# CQFR: Réaction d'Addition Nucléophile

## Réaction d'addition nucléophile :

- $A_N$  = réaction d'un nucléophile sur un électrophile dans laquelle le produit contient tous les atomes du substrat ajoutés de ceux du réactif.
- Les substrats subissant des réactions d' $A_N$  sont les **cétones** et les **aldéhydes** : ce sont des électrophiles insaturés
- Les molécules pouvant réaliser une  $A_N$  sont des nucléophiles (alcools, organomagnésiens en général).
- Lors d'une  $A_N$ , c'est une liaison  $\pi$  qui est rompue pour former une liaison  $\sigma$ . Contrairement à la  $S_N$  où l'on rompt une liaison  $\sigma$  pour en former une autre.
- VSEPR : on passe d'une géométrie  $AX_3$  (substrat) à une géométrie  $AX_4$  (produit).

### Réactivité des carbonyles :

- Savoir expliquer l'électrophilie du carbone d'une carbonyle grâce aux effets inductifs et mésomères :
  - Effet inductif attracteur de l'oxygène : diminue la charge sur le carbone
  - Effet mésomère attracteur de l'oxygène dans la liaison C=O: diminue la charge sur le carbone Conclusion: les effets inductifs et mésomère (effet mésomère prépondérant) agissent en synergie pour faire du carbone de la carbonyle un électrophile.
- Connaitre l'allure de la BV de la carbonyle :
  - Une orbitale  $\pi_{CO}^*$  anti-liante majoritairement développée sur le carbone.
- Faire le lien avec la réactivité observée.
  - La réaction d'un nucléophile avec la carbonyle (électrophile, orbitale BV décrite ci dessus) se fait donc sur le carbone et entraine la rupture de la liaison  $\pi_{CO}$ .

# Réactions classiques à connaître sur le bout des doigts (mécanisme + bilan) : (faire le test avec $R = CH_2CH_3$ )

- $A_N$  de R-MgX sur l'acétone.
- $A_N$  de 1,2 ethane-diol sur l'acétone en présence d'APTS : acétalisation

#### Principe de l'activation électrophile :

- Expliquer pourquoi la présence d'un catalyseur acide est nécéssaire pour la réaction d'acétalisation. Lorsque le nucléophile est trop faible pour réagir avec une liaison C = O on a deux options :
  - Activer la nucléophilie du nucléophile.
  - Activer l'électrophilie de la carbonyle. La carbonyle peut être rendue plus électrophile lorsqu'elle réagit avec un proton  $H^+$ , en effet dans  $R_2C = O^+ H$ , l'oxygène « tire » beaucoup plus vers lui la densité électronique du carbone que dans  $R_2C = O$ , l'électrophile fort  $R_2C = O^+ H$  peut donc réagir avec un nucléophile faible (par ex. un alcool R' OH).

Dans le cas de l'acétalisation on réalise toujours une activation électrophile.

# Acétalisation:

- L'acétalisation est une réaction équilibrée sous contrôle thermodynamique.
- Le montage de **Dean-Stark** permet de déplacer l'équilibre en retirant un produit  $(H_2O)$  du milieu réactionnel au fur et à mesure de sa formation, ce qui permet d'obtenir un rendement supérieur à celui prévu par la thermodynamique (stiley!).
- L'acétalisation se fait en présence d'un catalyseur acide.
- Toutes les étapes du mécanisme sont équilibrées la réaction peut donc se faire dans le sens
  - de la **protection** : Dean Stark pour déplacer l'équilibre dans le sens de la formation de l'acétal.
  - de la **déprotection** : Hydrolyse acide pour déplacer l'équilibre dans le sens de la formation de la carbonyle.