



UE Pharmacie - Chimie - Chimie Organique

# Chapitre 7 : **Hydrocarbures Aromatiques**

Professeur Ahcène BOUMENDJEL







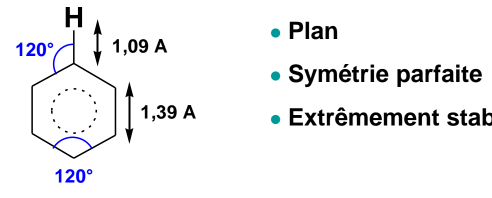
# Hydrocarbures aromatiques : benzène et dérivés

- 1. Définition de l'aromaticité
- 2. Réactivité du benzène
  - 2.1. Réaction de Substitution Electrophile Aromatique
- 3. Réactivité des dérivés du benzène
  - 3.1. Réaction de Substitution Electrophile Aromatique

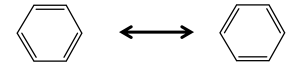
## Les hydrocarbures aromatiques (dérivés du benzène)

**Aromaticité**: Ensemble de propriétés thermodynamiques et chimiques particulières aux systèmes insaturés, conjugués et cycliques

le benzène (C<sub>6</sub>H<sub>6</sub>)



- Plan
- Extrêmement stable



## Règle de Hückel

## 1. L'aromaticité

Une molécule est considérée comme aromatique, si elle possède :

- une structure cyclique
- structure plane
- insaturée et entièrement conjuguée
- 4N + 2 électrons délocalisés ( $\pi$  ou doublet libre) où N = 0, 1, 2, 3 (nombre entier)

#### **Exemple**: le benzène

- Structure cyclique
- Structure plane
- Conjugaison (double liaison simple liaison double liaison-....)
- II possède 6  $\pi$  (3 double liaisons) = 4N + 2  $\rightarrow$  N = 1



## **Exemples:**



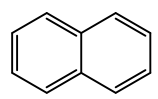
pyridine

$$6 e^{-} \pi$$
 (N = 1) aromatique



pyrrole

4 e<sup>-</sup> 
$$\pi$$
 + 1 doublet libre = 6 (N = 1) aromatique



naphtalène

10 
$$e^{-}\pi$$
 (N = 2)

aromatique



anion cyclopentadiényle

$$4 e^{-} \pi + 1 \text{ doublet} = 6 \quad (N = 1)$$

aromatique



cyclooctatétraène

8 e<sup>-</sup> 
$$\pi$$
 (N = 1,5)

non aromatique

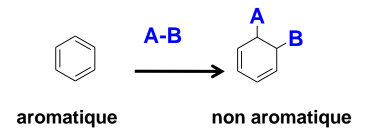
## 2. Réactivité du benzène



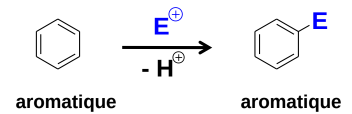
#### benzène

#### Réactions d'addition

un composé A-B est additionné sur une double liaison du benzène



 Les réactions qui détruisent l'aromaticité sont défavorables Réactions de substitution un H du benzène est remplacé par un électrophile E



 Les réactions qui créent, maintiennent ou restaurent l'aromaticité sont favorables

## 2.1. Réaction de substitution électrophile aromatique ( $SE_A$ ou $SE_{Ar}$ )

Lors d'une SE*Ar*, l'un des hydrogènes du noyau aromatique est remplacé par un électrophile E

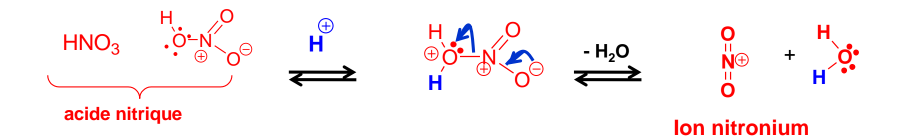
#### Mécanisme

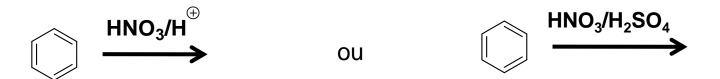
#### 2.1.1. Réaction de nitration

#### Introduction d'un groupe nitro (NO<sub>2</sub>) sur le noyau aromatique



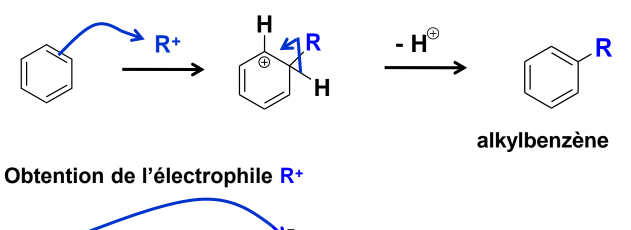
#### Obtention de l'électrophile +NO<sub>2</sub>

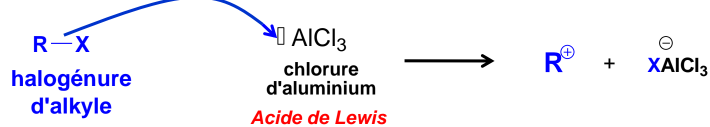




#### 2.1.2. Réaction d'alkylation (alkylation de Friedel et Crafts) :

introduction d'un groupement alkyle sur un composé aromatique



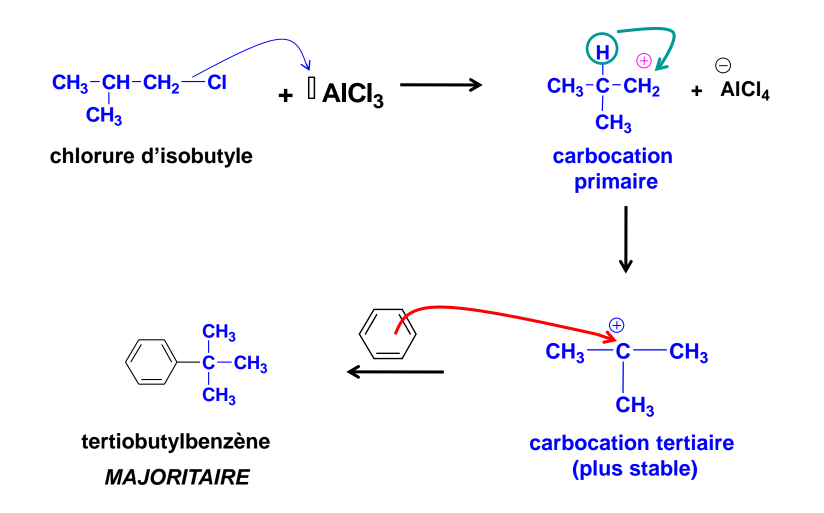


$$\begin{array}{c} & \xrightarrow{R-X} \\ & \xrightarrow{AlCl_3} \end{array}$$

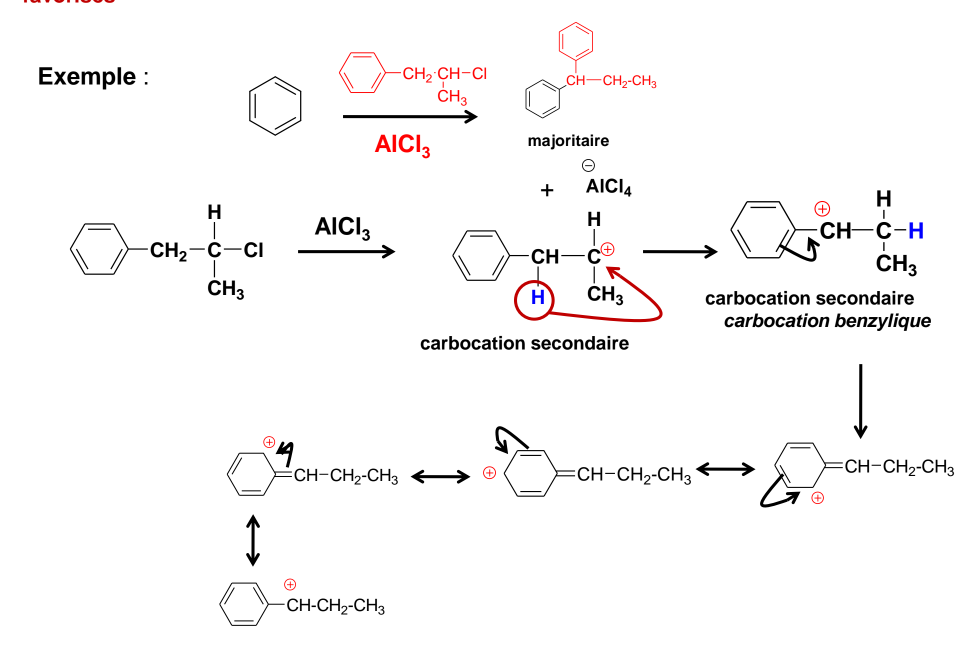
• d'autres acides de Lewis sont aussi employés : FeCl<sub>3</sub>; ZnCl<sub>2</sub>,...

#### 2.1.2. Réaction d'alkylation (alkylation selon Friedel et Crafts)

Certains <u>carbocations primaires</u> se réarrangent (se transposent) en <u>carbocations tertiaires</u> : *Transposition de Wagner-Merwein* 



## les réarrangements qui aboutissent à des carbocations stabilisés par mésomérie sont favorisés



### 2.1.3. Réaction d'acylation (acylation de Friedel et Crafts)

Acylation: introduction d'un groupe acyle R-C-

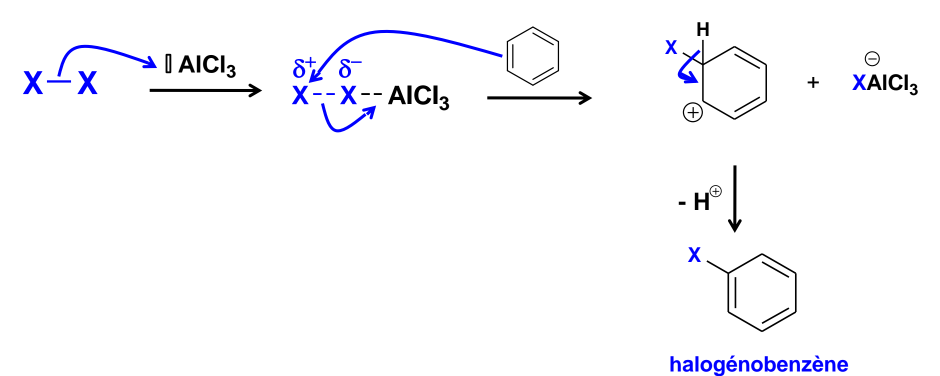
Obtention de l'électrophile acylium R-C=O

## 2.1.4. Réaction d'halogénation

introduction d'un atome d'halogène sur le noyau aromatique

$$\begin{array}{c} & \xrightarrow{X^+} & \\ & \xrightarrow{\bullet} & \end{array}$$

Obtention de l'électrophile X+

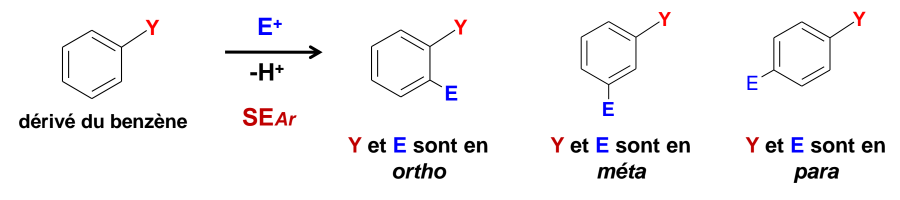


### 3. Réaction des dérivés du benzène

- Réactions de Substitution Electrophile Aromatique (SEAr)
- Réactions de Substitution Nucléophile Aromatique (SNAr)

substitution d'un H par un E+

## 3. Réaction des dérivés du benzène

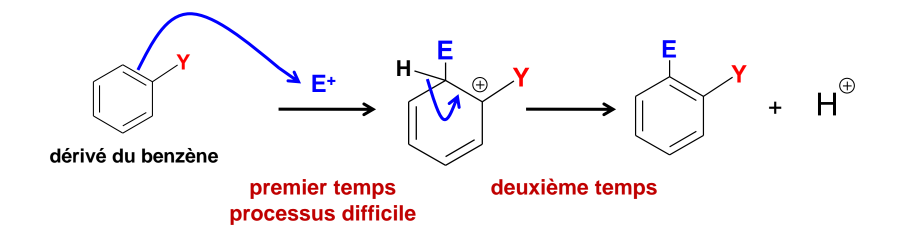


3 régioisomères possibles

lequel se forme?



Règles d'Holleman



Y = substituant (+ M ou + I)

augmentation de la densité électronique du noyau aromatique

groupes activant (facilité d'attaque du noyau Ar)

Y = substituant (- M ou - I)

diminution de la densité électronique du noyau aromatique

groupes désactivant (attaque difficile du noyau Ar)

## Règles d'Holleman



Les substituants R sont classés en trois groupes

A. Substituants (R) activant avec une orientation ortho et para

B. Halogènes (X) désactivant avec une orientation ortho et para

$$\begin{array}{c} X \\ \xrightarrow{\bullet} \\ -H^{\oplus} \end{array} \qquad \begin{array}{c} X \\ \\ \hline \end{array} \qquad \begin{array}{c} X \\ \\ \end{array} \qquad \begin{array}{c}$$

C. Substituants (R) méta orienteurs avec désactivation

$$\begin{array}{c} \stackrel{\mathsf{R}}{\longrightarrow} \\ - \stackrel{\mathsf{H}^{\oplus}}{\longrightarrow} \end{array}$$

#### A. Substituants (R) ortho et para orienteurs avec activation

- Certains groupes sont activateurs (activant), car ils enrichissent le noyau aromatique en électrons → augmentent le caractère nucléophile du noyau aromatique
- Les groupes Y exerçant un effet + M (effet mésomère donneur) :

$$-NH_2$$
;  $-NHR$ ;  $-NR_2$ ;  $-OH$ ;  $-OR$ 

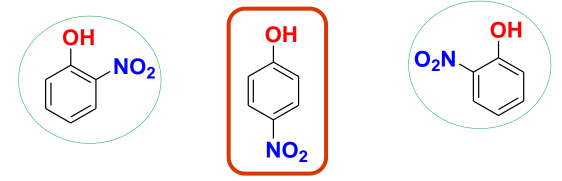
• Les groupes Y exerçant un effet +I (effet inductif donneur) : groupes alkyles

#### Pourquoi les groupes activants orientent la réaction de SEAr en ortho et para ?

## Exemple : réaction du phénol avec HNO<sub>3</sub>/H<sup>+</sup> (réaction de nitration)

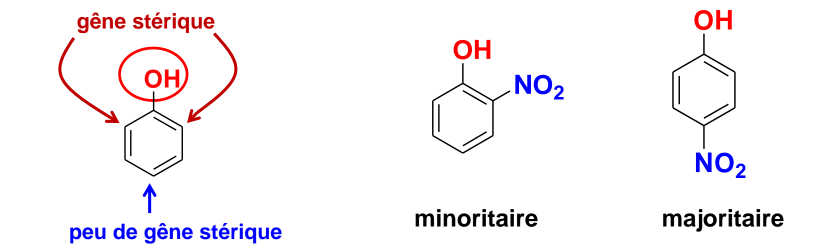
L'OH (activant + M) a enrichi les positions ortho et para > sites nucléophiles

## Pourcentage en isomères ortho et para

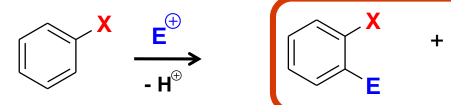


En théorie : 2 sommets ortho donc position statistiquement majoritaire

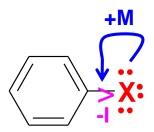
En pratique : le produit para est souvent majoritaire



#### B. Halogènes (X) désactivant avec une orientation ortho et para



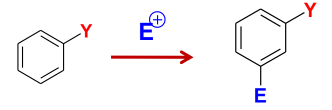
### Cas particulier des halogènes : F, Cl, Br, I



Effets - I et + M en compétition

- Effet I dominant → les halogènes sont désactivants
- Réactions de SEAr sur les halobenzène sont difficiles

### C. Substituants (R) méta orienteurs avec désactivation



- Les groupements attracteurs d'électrons appauvrissent le cycle aromatique (SEAr plus difficile)
- Le groupe désactivant exerce un effet I ou M

$$Y = -NO_2 - C - R - C - H - C = N - CF_3 - NR_3$$
effet - M effet - I

### Pourquoi les groupes désactivant orientent la réaction en position méta?

Exemple: réaction du nitrobenzène avec le chloroéthane en porésence de AICI3

$$\begin{array}{c} & & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & \\ & & & \\ & &$$

Les carbones *méta* sont les moins déficitaires → les carbones les plus nucléophiles → l'électrophile E+ est attaqué par les carbones en position *méta*.

## Exemple 1:

$$\begin{array}{c}
CH_3-C \\
CI \\
AICI_3
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
CH_3-C=0\\
\end{array}$$

## L'azote exerce deux effets sur le noyau aromatique

un effet -l (désactivant) γ effet M > > effet I un effet +M (activant)



ortho/para orienteur

## Exemple 2:

$$F 
\downarrow F 
\downarrow F 
\downarrow NO_2 
\downarrow NO_2$$

Le groupe CF<sub>3</sub> exerce un effet - sur le noyau aromatique



méta orienteur

## Exemple 3:

$$\begin{array}{c|c}
CH_{2} & CH_{2} & CH_{3} \\
\hline
AICI_{3} & CH_{2}
\end{array}$$

le groupe acétyle (-CO-CH<sub>3</sub>) exerce un effet -M



groupe désactivant



# Exercices d'application

Laquelle (ou lesquelles) de ces propositions est (sont) vraie(s) ?

- A- Le composé **G** (majoritaire est de configuration R.
- B- Le composé **G** (majoritaire) est de configuration S.
- C- Le composé **G** (majoritaire) est racémique.
- D- La réaction qui mène à **G** (majoritaire) implique la formation d'un carbocation.
- E- Si le mécanisme est de type SN2, il est systématiquement accompagné d'une inversion de la configuration du carbone asymétrique

#### Exercice 2 : Soit la réaction suivante

Laquelle (ou lesquelles) de ces propositions est (sont) vraie(s) ?

- A- La réaction conduit majoritairement à la formation d'un éther.
- B- La réaction conduit majoritairement à la formation d'un sel d'ammonium
- C- La réaction procède selon un mécanisme de type SN1.
- D- La réaction procède selon un mécanisme de type SN2.
- E- La réaction conduit à la formation d'une amine tertiaire qui se transforme en sel d'ammonium, car la réaction génère aussi du HBr.

#### Exercice 3: Soit les carbocations suivants:

Laquelle (ou lesquelles) de ces propositions est (sont) vraie(s) ?

A- Le carbocation F est moins stable que G

B- Le carbocation **H** est moins stable que **F** 

C- Le carbocation I est plus stable que H

D- Parmi les carbocations, F, G, H, I, le carbocation F est le plus stable

E- Parmi les carbocations, F, G, H, I, le carbocation H est le plus stable

#### Exercice 4: Soit la réaction suivante

Laquelle (ou lesquelles) de ces propositions est (sont) vraie(s) ?

A- La réaction qui mène à **G** (majoritaire), est une déshydratation

B- L'acide sulfurique (H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>) joue le rôle de catalyseur

C- L'alcool **F** peut être oxydé en aldéhyde

D- La réaction qui mène à G (majoritaire) est régiosélective.

E- Le composé G (majoritaire) peut être obtenu selon la réaction suivante

OH 
$$H_2SO_4$$
  $G$  (majoritaire)

#### Exercice 5 : Soit la réaction suivante :

Laquelle (ou lesquelles) de ces propositions est (sont) vraie(s) ?

- A- Le passage de **F** à **G** implique une réaction d'addition
- B- Le passage de **F** à **G** est une réaction de réduction
- C- Le composé G est un alcool tertiaire
- D- Le composé I peut être obtenu directement à partir de G par réaction avec le n-butanol
- E- Le composé I est obtenu selon une réaction de type substitution nucléophile
- F- Traité par H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> à chaud, le composé **G** conduirait à un alcène unique (pas sous forme de mélange minoritaire, majoritaire))

1). NaBH₄

2). H<sub>2</sub>O

n-butanol

#### Exercice 6 : Soit les réactions suivantes

Laquelle (ou lesquelles) de ces propositions est (sont) vraie(s) ?

- A- Le composé **G majoritaire** est obtenu selon une réaction d'addition
- B- Le composé **H majoritaire** est un chlorure d'alkyle
- C- Le composé I majoritaire est obtenu selon une addition anti-Markovnikov
- D- Les composés **G majoritaire** et **I majoritaire** sont des régioisomères
- E- La réaction entre **G majoritaire** et **H majoritaire** peut conduire à un éther.

#### Exercice 7 : Soit le schéma réactionnel suivant :

Laquelle (ou lesquelles) de ces propositions est (sont) vraie(s) ?

- A- La réaction qui mène à I majoritaire et plus rapide que celle qui mène à J majoritaire
- B- La réaction qui mène à K majoritaire est plus rapide que celle qui mène J majoritaire
- C- Le substituant présent sur le phényle du composé G est un substituant activant par effet inductif donneur
- D- Le substituant présent sur le phényle du composé **F** est un substituant activant par effet mésomère donneur
- E- Les composés I majoritaire, J majoritaire et K majoritaire ont pour structures :

#### Exercice 8 : Soit le schéma réactionnel suivant

Laquelle (ou lesquelles) de ces propositions est (sont) vraie(s) ?

- A- Le composé **G majoritaire** est obtenu selon une réaction de substitution nucléophile aromatique
- B- La réaction qui mène à G majoritaire est régiosélective
- C- Le composé **H** est un alcool tertiaire
- D- L'obtention de J procède selon un mécanisme stéréospécifique

E-Les structures des composés G majoritaire, H, I majoritaire et J sont :

#### Exercice 9 : Soit le schéma réactionnel suivant :

Laquelle (ou lesquelles) de ces propositions est (sont) vraie(s) ?

- A- Le passage de **F** à **G** implique la formation d'un énolate
- B- Le passage de **G** à **H** implique une réaction d'addition
- C- Le passage de G à H implique une réaction d'élimination
- D- Le composé G peut être obtenu par hydrolyse du composé H
- E- Le composé I est une amine secondaire
- F- Le composé J renferme une fonction amide
- G- Le composé J peut être obtenu par traitement de I par le chlorure déthanoyle en présence de la pyridine.

1. NaH

2. Bromoéthane

Ethylamine

H<sup>⊕</sup> (catalytique)

2). H<sub>2</sub>O

pyridine

#### Exercice 10 : Soit le schéma réactionnel suivant :

1). NaOH/H<sub>2</sub>O  

$$\rightarrow$$
2). Chauffage

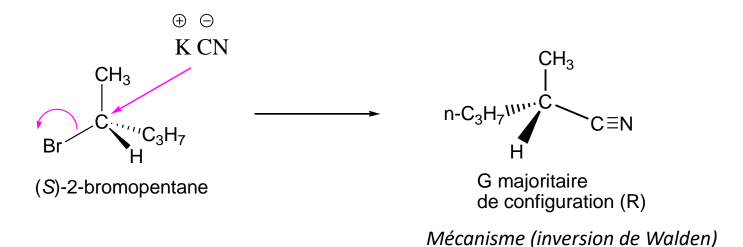
1). NaOH/H<sub>2</sub>O  
 $\rightarrow$ 
2). LiAlH<sub>4</sub>
2). H<sub>2</sub>O

1). CH<sub>3</sub>MgBr
2). Et-I

- A- Le composé **G** est un carbonyl  $\alpha,\beta$ -insaturé
- B- La formation de G implique deux réaction dont une réduction
- C- Traité par l'acide sulfurique, , le composé H peut former un carbocation stable
- D- Le composé **H** peut être transformé en **G** par une réaction d'oxydation
- E- La première étape du passage de **H** à l est une réaction d'addition d'un organomagnésien
- F- La formation de I implique une réaction de substitution

## Corrections des Exercices d'Application

#### **Exercice 1:**



Réaction de substitution nucléophile:

- CN<sup>-</sup> est un bon nucléophile (nucléophile porteur de charge négative)
- Solvant aprotique (le DMSO)
- Le nucléofuge (groupe partant) est sur un carbone secondaire

Donc mécanisme SN2 (mécanisme concerté sans formation de carbocation)

**Propositions justes: A** 

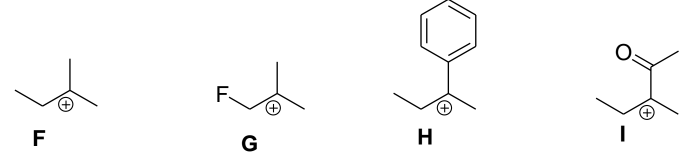
#### Exercice 2:

\*L'amine secodnaire formée réagit avec la molécule de HBr libérée pour former un sel d'ammonium

- Le composé **F** porte un brome (nucléofuge ou groupe partant ) sur un carbone secondaire, mais benzylique. Donc, possibilité de former un carbocation <u>stable</u>
- Le nucléophile est une amine primaire, nucléophile (non chargé).
- Solvant protique (l'éthanol), favorisant les réactions d'ordre 1.

**Propositions justes : B, C** 

#### **Exercice 3**:



- Carbocation F: tertiaire stabilisé par trois effets inductif donneur (3 alkyles)
- **Carbocation G**: stabilisé par deux effets inductif donneur et déstabilisé par un effet inductif attracteur (à cause du fluor, le groupe CH<sub>2</sub>-F devient inductif attracteur)
- Carbocation H: stabilisé par trois effets : deux effets inductif donneur et un effet mésomère donneur (l'effet mésomère est beaucoup plus important que l'effet inductif qu'il soit donneur ou accepteur)
- Carbocation I: stabilisé par deux effets inductif donneur et déstabilisé par un effet mésomère attracteur à cause du carbonyle CO)

Donc ordre de stabilité:

H > F > G > I

> Plus stable que

#### Exercice 4:

Réaction d'élimination (déshydratation, élimination d'une molécule d'H<sub>2</sub>O).

La réaction est régiosélective, car elle donne un majoritaire et un minoritaire.

Le majoritaire s'explique par le fait que la double liaison crée, est conjuguée avec le noyau phényle, donc plus stbale)

- A: Vrai
- B: Vrai
- C: Faux, l'oxydation de F aboutit à une cétone
- D: Vrai (voir schéma ci-dessus)
- E: vrai

#### Exercice 5:

A: vrai

B: vrai

C: faux

D: faux, il faut un catalyseur acide (H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>)

E: vrai (substitution du CI par le n-butanol)

F: Vrai, l'alcool se déshydrate pour donner le cyclohexène , (alcène).

un seul alcène se forme, puisque l'alcool G est symétrique)

#### Exercice 6:

Addition selon Markovnikov

Réaction régiosélective: puisque obtention d'un majoritaire et d'un minoritaire

Propositions justes : A, B, C, D, E

Réaction régiosélective: puisque obtention d'un majoritaire et d'un

#### **Exercice 7**:

#### Acylation de Friedel-Crafts

le groupe nitro (NO<sub>2</sub>) exerce un effet mésomère attracteur, il est désactivant fort il est méta orienteur

#### **Acylation de Friedel-Crafts**

le groupe isopropyloxy ((CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>CH-O-) exerce un effet mésomère donneur, il est activant fort donc il est ortho, para orienteur

# H CI AICI<sub>3</sub> K majoritaire

#### **Acylation de Friedel-Crafts**

le groupe isobutyl ((CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>CH-CH<sub>2</sub>-) exerce un effet inductif donneur, il est activant faible donc il est ortho, para orienteur

A: Faux, les réactions en présence d'un groupe activant sont plus rapides que celles avec un groupe désactivant

**B:** Faux, le groupe orienteur dans **G** est un activant fort, le groupe orienteur dans **H** est un activant faible

C: Faux

**D**: Faux

E: Vrai

**Propositions justes: E** 

#### Exercice 8:

A: Faux: **G Maj**. Est obtenu selon une substitution électrophile aromatique (SE<sub>Ar</sub>)

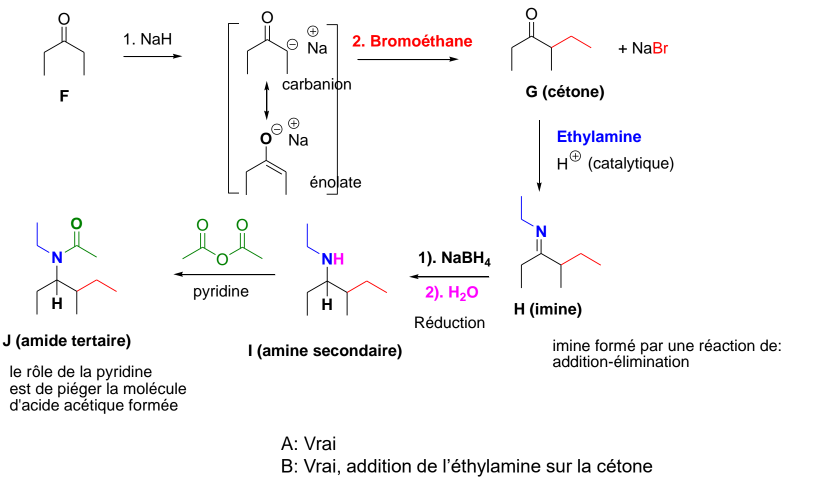
B: Vrai, car il se forme un majoritaire et un minoritaire

C: Vrai

D: Vrai, cis-addition

E: Vrai

#### Exercice 9:



- C: Vrai (élimination d'une molécule d'eau
- D: Vrai, les imines sont hydrolysable (H<sub>2</sub>O/H+) en carbonyle + amine
- E: Vrai
- F: Vrai
- G: Vrai

#### **Exercice 10**

A: Vrai, aldéhyde possédant une insaturation entre les carbones  $\alpha$  et  $\beta$ .

B: Faux, aucune réduction n'intervient . Il s'agit d'une addition suivie d'une élimination

C: Vrai, bien que le OH est sur un carbone primaire. Le carbocation formé est stabilisé par mésomérie (alcool allylique)

D: Vrai, oxydation selon Swern ou par le PCC

E: Faux, il s'agit d'une réaction acide-base (l'organomagnésien est la base)

F: Vrai, substitution d'un H de l'alcool H par un éthyle

## Propositions justes: A, C, D, F







## Mentions légales

L'ensemble de ce document relève des législations française et internationale sur le droit d'auteur et la propriété intellectuelle. Tous les droits de reproduction de tout ou partie sont réservés pour les textes ainsi que pour l'ensemble des documents iconographiques, photographiques, vidéos et sonores.

Ce document est interdit à la vente ou à la location. Sa diffusion, duplication, mise à disposition du public (sous quelque forme ou support que ce soit), mise en réseau, partielles ou totales, sont strictement réservées à l'Université Grenoble Alpes (UGA).

L'utilisation de ce document est strictement réservée à l'usage privé des étudiants inscrits en Première Année Commune aux Etudes de Santé (PACES) à l'Université Grenoble Alpes, et non destinée à une utilisation collective, gratuite ou payante.

