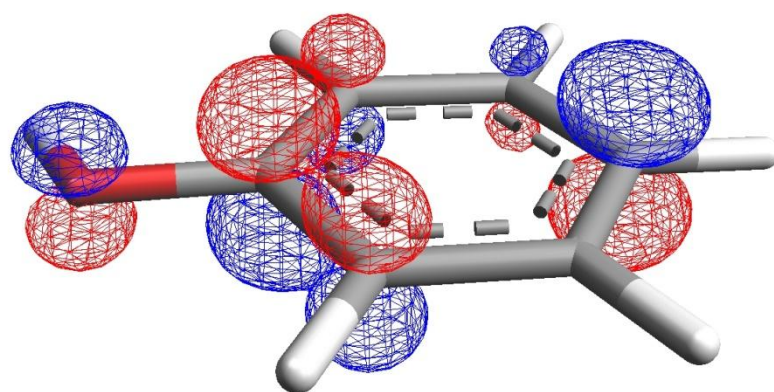
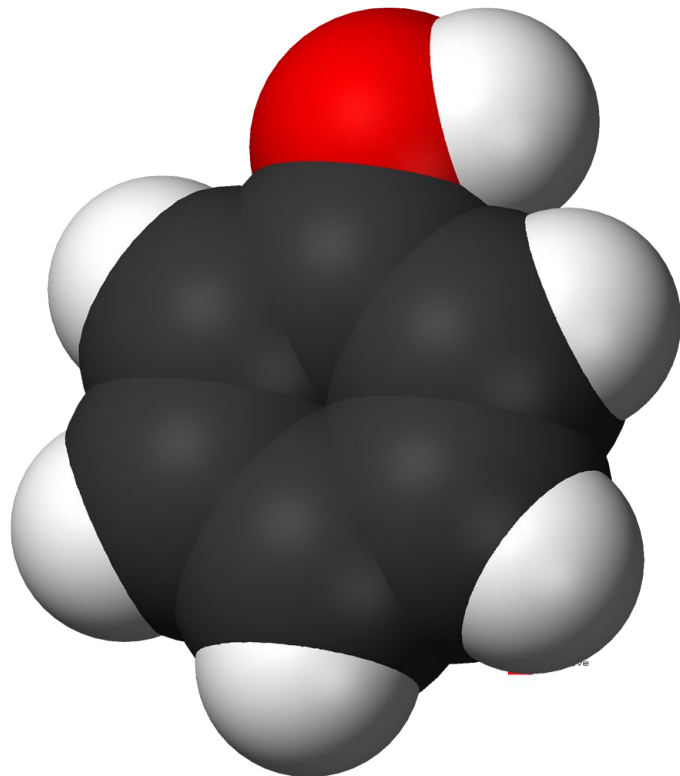


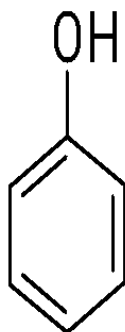
**Студент – это не сосуд,
который надо
наполнить, а факел,
который надо зажечь**

Л. Арцимович

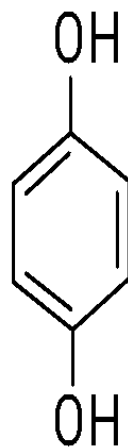
Фенолы



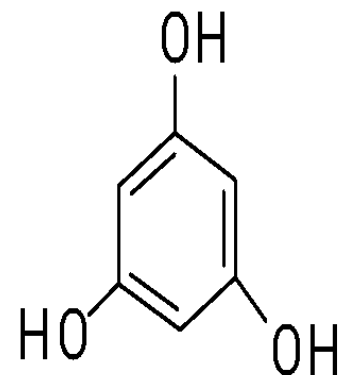
Номенклатура



Фенол,
одноатомный фенол



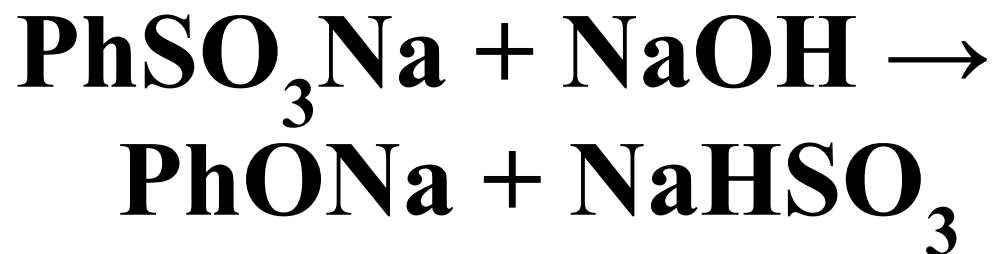
Гидрохинон,
двуатомный фенол



Флороглюцин,
трехатомный фенол

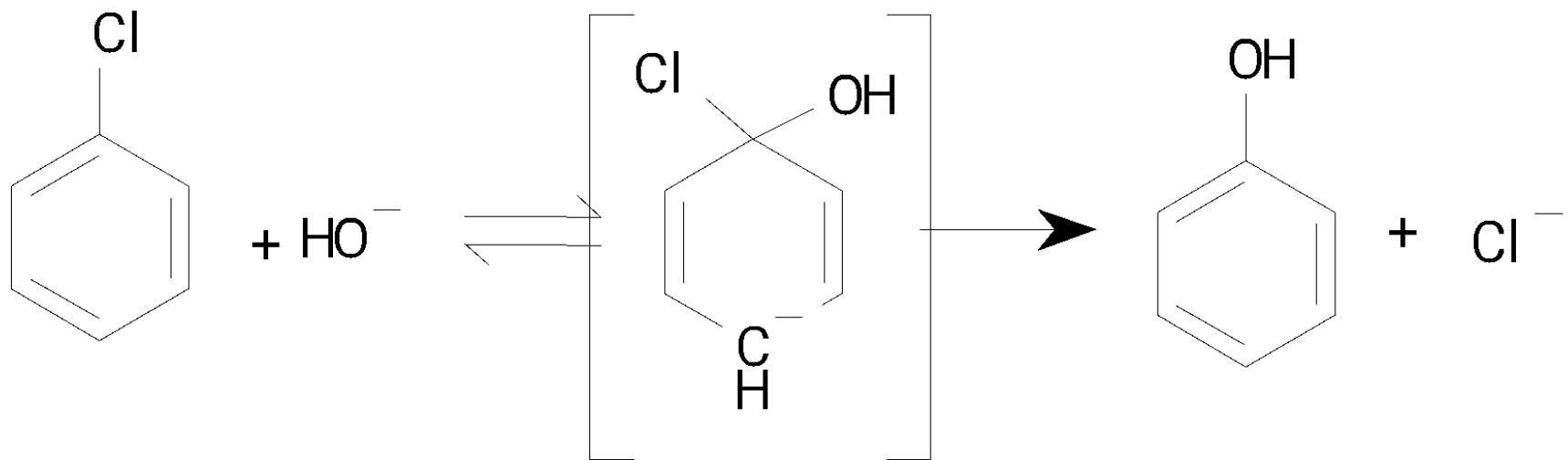
Способы получения фенола

- Сплавлением натриевой соли бензолсульфокислоты с гидроксидом натрия



Способы получения фенола

- Гидролиз галогенсодержащих бензолов

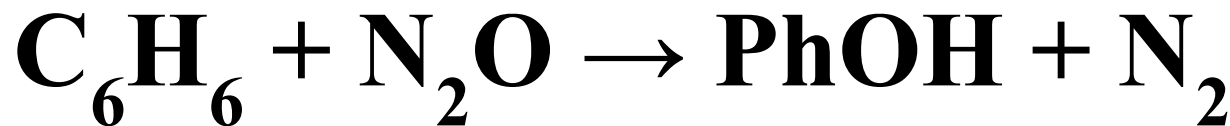


Способы получения фенола

- Из солей диазония

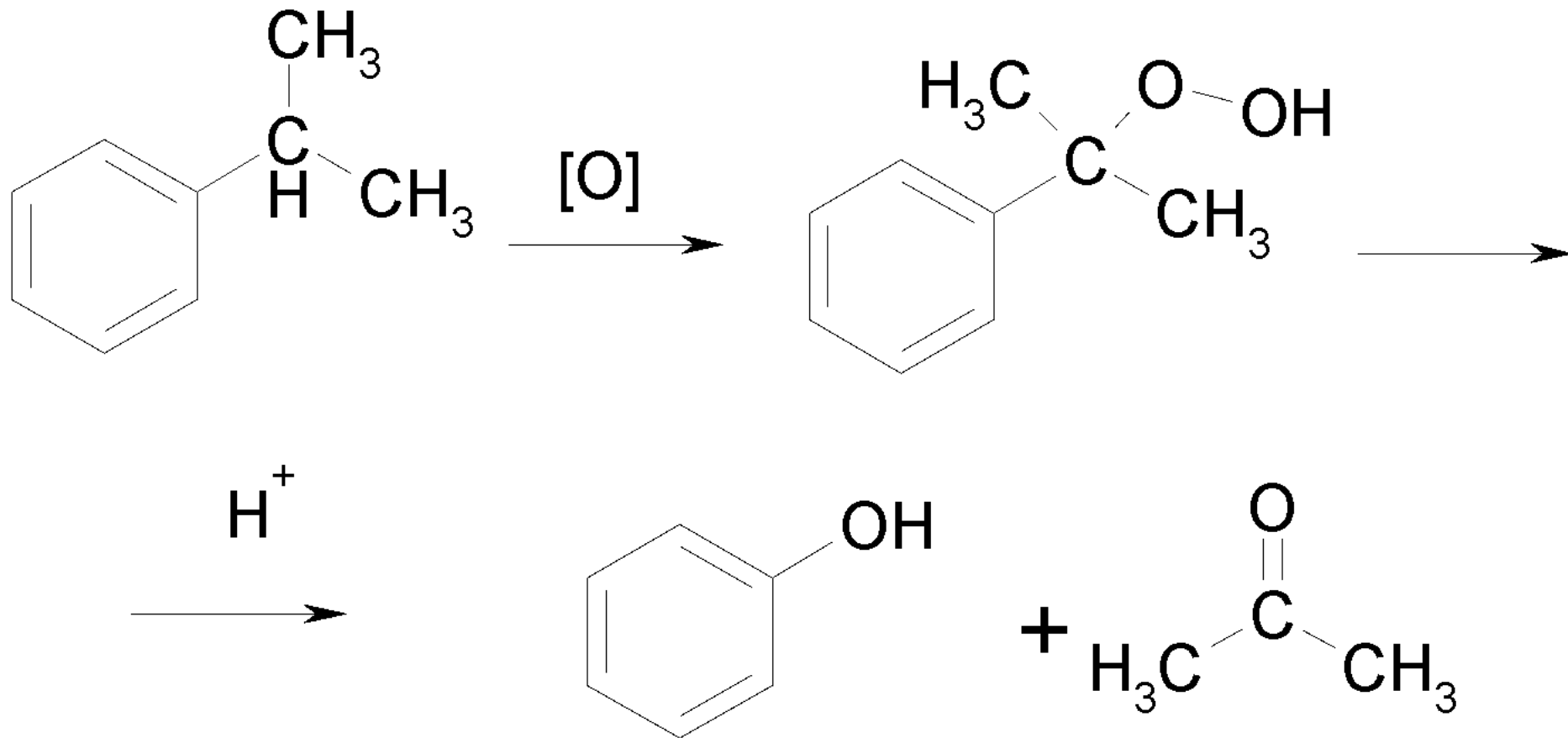


- Из бензола

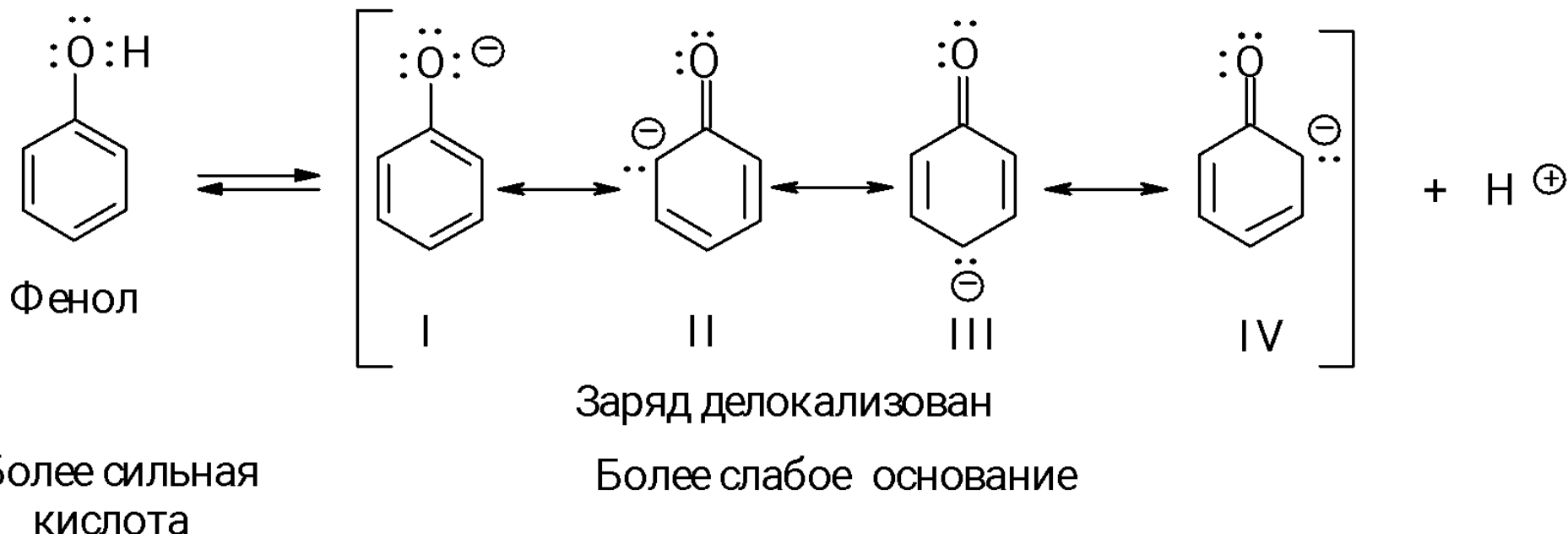


Способы получения фенола

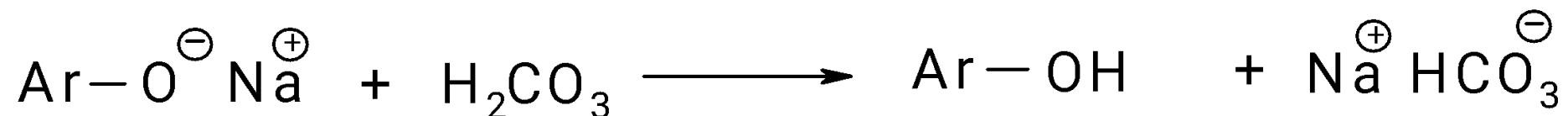
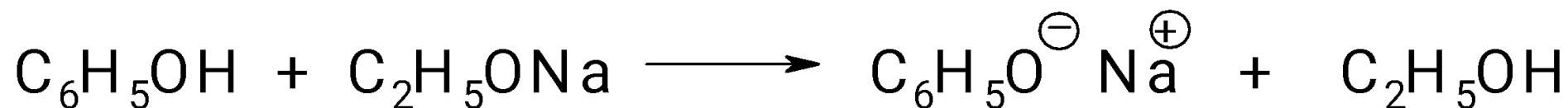
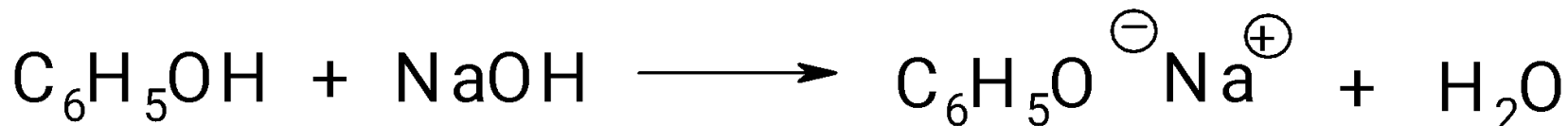
- Кумольный метод



Кислотность

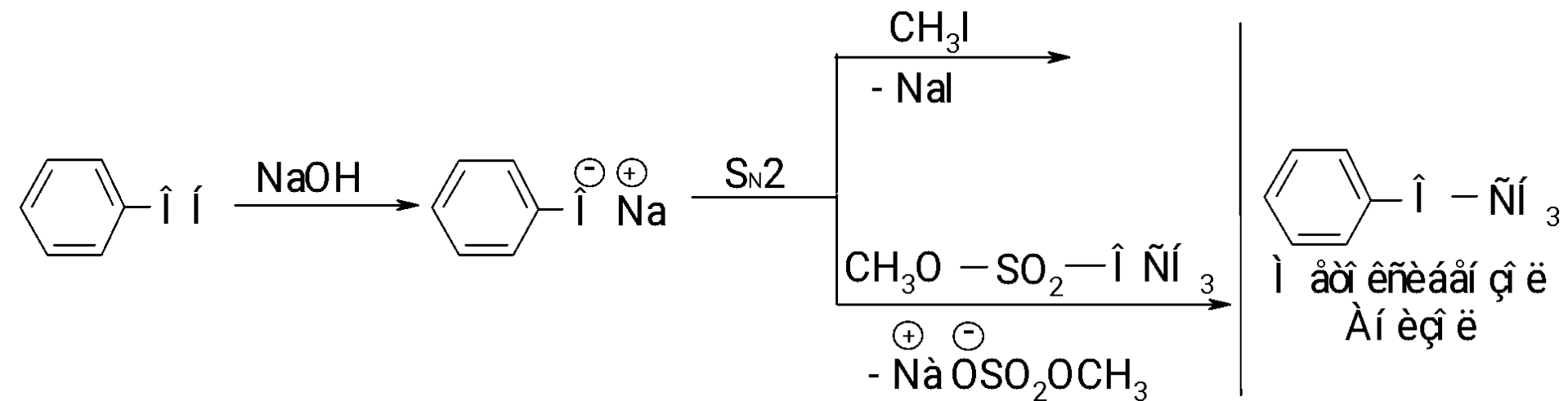


Свойства фенолов

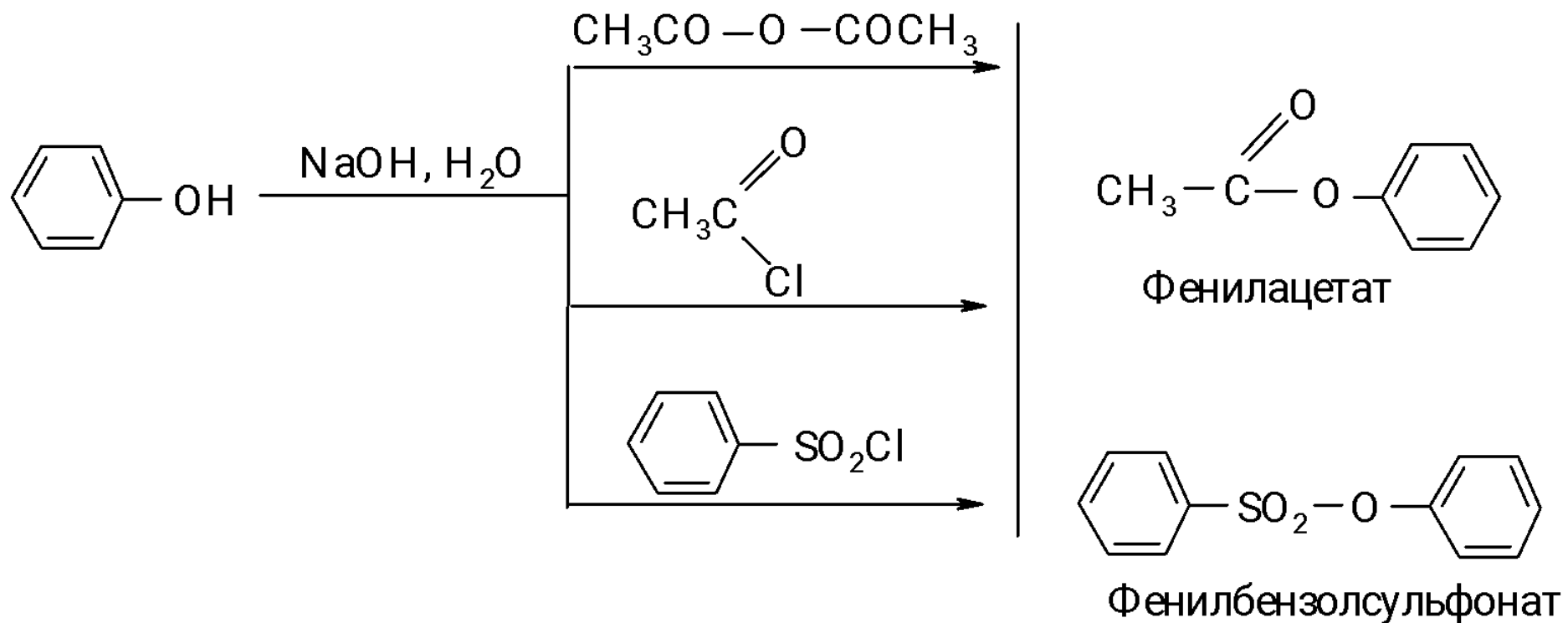


Растворим в воде

Реакция Вильямсона



Образование сложных эфиров

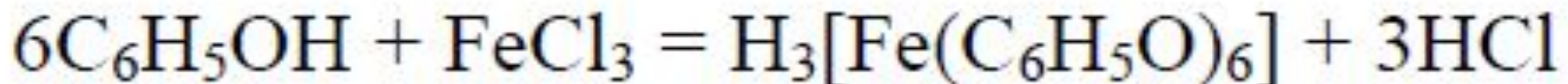


Свойства фенолов

- Фенольные соединения взаимодействуют с хлоридом железа (III) и образуют характерные **цветные комплексы** (качественная реакция)

Свойства фенолов

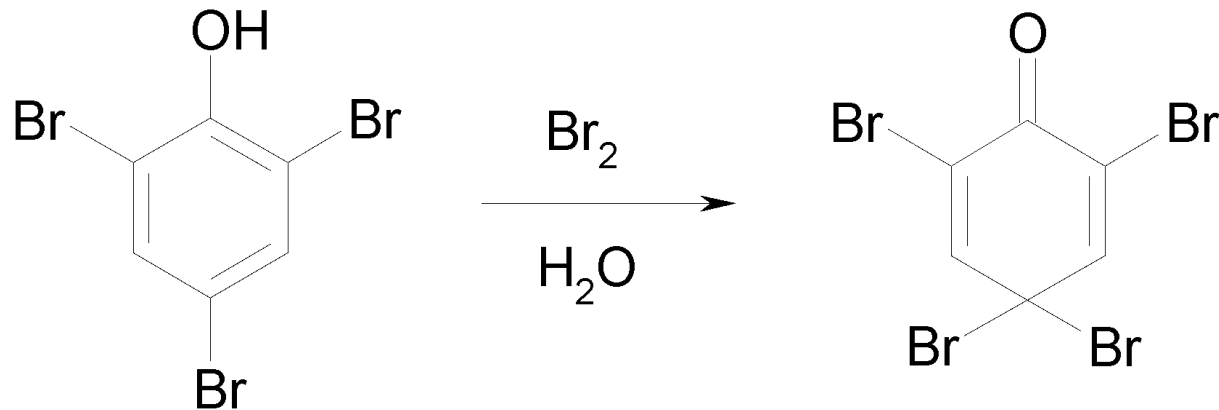
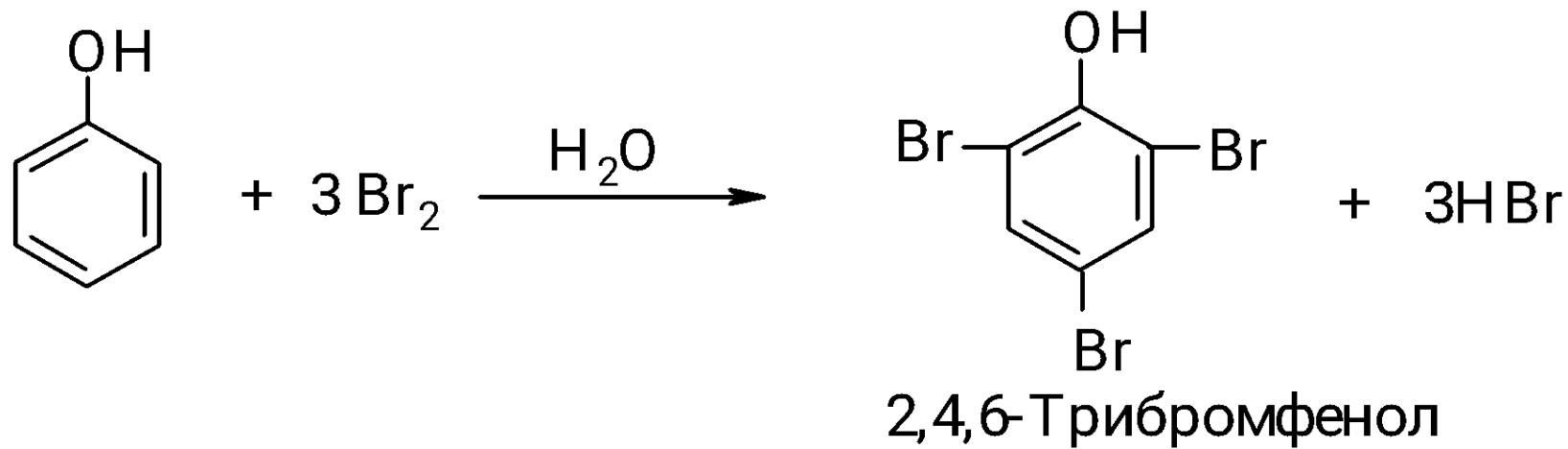
- **фенол** окрашивает в **красно-фиолетовый** цвет, **крезол** - в **синий**, **резорцин** - в **темно-фиолетовый**



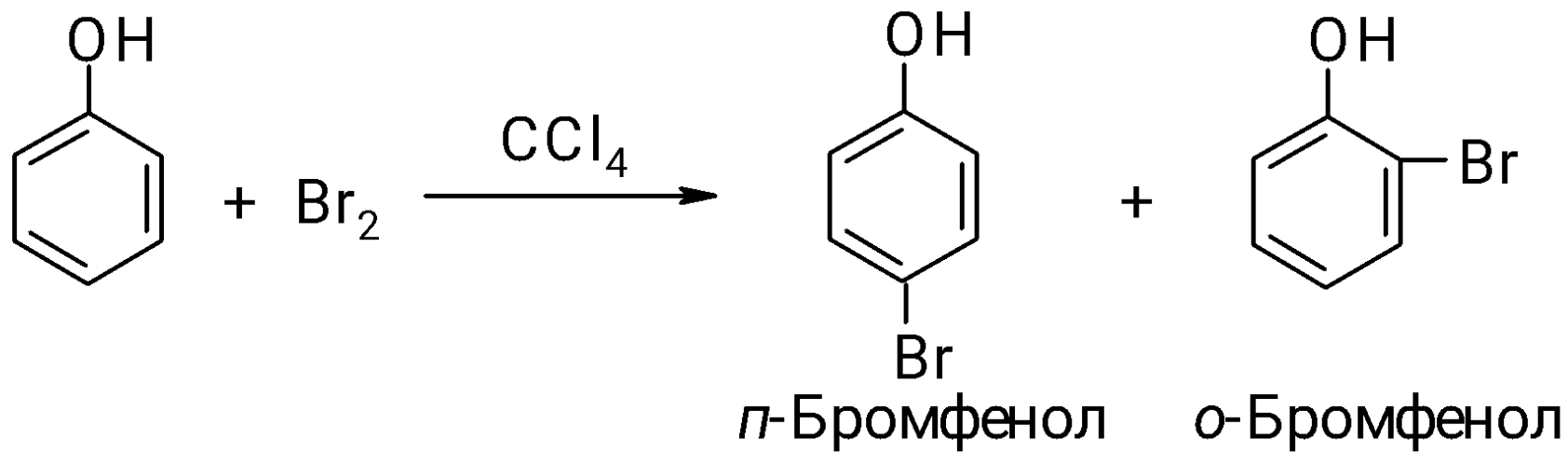
Фенолы

Электрофильное замещение в ароматическом ядре

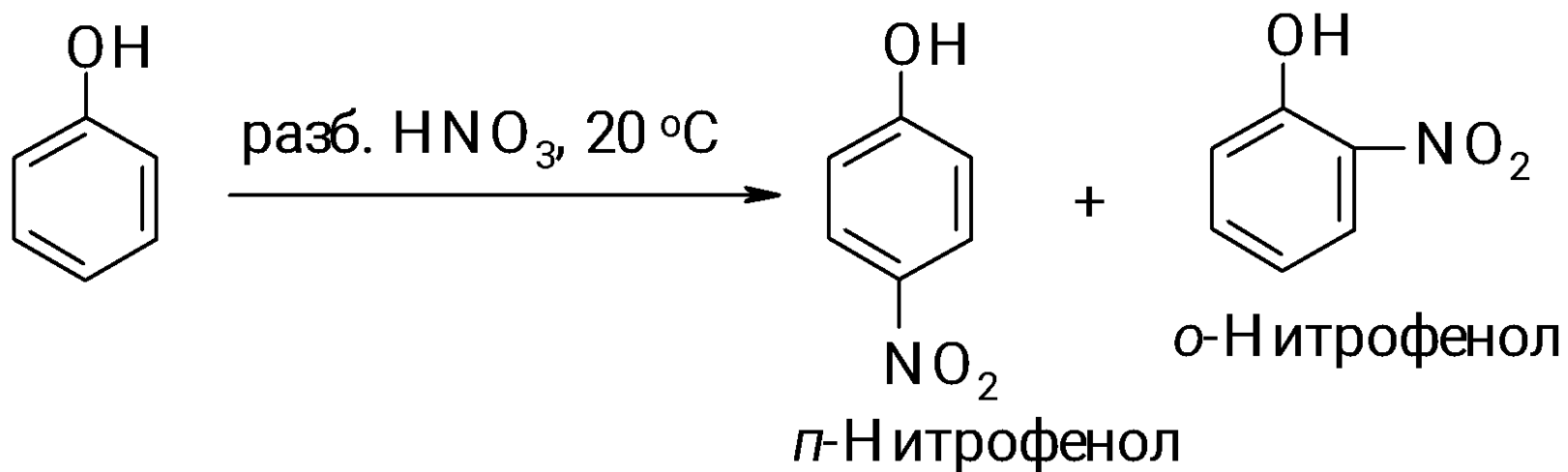
Галогенирование



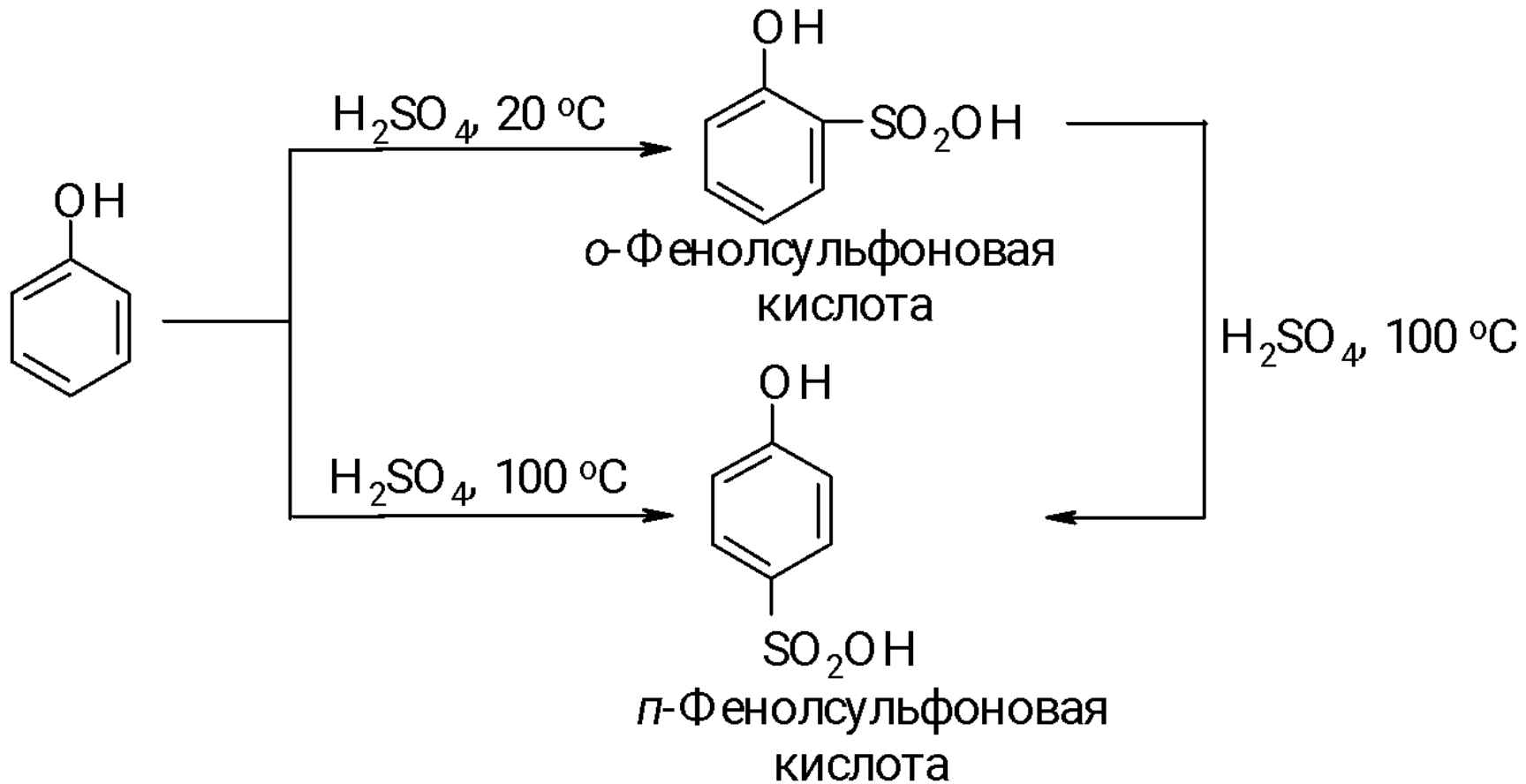
Галогенирование



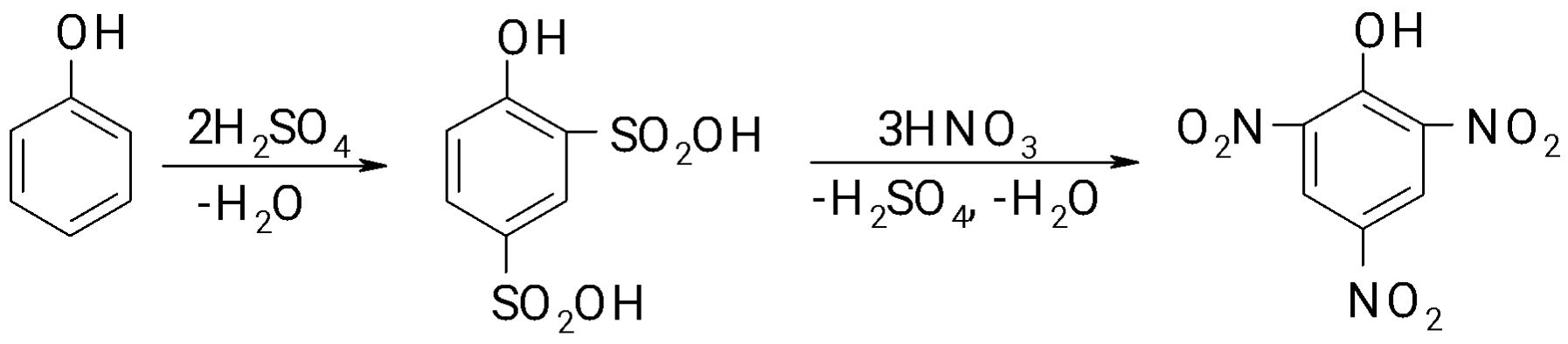
Нитрование



Сульфирование

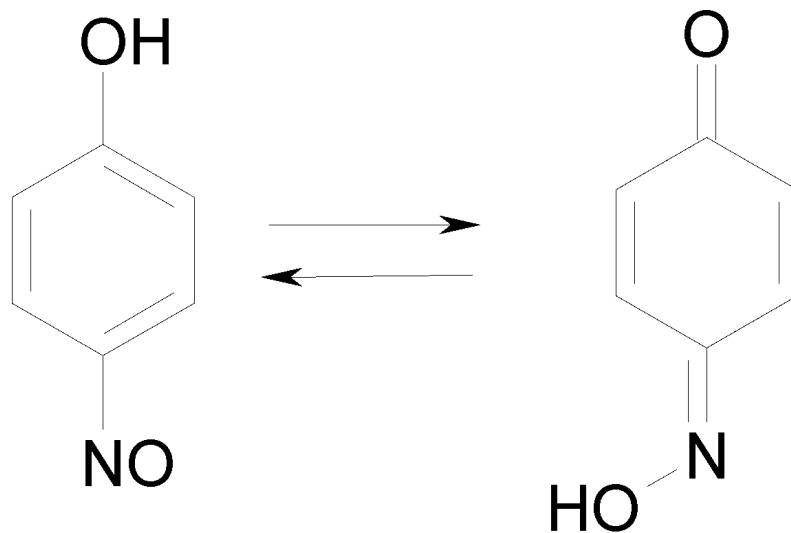
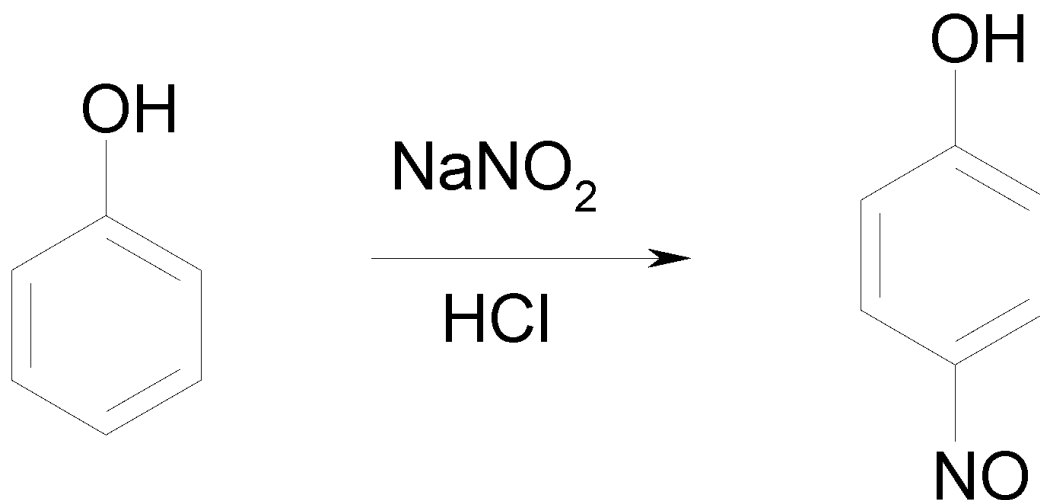


Ипсо-замещение сульфогруппы

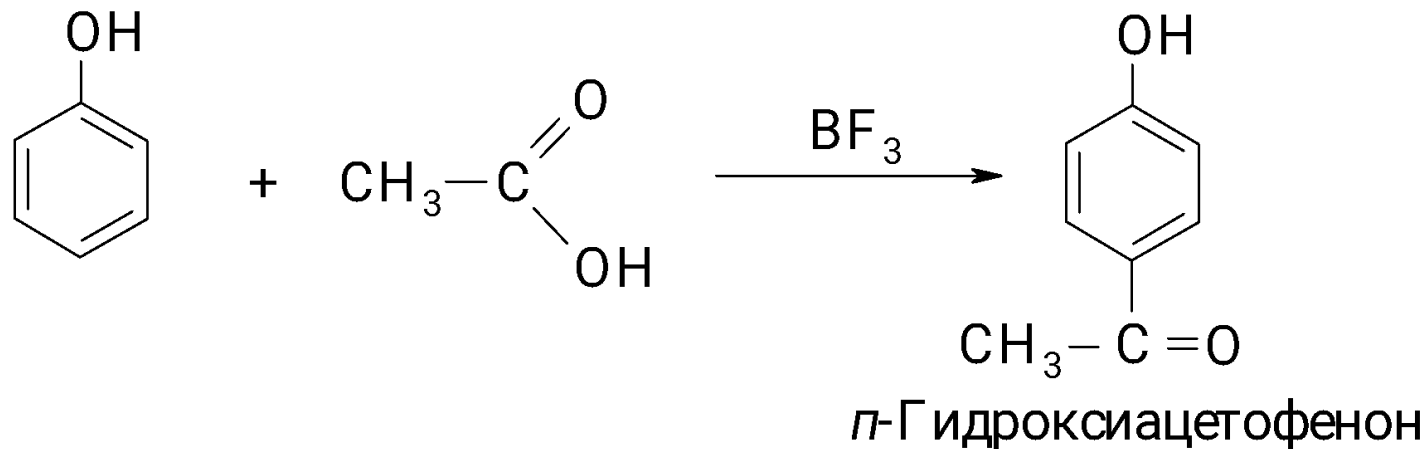
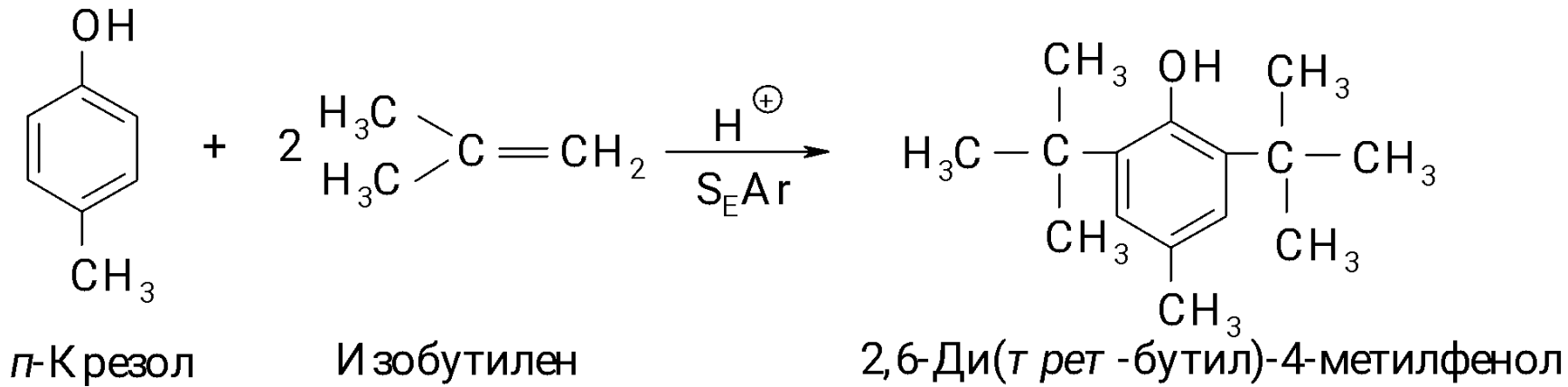


2,4-Фенолдисульфоновая
кислота

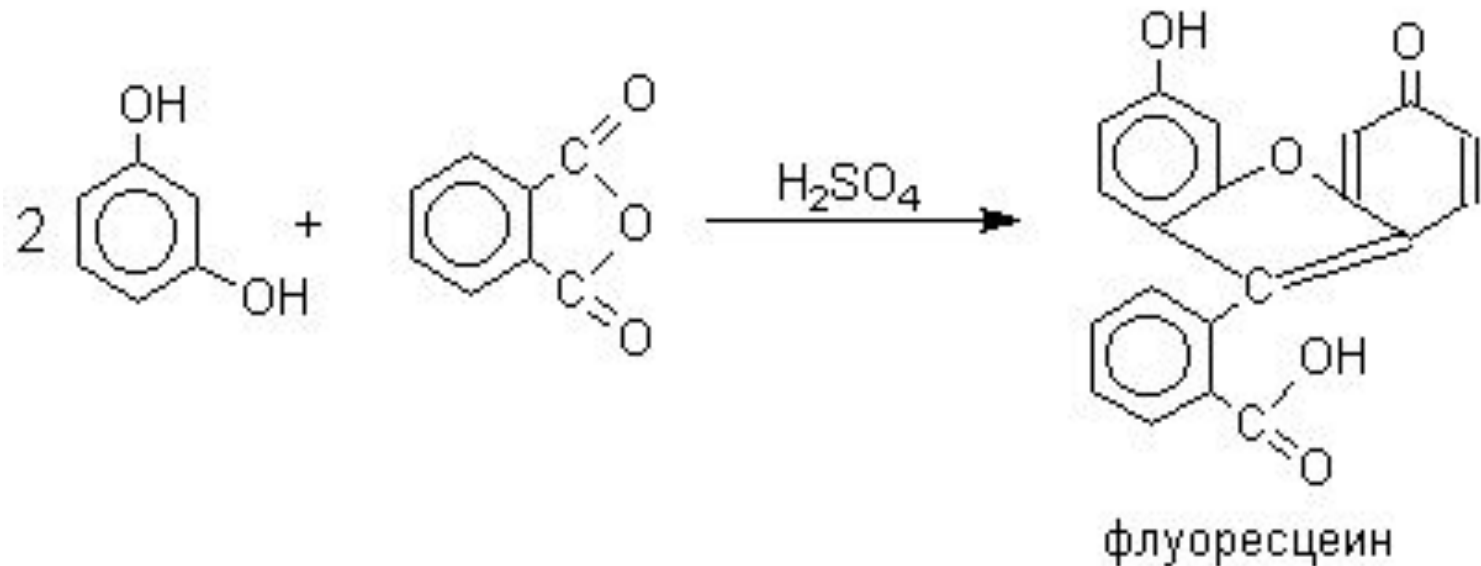
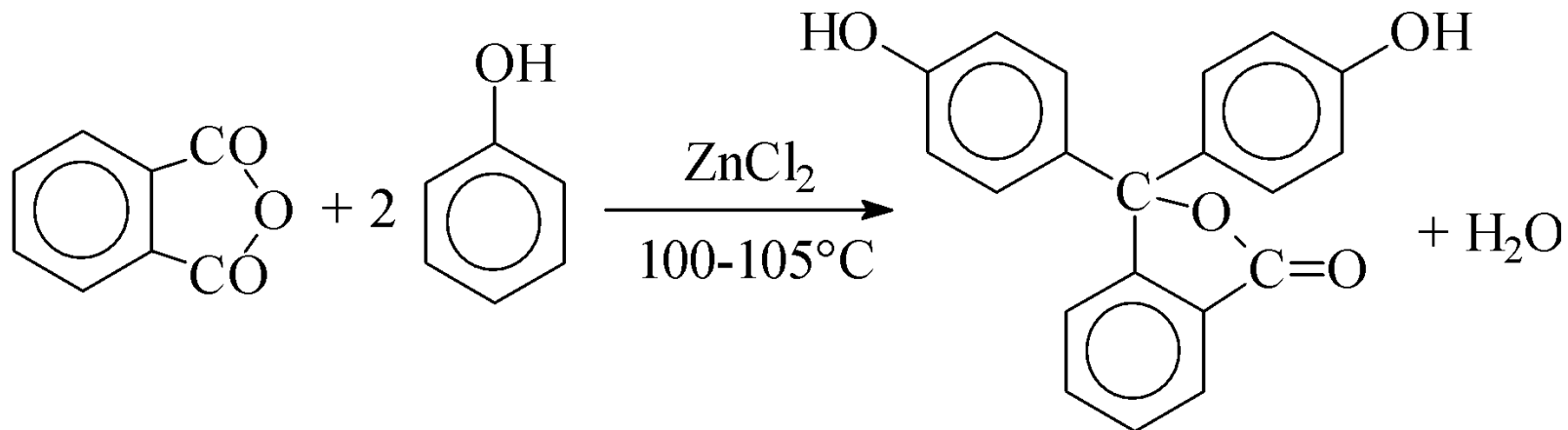
Нитрозирование



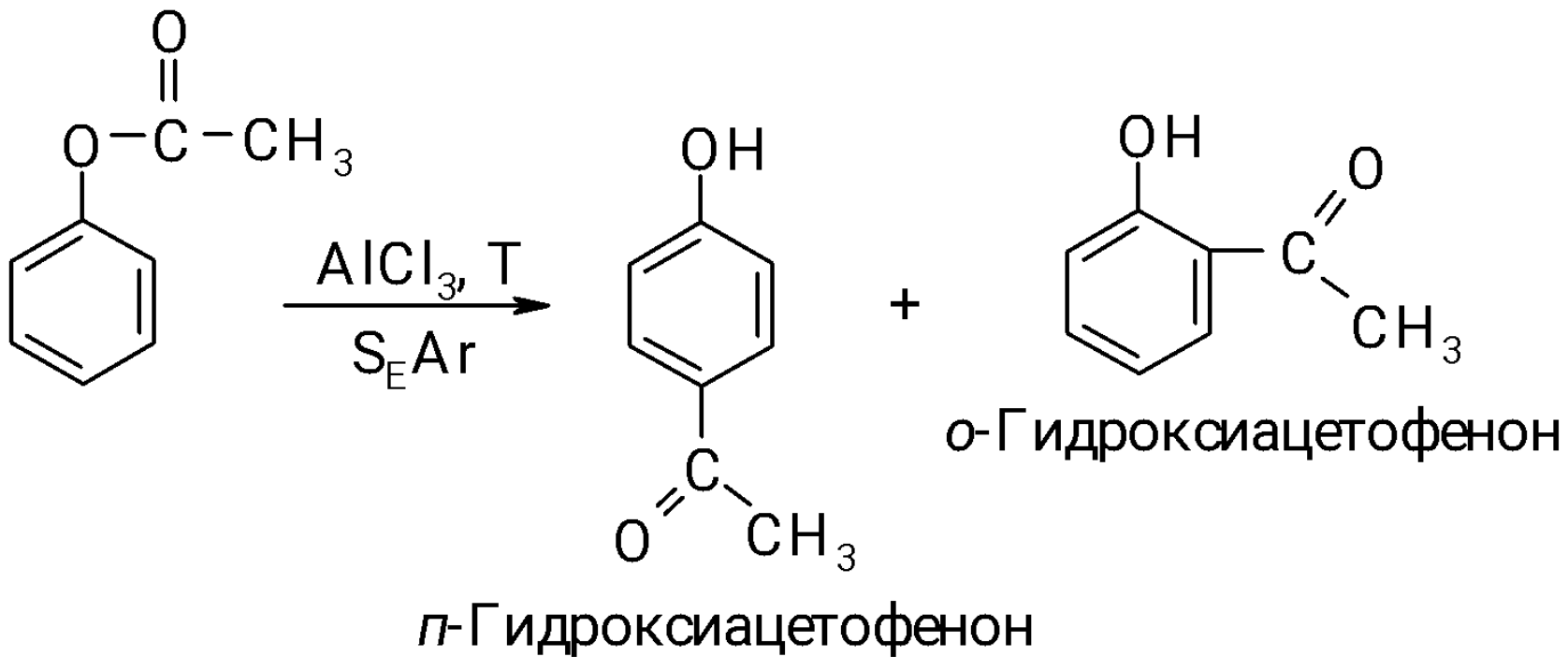
С-алкилирование и С-ацилирование



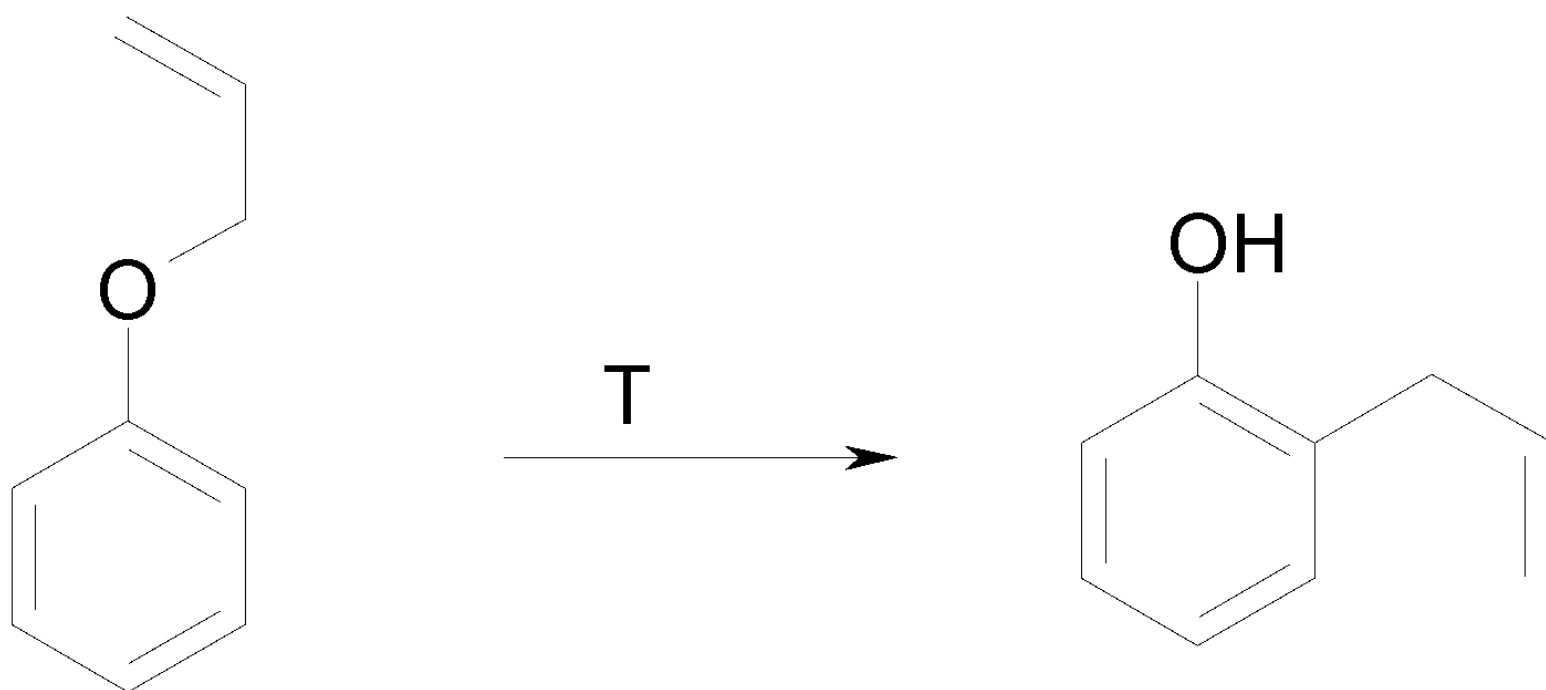
Синтез фенолфталеина



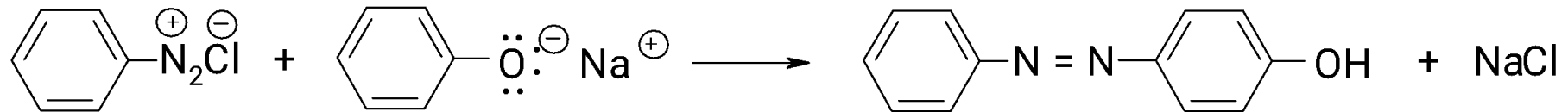
Перегруппировка Фриса



Перегруппировка Кляйзена



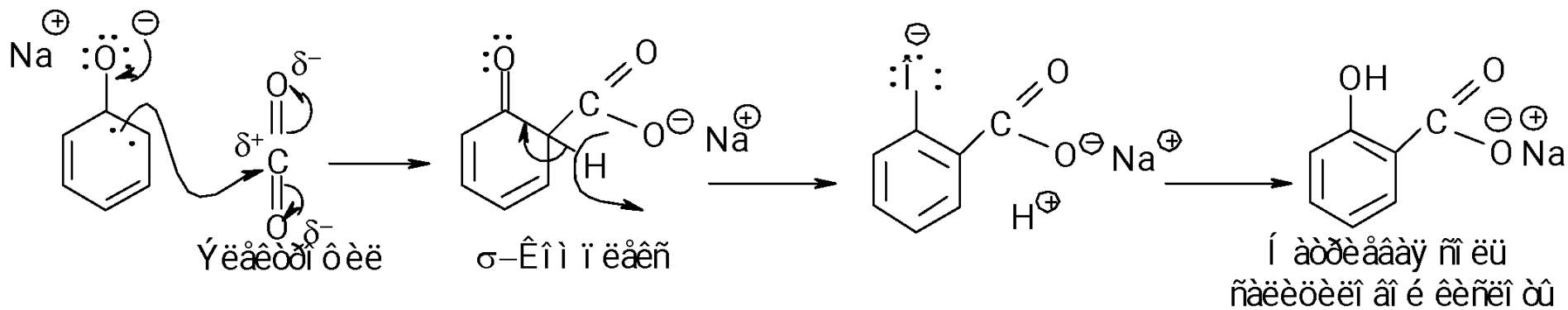
Сочетание с солями diazonия



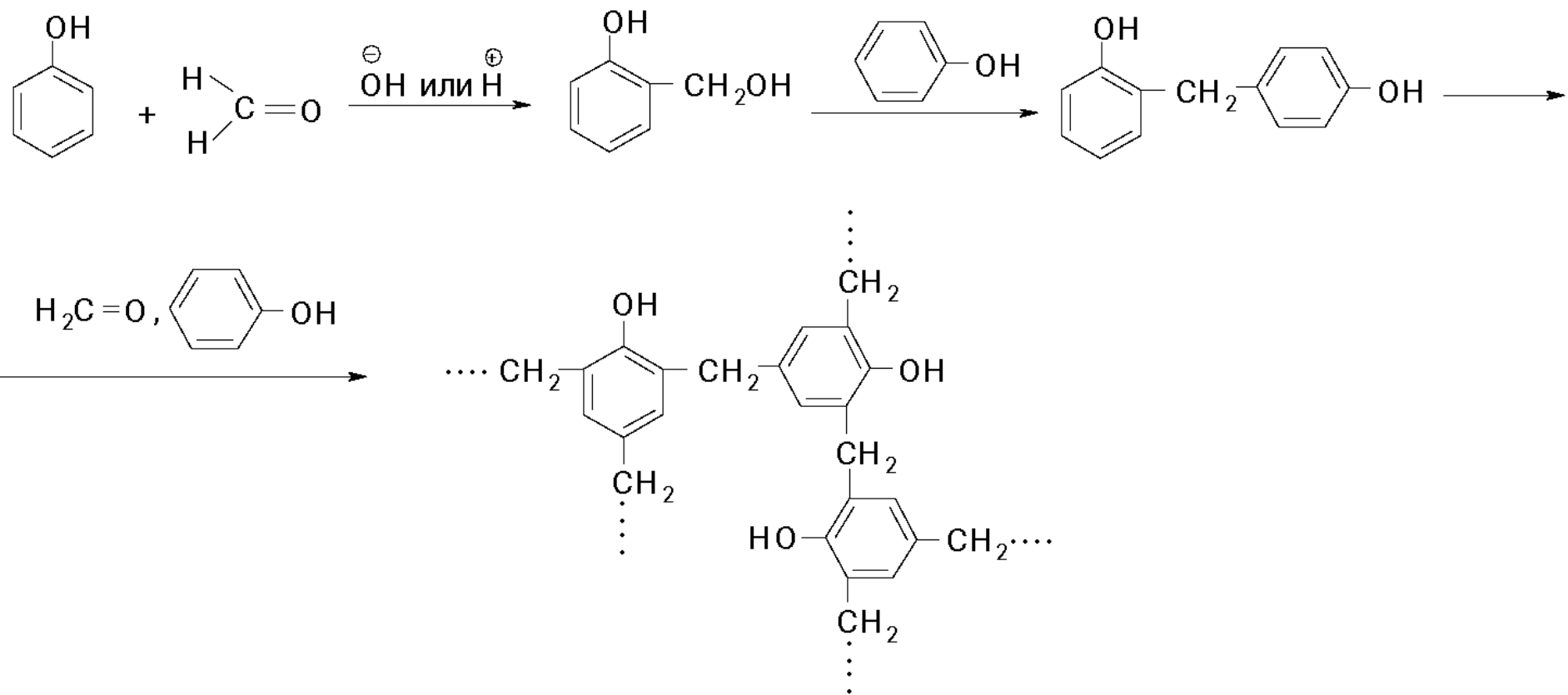
Öei ðeä
áái ç eäèàç í èý

4-Äeäði êñèáái ç e

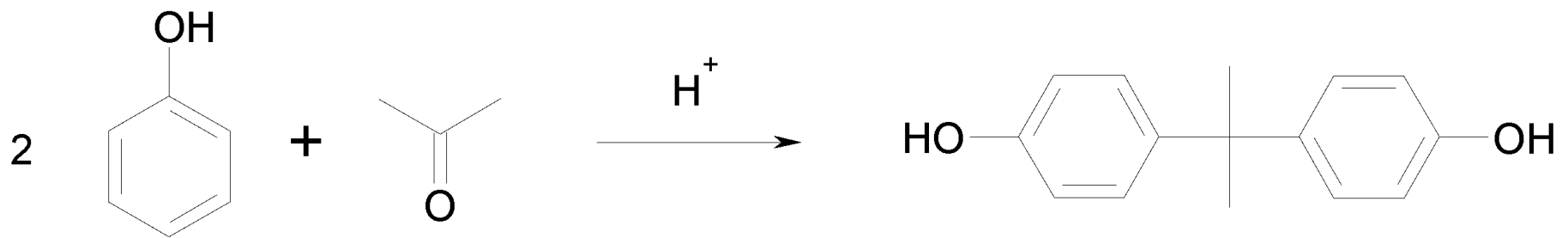
Реакция Кольбе-Шмитта



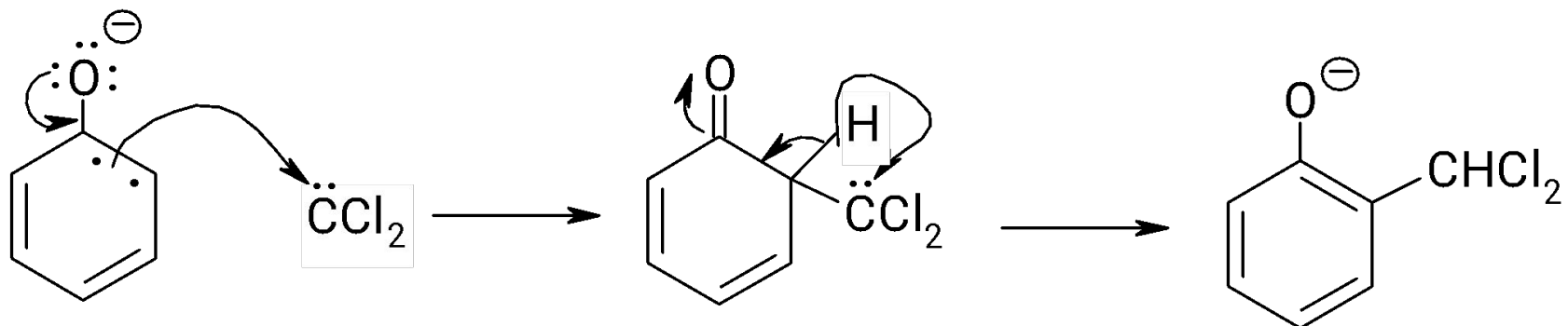
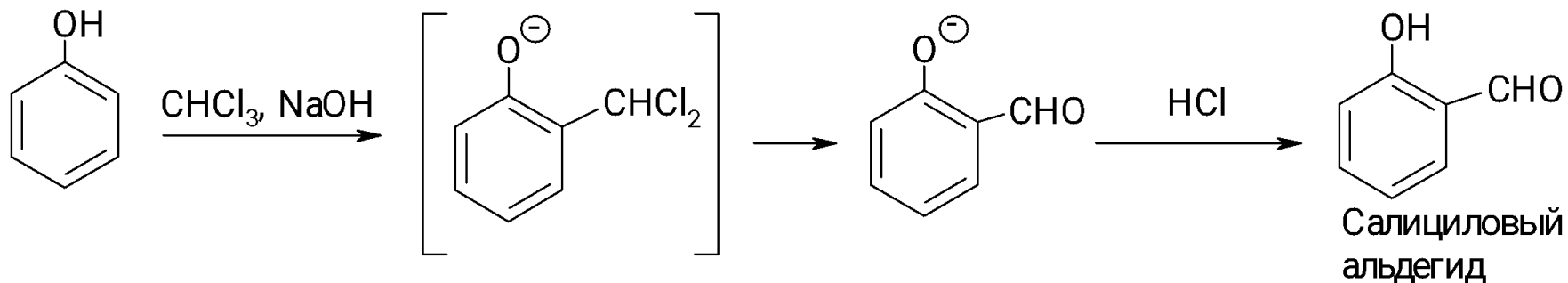
Фенолформальдегидные смолы



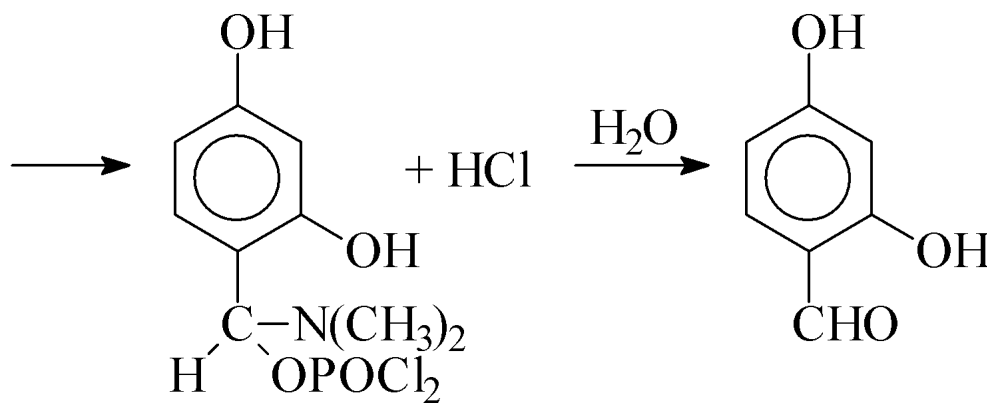
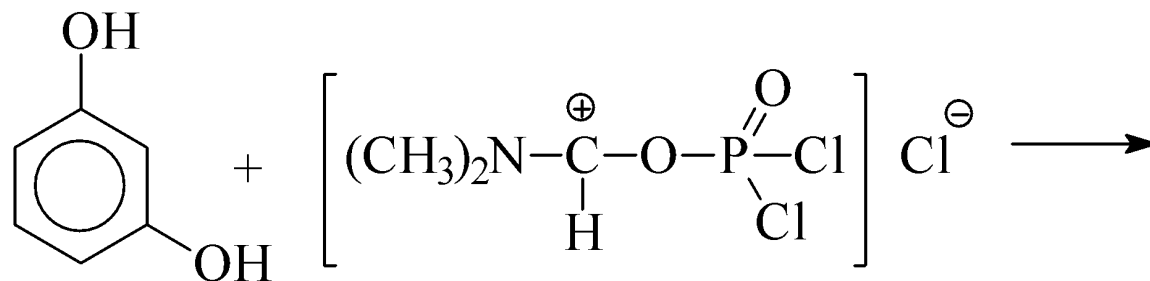
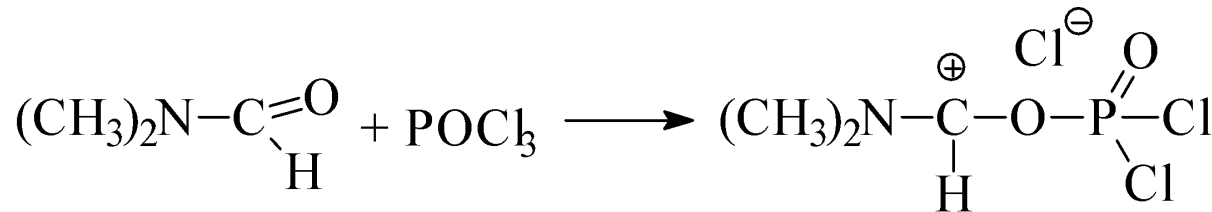
Бисфенол А



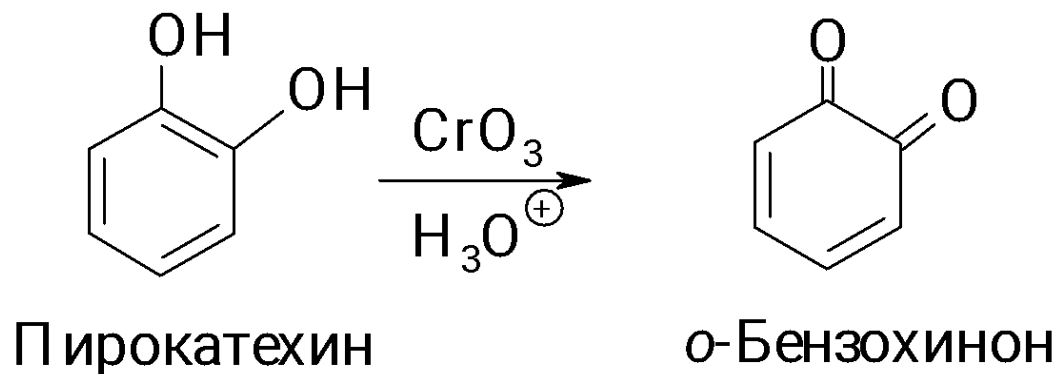
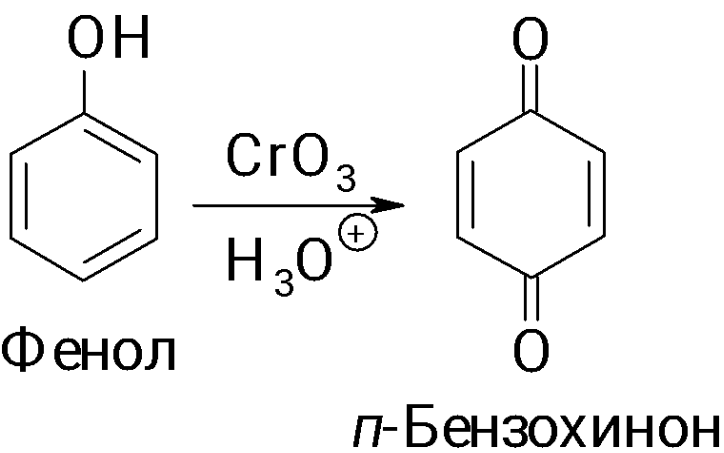
Реакция Реимера-Тимана



Формилирование по Вильсмайеру



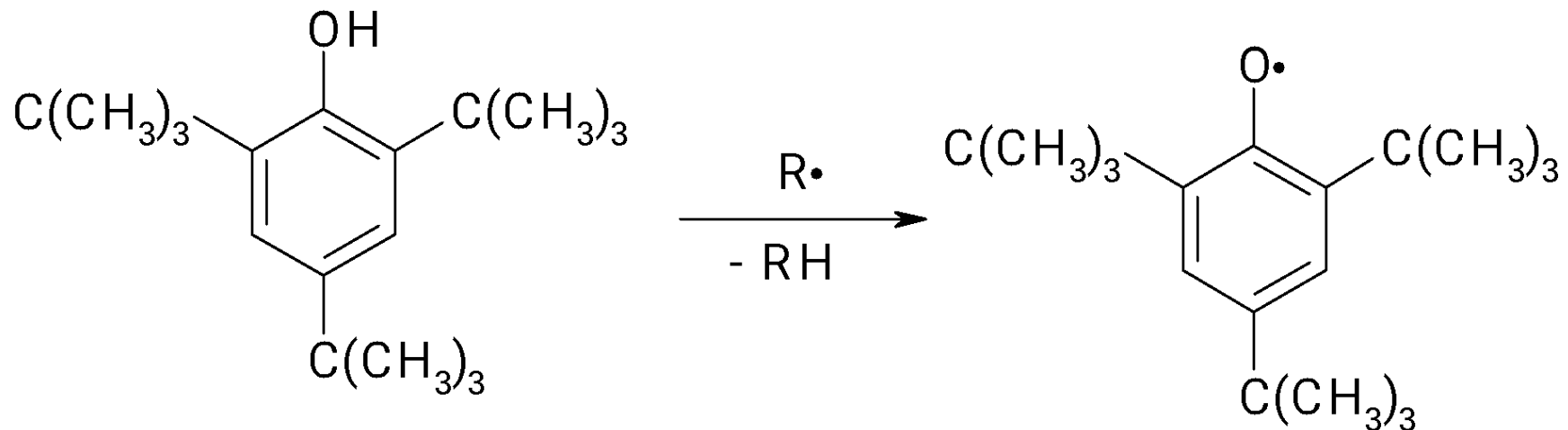
Окисление



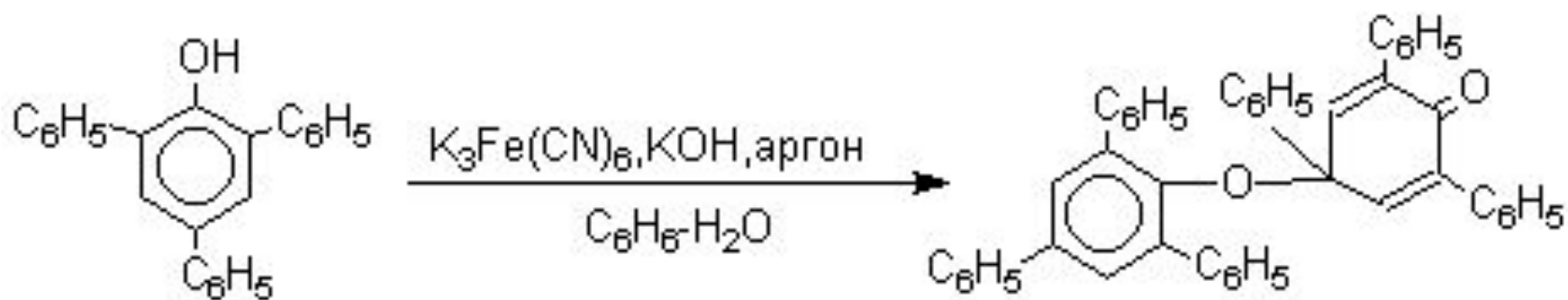
Окисление

- Пространственно затрудненных фенолов до **феноксильных (ароксильных) радикалов** осуществляется под действием **гексацианоферрата (III) калия** в бинарной системе бензол-вода, **диоксида свинца PbO_2** , оксида серебра или другого одноэлектронного окислителя в индифферентной среде, а также электрохимически

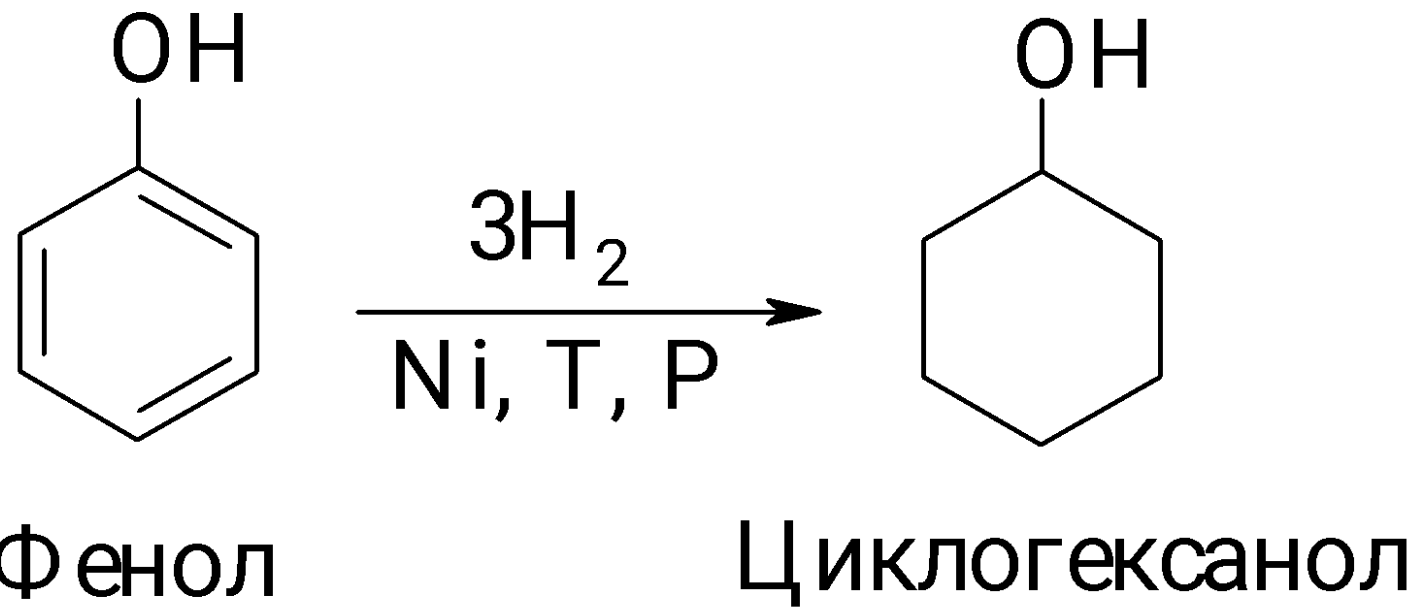
Антиоксиданты



Хиноловые эфиры



Восстановление



Защита функциональных групп в органическом синтезе

Использование защитных групп в синтезе

- В многостадийном синтезе, как правило, приходится иметь дело с ***полифункциональными соединениями***



Использование защитных групп в синтезе

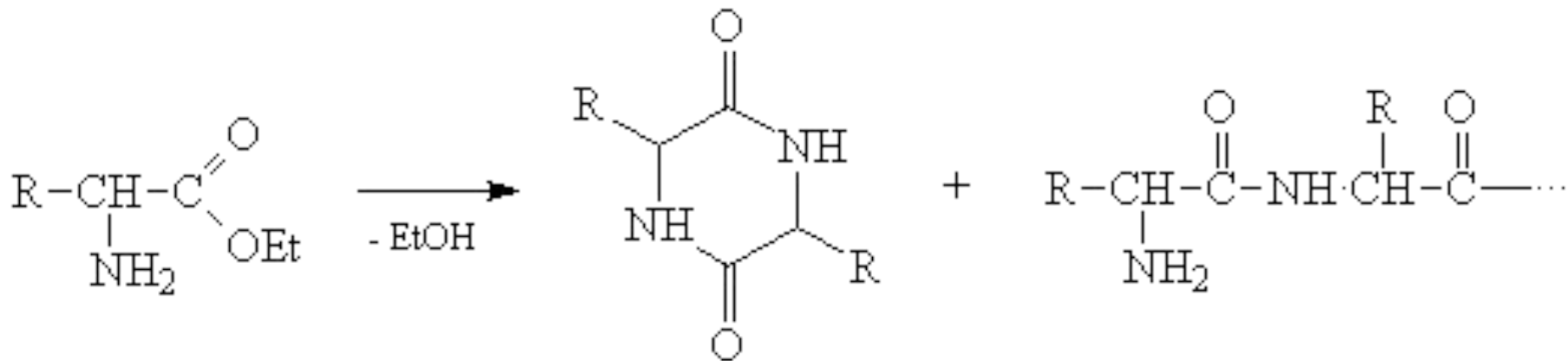
- Многие из функциональных групп должны **сохраняться в неизменном виде** в целевом соединении
- Цель защиты функциональных групп в синтезе – **предотвращение** их превращений в условиях проведения реакций

Использование защитных групп в синтезе

- При этом возникают проблемы:
 - 1) Не все функциональные группы **совместимы в одной молекуле** (нельзя получить магний- или литийорганическое соединение, содержащее в молекуле карбонильную функцию и т.д.)

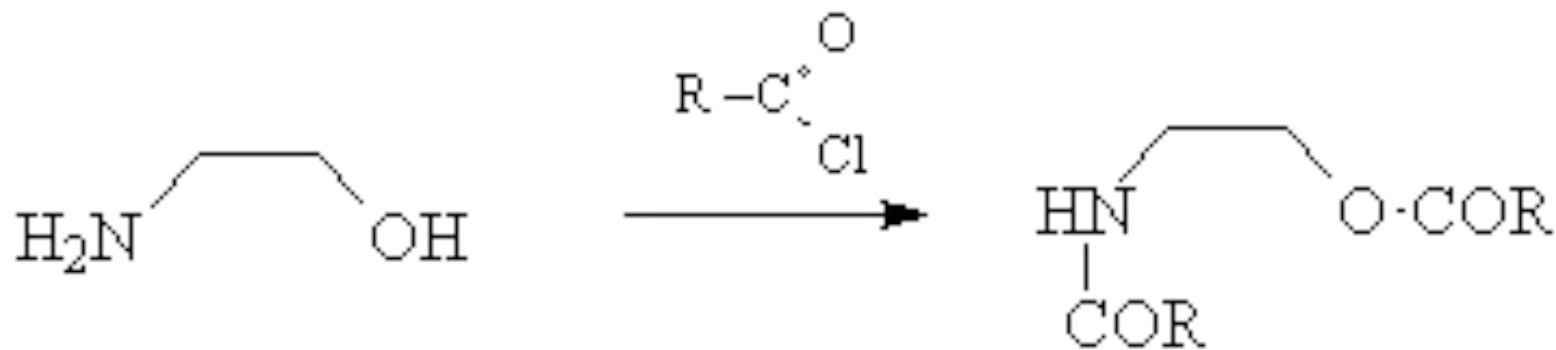
Использование защитных групп в синтезе

Эфир α -аминокислоты неустойчив
- легко образует дикетопиперазин
наряду с полимером _{α}



Использование защитных групп в синтезе

- При этом возникают проблемы:
2) Один и тот же реагент может
взаимодействовать с разными функциональными группами

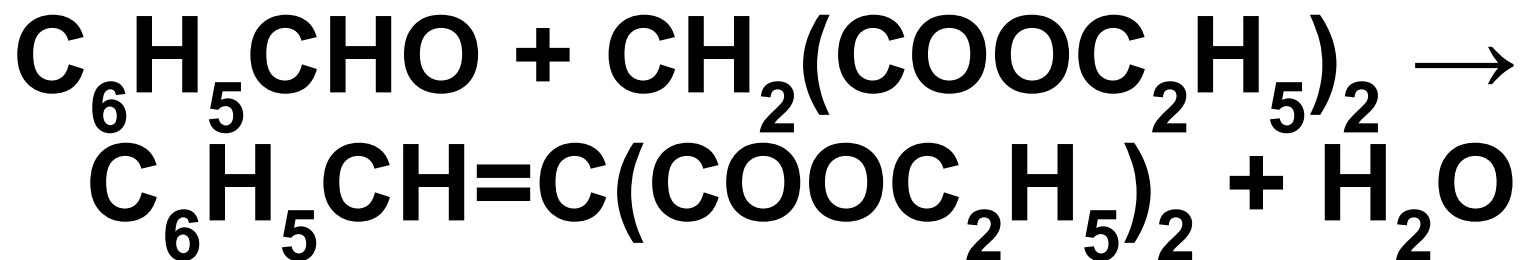


Использование защитных групп в синтезе

- В рассмотренных ситуациях используют *избирательную блокаду* тех или иных функциональных групп, создавая так называемые защитные группы, маскирующие данную функцию

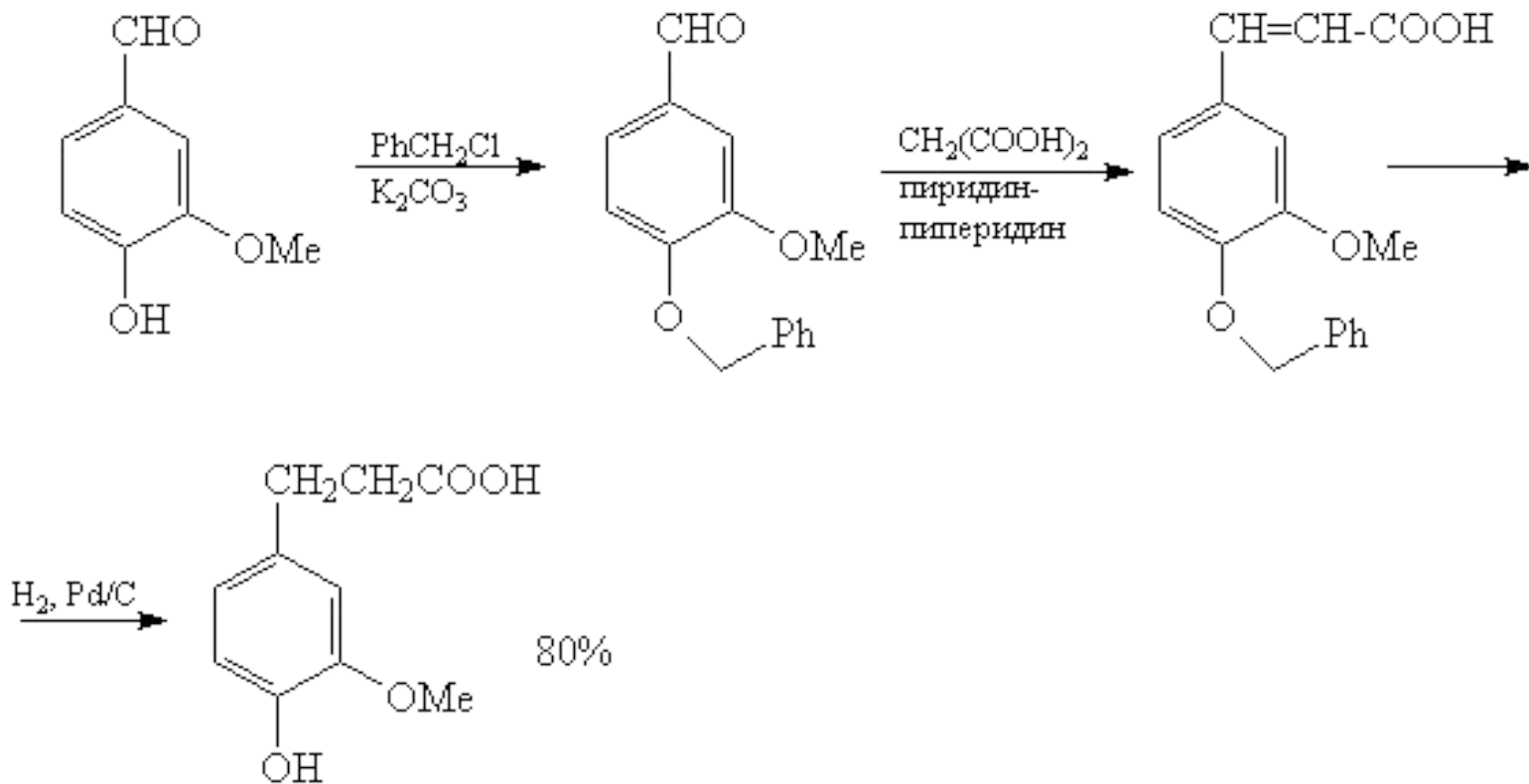
Использование защитных групп в синтезе

- Реакция Кневенагеля между ванилином и малоновой кислотой осложняется другими реакциями, связанными с наличием фенольной OH-группы



Использование защитных групп в синтезе

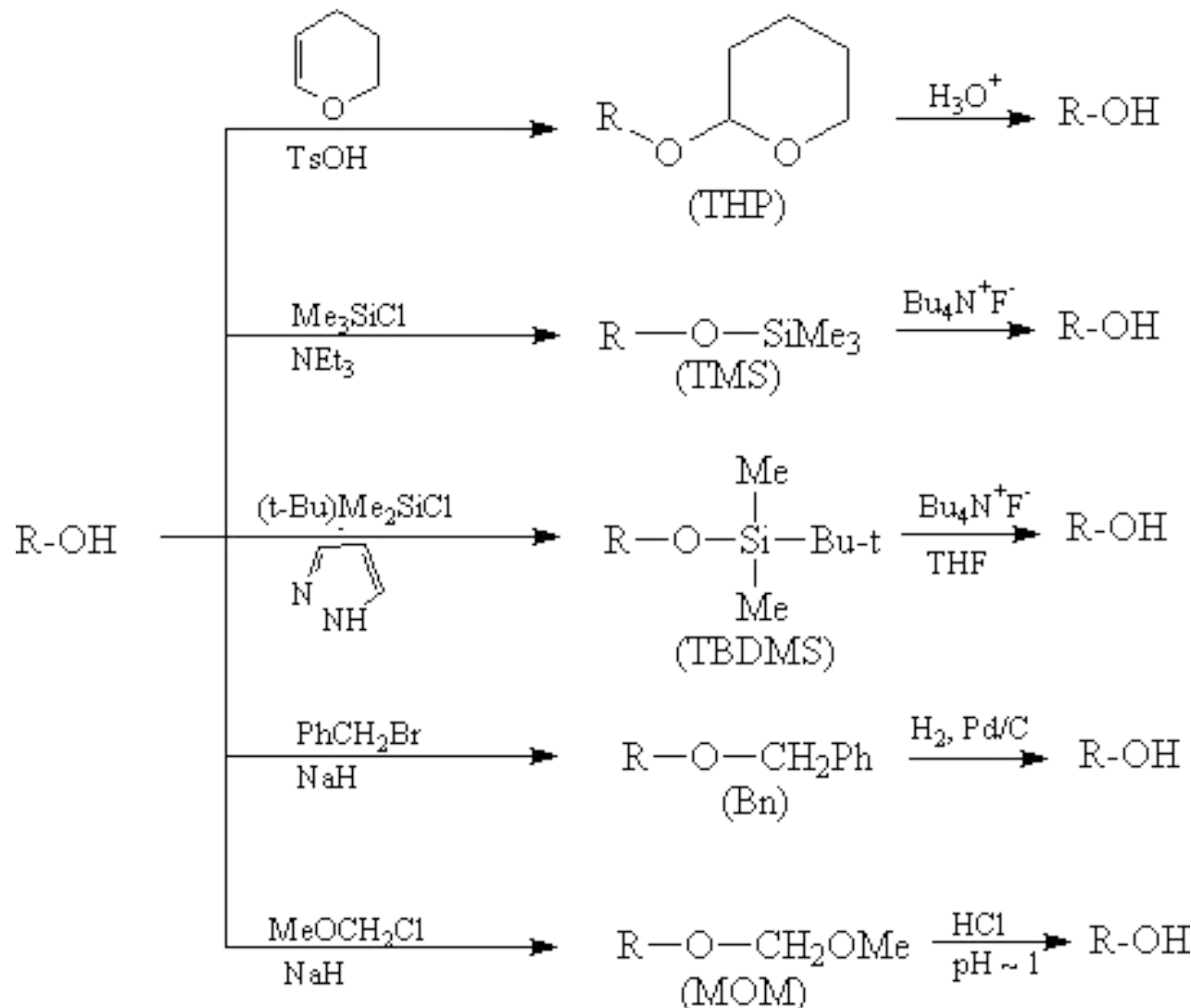
- OH-группу ванилина блокируют, "защищают"



Использование защитных групп в синтезе

- Задача использования защитных групп включает два момента: ***создание защитной группы и удаление***, после проведения необходимых изменений в молекуле
- Одну и ту же функциональную группу можно защитить ***различными способами***

Способы создания и удаления защитных групп для спиртов



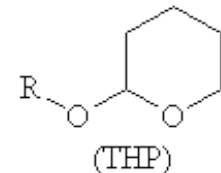
Использование защитных групп в синтезе

- Конкретную защитную группу выбирают с учетом *реагентов и условий реакции* так, чтобы в этих условиях *защитная группа не разрушалась*



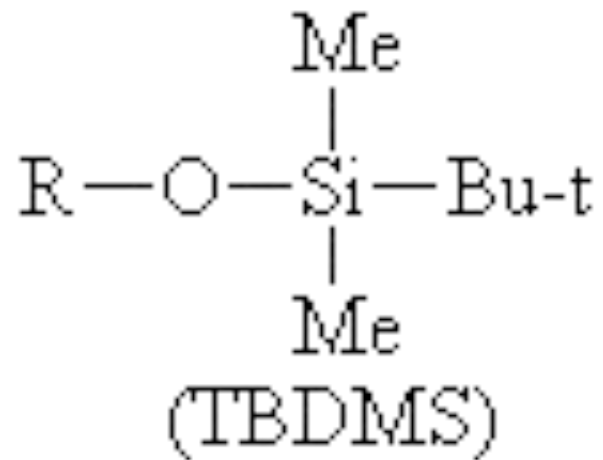
Использование защитных групп в синтезе

- Группа **THP** устойчива в щелочных условиях (pH 6-12), но неустойчива к водным растворам кислот и к кислотам Льюиса
- **THP** группа относительно устойчива к действию нуклеофилов и металлоорганических соединений, к гидридам, гидрированию и действию окислителей



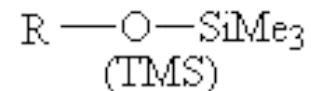
Использование защитных групп в синтезе

- Одной из наиболее популярных защитных групп для спиртов является трет-бутилдиметилсilyльная (**TBDMS**) группа



Использование защитных групп в синтезе

- Эфиры спиртов с этой группой устойчивы к действию многих реагентов, причем защитная группа легко удаляется в условиях, не затрагивающих другие функциональные группы
- **TBDMS** защита приблизительно в 104 раз более устойчива к гидролизу, чем триметилсилильная (**TMS**) защита



Использование защитных групп в синтезе

- Сейчас выработаны **определенные стратегии**, позволяющие использовать защиту различных групп в процессе данного синтеза
- **Защитные группы в органической химии, ред. Дж.МакОми, М., Mir, 1976**
- **P.G.M.Wuts, T.W.Green, Protective Groups in Organic Synthesis, 3nd ed., Wiley, N.-Y., 1999**

Использование защитных групп в синтезе

- В настоящее время выделяют **две основные стратегические линии** при использовании защитных групп:
 - а) принцип «ортогональной стабильности»
 - б) принцип "модулированной лабильности"

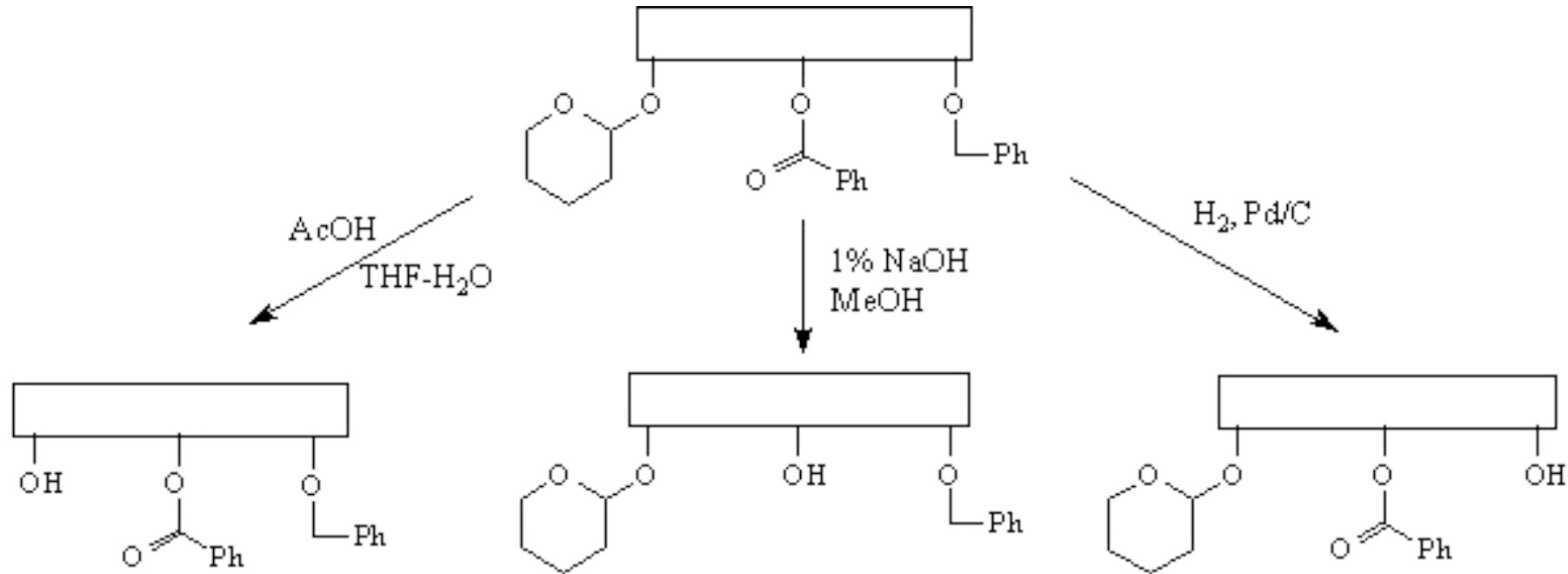
Использование защитных групп в синтезе

- Эти принципы относятся к тем случаям, когда в процессе синтеза **одновременно используются несколько различных защитных групп**

Принцип ортогональной стабильности

- Требует, чтобы каждая из используемых защитных групп удалялась в таких **условиях**, в которых остальные защитные группы остаются без изменений (в качестве примера можно привести сочетание тетрагидропирианильной, бензоильной и бензильной групп)

Принцип ортогональной стабильности

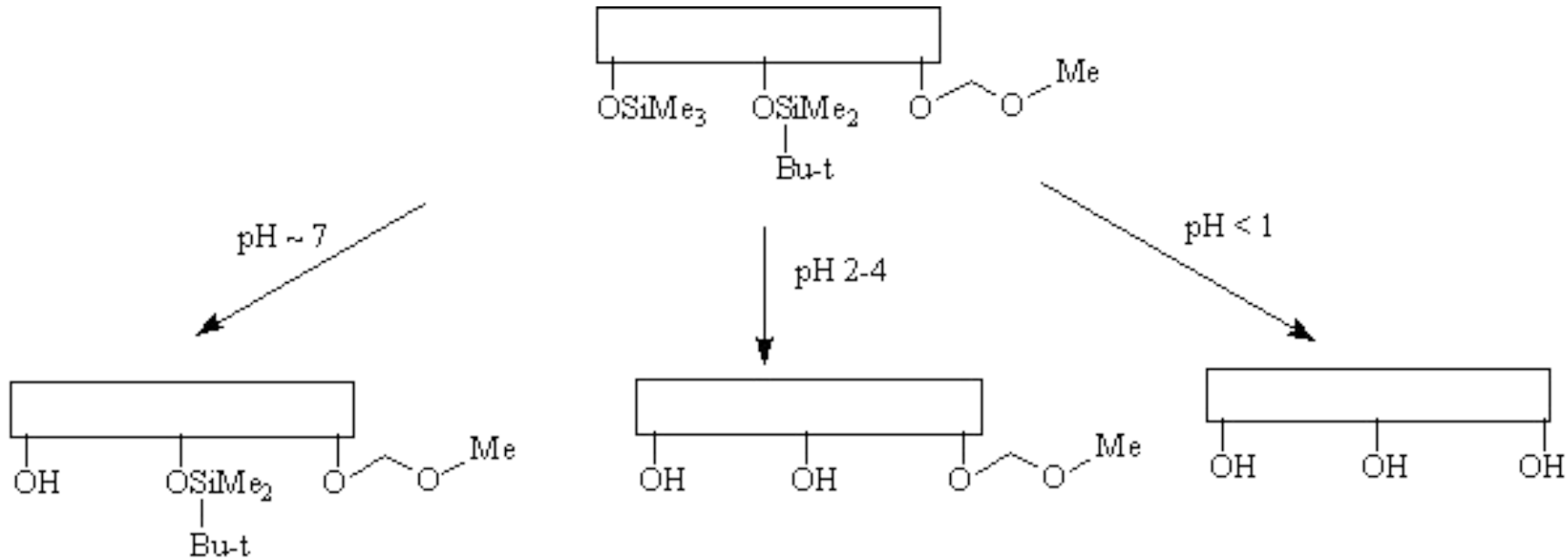


Принцип ортогональной стабильности

- При таком подходе данную защитную группу можно *удалить на любой стадии синтеза*

Принцип модулированной лабильности

- Принцип модулированной лабильности подразумевает, что все используемые защитные группы удаляются в сходных условиях, но *с различной легкостью*



Принцип модулированной лабильности

- При этом наименее кислотно-чувствительную ***метоксиметильную*** защитную группу нельзя удалить, не затронув остальные защитные группы

Использование защитных групп в синтезе

- В настоящее время в арсенале химика-синтетика имеется **большое число различных защитных групп**
- Однако, синтез надо стремиться планировать так, чтобы обойтись либо совсем **без защитных групп**, либо свести их **применение к минимуму**

Использование защитных групп в синтезе

- *"The best protecting group is no protecting group"*
("Самая лучшая защитная группа - отсутствие защитной группы")

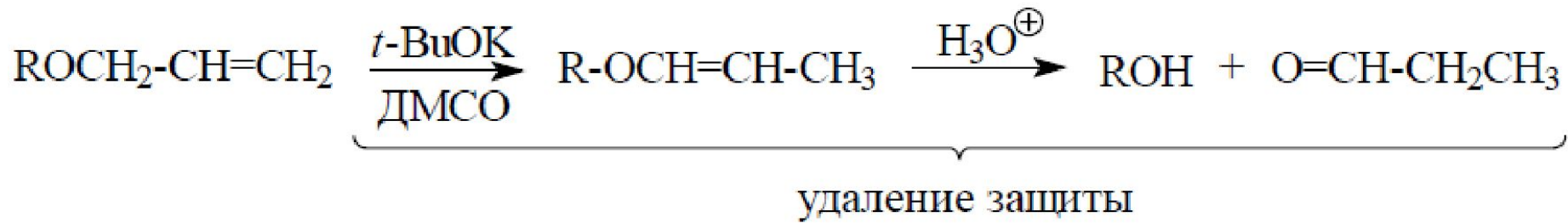
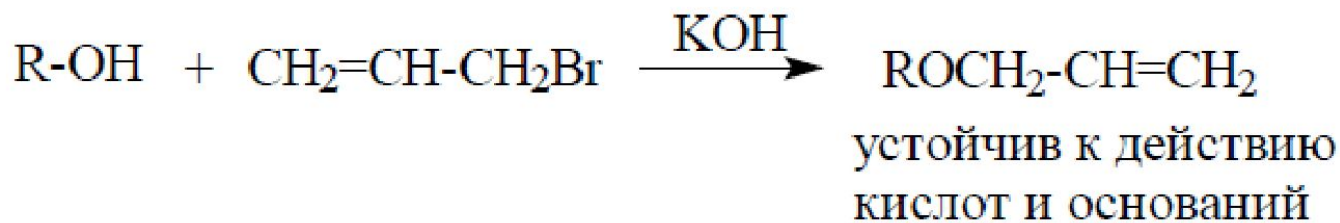
Использование защитных групп в синтезе

- Использование защитных групп в синтезе требует дополнительных операций (*удлиняет и удорожает* синтез)
- Применение защитных групп, как правило, отрицательно сказывается на *выходе целевого продукта*

Защитные группы (некоторые примеры)

Гидроксильная группа

- Один из способов защиты гидроксильной группы



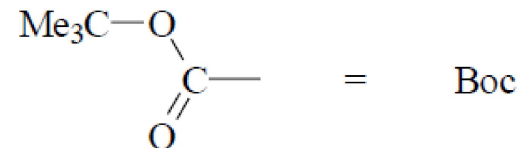
Гидроксильная группа

- *Способ защиты*
- Образование сложных эфиров RCOOR'
- Действуют $\text{R}'\text{COCl}$ и пиридин
- Защита устойчива к электрофилам,
окислению
- Удаление защитной группы
 NH_3 и MeOH

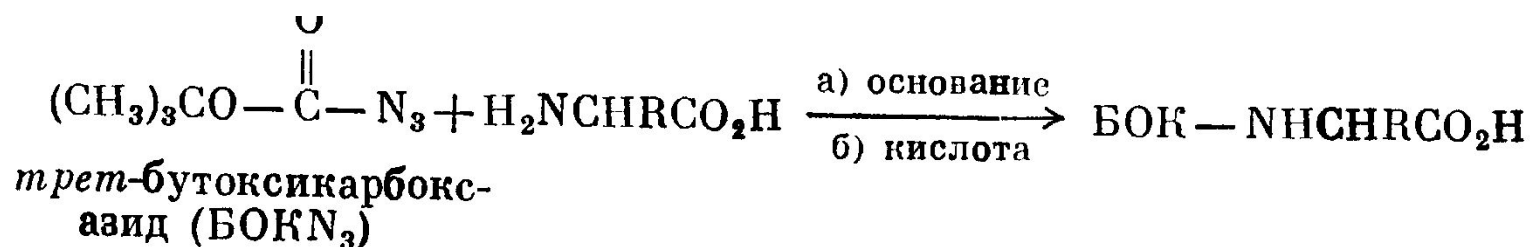
Амины RNH_2

- Амиды RNHCOR' , Уретаны $\text{RNHCOOR}'$,
Фталимиды
- Действуют $\text{R}'\text{COCl}$, Хлорформиаты
 $\text{R}'\text{OC(O)Cl}$, **Фталевый ангидрид**
- Защита устойчива к электрофилам
- Удаление защитной группы $\text{HO}^- \text{-} \text{H}_2\text{O}$ или
 $\text{H}^+ \text{-} \text{H}_2\text{O}$, для $\text{R}' = \text{CH}_2\text{Ph}$: H_2 (кат.) или
 HBr , для $\text{R}' = \text{t-Bu}$: H^+ , NH_2NH_2

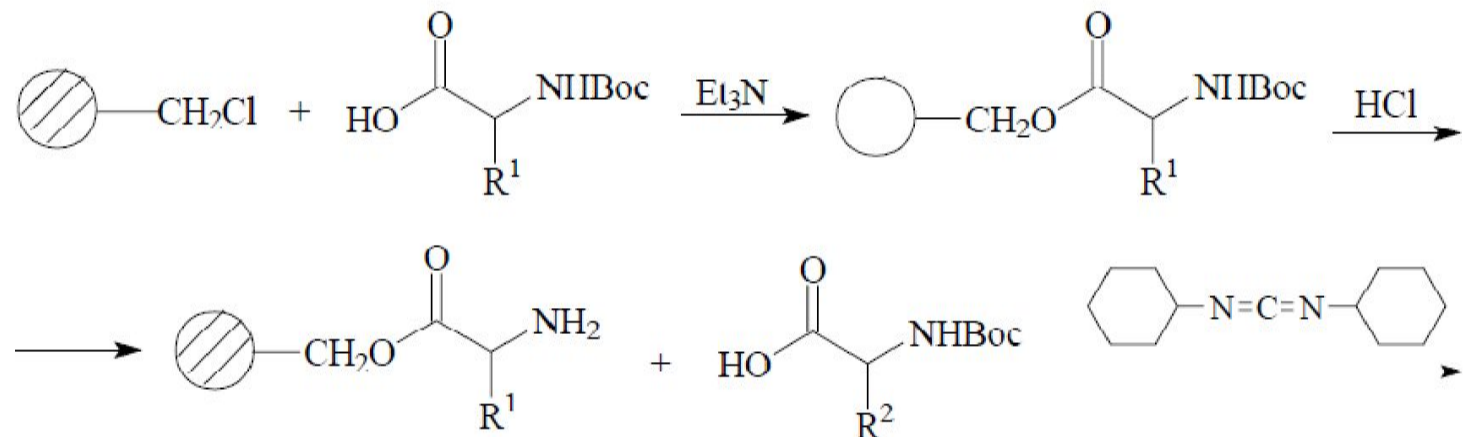
Аминогруппа



- Защитная группа

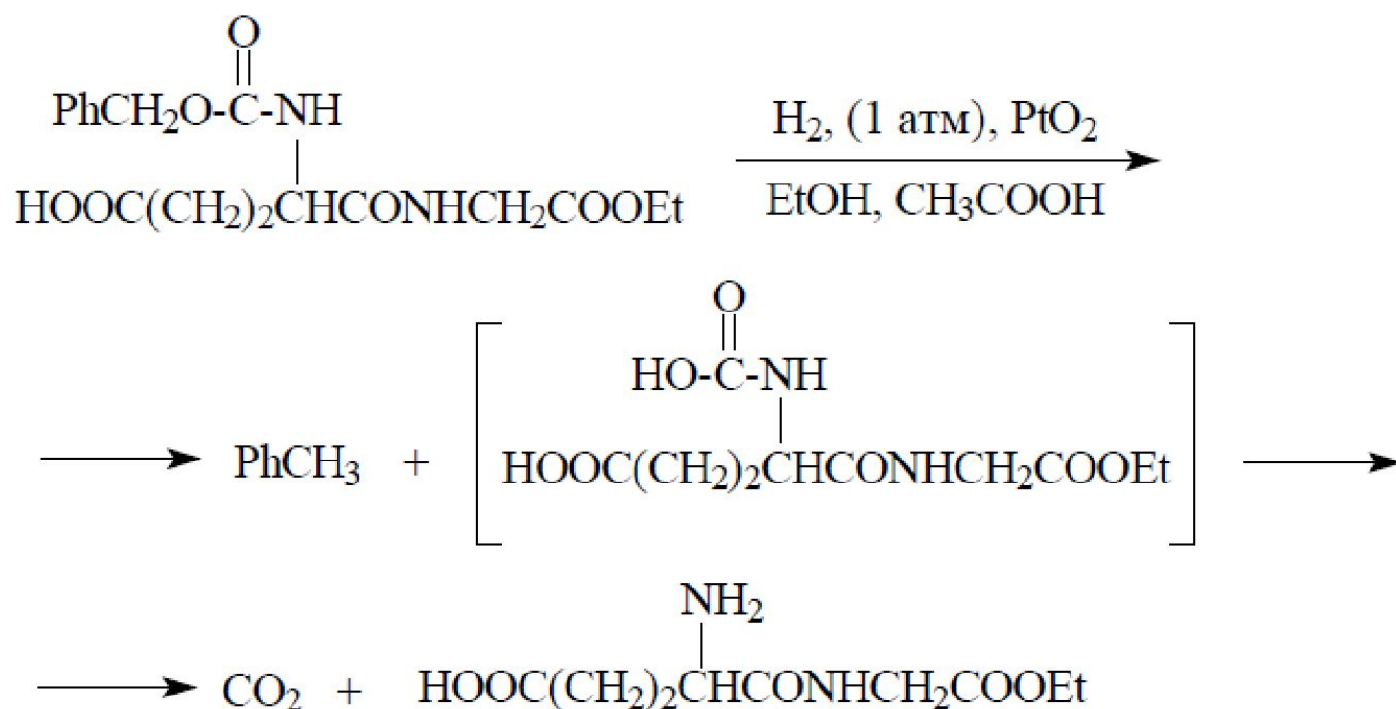
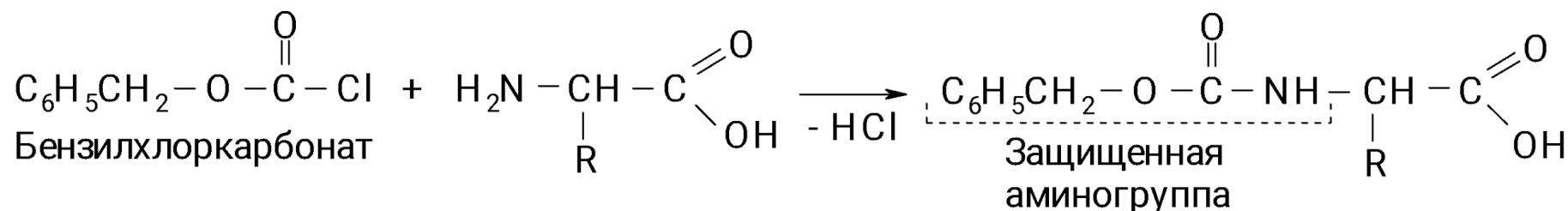


- Снятие защиты



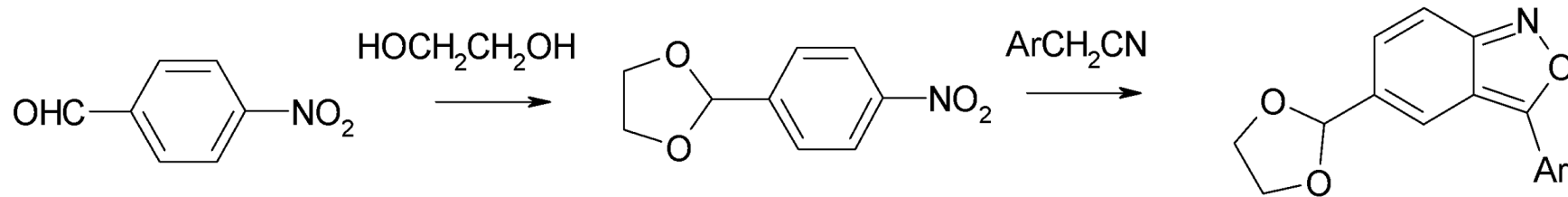
Аминогруппа

- Бензилоксикарбонильная группа



Альдегиды RCHO

- Ацеталь $\text{RCH}(\text{OR}')_2$ (1,3-диоксолан)
- Действуют $\text{R}'\text{OH}$, H^+
или $\text{HOCH}_2\text{CH}_2\text{OH}$, H^+
- Защита устойчива к *нуклеофилам, основаниям, восстановителям*
- Удаление защитной группы
 H^+ , H_2O



Кетоны R₂CO

- Кеталь R₂C(OR')₂ 1,3-диоксолан
- Действуют R'OH, H⁺
или HOCH₂CH₂OH, H⁺
- Защита устойчива к *нуклеофилам, основаниям, восстановителям*
- Удаление защитной группы
H⁺, H₂O

Кислоты RCOOH

- Сложные эфиры: RCOOMe , RCOOEt
 $\text{RCOOCCH}_2\text{Ph}$, RCOOBu-t ,
 $\text{RCOOCCH}_2^2\text{CCl}_3$
- Действуют CH_2N_2 , EtOH и H^+
 PhCH_2OH и H^+
 H^+ и $t\text{-BuOH}$, $\text{CCl}_3\text{CH}_2\text{OH}$
- Защита устойчива к слабым
основаниям, электрофилам
- Удаление защитной группы HO^- и H_2O ,
 H_2 (кат.) или HBr , H^+ , Zn и MeOH

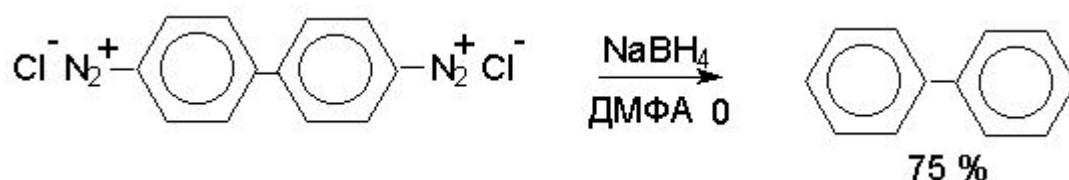
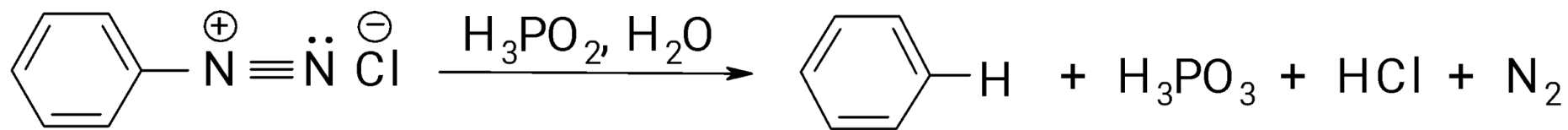
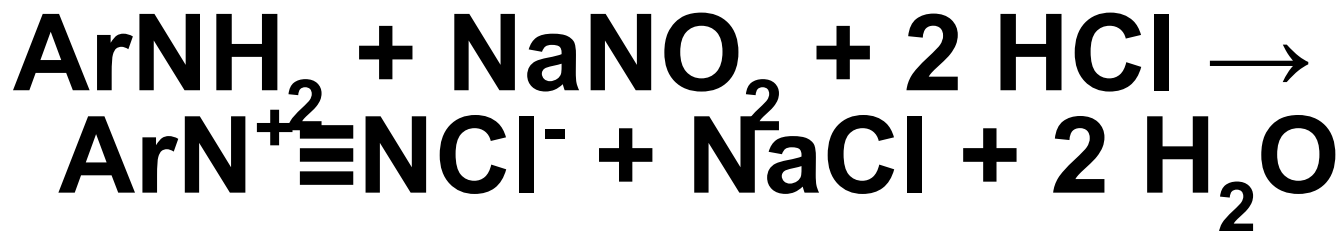
Фенолы ArOH

- Простые **метиловые эфиры** или **метоксиметиловые эфиры**
- Действуют Me_2SO_4 и K_2CO_3 , MeOCH_2Cl и **основание**
- Защита устойчива к **основаниям** и **слабым электрофилам**
- Удаление защитной группы HI и HBr или BBr_3 , $\text{CH}_3\text{COOH}-\text{H}_2\text{O}$

Тиолы RSH

- Защитная группа AcSR
- Действуют **RSH+AcCl+основание**
- Защита устойчива к электрофилам
- Удаление защитной группы
 $\text{HO}^- \cdot \text{H}_2\text{O}$

Защита положений ароматического кольца



Пример

