SESSION 2011 PCCH209



EPREUVE SPECIFIQUE - FILIERE PC

CHIMIE 2

Durée : 4 heures

N.B.: Le candidat attachera la plus grande importance à la clarté, à la précision et à la concision de la rédaction. Si un candidat est amené à repérer ce qui peut lui sembler être une erreur d'énoncé, il le signalera sur sa copie et devra poursuivre sa composition en expliquant les raisons des initiatives qu'il a été amené à prendre.

Les calculatrices sont autorisées

Les parties A et B sont indépendantes et dans chacune d'elles, un certain nombre de questions peuvent être traitées séparément.

Toute démonstration illisible ou incompréhensible sera considérée comme fausse. Le candidat attachera la plus grande importance à la clarté, la précision et la concision de la rédaction.

PARTIE A

L'argent dans tous ses états

L'argent est un élément chimique faiblement présent dans l'écorce terrestre. Il est néanmoins très utilisé en bijouterie et en argenterie, mais également en photographie ou encore dans de nombreuses applications électriques (conducteurs, interrupteurs, contacts, fusibles, etc...). On se sert également d'alliages à base d'argent comme cathodes dans les batteries.

Le symbole chimique de l'argent est Ag et son numéro atomique vaut 47. Cet élément est naturellement présent sous deux formes isotopiques, ¹⁰⁷Ag et ¹⁰⁹Ag, dont les abondances naturelles sont respectivement 51,84 % et 48,16 %.

I. Configuration électronique et géométrie des complexes d'argent

Données:

Masse d'un électron : $m_e = 9,109 \text{ x } 10^{-31} \text{ kg}$ Masse d'un nucléon : $m_{nu} = 1,673 \text{ x } 10^{-27} \text{ kg}$ Nombre d'Avogadro : $N_A = 6,022 \text{ x } 10^{23} \text{ mol}^{-1}$

Les constantes d'écran du modèle de Slater sont données dans le tableau ci-dessous :

Electron con	nsidéré		Ecrai	n des autre	s électrons	
	-1	2	2	2.1	4	Γ

•	1s	2s	3s	3d	4s	4d	4f	5 s
		2 p	3 p		4p			5 p
1s	0,3							
2s	0,85	0,35						
2p								
3s	1	0,85	0,35					
3 p								
3d	1	1	1	0,35				
4s	1	1	0,85	0,85	0,35			
4 p								
4d	1	1	1	1	1	0,35		
4f	1	1	1	1	1	1	0,35	
5s	1	1	1	1	0,85	0,85	0,85	0,35
5 p								

Pour chaque nombre quantique n, on utilisera les nombres quantiques apparents n^* donnés dans le tableau ci-dessous :

n	1	2	3	4	5
n*	1	2	3	3,7	4

On rappelle que dans le cadre du modèle de Slater, la contribution énergétique E_i d'un électron i à l'énergie totale de l'atome, appelée énergie orbitalaire est : $E_i = -13,6(\frac{Z_i^*}{n_i^*})^2$ (en eV) avec Z_i^* la

constante de charge effective. Le rayon orbitalaire associé à l'électron i est donné par : $\rho_i = \frac{n^{*2}}{Z_i^*} a_0$ avec $a_0 = 52.9 \ pm$ le rayon de l'atome de Bohr.

- **I.1.** Expliquer ce qui distingue les deux isotopes naturels de l'argent.
- **I.2.** Calculer la masse molaire de l'argent naturel.
- **I.3.** Écrire la configuration électronique de l'argent dans son état électronique fondamental prévue par la règle de Klechkowsky. L'argent présente une anomalie de remplissage. Expliquer pourquoi et donner la configuration électronique réelle.
- **I.4.** Écrire la configuration électronique de l'ion Ag⁺ dans son état électronique fondamental.

- **I.5.** En utilisant les règles de Slater, calculer l'énergie de première ionisation de l'argent. Expérimentalement, cette énergie vaut 7,6 eV. Proposer une explication justifiant la différence observée entre la valeur expérimentale et la valeur calculée avec le modèle de Slater.
- **I.6.** Calculer le rayon atomique de l'atome d'argent.
- **I.7.** En présence d'ammoniac NH₃ en solution aqueuse, le complexe Ag(NH₃)₂⁺ peut se former.
- **I.7.a.** Donner le nom de ce complexe et sa géométrie.
- **I.7.b.** Ce complexe est utilisé comme test caractéristique en chimie organique. Préciser le principe de ce test sur un exemple simple.

II. Dosage des ions chlorures

Données:

À 298 K, $pKs_{AgCl} = 9.7$.

On assimilera les conductivités molaires ioniques aux conductivités molaires équivalentes limites (λ°) données dans le tableau ci-dessous :

	Na ⁺	Cl ⁻	Ag^{+}	NO ₃
λ° (mS.m ² .mol ⁻¹)	5,01	7,63	6,19	7,14

Le dosage des ions chlorures est important car il permet de détecter des fraudes dans le lait et les produits à base de viande. Différentes méthodes utilisant les ions Ag⁺ peuvent être utilisées pour effectuer un tel dosage. Nous nous intéresserons ici au titrage des ions chlorures par conductimétrie.

On réalise le mode opératoire suivant :

10,0 cm³ (volume V_0) de la solution à analyser (contenant du chlorure de sodium de concentration C_0) sont prélevés à la pipette et transférés dans un bécher de 200,0 cm³. 90,0 cm³ d'eau (V_e , volume d'eau) sont ensuite ajoutés. La cellule de conductimétrie est alors introduite. La burette est remplie avec une solution de nitrate d'argent de concentration $C = 0,10 \text{ mol.L}^{-1}$. Un volume V de nitrate d'argent est versé, et, pour chaque valeur de V, la conductance G de la solution est mesurée, ce qui permet ensuite de tracer la courbe G = f(V).

Le volume équivalent est mesuré et vaut $V_{PE} = 15.1 \text{ cm}^3$.

On notera V_t le volume total : $V_t = V_0 + V_e + V$.

II.1. Rappeler le principe de fonctionnement d'une cellule conductimétrique. Faire un schéma annoté du dispositif de titrage. Quelle relation existe-t-il entre la conductance G et la conductivité σ de la solution ? Expérimentalement, comment détermine-t-on la constante de cellule ?

II.2.

- II.2.a. Écrire l'équation-bilan de la réaction de dosage en faisant intervenir tous les ions présents.
- **II.2.b.** Définir l'équivalence et calculer la concentration en chlorure de sodium dans la solution à analyser.
- **II.2.c.** Pourquoi introduit-on un volume V_e d'eau à la solution à analyser ?
- **II.2.d.** Exprimer les concentrations des différents ions au cours du dosage pour différents volumes V de nitrate d'argent versé : V = 0 ; $V < V_{PE}$; $V = V_{PE}$ et $V > V_{PE}$. On donnera les expressions littérales complètes.
- **II.2.e.** En déduire la conductivité σ de la solution au cours du dosage pour les différents volumes V versés : V = 0 ; $V < V_{PE}$; $V = V_{PE}$ et $V > V_{PE}$. On donnera les expressions littérales complètes.
- **II.2.f.** Donner l'allure de la courbe G = f(V) et commenter les différentes portions du tracé.

III. Etude de la synthèse et de la formation de nanostructures d'argent

Données:

À 298 K, on prendra
$$\frac{RT}{F} \ln x = 0.06 \log x$$
.

On donne les potentiels standard suivants :

$$E_1^{\circ}(Ag^+/Ag_{(s)}) = 0.80 \text{ V}$$

 $E_2^{\circ}(B(OH)_{3(s)}/BH_4) = -0.48 \text{ V}$
 $E_3^{\circ}(H_2BO_3/BH_4) = -1.24 \text{ V}$

Constante globale β_2 de formation du complexe $Ag(NH_3)_2^+$: $\beta_2 = 10^{7,2}$. On donne le produit ionique de l'eau : $K_e = 10^{-14}$

Les nanoparticules métalliques sont actuellement très étudiées car elles sont employées pour leurs remarquables propriétés optiques, électriques, catalytiques ou encore biologiques. Les nanoparticules d'argent sont produites à l'échelle industrielle pour diverses applications : plastiques, vernis, peintures, propriétés antimicrobiennes....

- III.1. Nous allons d'abord nous intéresser à la première étape de réduction lors de la synthèse de nanostructures d'argent.
- III.1.a. Une première possibilité consiste à réduire AgNO₃ par le borohydrure de sodium NaBH₄ en milieu acide (pour un pH compris entre 3 et 5).

Écrire l'équation de la réaction de réduction de Ag⁺ par BH₄. Exprimer la constante d'équilibre de cette réaction et calculer sa valeur à 298 K.

- III.1.b. Déterminer le potentiel standard E₄⁰ du couple Ag(NH₃)₂⁺/Ag.
- III.1.c. Une autre possibilité consiste à réduire le complexe Ag(NH₃)₂⁺ par NaBH₄, mais en milieu basique (pour un pH compris entre 9 et 11). Ecrire l'équation de cette réaction de réduction. Exprimer la constante d'équilibre de cette réaction et calculer sa valeur à 298 K.
- III.2. La section qui suit s'intéresse à la cinétique de formation des nanoparticules d'argent. Dans les années 1950, M. La Mer a proposé un modèle rendant compte de la formation d'agrégats. Ce modèle peut être étendu à la formation de nanoparticules d'argent de type Ag_n où n est un nombre entier traduisant le nombre d'atomes d'argent dans l'agrégat. Une fois l'étape de réduction achevée, deux étapes sont considérées. La première est un processus de nucléation aboutissant à la formation d'un agrégat :

$$nAg^0 \longrightarrow Ag_n^0$$

La seconde étape est une phase de croissance : $Ag^0 + Ag^0_n \longrightarrow Ag^0_{n+1}$

$$Ag^{0} + Ag^{0}_{n} \longrightarrow Ag^{0}_{n+1}$$

De manière simple, ce mécanisme réactionnel peut être schématisé par les deux actes élémentaires ci-dessous qui traduisent une croissance de l'agrégat au niveau de sa surface :

$$A \xrightarrow{k_1} B$$

$$A + B \xrightarrow{k_2} 2B$$

La première étape traduit une nucléation lente et continue.

La seconde étape traduit une croissance rapide à la surface de l'agrégat.

L'espèce B correspond aux sites catalytiques actifs à la surface de l'agrégat. L'espèce A correspond à l'agrégat d'argent.

III.2.a. On supposera qu'à l'instant t = 0, seul A est présent dans le mélange réactionnel. Exprimer la vitesse de disparition de A en fonction de [A], [A]₀ (concentration initiale de A à l'instant t = 0), et des constantes de vitesse k_1 et k_2 .

III.2.b. Intégrer l'expression précédente afin d'exprimer [A](t) en fonction de $[A]_0$, k_1 et k_2 et du temps t.

On rappelle que : $\int -\frac{dx}{\alpha x + \beta x^2} = \frac{1}{\alpha} \left[\ln(\frac{\alpha}{x} + \beta) \right] + \gamma$, où α , β et γ sont des constantes.

III.2.c. Expérimentalement, $k_1 \ll k_2$ [A]₀ et on travaille à des temps pour lesquels [A]_t < [A]₀. Montrer que, dans ces conditions, si on trace $f(t) = \ln \frac{[A]_0 - [A]}{[A]}$, on peut en déduire les valeurs de k_1 et k_2 connaissant [A]₀.

III.2.d. Expérimentalement, on mesure, en fonction du temps de réaction, l'évolution de l'absorbance à 420 nm, longueur d'onde correspondant au maximum de la bande d'absorption de l'argent. Ensuite, la concentration d'argent peut être calculée. Rappeler la relation qui lie l'absorbance d'une espèce chimique à sa concentration en solution. Préciser la signification des différents termes et leurs unités respectives. Quel est le nom donné à cette relation ?

III.2.e. Différentes valeurs de la fonction f(t) en fonction du temps sont données dans le tableau cidessous. Dans le deuxième cas, on a ajouté 0,5 % de polymère au mélange réactionnel. Donner les valeurs de k_1 et k_2 dans ces deux cas. On prendra $[A]_0 = 10^{-2}$ mol.L⁻¹.

Quel est l'effet de l'ajout d'un polymère sur les valeurs des constantes de vitesse ?

temps (s)	120	300	420	600	720	900	1200	1500
f(t)	108,00	282,60	399,00	573,60	690,00	864,60	1155,60	1446,60
(sans polymère)								
f(t)	40,49	114,92	164,54	238,97	288,59	363,02	487,07	611,12
(avec polymère)								

IV. Oxyde et sulfure d'argent

Données:

La constante d'état des gaz parfaits vaut $R = 8.31 \text{ J.K}^{-1}.\text{mol}^{-1}$.

On considère que l'oxyde d'argent est solide dans toute la gamme de température étudiée.

Température de fusion de l'argent : 1235 K

Enthalpie molaire standard de fusion de l'argent : $\Delta_{fus}H^0_{Ag} = 11,3 \text{ kJ.mol}^{-1}$

Le tableau ci-dessous donne les valeurs des enthalpies molaires standard de formation et des entropies molaires standard des différentes espèces à 298 K:

composé	$O_2(g)$	Ag(s)	$Ag_2O(s)$	$Ag_2S(s)$	$SO_2(g)$
$\Delta_f H^{\circ} (kJ.mol^{-1})$			-31,1	-32,6	-296,8
$S^{\circ}(J.K^{-1}.mol^{-1})$	205,0	42,5	121,0	144,0	248,0

On rencontre aussi bien l'argent à l'état natif que dans des minéraux. Un minéral naturel important est l'argentite, Ag₂S. L'argent apparaît également dans les minerais dont on extrait l'or, le plomb, le cuivre et le zinc.

Les questions qui suivent s'intéressent à l'oxyde d'argent Ag₂O et à l'argentite Ag₂S.

IV.1. On se place dans le cadre de l'approximation d'Ellingham. En quoi consiste cette approximation ?

Dans toute la suite, on fera intervenir une mole de dioxygène dans l'écriture des équations-bilan.

- **IV.2.** Pour une température inférieure à 1235 K, écrire l'équation de la réaction d'oxydation (1) de l'argent solide. Calculer la variance de cet équilibre. Commenter cette valeur.
- **IV.3.** Donner l'expression de l'enthalpie libre standard de la réaction (1), $\Delta_r G^{\circ}_{l}$, en fonction de la température, dans l'intervalle de température [298 K-1235 K]. On commentera le signe de la pente de la droite obtenue. L'oxyde d'argent est-il stable à 298 K ? Si oui, à partir de quelle température se décompose-t-il ?
- IV.4. Calculer la pression partielle de dioxygène nécessaire pour oxyder l'argent à 298 K. Conclure.
- **IV.5.** Par la même méthode que précédemment, on obtient pour trois autres métaux, à 298 K, les enthalpies libres standard de formation des oxydes suivants : Al₂O₃, CuO et Au₂O₃. Les enthalpies libres standard ci-dessous correspondent à la formation des oxydes à partir d'une mole de dioxygène.

```
\Delta_r G^{\circ} \text{ Al}_2 \text{O}_3 = -1117,0 \text{ kJ.mol}^{-1}
```

 $\Delta_r G^{\circ} \text{ CuO} = -259.4 \text{ kJ.mol}^{-1}$

 $\Delta_r G^{\circ} \text{Au}_2 \text{O}_3 = 108.8 \text{ kJ.mol}^{-1}$

Calculer la pression partielle de corrosion pour ces trois métaux à 298 K. Classer alors les quatre métaux selon leur ordre de stabilité face à la corrosion.

- **IV.6.** Quels métaux sont corrodés à l'air à 298 K? Que fait-on pour les protéger? On supposera que la valeur de la pression totale de l'air à 298 K est égale à 1 bar.
- **IV.7.** Donner l'expression de l'enthalpie libre standard $\Delta_r G^{\circ}_{2}$, en fonction de la température, dans l'intervalle de température [1235 K-2000 K] de la réaction d'oxydation (2) de l'argent liquide. On commentera le signe de la pente de la droite obtenue.
- **IV.8.** Le sulfure d'argent est mis en présence de dioxygène. Dans ces conditions, écrire la réaction de formation de l'argent à partir du sulfure d'argent à 298 K pour une mole de $O_{2(g)}$ mise en jeu. Cette réaction est-elle thermodynamiquement favorable ? Calculer sa constante d'équilibre à 298 K.

PARTIE B

Synthèse totale de l'acide (-)-trans-3-hydroxypipécolique et de la (-)-swainsonine

L'acide (-)-trans-3-hydroxypipécolique est le constituant de nombreux composés d'intérêt biologique comme la (-)-swainsonine (figure 1). La (-)-swainsonine est un alcaloïde isolé en 1973 à partir d'un champignon, *Rhizoctonia leguminicola*. Elle se retrouve aussi dans diverses plantes comme *Swainsona canescens* (légumineuse de l'ouest de l'Australie), *Astragalus lentiginosus* ou encore *Oxytropis sericea* (plantes de l'ouest des Etats-Unis). Elle a fait l'objet de nombreuses études et est maintenant reconnue pour ses activités antitumorales et immunologiques. Elle est devenue depuis une vingtaine d'années une cible de choix pour les chimistes organiciens.

$$\begin{array}{c} \text{OH} \\ \text{CO}_2\text{H} \\ \\ \vdots \\ \text{NH} \end{array}$$
 acide (-)- $trans$ -3-hydroxypipécolique (-)-swainsonine

Figure 1

Dans ce problème, nous nous proposons d'étudier les synthèses asymétriques de l'acide (–)-*trans*-3-hydroxypipécolique et de la (–)-swainsonine décrites par le groupe de J.-P. Genêt (*Tetrahedron Letters* **1996**, *37*, 2031–2034 et *Bull. Soc. Chim. Fr.* **1997**, *134*, 615–621) à partir du même intermédiaire **B** lui-même obtenu à partir de **A** (schéma 1) :

OH
$$CO_2H$$

$$NH$$
OTBS
$$CO_2Me$$

$$NH$$
BocHN-NBoc
$$A$$

$$O$$

$$B$$

$$TBS = --Si$$

Schéma 1

I- Synthèse de l'intermédiaire A

La première étape de la synthèse de l'intermédiaire $\bf A$ correspond à l'hydrogénation asymétrique du β -cétoester $\bf 1$ en présence d'un catalyseur chiral du ruthénium [Ru*]. Les deux stéréoisomères $\bf 2a$ et $\bf 2b$ sont ainsi obtenus en mélange dans un rapport 99:1 (schéma 2) :

Schéma 2

I-1 Quelle relation d'isomérie lie 2a et 2b?

I-2 Les auteurs donnent pour le mélange : $[\alpha]_D^{25} = -15^\circ$ (c = 1,2 dans CHCl₃). Quel est le nom du symbole $[\alpha]_D^{25}$? Indiquer brièvement le principe de sa mesure. Que signifie le signe « moins » devant le nombre 15?

Les auteurs ont mesuré la proportion des deux isomères par un dosage en chromatographie gazeuse. Pour cela, ils ont effectué une séquence réactionnelle dans laquelle ces isomères sont obtenus en mélange racémique (schéma 3) :

Schéma 3

- I-3 Donner la définition d'un mélange racémique. Proposer des conditions expérimentales pour obtenir le mélange racémique de 2a et 2b à partir de 1.
- **I-4** Écrire l'équation-bilan de la réaction du mélange racémique de **2a** et **2b** avec le chlorure d'acide *O*-acétyl-L-lactique **3**. De quel type de réaction s'agit-il ? Quel est le rôle de la pyridine ? Écrire le mécanisme de la réaction.
- **I-5** Combien d'isomères **4** se forment-ils ? Les représenter. Quelle relation d'isomérie existe-t-il entre ces isomères ? Sont-ils séparables, et si oui par quelle(s) méthode(s) ? Justifier votre réponse.

L'isomère **2a** est mis à réagir avec 2 équivalents de diisopropylamidure de lithium (LDA). L'intermédiaire **[5]** ainsi obtenu est traité par l'azodicarboxylate de di-*tert*-butyle (BocN=NBoc) pour donner après hydrolyse le produit **6**. Ce dernier est alors silylé pour conduire à **A** (schéma 4) :

Schéma 4

- **I-6** Décrire brièvement les conditions opératoires à respecter pour former le LDA à partir de l'amine correspondante et du *n*-butyllithium. Quelles sont les propriétés du LDA ?
- **I-7** Représenter l'intermédiaire **[5]** et justifier l'emploi de 2 équivalents de LDA. Quel type de réaction est mis en jeu? Proposer une explication au fait que les auteurs n'ont pas utilisé du *n*-butyllithium à la place du LDA.

- **I-8** Le silicium est en dessous du carbone dans la classification périodique et présente de ce fait une réactivité comparable. Il présente aussi une forte affinité avec l'oxygène en formant une liaison très stable.
- **I-8.a** Quelle est la polarisation de la liaison Si-O?
- **I-8.b** Pourquoi le groupement CF₃SO₃⁻ est-il un excellent groupe partant ?
- **I-8.c** Proposer un mécanisme pour la formation de **A** à partir du composé **6** et du triflate de *tert*-butyldiméthylsilyle **7**.

II- Synthèses de l'acide (-)-trans-3-hydroxypipécolique et de l'intermédiaire B

L'acide (–)-*trans*-3-hydroxypipécolique et l'intermédiaire **B** sont obtenus à partir de **A** selon une séquence réactionnelle dont la première étape correspond à une ozonolyse (schéma 5) :

Schéma 5

- II-1 L'ozone (O₃) est une molécule acyclique. Donner sa structure de Lewis. Quelle est la géométrie de cette molécule par la méthode VSEPR (abréviation de Valence Shell Electron Pair Repulsion, c'est-à-dire, Répulsion des Paires d'Électrons des Couches de Valence) ? Indiquer la valeur théorique de l'angle de liaison.
- II-2 Représenter le produit 8 obtenu avec la propanone par ozonolyse de A. En l'absence d'ozone, proposer une autre séquence réactionnelle pour la transformation de A en 8.

II-3 La déprotection des atomes d'azote du composé 9 pour donner 10 est effectuée avec l'acide trifluoroacétique. Cette déprotection a lieu en deux étapes (schéma 6) :

- II-3.a Proposer un mécanisme pour l'étape (1) de la déprotection.
- II-3.b A quoi sert la triéthylamine dans la transformation de 9 en 10?
- II-4 L'ion fluorure a une très grande affinité pour le silicium et se lie de façon covalente avec lui pour former une liaison extrêmement stable. Proposer un mécanisme pour le passage de l'intermédiaire B au produit déprotégé 11.
- II-5 Donner des conditions opératoires permettant d'obtenir l'acide (–)-*trans*-3-hydroxypipécolique à partir de 11. Quelles sont les fonctions présentes dans le produit obtenu ?

III-Accès à la (–)-swainsonine

L'accès à la (–)-swainsonine est ensuite effectué à partir de l'intermédiaire **B**. La fin de la synthèse débute ainsi (schéma 7) :

OTBS
$$CO_2Me$$
 $DMAP (1 \text{ équiv})$
 CO_2Me
 CO

Schéma 7

- III-1 Le composé 13 est obtenu par réaction de **B** avec le chloroformiate de benzyle 12 en présence de 4-(*N*,*N*-diméthylamino)pyridine (DMAP).
- III-1.a Représenter la DMAP. Est-ce un composé aromatique ? Justifier votre réponse.
- III-1.b Quel est l'atome d'azote le plus nucléophile de la DMAP ? Justifier votre réponse.
- III-2 Proposer un réactif permettant de transformer 14 en aldéhyde 15.
- III-3 Quel nom porte la réaction de l'aldéhyde 15 avec 16a? Proposer une méthode de préparation du réactif 16a.
- III-4 Quelle est la configuration de la double liaison de 17a ? Justifier votre réponse. Quelle particularité présente cette double liaison ?

Les auteurs utilisent en fait un autre réactif **16b** pour obtenir, via une réaction analogue à la précédente, l'isomère **17b**. L'isomère **17b** est purifié et analysé.

Figure 2

- Une chromatographie sur couche mince (CCM) sur gel de silice $60F_{254}$ effectuée avec un mélange cyclohexane/acétate d'éthyle dans les proportions 1/3 donne : $R_f = 0.63$.
- Le spectre infrarouge du produit pur présente les bandes caractéristiques suivantes :

υ (cm ⁻¹)	Intensité
1720	Forte
1697	Forte
1625	Faible

• Le spectre de RMN ¹H (Résonance Magnétique Nucléaire) à 200 MHz dans CDCl₃ présente les signaux figurant dans le tableau suivant (certains signaux ne sont pas donnés) :

δ (ppm)	Multiplicité	Couplage (Hz)	Intégration
7,32	m		5
6,29	dd	11,6 et 8,4	1
5,87	d	11,6	1
3,95	m		1
3,67	S		3

(ppm = partie par million)

- III-5 Combien d'atomes de carbone « asymétriques » comporte 17b ? Donner la configuration absolue de chacun d'eux en justifiant votre réponse.
- III-6 Rappeler brièvement le principe de la chromatographie sur couche mince en précisant le rôle de l'éluant. Donner la définition de R_f. Quel est le but de cette technique ici ?
- III-7 Attribuer les 3 bandes caractéristiques du spectre infrarouge.
- **III-8** En utilisant les notations de la figure 2, proposer une attribution à chacun des protons de **17b** (présenter impérativement vos résultats sous la forme d'un tableau). Justifier la multiplicité des signaux à 3,67 et 5,87 ppm.

La fin de la synthèse se déroule ensuite de la façon suivante à partir de l'isomère 17b (schéma 8) :

OTBS

$$CO_2Me$$
 OSO_4
 $acétone, H_2O$
 OSO_2
 OSO_3
 OSO_4
 OSO_4
 OSO_4
 OSO_2
 OSO_4
 OSO_4
 OSO_4
 OSO_4
 OSO_4
 OSO_2
 OSO_4
 OSO_4

- Schéma 8
- III-9 Combien de produits 18 peuvent se former ? Justifier votre réponse. Les représenter tous.
- III-10 Quel est le but de la chromatographie sur gel de silice dans la transformation $18 \rightarrow 19$?
- III-11 Le composé 19 n'est pas très stable et se cyclise rapidement par chauffage pour donner un produit 20. Représenter 20 et donner son mécanisme de formation.
- III-12 Proposer une structure pour le composé 21 qui par traitement avec une résine acide (Dowex) fournit la (–)-swainsonine.

Données spectrales :

RMN ¹H : gamme de déplacements chimiques

Protons	δ (ppm)
-C H -CH=CH-	1,7–2,4
CH-	2,3–2,8
R-CO ₂ -C H -	3,5–4,5
-C H -N-	3,5–4,5
-C H -O-	3,5–4,5
RCH=CHR'	5,0-6,5
H	7,2–7,9

Infrarouge : nombre d'onde de vibration de quelques groupes fonctionnels

Groupe fonctionnel	υ (cm ⁻¹)	Intensité
C=O ester saturé	1735–1750	Forte
C=O ester conjugué	1715–1730	Forte
C=O aldéhyde	1720-1740	Forte
C=O cétone	1705–1725	Forte
C=O acide	1700-1720	Forte
C=O carbamate (ROCONR')	1690–1710	Forte
C=C alcène	1640–1690	Faible
C=C alcène conjugué	1600–1650	Faible

FIN DE L'ÉNONCÉ