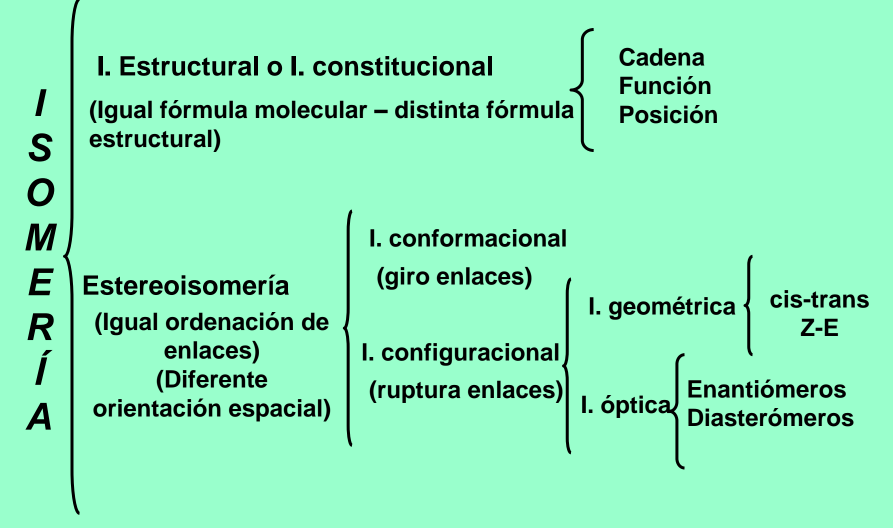
## ISOMERÍA

ISOMERÍA: Isomería de estructura: de cadena, de posición y de función. Estereoisomería. Isomería conformacional y configuracional. Isomería geométrica. Isomería óptica.

## **UNA VISIÓN GLOBAL DEL TEMA**



Introducción a la isomería en Química Orgánica

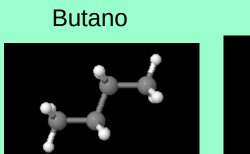
https://www.youtube.com/watch?v=NBWbcc2j-gQ



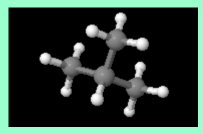
#### ISÓMEROS ESTRUCTURALES DE CADENA

Isomería constitucional de cadena de las moléculas orgánicas (hasta 1:39)

https://www.youtube.com/watch?v=jEUP0bJBLu0





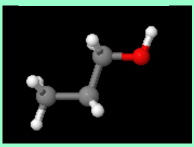


Propiedades	butano	metilpropano
punto de ebullición, °C	0	-12
punto de fusión, °C	-138	-159
densidad relativa a 20°C	0,622	0,604
solubilidad en 100ml de alcohol, ml	1813	1320

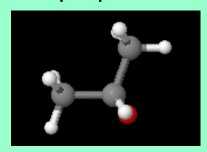
Los dos compuestos pertenecen a la familia de los alcanos, tienen iguales pesos moleculares e iguales fórmulas moleculares pero, al tener distintas estructuras, sus propiedades físicas son distintas

#### ISÓMEROS ESTRUCTURALES DE POSICIÓN

1-propanol



2-propanol



Son compuestos cuyas estructuras se diferencian en la posición del Grupo Funcional

Tienen igual fórmula molecular, igual peso molecular, propiedades químicas identicas pero diferentes propiedades físicas.

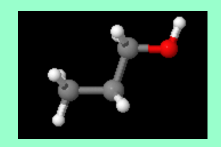
#### ISÓMEROS ESTRUCTURALES DE FUNCIÓN

#### Isomería constitucional de función de las moléculas orgánicas

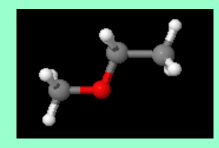
https://www.youtube.com/watch?v=T2owr-G-\_WI

Son compuestos que tienen igual fórmula molecular, pero pertenecen a series homólogas diferentes por poseer grupos funcionales distintos.

1-propanol



Etilmetil éter



Presentan distintos grupos funcionales, por lo que no sólo difieren en propiedades físicas, sino también en propiedades químicas

Otro ejemplo: Fórmula molecular C<sub>3</sub>H<sub>6</sub>O

$$H_3C-CH_2-C=0$$

#### **ESTEREOISÓMEROS**

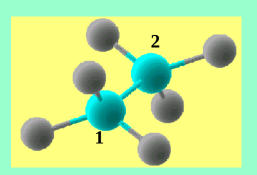
Los **estereoisómeros** son los isómeros cuyos átomos están conectados en el mismo orden, pero con disposición espacial diferente.

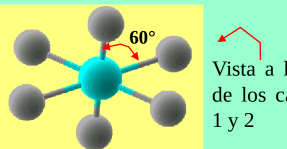


## ISOMERÍA CONFORMACIONAL

Son las distintas estructuras de un mismo compuesto que surgen como resultado de la libre rotación de los enlaces simples y la flexilibilidad de los ángulos de enlace.

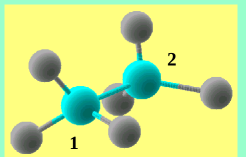
#### Conformaciones del etano

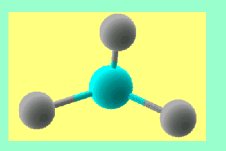




Vista a lo largo de los carbonos

**A-** Conformación escalonada o alternada: De menor energía, por lo tanto, la más estable.





Vista a lo largo de los carbonos 1 y 2

**B-** Conformación eclipsada: El carbono 2 está girado 60° con respecto a la posición que tiene en A. Es la de mayor energía.

#### Qué son las Conformaciones en Química Orgánica (hasta 1:23)

https://www.youtube.com/watch?v=1zq1U219OS4



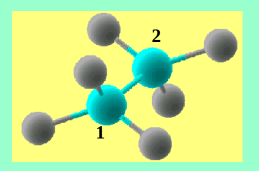
## ISOMERÍA CONFORMACIONAL

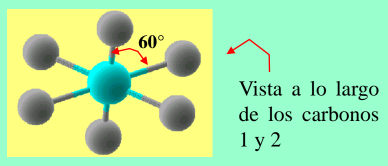
Son las distintas estructuras de un mismo compuesto que surgen como resultado de la libre rotación de los enlaces simples y la flexilibilidad de los ángulos de enlace.

#### Qué son las Conformaciones en Química Orgánica (hasta 1:23)

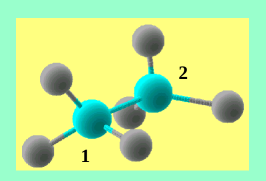
https://www.youtube.com/watch?v=1zq1U219OS4

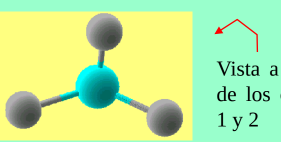
#### Conformaciones del etano





A- Conformación escalonada o alternada: De menor energía, por lo tanto, la más estable.





Vista a lo largo de los carbonos 1 y 2

**B-** Conformación eclipsada: El carbono 2 está girado 60° con respecto a la posición que tiene en A. Es la de mayor energía.



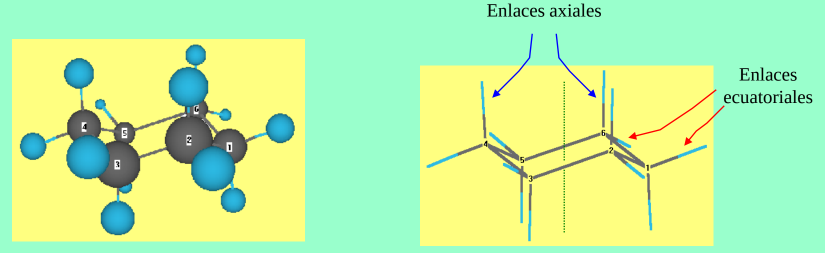
Existen varias formas para representar esquemáticamente las conformaciones existentes por la rotación de un enlace C-C simple

#### **Escalonadas Eclipsadas** Líneas y cuñas H<sub>2</sub>., girò 60° H<sub>1</sub> giro 60° $H_{6}$ $H_6$ $H_{5}$ $H_2H_5$ $H_4$ $H_{2}$ $H_{4}$ **Caballete** $H_{\tilde{3}}$ Hя $H_2H_6$ $H_1$ Newman H₁ Ή₄ $H_5$

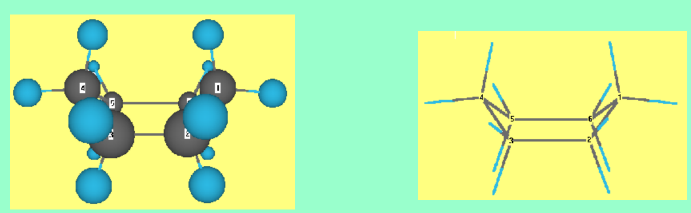
#### Conformaciones del ciclohexano

La molécula de ciclohexano: el baile de la medusa (hasta 2:45)

https://www.youtube.com/watch?v=R6AZZTxjGGU



A- Conformación silla: De menor energía, por lo tanto, la más estable.



B- Conformación bote: De mayor energía, menos estable.

## ISOMERÍA GEOMÉTRICA o cis-trans

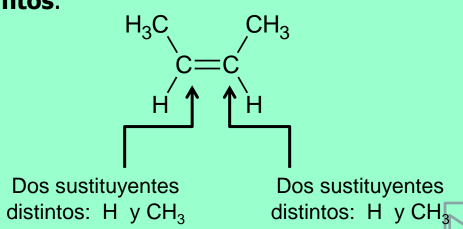
#### Cadenas carbonadas sin fin con enlaces dobles (de 1:36 a 3:24)

https://www.youtube.com/watch?v=JSHL3dMBaQc

La isomería *cis-trans* se puede observar en moléculas cíclicas y en moléculas que presenten dobles enlaces.

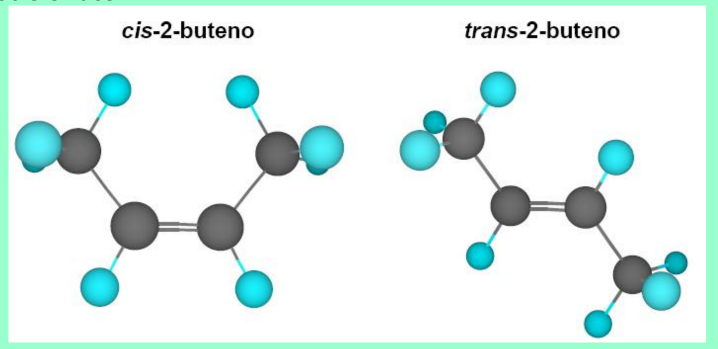
#### ·Isomería cis-trans en alquenos

Una característica del doble enlace es su rigidez que impide la libre rotación, por lo que se reducen los posibles intercambios de posición que pueden sufrir los átomos de una molécula y surge así un nuevo tipo de isomería. La **isomería** *cistrans* en los alquenos se da cuando **los sustituyentes en cada uno de los carbonos del doble enlace son distintos.** 



Un estereoisómero es *cis* cuando los dos hidrógenos están del mismo lado del doble enlace.

Un estereoisómero es *trans* cuando los dos hidrógenos están en lados opuestos del doble enlace



La isomería geométrica tiene efecto sobre las propiedades físicas

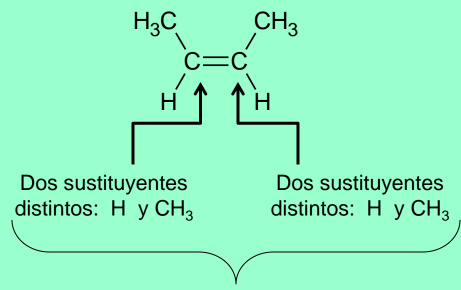
Isómero	Punto de Fusión (°C)	Punto de Ebullición (°C)
cis	-139	4
trans	-106	1

El isómero cis tiene un punto de fusión más bajo y un punto de ebullición mas alto que el isómero trans

# Para que haya isomería geométrica se deben cumplir dos condiciones:

- 1. Existencia de doble enlace
- 2. Cada carbono del doble enlace debe ir unido a dos átomos o grupos de átomos distintos.

En este carbono hay dos sustituyentes iguales, por lo tanto, en este compuesto no hay isomería geométrica.



En este compuesto hay isomería geométrica, pues se cumple la condición en ambos carbonos.

#### El convenio Z-E para los isómeros cis-trans

Empleo de la notación E-Z en la isomería Cis-Trans

https://www.youtube.com/watch?v=jTegMLfGL6c

Si el doble enlace presenta los dos grupos de mayor prioridad del mismo lado del plano de referencia se le asigna la configuración Z (del alemán zusammen) Cis: (Si los grupos son iguales)

Si el doble enlace presenta los dos grupos de mayor prioridad de lados opuestos del plano de referencia se le asigna la configuración *E* (del alemán *entgegen*) *Trans:* (Si los grupos son iguales)

La prioridad se establece siguiendo el sistema de Cahn-Ingold-Prelog, donde se asignan las prioridades a los dos grupos enlazados a cada C del doble enlace.

Dicha prioridad se determina según el número atómico de los átomos directamente unidos a cada uno de los C que participan del doble enlace. El átomo de mayor número atómico tiene la mayor prioridad.

### Zusammen y Entgegen

#### Por ejemplo:

Br 
$$CH_3$$
 asignando prioridades  $CH_3$   $CH_$ 

El otro isómero se nombra de forma similar:

#### Recursos audiovisuales para el tema de Isomería óptica

Estereoquímica y estereoisomería en Química Orgánica

https://www.youtube.com/watch?v=8HNVrh2I5bg

La Quiralidad: como las manos

https://www.youtube.com/watch?v=84XiZF2x4z8

El concepto de enantiómero o enantioisómero

https://www.youtube.com/watch?v=o0CDGAu-uh0

Estereoisomería óptica. Asignación de las configuraciones R/S a los centros quirales

https://www.youtube.com/watch?v=mgKRbZ9Ihzo

Representación de estereoisómeros ópticos mediante proyecciones de Fisch

https://www.youtube.com/watch?v=JXgZDb5BgC8&t=6s

Estereoisómeros ópticos con dos carbonos asimétricos

https://www.youtube.com/watch?v=kENr5AopcRE

### ISOMERÍA ÓPTICA

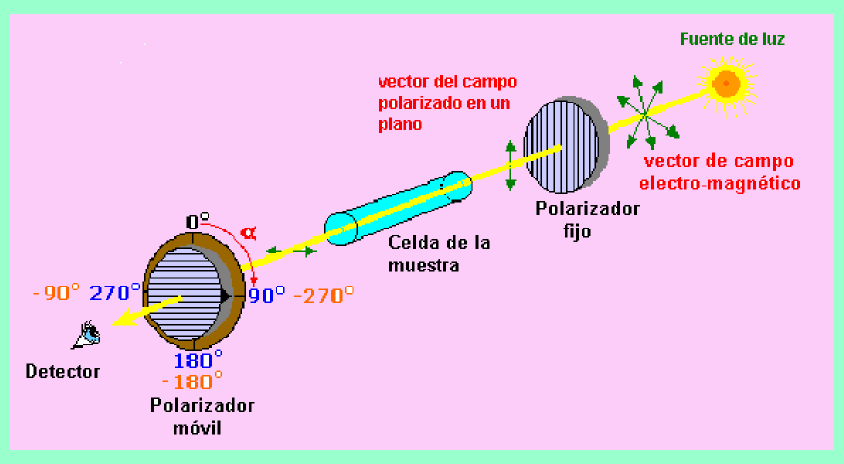
Un *isómero óptico* es aquel que tiene la propiedad de hacer girar el plano de la luz polarizada, hacia la derecha o hacia la izquierda.

Esta propiedad se mide en un aparato llamado polarímetro y se denomina *actividad óptica*. Si el estereoisómero hace girar la luz hacia la derecha se denomina *dextrógiro*, y si lo hace girar hacia la izquierda se denomina *levógiro*.



## Esquema de un polarimetro

Instrumento que se utiliza para medir la rotación de la luz polarizada causada por los isómeros ópticos http://www.ehu.eus/biomoleculas/moleculas/optica.htm



## ROTACIÓN ESPECÍFICA

$$[\alpha]_{\lambda}^{t} = \frac{\alpha}{l \times c} (disolvente)$$

- [ α ]= rotación específica
- α = rotación observada
- c = densidad de un líquido puro o la concentración de una solución.
- I= longitud del tubo que contiene la muestra
- t = temperatura de la solución
- $\lambda$  = longitud de onda de la luz polarizada. La fuente de luz más común es la correspondiente a la línea D de una lámpara de vapor de sodio ( $\lambda$  = 589,3 nm)
- $\alpha$  (+) sustancias dextrógiras o dextrorrotatorias
- α (-) sustancias levógiras o levorrotatorias

## ISOMERÍA ÓPTICA

Los isómeros ópticos tienen, por lo menos, un carbono quiral.

Un *carbono* es *quiral* (o asimétrico) cuando está unido a 4 sustituyentes distintos.

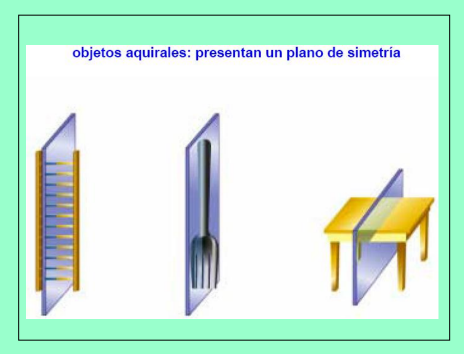
Una *molécula* es *quiral* cuando no presenta ningún elemento de simetría (plano, eje o centro de simetría).

Las moléculas quirales presentan actividad óptica.

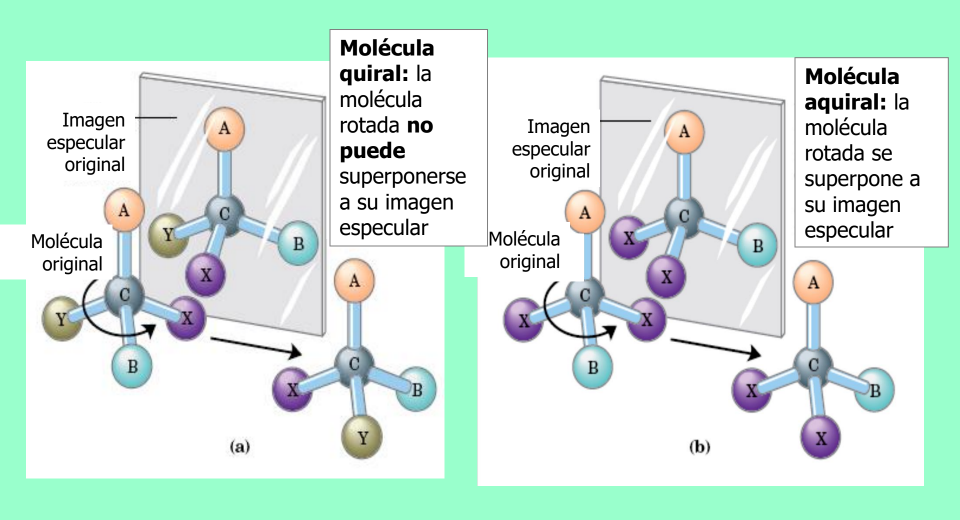
La quiralidad es una propiedad importante en la naturaleza ya que la mayoría de los compuestos biológicos son quirales.

**Quiralidad**: Es una propiedad según la cual un objeto (no necesariamente una molécula) no es superponible con su imagen especular. **La palabra quiral proviene del griego** *cheir,* **que significa "mano".** Cuando un objeto es quiral se dice que él y su imagen especular son **enantiómeros.** 





Presentan plano de simetría

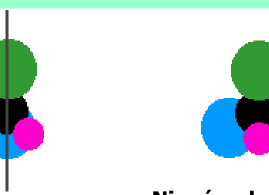




#### **Moléculas No Quirales**

**Superponibles** 

Cuando una molécula es superponible con su imagen especular se dice que no es ópticamente activa y, por tanto, es incapaz de desviar el plano de la luz polarizada.



Plano de simetría



#### **Moléculas Quirales**

Imágenes especulares

No Superponibles

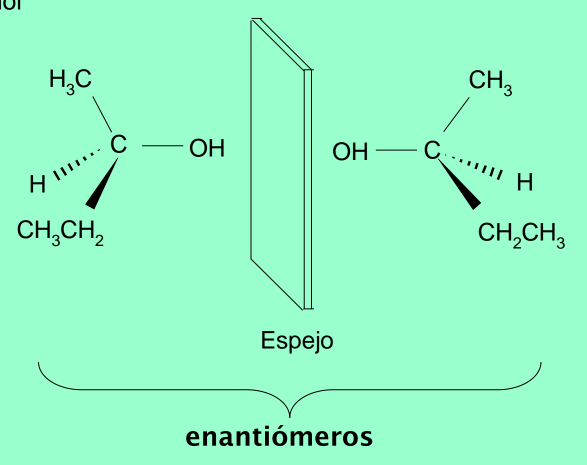
Dos enantiómeros desvían el plano de la luz polarizada en la misma magnitud pero en sentidos opuestos.

Ningún plano de simetría

#### **ENANTIÓMEROS**

$$\begin{array}{c} \text{OH} \\ | \\ \text{CH}_3 - \begin{array}{c} \text{CH} - \text{CH}_2 - \text{CH}_3 \\ * \end{array}$$
 2-butanol

El carbono 2, marcado con un asterisco, es quiral porque tiene 4 sustituyentes distintos: -OH, -CH<sub>2</sub>CH<sub>3</sub>, -CH<sub>3</sub>, -H. Hay dos estereoisómeros de este compuesto.



## Propiedades de los enantiómeros

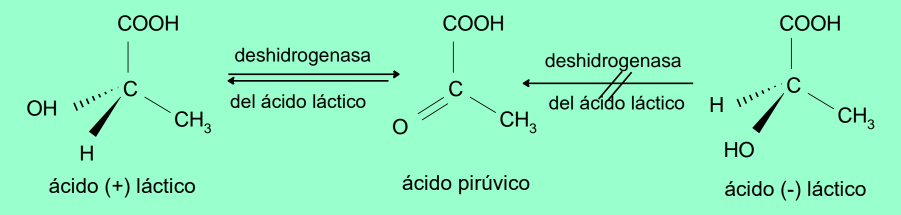
- •Poseen las mismas propiedades físicas (solubilidad, punto de ebullición, punto de fusión, densidad e índice de refracción).
- Hacen girar el plano de luz polarizada la misma cantidad de grados (igual magnitud), pero en sentido contrario y por tanto presentan actividad óptica.
- Son compuestos diferentes y con nombres diferentes.
- Interactúan diferente con enzimas y en reacciones biológicas. Un enantiómero puede ser un fármaco, mientras el otro puede no tener actividad. Por ejemplo, sólo la (-) adrenalina es un estimulante cardíaco; la (+) adrenalina no tiene actividad. Uno de los enantiómeros puede ser tóxico y el otro inofensivo. Uno puede ser un antibiótico y el otro no tener actividad.

## Importancia biológica de los enantiómeros

Los organismos vivos conservan y sintetizan compuestos quirales:

- Sólo los L-aminoácidos son usados en síntesis de las proteínas.
- El ADN contiene solamente las D-azúcares.

Los enantiómeros tienen diferentes propiedades biológicas debido a que éstas generalmente implican la reacción con otra molécula quiral. Ej.:



#### **MEZCLA RACÉMICA**

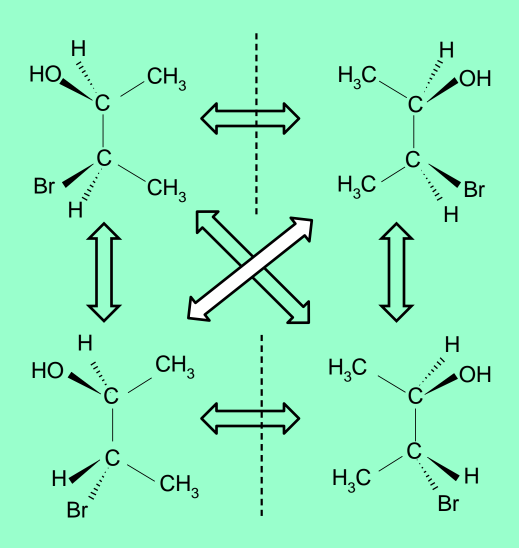
Se denomina **mezcla racémica** o **racemato**, aquella que contiene un enantiómeros en una proporción del 50% de cada uno. Uno de los enantiómeros de la mezcla gira el plano de polarización de la luz el mismo ángulo pero en sentido contrario que el otro enantiómero. Esta mezcla no produce desviación de la luz polarizada, es decir, no tiene actividad óptica.

## MOLÉCULAS CON MÁS DE UN CENTRO QUIRAL

- Si una molécula tiene un único carbono quiral, sólo puede existir un par de enantiómeros.
- Si tiene dos carbonos quirales tiene un máximo de cuatro estereoisómeros (dos pares de enantiómeros).
- En general, una molécula con **n** carbonos quirales tiene un número máximo de **2**<sup>n</sup> estereoisómeros posibles.

Por ejemplo, el 3-bromo-2-butanol tiene dos carbonos quirales, por lo tanto, se esperaría 4 estereoisómeros.

### DIASTEREOISÓMEROS



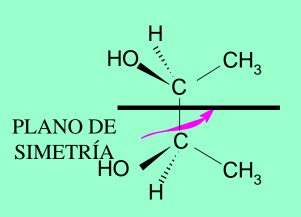
Los estereoisómeros que no son imágenes especulares se denominan diastereoisómeros.

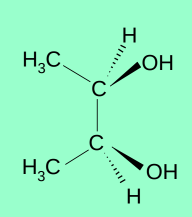
Flechas horizontales: enantiómeros

Flechas verticales y oblicuas: diastereoisómeros

#### **COMPUESTOS MESO**

Estas dos estructuras del 2,3butanodiol son imágenes especulares y no pueden superponerse, por lo tanto, estos dos compuestos son enantiómeros





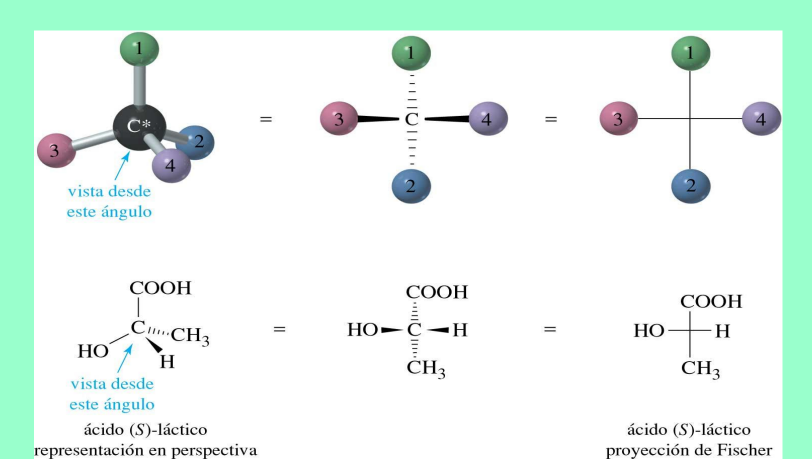
Estas dos estructuras del 2,3-butanodiol son imágenes especulares, pero pueden superponerse, por lo tanto, NO son enantiómeros, sino que se trata del mismo compuesto. Es el compuesto meso.

Se denominan compuestos **meso** a aquéllos que, a pesar de tener carbonos quirales, son aquirales (no tienen actividad óptica) porque poseen un plano de simetría.

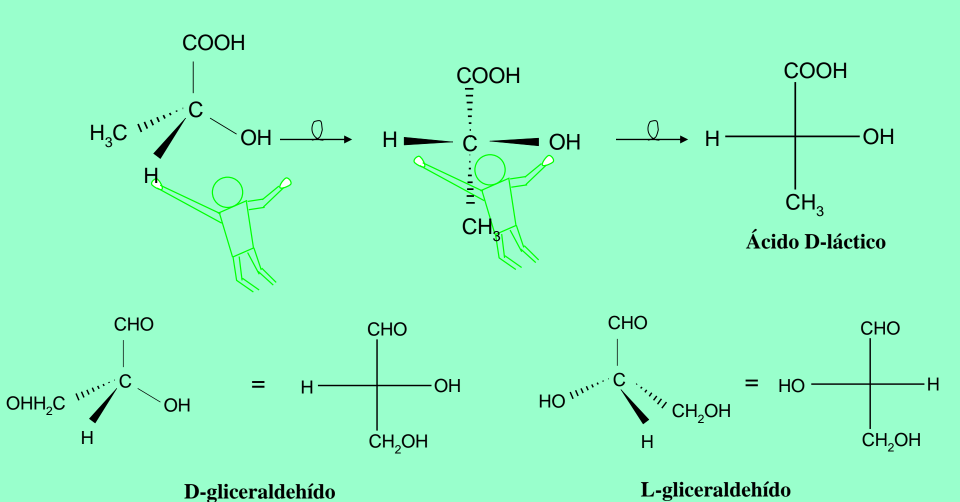
### PROYECCIONES DE FISCHER

Permiten trasladar al plano las representaciones espaciales de las moléculas siguiendo ciertas reglas:

En las proyecciones de Fischer cada carbono tetraédrico se representa como una cruz en la que, <u>las líneas horizontales se dirigen hacia afuera del papel y las verticales hacia adentro</u>

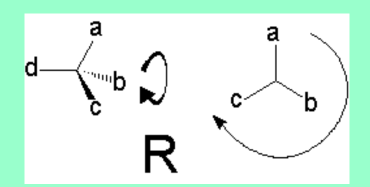


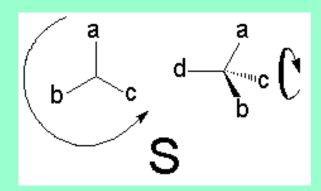
# Transformación de fórmulas en perspectivas a proyecciones en el plano



# NOMENCLATURA DE ENANTIÓMEROS CONFIGURACIÓN ABSOLUTA R-S

**Cahn, Ingold y Prelog** establecieron el sistema de nomenclatura R/S para nombrar la configuración absoluta de un estereocentro.







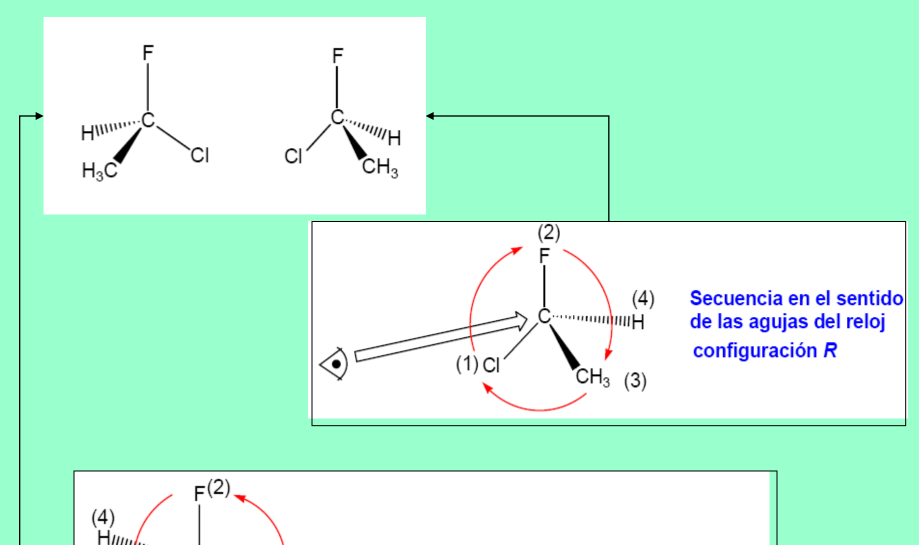
Se deja el grupo de prioridad menor (d) hacia atrás y se observa el sentido de giro para ir desde el grupo de mayor prioridad (a) hacia el de menor (c) de los tres que quedan. Si el sentido es el de las agujas del reloj, la configuración es R (rectus). Al contrario, es S (sinister).

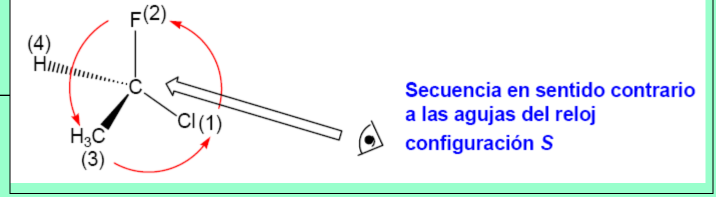
## Reglas de prioridad

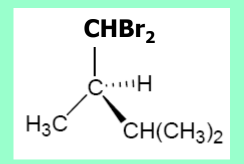
El número atómico de los átomos directamente unidos al estereocentro determina su orden de prioridad. El átomo de mayor numero atómico tiene la mayor prioridad. Si uno de ellos es un hidrógeno, éste será el de prioridad menor.

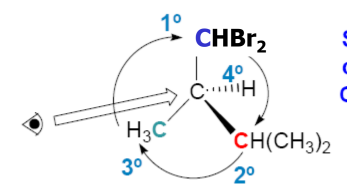
Si hay dos átomos iguales unidos al estereocentro, se observa en la posición siguiente qué atomo tiene el número atómico mayor. En caso de nueva coincidencia se sigue a la siguiente posición, y así sucesivamente.

Si alguno de los átomos unidos al estereocentro participa en un enlace doble o triple, se supone que aquél está unido por enlaces sencillos a un numero respectivamente doble o triple de átomos.

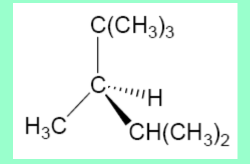


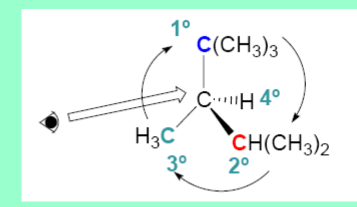






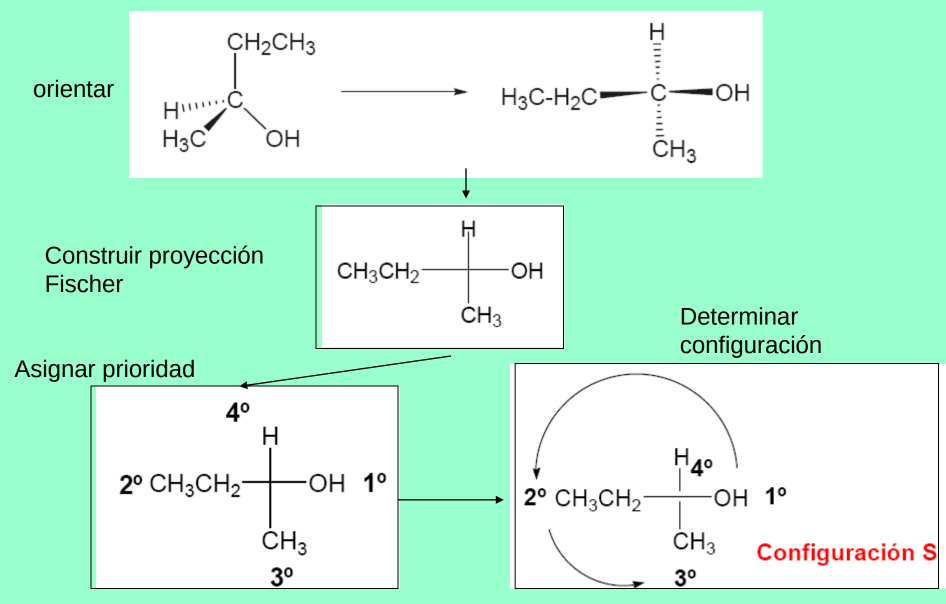
Secuencia en el sentido de las agujas del reloj Configuración R





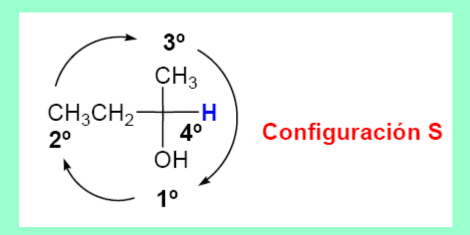
Secuencia en el sentido de las agujas del reloj configuración R

## Proyección de Fischer

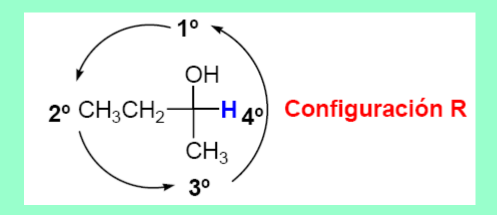


Si el último grupo en prioridad está en la vertical y la unión  $1 \rightarrow 2 \rightarrow 3$  va en sentido antihorario la configuración del estereocentro es S, o R si el sentido es horario.

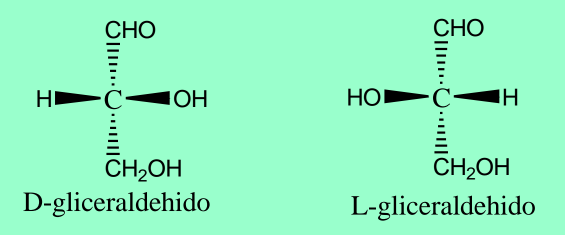
Si el último grupo en prioridad está en la horizontal y la unión  $1 \rightarrow 2 \rightarrow 3$  va en sentido R la configuración del estereocentro es opuesta, o sea, S



Si el último grupo en prioridad está en la horizontal y la unión  $1 \rightarrow 2 \rightarrow 3$  va en sentido S la configuración del estereocentro es opuesta, o sea, R.



### CONFIGURACIÓN RELATIVA D y L



La configuración D-L solamente indica que el compuesto tiene la misma configuración que el D ó L gliceraldehído (con el OH hacia la derecha o hacia la izquierda, respectivamente).