# Corrigé : Alcènes I

### Exercice 0:

- 1. Donner les produits des réactions suivantes :
  - (a) OF
  - (b) racémique
  - (c) racémique
  - (d) OH
  - (e) Composé méso
  - (f) racémique
  - $(g) \qquad \begin{array}{c} \text{HO} \\ \text{OH} \\ \end{array} \qquad \begin{array}{c} \text{OH} \\ \text{HO} \\ \end{array} \qquad \qquad \text{(racémique)}$
  - (h) HO composé méso
  - (i) HO OF
  - (j) HO OH HO OH (racémique)
  - (k) 0
- 2. La réaction d'hydrobromation des alcènes n'est ni stéréosélective ni stéréospécifique. En effet que l'on utilise l'alcène Z ou l'alcene E on obtient le meme produit. Cela est du au fait que la reaction passe par la formation d'un **carbocation plan**. Il y a **libre rotation** autour des liaisons  $\sigma_{C-C}$  de ce carbocation avant que le bromure reagisse de maniere équiprobable sur l'une des deux faces. Cela induit une perte de stereochimie au niveau de l'intermediaire reactionnel et donc aucune stereoselectivité. La reaction ne peut donc pas etre stereospecifique.

- 3. Ce sont des isomeres de position. Le fait de pouvoir realiser l'une ou l'autre des reactions permet au chimiste de synthese d'obtenir le produit qu'il veut.
- 4. La réaction d'époxydation des alcènes par le m-CPBA est diastéréosélective puisque l'obtient certains diastereoisomeres de facon preferentielle. De plus elle est stereospecifique car la stereochimie des produits depend de la stereochimie des reactifs : Z donne le composé méso (R,S) et E donne le mélange racémique (R,R)/(S,S).
- 5. Les produits 1g et 1i sont diastéréoisosmères. Le choix de l'une ou l'autre des réactions permet de choisir un couple de diastereoisomeres. Elles ont des stereospecificites complementaires.

#### Exercice 1:

Le composé **A** est traité par un équivalent de HBr dans le THF, à  $0^{\circ}C$ . On obtient un mélange de produits de formule brute  $C_{12}H_{15}Br$ . Le composé **B** est obtenu de façon largement majoritaire par rapport au composé **C** (ratio 9 :1).

1. A possede deux fonctions alcènes susceptibles d'être protonées :



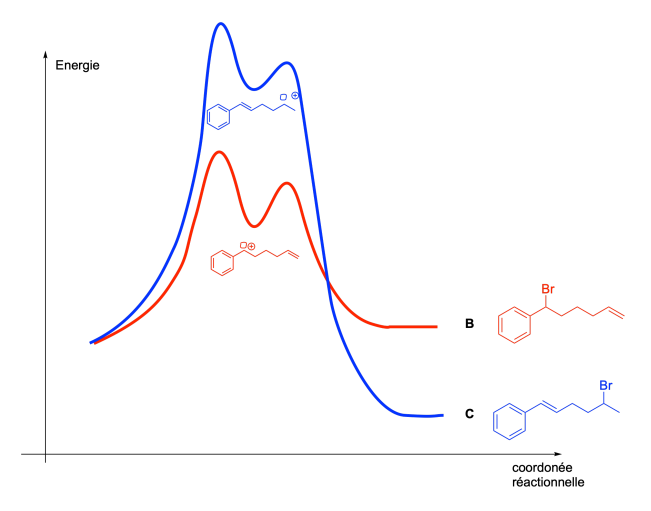
Lors de la protonation de ces deux fonctions on obtient les carbocations les plus stables :

Qui conduisent par hydratation à  ${\bf B}$  et  ${\bf C}$  :

- 2. B et C sont obtenus sous la forme de mélange racémique, puisque la formation des deux énantiomères est équiprobable.
- 3. A 0°C, on est probablement en controle cineeeétique, le produit majoritaire correspond donc au produit formé le plus facilement. B est donc largement majoritaire puisque sa formation passe par un intermédiaire réactionnel carbocation bien plus stable (effet mésomère donneur du groupe aromatique), ce qui réduit l'energie d'activation de la réaction.

Lorsque l'on effectue la réaction à reflux du THF on obtient un ratio  $\mathbf{B}/\mathbf{C}$  de 0,5.

- 4. A 0°C on est en contrôle cinétique et à reflux du THF on se place plutot en contrôle thermodynamique.
- 5. En controle thermodynamique on obtient plus de  $\mathbf{C}$  que de  $\mathbf{B}$ . Cela veut donc dire que  $\mathbf{C}$  est plus stable que  $\mathbf{B}$ . en revanche,  $\mathbf{B}$  est plus facile à former que  $\mathbf{C}$ . On a donc le diagramme énergétique suivant :



## Exercice 2:

1. Le traitement du myrcène en milieu permanganate de potassium, concentré, à chaud coupe toutes les liaisons alcène et oxyde les aldhéhydes issus de la coupure en acides.

Si on ne connaissait pas la structure du myrcène mais seulement celles des produits issus de ce traitement, on pourrait envisager les structures suivantes : le squelette principal auquel on a rajouté deux alcènes terminaux et un alcène substitué par deux méthyles.

$$\begin{array}{c} O \\ O \\ O \\ O \\ O \end{array}$$

$$\begin{array}{c} O \\ O \\ O \\ O \end{array}$$

$$\begin{array}{c} O \\ O \\ O \\ O \end{array}$$

$$\begin{array}{c} O \\ O \\ O \\ O \end{array}$$

$$\begin{array}{c} O \\ O \\ O \\ O \end{array}$$

$$\begin{array}{c} O \\ O \\ O \\ O \end{array}$$

$$\begin{array}{c} O \\ O \\ O \\ O \end{array}$$

$$\begin{array}{c} O \\ O \\ O \\ O \end{array}$$

$$\begin{array}{c} O \\ O \\ O \\ O \end{array}$$

$$\begin{array}{c} O \\ O \\ O \\ O \end{array}$$

$$\begin{array}{c} O \\ O \\ O \\ O \end{array}$$

2. Le myrcène, traité par du chlorure d'hydrogène sec  $\mathrm{HCl}(g)$ , conduit à trois produits :  $\mathbf{A}$ ,  $\mathbf{B}$  et  $\mathbf{C}$  (cf schéma) :

(a) Les carbocations possibles sont les suivants :

Les carbocations les plus stables sont les carbocations stabilises par mesomerie et les carbocations tertiaires (entourés en jaune ci-dessus).

(b) Mécanismes de formation de  ${\bf A}$  et  ${\bf C}$  :

(c) Mécanisme justifiant l'obtention de **B** : l'alcène peut jouer le rôle de nucléophile en intra moléculaire pour former une liaison carbon-carbone et un autre carbocation, avant que le chlorure ne vienne réagir.

(d) Une solution aqueuse de HCl entrainerait une competition entre  $H_2O$  et  $Cl^-$  dans l'étape de réaction avec le carbocation.

## Exercice 3:

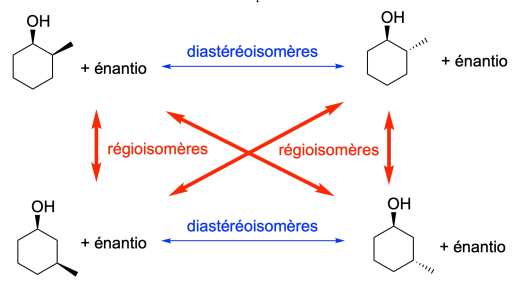
1. La réaction d'hydroboration-oxydation est sous contrôle cinétique stérique : on obtient donc les produits d'hydratation anti-Markovnikov. La stéréochimie obtenue résulte de l'addition syn de BH<sub>3</sub> sur la double

liaison C=C et de la rétention de configuration lors de l'hydrolyse oxydante, on obtient à chaque fois un couple d'énantiomères en proportion racémique.

2. L'hydroboration du 3-méthylcyclohexène par le borane  $(BH_3)$  suivie de l'oxydation par le péroxyde d'hydrogène en solution aqueuse basique conduit au mélange de produits suivants :

	2-méthylcyclohexanol	3-méthylcyclohexanol
cis	16%	34%
trans	18%	32%

- (a) La réaction est régiosélective puisque l'on forme préférentiellement le 3-méthylcyclohexanol
- (b) La réaction est stéréosélective puisque à régioselectivité fixée on forme préférentiellement le trans. La réaction est peu stéréoselective (écart de 2% entre trans et cis seulement).
- (c) Préciser la relation d'isomérie entre les différents produits obtenus.



(d) Représenter les produits obtenus dans leur conformation la plus stable. On précise le groupement hydroxyle est moins volumineux que le groupement méthyle.

