depuis nent le ammarivé de nsomcépharèse de ne issu l'expé-

permet analyse

imé de

regain orce du e pour ent que en 1829 dation. extraire

artir du strielle.

l'acide

nt sous

utiques

a pétroation du

la reine Ce nom ue tribut

HO OH
$$+ H_2O$$
 OH $+ glucose$ salicyline $+ glucose$ alcool salicylique $+ glucose$ $+ gl$

- (b) Carboxylation du phénol Hermann Kolbe 1860
- (c) Acétylation de l'acide salicylique Félix Hoffman 1897

Figure 9.1 Historique de la synthèse de l'acide acétylsalicylique.

SYNTHÈSE DE L'ACIDE ACÉTYLSALICYLIQUE



Le protocole proposé ici permet d'accéder à l'acide acétylsalicylique à partir de l'acide salicylique. Il s'inspire directement de celui mis au point par Hoffman en 1897 et se représente par l'équation :

Techniques expérimentales: chauffage à reflux; chromatographie sur couche mince; recristallisation; point de fusion; filtration sous vide; utilisation d'une ampoule à décanter.

Produits chimiques: acide salicylique $(C_7H_6O_3, M = 138,1 \text{ g.mol}^{-1})$; anhydride éthanoïque $(C_4H_6O_3, M = 102.1 \text{ g.mol}^{-1}, d = 1.09)$; acide acétylsalicylique $(C_0H_8O_4, M = 180.2 \text{ g.mol}^{-1})$; acide sulfurique concentré ; solution de trichlorure de fer (III) ($Fe^{3+} + 3Cl^-$; C = 1 % en masse); méthanol, éthanoate d'éthyle, éthanol.

Matériel: ballon (100 mL) avec réfrigérant; pipettes simple et graduée (10 mL); erlenmeyer (2 × 50 mL); réfrigérant à air; éprouvette graduée (10 mL et 25 mL); bécher (150 mL); fiole à vide et filtre; tubes à essais; agitateur magnétique chauffant; matériel pour CCM (3 piluliers, plaques de silice, capillaire, cuve d'élution) ; bain-marie.

Sécurité : acide sulfurique concentré (provoque de graves brûlures) ; méthanol (inflammable, toxique); anhydride éthanoïque (corrosif)

(S.6 ЗЯПОЛ (FIGURE 9.2)

125

Mode opératoire

(36 mm de) introduire 5,0 g d'acide salicylique Dans un ballon monocol sec de 100 mL,

sulturique concentré. (74 à 85 mmol) et deux gouttes d'acide Ajouter 7 à 8 mL d'anhydride éthanoïque

est chauftée 15 minutes au bain-marie (70°C). un réfrigérant (à air ou à eau). La solution Introduire un barreau aimanté et adapter

contenant un mélange eau-glace (75 g). et sous vive agitation, dans un bécher contenu avant de le verser doucement, Une fois la réaction terminée, refroidir le

l'acide acétylsalicylique impur. l'eau. Conserver un petit échantillon de Filtrer le solide sur Büchner; le rincer à

PURIFICATION PAR RECRISTALLISATION (FIGURE 9.3)

Mode opératoire

fon 1/5. un mélange méthanol/eau en propor-Le produit obtenu se recristallise dans

Si certaines impuretés ne sont pas solud'acide acétylsalicylique. de solvant, soit environ 15 mL pour 7,5 g porté à ébullition. Utiliser un minimum tionnel dans le mélange de solvants réfrigérant à air, dissoudre le brut réac-Dans un petit erlenmeyer muni d'un

chaud peut s'avèrer nécessaire. bles à chaud, une filtration du mélange

rature ambiante. Laisser refroidir lentement jusqu'à tempé-

purifié. cristaux blancs d'acide acétylsalicylique d'un tapon) sur un filtre Büchner les • Filtrer et sécher (en pressant à l'aide

Commentaires

- rendement. counne brécisément pour le calcul de • La masse d'acide salicylique doit être
- La verrerie est sèche de façon à éviter
- L'acide sulfurique est, ici, un catalyseur. d'hydrolyser l'anhydride éthanoïque.
- rapide malgré la présence du catalyseur. rature ambiante, elle ne serait pas assez La solution est chauffée car, à tempé-
- ainsi la précipitation. les poussières et microcristaux favorisant • Une forte agitation permet de disperser
- à celle du produit recristallisé. brut réactionnel pour comparer sa pureté • Il est utile de conserver un peu du

retés que l'on retrouve dans le filtrat.

est ainsi purifié.

ment été débarrassé de certaines impu-

que l'acide acétylsalicylique a effective-

• On va montrer par un test chimique

pour cristalliser. L'acide acétylsalicylique sont pas présentes en quantité suffisante

retés diminuent, mais ces dernières ne

l'acide acétylsalicylique et celle des impu-

Lors du refroidissement, la solubilité de

est éliminé par une filtration à chaud.

se qui éventuellement n'est pas soluble

; lonsdièm les eau/méthans!

les impuretés (en petite quantité) sont

• A chaud, l'acide acétylsalicylique et

riche en méthanol, plus l'acide acétylméthanol. Plus le mélange utilisé est

est de 3,3 g.L-1, et 100 fois plus dans le

· La solubilité du produit dans l'eau

Commentaires

salicylique y est soluble.

RÉSULTA

■DATMO**I**

calculer

• Peser Conserv

tallisé. Lionnel, Lors du

KENDEW

CARACT

solide FILTE recrist Séche • Poi

Conserver le filtrat.

- Peser le produit purifié et séché puis calculer le rendement de la réaction.
- On calcule toujours un rendement sur un produit purifié.

MONTAGES

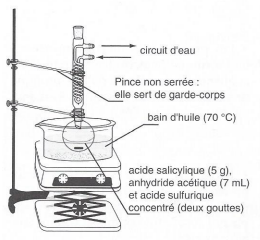


Figure 9.2 Synthèse de l'acide acétylsalicylique.

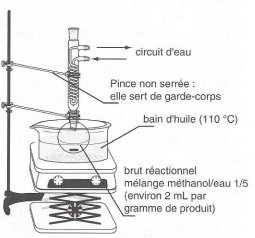


Figure 9.3 Recristallisation de l'acide salicylique.

RÉSULTATS

Lors d'une expérience, 5,03 g d'acide salicylique ont conduit à 7,26 g de brut réactionnel, ce qui a permis d'obtenir 4,74 g (26 mmol) d'acide acétylsalicylique pur recristallisé.

RENDEMENT DE LA RÉACTION

$$r = \frac{m_{\text{produit}}}{M_{\text{produit}}} \times \frac{M_{\text{réactif}}}{m_{\text{réactif}}} = \frac{4.74}{180.2} \times \frac{128.1}{5.03} = 0.72 \text{ soit } 72 \%$$

CARACTÉRISATION DU PRODUIT

Mode opératoire

• Point de fusion des cristaux

Sécher une pointe de spatule du produit recristallisé entre 2 feuilles de papier filtre et mesurer le point de fusion du solide à l'aide d'un banc Kofler.

Commentaires

• Le point de fusion attendu pour l'acide acétylsalicylique est θ_f 138-140 °C. Pour le réactif (l'acide salicylique), c'était θ_f = 158-160 °C.

himique ffectives impu-

ières ne uffisante

it être cul de

éviter jue. lyseur.

tempé-

sassez

vseur.

sperser orisant

eu du

pureté

s l'eau

dans le

lisé est acétyl-

lique et té) sont

soluble chaud. bilité de simpu-

124

MECANISM

b seoqoiq Га геасног

L'ajout d' • Sa reac Ici, l'am

• II asse

Гуудагог

5.9

acétylsa Frois me

1.8.6

m red valeur salicylic Le titra

> diffère des réactifs. mélange prouve que le produit obtenu · L'analyse par chromatographie du

> modifie beaucoup l'élution. comme l'acide éthanoique ou l'éthanol la quantité d'un solvant polaire-protique tées scrupuleusement. Une variation de • Les proportions dolvent être respec-

> phenol forme un complexe colore avec produit. Grâce à son groupe -OH, le portée par le réactit et non par le • Il s'agit d'un test de la fonction phénol

présence d'acide salicylique qui n'aurait Il est alors possible de vérifier ou non la les ions ter(III).

de fer(III). mélange bien avec la solution aqueuse lique, peu soluble dans l'eau, et se permet de dissoudre l'acide acétylsalicy-· Le solvant utilisé est l'éthanol, car il' pas réagi.

> de spatule du réactif (l'acide salicylique) Prendre 3 piluliers. Introduire une pointe • Chromatographie sur couche mince

micro-gouttes de chacun des piluliers. déposer en 3 positions distinctes quelques piluliers. Sur une plaque de CCM, d'éthyle (1 ou 2 mL) dans chacun des liers 2 et 3. Introduire de l'éthanoate (l'acide acétylsalicylique) dans les piludans les piluliers I et 2, et du produit

l'aide d'acide phosphomolybdique. glacial (25/1/1) et la révéler sous UV ou à noate d'éthyle/éthanol/acide éthanoïque Eluer la plaque avec un mélange étha-

· Test de la pureté du produit recris-

: əmreds əp Dans trois tubes à essais mettre une pointe

- 1er tube: d'acide salicylique.

- 3e tube: d'acide acétylsalicylique recris-- 26 tube: du produit avant purification.

montrant la présence d'un phénol. Le masse. Les tubes 1 et 2 deviennent violets, aqueuse de chlorure de fer(III) à 1 % en uoijnjos aun'b sattuog saupiaup ta Dans chaque tube, ajouter I mL d'éthanol tallisé.

Les résultats sont résumés Figure 9.4. tube 3 reste incolore.

TEST DES PHÉNOLS

Figure 9.4 Schéma récapitulatif du test de pureté de l'acide acétylsalicylique.

MÉCANISME (FIGURE 9.5)

La réaction d'estérification est une addition-élimination dont un mécanisme détaillé est proposé dans le chapitre 5 sur les esters.

Figure 9.5 Schéma réactionnel de l'estérification.

Ici, l'anhydride sert à la fois de solvant et de réactif. Il présente deux avantages :

- Sa réactivité est plus grande que celle de l'acide éthanoïque ; elle peut être accrue par l'ajout d'un catalyseur acide (l'acide sulfurique ajouté en début de réaction).
- Il assèche le milieu réactionnel en réagissant avec d'éventuelles traces d'eau. L'hydrolyse de l'ester devenue impossible, la réaction d'estérification est totale.

9.3 DÉTERMINATION DE LA QUANTITÉ D'ACIDE ACÉTYLSALICYLIQUE DANS UN COMPRIMÉ D'ASPIRINE

Trois méthodes, résumées dans la Figure 9.6, permettent de déterminer la quantité d'acide acétylsalicylique dans un comprimé d'aspirine.

Figure 9.6 Les différentes méthodes de titrage de l'acide acétylsalicylique.

9.3.1 Titrage direct de l'acide acétylsalicylique



Le titrage est effectué à partir d'un comprimé d'aspirine 500. Les 500 mg d'acide acétylsalicylique qu'il contient doivent être mis en solution puis titrés par une base. La faible valeur de son pK_A (3,49 dans l'eau) permet un titrage direct. L'équivalence est repérée par un indicateur coloré ou par pH-métrie.

n de ique anol

énol r le l, le avec

on la urait ar il

euse

ОН

i deve