# 101-103

# 問題文

- 1. Aは主に3位で反応する。
- 2. Bは主に2位又は4位で反応する。
- 3. Cは主に3位で反応する。
- 4. Dは主に2位で反応する。
- 5. Eは主に1位で反応する。

# 解答

5

## 解説

選択肢 1 について、芳香族化合物の配向性として、

o,p 配向性を示す置換基には、-NH  $_2$ 、-OH、-OR、-NHCOR、-R、-Xなどがあります(Rはアルキル基、X は ハロゲン)、m 配向性には、-NO  $_2$ 、-CN、-CHO、-COR、-COOH、-COOR などがあります。化合物 A は、上記のうち -NHCOR に当たるので、これはo,p 配向性を示します。よって、3 位よりも 2 位や 4 位で反 応が起こります。

選択肢 2 についても、選択肢 1 と同様の知識で考えればよいです。-NO  $_2$  はm 配向性なので、化合物Bは主に 3 位で反応することになります。

選択肢 3 のフランも芳香族化合物で、求電子置換反応は 3 位ではなく 2 位で起こります。これは知識として知っておければよいのですが、そうでなくても、以下のような共鳴構造式を書けば、中間体の数から、化合物 C は 2 位での反応のほうが有利であることがわかります。

### 2 位への求核置換

3 位への求核置換

選択肢 4 は、選択肢 1 で記載した通りに考えると、-CI も -OCH 3 も o,p 配向性なので迷うかもしれません。しかし、-OCH 3 は活性基である一方、-CI は不活性基なので、この 2 つが競合する場合、-OCH 3 の o,p 配向性が優先されます。よって、化合物 D は 2 位ではなく 3 位で反応が起こります。

選択肢 5 について、ナフタレンのプロモ化は 2 位よりも 1 位よりも起こりやすいのですが、これも選択肢 3 と同様、知識として覚えておけば役立つことも多いですし、知らなくても以下のような共鳴構造式を書けばわかります。

#### 1 位への求核置換

### 2位への求核置換

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

上図をみると、1 位の中間体は 5 つのうち 2 つほど、芳香環を保っている構造があります。一方、2 位の中間体では芳香環が成立しているものが 1 つしかないので、より不安定といえます。以上より、より安定な 1 位への反応が優先されることになり、選択肢 5 が正しいことがわかります。

以上より、正解は 5 です。 参考)