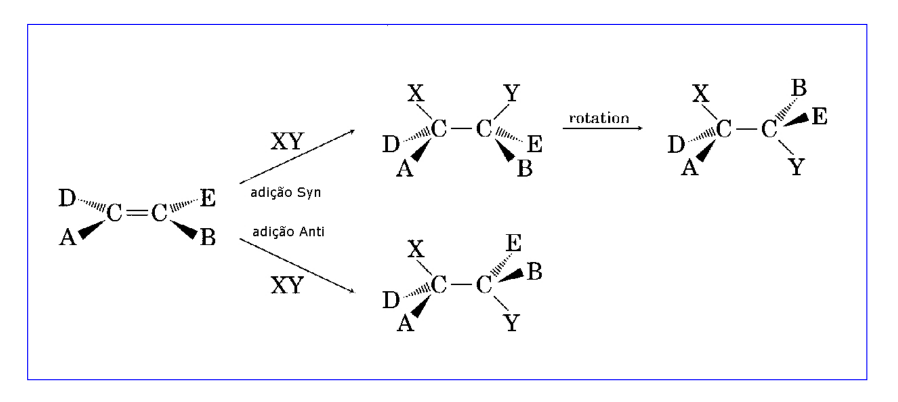
# Reações de Adição Polar e Radicalar

Adição Eletrofílica e Nucleofílica a Duplas e Triplas Ligações

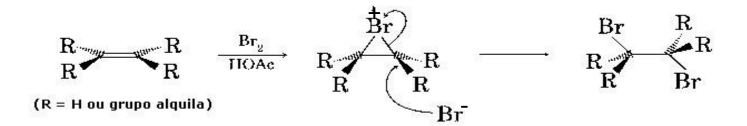
# 1. Adição de Halogênios

As questões mecanísticas importantes são: (i) a natureza do intermediário formado, (ii) a estereoquímica de adição, **sin** ou **anti**; (iii) a regioseletividade.



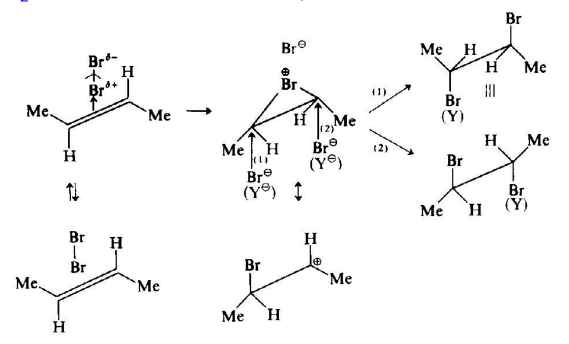
#### **Detalhes Mecanísticos:**

A formação de íon bromônio cíclico foi sugerido para explicar a estereoquímica anti da maioria das reações:



#### **Evidências para este mecanismo:**

(i) Adição de Br<sub>2</sub> à *cis-* e *trans*-2-buteno produz 2,3-dibromobutano racemico e meso.



2

(ii) A reação de *eritro-* e de *treo-*3-bromo-2-butanol com HBr produz 2,3-dibromobutano, **meso e racemico**, respectivamente.

A estereoquímica está de acordo com um deslocamento da água pelo Br- por S<sub>N</sub>2?

Participação do bromo como grupo vizinho na saída de água, formando o íon bromônio cíclico, proposto para a reação de adição de bromo.

meso

#### Reação Estéreo-específica:

 reação, na qual reagentes estéreo-quimicamente diferentes levam a produtos diferentes;

Ou: um reagente com determinada estereoquímica fornece, preferencialmente, ou exclusivamente, um produto com estereoquímica definida (chamada de X % estéreo-específica).

**Exemplos:** adição de bromo a *cis*-2-buteno e *trans*-2-buteno; reação S<sub>N</sub>2;

#### Reação Estéreo-seletiva:

 reação, na qual, a partir de um reagente não definido estereoquimicamente, um estéreo-isômero (ou par de enantiômeros) é formado com velocidade (cinética) maior, ou em maior quantidade, (equilíbrio termodinâmico) que outros possíveis produtos estéreo-isômeros.

**Exemplo:** formação preferencial de *trans*-2-buteno, e não *cis*-2-buteno, a partir de (R) ou de (S) 2-bromobutano

Confusão: uso de "estéreo-seletiva" para uma reação "estéreo-específica" com uma especificidade menor que 100%, embora a IUPAC permita esta terminologia, ela não recomenda; (nem eu!!!)

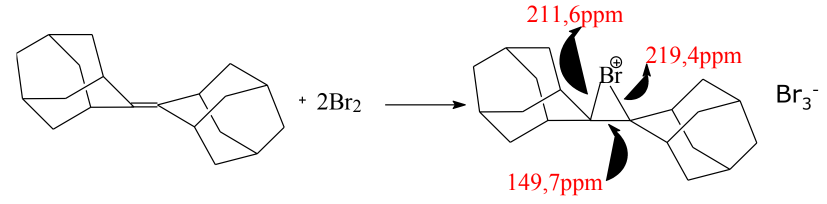
#### (iii) A reação de alcinos ocorre com estereoquímica similar

(iv) O intermediário pode ser *desviado* para vários produtos. Nesta técnica, analise dos produtos indicam a participação do suposto intermediário na reação.

#### (v) Detecção de íons bromônio

•detectado por RMN de 13C e 1H;

#### (vi) Isolamento de um íon bromônio cristalino:



- •Wynberg, 1969: duas ligações C-Br diferentes; cerca de 10% mais compridas do que as ligações C-Br normais, Br<sub>3</sub>- como contra-íon.
- •Brown 1991-1994: Confirmaram a **geometria simétrica** do anel de 3 membros contendo o bromo, a partir do raio X do sal com CF<sub>3</sub>CO<sub>2</sub>- como contra-íon.

6

#### (vii) Teste para o envolvimento de carbocátion:

#### rearranjo

•Nesta reação não há um carbocátion intermediário, porque não se observa o produto de rearranjo.

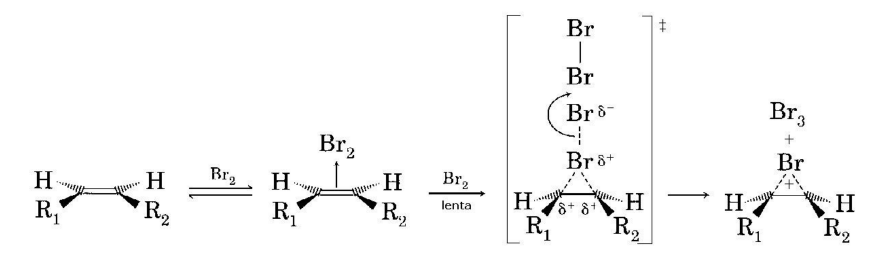
#### (viii) Envolvimento de um complexo de transferência de carga (CTC)

O espectro de UV de alcenos e Br<sub>2</sub> mostra uma banda nova, devido ao entre a ligação C=C (doador) e o Br<sub>2</sub> (receptor).

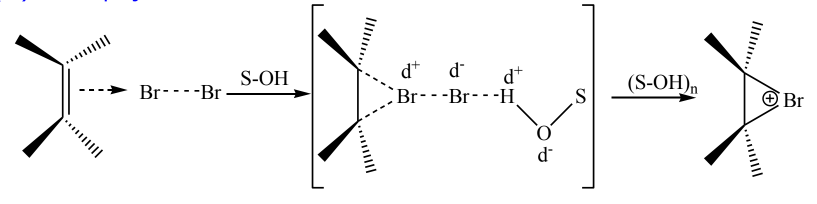
A participação deste CTC no caminha reacional, antes da formação de íon bromônio, foi comprovada pelo seguinte:

- a) há relação entre as velocidades de desaparecimento do CTC (detectado por UV) e a de formação do produto;
- b) algumas reações de bromação mostram *energia de ativação negativa* (como explicar isso?).

#### Exemplos da transformação do CTC em íon cíclico:



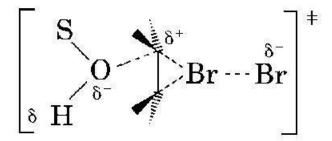
#### (ix) Participação Eletrofílica do Solvente:



Efeito Isotópico do Solvente:  $k_H/k_D \sim 1,2$ 

 $+ Br^- n HO-S$ 

#### (x) Participação Nucleofílica do Solvente:



Estes mecanismos explicam os seguintes resultados?

a) As equações cinéticas de bromação são complexas, ex:

$$v = [alceno] (k_2[Br_2] + k_3 [Br_2]^2 + k_{Br_3}^- [Br_3^-]);$$

b) A reação é muito sensível a propriedade do solvente.

#### (xi) Formação reversível do íon bromônio:

A formação do *trans*-estilbeno na reação da bromo-hidrina eritro indica que a fromação do íon bromônio deve ser reversível.

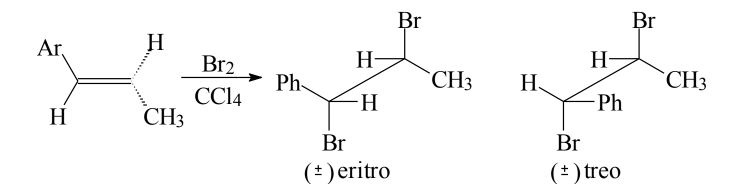
# Representação do Íon Bromônio

•O íon bromônio é geralmente representado com a carga positiva no Br (fórmula de Lewis), porém, pode haver deslocalização da carga entre o Br e o C1/C2:

Bromônio versus carbocátion:

# Formação de carbocátions na adição de bromo

•alcanos com substituintes arila: estabilização do carbocátion



$\mathbf{Ar} = \mathbf{C_6H_5}$	eritro	treo
trans	88%	12%
cis	17%	83%
$Ar = 4-OCH_3-C_6H_4$		
trans	63%	37%

com carbocátion mais estável, reação menos estéreo específica!!!

# Orientação na Adição Eletrofílica: Adição de Bromo a Alcenos (em MeOH): Verificação da regra de Markovnikov

alceno	R <sub>1</sub>	R <sub>2</sub>	Rendi- mento	R <sub>1</sub> R <sub>2</sub> Br CH <sub>2</sub>	R <sub>1</sub> R <sub>2</sub> OCH <sub>3</sub> C — CH <sub>2</sub>
etileno	Н	Н	38%	/	/
propeno	Me	Н	61%	50%	11%
2-metilpropeno	Me	Ме	85%	85%	0 13

# Reatividade na Bromação

eteno < propeno < 2-buteno ~ isobuteno < 2-metil-2-buteno Correlação de Taft linear com: log  $k_2 = -3,1 \Sigma \sigma^* + 7,0$  Correlação com soma dos valores de  $\sigma^*$ :  $\rho^* = -3,1$ 

composto	reatividade relativa	
CH <sub>2</sub> =CH <sub>2</sub>	1	
CH <sub>2</sub> =CH-CH <sub>2</sub> Br	0,3	
CH <sub>2</sub> =CHBr	0,0003	
cis-CHCl=CHCl	1,0 10 <sup>-7</sup>	
CHCI=CCI <sub>2</sub>	1,0 10 <sup>-10</sup>	
CCl <sub>2</sub> =CCl <sub>2</sub>	muito lento	

em HOAc, a 25 °C

Doadores de elétron aumentam a velocidade, independentemente da posição.

Aceptores de elétron diminuem a velocidade, efeito aditivo e depende da proximidade.

Estes resultados favorecem um íon bromônio ou um carbocátion aberto?

# Esteroquímica da adição de Br<sub>2</sub> a estirenos

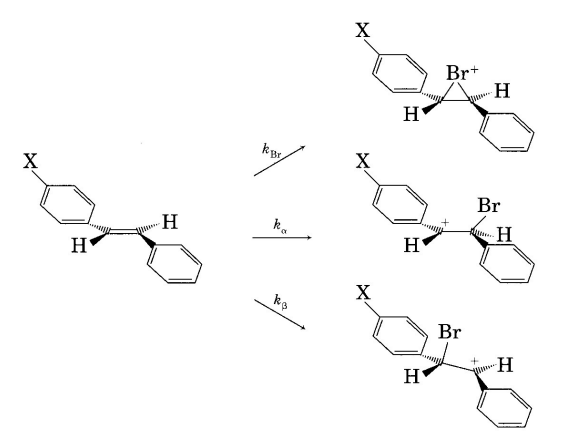
Reação de **trans-3-(4-metóxifenil)propeno** é menos estereoespecífico ainda, 63% eritero e 37% treo. Explicar.

Para a bromação de estirenos substituídos, log k correlaciona com  $\sigma^+$ :  $\rho^+ = -4.8$ . {Solvólise de PhC(Me)<sub>2</sub>Cl em 90% acetona aquosa:  $\rho = -4.54$ .} Esta reação ocorre pelo mecanismo de S<sub>N</sub>1, *via* carbocátion.

Portanto, a bromação de estirenos envolve um carbocátion aberto como intermediário.

# Reação de Estilbenos com Bromo

#### **Diferentes Reações Paralelas**



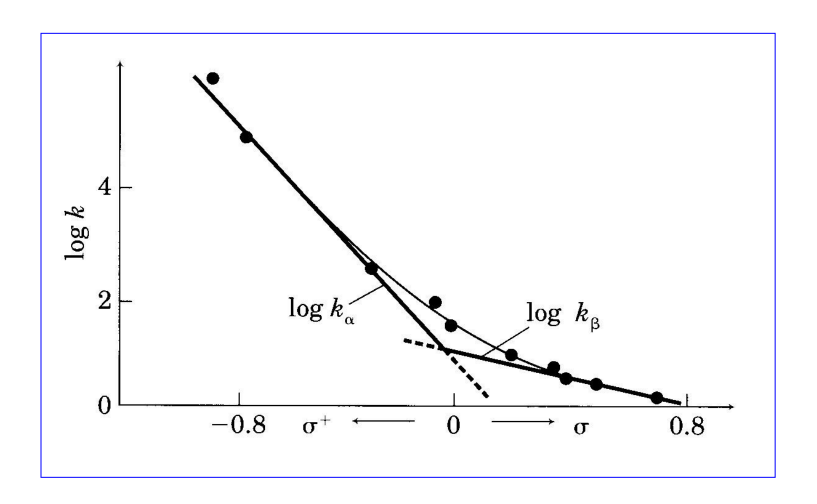
Velocidade global da reação  $k_{obs} = k_{Br} + k_{\alpha} + k_{\beta}$ 

X forte doador:  $k_{obs}$  controlado pelo caminho  $k_{\alpha}$ ,  $k_{obs}$  correlaciona com  $\sigma^+$ ;

X forte aceptor: o caminho importante é  $k_{\beta}$ ,  $k_{obs}$  correlaciona com  $\sigma$ ;

X intermediário: o caminho *via* íon bromônio  $(k_{Br})$ ,  $k_{obs}$  correlaciona com  $\sigma$ .

# Gráfico de Hammett para a bromação de estilbenos mono substituídos



# Adição de Cloro

- •reação de alcenos com Cl<sub>2</sub> é semelhante a de Br<sub>2</sub> em termos de estereoquímica (97% *anti* com isômeros de 2-buteno);
- •Adição de cloro a eteno é mais exotérmica ( $\Delta H^0 = -44$  kcal/mol) que a adição de bromo ( $\Delta H^0 = 29$  kcal/mol);
- •formação intermediária de **íon clorônio**, e valores de  $\rho^*$  de Taft similares:  $\rho^* = -2,9$  (adição de  $Cl_2$ ) e -3,1 (adição de  $Br_2$ );
- diferença essencial é que na reação de Cl<sub>2</sub> com alcenos puros, ou em solventes não polares ocorre tambem substituição como reação competitiva;

Adição de cloro a trans-2-penteno em HOAc: estereospecífica ANTI

18

#### Formação do produto de substituição

$$H_3C$$
 $CH_3$ 
 $CH_3$ 

- Neste caso, o clorero age como base;
- •Esta reação não ocorre com bromo! Porque?

# Adição de cloro em água

$$H_3C$$
 $H$ 
 $CH_3$ 
 $H_2O$ 
 $H_3C$ 
 $H_3$ 

19

# Reação de ciclo-hexeno com cloro

#### Formação de 3 produtos:

- (i) sob  $N_2$ , formação de **1**, **2** e **3** (2 : 1 : 0.6);
- (ii) na presença de  $O_2$ , somente formação de  $\mathbf{1}$  e  $\mathbf{2}$  (3,5:1).

Mecanismo de formação de **2** e **3**? Papel de O<sub>2</sub> na inibição de formação de **3**?

Mecanismo para a formação de produto de substituição via íon clorônio.

$$H$$
 $Cl_2$ 
 $H$ 
 $Cl_2$ 
 $Cl_2$ 

# Estereoquímica da Adição de Cloro

Adição de cloro via íon clorônio implica em estereoquímica anti.

Presença de grupo **fenila** deve ter o mesmo efeito sobre a estereoespecificidade da adição de cloro que na adição de bromo.

Estereoespecífica da adição de Cl<sub>2</sub> a cis- e trans-estilbeno:

Resultados Experimentais:

cis-estilbeno: mistura 9:1 de meso: racêmico (sin: anti = 9:1);

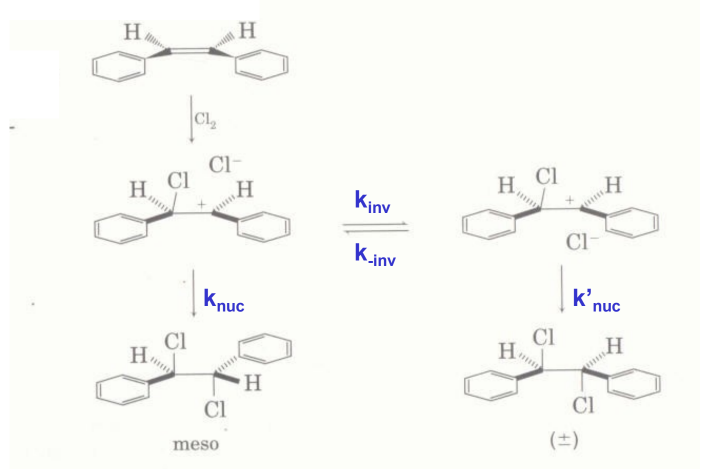
trans-estilbeno: mistura 1:2 de meso : racêmico (sin : anti = 2:1).

A adição deve ocorrer com envolvimento de carbocátion aberto e a adição **sin** é a preferencial. **Explicação??** 

Adição de cloro a acenaftaleno: 100% de adição sin

$$\begin{array}{c|c} & \text{Cl} & \text{Cl} \\ \hline & \text{Cl}_2 \\ \hline & \text{CCl}_4 \\ \end{array}$$

# Mecanismo da adição de cloro a cis-estilbeno



Para a adição anti, o cloreto tem que passar para o outro lado da ligação C-C (k<sub>inv</sub>), ou deve ocorrer rotação da ligação C-C (não mostrado);

Relação dos produtos depende da relação entre  $k_{inv}$ ,  $k_{-inv}$ ;  $k_{nuc}$ ;  $k'_{nuc}$ 

E o caso do acenaftaleno? Como ele se encaixa? Ele pode indicar o mecaniosmo?

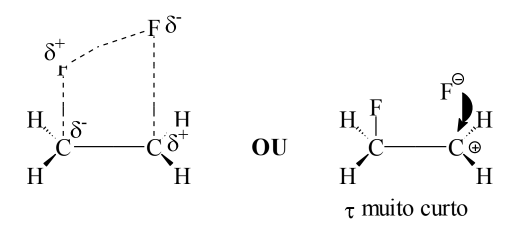
# Adição de Flúor

A adição de F<sub>2</sub> a ligação C=C não tem utilidade sintética.

A adição de flúor e dificultada porque a reação é bastante exotérmica (difícil controle),

A adição de flúor a alcenos é extremamente exotérmica e acompanhada por reações laterais;

Estereoquímica: adição SIN;



XeX<sub>2</sub> / HF usado como reagente de fluoração;

# Adição de Iodo

A adição de I<sub>2</sub> a ligação C=C não tem utilidade sintética.

O produto de adição de iodo, o di-iodoalcano, é instável, sofrendo fácil eliminação de  $I_2$  para o alceno.

#### Alceno $+ I_2$ :

•reação muito pouco exotérmica e com entropia muito negativa

```
(\Delta H = -11 \text{ kcal/mol}; \Delta S = -32 \text{ e.u.}; \text{ na fase gasosa})
```

•aumento da temperatura desloca equilíbrio para esquerda;

#### Estireno $+ I_2$ :

- produz di-iodo-estireno; filtrado a 0 °C;
- •a TA, decomposição em iodo e estireno.

#### Adição radicalar:

- 2-buteno + I<sub>2</sub>: com luz adição ANTI; em propano sob refluxo (- 42 °C);
- •proposto um radical cíclico com ponte de iodo como intermediário.

# Adição de Compostos Inter-halogêneos

Compostos inter-halogêneo adicionam à alcenos.

Ordem de reatividade:  $BrCl > Br_2 > ICl > IBr > I_2$ .

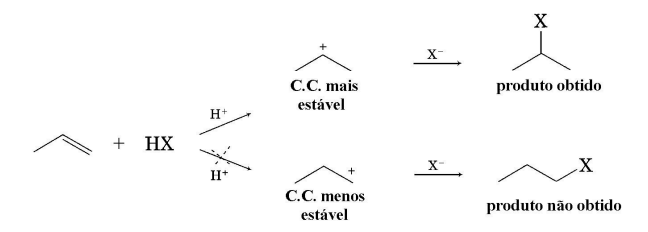
A adição ocorre pelo polo positivo do dipolo, via íon cíclico, com estereoquímica **anti**, via a regra de Markovnikov.

$$\boldsymbol{\delta}^{^{+}} \operatorname{\mathbf{Br}} \mathbf{-\!\!\!\!\!-} \operatorname{\mathbf{Cl}}^{\phantom{-}}$$

$$Me_{2}C = CH_{2} \xrightarrow{\stackrel{\delta^{+}}{Br} - \stackrel{\delta^{-}}{Cl}} Me_{2}\stackrel{\delta^{++}}{C} - \stackrel{\delta^{+}}{CH}_{2} \rightarrow Me_{2}C - CH_{2}$$

# 2. Adição de Ácidos Hidro-halogênios: HX

Normalmente, a adição de HX à alcenos segue a regra de Markovnikov, via a formação do carbocátion mais estável.



A estereoquímica é predominantemente **anti** e, para o mesmo alceno, a ordem de reatividade é HBr > HCl.

Evidências para a formação intermediária carbocátion:

- •a reação é mais rápida em solventes polares;
- ocorrência de rearranjos moleculares;
- dependendo da estabilidade do carbocátion, a adição pode ocorrer também no sentido anti-Markovnikov;

#### Ocorrência de rearranjo na adição de HCI

#### Adição de HBr a 3,3,3,trifluoropropeno: Adição anti-Markovnikov??

Reação ocorre somente em tubo selado a 100 °C na presença do AlCl<sub>3</sub>

Equação cinética: v = k [alceno] [HX]<sup>n</sup>, onde n > 1, o que mostra que a adição é mais complexa que apresentada.

A regioseletividade de adição de HBr depende da *pureza dos reagentes*. Na presença de peróxidos, a adição é radicalar, anti-Markovnikov. Este efeito (de peróxidos) é observado *somente com HBr*, pois tem as duas etapas exotérmicas de propagação.

# Adição Radicalar de HBr a Alcenos

#### ∆H° (kcal/mol), das etapas de propagação 1 e 2 para adição radicalar de HX:

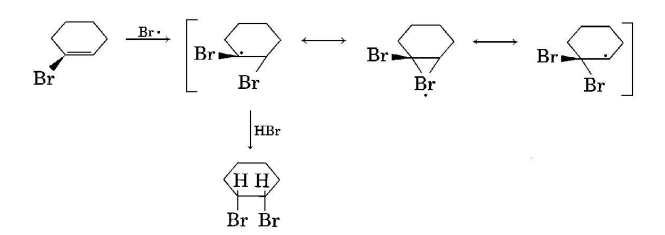
нх	Propagação 1	Propagação 2
HF	- 46	+ 36
HCI	-17	+ 4
HBr	-3	-11
HI	+ 12	-27

A base da adição anti-Markovnikov é a mesma para a adição iônica: a formação do intermediário mais estável, no caso o radical.

•ordem de adição é inversa, ou seja, Br e depois H.

A adição radicalar de HBr à 1-bromociclo-hexeno produz *cis*-1,2-dibromociclo-hexano; a adição radicalar de HBr à 1-metilciclo-hexeno produz cis-1-bromo-2-metilciclo-hexano. Tal estereoquímica indica que o radical intermediário é cíclico, semelhante ao íon bromônio.

#### Mecanismo da adição radicalar de HBr para derivados de ciclo-hexeno



# 3. Hidratação

A hidratação de alcenos, catalisada por ácidos, é a reação inversa de eliminação de água de álcoois.

A reação é de 1ª ordem em [H+], tem efeito isotópico cinético ( $k_{H3O}^+$  /  $k_{D3O}^+$  = 2 - 4), as constantes de velocidade correlacionam com  $\sigma^+$ , e tem valores de  $\rho^+$  altos e negativos.

#### Oximercuração/Desmercuração

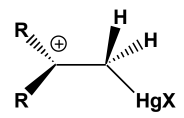
A sequência de reações produz ROH, sob condições brandas, sem participação de um carbocátion livre (vantagem sintética?),

A regioquímica da adição é no sentido Markovnikov.

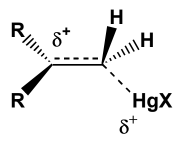
## Oximercuração/Desmercuração: Evitar rearranjo

$$H_2O$$
  $OH$ 

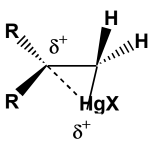
## Intermediário da Reação: Carbocátion ou Íon 'Mercurínio'



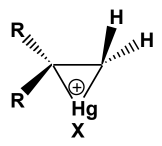
carbocátion aberto



lon assimétrico com carga deslocalizada



Íon 'mercurínio' assimétrico



Íon 'mercurínio' simétrico

#### Cinética da reação de oximercuração

A reação ocorre em duas etapas, *formação rápida* de intermediário (provavelmente *íon mercurínio*), seguida por reação lenta de adição do solvente prótico, SOH. A equação cinética é ([*Int*] = constante):

$$k_{obs} = (k_1 k_2 / k_{-1}) [alceno] [HgX_2]$$

Em comparação com a bromação (*etapa lenta* formação de intermediário) a oximercuração é menos sensível ao efeito de substituentes.

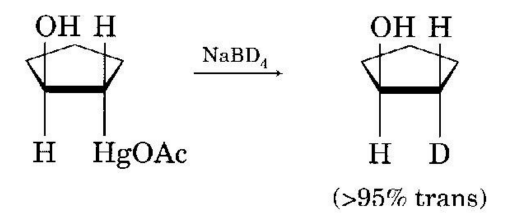
#### Estereoquímica da reação de oximercuração

A reação de oximercuração é estereoespecífica.

Entretanto, a estereoespecificidade da reação de demercuração depende da estrutura do composto:

- (i) Alta estereospecificidade é obtida para compostos cíclicos,
- (ii) baixa estereospecificidade é obtida para alcenos lineares.

Assim, a reação de ciclopenteno produz álcool com adição 95% anti (caso i)



#### Estereoquímica da reação de oximercuração

Enquanto a reação de *cis-* ou *trans-*2-buteno produz mistura 50:50 *eritero* e *treo-*deutero-2-butanol (caso ii), devido a rotação do radical produzido pela abstração de ·Hg-H.

## Hidroboração / Oxidação

A hidroboração-oxidação é oferece rota estereoseletiva para hidratação da C=C com *orientação anti-Markovnikov*.

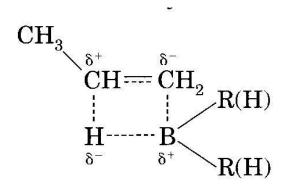
A reação ocorre em duas etapas: (i) hidroboração (adição de di-borano, B<sub>2</sub>H<sub>6</sub> em éter ou THF), (ii) oxidação do produto por H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>/OH<sup>-</sup>.

$$R$$
 $\xrightarrow{B_2H_6}$ 
 $\stackrel{\text{éter}}{\leftarrow}$ 
 $R$ 
 $\xrightarrow{\text{aq. HO}^-}$ 
 $R$ 
 $OH$ 

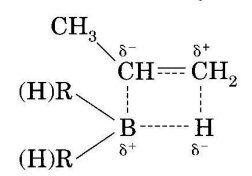
# Estereoquímica da Hidroboração / Oxidação

Adição SIN, explicada pelo estado de transição abaixo

#### Estados de transição para adição de borano



E.T. favorável estericamente e eletronicamente



E.T. desfavorável estericamente e eletronicamente

- •ET à esquerda favorecido *eletronicamente* e *estericamente*;
- Boro age como eletrófilo e hidrogênio como nucleófilo (hidreto);
- Adição estereoespecífica SIN.

#### Mecanismo da Oxidação:

$$H_{2}O_{2} + OH^{-} \longrightarrow HO_{2}^{-} + H_{2}O$$

$$BR_{3} + HO_{2}^{-} \longrightarrow \begin{bmatrix} R \\ R - B - O - OH \\ R \end{bmatrix}$$

$$R - B - OR + OH^{-} \longrightarrow R$$

$$R - B - OR + OH^{-} \longrightarrow R$$

$$R - B - OR + OH^{-} \longrightarrow R$$

$$R - B - OR + OH^{-} \longrightarrow R$$

$$R - B - OR + OH^{-} \longrightarrow R$$

$$R - B - OR + OH^{-} \longrightarrow R$$

$$R - B - OR + OH^{-} \longrightarrow R$$

$$R - B - OR + OH^{-} \longrightarrow R$$

$$R - B - OR + OH^{-} \longrightarrow R$$

$$R - B - OR + OH^{-} \longrightarrow R$$

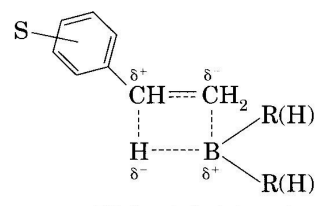
$$R - B - OR + OH^{-} \longrightarrow R$$

$$R - B - OR + OH^{-} \longrightarrow R$$

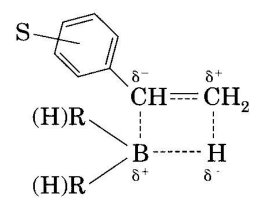
O passo chave é o *rearranjo* do borano hidro-peróxido: migração para oxigênio deficiente em elétron; A reação é estereoespecífica com retenção da configuração.

# Adição de Borano a Derivados de Estireno

#### Estado de transição para a adição de Borano a Derivados de Estireno:



E.T. favorável estericamente Estabilidade eletrônica depende de S



E.T. desfavorável estericamente Estabilidade eletrônica depende de S

# Adição de Borano a Derivados de Estireno

Substituintes doadores e aceptores de elétron no Ar levam a mesma relação de produtos:

Ar 
$$C = CH_2$$
  $\xrightarrow{1. R_2BH}$   $Ar \xrightarrow{--}$   $C \xrightarrow{--}$   $CH_2$   $+ Ar \xrightarrow{---}$   $C \xrightarrow{---}$   $CH_3$   $OH$   $> 97%$ 

Regioquímica definida principalmente por efeitos estéricos e não eletrônicos.

# 4. Hidroxilação e Epoxidação

#### 4.1 Hidroxilação SIN com OsO₄ e KMnO₄:

Vários reagentes,  $OsO_4$ ,  $KMnO_4$  e perácidos podem ser usados para preparação de diois, com diferentes estereoquímica. O primeiro reagente é caro e tóxico, entretanto pode ser usado em quantidade catalítica +  $H_2O_2$ , que re-oxida o ácido ósmico para  $OsO_4$ .

#### Adição SIN na Hidroxilação com OsO4:

$$Me$$
 $H$ 
 $OsO_4$ 
 $Me$ 
 $H$ 
 $OsO_4$ 
 $Me$ 
 $H$ 
 $Me$ 
 $H$ 

**KMnO<sub>4</sub>** produz diol com a mesma esteroquímica, e partindo do reagente com oxigênio marcado produz o diol marcado *nos dois OH:* intermediário semelhante ao com OsO<sub>4</sub>. Porém, uso de permanganato leva, em muito os caso à clivagem da ligação C=C.

#### 4.2 Hidroxilação ANTI com Perácidos via Epóxido:

#### Formação de Epóxidos na Reação de Alcenos com Perácidos

#### Abertura do Epóxido Catalisada por Ácido ou Base: Hidroxilação ANTI

# 5. Hidrogenação Catalítica

- •Catálise heterogênea por metais de transição (Ni, Pt, Pd, Ru, Rh, etc.)
- Adsorção do alceno (via ligação p) e do hidrogênio à superfície do metal;
- Alongamento das ligações C-C e H-H;

#### Adição é estereospecífica SIN:

#### Hidrogenação parcial de alcinos:

Catalisador de Lindlar: Pb sobre CaCO<sub>3</sub>, envenenado com Pb(OAc)<sub>2</sub>;

$$(CH_3)_3C \equiv CC(CH_3)_3 \xrightarrow{H_2} \xrightarrow{H} C = C$$

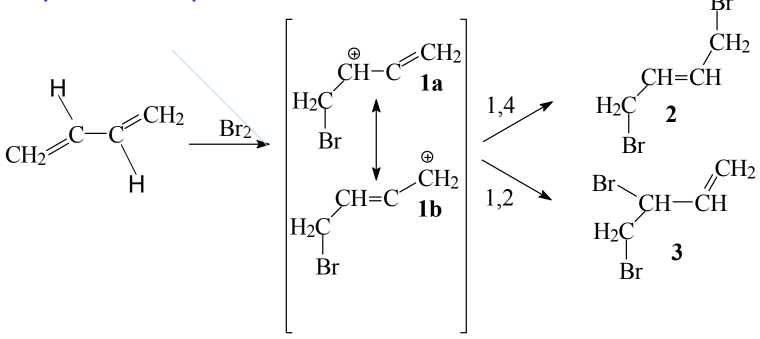
$$(CH_3)_3C \xrightarrow{EH_2} CC(CH_3)_3$$

# Adição Eletrofílica a Dienos Conjugados

#### Dienos conjugados mais reativos que alcenos, porque?????

•Estabilização do dieno (conjugação) versus estabilização do intermediário.

#### Adição 1,2 versus 1,4:



- •2 produto termodinâmico (dupla mais estável); 3 produto cinético;
- maior contribuição da estrutura 1a para o híbrido (carbocátion secundário);
   A T alta (ou tempos longos) o produto 2 é formado preferencialmente (equilíbrio termodinâmico).

# Adição Nucleofílica a Ligações C=C

Normalmente C=C ricos em elétrons (nucleófilo) reage com eletrófilo; Alcenos com substituintes atraentes de elétrons, inibem adição eletrofílica, favorecendo adição nucleofílica.

#### **Grupos atraentes:**

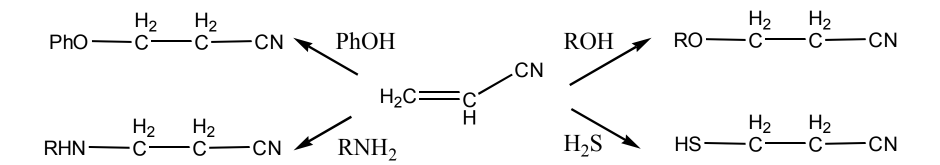
$$-C \stackrel{O}{\longleftarrow} -C \stackrel{O}{\longleftarrow} C \stackrel{O}{\longleftarrow} CN \quad NO_2 \quad S \stackrel{O}{\longleftarrow} SO_2R \quad F(Cl,Br)$$

#### Orientação da adição

Formação do carbânion mais estável; catálise básica: formação do nucleófilo X-Estereoquímica da reação não clara

#### Importância sintética:

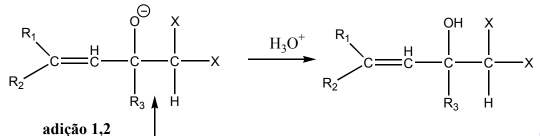
#### Cianoetilação

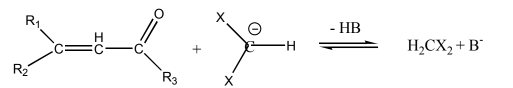


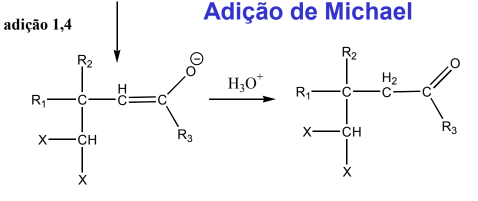
- Catálise básica;
- •Introdução de uma unidade de 3 carbonos;
- •Hidrólise de -CN (amida, ácido carboxílico).

# Adição de Michael

Adição nucleofílica 1,4 a compostas carbonílicos  $\alpha$ ,  $\beta$ -insaturados e análogos:







$R_1, R_2$	H, alquila, arila
$R_3$	H, alquila, OR
X	COR, COOR, CN, etc

#### •Reagentes organo-metâlicos:

RLi, RMgX, R<sub>2</sub>CuLi; (hard/soft)

R<sub>2</sub>CuLi: adição 1,4; (soft)

•RLi, RMgX: adição 1,2 (hard).

•Produto 1,4 é mais estável: estabilidade da C=O;

•Importância do efeito estérico: volume de R<sub>1</sub> / R<sub>2</sub> versus R<sub>3</sub>;