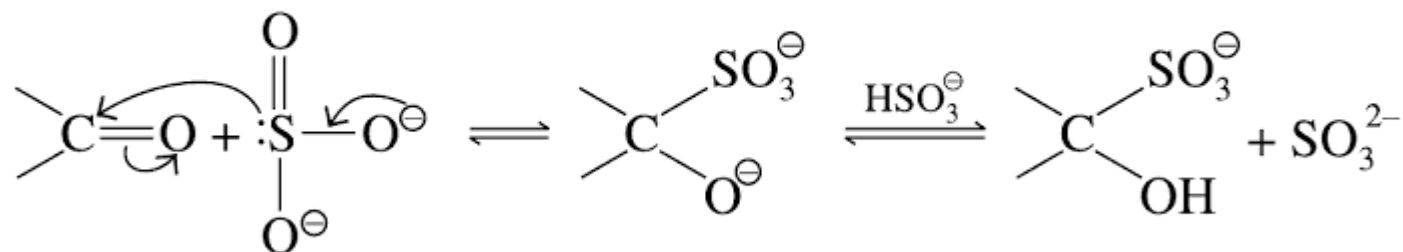
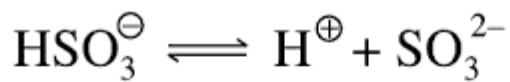
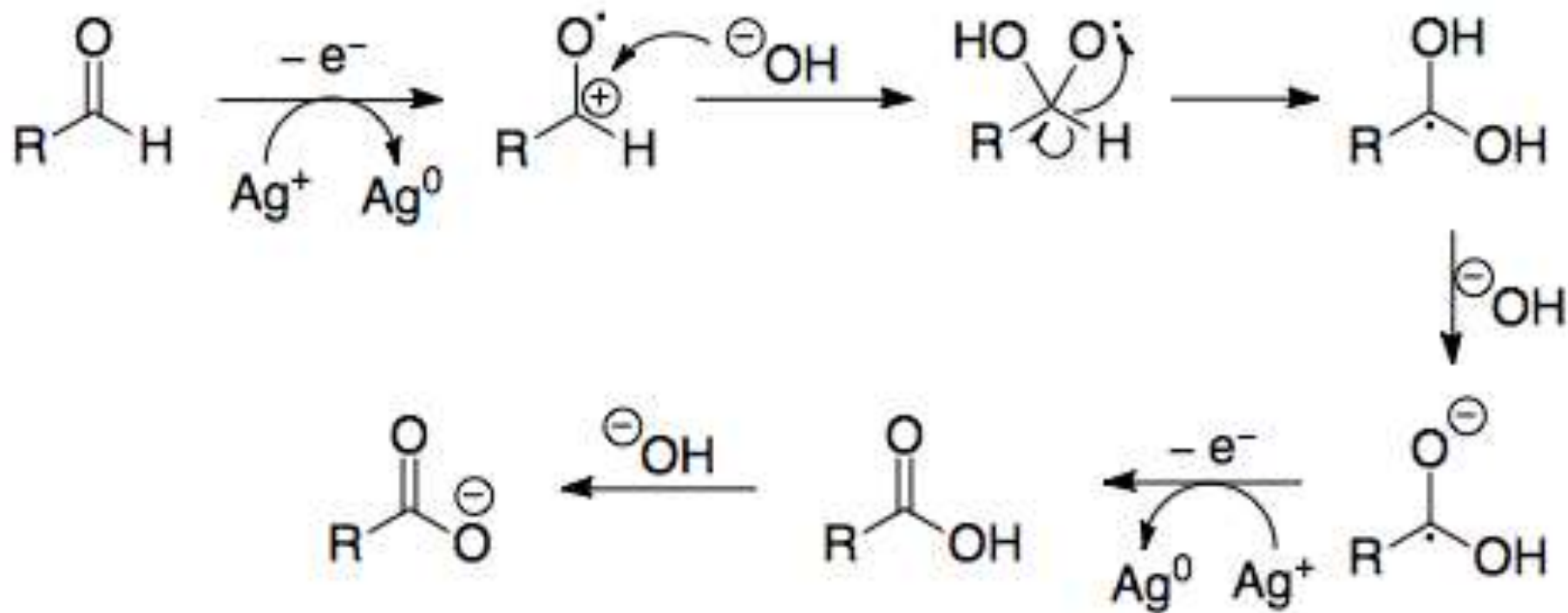


Tollens-ov test

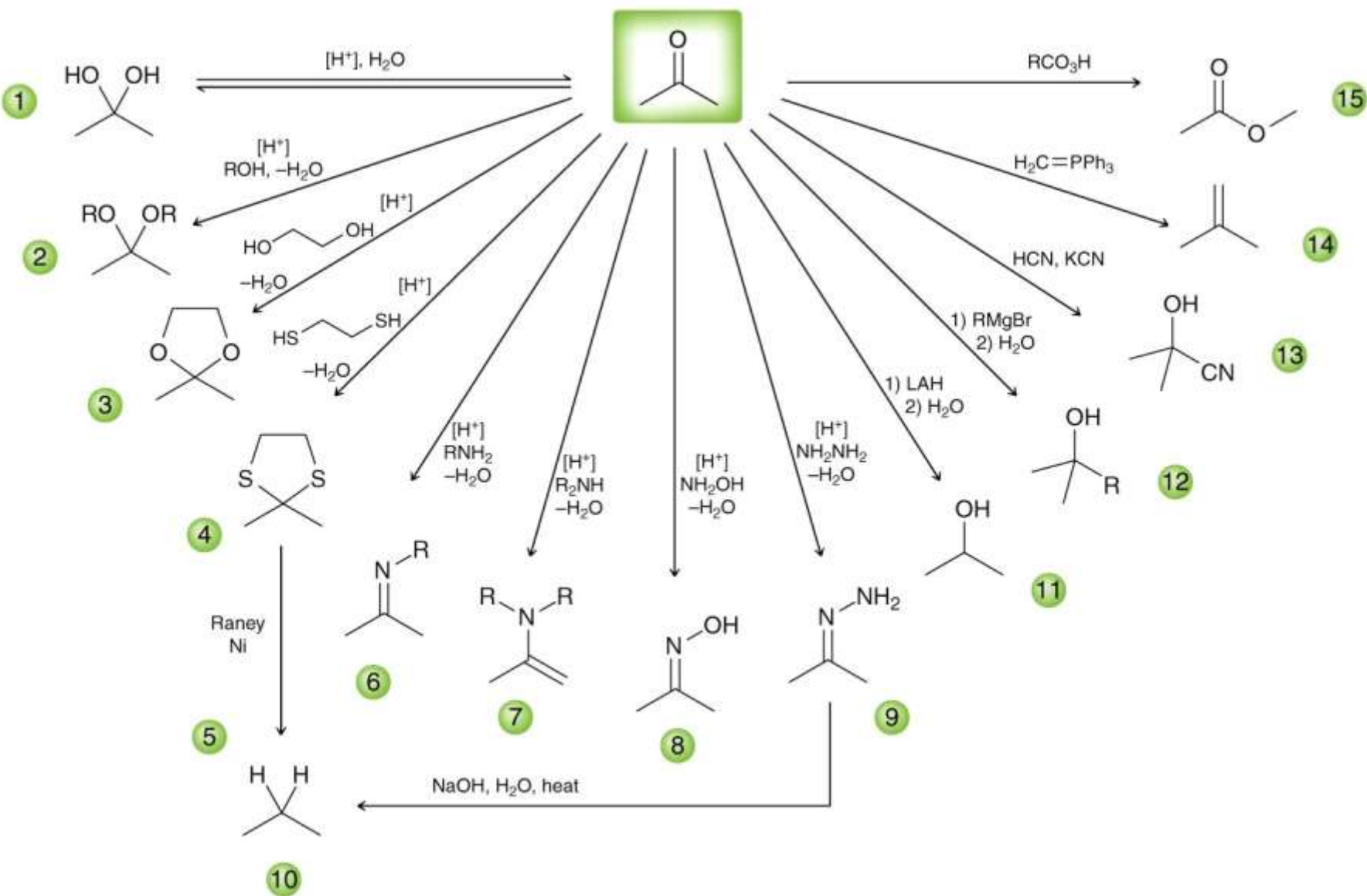


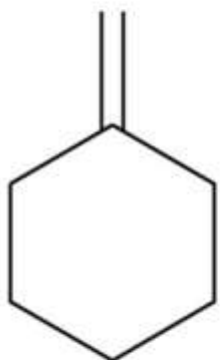
Bisulfitna pasta



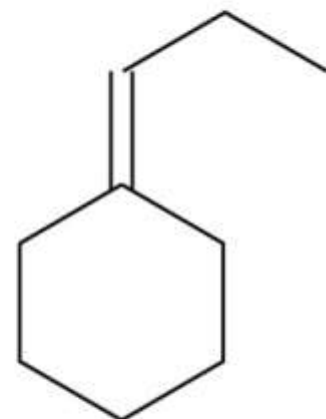


The bisulfite addition product





- 1) $\text{BH}_3 \cdot \text{THF}$
- 2) $\text{H}_2\text{O}_2, \text{NaOH}$
- 3) PCC
- 4) EtMgBr
- 5) H_2O
- 6) TsCl, py
- 7) NaOEt, heat

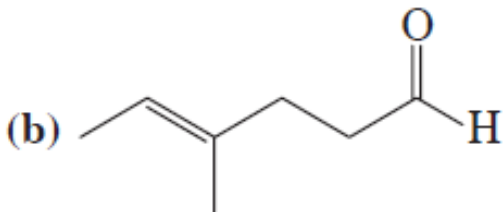
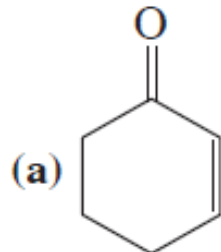


- 1) O_3
- 2) DMS
- 3) $\text{Ph}_3\text{P}=\text{C}_2$

VEŽBANJA ZA KOLOKVIJUM

Vežba 17-1

Imenujte ili nacrtajte strukture sledećih jedinjenja:



(c) 4-oktin-3-on

(d) 3-hidroksibutanal

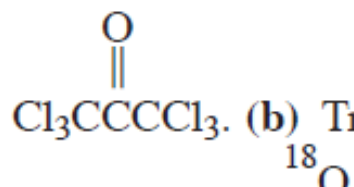
(e) 4-bromcikloheksanon

Vežba 17-3

Osmislite sintezu cikloheksil-1-propinil-ketona polazeći od cikloheksana. Možete koristiti bilo koje reagense.

Vežba 17-5

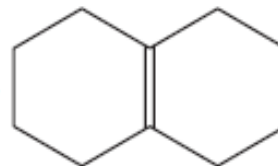
(a) Poređajte po redosledu povećanja reaktivnosti prema hidrataciji: Cl_3CCH , Cl_3CCCH_3 ,



$\text{CH}_3\overset{\text{O}}{||}\text{CCH}_3$. Objasnите.

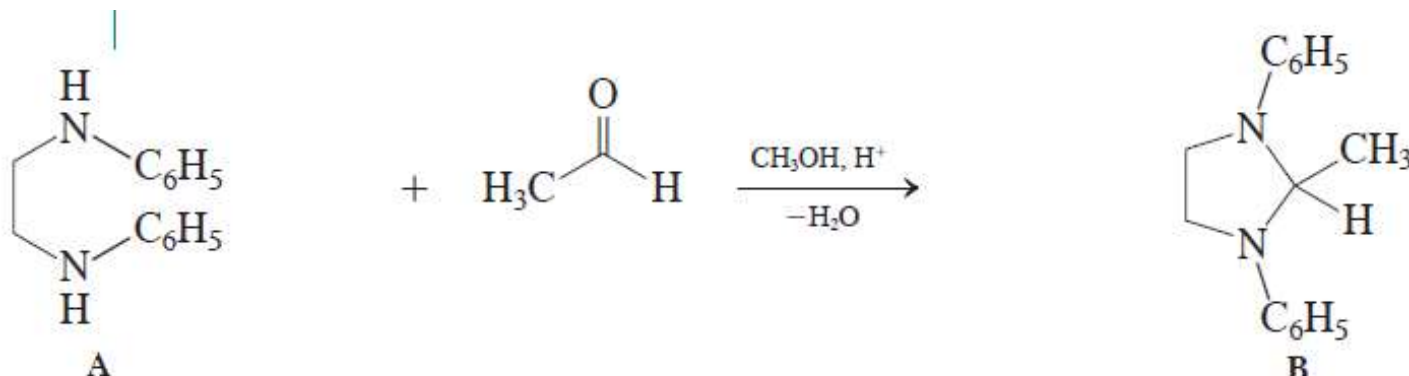
Vežba 17-7

Predložite moguće sinteze ciklodekana iz
(Pomoć: videti odeljak 12-12)



Vežba 17-8

Reagens A reaguje sa aldehidima da bi se dobili kristalni imidazolinski derivati kao što je B, u svrhu izolovanja i utvrđivanja strukture aldehyda. Napišite mehanizam nastajanja jedinjenja B. (**Pomoć:** zapazite da je proizvod azotni analog acetala. Napišite mehanizam analogan formiranju acetala (odeljak 17-7) koristeći dve amino-grupe polaznog jedinjenja umesto dva molekula alkohola.)



N,N'-difenil-1,2-etandiamin

2-metil-1,3-difenil-1,3-diazaciklopentan
(2-metil-1,3-difenylimidazolidin)

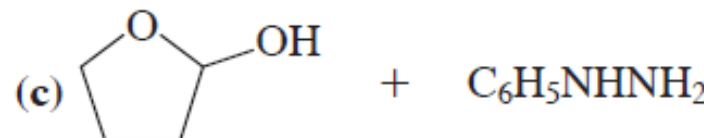
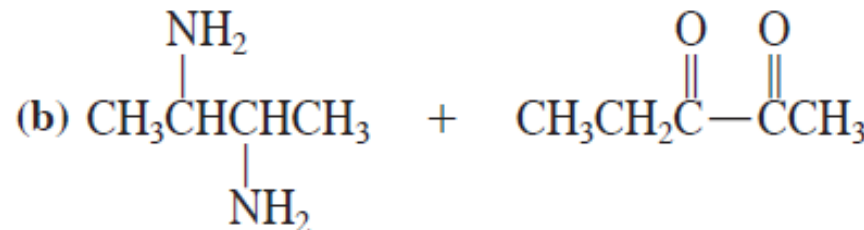
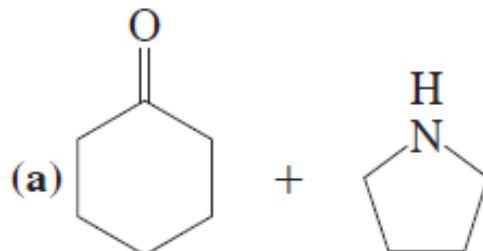
(t.t. 102°C)

Vežba 17-9

Predstavite mehanizam iznad prikazane reakcije u kiseloj sredini.

Vežba 17-10

Napišite proizvode sledećih kiselo-katalizovanih reakcija:

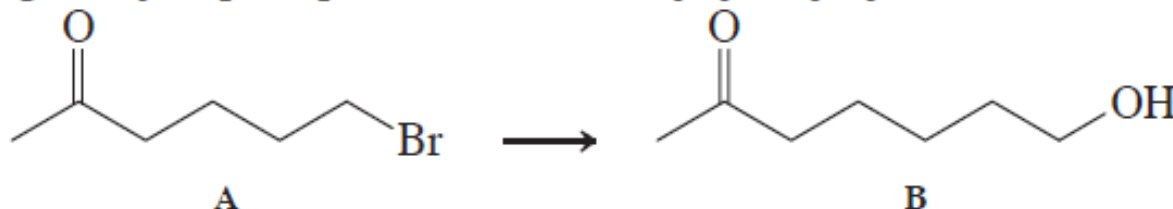


(Pomoć: videti odeljak 17-7.)

Vežba 17-11

Predložite sintezu heksilbenzena iz heksanske kiseline.

Predložite odgovarajući postupak za transformaciju jedinjenja A u B.



Vežba 17-12

Poređajte sledeća jedinjenja po opadajućem redosledu termodinamičke stabilnosti njihovih proizvoda adicije sa HCN: propanon (aceton), formaldehid, 3,3-dimetil-2-butanon, acetaldehid. (Pomoć: videti odeljak 17-6)

Vežba 17-13

Koristeći Wittig-ovu reakciju predložite sinteze 3-metilencikloheksena iz (a) 2-cikloheksenona i (b) 3-bromcikloheksena.

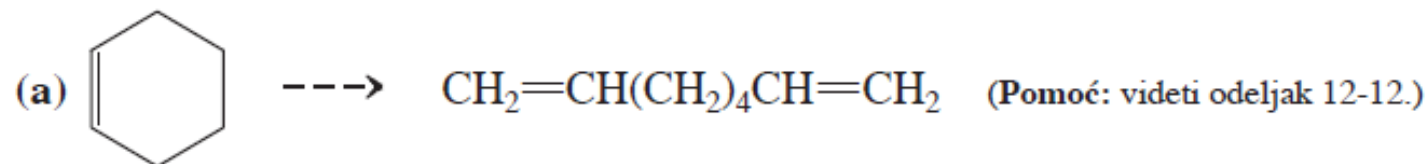
Vežba 17-14

Predložite sintezu dole prikazanog dienona iz datih supstrata. [Pomoć: koristite zaštitne grupe (odeljak 17-8).]



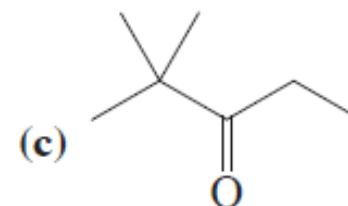
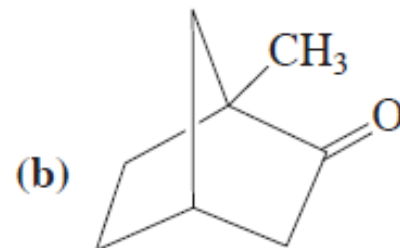
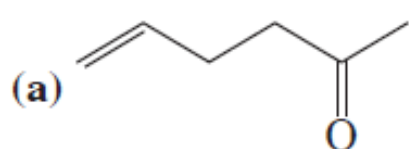
Vežba 17-15

Ukratko napišite sinteze proizvoda iz polaznog materijala. Možete se koristiti bilo kojim drugim materijalom pored datog jedinjenja (neophodno je više od jedne faze):

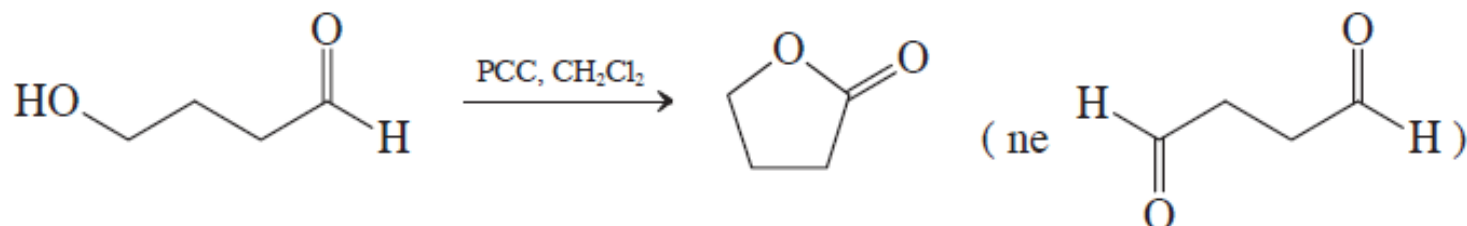


Vežba 17-16

Predvidite ishod sledećih oksidacija pomoću peroksikarboksilne kiseline:

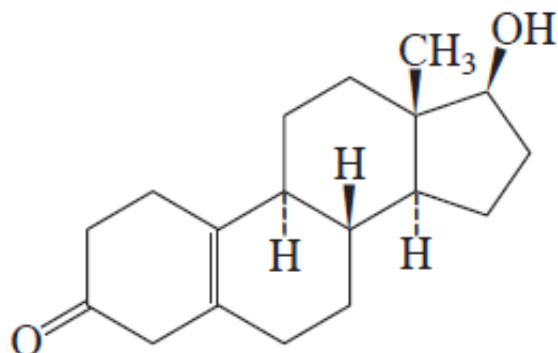


17-17. Oksidacijom 4-hidroksibutanala pomoću PCC ($\text{pyH}^+\text{CrO}_3\text{Cl}^-$, odeljak 8-6) umesto naizgled očekivanog dialdehida nastaje ciklično jedinjenje (lakton):

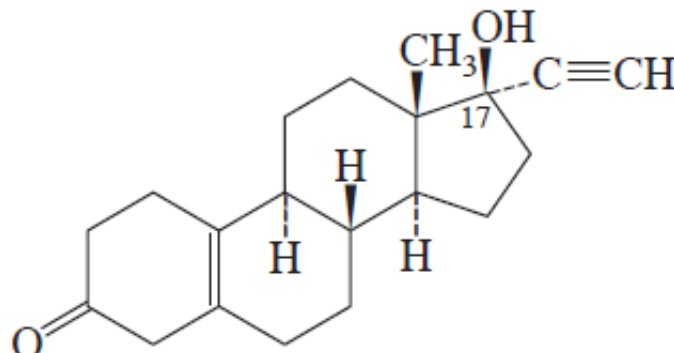


Objasnite.

17-18. a. Predložite sintezu noretinodrela, osnovnog sastojka oralnog kontraceptivnog sredstva (enovid, uporedite sa naglaskom 4-2), polazeći od datog derivata nortestosterona (struktura prikazana sa leve strane).



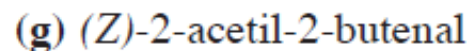
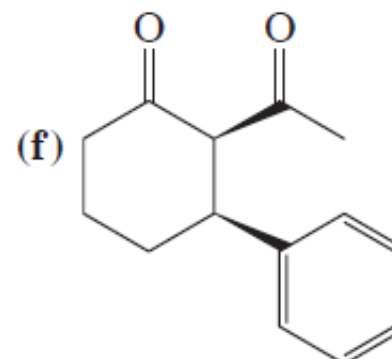
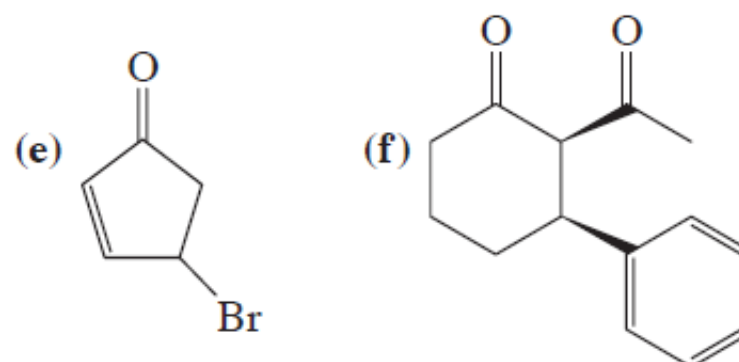
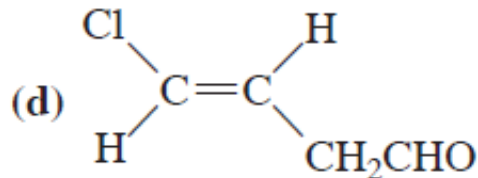
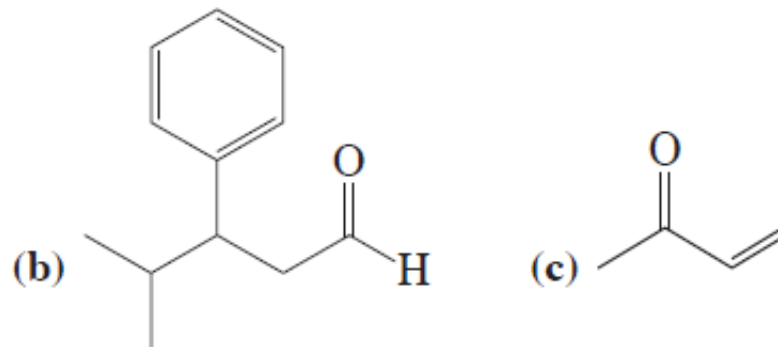
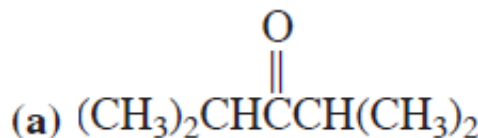
polazno jedinjenje



noretinodrel

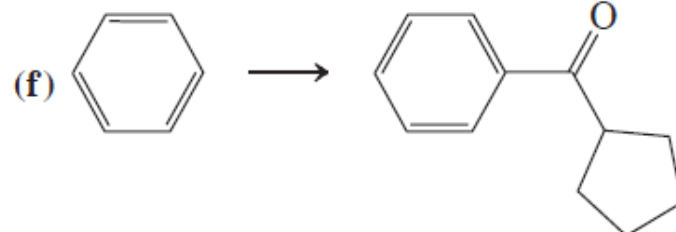
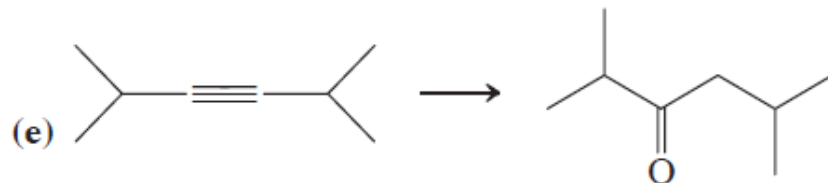
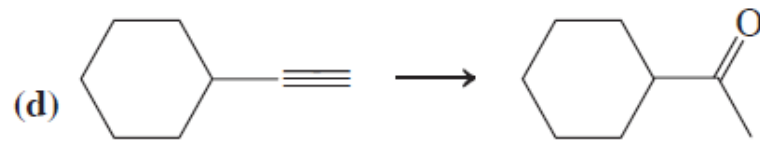
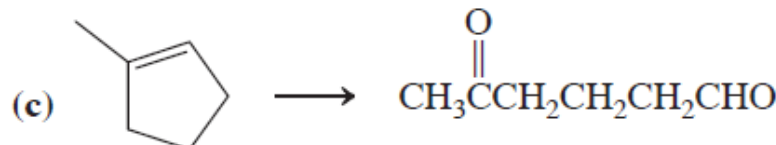
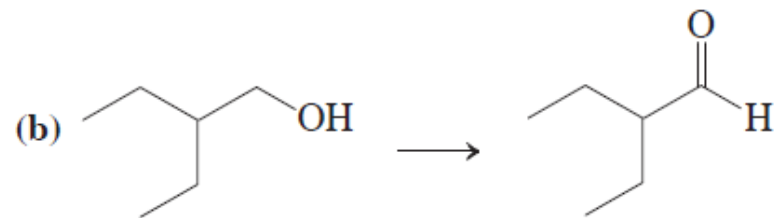
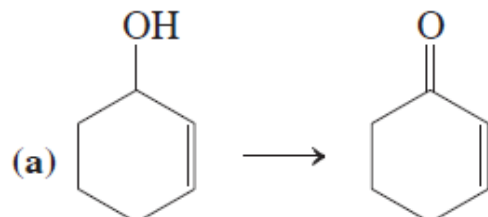
Zadaci

19. Nacrtajte i imenujte prema IUPAC-ovoj nomenklaturi svako od sledećih jedinjenja.
(a) Metil-etyl-keton; (b) etil-izobutil-keton, (c) metil-*tert*-butil-keton; (d) diizopropil-ke-ton; (e) acetofenon; (f) *m*-nitroacetofenon.
20. Imenujte ili nacrtajte strukturu svakog zadatog jedinjenja.

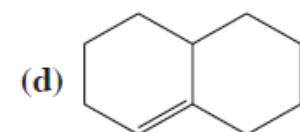
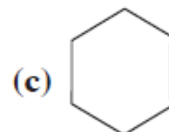
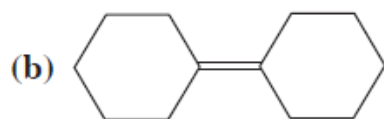
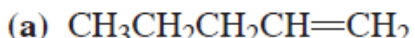


PRIMERI ZADATAKA ZA ISPIT

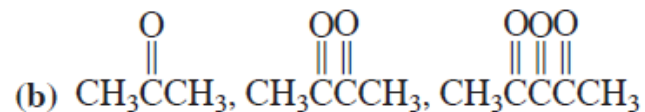
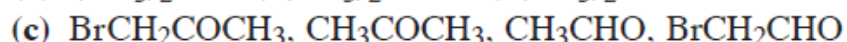
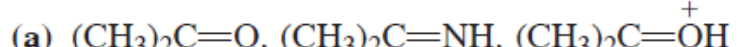
23. Odredite koji reagens ili kakva kombinacija reagenasa najbolje odgovara svakoj od navedenih reakcija.



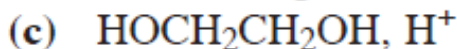
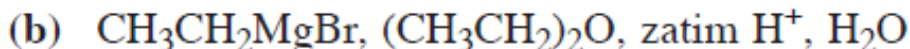
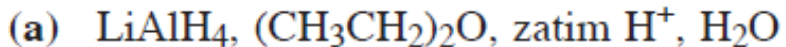
24. Napišite očekivane proizvode ozonolize (za kojom sledi redukcija blagim sredstvom na primer, pomoću Zn) svakog datog molekula.



25. U svakoj od datih grupa poređajte molekule po opadajućem redosledu reaktivnosti prema adiciji nukleofila na najelektrofilniji sp^2 -hibridizovani ugljenik.



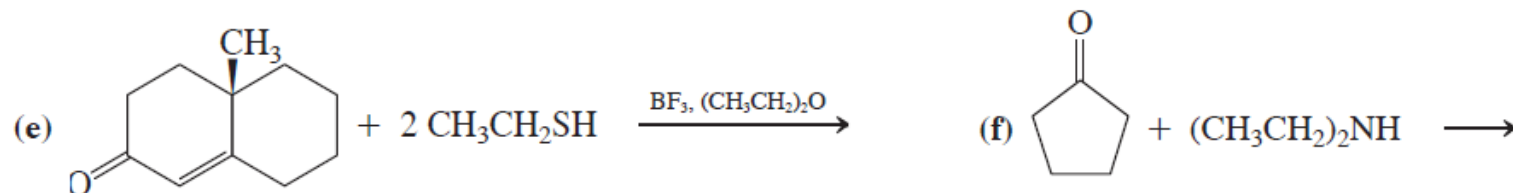
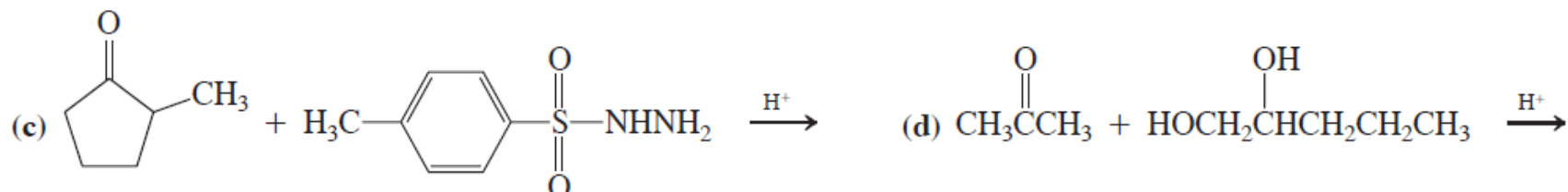
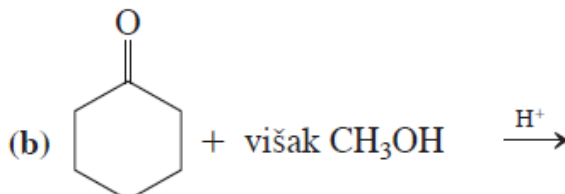
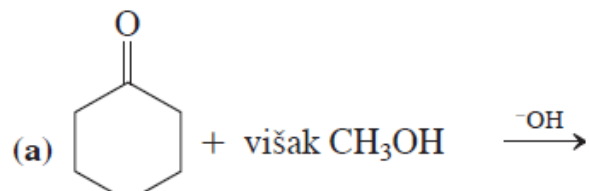
26. Navedite očekivane proizvode reakcije butanala sa svakim od navedenih reagenasa.



27. Napišite očekivane proizvode reakcija 2-pantanona sa svakim od reagenasa datih u zadatku 26.

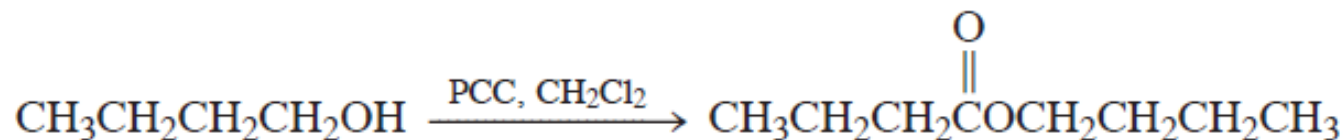
28. Napišite očekivane proizvode reakcija 4-acetilcikloheksena sa svakim od reagenasa datih u zadatku 26.

29. Napišite očekivani proizvod (očekivane proizvode) svake navedene reakcije.



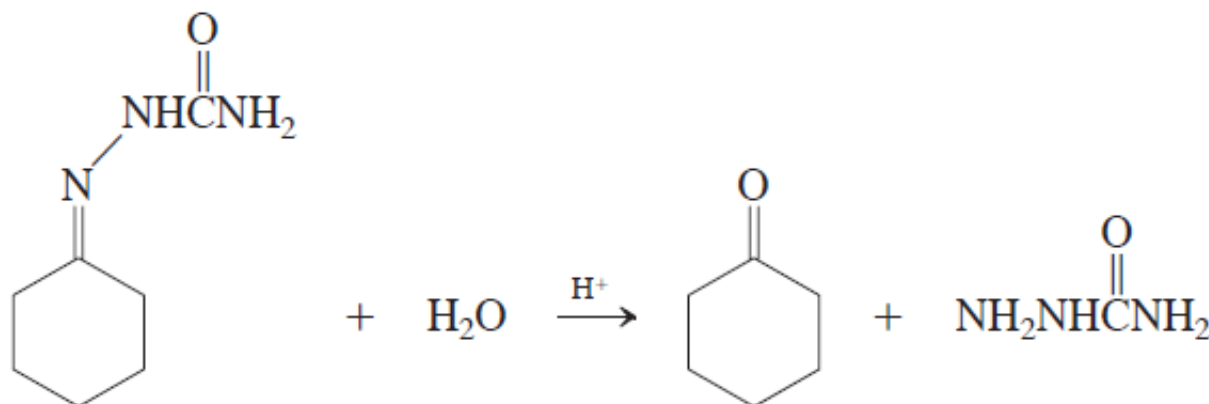
30. Formulišite mehanizam (a) kiselo- i bazno-katalizivanog građenja hemiacetala acetaldehida i metanola; (b) kiselo- i bazno-katalizivanog intramolekulskog građenja hemiacetala 5-hidroksipentanala (odeljak 17-8).
31. Formulišite mehanizam reakcije CH₃SH sa butanalom u prisustvu BF₃ kao katalizatora (odeljak 17-8).

32. Totalna oksidacija alkohola do karboksilnih kiselina prouzrokovana je prisustvom vode u obično vodenim kiselim rastvorima Cr(VI)-regenasa. Voda se adira na prvobitno dobijeni aldehid formirajući hidrat koji se zatim oksiduje (odeljak 17-6). Imajući u vidu ove činjenice, objasnite sledeća dva zapažanja: (a) voda se adira na ketone pri čemu nastaju hidrati, ali ne dolazi do totalne oksidacije prilikom konverzije sekundarnih alkohola u ketone. (b) Za uspešnu oksidaciju primarnih alkohola do aldehyda pomoću bezvodnog PCC-reagensa neophodno je da se alkohol sporo dodaje CrO_3 reagensu. Ukoliko se umesto toga, CrO_3 reagens dodaje *u alkohol*, novom sporednom reakcijom nastaje estar, što je ilustrovano na primeru 1-butanola:

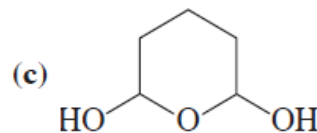
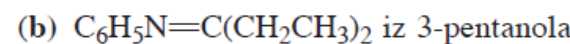
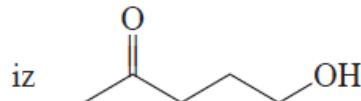
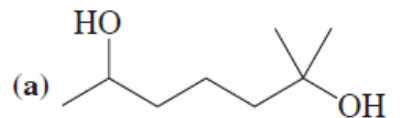


- (c) Navedite očekivane proizvode reakcije 3-fenil-1-propanola i bezvodnog CrO_3 (1) kada se alkohol dodaje oksidacionom sredstvu i (2) kada se oksidant dodaje alkoholu.

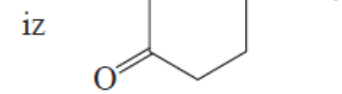
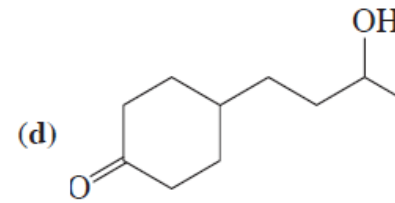
35. Formiranje imina, oksima, hidrazone i sličnih jedinjenja iz karbonilnih jedinjenja je reverzibilno. Detaljno napišite mehanizam kiselo-katalizovane hidrolize cikloheksanon-semikarbazona u cikloheksanon i semikarbazid.



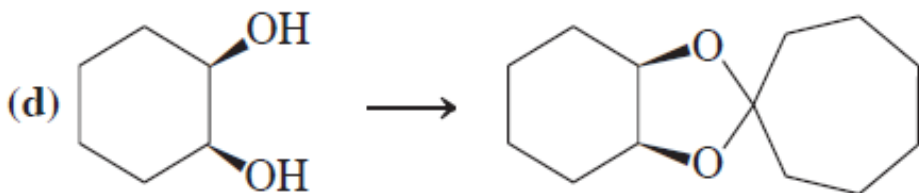
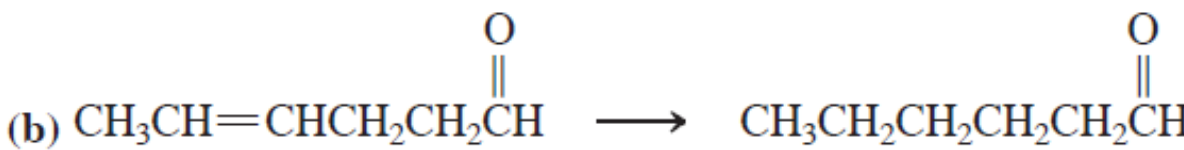
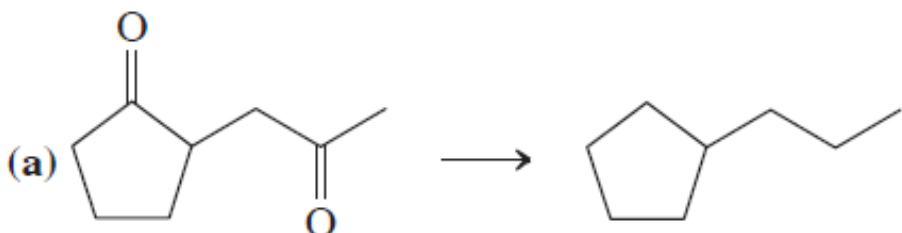
36. Predložite logične sinteze svih navedenih molekula polazeći iz datog materijala.



iz 1,5-pentandiola



38. Navedite reagense kojima se mogu navedene transformacije izvesti na najpogodniji način.

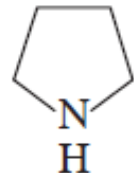


39. Predložite *dve* metode za sintezu datih molekula iz različitih, navedenih, prekursora.

(a) $\text{CH}_3\text{CH=CHCH}_2\text{CH}(\text{CH}_3)_2$ iz (1) aldehida i
(2) drugog aldehyda

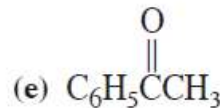
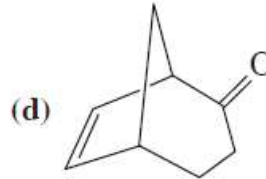
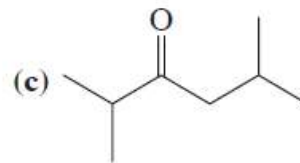
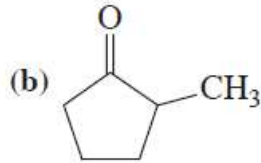
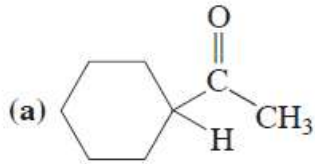
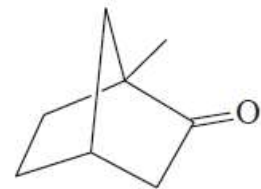
(b)

Reaction (b) asks for two synthesis routes for 2,6-dimethyl-3,5-heptadiene. The target molecule is 2,6-dimethyl-3,5-heptadiene, which has two methyl groups at the 2 and 6 positions and two double bonds at the 3 and 5 positions.

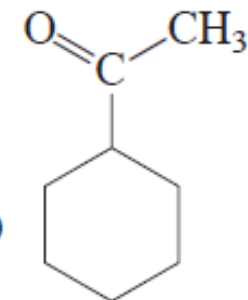
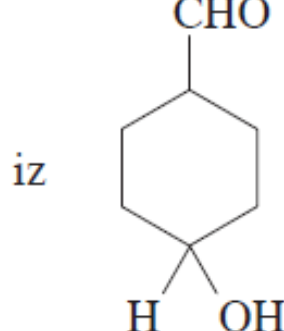
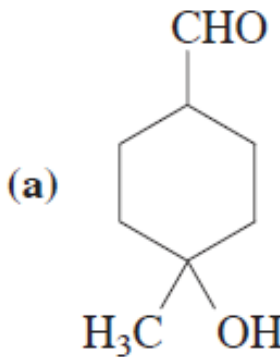
40. Tri izomerna ketona formule $C_7H_{14}O$ prevedena su u heptan Clemmensen-ovom redukcijom. Jedinjenje A daje jedan proizvod Baeyer-Villiger-ovom oksidacijom; jedinjenje B daje dva različita proizvoda u vrlo različitom odnosu; jedinjenje C daje dva različita proizvoda u praktično (1:1)-odnosu. Identifikujte jedinjenja A, B i C.
41. Napišite proizvod(e) reakcije heksanala sa svakim navedenim reagensom.
- (a) $\text{HOCH}_2\text{CH}_2\text{OH}$, H^+ (b) LiAlH_4 , zatim H^+ , H_2O (c) NH_2OH , H^+
- (d) NH_2NH_2 , KOH , zagrevanje (e) $(\text{CH}_3)_2\text{CHCH}_2\text{CH}=\text{P}(\text{C}_6\text{H}_5)_3$ (f)  , H^+
- (g) Ag^+ , NH_3 , H_2O (h) CrO_3 , H_2SO_4 , H_2O (i) HCN
42. Napišite proizvod(e) reakcija cikloheptanona sa svim reagensima iz zadatka 41.
43. Predstavite potpuni mehanizam Wolff-Kishner-ove redukcije 1-feniletanona (acetofenona) u etilbenzen (videti stranu 745).
44. Uopštена jednačina Baeyer-Villiger-ove oksidacije (str. 751) započinje reakcijom ketona i peroksikarboksilne kiseline dajući peroksi-analog hemiacetala. Predstavite potpuni mehanizam tog procesa.

45. Formulišite detaljan mehanizam Baeyer-Villiger-ove oksidacije ketona prikazanog na margini (pogledajte zadatak 17-16).

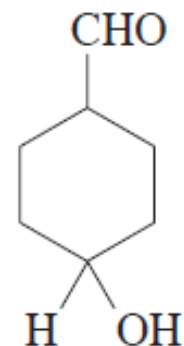
46. Napišite dva teoretski moguća Baeyer-Villiger-ova proizvoda svakog navedenog jedinjenja. Naznačite glavni.



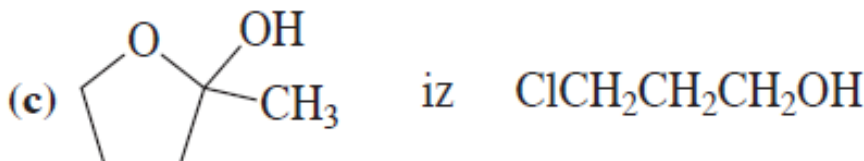
47. Predložite efikasnu sintezu svakog navedenog molekula polazeći od datih polaznih materijala.



(b)

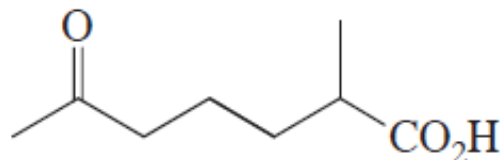


iz



iz

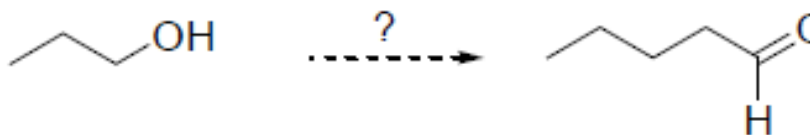
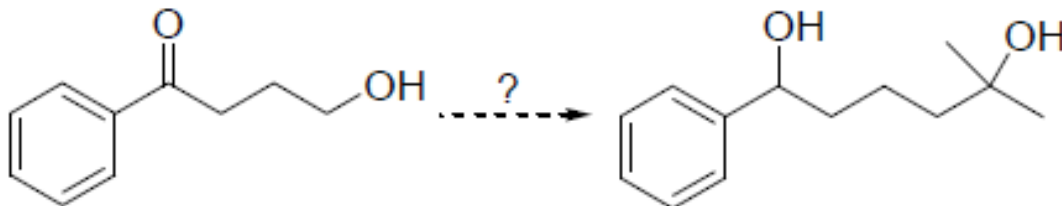
49. Brzina reakcije NH_2OH sa aldehidima i ketonima vrlo je osetljiva na pH. Vrlo je spora u rastvorima kiselijim od pH 2 ili u baznijim od pH 7. Najbrža je u umereno kiselim rastvorima (pH \sim 4). Predložite objašnjenje ovih zapažanja.
50. Jedinjenje D, formule $\text{C}_8\text{H}_{14}\text{O}$, prevedeno je pomoću $\text{CH}_2=\text{P}(\text{C}_6\text{H}_5)_3$ u E, C_9H_{16} . Dejstvom LiAlH_4 , D daje *dva* izomerna proizvoda F i G, oba $\text{C}_8\text{H}_{16}\text{O}$, u nejednakim količinama. Zagrevanjem F ili G u prisustvu koncentrovane H_2SO_4 dobija se H, formule C_8H_{14} . Ozonilizom H nastaje keto-aldehid posle dejstva $\text{Zn}-\text{H}^+$, H_2O . Oksidacija ovog keto-aldehyda vodenim Cr(VI) daje



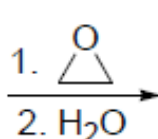
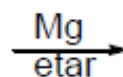
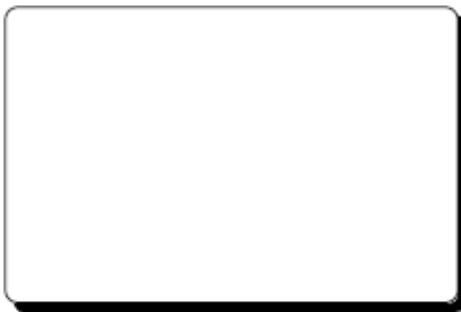
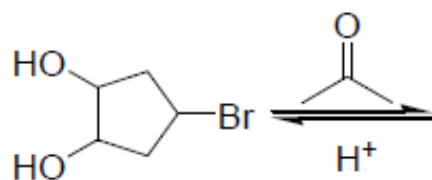
Identifikujte jedinjenja D do H. Obratite posebnu pažnju na stereohemiju D.

ZADACI SA ISPITA

5. Predložite logične sinteze navedenih molekula polazeći iz datog materijala:



7. Dovršite sledeću reakciju:

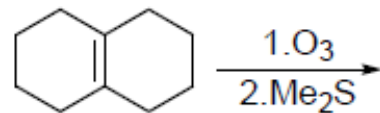


8. Iminski derivati aldehida i ketona su kristalna jedinjenja sa veoma dobro definisanim tačkomtopljenja. Zato su korišćeni u kombinaciji sa drugim metodama za identifikaciju karbonilnih jedinjenja. Prikažite dobijanje odgovarajućih iminskih derivata u reakciji heptanala sa reagensima a-d. Napišite nazine ovih derivata.

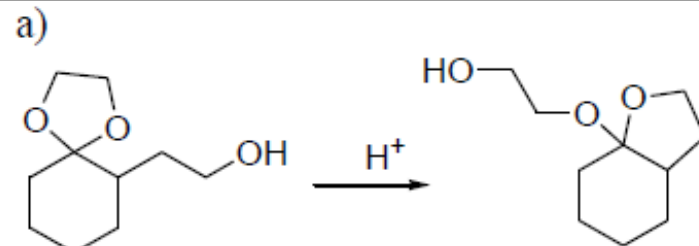
- a) hidroksilamin b) hidrazin c) 2,4-dinitrofenilhidrazin d) semikarbazid

9. Napišite reakciju za dobijanje 3-metil-3-heptena Wittig-ovom reakcijom. Predložite mehanizam reakcije.

5. Predložite logičnu sintezu ciklodekana polazeći od 1,2,3,4,5,6,7,8-oktahidronaftalena. Ova sinteza se odvija u više faza a prvi korak može biti ozonoliza.

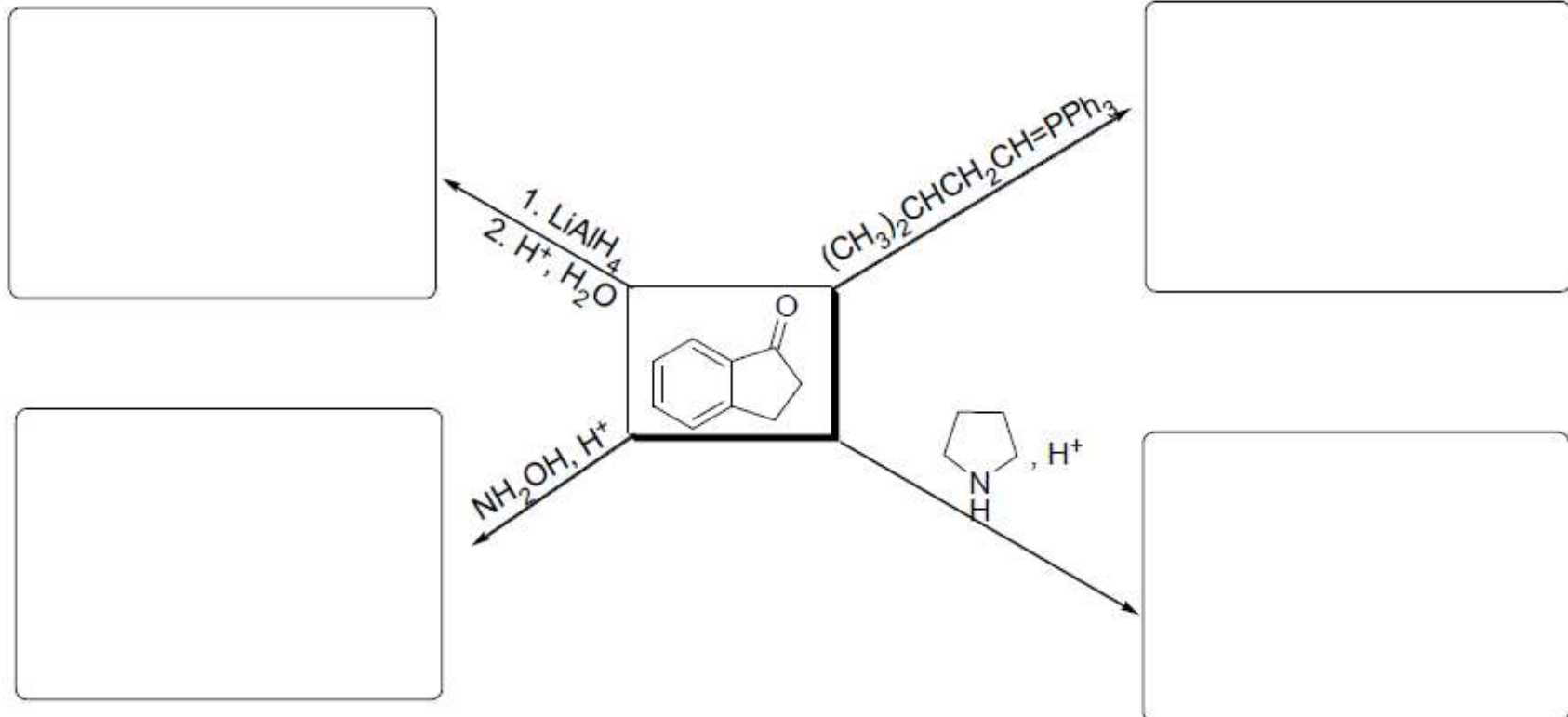


7. Odgovarajućim mehanizmom objasnите sledeću reakciju:



b) Odgovorite zbog čega nastajanje hemiacetala može biti katalizovano kiselinom ili bazom, dok je nastajanje acetala katalizovano samo kiselinom (acetali su stabilni u baznoj sredini).

6. Napišite proizvode reakcija 2,3-dihidroinden-1-onsa sa navedenim reagensima:



6. Navedite očekivane proizvode reakcije ciklopantanona sa svakim od navedenih reagenasa:

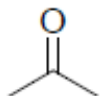
a) LiAlH_4 , $(\text{CH}_3\text{CH}_2)_2\text{O}$, zatim $\text{H}^+/\text{H}_2\text{O}$

b) fenilmagnezijum-bromid, $(\text{CH}_3\text{CH}_2)_2\text{O}$, zatim $\text{H}^+/\text{H}_2\text{O}$

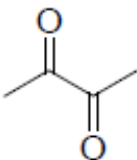
c) $\text{HOCH}_2\text{CH}_2\text{OH}$, H^+

8. U svakoj od datih grupa poređajte molekule po opadajućem redosledu reaktivnosti prema adiciji nukleofila na najelektrofilniji sp^2 -hibridizovani ugljenik.

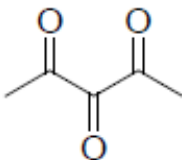
a)



1



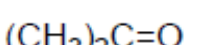
2



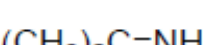
3

_ > _ > _

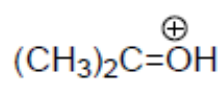
b)



1



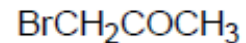
2



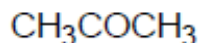
3

_ > _ > _

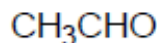
c)



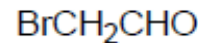
1



2



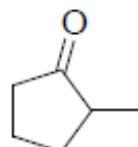
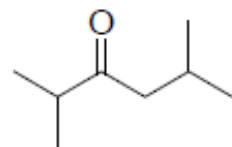
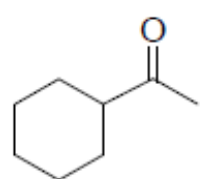
3



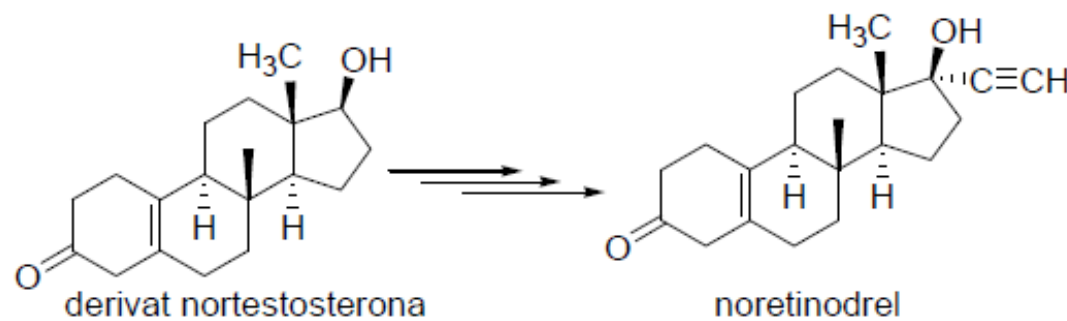
4

_ > _ > _ > _

6. Napišite dva teoretski moguća Baeyer-Villiger-ova proizvoda svakog navedenog jedinjenja i naznačite glavni.

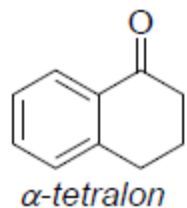


8. Predložite sintezu noretinodrela, osnovnog sastojka kontraceptivnog sredstva enovida, polazeći od datog derivata nortestosterona. Da bi se izbeglo istovremeno prisustvo dve karbonilne grupe razmisliti o upotrebi zaštitnih grupa.



4. Iminski derivati aldehida i ketona su kristalna jedinjenja sa veoma dobro definisanim tačkom topljenja. Zato su korišćeni u kombinaciji sa drugim metodama za identifikaciju karbonilnih jedinjenja. Prikažite dobijanje odgovarajućih iminskih derivata u reakciji α -tatralona (3,4-dihidronaftalen-1(2H)-on) sa reagensima a-d.

a) hidrosilamin



b) hidrazin

c) 2,4-dinitrofenilhidrazin

d) semikarbazid

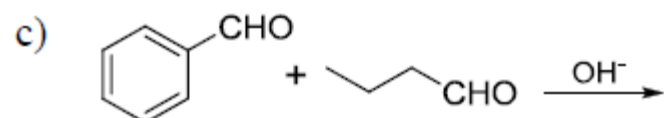
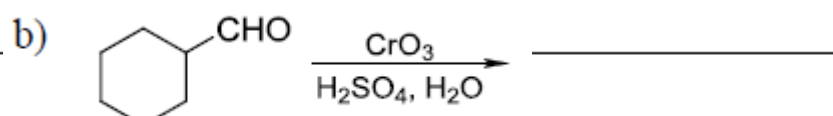
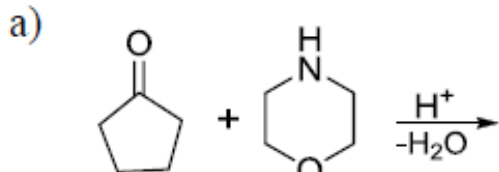
7. Navedite očekivane proizvode reakcije cikloheksanona sa svakim od navedenih reagenasa.

a) LiAlH₄, (CH₃CH₂)₂O, zatim H⁺, H₂O

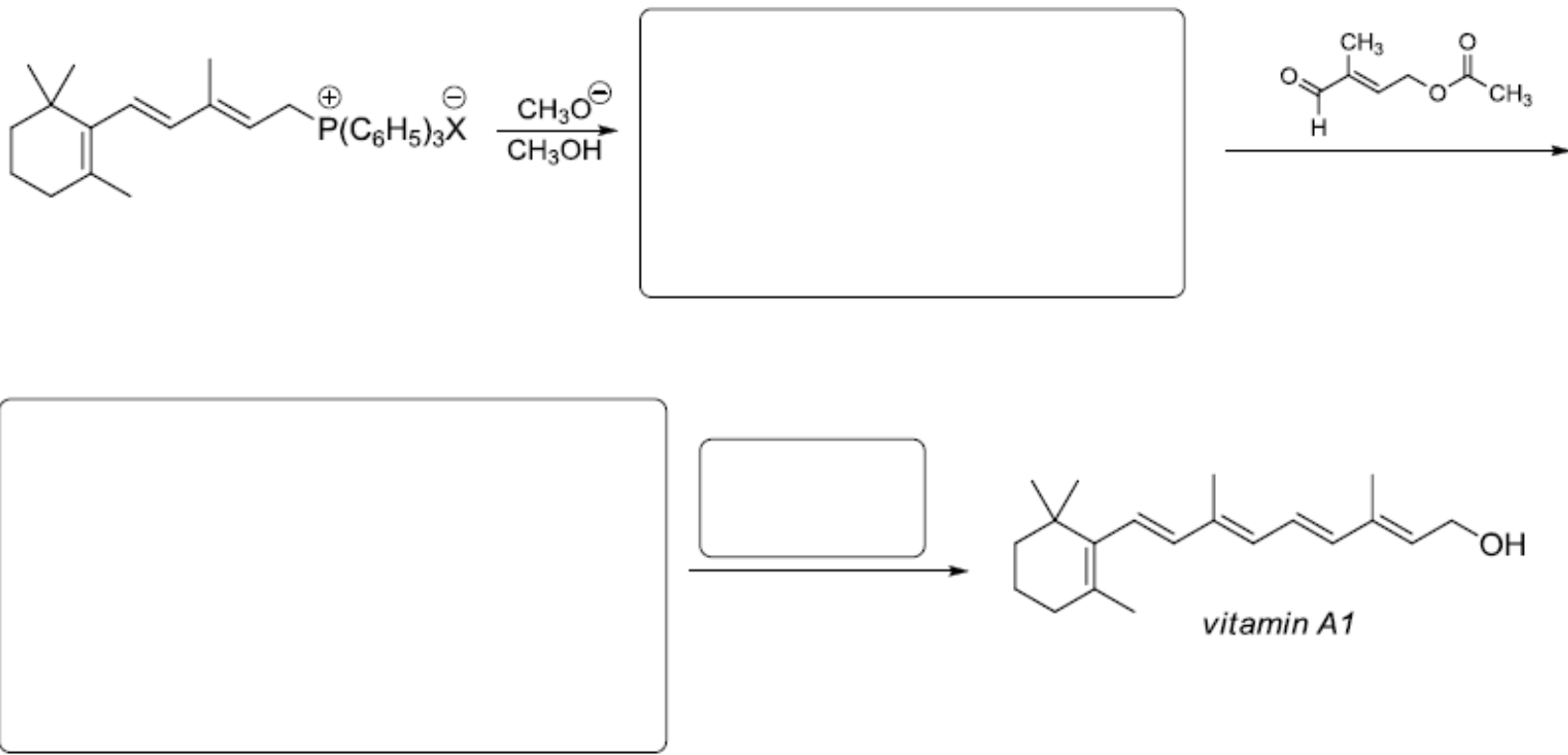
b) ciklopropilmagnezijum-bromid, (CH₃CH₂)₂O, zatim H⁺, H₂O

c) (CH₃)₂CHCH₂CH=P(C₆H₅)₃

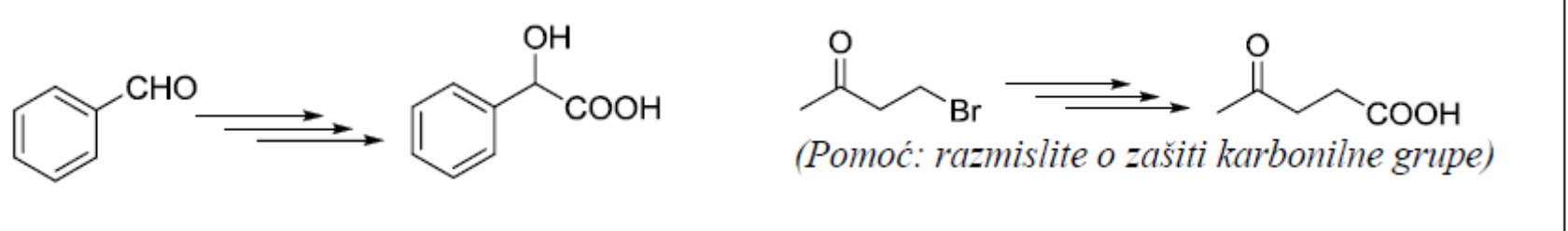
8. Napišite proizvode sledećih reakcija:



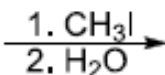
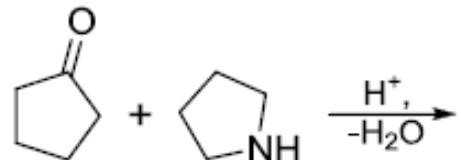
9. Wittig-ova reakcija je našla široku primenu i u industriji. Hemijska fabrika BASF u Nemačkoj sintetizuje vitamin A1 koristeći Wittig-ovu reakciju. U prazna polja upišite strukture intermedijera ili reagenasa za dobijanje vitamina A1.



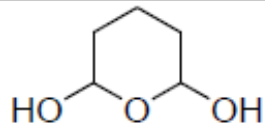
9. Predložite postupke kojima se mogu izvršiti sledeće konverzije (potrebno više od jedne faze):



c)



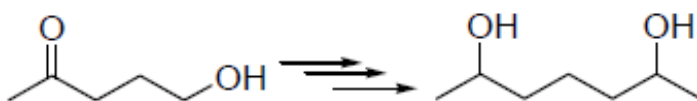
6. Prikažite postupno dobijanje 2,6-dihidroksi-1-oksacikloheksana iz 1,5-pentandiola



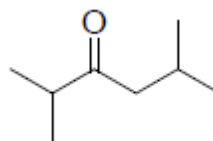
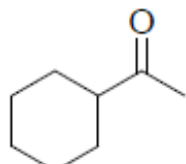
7. Napišite proizvod(e) reakcija 1-feniletanona (acetofenona) sa svakim od navedenih reagenasa:

- a) 1,2-etandiol/ H^+
- b) LiAlD_4 , zatim H^+ , H_2O
- c) NH_2NH_2 , KOH , zagrevanje
- d) Br_2 , CH_3COOH
- e) $\text{C}_6\text{H}_5\text{CHO}$, KOH , $-\text{H}_2\text{O}$

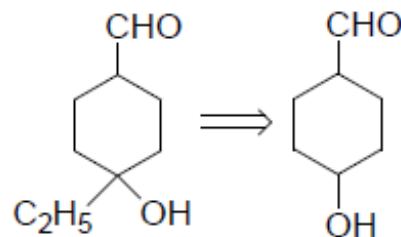
6. Predložite logičnu sintezu 2,5-heptandiola polazeći od 5-hidroksipentan-2-ona:



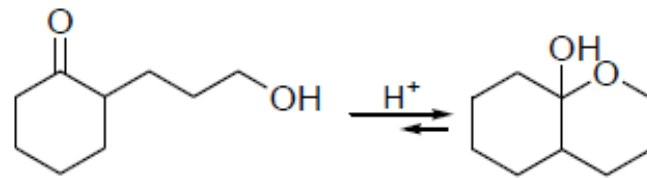
7. Napišite dva teoretski moguća Baeyer-Villiger-ova proizvoda svakog navedenog jedinjenja.
Naznačite glavni.



7. Predložite efikasnu sintezu svakog navedenog molekula polazeći od datih polaznih materijala:



9. Odgovarajućim mehanizmom objasnите sledeću reakciju:



3. Wittig-ovom reakcijom se mogu selektivno sintetisati alkeni iz aldehyda i ketona. Predložite postupak za dobijanje 2-etylbutena, sintezom koja obuhvata Wittig-ovu reakciju.