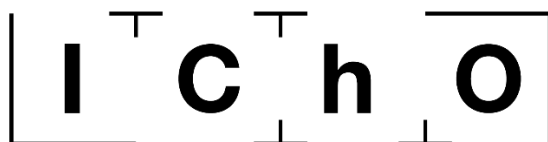


THEORETICAL EXAM



**51st — International
Chemistry Olympiad
France — Paris — 2019**

Making science together!

2019-07-26



	MINISTÈRE DE L'ÉDUCATION NATIONALE ET DE LA JEUNESSE	MINISTÈRE DE L'ENSEIGNEMENT SUPÉRIEUR, DE LA RECHERCHE ET DE L'INNOVATION
---	---	--

Istruzioni generali

- Il fascicolo dell'esame teorico contiene 62 pagine.
- Potrai iniziare a scrivere non appena verrà dato il comando "Start".
- Hai a disposizione 5 ore per completare l'esame.
- Tutti i risultati e le risposte devono essere riportare in modo chiaro a penna negli appositi riquadri sui fogli d'esame. Le risposte scritte al di fuori dei riquadri non verranno valutate.
- Se hai bisogno di fogli per la brutta copia, utilizza il retro dei fogli d'esame. Ricorda che nulla di ciò che è scritto al di fuori dei riquadri verrà valutato.
- Utilizza solo penna e calcolatrice fornite.
- La versione ufficiale in inglese del fascicolo d'esame è a vostra disposizione su richiesta solo per eventuali chiarimenti.
- Se hai bisogno di lasciare la stanza (per esempio per utilizzare il bagno o per bere e mangiare uno snack), agita l'apposita IChO card. Un supervisore dell'esame arriverà per accompagnarti.
- Domande a scelta multipla: se vuoi cambiare la risposta data, riempi completamente il quadrato di risposta che avevi erroneamente barrato e disegna accanto ad esso un nuovo quadrato vuoto.
- Il supervisore d'esame ti avvertirà 30 minuti prima del comando di "Stop".
- Quando viene annunciato il comando di "Stop" devi interrompere il tuo lavoro immediatamente. Se non interromperai subito il lavoro o continuerai a scrivere la tua prova teorica sarà annullata.
- Dopo che è stato dato il comando di "Stop", poni il tuo fascicolo d'esame nella busta e aspetta al tuo posto. Arriverà poi un supervisore d'esame per sigillare la busta in tua presenza e raccogliere l'esame.

BUONA FORTUNA!

Tavola dei contenuti

Questo esame teorico è composto dai seguenti 9 problemi indipendenti. Il loro peso relativo sul punteggio complessivo è indicato fra parentesi.

Problema T1: Buca di potenziale infinita e butadiene	(6%)	p. 8
Problema T2: Produzione di idrogeno attraverso water-splitting	(7%)	p. 13
Problema T3: Cloruro d'argento	(5%)	p. 19
Problema T4: Dalla polvere da sparo alla scoperta dello iodio	(7%)	p. 24
Problema T5: Complessi per la formazione di nanomacchine	(8%)	p. 31
Problema T6: Caratterizzazione di un copolimero a blocchi	(8%)	p. 40
Problema T7: Ring motion in un [2]catenano	(6%)	p. 48
Problema T8: Identificazione e sintesi degli inositoli	(6%)	p. 53
Problema T9: Sintesi del levobupivacaina	(7%)	p. 58

Costanti fisiche ed equazioni

In questi problemi, noi assumiamo che le attività di tutte le specie acquose possano essere ben approssimate dalla loro rispettiva concentrazione in mol L⁻¹. Per semplificare ulteriormente le formule e le espressioni, la concentrazione standard $c^\circ = 1 \text{ mol L}^{-1}$ è omessa.

Avogadro's constant:

$$N_A = 6.022 \cdot 10^{23} \text{ mol}^{-1}$$

Universal gas constant:

$$R = 8.314 \text{ J mol}^{-1} \text{ K}^{-1}$$

Standard pressure:

$$p^\circ = 1 \text{ bar} = 10^5 \text{ Pa}$$

Atmospheric pressure:

$$P_{\text{atm}} = 1 \text{ atm} = 1.013 \text{ bar} = 1.013 \cdot 10^5 \text{ Pa}$$

Zero of the Celsius scale:

$$273.15 \text{ K}$$

Faraday constant:

$$F = 9.6485 \cdot 10^4 \text{ C mol}^{-1}$$

Watt:

$$1 \text{ W} = 1 \text{ J s}^{-1}$$

Kilowatt hour:

$$1 \text{ kWh} = 3.6 \cdot 10^6 \text{ J}$$

Planck constant:

$$h = 6.6261 \cdot 10^{-34} \text{ J s}$$

Speed of light in vacuum:

$$c = 2.998 \cdot 10^8 \text{ m s}^{-1}$$

Elementary charge:

$$e = 1.6022 \cdot 10^{-19} \text{ C}$$

Electron-volt

$$1 \text{ eV} = 1.6022 \cdot 10^{-19} \text{ J}$$

Electrical power:

$$P = \Delta E \times I$$

Power efficiency:

$$\eta = P_{\text{obtained}} / P_{\text{applied}}$$

Planck-Einstein relation:

$$E = hc/\lambda = h \nu$$

Ideal gas equation:

$$pV = nRT$$

Gibbs free energy:

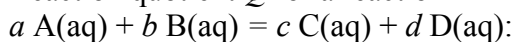
$$G = H - TS$$

$$\Delta_r G^\circ = -RT \ln K^\circ$$

$$\Delta_r G^\circ = -n F E_{\text{cell}}^\circ$$

$$\Delta_r G = \Delta_r G^\circ + RT \ln Q$$

Reaction quotient Q for a reaction



$$Q = \frac{[\text{C}]^c [\text{D}]^d}{[\text{A}]^a [\text{B}]^b}$$

Henderson–Hasselbalch equation:

$$\text{pH} = \text{p}K_a + \log \frac{[\text{A}^-]}{[\text{AH}]}$$

Nernst–Peterson equation:

$$E = E^\circ - \frac{RT}{zF} \ln Q$$

where Q is the reaction quotient
of the reduction half-reaction

$$\text{at } T = 298 \text{ K}, \frac{RT}{F} \ln 10 \approx 0.059 \text{ V}$$

Beer–Lambert law:

$$A = \epsilon l c$$

Rate laws in integrated form:

- Zero order:

$$[\text{A}] = [\text{A}]_0 - kt$$

- First order:

$$\ln[\text{A}] = \ln[\text{A}]_0 - kt$$

- Second order:

$$1/[\text{A}] = 1/[\text{A}]_0 + kt$$

Half-life for a first order process:

$$\frac{\ln 2}{k}$$

Number average molar mass M_n :

$$M_n = \frac{\sum_i N_i M_i}{\sum_i N_i}$$

Mass average molar mass M_w :

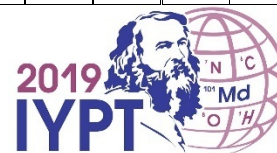
$$M_w = \frac{\sum_i N_i M_i^2}{\sum_i N_i M_i}$$

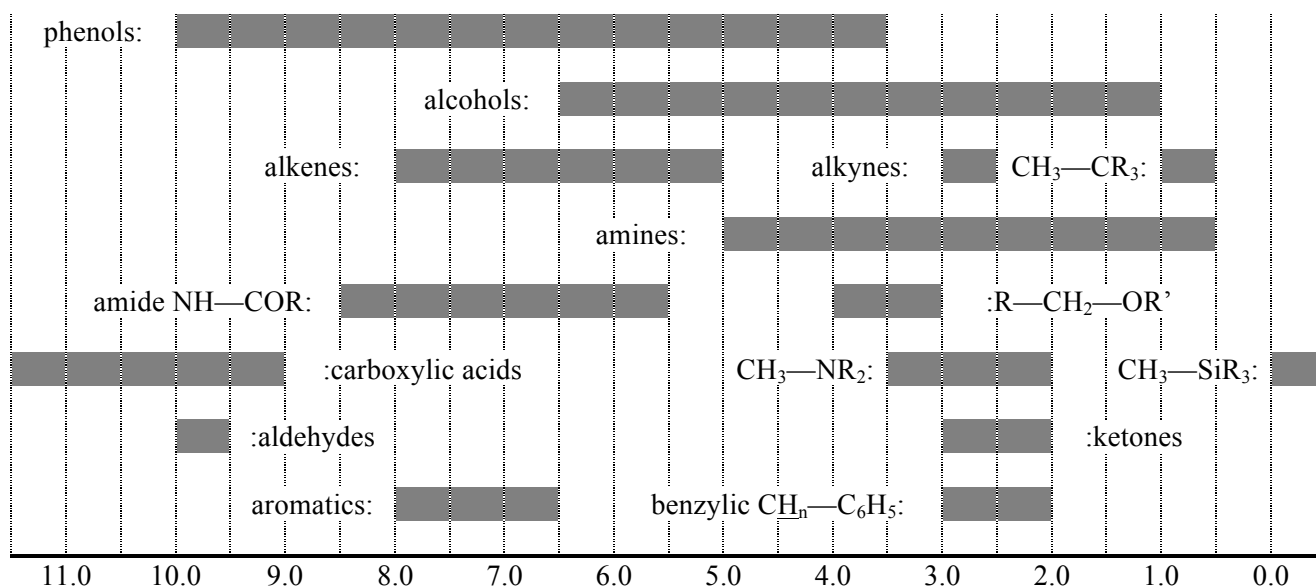
Polydispersity index I_p :

$$I_p = \frac{M_w}{M_n}$$

Tavola periodica

1																	18				
1 H 1.008	2															13	14	15	16	17	2 He 4.003
3 Li 6.94	4 Be 9.01															5 B 10.81	6 C 12.01	7 N 14.01	8 O 16.00	9 F 19.00	10 Ne 20.18
11 Na 22.99	12 Mg 24.31	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13 Al 26.98	14 Si 28.09	15 P 30.97	16 S 32.06	17 Cl 35.45	18 Ar 39.95				
19 K 39.10	20 Ca 40.08	21 Sc 44.96	22 Ti 47.87	23 V 50.94	24 Cr 52.00	25 Mn 54.94	26 Fe 55.85	27 Co 58.93	28 Ni 58.69	29 Cu 63.55	30 Zn 65.38	31 Ga 69.72	32 Ge 72.63	33 As 74.92	34 Se 78.97	35 Br 79.90	36 Kr 83.80				
37 Rb 85.47	38 Sr 87.62	39 Y 88.91	40 Zr 91.22	41 Nb 92.91	42 Mo 95.95	43 Tc -	44 Ru 101.1	45 Rh 102.9	46 Pd 106.4	47 Ag 107.9	48 Cd 112.4	49 In 114.8	50 Sn 118.7	51 Sb 121.8	52 Te 127.6	53 I 126.9	54 Xe 131.3				
55 Cs 132.9	56 Ba 137.3	57-71	72 Hf 178.5	73 Ta 180.9	74 W 183.8	75 Re 186.2	76 Os 190.2	77 Ir 192.2	78 Pt 195.1	79 Au 197.0	80 Hg 200.6	81 Tl 204.4	82 Pb 207.2	83 Bi 209.0	84 Po -	85 At -	86 Rn -				
87 Fr -	88 Ra -		89-103	104 Rf -	105 Db -	106 Sg -	107 Bh -	108 Hs -	109 Mt -	110 Ds -	111 Rg -	112 Cn -	113 Nh -	114 Fl -	115 Mc -	116 Lv -	117 Ts -	118 Og -			



^1H NMR**Chemical shifts of hydrogen (in ppm / TMS)****H-H coupling constants (in Hz)**

Hydrogen type	$ J_{ab} $ (Hz)
$\text{R}_2\text{CH}_a\text{H}_b$	4-20
$\text{R}_2\text{H}_a\text{C—CR}_2\text{H}_b$	2-12 if free rotation: 6-8 ax-ax (cyclohexane): 8-12 ax-eq or eq-eq (cyclohexane): 2-5
$\text{R}_2\text{H}_a\text{C—CR}_2\text{—CR}_2\text{H}_b$	if free rotation: < 0.1 otherwise (rigid): 1-8
$\text{RH}_a\text{C=CRH}_b$	<i>cis</i> : 7-12 <i>trans</i> : 12-18
$\text{R}_2\text{C=CH}_a\text{H}_b$	0.5-3
$\text{H}_a(\text{CO})\text{—CR}_2\text{H}_b$	1-3
$\text{RH}_a\text{C=CR—CR}_2\text{H}_b$	0.5-2.5

eq = equatorial, ax = axial

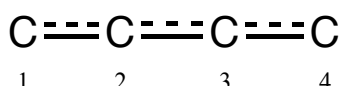
IR spectroscopy table

Vibrational mode	σ (cm ⁻¹)	Intensity
alcohol O—H (stretching)	3600-3200	strong
carboxylic acid O—H (stretching)	3600-2500	strong
N—H (stretching)	3500-3350	strong
$\equiv$ C—H (stretching)	3300	strong
=C—H (stretching)	3100-3000	weak
C—H (stretching)	2950-2840	weak
—(CO)—H (stretching)	2900-2800	weak
C $\equiv$ N (stretching)	2250	strong
C $\equiv$ C (stretching)	2260-2100	variable
aldehyde C=O (stretching)	1740-1720	strong
anhydride C=O (stretching)	1840-1800; 1780-1740	weak; strong
ester C=O (stretching)	1750-1720	strong
ketone C=O (stretching)	1745-1715	strong
amide C=O (stretching)	1700-1500	strong
alkene C=C (stretching)	1680-1600	weak
aromatic C=C (stretching)	1600-1400	weak
CH ₂ (bending)	1480-1440	medium
CH ₃ (bending)	1465-1440; 1390-1365	medium
C—O—C (stretching)	1250-1050	strong
C—OH (stretching)	1200-1020	strong
NO ₂ (stretching)	1600-1500; 1400-1300	strong

Problema	Domanda	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	Totale
T1 6%	Punti	3	4	4	2	3	2	2	4.5	2.5	3	3	33
	Punteggio												

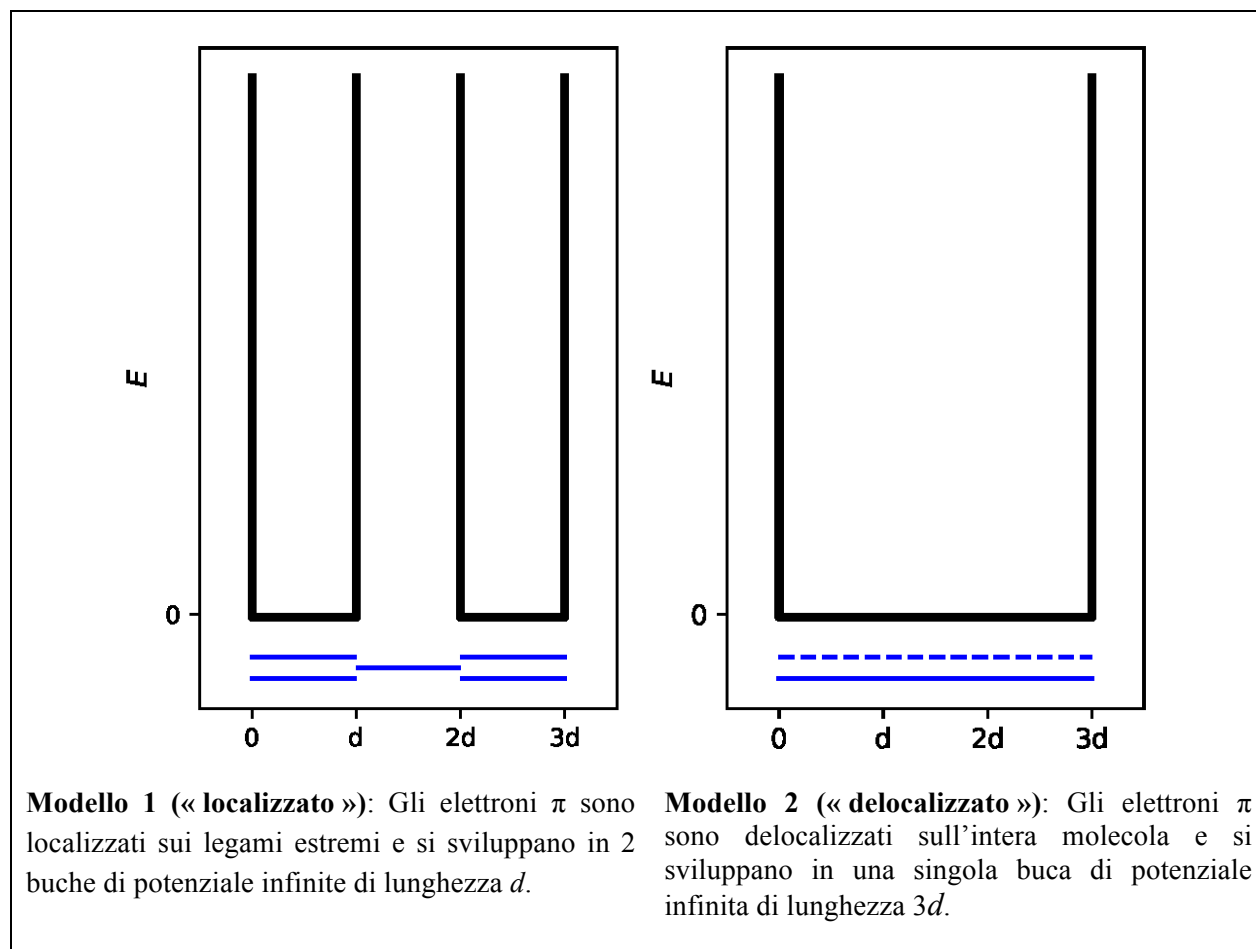
Problema T1: Buca di potenziale infinita e butadiene

La molecola di buta-1,3-diene è spesso scritta come $\text{CH}_2=\text{CH}-\text{CH}=\text{CH}_2$, alternando un legame singolo e uno doppio. Ciò nonostante, la sua reattività chimica non è consistente con questa rappresentazione e gli elettroni π sono meglio descritti da una distribuzione lungo i tre legami:



Questo sistema può essere modellato come una scatola monodimensionale (*ossia* il sistema buca di potenziale infinita) dove gli elettroni sono liberi. L'energia di un elettrone in una buca di potenziale infinita di lunghezza L è: $E_n = \frac{n^2 h^2}{8m_e L^2}$, dove n è un numero intero positivo diverso da zero.

- Vengono studiati due diversi modelli. **Disegna per ogni modello** almeno i tre livelli energetici E_n più bassi nel rispettivo diagramma, mostrando come l'energia relativa dei livelli differisca all'interno e tra i due modelli.



2. **Sistema** gli elettroni π per il modello 1 nel diagramma precedente ed **esprimi** l'energia totale del sistema π nel modello 1, come funzione di h , m_e e d .

$$E(1) =$$

3. **Sistema** gli elettroni π per il modello 2 nel diagramma precedente ed **esprimi** l'energia totale del sistema π nel modello 2, come funzione di h , m_e e d .

$$E(2) =$$

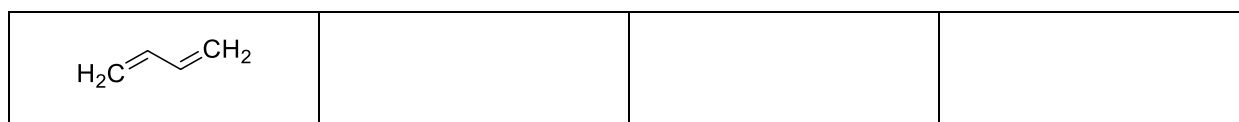
L'energia di coniugazione è pari all'energia totale dell'effettivo sistema π meno la somma delle energie delle molecole di etilene che coinvolgono lo stesso numero di elettroni.

4. **Esprimi** l'energia di coniugazione ΔE_c del butadiene, come funzione di h , m_e e d .

$$\Delta E_c =$$

I modelli 1 e 2 sono tuttavia troppo semplicistici. Un nuovo modello verrà descritto di seguito.

5. **Disegna** 3 diverse strutture di risonanza del butadiene usando la notazione di Lewis.



Per prendere in considerazione la dimensione degli atomi di carbonio, il modello 2 viene modificato nel modello 3, come segue:

- la nuova lunghezza della buca di potenziale L è compresa tra ascissa 0 e L ;
- gli atomi di carbonio sono posizionati alle ascisse $L/8$; $3L/8$; $5L/8$ e $7L/8$.

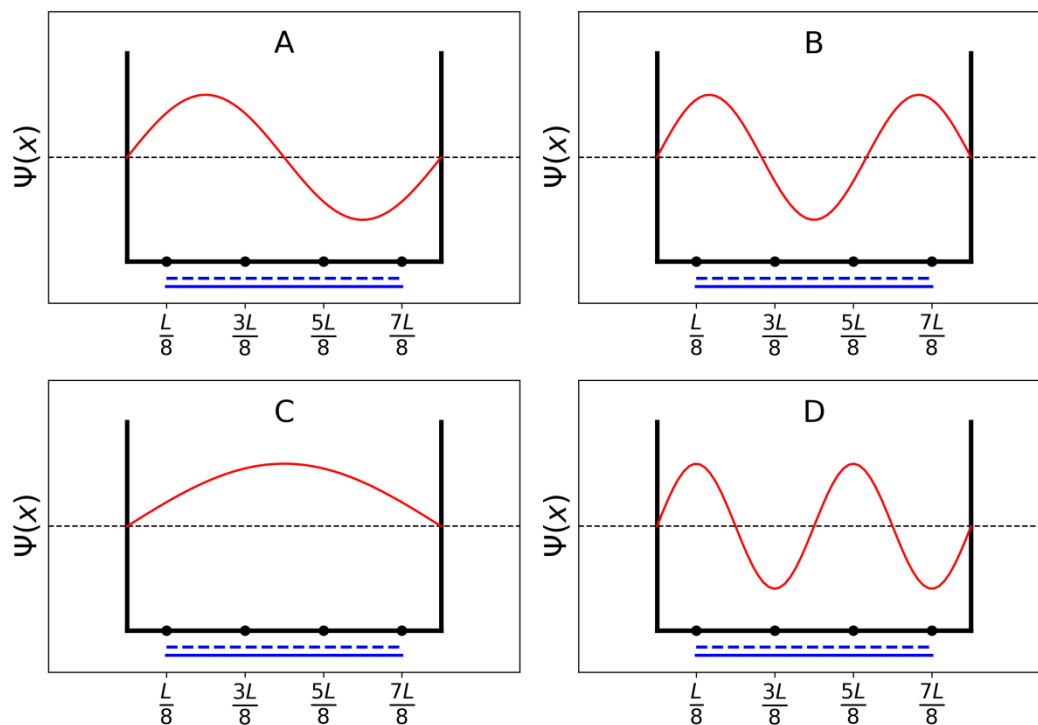
Per ogni livello n , la funzione d'onda π è:

$$\psi_n(x) = \sqrt{\frac{2}{L}} \sin\left(\frac{n\pi x}{L}\right)$$

e la densità degli elettroni π per un sistema con N elettroni π è:

$$\rho(x) = 2 \sum_{i=1}^{N/2} |\psi_i(x)|^2$$

Le 4 funzioni d'onda π , che corrispondono agli orbitali molecolari del sistema π , sono rappresentati qui sotto (**in ordine arbitrario**).



6. **Ordina** le energie delle quattro funzioni d'onda π (E_A , E_B , E_C e E_D).

<
<
<

7. **Fornisci** un'etichetta (A, B, C o D) agli orbitali che sono riempiti con gli elettroni del butadiene.

8. Nell'ambito del modello 3, **fornisci** i valori delle funzioni d'onda π ψ_n per i livelli occupati nelle posizioni 0, $L/4$ e $L/2$, per $n = 1$ e $n = 2$, come funzione di L .

$\psi_1(0) =$

$$\psi_1\left(\frac{L}{4}\right) =$$

$$\psi_1\left(\frac{L}{2}\right) =$$

$$\psi_2(0) =$$

$$\psi_2\left(\frac{L}{4}\right) =$$

$$\psi_2\left(\frac{L}{2}\right) =$$

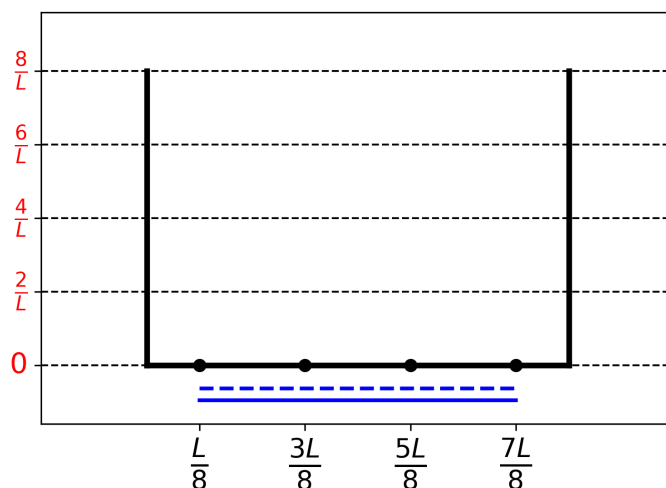
9. Nell'ambito del modello 3, **fornisci** il valore della densità degli elettroni π alle posizioni 0, $L/4$ e $L/2$.

$$\rho(0) =$$

$$\rho\left(\frac{L}{4}\right) =$$

$$\rho\left(\frac{L}{2}\right) =$$

10. **Disegna** la densità degli elettroni π tra 0 e L .



11. Utilizzando i simboli $=$ o $<$, **ordina** i seguenti legami (B1, B2, ..., B5) per lunghezza crescente di legame:

- B1: C1C2 nella molecola di butadiene
- B2: C2C3 nella molecola di butadiene
- B3: C3C4 nella molecola di butadiene
- B4: CC nella molecola di etane
- B5: CC nella molecola di etene

Problema	Domanda	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	Totale
T2	Punti	1	4	2	3	3	6	4	1	8	2	34
7%	Punteggio											

Problema T2: Produzione di idrogeno attraverso water-splitting

Dati:

Composto	H ₂ (g)	H ₂ O(l)	H ₂ O(g)	O ₂ (g)
$\Delta_f H^\circ$ (kJ mol ⁻¹)	0	-285.8	-241.8	0
S_m° (J mol ⁻¹ K ⁻¹)	130.6	69.9	188.7	205.2

L'idrogeno molecolare (H₂) può essere utilizzato come un'alternativa ai combustibili che emettono diossido di carbonio. Pertanto, la grande sfida è rappresentata dalla riduzione dei costi e dell'impatto ambientale della sua produzione. In questo ambito, una tecnologia molto promettente è il water-splitting.

1. **Scrivi** l'equazione bilanciata della reazione di splitting di acqua liquida utilizzando 1 come coefficiente stechiometrico per l'acqua.

2. Utilizzando solo i dati termodinamici forniti, **giustifica numericamente** se questa reazione è termodinamicamente favorevole a 298 K.

Calcoli:

La reazione è termodinamicamente favorevole?

☐ Sì
☐ No

Lo splitting dell'acqua può essere realizzato elettrochimicamente utilizzando due elettrodi in un bagno di acqua acida, connesso ad un generatore (Fig. 1). Si formano bolle di gas presso entrambi gli elettrodi.

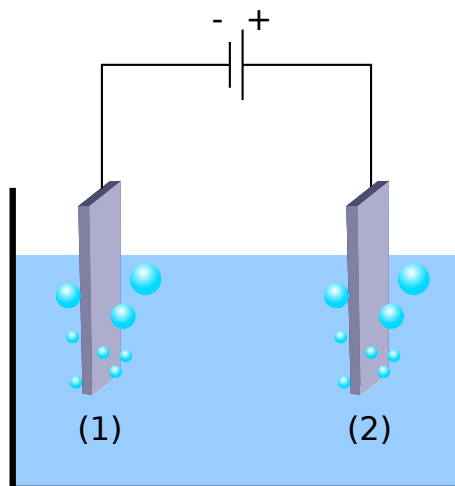


Fig. 1 – Cella elettrochimica dello splitting di acqua.

3. **Scrivi** le semi reazioni elettrochimiche nette e bilanciate che si verificano ad ogni elettrodo.

Sull'elettrodo (1):

Sull'elettrodo (2):

4. Utilizzando solo i dati termodinamici forniti (o riferendoti alla domanda 2), **deduci** quali siano le condizioni sul potenziale applicato tra gli elettrodi ΔE_{appl} comparato al valore di ΔE_{th} affinché il processo sia termodinamicamente favorevole a 298 K, quando tutti i reagenti e i prodotti sono nel loro stato standard. **Segna** la condizione corretta e **fornisci** il valore numerico con 3 cifre decimali.

Calcoli:

☐ $\Delta E_{\text{appl}} = \Delta E_{\text{th}}$

☐ $\Delta E_{\text{appl}} > \Delta E_{\text{th}}$

☐ $\Delta E_{\text{appl}} < \Delta E_{\text{th}}$

$\Delta E_{\text{th}} = \dots\dots\dots \text{V}$ (fornisci il risultato con 3 cifre decimali)

*Se non puoi calcolare ΔE_{th} , puoi usare il valore 1.200 V
per il resto dei calcoli del problema.*

Sperimentalmente, per osservare lo splitting d'acqua è necessario un potenziale più alto. Considerato un dato catodo Pt, il potenziale minimo necessario per osservare lo splitting d'acqua, ΔE_{min} , dipende dalla natura dell'anodo, come mostrato nella tabella sottostante:

Anodo	$\Delta E_{\min}$ (V)
IrO _x	1.6
NiO _x	1.7
CoO _x	1.7
Fe ₂ O ₃	1.9

La differenza tra $\Delta E_{\min}$ e ΔE_{th} è responsabile per le perdite nel dispositivo.

5. **Fonisci** l'espressione per il rendimento del dispositivo (power efficiency) η_{elec} (frazione di potenza usata per lo splitting dell'acqua) come funzione di ΔE_{th} e $\Delta E_{\min}$. Assumendo uno stesso valore di corrente I , **calcola** il rendimento (power efficiency) dell'elettrolisi dell'acqua quando sono utilizzati Pt come catodo e Fe₂O₃ come anodo. **Dichiara** quale anodo è il più efficiente.

$\eta_{\text{elec}} =$

Rendimento quando sono utilizzati Pt e Fe₂O₃ come elettrodi:

$\eta_{\text{elec}} =$ %

Anodo più efficiente:

Se non riesci a calcolare η_{elec} , il valore $\eta_{\text{elec}} = 75\%$ può essere utilizzato per i restanti calcoli nel problema.

Un'alternativa all'elettrolisi dell'acqua è lo splitting fotocatalitico diretto dell'acqua. Esso utilizza un semiconduttore che può essere attivato attraverso l'assorbimento di luce.

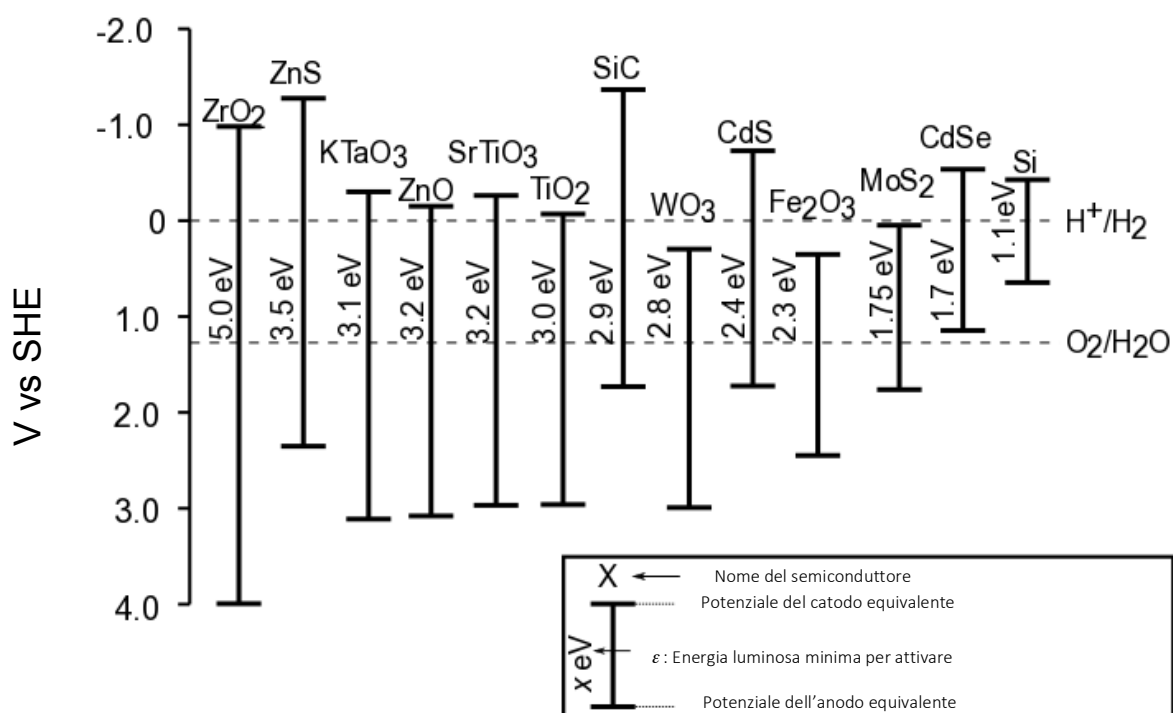


Fig. 2 – Condizioni di attivazione e potenziali degli elettrodi equivalenti di differenti semiconduttori. La linea tratteggiata corrisponde all'ossidazione dell'acqua e ai potenziali di riduzione.

SHE = Elettrodo standard idrogeno

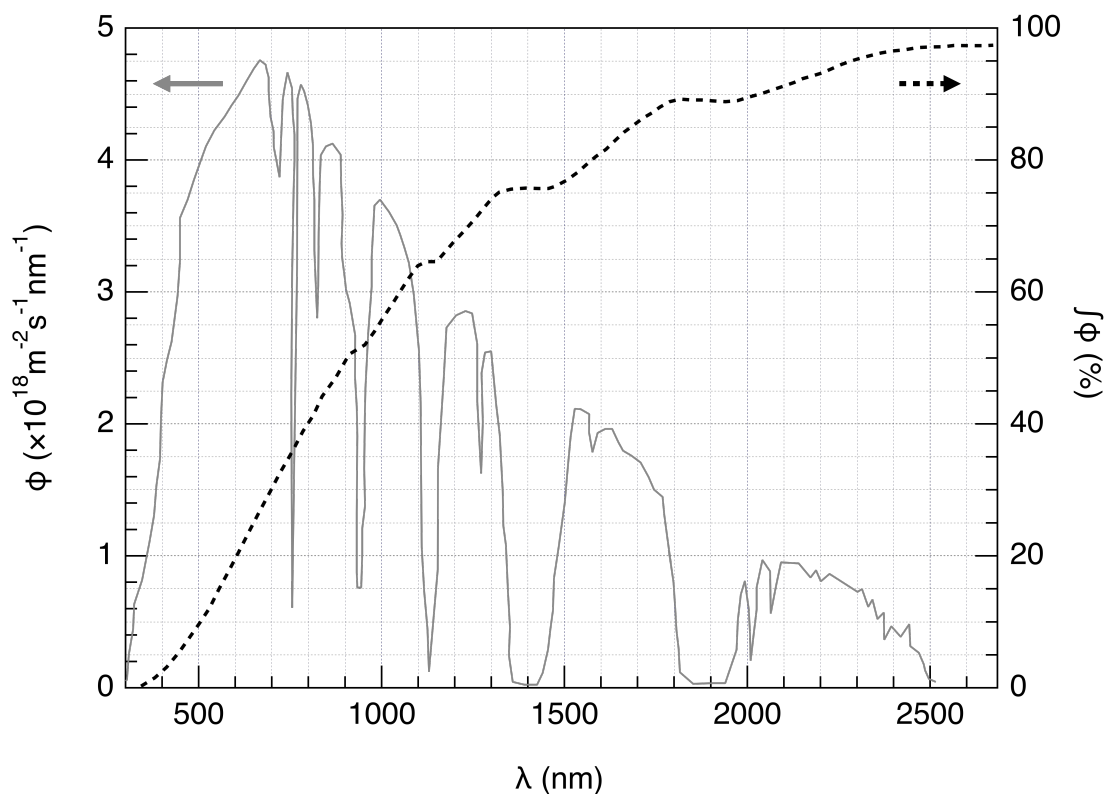


Fig. 3 – Asse sinistro: Distribuzione spettrale del flusso solare di fotoni ϕ . Il flusso di fotoni rappresenta il numero di fotoni per unità di area e unità di tempo che arrivano sul semiconduttore. Asse destro e linea tratteggiata: flusso di fotoni cumulativo (ossia la frazione di flusso di fotoni con lunghezza d'onda più bassa).

6. **Calcola** la frazione di flusso solare di fotoni che può attivare i seguenti semiconduttori: TiO_2 , CdS , Si . **Esprimi** esplicitamente le equazioni e le unità di misura utilizzate per il calcolo.

Spiegazione / calcoli:

	Frazione approssimata
TiO ₂	%
CdS	%
Si	%

L'attivazione del semi-conduttore si manifesta in una modifica dei potenziali di superficie, cosicché il semi-conduttore possa essere visto come due elettrodi a diversi potenziali.

7. Utilizzando i dati presenti nella Fig 2, dalla seguente lista **scegli** il/i semiconduttore(i) che, una volta attivati, possano agire sia come anodi che come catodi nella reazione di splitting dell'acqua.

☐ ZrO ₂	☐ ZnO	☐ TiO ₂	☐ WO ₃
☐ CdS	☐ Fe ₂ O ₃	☐ CdSe	☐ Si

8. **Indica** il semiconduttore che, usato sia come anodo che come catodo, ti aspetti essere il più efficiente nello splitting dell'acqua a seguito di irraggiamento solare.

Recentemente è stata studiata l'evoluzione di H₂ e O₂ quando un semiconduttore è irraggiato da una luce solare simulata a $T = 25\text{ }^{\circ}\text{C}$ e a p_{atm} . Utilizzando una luce incidente con potenza pari a $P = 1.0\text{ kW m}^{-2}$ e un foto-elettrodo di area $S = 16\text{ mm}^2$, la produzione di $V = 0.37\text{ cm}^3$ di H₂(g) viene misurata dopo un $\Delta t = 1$ ora di reazione.

9. **Calcola** il rendimento η_{diretto} della reazione di conversione.

Calcolo:

$\eta_{\text{diretto}} =$ %

*Se non riesci a calcolare η_{diretto} , il valore $\eta_{\text{diretto}} = 10\%$
può essere utilizzato nel resto del problema.*

Due metodi per convertire l'energia solare in idrogeno possono quindi essere comparati: la diretta fotocatalisi, e l'indiretta foto-elettrolisi combinata a un pannello fotovoltaico con un elettrolizzatore. L'efficienza dei pannelli fotovoltaici sul mercato è attorno a $\eta_{\text{panelli}} = 20\%$.

10. **Compara** il rendimento dei due metodi, η_{diretto} e $\eta_{\text{indiretto}}$, utilizzando Fe_2O_3 e Pt come elettrodi per l'elettrolisi.

Calcoli:

☐ $\eta_{\text{diretto}} > \eta_{\text{indiretto}}$

☐ $\eta_{\text{diretto}} \approx \eta_{\text{indiretto}}$

☐ $\eta_{\text{diretto}} < \eta_{\text{indiretto}}$

Problema	Domanda	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	Totale
T3 5%	Punti	1	3	3	3	4	2	7	2	2	3	4	6	40
	Punteggio													

Problema T3: Cloruro d'argento

Dati a 298 K:

$$pK_{s1}(\text{AgCl}) = 9.7; pK_{s2}(\text{Ag}_2\text{CrO}_4) = 12$$

$$\text{Costante di formazione del complesso } [\text{Ag}(\text{NH}_3)_n]^+: \beta_n = 10^{7.2}$$

Potenziali rispetto all'elettrodo standard a idrogeno:

$$\text{Potenziale standard di } \text{Ag}^+/\text{Ag(s)}: E^\circ(\text{Ag}^+/\text{Ag(s)}) = 0.80 \text{ V}$$

$$\text{Potenziale apparente di } \text{O}_2(\text{aq})/\text{HO}^-(\text{aq}) \text{ (in acqua di mare): } E'(\text{O}_2(\text{aq})/\text{HO}^-(\text{aq})) = 0.75 \text{ V}$$

Parte A: Citazioni da una lezione di chimica di Louis Joseph Gay-Lussac

Le citazioni seguenti provenienti da una lezione di chimica di Louis Joseph Gay-Lussac (chimico e fisico francese, 1778–1850) si riferiscono ad alcune proprietà del cloruro d'argento.

Citazione A: “Ora parlerò del cloruro d'argento, un solido bianco latte. Esso si ottiene facilmente versando acido cloridrico in una soluzione acquosa di nitrato d'argento.”

Citazione B: “Questo sale non ha sapore finché è insolubile.”

Citazione C: “Questo composto è completamente insolubile in alcol e allo stesso modo negli acidi, fatta eccezione per l'acido cloridrico concentrato che lo dissolve rapidamente.”

Citazione D: “D'altra parte, il cloruro d'argento è altamente solubile in soluzioni acquose che contengono ammoniaca.”

Citazione E: “Poi, possiamo far riapparire il cloruro d'argento attraverso l'aggiunta di un acido che reagisce con l'ammoniaca.”

Citazione F: “Se utilizzate una ciotola fatta d'argento per far evaporare l'acqua salata del mare, otterrete cloruro di sodio impuro, mescolato ad un solido bianco latte.”

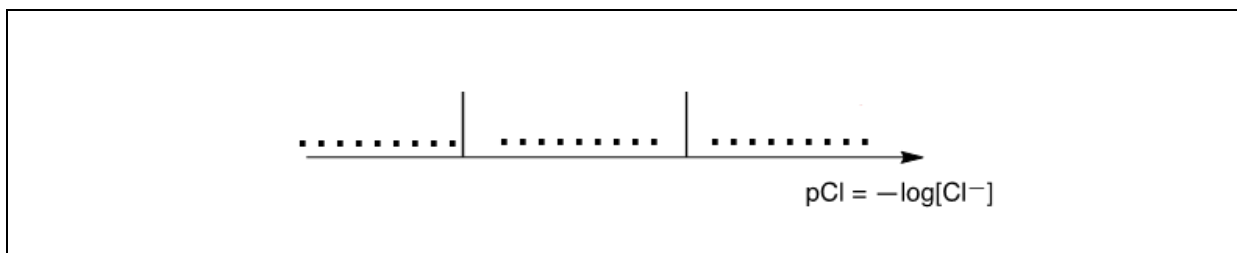
1. **Citazione A:** Scrivi l'equazione chimica bilanciata di sintesi del AgCl(s) .

2. **Citazione B:** Calcola la solubilità s di AgCl(s) in acqua a 298 K in mol L^{-1} .

Calcolo:

$s =$ mol L^{-1}

3. **Citazione C:** In una soluzione altamente concentrata di ioni cloruro, si forma un complesso di stechiometria ben definita 1:2. Sul seguente asse qualitativo (dove il pCl aumenta da sinistra verso destra), **posiziona** in ogni spazio la specie che contiene argento che è predominante (o, per i solidi, che esiste). Non sono previsti valori di pCl ai confini.



Citazione D: Quando si aggiunge ammoniaca al cloruro d'argento, si forma un complesso di stechiometria ben definita n .

4. **Scrivi** l'equazione bilanciata che corrisponde alla sintesi del complesso $[Ag(NH_3)_n]^+$ partendo da cloruro d'argento e **calcola** la corrispondente costante di equilibrio.

Equazione:

Calcolo:

$$K =$$

Se non riesci a calcolare K , puoi utilizzare il seguente valore per i prossimi calcoli: $K = 10^{-3}$

5. L'ammoniaca è aggiunta a 0.1 mol di cloruro d'argento in 1 L d'acqua fino a che anche l'ultimo granello di solido scompare. In questo momento, $[NH_3] = 1.78 \text{ mol L}^{-1}$. **Determina** la stechiometria del complesso trascurando gli effetti della diluizione.

Calcolo:

$$n =$$

6. **Scrivi** l'equazione chimica bilanciata che corrisponde alla **citazione E**.

7. Assumi che l'acqua di mare sia leggermente basica e ricca di ossigeno, e che l'argento metallico possa ridurre l'ossigeno in queste condizioni, **scrivi** un'equazione chimica bilanciata che corrisponda alla formazione del solido di cui si fa menzione nella **citazione F**. Per l'ossigeno viene scelto come coefficiente stechiometrico 1. **Calcola** la sua costante di equilibrio a 298 K.

Equazione:

Calcolo:

$$K =$$

Parte B: Metodo di Mohr

Il metodo di Mohr si basa sulla titolazione colorimetrica di Cl^- con Ag^+ in presenza di cromato di potassio (2K^+ , CrO_4^{2-}). Vengono aggiunte 3 gocce (~ 0.5 mL) di una soluzione di K_2CrO_4 circa $7.76 \cdot 10^{-3} \text{ mol L}^{-1}$ ad un volume $V_0 = 20.00$ mL di una soluzione di cloruro di sodio con concentrazione ignota C_{Cl} . Questa soluzione viene poi titolata con nitrato d'argento (Ag^+ , NO_3^-) a concentrazione $C_{\text{Ag}} = 0.050 \text{ mol L}^{-1}$, che immediatamente porta alla formazione del solido **A**. Un precipitato rosso (solido **B**) appare a $V_{\text{Ag}} = 4.30$ mL.

8. **Scrivi** le equazioni bilanciate delle due reazioni che avvengono durante l'esperimento. **Calcola** le corrispondenti costanti di equilibrio.

$$K^\circ_1 =$$

$$K^\circ_2 =$$

9. **Identifica** i due solidi.

Solido **A**:

Solido **B**:

10. **Calcola** la concentrazione ignota C_{Cl} degli ioni cloruro nella soluzione di cloruro di sodio.

Calcolo:

$$C_{\text{Cl}} = \quad \text{mol L}^{-1}$$

Se non riesci a calcolare C_{Cl} , puoi utilizzare il valore $C_{\text{Cl}} = 0.010 \text{ mol L}^{-1}$ per i restanti calcoli del problema.

11. **Calcola** il volume minimo $V_{\text{Ag}}(\text{min})$ per il quale $\text{AgCl}(\text{s})$ precipita.

Calcolo:

$$V_{\text{Ag}}(\text{min}) = \quad \text{mL}$$

12. **Calcola** la concentrazione residua $[\text{Cl}^-]_{\text{res}}$ di ioni cloruro quando il cromato d'argento inizia a precipitare. Comparando due valori, **giustifica** perché il CrO_4^{2-} è un buon indicatore di fine titolazione.

Calcolo:

$$[\text{Cl}^-]_{\text{res}} = \quad \text{mol L}^{-1}$$

CrO_4^{2-} è un buon indicatore di fine titolazione perché:

Problema	Domanda	1	2	3	4	5	6	7	8	Totale
T4 7%	Punti	6	9	8	5	6	2	2	12	50
	Punteggio									

Problema T4: Dalla polvere da sparo alla scoperta dello iodio

Nel 19° secolo l'imprenditore francese B. Courtois si era specializzato nella produzione del nitrato **A** ($\mathbf{M_A(NO_3)_m}$), utilizzato per la polvere da sparo. Inizialmente importato dall'Asia, **A** fu successivamente prodotto dal nitrato **B** ($\mathbf{M_B(NO_3)_n}$) usando una reazione di scambio con il composto **C**, ottenuto dalle alghe.

1. **Trova** le formule dei nitrati **A** e **B** sapendo che sono sali anidri di metalli alcalini o alcalino-terrosi ($\mathbf{M_A}$ e $\mathbf{M_B}$). Uno di questi nitrati contiene non più dell'1 w% di impurezze non-metalliche, mentre l'altro contiene 9 ± 3 w% di impurezze. Il contenuto di metalli $\mathbf{M_A}$ e $\mathbf{M_B}$ nei campioni è 38.4 w% e 22.4 w%, rispettivamente. **Completa** la tua risposta con opportuni calcoli.

A: e **B:**

Per ottenere **A**, 262.2 g del composto solido **C** sono stati aggiunti alla soluzione contenente 442.8 g di **B**. Considera che **B** è in eccesso. Quindi, 190.0 g di precipitato bianco di **D** si sono formati e raccolti per filtrazione. Il filtrato è stato evaporato, e la miscela solida ottenuta **E** fu riscaldata fino a massa costante del campione (contenente solo nitriti, NO_2^-). L'unico prodotto gassoso fu l'ossigeno: 60.48 L a 0 °C a 1 atm (l'ossigeno può essere considerato come gas ideale).

2. **Calcola** la composizione (in w%) della miscela **E** considerando che contiene solo i composti **A** e **B** e nessun'altra impurezza, e che **C** è stato utilizzato puro e nello stato anidro.

w% of **A:** e **B:**

3. **Determina** le formule dei composti **C** e **D** e **scrivi** l'equazione bilanciata della reazione tra **B** e **C**.

C: e **D:**

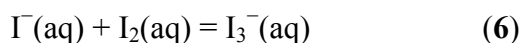
Reazione tra **B** e **C**:

Nel 1811, lavorando con ceneri di alghe, Courtois osservò che i contenitori di rame si logoravano più velocemente del solito. Mentre stava studiando questo fenomeno, il suo gatto entrò nel laboratorio e fece cadere l'acido solforico concentrato sulle ceneri anidre delle alghe: si svilupparono all'istante vapori violetti (**1**, l'acido solforico è l'agente ossidante): lo iodio (I_2) era appena stato scoperto! Lo iodio era la causa della corrosione del rame (**2**). Comunque, per le applicazioni mediche dello iodio, Courtois aprì una nuova attività per produrlo tramite reazione delle alghe con cloro (**3**). Oggi lo iodio è preparato dal set di reagenti (NO_3^- , I^- , H^+) (**4**) o (IO_3^- , I^- , H^+) (**5**).

4. **Scrivi** le equazioni bilanciate per le reazioni **1–5**.

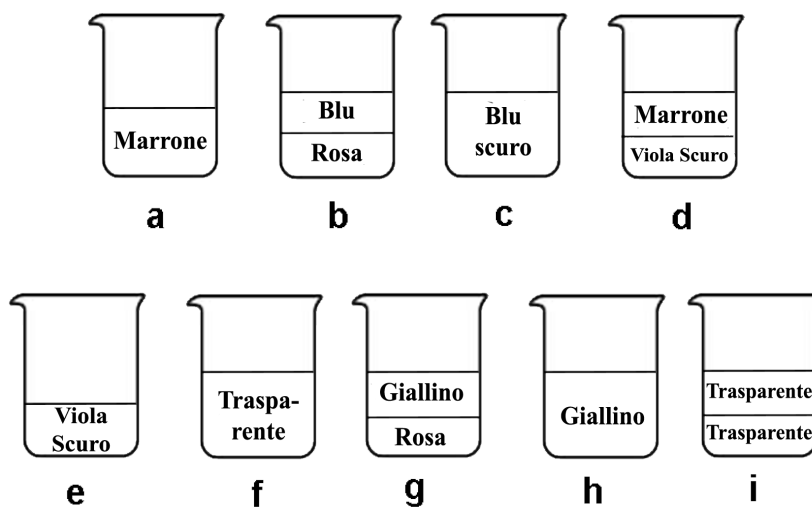
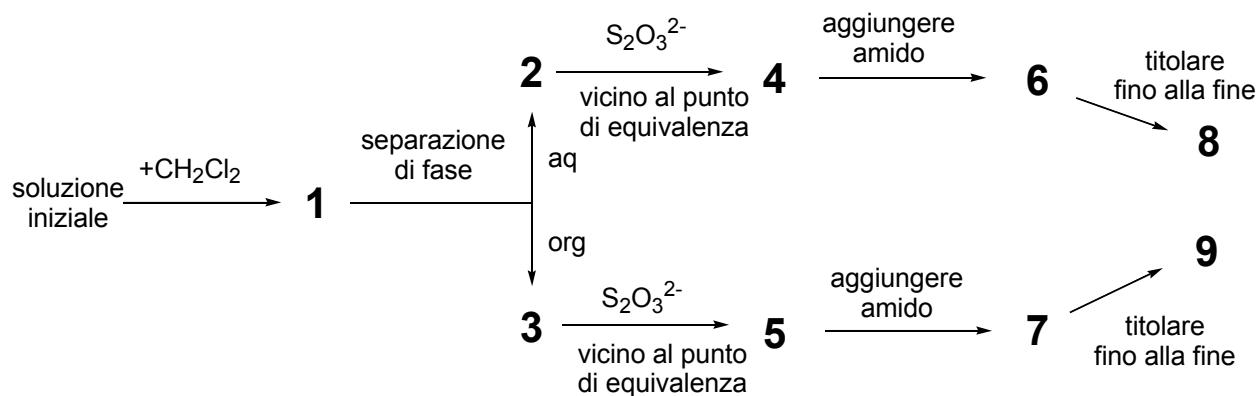
1
2
3
4
5

La solubilità dello iodio è molto bassa in acqua ma aumenta molto se sono aggiunti ioni ioduro. Insieme essi formano ioni triioduro, I_3^- :



L'equilibrio (6) può essere studiato tramite estrazione di iodio con diclorometano. Infatti I^- e I_3^- non si sciolgono in solventi organici al contrario di I_2 , che quando viene estratto è 15 volte più concentrato in diclorometano che in acqua.

Il seguente esperimento è stato condotto. Per preparare la soluzione iniziale, pochi cristalli di iodio solido furono dissolti in 50.0 mL di una soluzione acquosa di ioduro di potassio (0.1112 g). Quindi furono aggiunti 50.0 mL di diclorometano, e la miscela fu agitata vigorosamente fino a raggiungere l'equilibrio. Dopo la separazione delle fasi, ognuna delle fasi fu titolata con 16.20 mL (fase organica) e con 8.00 mL (fase acquosa) della soluzione acquosa standard di tiosolfato pentaidrato di sodio (14.9080 g in 1.000 L di soluzione) in presenza di amido. Questo processo è schematizzato qui sotto:



5. **Trova** la corrispondenza tra i passaggi nello schema (1–9) e le figure schematiche che li rappresentano (a–i).

Stages	Figura
1	
2	
3	
4	
5	
6	
7	
8	
9	

6. **Scrivi** le equazioni bilanciate per le due reazioni chimiche possibili nella fase acquosa durante la titolazione, che coinvolgono le specie dello iodio e il tiosolfato di sodio.

7. **Calcola** la massa dello iodio utilizzato per preparare la soluzione iniziale.

$$m(\text{I}_2) = \quad \quad \quad \text{g}$$

8. **Calcola** la costante di equilibrio K° per l'equilibrio della reazione (6).

$$K^{\circ} =$$

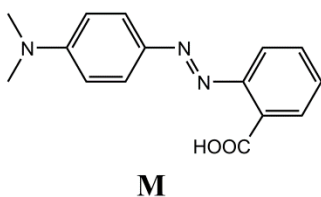
Problema	Domanda	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	Totale
T5 8%	Punti	3	4	4	2	5	5	4	3	5	2	2	2	41
	Punteggio													

Problema T5: Complessi azobenzene - β -ciclodestrina per la formazione di nanomacchine.

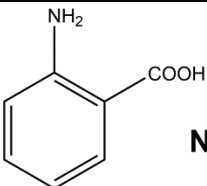
Le nanomacchine sono assemblaggi molecolari che permettono la trasformazione di una fonte di energia in un nano-movimento per applicazioni come la somministrazione di farmaci. Numerose nanomacchine fanno uso dell'isomerizzazione dei composti azoici ($R-N=N-R'$) al momento dell'irradiazione.

1. **Disegna** gli stereoisomeri dell'azobenzene ($H_5C_6-N=N-C_6H_5$) e **traccia** una linea tra i due atomi di carbonio più distanti. **Confronta** queste due distanze (d_{trans} e d_{cis}).

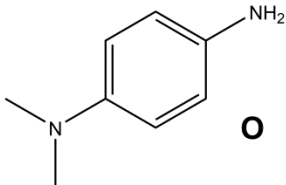
<i>trans</i>	<i>cis</i>
Confronto: d_{trans} d_{cis}	



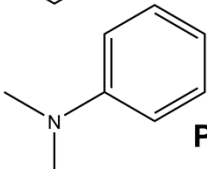
M



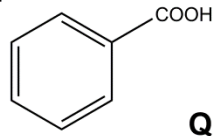
N



O



P



Q

Fig. 1 – Possibili reagenti per la sintesi di **M**.

2. **M può essere sintetizzato** in due tempi a partire da reagenti semplici (Fig. 1). Scegli tra i reagenti suggeriti (da N a Q) quelli che possono fornire a M una regioselettività molto elevata. Il nitrito di sodio (NaNO_2) nell'acido cloridrico acquoso freddo viene utilizzato come reagente per il primo stadio della sintesi.

Reagenti: _____ e _____

Determinazione della costante di associazione K_t

La β -ciclodestrina (**C**, Fig. 2) è un eptamero ciclico di glucosio, che può formare complessi di inclusione con i composti azoici. Nelle domande da 3 a 6, determineremo per spettroscopia la costante di associazione K_t , corrispondente alla formazione del complesso di inclusione CM_{trans} come descritto in Fig. 2.

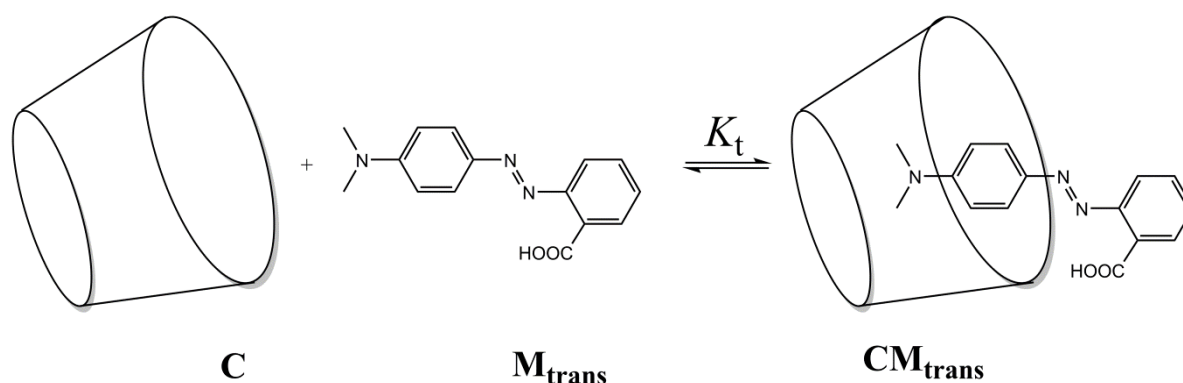


Fig. 2 – Formazione del complesso di inclusione CM_{trans} .

Diverse soluzioni vengono preparate mescolando **C** e M_{trans} in proporzioni diverse per raggiungere le concentrazioni iniziali $[\text{C}]_0$ e $[\text{M}_{\text{trans}}]_0$. Mentre $[\text{M}_{\text{trans}}]_0$ è identico per tutte le soluzioni, $[\text{C}]_0$ varia. Seguiamo, a una lunghezza d'onda fissa, l'evoluzione della differenza di assorbanza ΔA tra l'assorbanza di ciascuna soluzione e la soluzione di M_{trans} pura. I coefficienti di assorbimento molare di CM_{trans} e M_{trans} vengono chiamati $\epsilon_{\text{CM}_{\text{trans}}}$ e $\epsilon_{\text{M}_{\text{trans}}}$, rispettivamente. L è la lunghezza del percorso del fascio attraverso il campione. L'assorbanza di **C** (ϵ_{C}) è trascurabile.

3. **Dimostra** che $\Delta A = \alpha \cdot [\text{CM}_{\text{trans}}]$ ed **esprimi** α in termini di una o più costanti conosciute.

Dimostrazione:

$$\alpha =$$

4. **Dimostra** che, quando **C** è in grande eccesso rispetto a **M_{trans}** (cioè si ha $[C]_0 \gg [M_{trans}]_0$), la concentrazione di **C** può essere considerata costante, $[C] \simeq [C]_0$.

Dimostrazione:

5. **Dimostra** che, quando **C** è in grande eccesso rispetto a **M_{trans}** (cioè si ha $[C]_0 \gg [M_{trans}]_0$), $\Delta A = \alpha \cdot \frac{\beta \cdot [C]_0}{1 + K_t \cdot [C]_0}$ ed **esprimi** β in termini di costanti e concentrazioni iniziali.

Dimostrazione:

$$\beta =$$

6. **Determina** K_t usando la seguente curva sperimentale (Fig. 3).

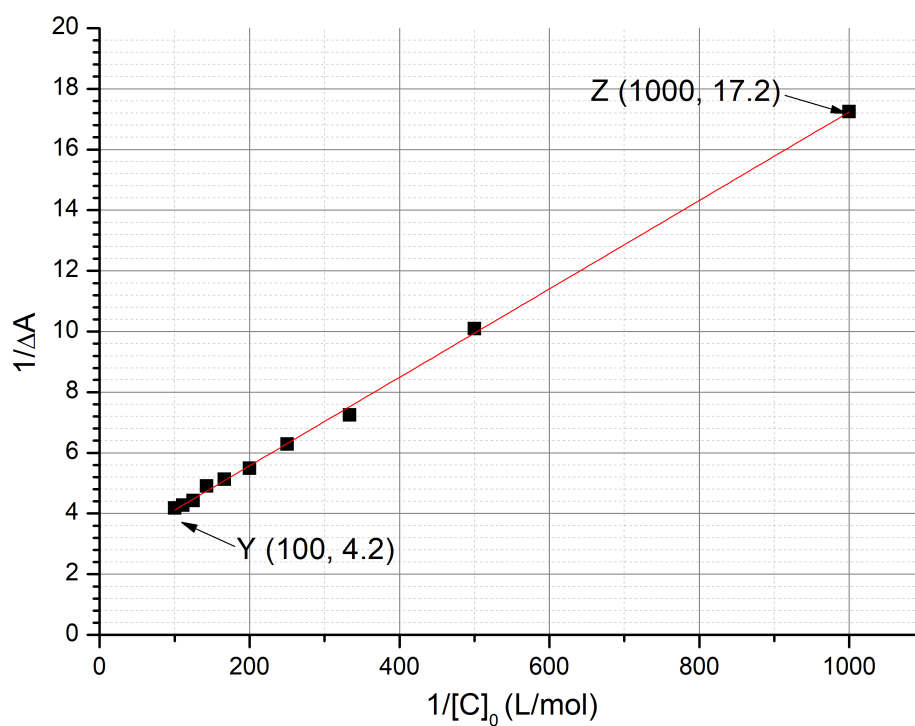


Fig. 3 – Evoluzione di $1/\Delta A$ in funzione di $1/[C]_0$.

Calcoli:

$$K_t =$$

Determinazione della costante di associazione K_c

Nelle domande dalla 7 alla 9, determineremo con studi cinetici la costante di associazione K_c , corrispondente alla formazione del complesso di inclusione con M_{cis} , CM_{cis} . Un campione che contiene solo M_{trans} viene irradiato, producendo così una quantità nota di M_{cis} , $[M_{cis}]_0$. M_{cis} (libero o all'interno del complesso di inclusione) poi si isomerizza termicamente in M_{trans} . In assenza di C , l'isomerizzazione segue una cinetica di primo ordine con una costante di velocità k_1 . Tutti gli equilibri di complessazione sono più veloci dei processi di isomerizzazione. Lo schema cinetico corrispondente a questo esperimento è fornito in Fig. 4.

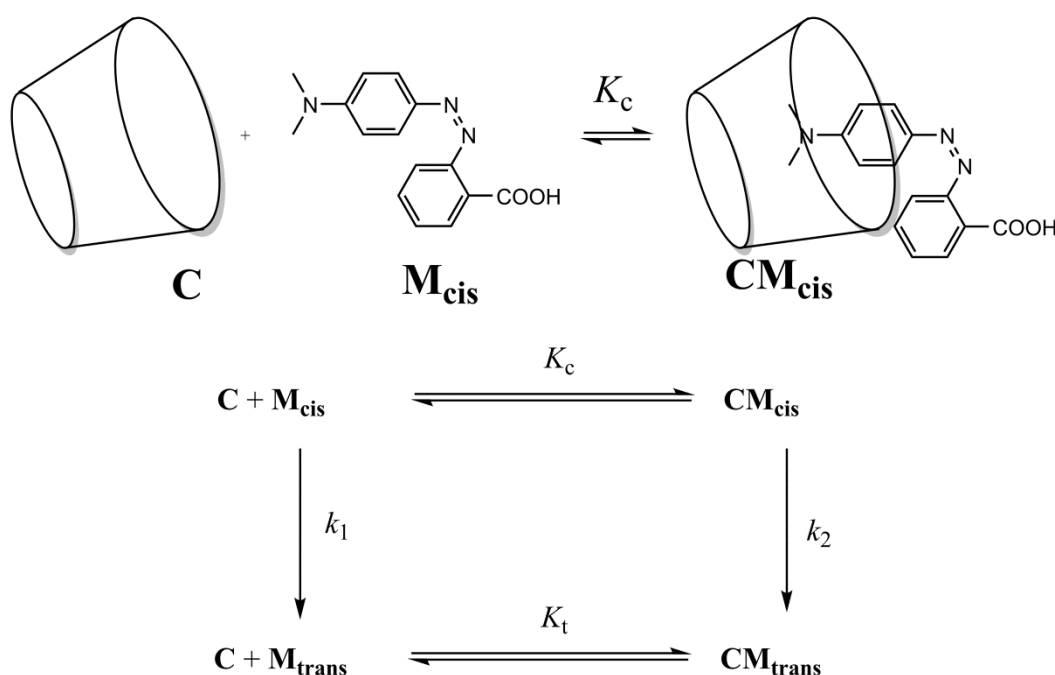


Fig. 4 – Schematico cinetico per l'isomerizzazione di M_{cis} in presenza di C .

La velocità r di scomparsa della quantità totale di M_{cis} (libero e all'interno complesso) è definita come

$$r = k_1[M_{cis}] + k_2[CM_{cis}]$$

Sperimentalmente, r segue un'apparente legge cinetica di primo ordine con una costante di velocità apparente k_{obs} :

$$r = k_{\text{obs}}([\mathbf{M}_{\text{cis}}] + [\mathbf{CM}_{\text{cis}}])$$

7. **Dimostra** che $k_{\text{obs}} = \frac{\gamma + \delta \cdot k_2[\mathbf{C}]}{1 + K_c[\mathbf{C}]}$ e **esprimi** γ e δ in termini di costanti conosciute.

Dimostrazione:

$$\gamma =$$

e

$$\delta =$$

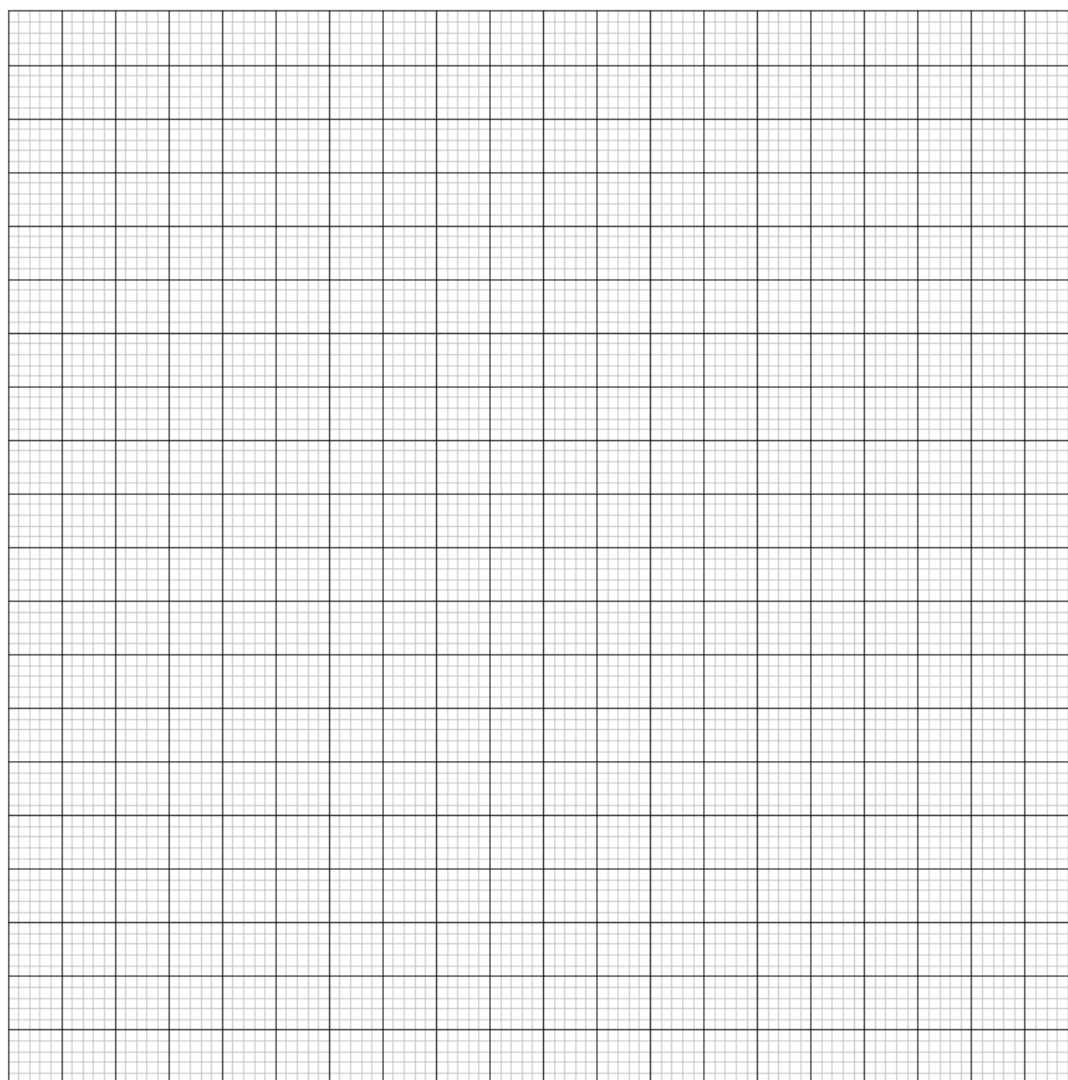
8. **Scegli** in quale/i condizione/i può essere espressa il tempo di emivita $t_{1/2}$ corrispondente a k_{obs} come $t_{1/2} = \frac{\ln 2}{\gamma} (1 + K_c[\mathbf{C}]_0)$ dato che $[\mathbf{C}]_0 \gg [\mathbf{M}_{\text{cis}}]_0$. **Giustifica** matematicamente la tua risposta.

- ☐ Isomerizzazione molto lenta di $\mathbf{M}_{\text{cis}}$ all'interno della ciclodestrina
- ☐ Isomerizzazione molto lenta di $\mathbf{M}_{\text{cis}}$ libera
- ☐ $\mathbf{CM}_{\text{cis}}$ molto stabile
- ☐ $\mathbf{CM}_{\text{trans}}$ molto stabile

Dimostrazione:

9. Supponendo che la/e condizione/i nella domanda 8 sia/siano soddisfatta/e, determina K_c con una regressione lineare utilizzando i dati riportati qui sotto. È possibile utilizzare una calcolatrice o tracciare un grafico.

$[C]_0$ (mol L ⁻¹)	$t_{1/2}$ (s)	$[C]_0$ (mol L ⁻¹)	$t_{1/2}$ (s)
0	3.0	$3.0 \cdot 10^{-3}$	5.9
$1.0 \cdot 10^{-4}$	3.2	$5.0 \cdot 10^{-3}$	7.7
$5.0 \cdot 10^{-4}$	3.6	$7.5 \cdot 10^{-3}$	9.9
$1.0 \cdot 10^{-3}$	4.1	$1.0 \cdot 10^{-2}$	12.6



Equazione della regressione lineare:

$$K_c =$$

Formazione di nanomacchine

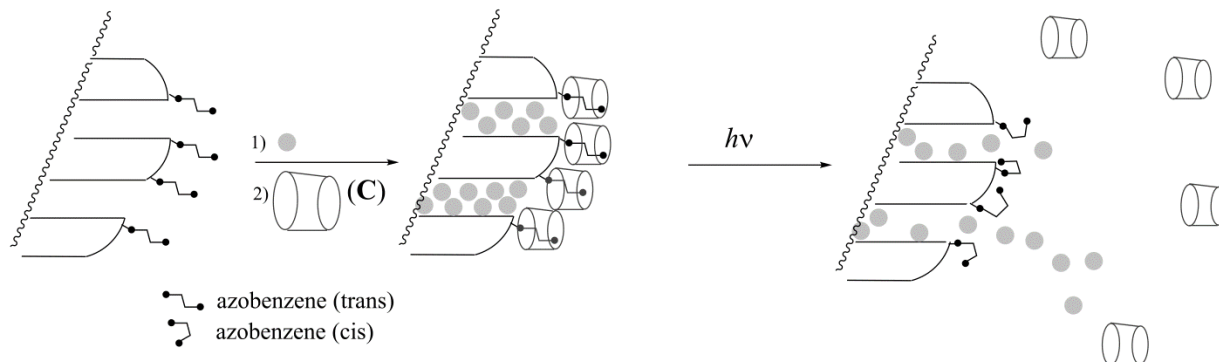


Fig. 5 – Scissione di un complesso di inclusione azobenzene-ciclodestrina indotta da un'isomerizzazione attivata dalla luce, che consente il trasporto del colorante (sfera grigia).

Un altro composto azobenzenico (per il quale $K_c \ll K_t$), inizialmente in forma trans, viene innestato covalentemente sulla silice (Fig. 5). I pori di silice sono riempiti con un colorante (rodamina B, cerchi grigi in Fig. 5). Dopo l'aggiunta di C, si forma un complesso di inclusione che blocca i pori e impedisce il rilascio del colorante.

10. **Scegli** la condizione più appropriata (solo una scelta) in modo che i pori siano inizialmente bloccati in presenza di C e che il colorante possa essere rilasciato all'irradiazione.

- ☐ $K_t \gg 1$
☐ $K_t \gg 1$ e $K_c \ll 1$
☐ $K_t / K_c \ll 1$
☐ $K_t \gg 1$ e $K_c \gg 1$
☐ $K_c \ll 1$

Questa polvere di azobenzene-silice caricata con un colorante viene posizionata nell'angolo di una cuvetta (Fig. 6) in modo che questa polvere non possa entrare in soluzione. La polvere viene irradiata ad una lunghezza d'onda λ_1 per innescare il rilascio del colorante dai pori (Fig. 5). Per monitorare questo rilascio mediante spettroscopia di assorbanza misuriamo l'assorbanza della soluzione alla lunghezza d'onda λ_2 .

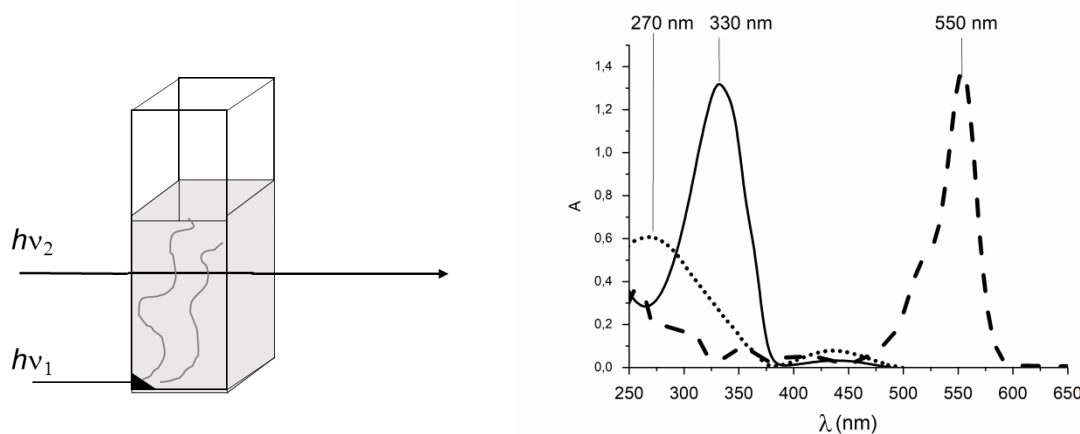


Fig. 6 – *A sinistra: setup sperimentale utilizzato per monitorare il rilascio del colorante; a destra: spettri di assorbimento di trans-azobenzene (linea intera), cis-azobenzene (linea punteggiata) e rodamina B (linea tratteggiata).*

11. **Determina** λ_1 .

$\lambda_1 =$ nm

12. **Determina** λ_2 .

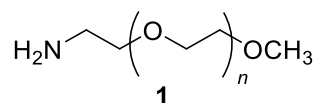
$\lambda_2 =$ nm

Problema	Domanda	1	2	3	4	5	6	7	8	9	Totale
T6 8%	Punti	4	4	5	3	10	2	9	6	5	48
	Punteggio										

Problema T6: Caratterizzazione di un copolimero a blocchi

I copolimeri a blocchi, ottenuti collegando polimeri diversi (blocchi), hanno proprietà uniche, come la capacità di autoassemblarsi. In questo problema, vengono studiate la sintesi e la caratterizzazione di tale macromolecola.

Studio del primo blocco



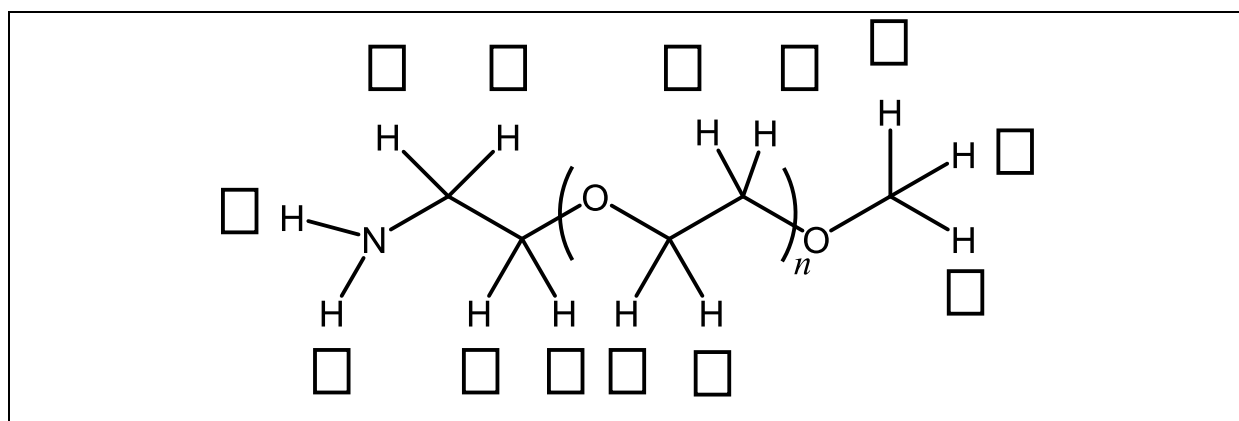
In questa prima parte, studieremo l'omopolimero **1** solubile in acqua (α -methoxy- ω -aminopolyethyleneglycol).

Lo spettro ^1H NMR di **1** ($\text{DMSO}-d_6$, 60°C , 500 MHz) contiene i segnali seguenti:

Indice	δ (ppm)	Area di picchi
a	2.7*	0.6
b	3.3	0.9
c	3.4	0.6
d	~ 3.5	133.7

Tabella 1, *in presenza di D_2O , il segnale a 2.7 ppm scompare.

- Abbina** I segnali ^1H NMR (a, b, c, d) della Tabella 1 con ciascuno dei protoni corrispondenti.



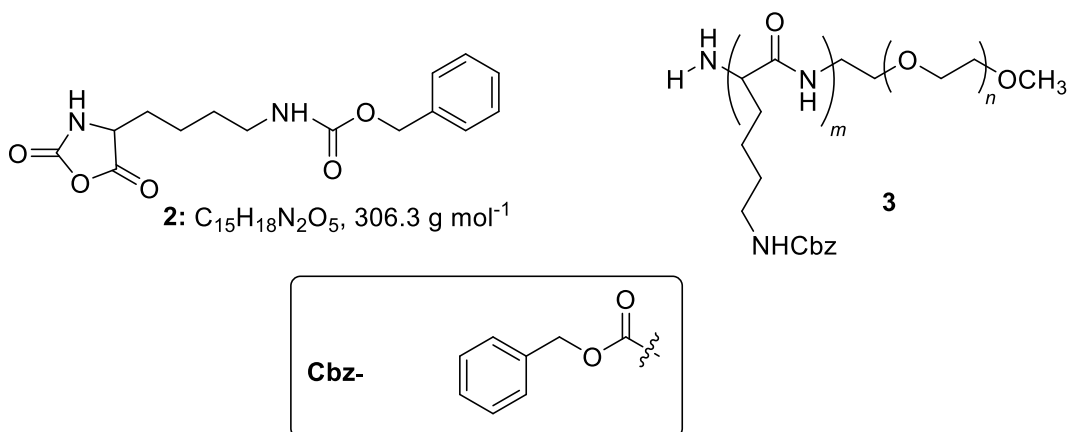
- Esprimi** il grado medio di polimerizzazione n in funzione dell'area $A_{\text{OC}_2\text{H}_4}$ del picco NMR dell'unità ripetitiva e dell'area A_{OCH_3} del picco NMR del gruppo terminale metilico. **Calcola** n .

$$n =$$

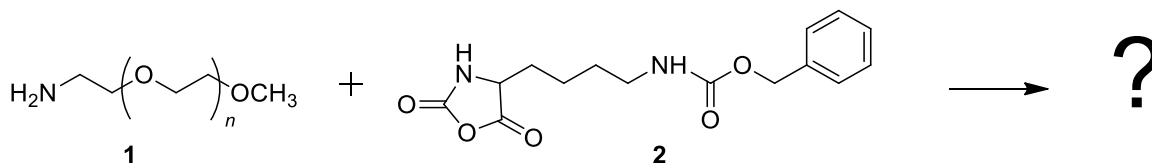
*Se non sei riuscito a calcolare n , il valore $n = 100$
può essere utilizzato nel resto del problema*

Studio di un copolimero a due blocchi

La sintesi del secondo blocco del copolimero viene eseguita attraverso la reazione di **1** con **2** (ϵ -(benzyloxycarbonyl)-lysine *N*-carboxyanhydride). Questo produce il copolimero a blocchi **3**.

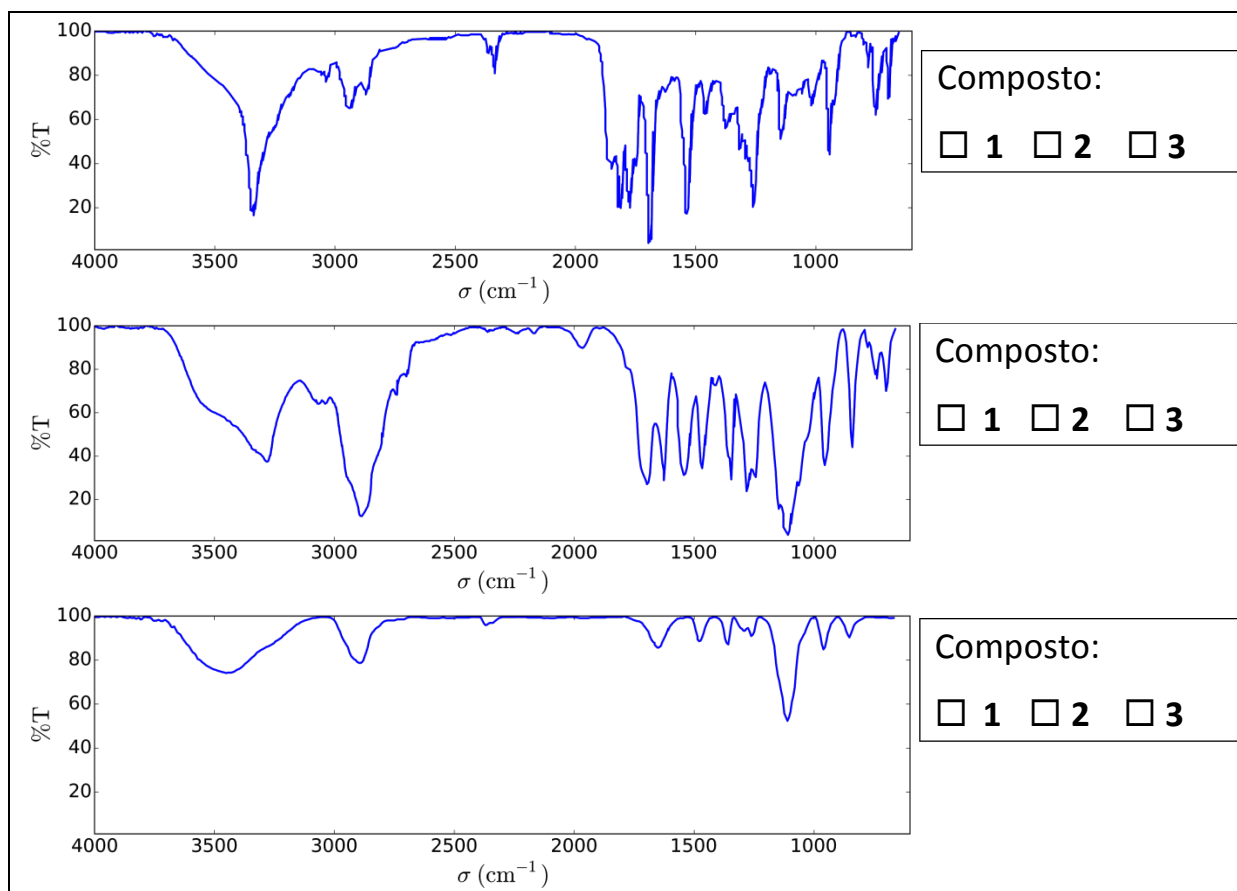


3. **Disegna** l'intermedio di reazione che si forma nella prima fase dell'aggiunta di **1** a **2**. Il secondo stadio del meccanismo porta alla formazione di una molecola di gas, **G**. **Disegna** la sua struttura.



G:

4. Le misurazioni a infrarossi (IR) vengono eseguite per caratterizzare i composti. **Abbina** i tre spettri IR con i composti **1**, **2** e **3**.



5. Lo spettro ^1H NMR del copolimero **3** (in DMSO- d_6 , a 60 °C, 500 MHz) è riportato in Fig. 1. Utilizzando alcuni o tutti i segnali NMR, le cui aree sono riportate in Tabella 2, **calcola** la massa molare media M_n , considerando n ricavato dalla domanda 2. Per i tuoi calcoli, **disegna** un cerchio intorno al gruppo o ai gruppi di atomi che hai utilizzato e **indica** il(i) loro simbolo(i) corrispondente(i) (α , β , ...).

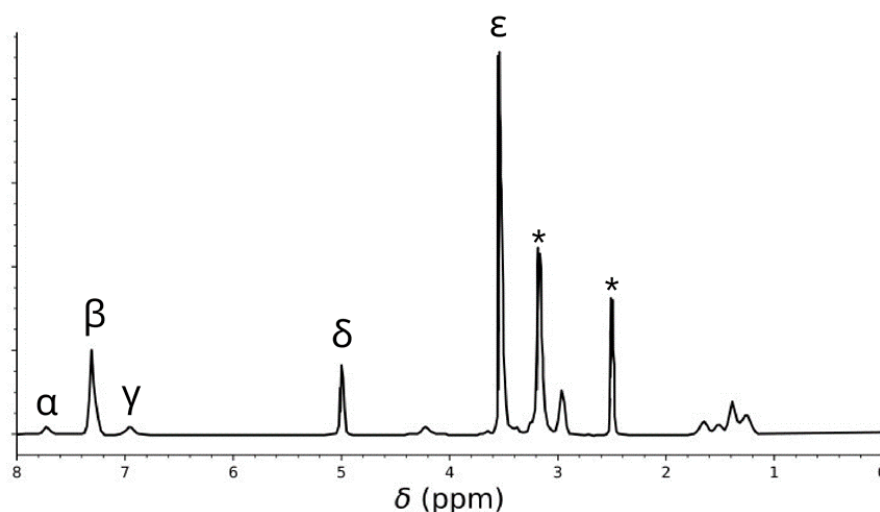
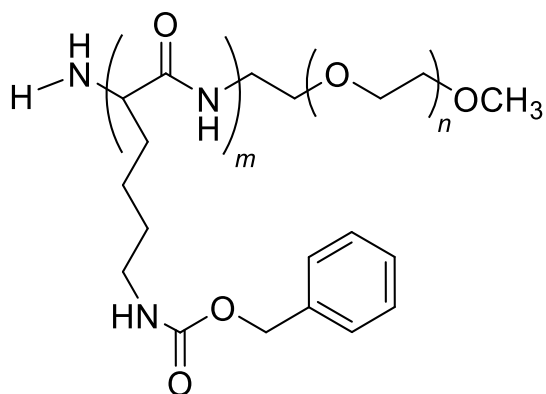


Tabella 2

Picco	Area
α	22.4
β	119
γ	23.8
δ	47.6
ϵ	622

Fig. 1 – I segnali contrassegnati con * corrispondono al solvente e all'acqua.



$M_n =$ kg mol⁻¹
(Fornire la risposta con due cifre decimali.)

Questa reazione di **1** con **2** ha prodotto i copolimeri **3a** dopo 20 h, **3b** dopo 25 h e **3c** dopo 30 h di reazione a 40 °C. I risultati degli esperimenti di cromatografia ad esclusione dimensionale (SEC) sono presentati in Fig. 2.

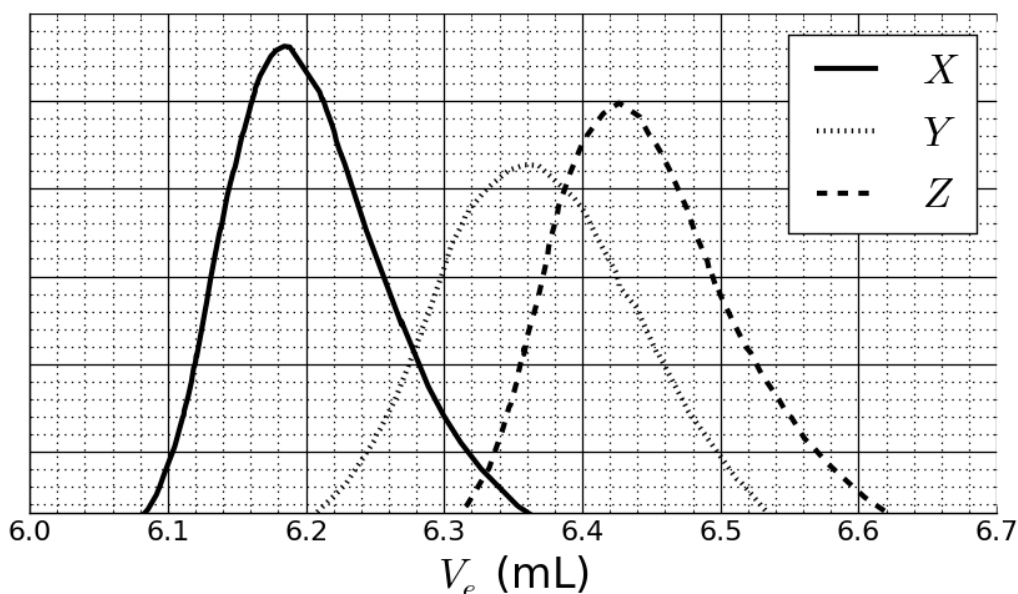


Fig. 2 –Cromatogrammi SEC di **3a**, **3b** e **3c** in funzione del volume di eluizione, V_e .

6. **Abbina** i segnali di Fig. 2 con i copolimeri **3a**, **3b** e **3c**.

3a:	☐ X	☐ Y	☐ Z
3b:	☐ X	☐ Y	☐ Z
3c:	☐ X	☐ Y	☐ Z

Per calibrare il cromatogramma è stata studiata una miscela di polimeri standard di massa conosciute (3, 30, 130, 700 e 7000 kg mol⁻¹) (Fig. 3).

Il valore logaritmico della massa molare è una funzione lineare del volume di eluizione, V_e .

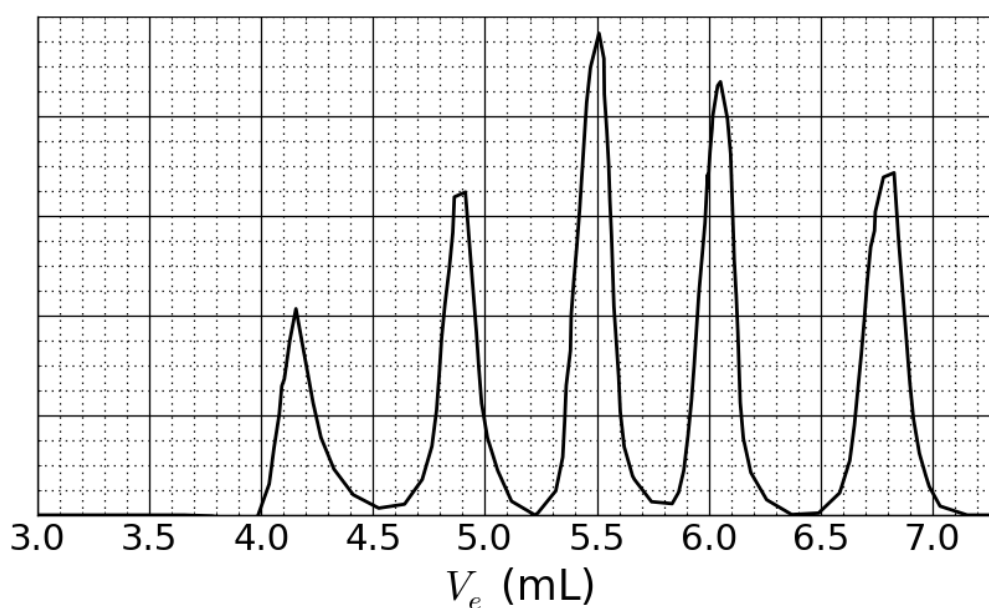
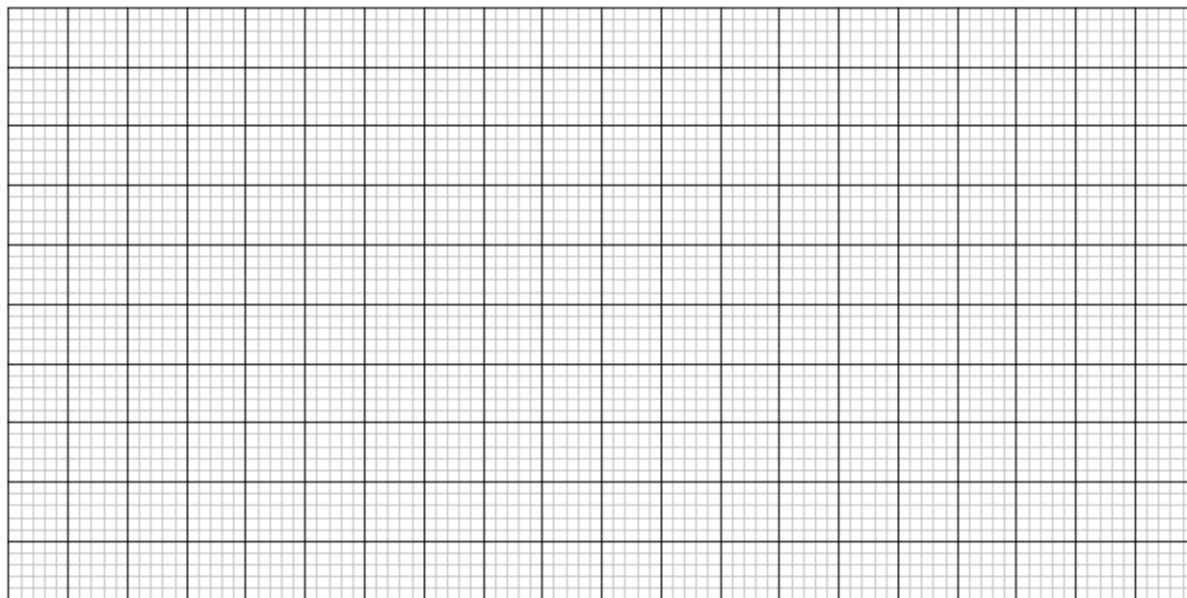


Fig. 3 – Cromatogramma SEC della miscela di standard.

7. Sulla base delle curve SEC in Fig. 2 e 3, **determina** V_e del polimero che corrisponde alla curva X e utilizzalo per **stimare** il grado di polimerizzazione m del suo secondo blocco. Mostra i tuoi calcoli dettagliatamente; è possibile utilizzare una calcolatrice o tracciare un grafico.

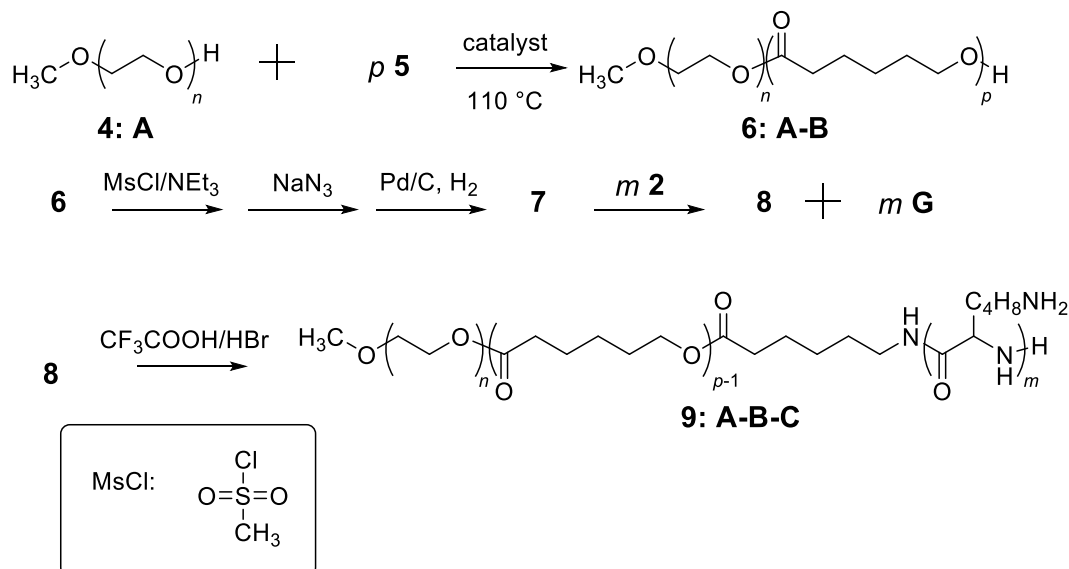
 $V_e =$

mL

 $m =$

Sintesi del copolimero a tre blocchi

Per applicazioni biologiche che coinvolgono la formazione di micelle, un copolimero a tre blocchi **9** può essere sintetizzato attraverso l'introduzione di un blocco centrale, **B**, usando il monomero **5**.



8. **Disegna** le strutture di **5**, **7** e **8**.

5 (non si ottengono altri prodotti oltre a **6:A-B**)

7 (un gas si forma nello stadio finale)

8

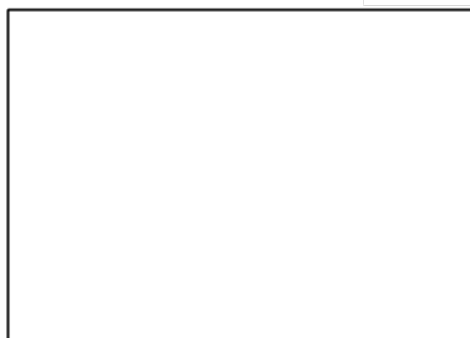
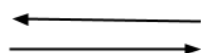
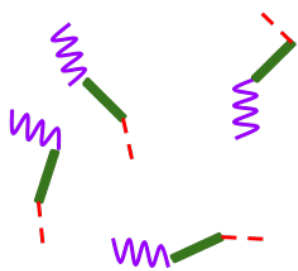
9. I copolimeri a blocchi anfifilici, come **9: A-B-C**, possono esser utilizzati per applicazioni mediche, poiché si autoassemblano in micelle nell'acqua (pH = 7), che possono essere utilizzate come trasportatori di farmaci. **Assegna** ogni blocco del copolimero a una proprietà. **Disegna** uno schema della micella con solo 4 catene polimeriche.

A: ☐ idrofoba ☐ idrofilo
B: ☐ idrofoba ☐ idrofilo
C: ☐ idrofoba ☐ idrofilo

A 

B 

C 



Problema	Domanda	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	Totale
T7 6%	Punti	4	12	2	2	2	5	5	8	4	5	5	54
	Punteggio												

Problema T7: Ring motion in un [2]catenano

Nel 2016 il premio Nobel per la chimica è stato attribuito a J.-P. Sauvage, Sir J. F. Stoddart e B. L. Feringa "per il design e la sintesi di macchine molecolari". Un esempio è il [2]catenano, una molecola formata da due anelli interbloccati. In questo sistema un macrociclo contiene un ligando fenantrolinico (bidentato) e il secondo contiene due ligandi: una fenantrolina e una terpiridina (tridentato). Uno ione rame è coordinato da un ligando per ogni macrociclo. In base allo stato di ossidazione del rame (+I o +II), si ottengono due diverse configurazioni (Fig. 1).

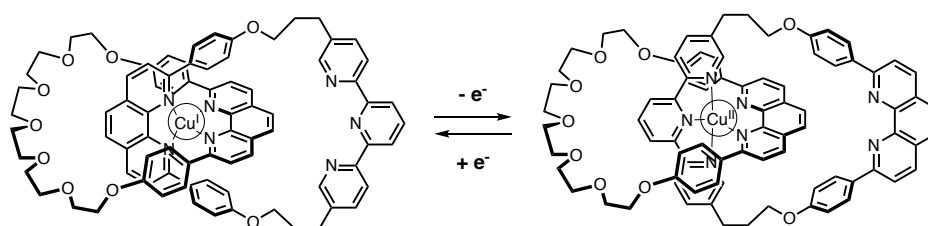
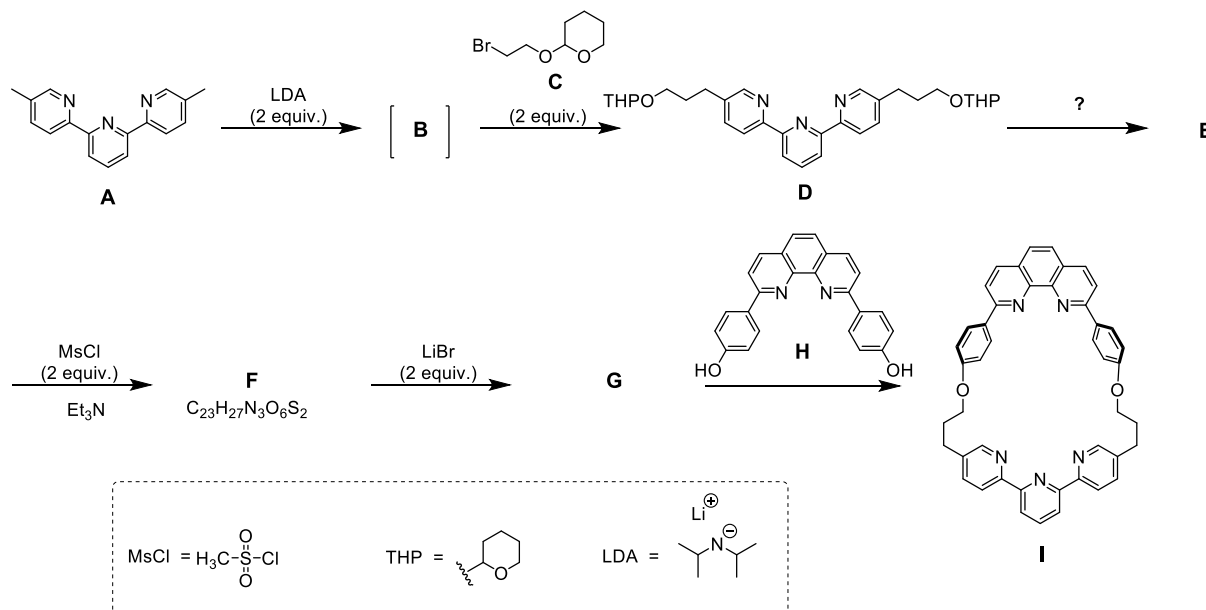


Fig. 1 – Multi-stabilità di un anello in un [2]catenano.

Questa è la sintesi del macrociclo:



1. Disegna la struttura di **B**.

B

2. **Disegna** le strutture di **E**, **F** e **G**.

E

F

G

3. **Scegli** tra le seguenti condizioni di reazione quale(i) può/possono produrre **E** da **D**:

- ☐ H^+ , H_2O
- ☐ OH^- , H_2O
- ☐ NaBH_4 , CH_3OH
- ☐ H_2 , Pd/C , THF

4. Nella strategia sintetica MsCl è utilizzato per ottenere:

- ☐ Un gruppo uscente
- ☐ Un gruppo protettore
- ☐ Un gruppo disattivante
- ☐ Un gruppo che orienta la reazione (Directing group)

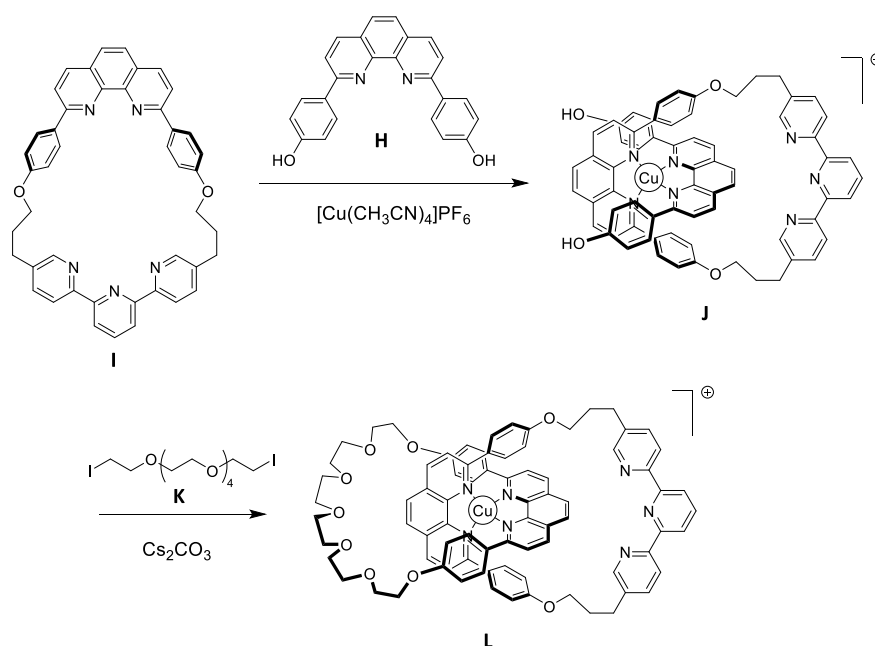
5. **G** si ottiene per reazione tra **F** e LiBr in acetone. Questa reazione è una:

- ☐ sostituzione elettrofila aromatica
- ☐ sostituzione nucleofila aromatica
- ☐ $\text{S}_{\text{N}}1$
- ☐ $\text{S}_{\text{N}}2$

6. **Disegna** lo stato di transizione del “rate-determining step” della reazione $\text{F} \rightarrow \text{G}$, mostrandone la geometria 3D. Disegna solo uno dei due centri di reazione. Puoi rappresentare la catena carboniosa principale, legata al centro di reazione, con R.

Stato di transizione:

La sintesi del [2]catenano **L** usa l'effetto template di un complesso del rame:



7. **Scrivi** la configurazione elettronica completa del Cu(0) nel suo stato fondamentale. Indica lo stato di ossidazione di Cu nel complesso **J** e scrivine la sua configurazione elettronica, come ione libero.

Configurazione elettronica del Cu(0):

Stato di ossidazione di Cu in **J**:

Configurazione elettronica di Cu in **J**:

8. **Seleziona** la geometria dello ione rame in **L**. Assumendo che ci sia una geometria ideale del ligando intorno al centro del rame, **disegna** i livelli elettronici degli orbitali d soggetti

al campo cristallino. **Riempi** il diagramma orbitalico. **Indica** il valore massimo di spin (S) per questo complesso.

La geometria di Cu in **L** è:

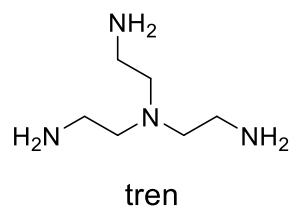
- ☐ Ottaedrica
☐ Tetraedrica
☐ Quadrata planare
☐ Bipiramide trigonale

Splitting e riempimento degli orbitali d:

$S =$

9. **Scegli** quale (quali) tra i seguenti composti può (possono) sottrarre lo ione rame in **L** generando un [2]catenano libero:

- ☐ CH_3CN
☐ NH_4PF_6
☐ KCN
☐ tren



Nel [2]catenano **L**, lo ione rame può esistere in due stati di ossidazione (+I) o (+II), e ognuno di essi ha una differente sfera di coordinazione (tetra- o penta-coordinata, rispettivamente).

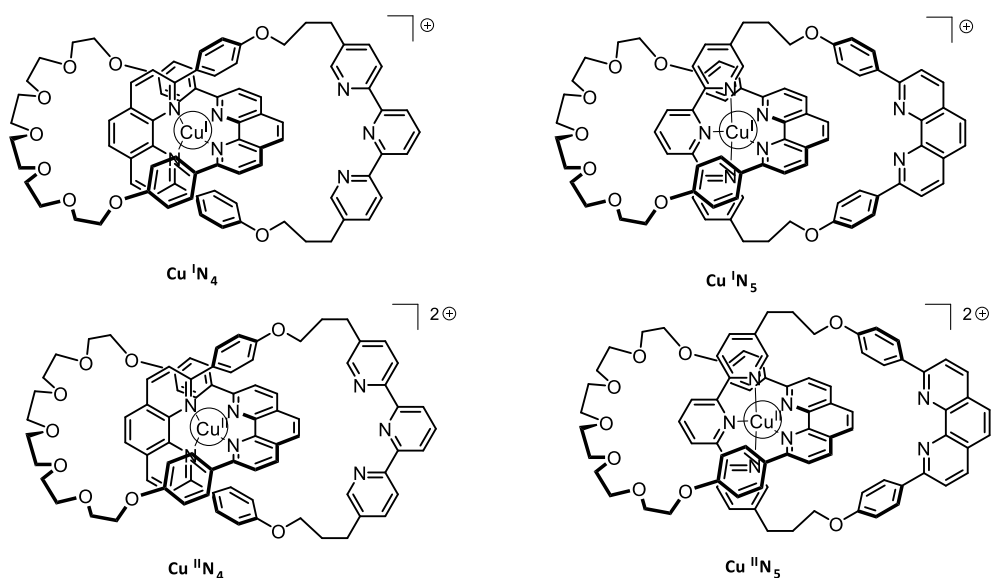


Fig. 2 – Stati del [2]catenano **L**

La stabilità dei complessi di Cu(I) può essere dedotta paragonando le loro strutture elettroniche a quelle di un gas nobile.

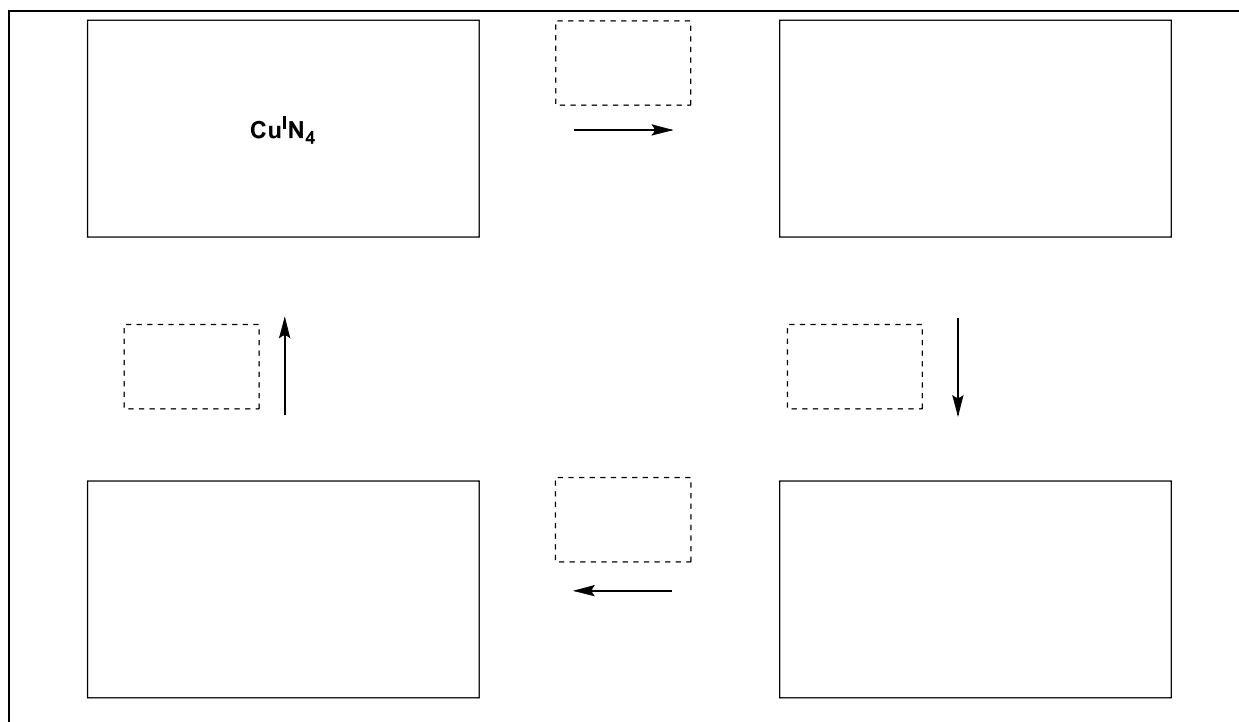
10. **Riempi** gli spazi vuoti (con puntini) con un numero o una spunta:

Il complesso $\text{Cu}^{\text{I}}\text{N}_4$ ha ... elettroni nella sfera di coordinazione del metallo.

Il complesso $\text{Cu}^{\text{I}}\text{N}_5$ ha ... elettroni nella sfera di coordinazione del metallo.

Il complesso $\text{Cu}^{\text{I}}\text{N}_4$ è ☐ più / ☐ meno stabile del complesso $\text{Cu}^{\text{I}}\text{N}_5$.

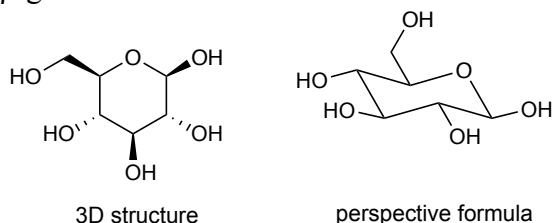
11. **Riempi** i riquadri a linea piena con i complessi coinvolti in Fig. 2 e **completa** la sequenza per ottenere il controllo elettrochimico del sistema usando le seguenti notazioni nei riquadri tratteggiati:  (rotazione); $+e^-$; $-e^-$.



Problema	Domanda	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	Totale
T8 6%	Punti	2	6	2	2	11	2	4	3	4	2	6	8	2	6	4	64
	Punteggio																

Problema T8: Identificazione e sintesi degli inositoli

In questo problema vengono definite “struttura 3D” e “formula prospettica” quelle mostrate nella seguente figura per il β -glucosio.



Gli inositoli sono cicloesan-1,2,3,4,5,6-esoli. Alcuni di questi carbocicli a 6-termini, in particolare il *myo*-inositolo, sono coinvolti in vari processi biologici.

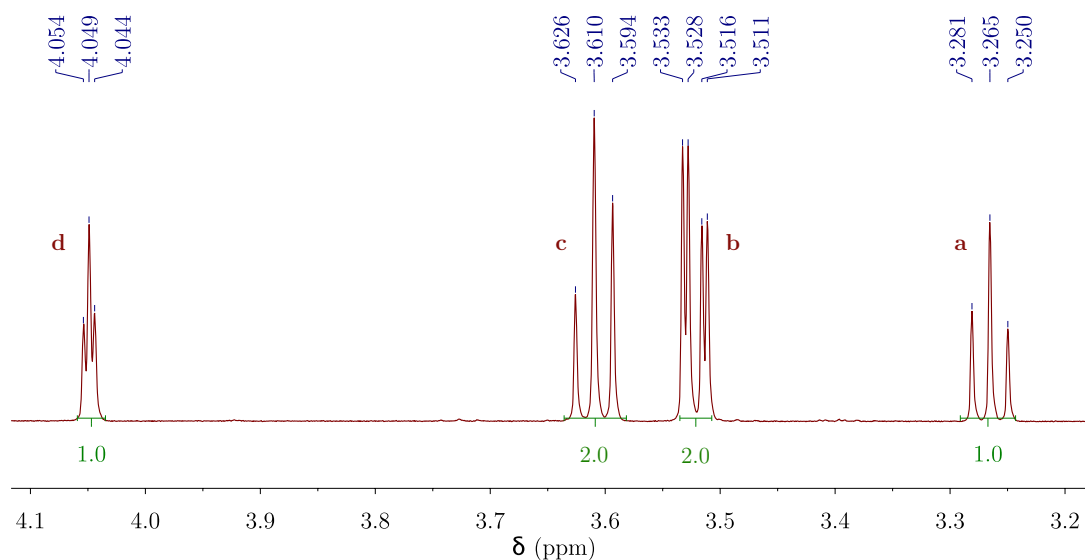
Struttura del *myo*-inositolo

1. **Disegna** la formula strutturale di un inositolo, senza i dettagli stereochimici.

Questa famiglia di molecole contiene 9 differenti stereoisomeri, inclusi gli enantiomeri.

2. **Disegna** tutte le strutture 3D degli stereoisomeri otticamente attivi.

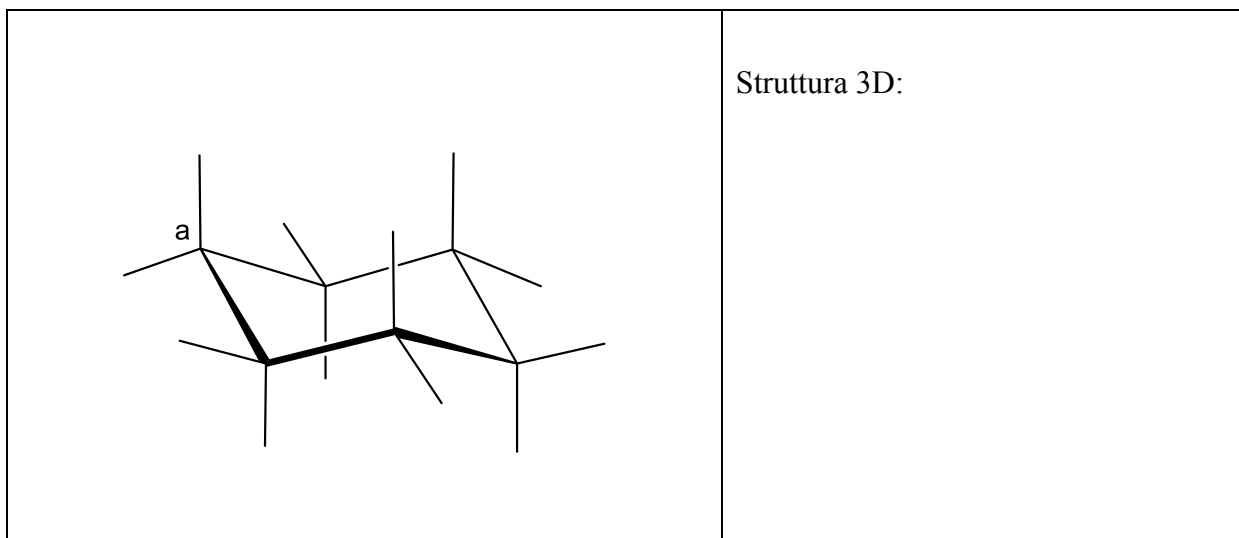
La struttura di uno specifico inositolo, chiamato *myo*-inositolo, verrà studiata qui. Solo una delle sue conformazioni a sedia è predominante e la sua struttura può essere dedotta dal suo spettro ^1H NMR. Lo spettro mostrato sotto è stato acquisito a 600 MHz in D_2O . Nessun ulteriore segnale è visibile nello spettro di questo composto. L'integrazione dei segnali è indicata sotto ogni segnale dello spettro.



3. **Indica** la formula molecolare del composto predominante derivato dal *myo*-inositolo in questo campione, che sia consistente con il numero di protoni osservati nello spettro ^1H NMR.

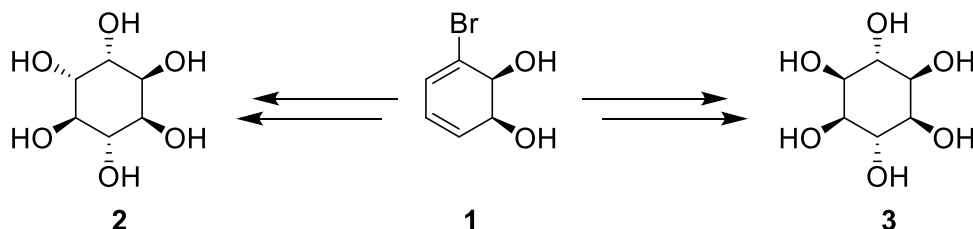
4. Sulla base del numero e dell'integrazione dei segnali, **indica** il numero di piani di simmetria individuabili in questa molecola.

5. **Completa** la seguente struttura prospettica della conformazione più stabile del *myo*-inositolo. Quindi **indica** ogni idrogeno con la lettera corrispondente (**a**, **b**, **c** o **d**) in accordo con quanto indicato nello spettro NMR mostrato sopra. Il protone **a** deve essere connesso al carbonio **a** nella struttura mostrata sotto. **Disegna** anche la sua struttura 3D.



Sintesi degli inositoli

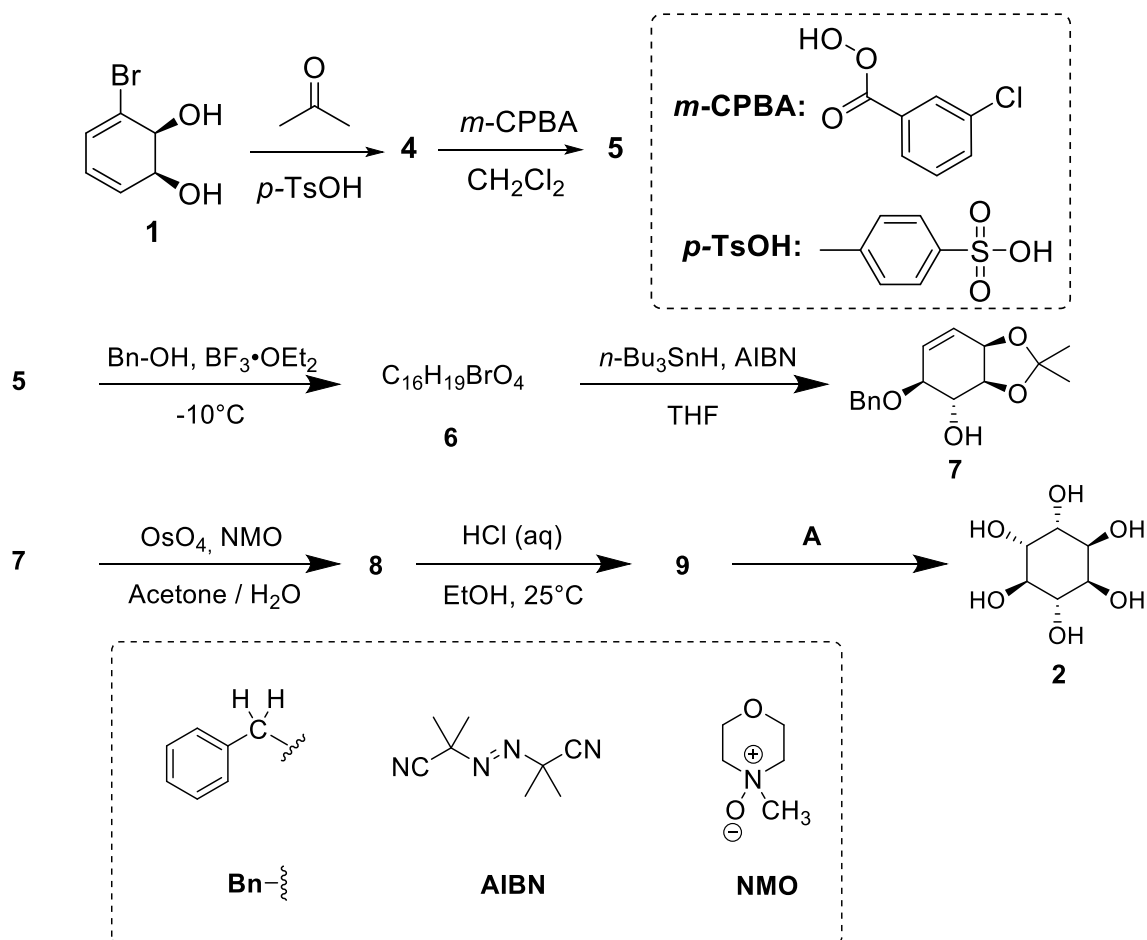
Per le applicazioni mediche è utile sintetizzare alcuni inositoli fosfati su larga scala. Studieremo la sintesi dell'inositolo **2** dal bromodiolo **1**.



6. **Scegli** la (le) relazione(i) strutturale(i) corretta(e) tra **2** e **3**.

- ☐ enantiomeri
☐ epimeri
☐ diastereoisomeri
☐ atropoisomeri

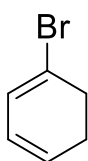
L'inositolo **2** può essere ottenuto dal composto **1** in 7 passaggi.



7. **Disegna** la struttura 3D di **4**.

4

8. La reazione che porta al composto **5** avviene sul doppio legame con la densità elettronica più alta. Tenendo in considerazione la struttura dell'1-bromo-1,3-cicloesadiene, che è una substruttura del composto **4**, **indica con un cerchietto** il doppio legame con densità elettronica più alta. **Rappresenta** su strutture separate tutti gli effetti elettronici dovuti al bromo.



9. **Disegna** la struttura 3D dello stereoisomero maggioritario **5**.

5

10. **Indica** il numero totale di stereoisomeri di **5** che possono essere ottenuti da questa sintesi, partendo dal composto enantiopuro **1**.

11. Nel passaggio **5** $\rightarrow$ **6**, un altro prodotto con la stessa formula molecolare, chiamato **6'**, può essere generato. **Disegna** le strutture 3D di **6** e **6'**.

6

6'

12. **Disegna** le strutture 3D degli stereoisomeri maggioritari **8** e **9**.

8	9
----------	----------

13. **Seleziona** il giusto set di condizioni di reazione **A** per ottenere **2**.

- ☐ H₂, Pd/C
☐ K₂CO₃, HF
☐ HCOOH, H₂O
☐ BF₃·OEt₂

14. Se il bromo non fosse presente nel composto **1**, oltre al **2** si otterrebbe un ulteriore suo stereoisomero. Considerando che la stereoselettività delle reazioni comprese nella sintesi restino uguali e che i passaggi successivi coinvolgano lo stesso numero di equivalenti come per **2**, **disegna** la struttura 3D di questo stereoisomero e **indica** la sua relazione con **2**.

- ☐ enantiomeri
☐ epimeri
☐ diastereoisomeri
☐ atropoisomeri

15. Durante la sintesi di **2** da **1**, **scegli** il(i) passaggio(passaggi) di rimozione dei gruppi protettori o di quelli che orientano la reazione (*directing groups*).

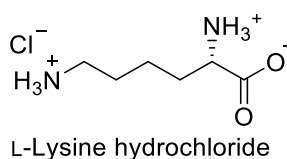
- ☐ **1** → **4**
☐ **4** → **5**
☐ **5** → **6**
☐ **6** → **7**
☐ **7** → **8**
☐ **8** → **9**
☐ **9** → **2**

Problema	Domanda	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	Totale
T9 7%	Punti	2	2	4	3	2	17	1	1	2	4	2	2	2	44
	Punteggio														

Problema T9: Sintesi della levobupivacaina

Parte I.

L'anestetico locale bupivacaina (nome commerciale Marcaina) è inserito nell'elenco dei Farmaci Essenziali della Organizzazione Mondiale di Sanità (WHO). Sebbene il farmaco sia attualmente utilizzato in forma di miscela racemica, è stato dimostrato che uno degli enantiomeri della bupivacaina, la levobupivacaina, è meno cardiotossica e pertanto più sicura del racemato. La levobupivacaina può essere sintetizzata a partire dall'amminoacido naturale L-lisina.



1. **Assegna** la configurazione assoluta del centro stereogenico nella L-lisina cloridrata e **giustifica** la tua risposta classificando i sostituenti con il loro ordine di priorità.

Configurazione: ☐ R ☐ S	Priorità 1 > 2 > 3 > 4:
---	--

2. Il prefisso L nella L-lisina si riferisce alla configurazione relativa. **Scegli** tutte le affermazioni corrette:

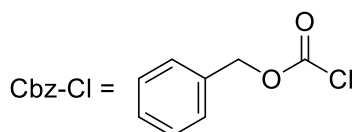
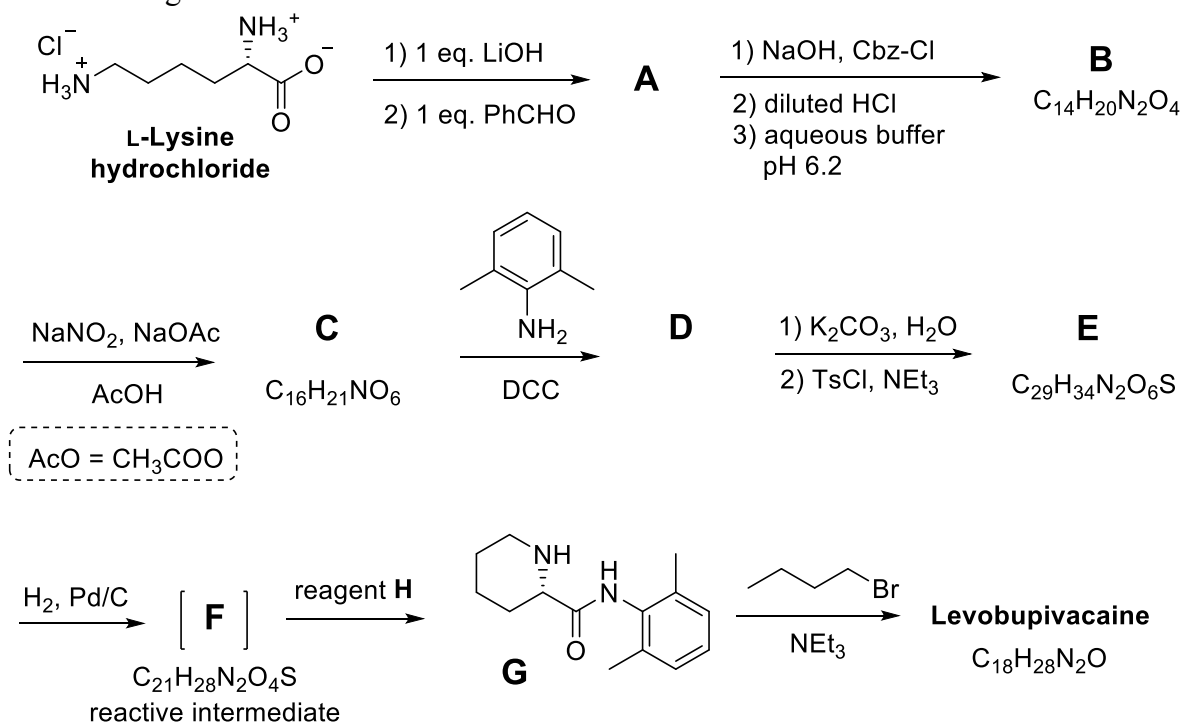
- ☐ Tutti gli L-ammino acidi sono levorotatori.
☐ Tutti gli L-ammino acidi naturali possono essere levorotatori o destrorotatori.
☐ Tutti gli L-ammino acidi naturali sono (S).
☐ Tutti gli L-ammino acidi naturali sono (R).

Spesso si desidera che reagisca solo uno degli ammino gruppi presenti nella L-lisina. Un sale di Cu^{2+} con un eccesso di idrossido acquoso può mascherare selettivamente la reattività di uno dei due ammino gruppi. A seguito della formazione del complesso, solo il gruppo NH_2 non complessato sarà disponibile per la reazione.

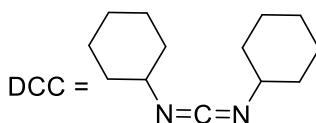
3. Considerando che la L-lisina agisce come un ligando bidentato e che due molecole di L-lisina, in presenza di idrossido acquoso, coordinano uno ione Cu^{2+} , **disegna** la struttura del complesso intermedio.

Complesso

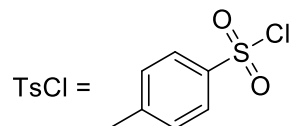
Fortunatamente nella sintesi della levobupivacaina riportata qui di seguito, lo stesso gruppo amminico reagisce selettivamente anche senza l'uso del sale di Cu^{2+} .



(benzyloxycarbonyl chloride)



(*N,N'*-dicyclohexylcarbodiimide)



(*p*-toluenesulfonyl chloride)

Da questo punto in poi puoi utilizzare le abbreviazioni proposte nello schema riportato qui sopra.

4. **Disegna** la struttura del composto **A**, includendo l'appropriata stereochimica.

A

5. La trasformazione della L-lisina in **A** è (scegli la risposta corretta):

- | |
|---|
| ☐ Una reazione enantioselettiva.
☐ Una reazione enantiospecifica.
☐ Una reazione regioselettiva. |
|---|

6. **Disegna** la struttura dei composti **B–F**, includendo l'appropriata stereochimica.

B $C_{14}H_{20}N_2O_4$	C $C_{16}H_{21}NO_6$
D	E $C_{29}H_{34}N_2O_6S$
F $C_{21}H_{28}N_2O_4S$	

7. Qual è il ruolo della DCC nella trasformazione **C** $\rightarrow$ **D**?

- | |
|--|
| ☐ Gruppo protettore dell'ammino gruppo.
☐ Gruppo protettore del gruppo ossidrilico.
☐ Agente attivante per la formazione del legame ammidico. |
|--|

8. TsCl è utilizzato nella sintesi per consentire:

- ☐ La sostituzione nucleofila di un ammino gruppo.
- ☐ La sostituzione elettrofila di un ammino gruppo.
- ☐ La sostituzione nucleofila di un gruppo ossidrilico.
- ☐ La sostituzione elettrofila di un gruppo ossidrilico.

9. **Indica** tutti i possibili reagenti che potrebbero esser utilizzati come reagente **H**:

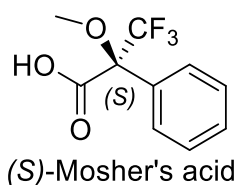
- | | |
|---|---|
| ☐ HCl diluito | ☐ Zn/HCl |
| ☐ K ₂ CO ₃ | ☐ H ₂ SO ₄ |
| ☐ KMnO ₄ diluito | ☐ NaOH diluito |
| ☐ SOCl ₂ | ☐ PCl ₅ |

10. **Disegna** la struttura della levobupivacaina, includendo l'appropriata stereochimica.

Levobupivacaina C₁₈H₂₈N₂O

Parte II.

La sintesi della levobupivacaina richiede l'uso della L-lisina in forma enantiomericamente pura. Un metodo comune per confermare la purezza enantiomerica degli amminoacidi è la loro trasformazione in ammidi utilizzando l'acido di (guarda la struttura dell'isomero (*S*) qui sotto):



11. **Disegna** la struttura dell'amide che si forma quando l' α -ammino gruppo della L-lisina è derivatizzato con l'acido di Mosher (*S*). Mostra chiaramente la stereochimica di ogni centro chirale.

12. **Quanti prodotti** si formeranno nella reazione tra la lisina racemica e l'acido di Mosher (*S*) (considera che soltanto l' α -ammino gruppo della lisina verrà derivatizzato)?

- ☐ Due diastereoisomeri.
- ☐ Quattro diastereoisomeri.
- ☐ Una miscela racemica di due enantiomeri.
- ☐ Quattro composti: due enantiomeri e due diastereoisomeri.

13. **Scegli** il(i) metodo(metodi) che può/possono essere utilizzato/i per la determinazione quantitativa della purezza enantiomerica della lisina dopo la derivatizzazione con l'acido di Mosher (*S*):

- ☐ Spettroscopia NMR.
- ☐ Cromatografia liquida.
- ☐ Spettrometria di massa.
- ☐ Spettrometria UV-vis.