



Addition nucléophile sur les cétones-aldéhydes

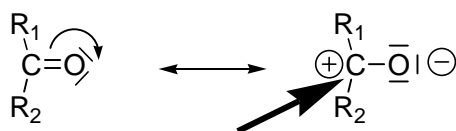
Plan (Cliquer sur le titre pour accéder au paragraphe)

II- ADDITION NUCLEOPHILE SUR CETONES-ALDEHYDES	2
1- Assistance électrophile	2
2- Réduction des cétones-aldéhydes en alcools	2
a- Par des hydrures métalliques	2
b- Réduction par le dihydrogène en présence de catalyseur	4
3- Réaction de cétalisation ou d'acétalisation	5
a- Conditions opératoires	5
b- Mécanisme	6
c- Intérêt de la réaction : protection des fonctions carbonyles	7
4- Réaction de Wittig	8
a- Conditions expérimentales	8
b- Formation de l'ylure	9
5- Réaction avec des amines primaires ou secondaires	10
a- Conditions expérimentales	10
b- Mécanisme	11

II- Addition nucléophile sur cétones-aldéhydes

1- Assistance électrophile

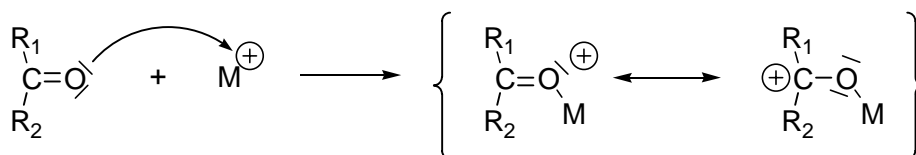
Les cétones et aldéhydes sont de très bons électrophiles. L'écriture de formes mésomères moins probables montrent l'électrophilie du carbone lié doublement à l'oxygène :



site électrophile

Ecriture de formes mésomères

La réactivité des cétones-aldéhydes est donc liée à la présence de ce carbone électrophile. L'électrophilie peut être renforcée par la présence d'acide de Lewis (protons H^+ ou cations métalliques M^+) :



Cétones-aldéhydes en présence d'acide de Lewis

Le cation métallique peut être Li^+ de $LiAlH_4$, Na^+ de $NaBH_4$, ou bien Mg^{2+} d'un organomagnésien, $R-MgX$.

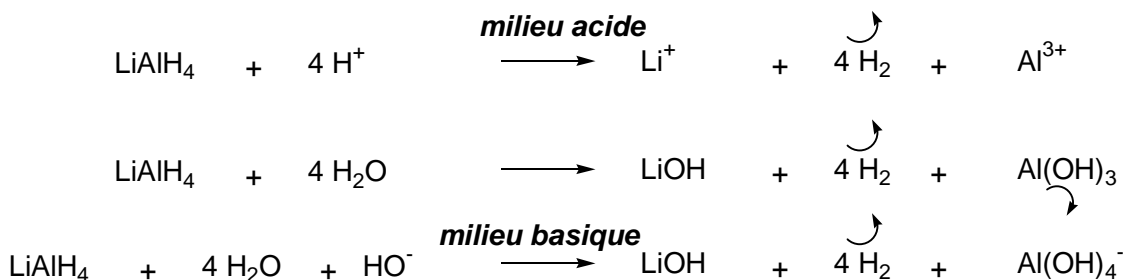
2- Réduction des cétones-aldéhydes en alcools

a- Par des hydrures métalliques

Les hydrures métalliques couramment utilisés pour transformer respectivement une cétone ou un aldéhyde en alcool secondaire ou primaire sont le tétrahydruroaluminium et de lithium, $LiAlH_4$, ou le tétraborohydrurode sodium, $NaBH_4$. On observe cependant une différence de comportement de ces hydrures :

- $LiAlH_4$ est un hydrure extrêmement réactif (fortes nucléophilie et basicité) ; il ne peut être utilisé que dans un solvant anhydre et aprotique, tel qu'un étheroxyde comme l'éthoxyéthane ou diéthyléther, Et_2O , ou le TétraHydrofurane ou THF (officiellement

oxacyclopentane). En présence d'eau, on observe un dégagement gazeux de dihydrogène et la précipitation selon le pH de la solution de Al^{3+} :

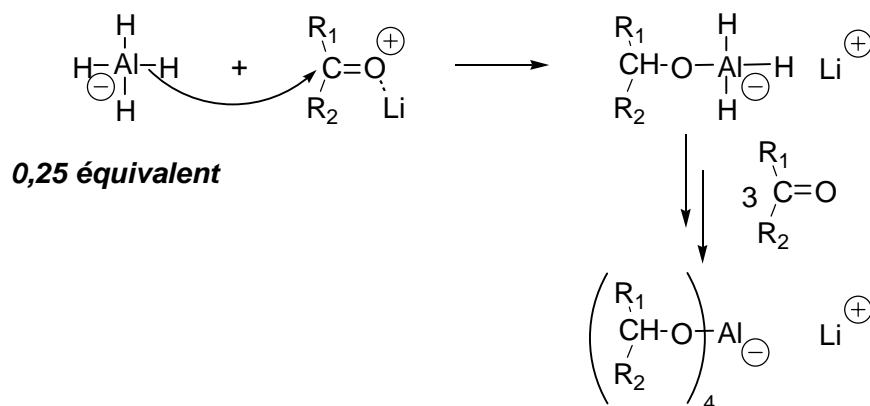


Hydrolyse de LiAlH_4

- NaBH_4 est un hydruure beaucoup moins réactif (nucléophile mais faiblement basique) ; il peut être utilisé à la différence de LiAlH_4 dans un solvant protique, tel que l'éthanol.

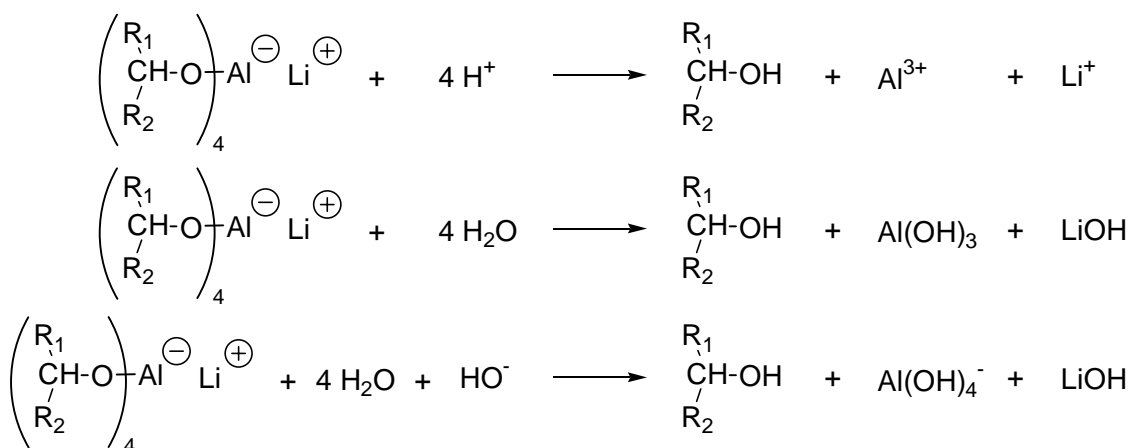
Ces deux hydruures peut transférer théoriquement 4 ions hydruures. Un équivalent de cétone ou d'aldéhyde est donc théoriquement réduit par 0,25 équivalent d'hydruure. En pratique, ces proportions sont généralement respectées pour LiAlH_4 dont la réactivité est grande alors que NaBH_4 est toujours utilisé en très large excès.

Les mécanismes pour ces hydruures sont les suivants :



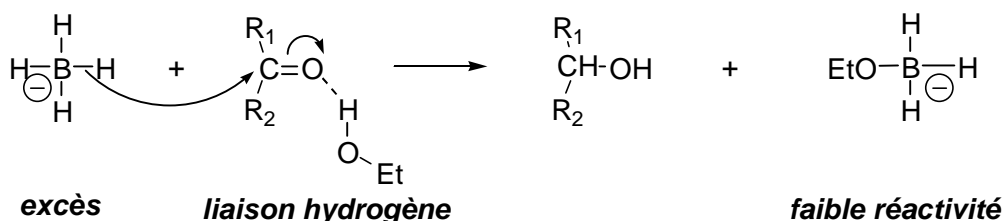
Mécanisme de la réduction par LiAlH_4

La réaction nécessite ensuite une étape d'hydrolyse afin d'obtenir l'alcool. En fonction du pH de la solution, on observera la formation d'ions Al^{3+} (en milieu acide), soluble dans l'eau, une précipitation de Al(OH)_3 (en milieu neutre) ou bien la formation du complexe Al(OH)_4^- , soluble dans l'eau, en milieu basique :



Etape d'hydrolyse

Le mécanisme de réduction d'une cétone ou d'un aldéhyde par $NaBH_4$ dans l'éthanol est le suivant :



Mécanisme de la réduction par $NaBH_4$

L'assistance électrophile est mise en jeu soit par le cation Na^+ ou par liaison hydrogène avec l'éthanol, solvant protique. A la différence de $LiAlH_4$, l'éthanolate de bore, $EtOBH_3$ est beaucoup moins réactif que $(RO)_{4-x}BH_x$ avec $0 < x < 4$.

Comme précédemment, cette réaction nécessite une étape d'hydrolyse afin d'éliminer en phase aqueuse les sels de bore.

b- Réduction par le dihydrogène en présence de catalyseur

Les cétones ou aldéhydes sont hydrogénés de manière similaire aux alcènes en présence de catalyseurs solides tels que le nickel de Raney ou du palladium déposé sur charbon. La réaction peut se faire en présence d'une fonction aromatique. A noter que les alcènes sont beaucoup plus réactifs que les cétones ou aldéhydes vis-à-vis du dihydrogène :