

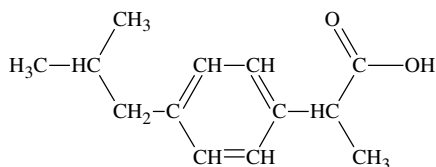
PONDICHÉRY 2013 - EX2

Molécule d'ibuprofène (9,5 pts)

L'ibuprofène est une molécule de formule brute $C_{13}H_{18}O_2$. Son nom en nomenclature officielle est acide 2-(4-isobutylphényl)propanoïque.

De par ses propriétés anti-inflammatoire, antalgique et antipyrétique, elle constitue le principe actif de divers médicaments.

Cet exercice comporte **trois parties indépendantes** conduisant à étudier la structure de la molécule d'ibuprofène, sa synthèse dans le cadre de la chimie verte et le dosage d'un médicament.



Formule semi-développée de l'ibuprofène

1. La molécule d'ibuprofène

1.1. Sur la formule semi-développée de l'ibuprofène de la figure 1 de l'annexe, entourer le groupe caractéristique associé à la fonction acide carboxylique.

La molécule d'ibuprofène est chirale.

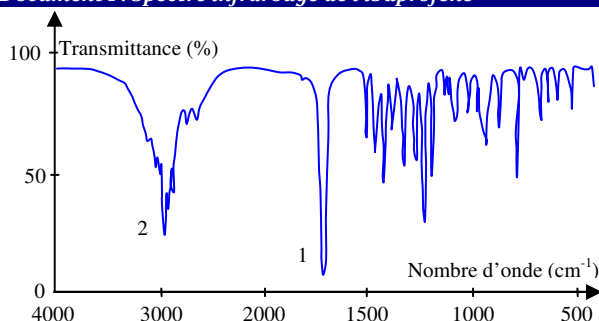
1.2.1. Expliquer la cause de cette chiralité en la nommant et en la repérant sur la figure 2 de l'annexe.

1.2.2. Cette chiralité entraîne l'existence de deux énantiomères de l'ibuprofène. Comment reconnaître si des molécules sont énantiomères ? Aucun schéma n'est attendu.

1.2.3. Sur la figure 3 de l'annexe, la représentation de Cram de l'un des deux énantiomères de l'ibuprofène est fournie, mais elle est inachevée. Compléter cette représentation et schématiser le deuxième énantiomère.

Diverses techniques d'analyse ont permis de connaître la structure de la molécule d'ibuprofène. Les spectroscopies IR (infrarouge) et de RMN (résonance magnétique nucléaire) en sont deux exemples.

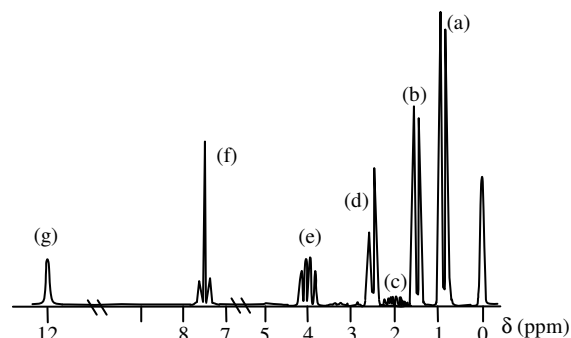
Document 1 : Spectre infrarouge de l'ibuprofène



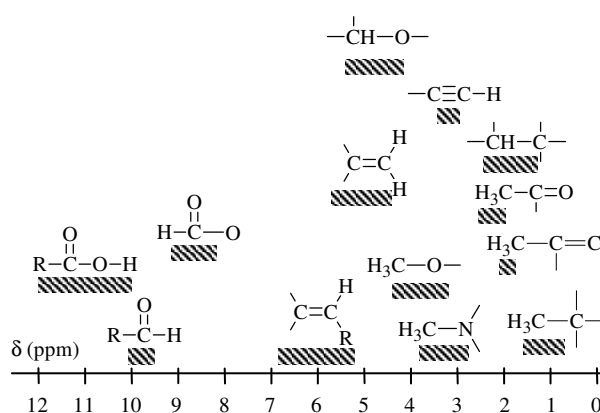
Document 2 : Bandes d'absorption IR de quelques types de liaisons chimiques

Type de liaison	Nombre d'onde (cm^{-1})	Largeur bande	Intensité
O-H sans liaison hydrogène	3850-3650	fine	forte
O-H avec liaison hydrogène	3200-3300	large	forte
O-H d'un acide carboxylique	2500-3200	large	variable
C-H des groupes CH_2 , CH_3 , CH dans les alcanes, alcènes et cycles aromatiques	2900-3100	variable (bandes multiples)	variable
C=C dans un cycle aromatique	1500-1600	fine	moyenne
C=O d'un acide carboxylique	1700-1725	fine	forte

Document 3 : Spectre RMN de l'ibuprofène



Document 4 : Déplacements chimiques δ en ppm



1.3.1. Donner l'origine des bandes d'absorption 1 et 2 du spectre infrarouge IR (document 1) en exploitant les données du document 2.

1.3.2. Sur la formule semi-développée de l'ibuprofène de la figure 4 de l'annexe, entourer la ou les atomes d'hydrogène associés au signal (g) du spectre RMN. Justifier votre réponse à l'aide du document 4.

1.3.3. Le signal (g) est un signal singulet. Expliquer pourquoi.

1.3.4. Sur la formule semi-développée de l'ibuprofène de la figure 5 de l'annexe, entourer la ou les atomes d'hydrogène associés au signal (a) du spectre RMN. Justifier votre réponse.

1.3.5. Le signal (a) est un doublet. Justifier cette multiplicité.

2. Synthèse de l'ibuprofène

Les procédés BHC et Boots sont deux méthodes de fabrication de l'ibuprofène. Le but de cette partie est de comparer ces deux techniques dans le cadre de la chimie verte.

Document 5 : La chimie verte

La chimie verte s'inscrit dans une logique de développement durable et de recherche permanente de sécurité optimale. Pour cela, les processus mis en jeu doivent éliminer ou au moins réduire l'utilisation de substances nocives pour l'homme et l'environnement. Les synthèses chimiques doivent privilégier des méthodes produisant le minimum de substances dérivées inutiles, surtout si elles sont polluantes.

Classiquement, pour évaluer l'efficacité d'une synthèse chimique, on détermine son rendement sans se préoccuper des quantités de sous-produits formés. Dans le cadre de la chimie verte, pour prendre en compte la minimisation des quantités de déchets, on définit un indicateur appelé « utilisation atomique » (UA). L'utilisation atomique UA est définie comme le rapport de la masse molaire du produit souhaité, sur la somme des masses molaires de tous les produits :

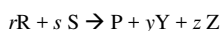
$$UA = \frac{M(\text{produit souhaité})}{\sum_i M_i(\text{produits})}$$

La conservation de la masse conduit à une deuxième expression de cet indicateur :

$$UA = \frac{M(\text{produit souhaité})}{\sum_j M_j(\text{réactifs})}$$

Plus cet indicateur UA est proche de 1, plus le procédé est économe en termes d'utilisation des atomes et moins la synthèse génère de déchets.

Exemple : on synthétise le produit P par réaction entre R et S. Au cours de la transformation, il se forme aussi les espèces Y et Z selon l'équation de la réaction :



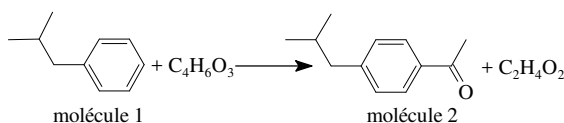
où r , s , y et z sont les nombres stœchiométriques.

L'utilisation atomique s'exprime par :

$$UA = \frac{M(P)}{M(P) + y \cdot M(Y) + z \cdot M(Z)} \quad \text{ou} \quad UA = \frac{M(P)}{r \cdot M(R) + s \cdot M(S)}$$

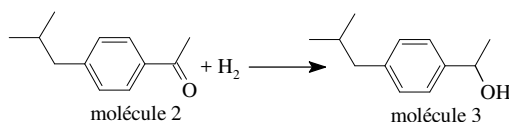
Le procédé BHC, dont l'utilisation atomique est de 77 %, met en jeu trois étapes faisant appel à des transformations catalysées :

• Étape 1

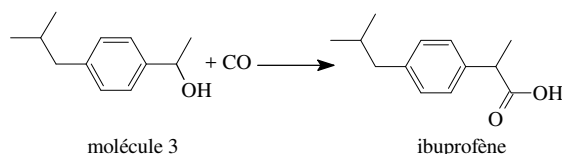


La formule brute de la molécule 2 est $C_{12}H_{16}O$.

• Étape 2



• Étape 3



2.1.1. Déterminer la formule brute de la molécule 1.

2.1.2. La réaction de l'étape 2 est-elle une substitution, une addition ou une élimination ? Justifier votre réponse.

2.1.3. L'électronégativité du carbone est inférieure à celle de l'oxygène. Le carbone de la liaison $C=O$ de la molécule 2 est-il un site donneur ou accepteur de doublet d'électrons ? Expliquer.

2.2. Calculer la valeur de l'utilisation atomique du procédé Boots mettant en jeu six étapes dont le bilan global est traduit par l'équation de réaction suivante :



Données : Masses molaires M

Espèce	H_2O	H_3O^+	NH_2OH	C_2H_5ONa
M ($g \cdot mol^{-1}$)	18,0	19,0	33,0	68,0
Espèce	$C_4H_6O_3$	$C_4H_7ClO_2$	$C_{10}H_{14}$	$C_{13}H_{18}O_2$
M ($g \cdot mol^{-1}$)	102,0	122,5	134,0	206,0

2.3. Indiquer, en justifiant votre réponse, quel est le procédé de synthèse de l'ibuprofène répondant le mieux à la minimisation des déchets recherchée dans le cadre de la chimie verte.

3. Dosage de l'ibuprofène dans un médicament

L'étiquette d'un médicament classé dans la catégorie pharmacothérapeutique « anti-inflammatoire non stéroïdien » fournit les informations suivantes :

Composition

- Ibuprofène : 400 mg
- Excipients : amidon de maïs, silice colloïdale anhydre, amidon pré-gélatinisé, acide stéarique.

Forme pharmaceutique

- Comprimé enrobé (boîte de 30)

Pour vérifier, la quantité d'ibuprofène contenu dans un comprimé, on procède à un titrage acido-basique selon le protocole suivant :

• Étape 1. Préparation de la solution aqueuse d'ibuprofène

On broie le comprimé contenant l'ibuprofène dans 20 mL d'éthanol. On filtre le mélange obtenu. Le filtrat, contenant l'ibuprofène, est ensuite dilué dans de l'eau afin d'obtenir $V_S = 100$ mL de solution S. On admettra que cette solution S d'ibuprofène a le même comportement qu'une solution aqueuse.

• Étape 2. Titrage acido-basique

La totalité du volume V_S de solution S est dosé à l'aide d'une solution aqueuse d'hydroxyde de sodium ($Na^+ + HO^-$) de concentration $c_B = 1,50 \cdot 10^{-1} \text{ mol} \cdot L^{-1}$.

L'indicateur coloré de fin de réaction est la phénolphaléine.

L'équivalence est détectée pour 12,8 mL de solution d'hydroxyde de sodium.

Données :

• Phénolphaléine : incolore pour $pH < 8,2$; zone de virage pour pH compris entre 8,2 et 10 ; rose pour $pH > 10$.

• Solubilités

Substance	Solubilité dans l'eau	Solubilité dans l'éthanol
ibuprofène noté RCOOH	très faible	importante
base conjuguée notée $RCOO^-$	importante	
excipients	pratiquement nulle	pratiquement nulle
éthanol	forte	

• Écart relatif entre une valeur expérimentale G_{exp} et une valeur attendue

$$G_a \text{ d'une grandeur quelconque } G : \left| \frac{G_{exp} - G_a}{G_a} \right|$$

3.1. Justifier l'usage de l'éthanol dans le protocole.

3.2. Écrire l'équation de la réaction support de dosage.

3.3. Comment repère-t-on expérimentalement l'équivalence lors du titrage ?

3.4. Déterminer la valeur de la masse d'ibuprofène dans un comprimé, déterminée par ce dosage.

3.5. Calculer l'écart relatif entre la masse mesurée et la masse annoncée par l'étiquette.

Annexes

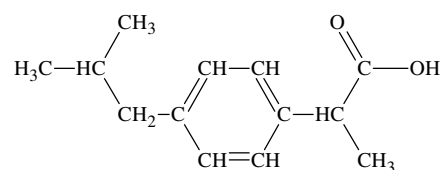


Figure 1 (question 1.1.)

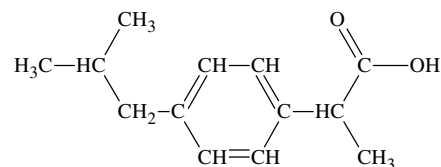


Figure 2 (question 1.2.1.)

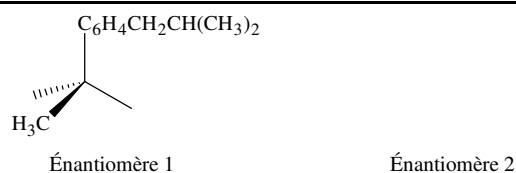


Figure 3 (question 1.2.3.)

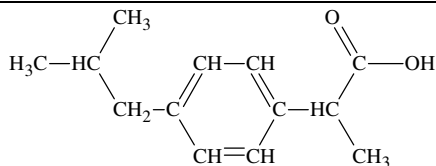


Figure 4 (question 1.3.2.)

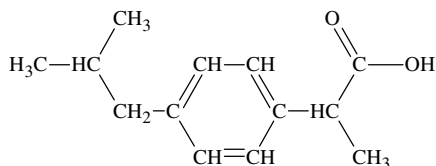
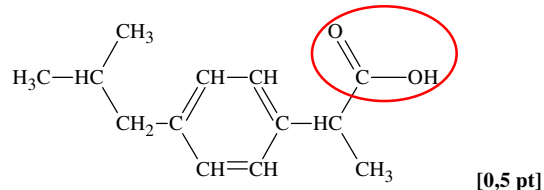


Figure 5 (question 1.3.4.)

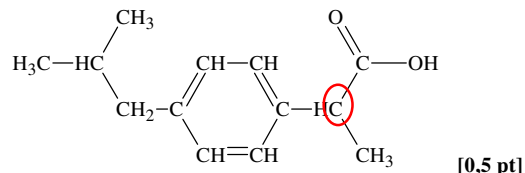
Correction

1. La molécule d'ibuprofène

1.1. Groupe caractéristique associé à la fonction acide carboxylique.



1.2.1. La molécule d'ibuprofène possède un seul carbone asymétrique. On est donc sûr qu'elle est chirale.

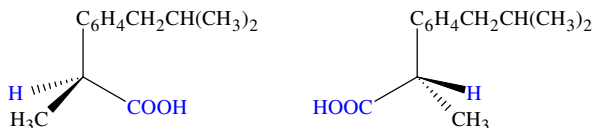


1.2.2. Deux molécules sont énantiomères si elles ne sont pas superposables et qu'elles sont le reflet l'une de l'autre dans un miroir.

[0,25 pt]

1.2.3. Représentation de Cram des deux énantiomères

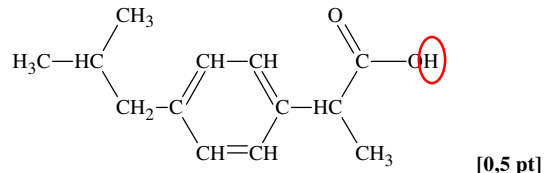
[0,5 pt]



1.3.1. La bande n°1, autour de 1700 cm^{-1} correspond à la liaison C=O et la bande n°2 à la liaison O-H d'une fonction carboxyle ainsi qu'aux liaisons C-H type alcane, alcène ou cycle aromatique.

[0,75 pt]

1.3.2. La bande (g) est à 12 ppm donc elle ne peut être due qu'au proton du groupe carboxyle.



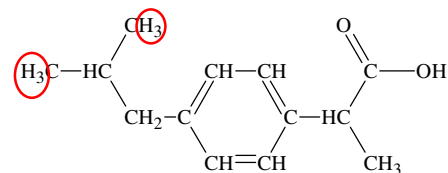
1.3.3. C'est un singulet car ce proton est lié à un oxygène

[0,25 pt]

0 si « aucun voisin »

1.3.4. et 1.3.5 Les protons du signal (a) n'ont qu'un voisin. De plus, avec un déplacement chimique très faible, ils doivent être loin de tout atome électro-négatif et de toute double liaison.

[0,5 + 0,25 pt]



2. Synthèse de l'ibuprofène

2.1.1. $\text{C}_{10}\text{H}_{14}$

2.1.2. C'est une addition car on ajoute 2 atomes de H à la molécule 2 sans retirer d'autres atomes.

2.1.3. C'est un site accepteur car il porte une charge partielle δ^+

2.2. $M(P) = 206\text{ g}\cdot\text{mol}^{-1}$; masse molaire des réactifs utilisés, multiplié par les nombres stoechiométriques associés : 514,5

UA = $206/514,5 = 0,40$

2.3. Le procédé BHC a une UA de 77 %, contre 40 % pour le procédé Boots. Il répond donc mieux à la minimisation des déchets.

3. Dosage de l'ibuprofène dans un médicament

3.1. L'ibuprofène du comprimé se dissout dans l'éthanol, au contraire des excipients. Cela permet donc d'extraire uniquement l'ibuprofène du comprimé et pas les autres espèces car elles seront retenues par le filtre.

3.2. $\text{RCOOH} + \text{HO}^- \rightarrow \text{RCOO}^- + \text{H}_2\text{O}$.

3.3. On repère l'équivalence par l'apparition d'une couleur rose.

3.4. La quantité d'ibuprofène contenue dans le comprimé est de : $n = c_B \cdot V_E = 1,92 \text{ mmol}$. Ce qui fait une masse de $m = n \cdot M = 1,92 \cdot 10^{-3} \times 206 = 396 \text{ mg}$.

3.5. Écart relatif : $4/400 = 1 \%$.