# Molécules organiques et modification des squelettes carbonées.

# I-Les alcanes:

### 1)Définition des alcanes:

Les alcanes sont des hydrocarbures saturés (ils sont constitués par des atomes de carbone et des atomes d'hydrogène liés entre eux par des liaisons simples C-C et C-H).

La formule brute générale des alcanes est :  $C_n H_{2n+2}$  ( n : entier naturel non nul).

### Remarque:

La formule brute indique le nombre et la nature des atomes constituant la molécule.

la formule développée fait apparaître tous les atomes et toutes les liaisons entre les atomes de la molécule.

<u>La formule semi-développée</u> fait apparaître tous les atomes et toutes les liaisons entre les atomes à l'exception des liaisons avec les atomes d'hydrogène.

<u>La formule topologique</u> est une représentation simplifiée dans laquelle la liaison entre les atomes de carbones est représentée par un segment dont chaque extrémité correspond à un atome de carbone.

Exemple : le propane

formule brute :	formule plane développée	formule semi développée	représentation topologique
C₃H <sub>8</sub>	H H H I I I H-C-C-C-H· I I I H H H	СН₃-СН₂-СН₃	<b>V</b>

## 2) Nomenclature des alcanes:

## a) Cas des alcanes à chaine linéaire:

Le nom d'un alcane est formé d'un terme dépendant du nombre d'atomes de carbone dans la chaîne, suivi du suffixe "ane"

Nombre d'atome de carbone	Formule brute	Nom de l'alcane	Sa formule semi-développée	Ecriture topologique
1	CH <sub>4</sub>	méthane	CH <sub>4</sub>	×
2	$C_2H_4$	éthane	CH <sub>3</sub> -CH <sub>3</sub>	
3	C <sub>3</sub> H8	propane	CH <sub>3</sub> -CH <sub>2</sub> -CH <sub>3</sub>	
4	$C_4H_{10}$	butane	CH <sub>3</sub> -CH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -CH <sub>3</sub>	$\sim$
5	$C_5H_{12}$	pentane	CH <sub>3</sub> -CH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -CH <sub>3</sub>	
6	$C_6H_{14}$	hexane	CH <sub>3</sub> -CH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -CH <sub>3</sub>	$\sim$
7	$C_7H_{16}$	heptane	CH <sub>3</sub> -CH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -CH <sub>3</sub>	$\sim$
8	$C_8H_{18}$	octane	CH <sub>3</sub> -CH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -CH <sub>3</sub>	<b>^</b>
9	C <sub>9</sub> H <sub>20</sub>	nonane	CH <sub>3</sub> -CH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -CH <sub>3</sub>	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
10	$C_{10}H_{22}$	décane	CH <sub>3</sub> -CH <sub>2</sub> -CH <sub>3</sub>	<b>~~~~</b>

**Remarque** :Les radicaux alkyls ont pour formule brute :  $-CnH_{2n+1}$ 

un radical alkyle dérive d'une molécule d'alcane par perte d'un atome d' hydrogène.

Le nom d'un radical alkyl s'obtient à partir du nom de l'alcane correspondent (qui a le meme nombre d'atomes de carbones) en échangeant la terminaison (ane) par (yle).

Nombre d'atomes de	L'alcane	Son nom	L'alkyl	Son nom
carbones			correspondant	
1	$\mathrm{CH}_4$	méthane	-CH <sub>3</sub>	méthyle
2	$C_2H_6$	éthane	$-C_2H_5$	éthyle
3	$C_3H_8$	propane	$-C_3H_7$	propyle
4	$C_4H_{10}$	butane	-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub>	butyle

### b) Nomenclature des alcanes ramifiés:

Le nom principal de l'alcane ramifié est donné par la chaine carbonée la plus longue devant lequel on place les nom des radicaux alkyl numérotés en utilisant les plus petits nombres possibles et classés par ordre alphabétique.

<u>Remarque</u>: Lorsque les mêmes radicaux sont répétés on utilise les préfixes multiplicateur ( mono, di , tri , tétra , penta hexa , hepta ....) pour indiquer leur nombre.

Exemples:

Alcane ramifié	Son nom	Sa formule topologique

$CH_3-CH-CH_2-CH_3\\ CH_3$	2-méthyle butane	\\\
$CH_3$ $CH_3 - CH_2 - CH_3$ $CH_3$	2,2-diméthyle butane	<i>→</i>
$CH_3 - CH - CH - CH_2 - CH_3$ $CH_3 - CH_3$	2,3-diméthyle pentane	\\ <u>\</u>
$CH_3 - CH - CH - CH_2 - CH_3$ $CH_3$	3-éthyle 2-méthyle pentane	\
$CH_3  \begin{array}{c} C_2H_5 \\ CH_3 - CH - C - CH_2 - CH - CH_2 - CH_3 \\ CH_3  CH_3 \end{array}$	5-éthyle 2,3,3-triméthyle heptane	\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\
$CH_3  CH_3 \\ CH_3 - CH - CH - CH - CH_2 - CH_3 \\ CH_3  CH_3$	2,3,4 ,4-tétraméthyle hexane	$\wedge \rangle \! \! \! \! \! \! \! \! \! \! \! \! \! \! \! \! \! \! $

## 2)Les cycloalcanes:

 $(n \ge 3)$  Les cycloalcanes sont des hydrocarbures cycliques saturés dont la formule brute générale est : CnH<sub>2n</sub>. avec: Le nom d'un cycloalcane s'obtient en utilisant le préfixe "cyclo" suivi par le nom de l'alcane correspondant.

Exemples:		
cycloalcane	Son nom	Sa formule topologique
$H_2C$ $CH_2$ $CH_2$	cyclopropane	
$H_2C \longrightarrow CH_2$ $\downarrow$ $H_2C \longrightarrow CH_2$	cyclobutane	
$H_2C$ $CH_2$ $CH_2$ $CH_2$	cyclopentane	
077	oveleh even	
$\begin{array}{c} CH_2 \\ H_2C \\ CH_2 \\ CH_2 \end{array}$	cyclohexane	
$CH_3$ $CH$ $H_2C$ $CH_2$	méthyle cyclopropane	
$CH_3$ $CH_3$ $CH_3$ $CH_2$	1,1-diméthyle cyclopropane	
$CH_3$ $CH_3$ $CH_3$ $CH_2$ $CH_2$ $CH_2$ $CH_2$ $CH_2$	1,1,2-triméthyle cyclohexane	2

# 3)Les halogénoalcanes:

Un halogénoalcane est un composé organique saturé qui possède (au moins) un atome d'halogène noté X : F pour fluor, Cl pour chlore, Br pour brome et I pour iode.

La nom de l'halogénoalcane s'obtient en utilisant le préfixe "fluoro, chloro, bromo ou iodo" suivi par le nom de l'alcane correspondant.

## **Exemples:**

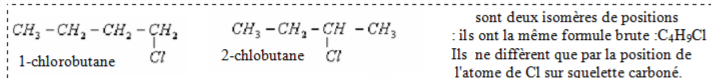
1,2-dibromopropane	2-chloroj butane	2-chloro 3-méthyle pentane
$CH_3 - CH - CH_2$ $Br$ $Br$ $Br$ $Br$	$CH_3$ - $CH_2$ - $CH$ - $CH_3$ $Cl$ $Cl$	$CH_3 - CH - CH - CH_2 - CH_3$ $CI$ $CI$

### 4) Les isomères:

Les molécules qui ont la même formule brute mais ont des formules développées différentes s'appelles des isomères. Dans le cas des alcanes on distingue deux types d'isomérie :

-L'isomérie de position.

### exemple:



l'atome de Cl sur squelette carboné.

#### -L'isomérie de chaine.

exemple

## 4)Propriétés physique des alcanes:

Les alcanes se présentent à température ambiante soit sous forme gazeuse (méthane, éthane, propane et butane), soit sous forme liquide (composés ayant entre 5 et 16 carbones) soit solide (plus de 16 carbones). Ils sont insolubles dans l'eau mais solubles dans la plupart des solvants organiques. Ce sont composés saturés stables et peu réactifs ils sont chimiquement stables.

# II-Les alcènes:

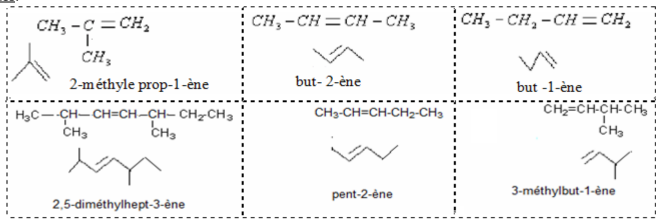
### 1) Définition des alcènes:

Les alcènes sont des hydrocarbures insaturés caractérisés par la présence d'une double liaison C=C .Leur formule brute  $\geq 2$  générale est  $CnH_{2n}$  n entier naturel.

## 2) Nomenclature des alcènes:

La nomenclature des alcènes ressemble à celle des alcanes de même squelette, en remplaçant la terminaison " ane " par "ène". Dans ce cas la chaîne principale est la chaîne la plus longue qui contient la double liaison.

Remarque : On place entre deux tirets, le numéro (le plus petit possible) qui désigne la position de la liaison double. Exemples:



La stéréoisomérie (appelée aussi isomérie structurale) : dans ce type d'isomérie, les molécules ont la même formule brute, la même formule semi développée mais les substituants ont des configurations spatiales différentes.

### 3) Isomérie:

On dit que des molécules sont des isomères si elles possèdent la même formule brute et que leurs formules développées sont différentes.

On distingue chez les alcènes trois types d'isomères:

- les isomères de position qui diffèrent par la bbposition de la double liaison .

Exemple:

$$CH_2 = CH - CH_2 - CH_3$$

 $CH_2 = CH - CH_2 - CH_3$  et  $CH_2 - CH = CH_2 - CH_3$ 

sont deux isomères de position.

-- les isomères l'isomérie de chaîne: qui diffèrent par la structure de la chaîne des carbone.

Exemple:

$$CH_2 = CH - CH_2 - CH_3$$
 et but-1-ène

but-1-ène

$$CH_2 - CH = CH_2$$

sont deux isomères de chaîne

2-méthyle prop-1-ène

## - les isomères l'isomérie Z-E (ou cis-trans) :

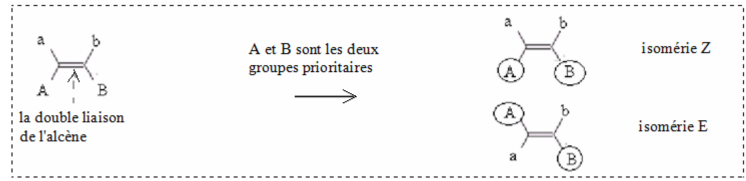
Il s'agit d'un cas particulier d'isomérie possible dans une molécule comportant une double liaison entre les deux carbones liés à des atomes ou groupes chimiques différents.

Pour qu'une isomérisation Z ou E puisse avoir lieu, il faut remplir deux conditions :

- la molécule doit présenter une double liaison carbone-carbone.
- les groupes de part et d'autre de la double liaison doivent être différents.

Si les deux groupes les plus importants sont du même coté de la double liaison C=C alors l'isomère est de type Z. (Zusammen qui veut dire ensemble en allemand).

Si les groupes prioritaires se trouvent de part et d'autre, il s'agit d'un isomère de type E.



Exemples:

## 4) Test d'identification des alcènes:

On test la présence d'un alcène par l'eau de brome qui perd sa coloration orange en présence de l'alcène

# III-Modification des squelettes carbonées:

#### 1)Craquage:

Le craquage permet de transformer une molécule d'hydrocarbure en molécules plus courtes.

Exemple : craquage de l'octane .

-craquage catalytique:

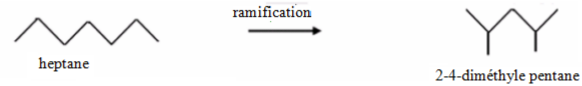
$$C_8H_{18} \xrightarrow{\text{par craquage catalytique}} CH_3 - CH_2 - CH_2 - CH_3 + CH_3 - CH_2 - CH_2 - CH_2$$
1'octane butane but-1-ène

## 2) Reformage catalytique:

Le reformage est un procédé industriel qui s'applique aux hydrocarbures en présence de catalyseurs à chaud et sous pression élevé, elle permet de modifier profondément la structure des hydrocarbures. On distingue trois types de reformage : la cyclisation , la ramification et la déshydrogénation.

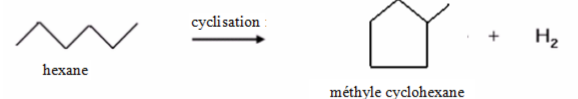
#### -La ramification:

Un alcane à chaine linéaire se transformer en un isomère à chaine ramifiée.



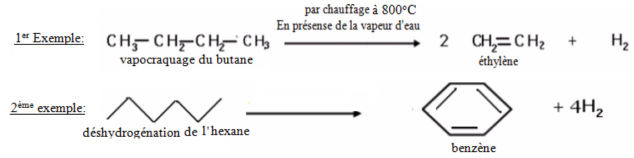
### -La cyclisation:

A partir d'un alcane linéaire on obtient un alcane cyclique avec formation du dihydrogène.



### -La déshydrogénation:

Elle consista à transformer une liaison covalente simple C-C en une liaison double C=C.



### 3) Réaction de polymérisation:

La polymérisation est une réaction au cours de laquelle s'associent plusieurs molécules identiques appelées monomères pour former une molécule plus longue appelée polymère.

La réaction de polymérisation s'écrit :

$$n \ M \to (M)_{R}$$

M: le monomère n: degré de polymérisation. (M)n: le polymère.

 $nH_{2}C = CH_{2}$ 
 $nH_{2}CH_{2}CH_{2}$ 
 $nH_{2}CH_{3}$ 
 $nH_{2}CH$ 

pr. SBIRO Abdelkrim