

Nomenclature organique et isomérisation – Fiche de cours

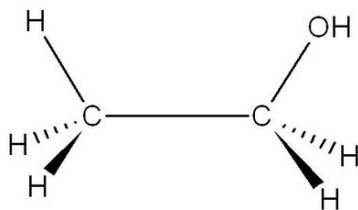
1. Fonctions en chimie organique par priorité

Groupe fonctionnel	préfixe	suffixe
acide carboxylique	carboxy-	-oïque
anhydride acide	anhydride	-oïque
ester	« R »oxycarbonyl-	-oate de « R »
chlorure d'acyle	chlorocarbonyl-	-oyle
amide	carbamoyl-	-amide
nitrile	cyano-	-nitrile
aldéhyde	oxo-	-al
cétone	oxo-	-one
alcool	hydroxy-	-ol
thiol	mercapto-	-thiol
amine	amino-	-amine
alcyne	alcynyl-	-yne
alcène	alcényl	-ène
halogénoalcane	halogéno	
étheroxyde	« R »oxy alcane	

2. Les représentations

a. Représentation de Cram

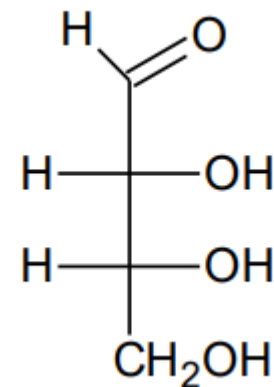
Permet de représenter les molécules dans l'espace selon une convention choisie



b. Représentation de Fisher

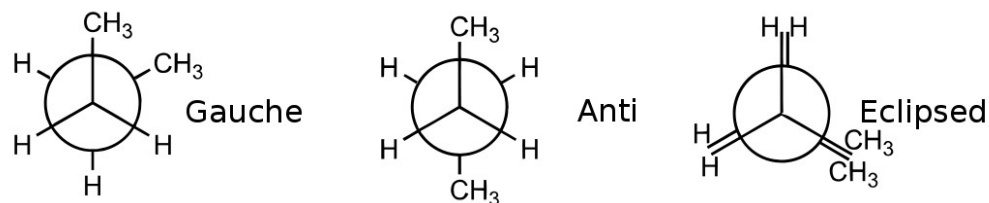
Permet de représenter une molécule sur un plan :

- on place son regard d'un seul côté
- la chaîne carbonée la plus longue est verticale
- le groupement le plus oxydé est placé en haut
- les substituants placés à l'horizontale sont vers l'avant
- les substituants placés à la verticale sont vers l'arrière

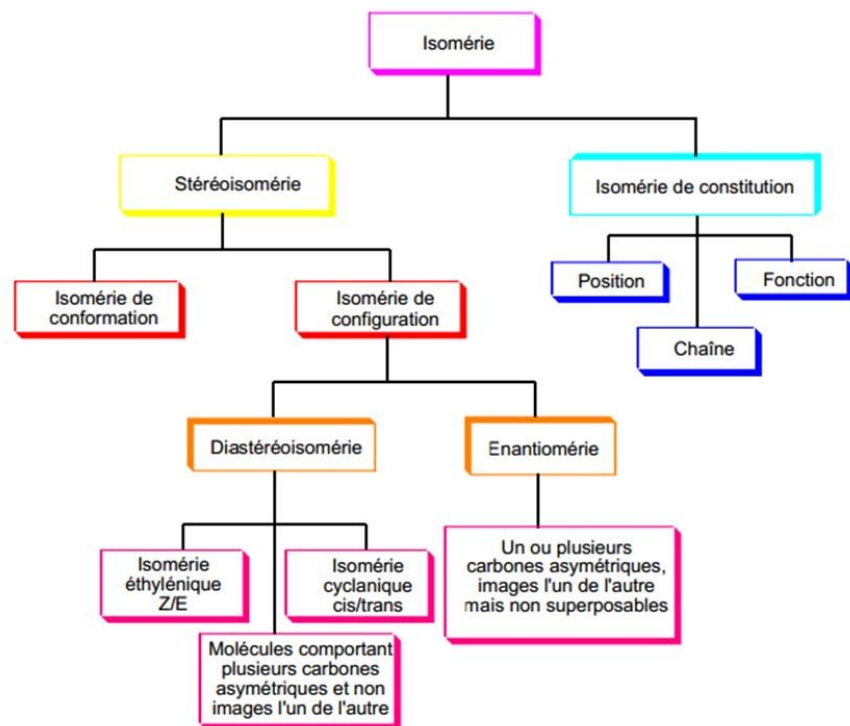


c. Représentation de Newman

La représentation de Newman permet la représentation des diverses conformations d'une molécule



3. Isomérisation



4. Les stéréoisomères

a. Définition

Deux molécules sont stéréoisomères lorsque elles ont la même formule semi-développée (ou développée) et que leurs atomes occupent des positions différentes dans l'espace.

b. Stéréoisomères de conformation

Les stéréoisomères de conformation ont la même formule semi développée, et l'on peut passer de l'un à l'autre par rotation autour d'une ou de plusieurs liaisons simples. Les conformères sont des molécules identiques.

Conformation	éclipsée	décalée
Représentation de Cram		

La conformation est la plus stable lorsque ses groupes d'atomes prioritaires utilisant les règles de CIP sont les plus éloignés. La conformation décalée est la plus stable.

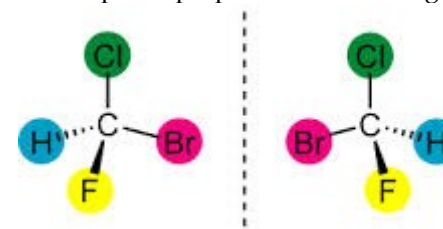
c. Stéréoisomères de configuration

- Définition

Les stéréoisomères de configuration ont la même formule semi développée, et l'on ne peut pas passer de l'un à l'autre par rotation autour d'une ou de plusieurs liaisons simples. Les stéréoisomères de configuration sont des molécules différentes.

- Objet chiral

Un objet est dit chiral s'il n'est pas superposable à son image dans un miroir plan.



Exemple d'objets chiraux

- Carbone asymétrique

Un atome de carbone « asymétrique » a les propriétés suivantes :

- tétraédrique
- quatre substituants différents
- pas d'élément de symétrie (plan ou centre)

- Enantiomères

Deux molécules sont énantiomères si elles sont images l'une de l'autre dans le plan d'un miroir et non superposables.

- Mélange racémique

Un mélange racémique est un mélange équimolaire de deux énantiomères.

- Propriétés des énantiomères

Des énantiomères ont des propriétés physiques identiques (exemple : température de fusion ; masse volumique ; sauf le cas de la lumière).

Des énantiomères ont des propriétés chimiques identiques (exemple : pKa).

Des énantiomères ont des propriétés biologiques différentes (exemple : médicaments)

- Diastéréoisomères

Deux molécules sont diastéréoisomères si elles sont stéréoisomères et non énantiomères.

- Propriétés des diastéréoisomères

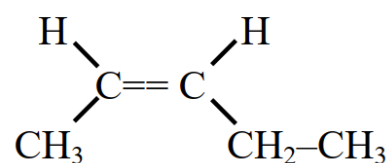
Des diastéréoisomères ont généralement des propriétés physiques, chimiques et biologiques différentes.

- Diastéréoisomères de type Z/E

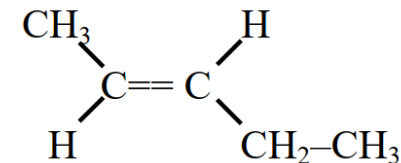
On a des stéréoisomères de configuration de type Z/E sur des molécules comportant des liaisons C=C

Un stéréoisomère Z (de l'allemand Zusammen) a ses groupements de plus grand numéro atomique du même côté de l'axe C=C

Un stéréoisomère E (de l'allemand Entgegen) a ses groupements de plus grand numéro atomique de chaque côté de l'axe C=C



(Z)- pent-2-ène



(E)- pent-2-ène

d. Règles de Cahn, Ingold, Prelog (CIP)

- classer les substituants par ordre décroissant de numéro atomique
- classer les substituants par ordre décroissant du numéro de masse pour les isotopes
- si plusieurs atomes identiques sont liés au même carbone asymétrique, alors classer les substituants de deuxième rang
- une liaison multiple est considérée comme autant de liaisons simples

e. Isométrie R/S

- On utilise la représentation de Fisher et on numérote les substituants en utilisant les règles CIP
- R : rectus, on tourne dans le sens des aiguilles d'une montre
- S : sinister on tourne en sens inverse des aiguilles d'une montre

f. Isométrie l/d

Le sens de déviation de la lumière est définie par :

- l : levogyre dévie la lumière vers la gauche (PR <0)
- d : dextrogyre dévie la lumière vers la droite (PR >0)

g. Isomérisme L/D

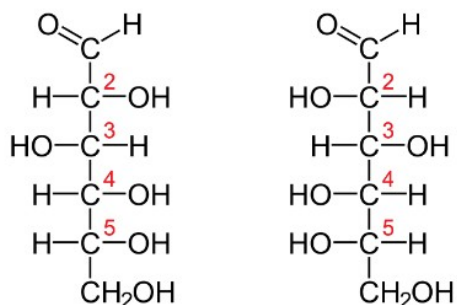
Pour les glucides et les acides aminés :

- si le groupe OH porté par le carbone asymétrique le plus éloigné du carbone le plus oxydé est : - à droite, le glucide est D

- à gauche le glucide est L

- si le groupe NH₂ porté par le carbone asymétrique le plus éloigné du carbone le plus oxydé est : - à droite, l'AA est D

- à gauche l'AA est L



D-Glucose

L-Glucose

h. Configuration absolue

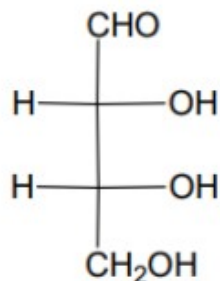
On utilise les règles de CIP pour définir la configuration absolue

- Fisher

Projection sur un plan d'une molécule

On inverse le sens de lecture lorsque :

- le poids des substituants décroissants ne se suivent pas

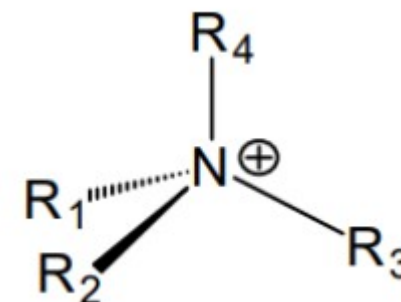


- Cram

Représentation en perspective d'une molécule

On inverse le sens de lecture lorsque :

- le substituant de poids le plus faible est placé vers le haut, ou vers l'avant



- Newman

Projection plane pour étudier les conformations d'une molécule

On inverse le sens de lecture lorsque :

- le substituant 3 est absent sur le centre de devant

- le substituant 2 est absent sur le centre de derrière

