- Description et caractérisation des entités chimiques organiques -

Notions et contenus	Capacités exigibles
Familles d'entités chimiques organiques - Familles fonctionnelles en chimie organique : amine, amide, cétone, aldéhyde, alcool, thiol, ester, acide carboxylique, hémiacétal et acétal, anhydride phosphorique Familles d'entités chimiques intervenant dans la chimie du vivant :	Reconnaître et nommer les familles fonctionnelles présentes dans la représentation d'une entité chimique. Reconnaître et nommer la famille à laquelle appartient une entité chimique intervenant dans la chimie du vivant.
Spectroscopies d'absorption UV-visible et infrarouge - Nature des transitions associées aux spectroscopies UV-visible et infrarouge, domaine du spectre des ondes électromagnétiques correspondant Transmittance, absorbance.	 Relier la longueur d'onde du rayonnement absorbé à la nature et à l'énergie de la transition associée. Identifier, à partir du spectre infrarouge et de tables de nombres d'onde de vibration, une liaison ou un groupe caractéristique dans une entité chimique organique.
Spectroscopie de résonance magnétique nucléaire du proton - Exploitation de spectres RMN ¹ H.Déplacement chimique, intégration Multiplicité d'un signal : couplages du premier ordre A _m X _p et A _m M _p X _q .	- Confirmer ou attribuer la structure d'une entité à partir de données spectroscopiques infrarouge et/ou de résonance magnétique nucléaire du proton et de tables de nombres d'onde ou de déplacements chimiques caractéristiques.

Jusqu'au début du 19^{ème} siècle, la *chimie organique* avait pour objet l'étude des substances issues des organismes vivants, qu'ils soient animaux ou végétaux. Les chimistes pensaient en effet que les composés issus des organismes vivants étaient trop complexes de par leur structure pour que l'Homme puisse les synthétiser, cette synthèse nécessitant l'intervention d'une force « vitale ». La chimie organique s'oppose ainsi à la *chimie inorganique* (ou chimie minérale) qui s'intéresse aux substances issues du monde minéral (la terre, l'eau, l'atmosphère).



Marcelin Berthelot

Mais l'essor de la chimie organique au 19^{ème} siècle a mis un coup d'arrêt à cette théorie du vitalisme : dès 1816, Michel-Eugène Chevreul (1786-1889) montre qu'il est possible de transformer les corps gras en savons. En 1828, Friedrich Wöhler (1800-1882) réussit la première synthèse de l'urée, une molécule présente dans l'urine. Sans oublier le rôle de Marcelin Berthelot (1827-1907) qui s'est consacré à la synthèse organique de 1850 à 1865 en reconstituant le méthane, le méthanol, l'éthyne et le benzène ...

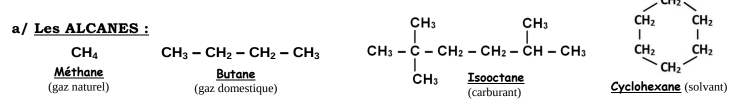
La chimie organique désigne désormais la *chimie des composés du carbone*, que ces molécules existent naturellement ou qu'elles soient créées de toute pièce par l'Homme. Dans les molécules organiques, on trouve essentiellement, à côté du carbone, de l'hydrogène, de l'oxygène et de l'azote, voire d'autres éléments comme le soufre, le phosphore, le silicium, le magnésium; les éléments autres que C et H sont appelés hétéroatomes.

L'objet de ce chapitre est de comprendre comment on peut, malgré leur immense diversité, classer les différentes molécules organiques en différentes familles, puis voir comment les méthodes spectroscopiques permettent de les identifier.

I- Les familles d'entités chimiques organiques

1) Familles fonctionnelles en chimie organique

Il existe une grande variété de molécules organiques. On les classe par *familles* en fonction de la présence de groupes d'atomes particuliers (autres que C-C et C-H) appelés *groupes caractéristiques* (ou *groupes fonctionnels*).



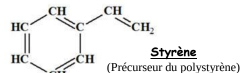
•

b/ Les ALCENES :

 $CH_2 = CH - CH_2 - CH_2 - CH_2 - CH_3$

Hex-1-ène

(Précurseur de lubrifiants)



Limonène (Huiles essentielles d'agrumes)

c/ Les DERIVES HALOGENES :

CH₃ - I

1,1,1,2-tétrafluoroéthane

Iodométhane (Gaz émis par le riz)

1-chlorobutane (vermifuge)

(Fluide réfrigérant)

d/ Les ALCOOLS:

CH₃ - CH₂ - OH

Ethanol (alcool du vin)

CH₃ H₃C Linalol (constituant de l'huile

essentielle de lavande)

CH₂. Menthol (constituant de la menthe)

e/ Les ALDEHYDES :

CH₃-CH₂-CH₂-CH₂-CH₂-CH=O

Hexanal (Utilisé dans l'industrie des arômes)

Formol (liquide de conservation des tissus utilisé en taxidermie)

CH₃

<u>Citronel</u>lal

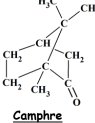
(constituant de l'huile essentielle de citronnelle)

f/ Les CETONES :

Acétone (Solvant) H₃C

CH₃ - CH - CH₂ - C - CH₃ Ш CH₃ 0

Méthylisobutylcétone (Solvant pour vernis et peintures)



g/ Les ACIDES CARBOXYLIQUES :

 $CH_3 - CH_2 - CH_2 - C - OH$ Acide butyrique (odeur rance du beurre) 0

Acide acétique (acide du vinaigre) CH₃ − C − OH Ш 0

Acide benzoïque (conservateur alimentaire)

ОН CH

h/ Les AMINES:

 $CH_3 - CH_2 - CH_2 - CH_2 - NH_2$

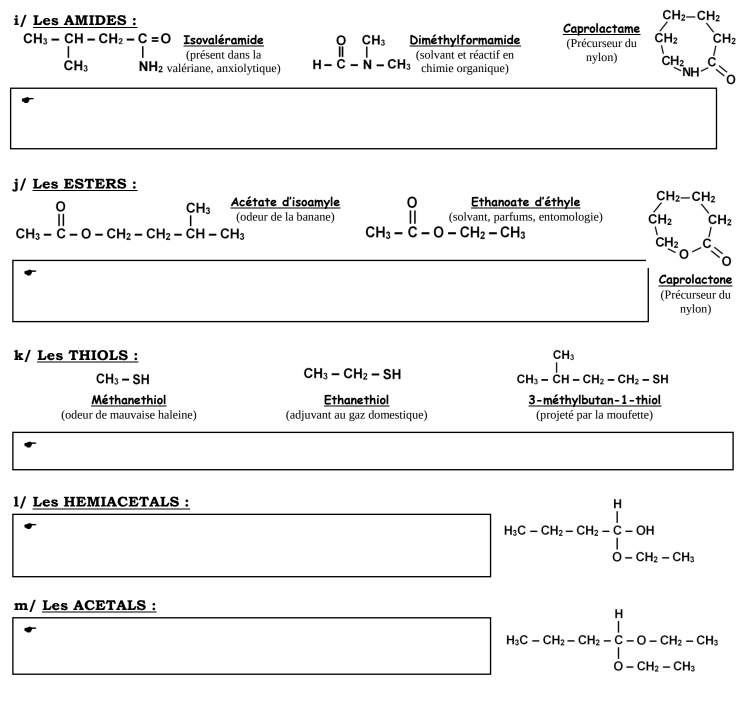
Butan-1-amine (précurseur de pesticide et de médicaments)

 $NH_2 - CH_2 - CH_2 - CH_2 - CH_2 - CH_2 - NH_2$

Cadaverine (produit lors de la putréfaction d'animaux et de végétaux)

CH₃ - CH₂ - N - CH₂ - CH₃ CH₂ - CH₃

Triéthylamine (solvant)



2) Familles d'entités chimiques intervenant dans la chimie du vivant

Les groupes caractéristiques présentés dans le **I.1)** sont présents dans un grand nombre de molécules intervenant dans la chimie du vivant comme les glucides, les protéines, les lipides et les acides nucléiques. L'objet de ce paragraphe est de présenter ces molécules, indispensables aux être vivants.

a/ Les GLUCIDES :

Les glucides constituent la *première source d'énergie de l'organisme*. Ils sont le carburant idéal de nos efforts : on peut citer comme exemples le glucose, le fructose, le saccharose, le lactose, l'amidon, la cellulose ...

←

Les glucides sont naturellement formés au cours de la *photosynthèse*. C'est un processus très complexe qui s'effectue à partir de l'eau du sol et du dioxyde de carbone atmosphérique sous l'influence de la lumière. Le bilan peut être schématisé par l'équation :

$$x \text{CO}_2 + y \text{H}_2\text{O} \xrightarrow{\text{\'e}nergie solaire} C_x (\text{H}_2\text{O})_y + x \text{O}_2$$

On classe les glucides en fonction de leur capacité à subir ou non une hydrolyse. On distingue alors 2 classes de glucides : les *oses*.

Les OSES

•

Ces sucres contiennent entre 3 et 7 atomes de carbone et appartiennent soit à la famille des aldéhydes (*aldoses*) ou des cétones (*cétoses*).

CH₂OH C=O HO-C-H H-C-OH H-C-OH CH₂OH

CH₂OH CH₂OH H HO H

Glucose (forme linéaire)

 α -Glucose (forme cyclique)

Fructose (forme linéaire)

 α -Fructose (forme cyclique)

Les OSIDES

•

On distingue les osides constitués de 2 oses (appelés *diholosides*), des osides constitués de plus de 2 oses (les *polyholosides*). Ces derniers peuvent être des polymères d'oses, c'est-à-dire des enchaînements pouvant contenir des dizaines de milliers d'oses!

	FORMULE DE L'OSIDE	OSES LIBERES PAR HYDROLYSE
Le saccharose: Présent dans certains végétaux comme la canne à sucre et la betterave.	T	CH ₂ OH CH ₂ OH H HO CH ₂ OH H HO CH ₂ OH (\alpha -Glucose) (\beta -Fructose)
Le maltose: Sucre qui apparaît lors de la germination des grains d'orge et de maïs.	CH ₂ OH CH ₂ OH H OH H OH OH H OH	CH_2OH OH OH OH OH OH OH OH
<u>L'amylose</u> : Il constitue 15 à 30 % de l'amidon, le sucre de réserve des végétaux.	CH ₂ OH CH ₂ OH H H H OH H OH H OH H OH H OH H OH H	CH ₂ OH H OH OH (α -Glucose)
L'amylopectine: Il constitue 70 à 85 % de l'amidon, le sucre de réserve des végétaux. Le glycogène: Il a une structure similaire à l'amylopectine mais est plus ramifié et constitue le sucre de réserve des animaux.	H H H H H H H H H H H H H H H H H H H	CH ₂ OH H OH (α-Glucose)
La cellulose: Composé uniquement végétal, elle a un rôle stuctural et de soutien. Elle forme les fibres constituant les parties dures des végétaux.	H OH CH ₂ OH OH H H OH OH N	CH ₂ OH H OH OH H (β -Glucose)

b/ Les LIPIDES:

Tout comme les glucides, les lipides constituent une **source d'énergie** pour l'organisme. Mais ils ont aussi un **rôle structural** (constituants majeurs des membranes cellulaires et des cellules du système nerveux), de **transport de vitamines** liposolubles (vitamines A, D, E, K ...) et participent à la **synthèse de certaines hormones**. Les lipides ont des structures très diverses, mais leur caractéristique commune est la présence de **très longues chaînes carbonées**.

Les ACIDES GRAS

•

Acide palmitique (= hexadécanoïque) Acide gras présent dans 20 à 30 % du gras animal et dans certains végétaux comme l'huile de palme (35 à 45 %) ou de coco.	CH ₃ – (CH ₂) ₁₄ – CO ₂ H
Acide oléique Acide gras le plus abondant dans le tissu adipeux et le plasma.	$CH_3 - (CH_2)_7 - CH = CH - (CH_2)_7 - CO_2H$
Acide linoléique Acide gras essentiel, appelé oméga-6, uniquement apporté par l'alimentation : dans l'huile de pépin de raisins ou d'arachide.	$CH_3 - (CH_2)_3 - (CH_2 - CH = CH)_2 - (CH_2)_7 - CO_2H$

Les TRIGLYCERIDES

Les triglycérides sont des lipides qui permettent le **stockage des acides gras** : ils constituent ainsi une réserve importante d'énergie. Les triglycérides peuvent provenir de l'alimentation mais ils sont aussi synthétisés par l'organisme.

•

Formule générale :

Triglycéride palmitique (tripalmitine)

Le plus abondant chez les animaux et les plantes dont huile de palme, beurre, fromage, lait et viande

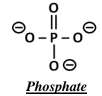
Triglycéride

Présent dans toutes les huiles animales et végétales, dans le beurre de karité

Les PHOSPHOGLYCERIDES

Les phosphoglycérides sont les *constituants essentiels des membranes cellulaires*. Leur structure particulière leur permet en effet de s'organiser en bicouche séparant l'intérieur d'une cellule du milieu extracellulaire.





Phosphatidylinositol (40:3)

Constituant des membranes cellulaires, préférentiellement situé du côté intracellulaire, très abondant dans le système nerveux.

Phosphatidylcholine

Produite par le foie, c'est un important constituant de la bile

c/ Les PROTIDES:

Les protides désignent l'ensemble des acides aminés, des protéines et des peptides : ces molécules jouent un *rôle primordial dans la structure, le métabolisme et la physiologie* des cellules des êtres vivants.

Les ACIDES AMINES

O C C CH
$$_2$$
 CH $_2$ CH $_2$ HO C C CH $_3$ HO C C CH $_2$ CH $_2$ OH HO C CH $_2$ HO C CH $_3$ HO C CH $_4$ HO CH $_2$ HO CH $_2$ SH $_4$ Sérine Cystéine

Il existe environ 500 acides aminés dans le monde vivant parmi lesquels une vingtaine joue un rôle crucial car ce sont les éléments de base de construction des protéines et des peptides. Tous ces acides aminés ont en commun la présence de deux groupes caractéristiques.

(R et R' peuvent être des H, des groupes alkyles ou avoir une structure plus complexe) <u>Acide α-aminé</u>



Parmi la vingtaine d'acides α -aminés, 9 d'entre eux sont qualifiés d'essentiels car l'organisme humain ne peut pas les synthétiser : leur seule source d'apport est alors l'alimentation.

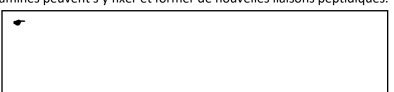
Les PEPTIDES et les PROTEINES

Par réaction entre le *groupe carboxyle* d'un acide α -aminé et le *groupe amino* d'un autre, on obtient un dipeptide possédant un *groupe amido* dont la liaison C-N est appelée **liaison peptidique**.

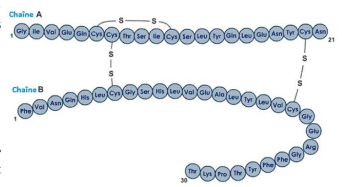
Glycine Alanine

Dipeptide « Gly-Ala »

Le dipeptide contient toujours à ses extrémités un groupe carboxyle et un groupe amino : par conséquent, de nouveaux acides aminés peuvent s'y fixer et former de nouvelles liaisons peptidiques.



Ces peptides et protéines sont les *constituants essentiels de nombreux tissus vivants* (peau, muscles, cheveux, soie, laine...) et jouent un rôle primordial dans divers processus vitaux (enzymes, hormones...).



Structure primaire de l'insuline bovine

d/ Des NUCLEOSIDES aux ACIDES NUCLEIQUES :

◆

Ces deux molécules sont constituées de briques qu'on se propose de décrire ci-dessous.

Les NUCLEOSIDES

•

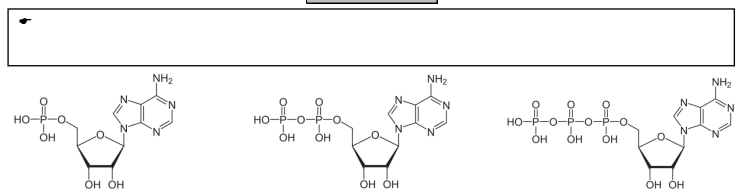
		Bases azotées				
		ADENINE	GUANINE	THYMINE	URACILE	CYTOSINE
		NH ₂	N NH NH ₂	0 NH O	0 1 0	NH ₂
res	RIBOSE (Dans l'ARN) HOOHOH	HO N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	HO NH NH ₂ OH OH Guanosine	HO OH OH Ribothymidine*	HO OH OH OH Uridine	HO OH OH Cytidine
Sucres	DESOXYRIBOSE (Dans l'ADN) HOOOH	HO NH2 N N N N N N N N N N N N N N N N N N	HO NH2 NH2 Désoxyguanosine	H ₃ C NH HO OH (Désoxy)thymidine	HO NH	HO NH2 NH2 N Désoxycytidine



* La <u>ribothymidine</u> est un nucléoside rare qu'on trouve principalement dans le bras T des ARN_t.

** La <u>désoxyuridine</u> n'est normalement pas présente dans l'ADN, mais elle peut se former in vivo par désamination de la désoxycitidine ; des mécanismes de réparation permettent d'y remédier.

Les NUCLEOTIDES



Adénosine DiPhosphate (ADP)



Adénosine MonoPhosphate (AMP)

- En milieu aqueux, au pH physiologique, les groupes OH portés par les atomes de phosphore perdent
- Chez tous les êtres vivants, l'ATP fournit l'énergie nécessaire aux réactions chimiques du métabolisme. Afin de libérer cette énergie, la molécule est hydrolysée en ADP et en phosphate.

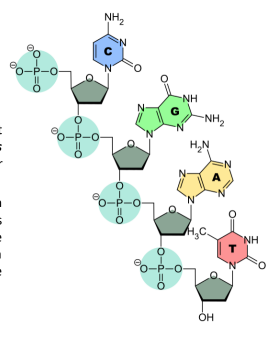
Les ACIDES NUCLEIQUES

←

leur hydrogène et deviennent chargés O -.

L'ADN (constitué de 3 milliards de nucléotides chez l'Homme) contient l'information génétique des êtres vivants et est formé de *deux brins d'acides nucléiques* enroulés l'un autour de l'autre pour former une double hélice (*voir schéma de droite*).

L'ARN permet à la cellule de synthétiser des protéines par transcription de l'ADN. Bien que *plus court que l'ADN* (quelques dizaines à quelques milliers de nucléotides) et de *structure monobrin*, l'ARN a une structure chimique proche de celle de l'ADN dont il est la copie. Les deux principales différences sont la nature de l'ose (ribose au lieu de désoxyribose) et la base uracile U qui remplace la base thymine T de l'ADN.



Adénosine TriPhosphate (ATP)

II- La spectroscopie pour caractériser les espèces chimiques

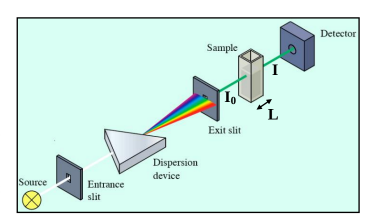
La spectroscopie est une méthode d'analyse couramment utilisée dans les laboratoires : elle permet aussi bien des mesures qualitatives permettant d'accéder à la nature des composés étudiés, que des mesures quantitatives renseignant sur la concentration d'espèces absorbantes présentes dans l'échantillon.

Cette technique repose sur l'interaction matière : lorsqu'une molécule est soumise à un rayonnement électromagnétique, elle peut en effet absorber l'énergie de celui-ci. On distingue alors différentes spectroscopies selon la nature du rayonnement électromagnétique absorbé.

1) La spectroscopie UV-visible:

a/ Principe:

Un spectromètre UV-visible est constitué d'une source lumineuse (par exemple une lampe au tungstène combinée à une lampe au deutérium émettant des ondes lumineuses de longueurs d'ondes comprises entre 200 nm et 800 nm) qui envoie de la lumière sur une solution à analyser. Un système dispersif permet préalablement de sélectionner la longueur d'onde subie par l'échantillon puis un photodétecteur compare l'intensité lumineuse I_0 de la radiation incidente à l'intensité lumineuse I_0 de la radiation sortant de la solution en calculant l'absorbance de celle-ci pour chaque longueur d'onde étudiée.

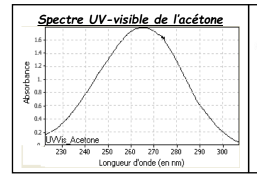


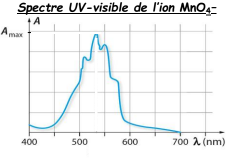
La réalisation de la mesure se fait généralement dans une cuve d'épaisseur L dans laquelle on place une **solution diluée** de l'espèce absorbante.

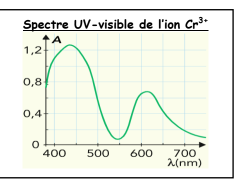
◆Absorbance:

◆ Origine de l'absorption :

b/ Les informations d'un spectre d'absorption A = $f(\lambda)$:





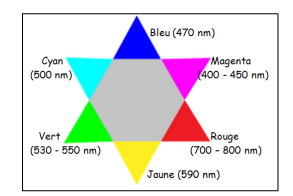


Ces <u>spectres d'absorption</u> $A = f(\lambda)$ révèlent que l'absorbance d'une espèce dépend de la longueur d'onde du rayonnement auquel elle est soumise. Ces spectres présentent un ou plusieurs pic(s) d'absorption caractérisé(s) par une abscisse λ_{max} et une ordonnée A_{max} . La couleur de l'espèce est directement reliée aux abscisses de ces pics d'absorption.

◆ Couleur d'une solution :

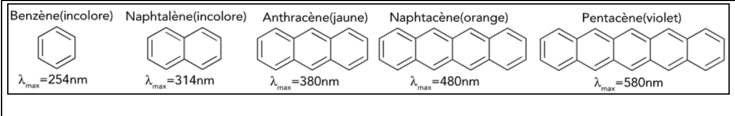
- Exemple 1 : l'acétone :

- Exemple 2 : l'ion permanganate :



Influence de la conjugaison :

 $(\lambda_{max}$ = longueur d'onde la plus absorbée par chaque espèce)



c/ La loi de BEER-LAMBERT (voir TP de Chimie 01):

La loi de Beer-Lambert traduit la proportionnalité qui existe entre l'absorbance A d'une solution et la concentration molaire C de l'espèce absorbante.

$$A = \varepsilon_{\lambda} \times L \times C$$

- A: Absorbance (sans unité);
- L : Epaisseur de solution traversée (en cm) ;
- C : Concentration molaire de l'espèce absorbant (en mol.L⁻¹);
- ε_λ : constante de proportionnalité appelée <u>coefficient d'absorption</u>

molaire ou coefficient d'extinction molaire (en L.mol⁻¹.cm⁻¹) et qui dépend de la longueur d'onde λ . - La loi de Beer-Lambert n'est en réalité valable que pour des solutions diluées (C < 10⁻² mol.L⁻¹) ;



- La loi de Beer-Lambert peut aussi s'exprimer <u>en fonction d'une concentration massique</u> mais dans ce cas, l'unité de ε_{λ} est le L.g⁻¹.cm⁻¹;

0.83

- La loi de Beer-Lambert est <u>additive</u>, c'est à dire que si plusieurs espèces absorbent à une longueur d'onde donnée, la $A = A_1 + A_2 + ... = \sum \epsilon_i .\ell. c_i$ relation précédente devient :

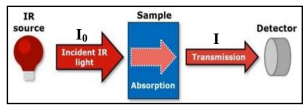
$$A = A_1 + A_2 + \dots = \sum_{i} \varepsilon_i \cdot \ell \cdot c_i$$

Absorbance mesurée à 530 nm d'une solution de permanganate de potassium en fonction de sa concentration

2) La spectroscopie infrarouge:

a/ Principe:

Un spectromètre infrarouge est constitué d'une source lumineuse émettant des longueurs d'ondes comprises entre 2000 nm et 20000 nm) sur un échantillon à analyser. Si celui-ci est solide, on le broie avec du KBr solide (cette espèce n'absorbe pas les infrarouges) puis on le presse pour en former une pastille très fine ; si l'échantillon à analyser est liquide, on le prépare en solution dans CCl₄.

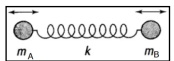


Un photodétecteur compare l'intensité lumineuse ${f I}_0$ de la radiation incidente à l'intensité lumineuse ${f I}$ de la radiation sortant de la solution en calculant la Transmittance de celle-ci pour chaque longueur d'onde étudiée.

Transmittance:

Origine de l'absorption :

→ <u>Un avant-goût de la 2ème année</u> : on peut modéliser chaque liaison A–B d'une molécule par un ressort de constante de raideur k reliant les deux atomes A et B de masse m_A et m_B.



Or, les deux atomes d'une liaison vibrent naturellement l'un par rapport à l'autre à

une fréquence propre \mathbf{v}_0 vérifiant la <u>loi de Hooke</u> : $\mathbf{v}_0 = \frac{1}{2\pi}$

$$\mathbf{v}_0 = \frac{1}{2\pi} \times \sqrt{\frac{\mathbf{k}}{\mu}}$$
 avec μ la masse

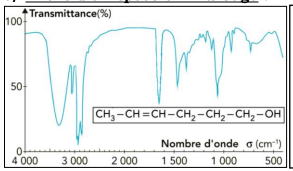
réduite telle que
$$\mu = \frac{m_A \times m_B}{m_A + m_B} \, .$$

Lorsqu'un photon de fréquence v_0 interagit avec une molécule possédant cette liaison A–B, il est absorbé et l'énergie correspondante permet à la liaison A–B de rentrer en résonance, c'est-à-dire de vibrer de façon plus intense qu'habituellement.

Quand un atome est relié à plusieurs atomes différents, le principe est le même mais les ressorts modélisant chaque liaison sont couplés, rendant le problème plus complexe. Comme le montrent les figures ci-contre, il existe alors plusieurs modes de vibration de la molécule, chacun étant caractérisé par une fréquence propre. Ces modes sont de deux types : les modes d'élongation (stretching) et les modes de déformations angulaires (bending).

Vibration d'élongation			
symétrique	asymétrique		
Vibration de	e déformation		
Dans le plan	Hors du plan		
asymétrique (rotation plane)	asymétrique (balancement)		
symétrique (cisaillement)	symétrique (torsion)		

b/ Allure d'un spectre infrarouge :

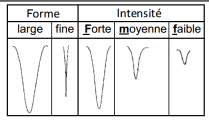


- **◆** Ordonnée :
- **◆** <u>Abscisse</u> :

l'ABSCISSE σ , la FORME et l'INTENSITE de chaque pic EST CARACTERISTIQUE D'UN TYPE DE LIAISON DONNEE

Pour une liaison chimique caractérisée par une constante de raideur ${\bf k}$ et par une masse réduite ${\pmb \mu}$, l'abscisse du pic d'absorption vérifie la loi de Hooke :

$$\sigma_0 = \frac{1}{\lambda_0} = \frac{\nu_0}{c} = \frac{1}{2\pi c} \times \sqrt{\frac{k}{\mu}}$$



- ◆ On distingue <u>deux zones dans un spectre IR</u>:
- σ < 1500 cm $^{-1}$, appelée « EMPREINTE DIGITALE » : très complexe et difficilement interprétable, cette partie du spectre

n'est que rarement exploitée;

- **σ > 1500 cm** ⁻¹ : c'est cette partie du spectre qui livre les informations sur le(s) groupe(s) fonctionnel(s) présent(s) dans la molécule étudiée (voir table de nombres d'onde en *Annexe* 1).
- **△- Application 1**: Justifier l'allure du spectre infrarouge de la molécule CH₃ − CH = CH − CH₂ − CH₂ − CH₂ − OH ci-dessus.

c/ Cas particulier de la liaison O-H:

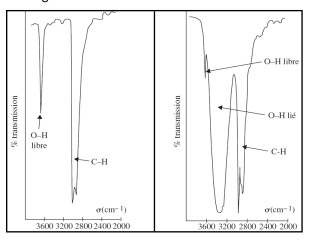
Pour la liaison O-H caractéristique des alcools, les tables de données distinguent le cas « O-H lié » du cas « O-H libre ».

• Spectre de gauche : OH-libre

Le pic associé à cette liaison O-H est fin, d'intensité moyenne situé à un nombre d'onde aux alentours de 3600 cm⁻¹. Il est caractéristique de molécules d'alcools trop les unes des autres pour que leurs groupes hydroxyles interagissent entre eux via des liaisons hydrogène : c'est pourquoi on parle de OH « libre ».

• Spectre de droite : OH-lié

Le pic associé à cette liaison O-H est très large, d'intensité forte et situé à un nombre d'onde compris entre 3200 cm⁻¹ et 3400 cm⁻¹. Il est caractéristique de molécules d'alcools les unes des autres, permettant à leurs groupes hydroxyles de se lier entre eux via des liaisons hydrogène : c'est pourquoi on parle de OH « lié ».



2) La spectroscopie de Résonance Magnétique Nucléaire du proton (RMN) :

◆ Principe:

Plongés dans un champ magnétique $B_0 \approx 1$ T, les <u>noyaux d'hydrogène (= proton)</u> d'une molécule peuvent absorber des photons de fréquence $v \approx 100$ MHz (ondes radio : $\lambda \approx 1$ m) afin d'orienter leur moment magnétique dans un sens opposé à celui de $\overrightarrow{B_0}$: on dit qu'ils rentrent en résonance.

a/ Les protons équivalents d'une molécule :

De façon générale, la fréquence \mathbf{v}_i du photon absorbé par le proton d'une molécule **dépend de son environnement chimique**, c'est-à-dire de la nature des atomes qui l'entourent. Par conséquent, il y aura autant de fréquences différentes absorbées par une molécule que celle-ci contient de « types » de protons différents ; il est donc utile dans un premier temps de savoir identifier les différents « types » de protons dans une molécule.

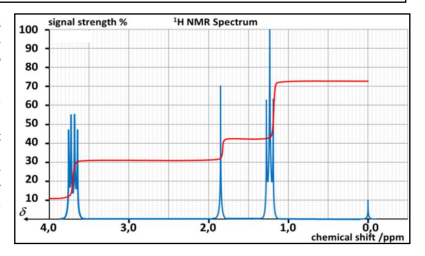
- ◆ On appelle <u>Groupe de Protons Equivalents (GPE)</u> d'une molécule l'ensemble des protons qui ont le même environnement chimique. Ce sont les protons qui sont liés :
 - •
 - •
- ≥ Application 2 : Pour chaque molécule ci-dessous, déterminer le nombre de GPE en les entourant avec différentes couleurs.

◆ Nombre de signaux dans un spectre de RMN:

Mais les spectres de RMN 1 H n'indiquent pas les fréquences ν_i pour lesquelles les protons résonnent car celles-ci dépendent de la valeur du champ $\overrightarrow{B_0}$ appliqué et donc, de l'appareil utilisé.

Pour y remédier, le chimiste porte en abscisse de ces spectres une autre grandeur appelée _______, notée ______ et exprimée

Cette grandeur est également caractéristique de chaque GPE et des tables répertorient la valeur attendue selon l'environnement chimique de chacun (voir en *Annexe 2*).



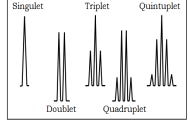
b/ La courbe d'intégration :

Souvent, un spectre de RMN¹H fait apparaître une courbe supplémentaire en forme de marches d'escaliers, les marches étant situées au niveau de chaque signal. Cette courbe s'appelle courbe d'intégration.

a- Application 4: Indiquer le nombre de protons équivalents pour chaque marche de la courbe d'intégration précédente. Attribuer alors chaque signal à un GPE précis de la molécule étudiée.

c/ La multiplicité des signaux :

Chaque signal peut être constitué d'un seul ou de plusieurs pics : on parle de la multiplicité d'un signal (= nombre de pics dans le signal). Un nom est attribué à chaque multiplicité selon le nombre de pics présents dans le signal (voir ci-contre). Quand il y a beaucoup de pics dans un signal et que l'appareil de RMN ¹H n'a pas une bonne résolution, on a parfois du mal à comptabiliser le nombre de pics et on parle de multiplet ou de massif.



La multiplicité d'un signal dépend du nombre de <u>H voisins d'un GPE</u> donné, c'est-à-dire du nombre de H liés aux atomes de carbone directement voisins du carbone portant le GPE.

Influence de protons voisins EQUIVALENTS ENTRE EUX (couplage A_mX_q)

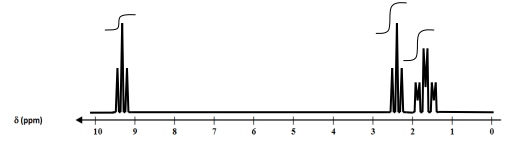
Règle des « (n+1) uplets » :



Un proton porté par un hétéroatome (OH, NH ...) donnera toujours un singulet.

△- Application 5 : *Justifier l'allure des signaux pour le spectre de RMN* ¹*H étudié précédemment.*

Influence de protons voisins NON EQUIVALENTS ENTRE EUX (couplage $A_m M_p X_q$)



Annexe nº1 – Table des nombres d'onde en spectroscopie infrarouge

Liaison	Nombre d'onde (cm ⁻¹)	Intensité / Forme	Particularités
O – H alcool libre	3580 – 3670	Moyenne / Fine	
O – H alcool lié	3200 - 3400	Forte / Large	Se superpose à la précédente
N - H amine	3100 - 3500	Moyenne	2 bandes si l'atome d'azote est
N - H amide	3100 - 3500	Forte	lié à 2 atomes d'hydrogène
			, ,
C – H alcyne	3300 - 3310	Faible à Moyenne	
C – H alcène	3000 - 3100	Moyenne	
C – H aromatique	3030 - 3080	Moyenne	
C – H alcane	2800 - 3000	Forte	
C – H aldéhyde	2750 - 2900	Moyenne	
-		-	
O – H acide carboxylique	2500 - 3200	Moyenne à Forte / Large	
$C \equiv C$ alcyne	2100 - 2250	Faible	
$C \equiv N$ nitrile	2120 - 2260	Moyenne à Forte	
C = O anhydride	1700 - 1840	Forte	2 bandes
C = O chlorure d'acide	1770 - 1820	Forte	
C = O ester	1700 - 1740	Forte	
C = O aldéhyde et cétone	1650 - 1730	Forte	
C = O acide carboxylique	1680 - 1710	Forte	
C = O amide	1650 - 1695	Forte	
C = C alcène	1625 – 1685	Moyenne	
C = C aromatique	1450 - 1600	Variable	3 à 4 bandes
N = O	1510 - 1580	Forte	2 bandes
	1325 – 1365		
	4 400 4 400	_	
C = N	1600 - 1680	Forte	
	150 1610		
N – H amine et amide	1560 - 1640	Moyenne à Forte	
C. Walaana	1415 1470	Fauta	
C – H alcane	1415 – 1470	Forte	
$\mathbf{C} - \mathbf{O}$ ester	1050 1220	Easta	
C – O ester C – O éther	1050 - 1330 $1000 - 1250$	Forte Forte	
C – O ether C – O alcool	970 – 1260	Forte	
	71U - 120U	rone	
C – C	1000 – 1250	Forte	
	1000 – 1230	TORE	
C – F	1000 - 1040	Forte	
C-F C-Cl	700 - 800	Forte	
C-Br	600 – 750	Forte	
C-Bi C-I	500 – 730	Forte	
C-1	200 – 000	Torc	l

Annexe n°2 – Table des déplacements chimiques en RMN ¹H

Protons CH ₃	δ	Protons CH ₂	δ	Protons CH	δ
	CH ₃ , CH ₂ ou	CH liés à un carbone port	eur de 4 liai	sons simples	
CH3-C	0,9	-CH ₂ -C	1,3	CH-C	1,5
CH3-C-C=C	0,95-1,1	-CH ₂ -C-C=C	1,3		
CH3-C-C=0	0,95-1,1	-CH ₂ -C-C=O	1,5		
CH ₃ -C-C≡N	1,15	-CH ₂ -C-C≡N	1,7		
CH ₃ -C-NH ₂ (ou NR ₂)	1,15	-CH ₂ -C-NH ₂ (ou NR ₂)	1,3	CH - C - NH ₂ (ou NR ₂)	
CH ₃ -C-Ar	1,25	-CH ₂ -C-Ar	1,6		
CH ₃ -C-OH(ouOR)	1,15-1,3	-CH ₂ -C-OH (ou OR)	1,8	CH-C-OH	1,6-2
CH ₃ -C-CI	1,5	-CH2-C-CI	1,7	CH-C-CI	1,6
	CH ₃ , CH ₂ ou C	CH liés à un carbone porte	ur d'une liais	son multiple	
$CH_3-C=C$	1,6	$-CH_2-C=C$	2,1-2,3	CH-C=C	2,5
CH ₃ -C≡C	1,8	-CH ₂ -C≡C	2,6		
CH ₃ -C≣N	2,0	-CH ₂ -C≡N	2,4	CH-C≡N	2,7
CH ₃ -CO-OR	2,0	-CH ₂ -CO-OR	2,2		
СН3-СО-ОН	2,1	-СН2-СО-ОН	2,35	сн-со-он	2,6
CH ₃ -CO-NH ₂ (ou NR ₂)	2-2,1	-CH ₂ -CO-NH ₂ (ou NR ₂)	2,1-2,2		
CH3-C=C-C=O	2,0	-CH ₂ -C=C-C=O	2,4		
CH ₃ -CO-R	2,1-2,2	-CH ₂ -CO-R	2,4	CH-CO-R	2,5-2,7
CH ₃ -Ar	2,3-2,4	-CH ₂ -Ar	2,7	CH - Ar	3,0
CH ₃ -CO-Ar	2,6	-CH ₂ -CO-Ar	2,9	CH-CO-Ar	3,3
		C=C-CH ₂ -C=C	2,9		
		C=C-CH ₂ -C=O	3,1-3,2		
		O=C-CH2-C=O	3,4		
CH ₃ , C	CH₂ ou CH lié	s à un carbone porteur d'u	ın hétéroato	ome (O, N, S, Cl)	
CH ₃ - SH (ou SR)	2,0-2,1	-CH ₂ -SH (ou SR)	2,4-2,5	CH - SH (ou SR)	3,2
CH ₃ -NH ₂ (ou NR ₂)	2,1-2,3	-CH ₂ -NH ₂ (ou NR ₂)	2,5	CH - NH ₂ (ou NR ₂)	2,9
CH3-NH-COR	2,8-2,9	-CH ₂ -NH-COR	3,3	CH-NH-COR	3,8-4,1
CH ₃ -CI	3,0	-CH ₂ -CI	3,6	CH-CI	4,0
CH ₃ -OR	3,3	-CH ₂ -OR	3,4	CH-OR	3,7
CH ₃ -OH	CH ₃ -OH 3,4		3,6	CH-OH	3,9
CH ₃ -OCOR	3,7 -CH ₂ -OCOR 4,2 CH-OCOR		CH-OCOR	4,8-5,1	
CH ₃ -OAr	3,8	-CH ₂ -OAr	4,0	CH - OAr	4,0
CH ₃ -NO ₂	4,3	-CH ₂ -NO ₂	4,4	CH - NO ₂	4,5-4,7
H liés à un C ins	aturé	H portés par un hétéroa	tome (la positio	n dépend du solvant et de la cor	ncentration)
-c≡cH	1,8-3,1	ОН		NH	
-C=CH	4,5-6,0	alcool (ROH) phénol (ArOH)	0,7-5,5 4,5-7,1	amine aliphatique amine aromatique	0,6-5,0 2,9-4,7
ArH benzène	6,5-8,2 7,27	oxime (C = NOH)	8,5-12,0	amides (-CO-NH ₂ , -CO-NH-)	6,0-8,5
-N=CH-	6,8-8,2	acide R - CO - OH	10,5-12,5	Dans ce tableau, « Ar » sign	ifie « Aromati
RCH=O; ArCH=O	9,5-10,5	énol (=C-OH)	15-20	ce qui correspond à des stru	ctures à
H-CO-O-	8,0-8,2			un ou plusieurs cycles com exemple le groupe phényl- :	