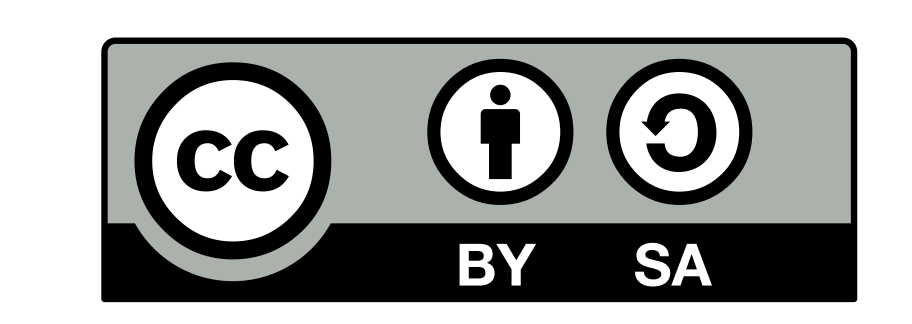


# FORMULACIÓN Y NOMENCLATURA ORGÁNICA

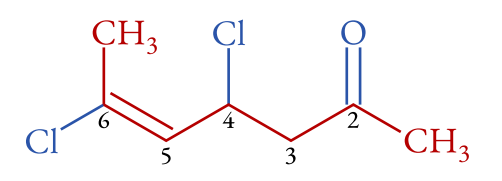
# Conceptos previos

Rodrigo Alcaraz de la Osa



#### Nomenclatura de sustitución

Es la **nomenclatura principal** para nombrar **compuestos orgánicos**, los cuales se tratan como una **combinación** de un **compuesto padre** y de **grupos f uncionales**, uno de los cuales se designa como el **grupo f uncional principal**. El grupo principal formará la **cadena principal**, mientras que el resto podrá formar parte de la cadena principal o formar **cadenas laterales**.



4,6-diclorohept-5-en-2-ona

hept	cadena principal (heptano)	ona	sufijo para el grupo principal (cetona)
en(o)	insaturación	cloro	prefijo de sustituyente
di	prefijo multiplicador	2456	localizadores

#### Prefijos multiplicadores para entidades simples y complejas

$N_{\overline{0}}$	SIMPLE	COMPLEJO	Nº	SIMPLE	COMPLEJO
2	di	bis	8	octa	octakis
3	tri	tris	9	nona	nonakis
4	tetra	tetrakis	10	deca	decakis
5	penta	pentakis	11	undeca	undecakis
6	hexa	hexakis	12	dodeca	dodecakis
7	hepta	heptakis	20	icosa	icosakis

## Creación de nombres sistemáticos

- La formación de un nombre sistemático requiere varios pasos:
- 1. Determinar el grupo f uncional principal que se nombrará mediante un sufijo.
- 2. Determinar la cadena principal, que ha de contener el grupo principal.
- 3. Nombrar la cadena principal y especificar cualquier insaturación (enlaces C = C y C = C).
- 4. Combinar el nombre de la cadena principal con el sufijo del grupo f uncional principal.
- 5. Identificar los sustituyentes y ordenar sus prefijos alfabéticamente.
- 6. Insertar prefijos multiplicadores y localizadores.

# Elección y numeración de la cadena principal

## Elección

La cadena principal se elige aplicando los siguientes criterios:

- 1. Contiene el grupo funcional principal.
- 2. Contiene el mayor número de grupos funcionales.
- 3. Los sistemas de anillos son prioritarios frente a las cadenas.
- 4. Contiene más átomos.
- 5. Contiene más enlaces múltiples (dobles en caso de empate).
- 6. Contiene más sustituyentes.

## Numeración

La cadena principal se numera aplicando los siguientes criterios:

- 1. Localizadores más bajos para heteroátomos (sustitutos de algún C en la cadena principal).
- 2. Localizador más bajo para el grupo funcional principal.
- 3. Localizadores más bajos para enlaces dobles y triples.
- 4. Localizadores más bajos como conjunto para todos los sustituyentes nombrados como prefijos.
- 5. Localizadores más bajos para sustituyentes en orden de mención (alfabético).

## Grupos funcionales — sufijos y prefijos

Un **grupo f uncional** es un **átomo** o **grupo** de **átomos** dentro de una molécula que puede ser **responsable** de las **reacciones químicas características** de esa **molécula**. La siguiente tabla muestra la fórmula, sufijo (si es principal) y prefijo de cada uno de ellos, en orden decreciente de **prioridad**:

GRUPO FUNCIONAL	FÓRMULA*	SUFIJO (PRINCIPAL)	PREFIJO (SUSTITUYENTE)	
Carboxilatos	-COO <sup>-</sup>	-carboxilato -oato	carboxilato-	
Ácidos carboxílicos	-соон -(с)оон	ácidocarboxílico ácidooico	carboxi–	
Ésteres	-COOR -(C)OOR	carboxilato (de R) oato (de R)	(R)oxicarbonil–	
Haluros de ácido	-COX -(C)OX	haluro decarbonilo haluro deoilo	fluorocarbonil– clorocarbonil– bromocarbonil– yodocarbonil-	
Amidas $-CONH_2$ -carboxamida $-(C)ONH_2$ -amida		carbamoil–		
Nitrilos	$-C \equiv N$ -carbonitrilo -(C) $\equiv N$ -nitrilo		ciano–	
Aldehídos – CHO – carbaldehído – (C)HO – al			formil- oxo-	
Cetonas	=O	-ona	OXO-	
Alcoholes	-ОН	-ol	hidroxi-	
Tioles	-SH	-tiol	sulfanil-	
Aminas	$-NH_2$	–amina	amino–	
Éteres**	-OR		(R)oxi-	
Haloalcanos** $-F - Cl$ $-Br - I$			fluoro- cloro- bromo- yodo-	
Nitrocompuestos**	$-NO_2$		nitro-	

<sup>\*</sup> Aquí –(C) indica que el átomo de carbono está implícito en la cadena principal.

## Nomenclatura de clase funcional

También conocida como nomenclatura *radicofuncional*, es la **preferida** para **ésteres** y **haluros de ácido** (también utilizada para **éteres** y **cetonas**). Los nombres consisten en el **nombre** del **grupo principal** del compuesto seguido de la palabra *de* y el **nombre** del **sustituyente** al que va unido.

## Representación gráfica (zigzag)

Átomos distintos de C e H siempre se muestran.

Cada ángulo, cada intersección y cada extremo de una línea representa un átomo de carbono saturado de hidrógenos.

## Compuestos padre (hidrocarburos)

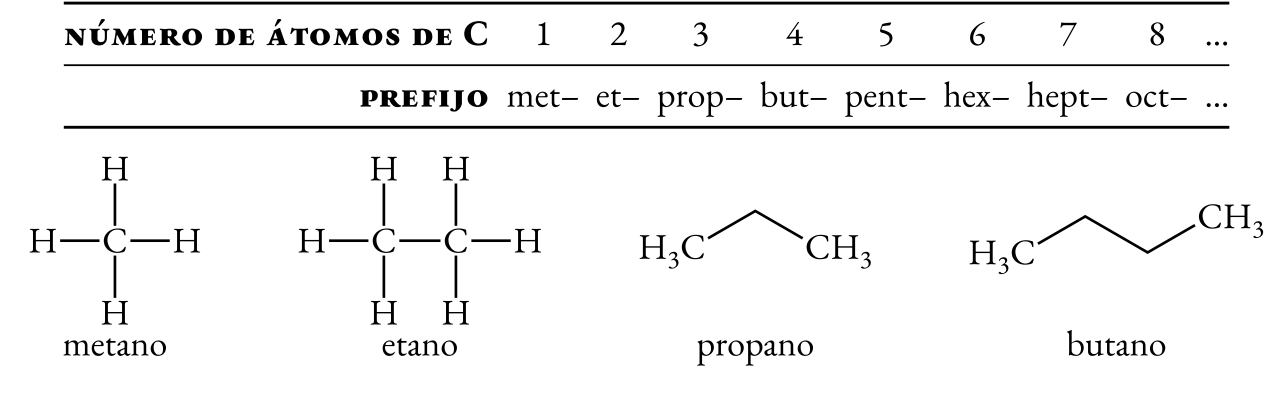
Compuestos orgánicos formados únicamente por átomos de **C** e **H**. Distinguimos entre:

Alifáticos Pueden ser de cadena abierta (acíclicos) o cerrada (cíclicos).

Aromáticos Hidrocarburos cíclicos con enlaces simples y múltiples alternados. Ej.: benceno.

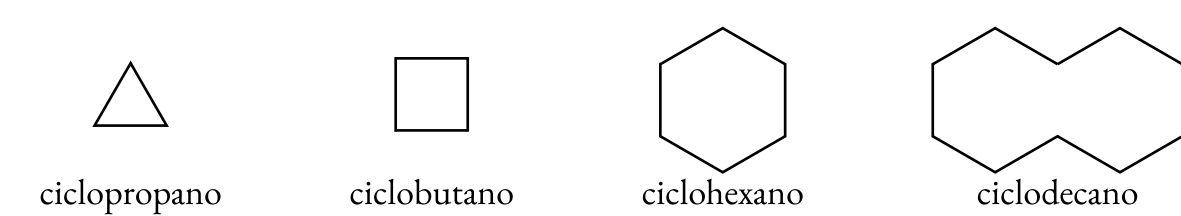
## Alcanos (C-C)

Hidrocarburos en los que los **enlaces C-C** son todos **simples**. Se nombran con un **prefijo** que indica el número de átomos de C y la **terminación** —**ano**.



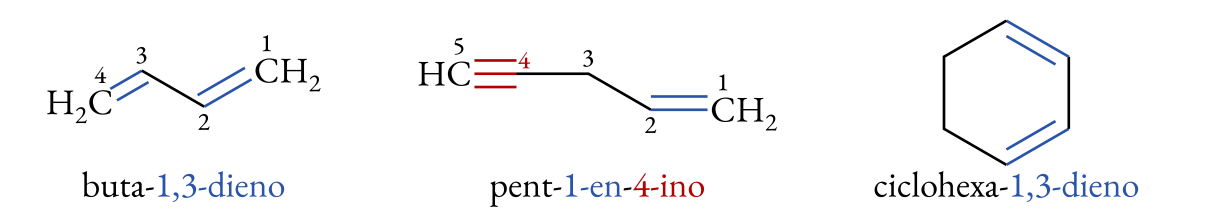
En caso de ser **sustituyentes**, cambian la **terminación** –ano por *–il(o)*.

Cicloalcanos Se añade el **prefijo** ciclo— al nombre del hidrocarburo.



## Alquenos (C=C) y alquinos (C=C)

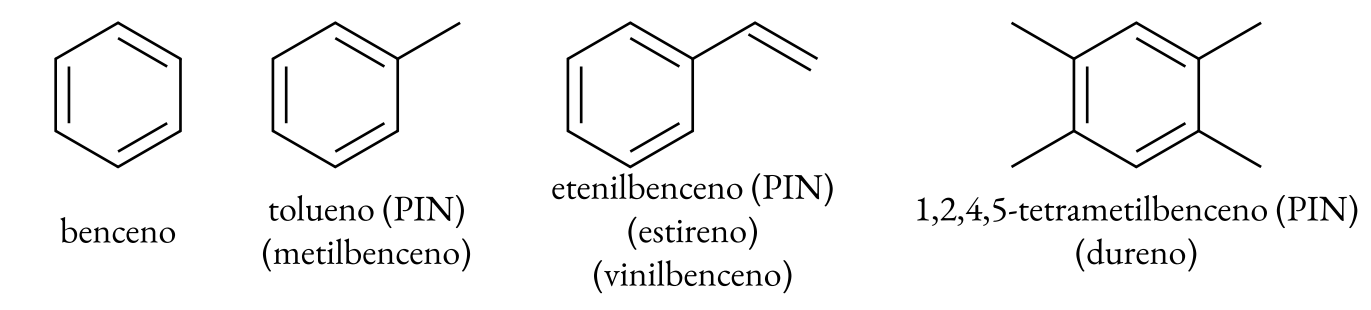
La presencia de **insaturaciones** —**enlaces dobles** (C=C) y **triples** (C=C)— se indica mediante las **terminaciones** —**eno** e —**ino**, respectivamente, y **localizadores** definiendo sus posiciones.



En caso de ser **sustituyentes**, terminan en *-enil(o)* e *-inil(o)*, respectivamente.

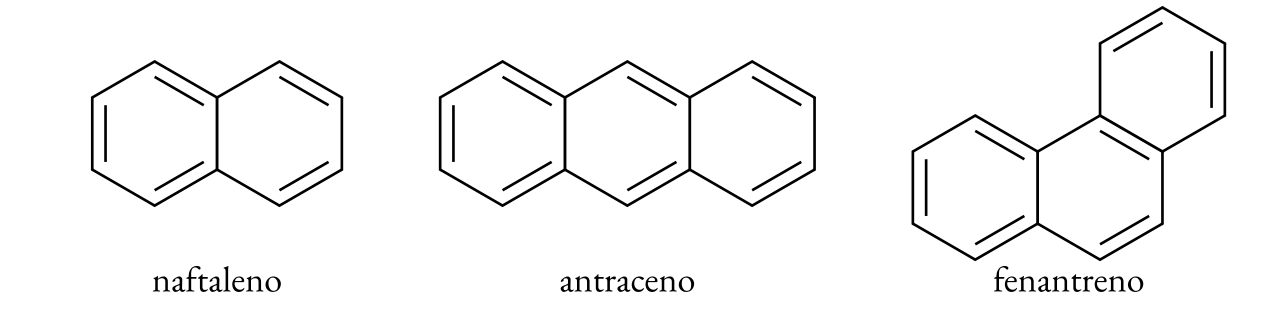
## Aromáticos (arenos)

El **benceno**,  $C_6H_6$ , es el hidrocarburo aromático de **referencia**.

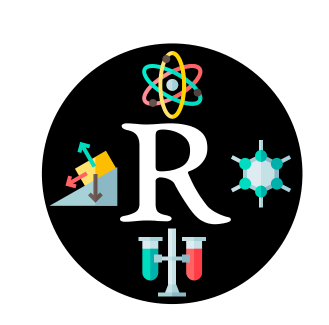


En caso de ser **sustituyente**, se denomina **fenil(o)**.

Arenos policíclicos con importancia en el estudio de **sistemas biológicos** 



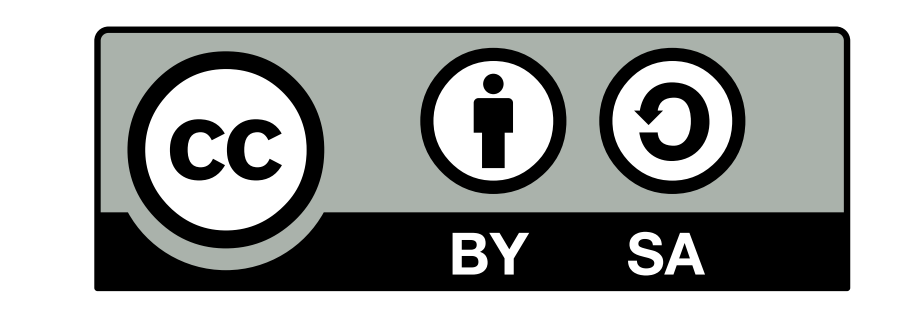
<sup>\*\*</sup> Los éteres, haloalcanos y nitrocompuestos se representan por prefijos en orden alfabético.



# FORMULACIÓN Y NOMENCLATURA ORGÁNICA

Recomendaciones y nombres preferidos de la IUPAC de 2013

Rodrigo Alcaraz de la Osa



# Funciones que contienen halógenos [F, Cl, Br o 1]

No pueden ser nunca el grupo principal, por lo que se nombran añadiendo el **prefijo** *fluoro*—, *cloro*—, *bromo*— o *yodo*—, según corresponda, al nombre del hidrocarburo.

## Funciones que contienen oxígeno [0]

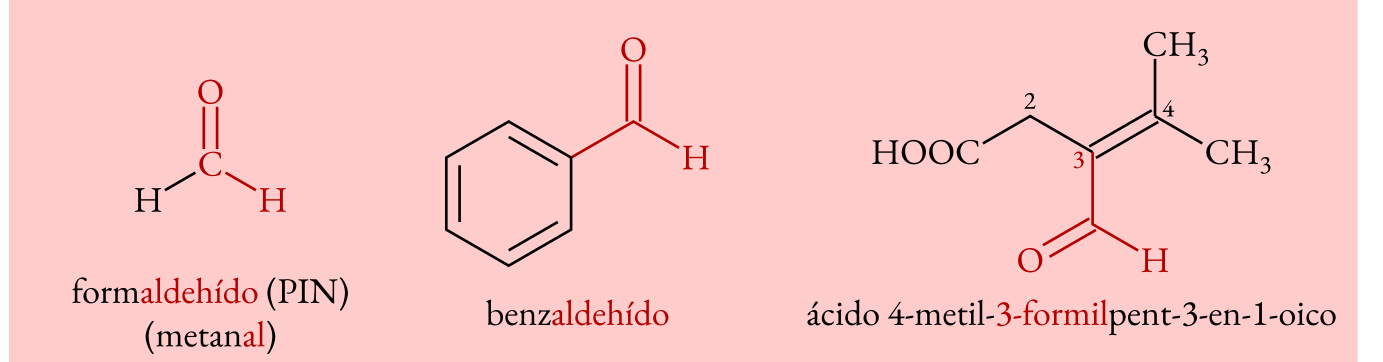
## Alcoholes (-OH)

Si son el **grupo principal** se añade el **sufijo** *-ol* al nombre del hidrocarburo, en caso contrario se utiliza el **prefijo** *bidroxi*-.

$$\begin{array}{c|c} & OH \\ & H_3C \\ \hline \\ etanol \\ \end{array} \begin{array}{c} OH \\ \hline \\ \text{decido 2-hidroxipropanoico (PIN)} \\ \text{(ácido láctico)} \\ \end{array}$$

# Aldehídos (-CHO)

Si son el **grupo principal** se añade el **sufijo** — *al* (o — *carbaldebído*) al nombre del hidrocarburo, en caso contrario se utiliza el **prefijo** *formil*— (u *oxo*—).



#### Cetonas (=0)

Si son el **grupo principal** se añade el **sufijo** *–ona* al nombre del hidrocarburo, en caso contrario se utiliza el **prefijo** *oxo*–.

#### Éteres (-OR)

No pueden ser nunca el grupo principal, por lo que se nombran añadiendo el **prefijo** (*R*)oxi— al nombre del hidrocarburo.

## Funciones que contienen oxígeno (cont.)

#### Ácidos carboxílicos (-COOH)

Son compuestos con un **grupo carboxilo**, -C(=O)OH. Si son el **grupo principal** se nombran comenzando por *ácido* y añadiendo el **sufijo** -oico (o -carboxílico) al nombre del hidrocarburo, en caso contrario se utiliza el **prefijo** carboxi—. Ej.: **aminoácidos** y **ácidos grasos**.

### Ésteres (-COOR)

Derivan de ácidos, en los que al menos un grupo hidroxi, —OH, se sustituye por un grupo —OR. Se utiliza la **nomenclatura** de **clase f uncional**, sustituyendo la **terminación** —oico del ácido por —oato, si son el **grupo principal**; en caso contrario se utiliza el **prefijo** (R)oxicarbonil—.

$$H_3C$$
 $CH_3$ 
 $H_3C$ 
 $COOH$ 

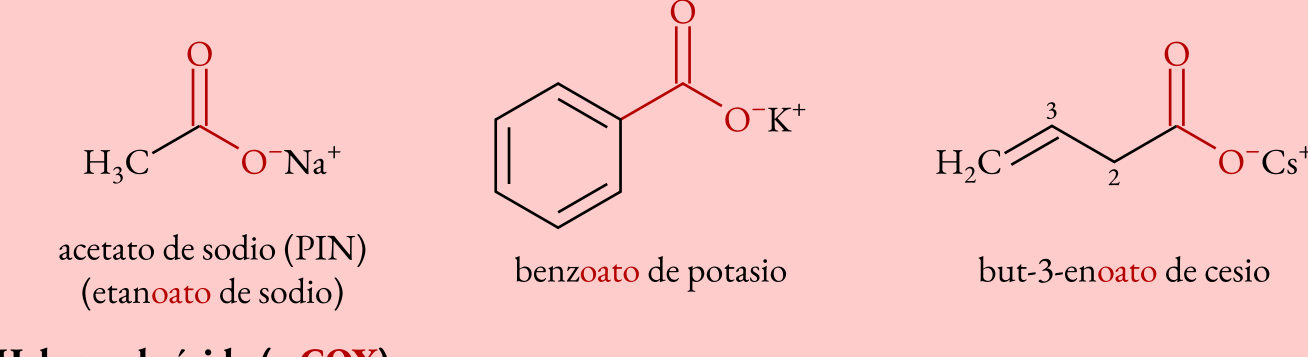
acetato de etilo (PIN)
(etanoato de etilo)

benzoato de metilo

ácido 3-metiloxicarbonil propanoico

#### Carboxilatos (-COO<sup>-</sup>)

Son la base conjugada de un ácido carboxílico, siendo iones con carga negativa (aniones). Se utiliza la **nomenclatura** de **clase f uncional**, sustituyendo la **terminación** –oico del ácido por *—oato*, si son el **grupo principal**; en caso contrario se utiliza el **prefijo** *carboxilato*—.



## Haluros de ácido (-COX)

Derivan de ácidos carboxílicos, sustituyendo el grupo hidroxi, —OH, por un haluro (F, Cl, Br o I). Se utiliza la **nomenclatura** de **clase f uncional**, comenzando por *haluro de* y sustituyendo la **terminación** –oico del ácido por *—oilo*, si son el **grupo principal**; en caso contrario se utiliza el **prefijo** *halocarbonil*—.

#### 

La nueva edición del Libro Azul incorpora un conjunto jerárquico de criterios para elegir el **nombre único** que se prefiere a efectos de regulación, el *Preferred IUPAC Name*, o PIN.

# Funciones que contienen nitrógeno (N)

#### Aminas (-NH<sub>2</sub>)

Si son el **grupo principal** se añade el **sufijo — amina** al nombre del hidrocarburo, en caso contrario se utiliza el **prefijo amino—**.

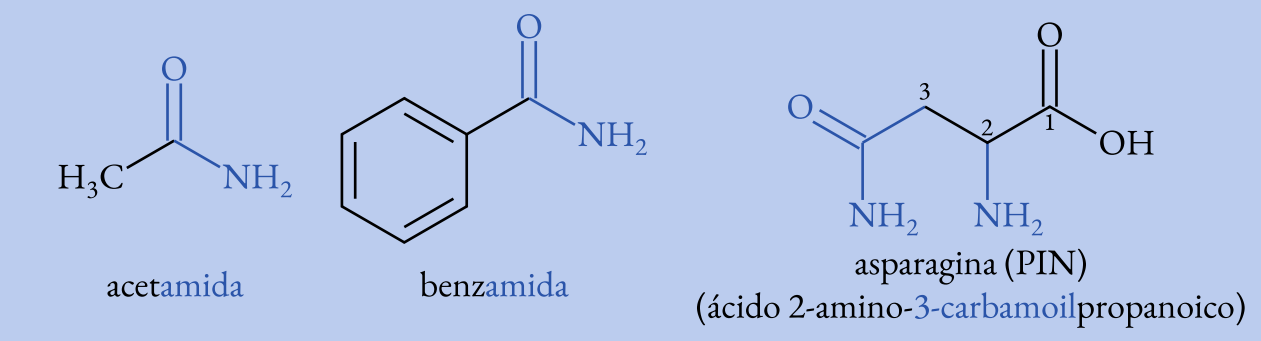
$$H_3C$$
 $NH_2$ 
 $H_3C$ 
 $NH_2$ 
 $H_3C$ 
 $OH$ 
 $Anilina (PIN)$ 
 $Anilina (PIN)$ 

Aminas secundarias y terciarias Cuando se reemplazan hidrógenos del grupo  $-\mathrm{NH}_2$  por sustituyentes complejos se utiliza la letra N en vez de números localizadores.

$$H_3$$
C  $CH_3$   $H_3$ C  $CH_3$   $N$ -fenilanilina  $N$ ,  $N$ -dimetilmetanamina

### Amidas (-CONH<sub>2</sub>)

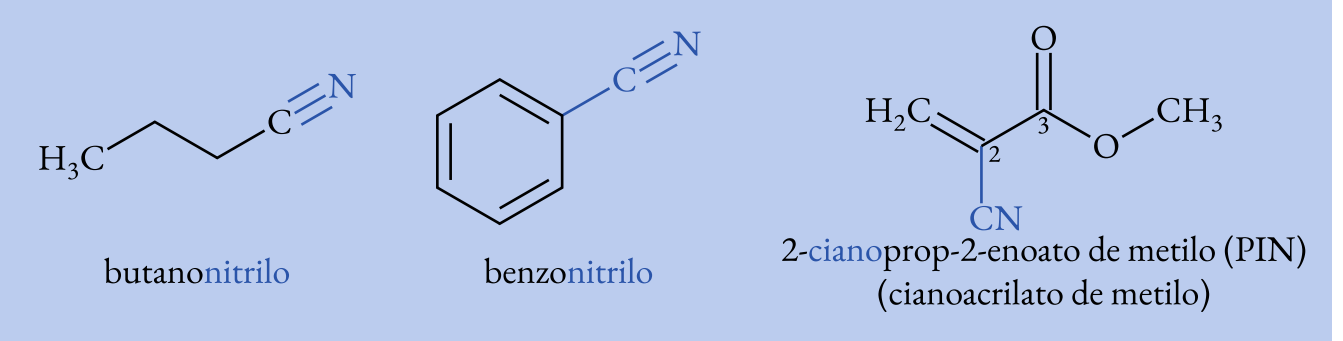
Si son el **grupo principal** se añade el **sufijo** — *amida* (o — *carboxamida*) al nombre del hidrocarburo, en caso contrario se utiliza el **prefijo** *carbamoil*—.



Amidas secundarias y terciarias Igual que en las aminas, la sustitución de hidrógenos del grupo  $-\text{CONH}_2$  se denota por la letra N en vez de números localizadores.

#### Nitrilos (−C≡N)

Si son el **grupo principal** se añade el **sufijo** — *nitrilo* (o — *carbonitrilo*) al nombre del hidrocarburo, en caso contrario se utiliza el **prefijo** *ciano*—.



## Nitrocompuestos (-NO<sub>2</sub>)

No pueden ser nunca el grupo principal. Se nombran añadiendo el **prefijo** *nitro*—.