

André COLLET, Jeanne CRASSOUS, Jean-Pierre DUTASTA et Laure GUY

Molécules chirales

Stéréochimie et propriétés







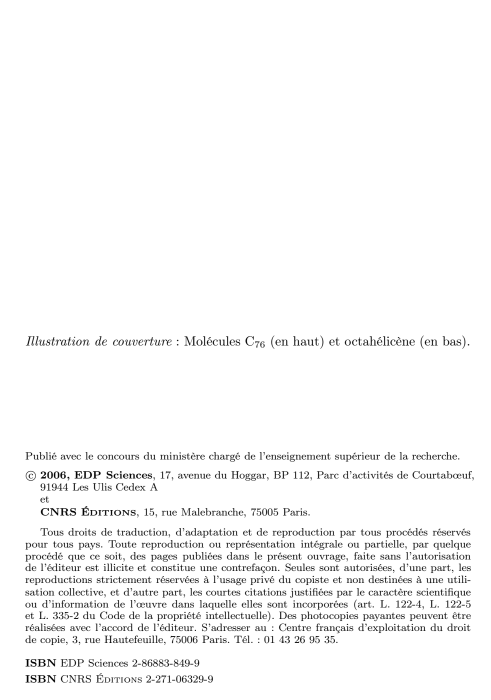


André Collet, Jeanne Crassous, Jean-Pierre Dutasta et Laure Guy

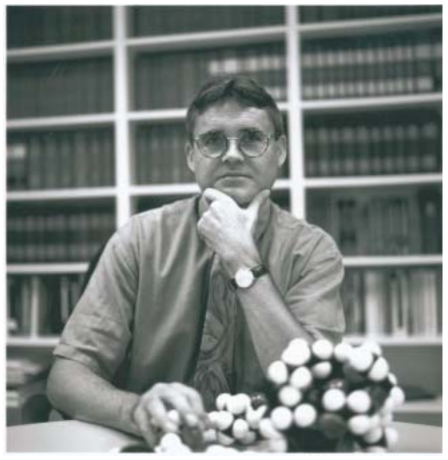
Molécules chirales Stéréochimie et propriétés

SAVOIRS ACTUELS

EDP Sciences/CNRS ÉDITIONS



$\grave{\mathcal{A}}$ la mémoire d' \mathcal{A} ndré \mathcal{COLLET}



André Collet, dans son bureau à l'ENS-Lyon



Table des matières

Avant-propos

Préface					
1	Intr	roduction	1		
2	Les	origines	7		
	2.1	La lumière polarisée et ses étranges propriétés	7		
	2.2	Hémiédrie, isomorphisme et énantiomorphisme	9		
	2.3	Le mystère de l'acide racémique	12		
	2.4	La chance de Pasteur	16		
	2.5	Le carbone asymétrique	16		
	2.6	18741914 : la genèse de la stéré ochimie moderne	18		
	2.7	Du côté des physiciens	22		
	2.8	L'essor de la stéréochimie moderne	23		
	2.9	Le Collège de France et la stéréochimie	25		
3	Langage et concepts de base 29				
	3.1	-	29		
	3.2	•	30		
	3.3		32		
	3.4		40		
	3.5	Configuration relative	41		
	3.6	Substances racémiques, non racémiques, énantiopures	42		
4	Stéi	réoisomérie structurale	45		
	4.1	La symétrie des molécules	45		
		·	45		
		- v	48		
		4.1.3 Détermination du groupe ponctuel de symétrie			
		9 1 1 v	52		
	4.2		55		
			55		

ix

		4.2.2	Chiralité isotopique	
		4.2.3	Centres asymétriques tétraédriques hétéroatomiques (T4)	56
	4.3		nbrement des stéréoisomères (éléments stéréogènes	
			es)	61
		4.3.1	Règle générale	62
		4.3.2 $4.3.3$	Réduction du nombre de stéréoisomères par symétrie Réduction du nombre de stéréoisomères par contraintes	62
		4.3.3	-	63
	4.4	N T - 14 -	stériques	
	4.4	4.4.1	rules possédant des axes ou des plans de chiralité	63 63
			Les allènes et la chiralité axiale	
		4.4.2	Spiranes, alkylidènecyclanes	66
	4 5	4.4.3	Chiralité planaire	66
	4.5		rules chirales non usuelles	67
		4.5.1	Hélicènes et analogues	67
		4.5.2	Fullerènes	68
		4.5.3	Notions de chiralité topologique : rubans de Möbius	
			et nœuds moléculaires	69
	4.6	Atrop	isomérie	72
5	Les		ne de Cahn, Ingold et Prelog	79
	5.1	Éléme	ents stéréogènes et leurs configurations	79
	5.2	Le sys	stème de Cahn, Ingold, Prelog (CIP)	81
		5.2.1	Hiérarchie des substituants dans le système CIP	
			et application des règles aux centres de chiralité	
			tétraédriques	82
		5.2.2	Les règles CIP pour la chiralité axiale,	
			planaire et torsionnelle	94
		5.2.3	Hélicité et chiralité des angles de torsion	98
		5.2.4	Application des règles CIP à l'isomérie géométrique 1	101
		5.2.5	Le système CIP et le système de Fischer	103
6	Pro	stéréo	isomérie 1	.09
Ü	6.1		mes unidimensionnels. Cristaux polaires	
	6.2 Systèmes bidimensionnels. Prostéréoisomérie faciale,			
	0.2		iralité	1 1 ¹
		6.2.1		
		0.2.1	faciale)	111
		622	Nomenclature CIP pour la prostéréoisomérie faciale 1	
		6.2.2	Conséquence : synthèse conventionnelle et synthèse	LI¢
		0.2.3	- · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	11,
		6.2.4	asymétrique	
	6.9			
	6.3		mes tridimensionnels. Prostéréoisomérie de groupe 1	
		6.3.1 $6.3.2$	Groupes homotopiques	
		6.3.2	Groupes diastéréotopiques	110 117
		0.0.0	CTLOUDES CHASLEFEOLODICHES	1 1 1

		6.3.4	Nomenclature CIP dans le cas de la prostéréoisomérie			
			de groupe	7		
		6.3.5	Conséquence de la prostéréoisomérie de groupe			
			sur la réactivité	8		
		6.3.6	Conséquence de la prostéréoisomérie de groupe			
			en spectroscopie RMN	9		
	6.4	Props	eudoasymétrie	20		
	6.5	Proch	iralité et synthèse asymétrique	1		
		6.5.1	Stéréosélectivité et stéréospécificité	1		
		6.5.2	Exemples classiques	2		
		6.5.3	Exemples de développements marquants de la synthèse			
			asymétrique	:4		
7	Cor	ıfigura	tions absolues et relatives 13	1		
	7.1	_	tions			
	• • •	7.1.1	Configuration absolue			
		7.1.2	Configuration relative			
	7.2		ication de la configuration relative dans le système CIP 13			
	7.3	-	odes de détermination des configurations basées			
			s cristaux	4		
		7.3.1	Diffraction anomale des rayons X (méthode de Bijvoet) 13			
		7.3.2	Diffraction « classique » des rayons X			
		7.3.3	Analyse des faces cristallines			
		7.3.4	Méthode des quasi-racémiques (méthode de Fredga) 14			
	7.4		odes chimiques			
	•••	7.4.1	Corrélations chimiques			
		7.4.2	Dédoublement cinétique			
		7.4.3	Synthèse asymétrique			
	7.5		odes physiques chiroptiques			
	•••	7.5.1	Pouvoir rotatoire; définition, unités, propriétés 14			
		7.5.2	Pureté énantiomérique et pureté optique			
		7.5.3	Pouvoir rotatoire et configuration absolue			
		7.5.4	Dispersion rotatoire optique et dichroïsme circulaire 15			
		7.5.5	Applications			
	7.6		ation de la RMN			
3	Stá	ráaisar	nères : propriétés physiques et méthodes			
,		reoisomeres : proprietes physiques et methodes séparation 175				
	8.1	Propr	iétés des énantiomères	6		
		8.1.1	Non-Conservation de la Parité (NCP)	6		
		8.1.2	Propriétés biologiques des énantiomères			
	8.2	Propr	1 0 1			
		8.2.1	iété des mélanges d'énantiomères	2		

viii Molécules chirales

		8.2.2	Diagrammes binaires de fusion d'un mélange			
			d'énantiomères	184		
8.2.3 D		8.2.3	Diagrammes ternaires de solubilité d'un mélange			
			d'énantiomères	189		
8	8.3 Application. Dédoublement par cristallisation		ation. Dédoublement par cristallisation	195		
8.3.1 Séparation de mélanges d'énantiomères part		Séparation de mélanges d'énantiomères partiellement				
		enrichis	195			
		8.3.2	Dédoublement par cristallisation directe des racémiques	197		
		8.3.3	Dédoublement par formation de diastéréoisomères	204		
8.4 Autres voies d'accés aux énantiomères purs .		Autres	voies d'accés aux énantiomères purs	216		
9]	Dét	ermina	ation de la pureté énantiomérique	219		
	9.1		se directe du mélange des énantiomères			
		9.1.1				
		9.1.2	Détermination de l'ee par calorimétrie			
		Analys	Analyse indirecte d'un mélange d'énantiomères – Utilisation			
	d'associations diastéréoisomères			221		
		9.2.1	Détermination de l'ee par RMN	222		
		9.2.2	Détermination de l'ee par HPLC (High Performance			
			Liquid Chromatography)	226		
		9.2.3	Mesure de l'ee par chromatographie chirale en phase			
			gazeuse (CPG chirale) [12]			
		9.2.4	Mesure de l'excès de diastéréoisomères par calorimétrie	233		
Ind	ex			235		

Avant-propos

YET OUVRAGE A UNE HISTOIRE. Nous le devons d'abord à André Collet, Professeur à l'École Normale Supérieure de Lyon et à l'Université Claude Bernard où il professa de 1988 à 1999. Il nous laissa une partie du manuscrit et un projet d'ouvrage de stéréochimie. C'est à partir de ses notes de cours et des nombreuses conférences qu'il dispensa pendant ces années que nous avons décidé de terminer la tâche qu'il avait entreprise avec tant d'ardeur et de passion. Nous avons alors apporté une orientation nouvelle au projet en dédiant le présent recueil à certains aspects de la chiralité moléculaire, thème très cher à André Collet. Il nous a semblé en effet utile de pouvoir disposer d'un ouvrage accessible, en langue française, et traitant sur le fond les aspects de la chiralité moléculaire dans un sens très large. Nous ne souhaitions pas apporter un ouvrage de plus sur la stéréochimie « classique » pour laquelle existent des ouvrages de référence très bien faits. Le présent ouvrage n'est sans doute pas exhaustif en matière de stéréochimie chirale, mais nous espérons qu'il apportera les bases et surtout qu'il saura introduire des notions pas forcément connues et comprises des chimistes ou physico-chimistes travaillant sur les systèmes moléculaires chiraux.

Les neuf chapitres du livre présentent différentes facettes de la stéréochimie dans sa pratique moderne, et traitent plus particulièrement de la chiralité moléculaire et des mesures des propriétés qui en découlent. L'analyse conformationnelle ne sera pas traitée ici de manière conventionnelle, d'autres ouvrages existent et seront signalés en temps voulu. Par contre un rappel sera fait de la terminologie et les définitions courantes concernant cet aspect de la stéréochimie. Nous avons, dans un souci de clarté et de modernité, tenu à faire apparaître à la fois les notions fondamentales et quelques applications d'importance comme la séparation des énantiomères et leurs propriétés. Bien que l'histoire de la stéréochimie ait été maintes fois contée, il a semblé utile d'y consacrer un chapitre, qui aura au moins le mérite d'illustrer la permanence du caractère multidisciplinaire et multinational de la science, aussi bien que de ses rapports avec le monde socio-économique. Au-delà des aspects structuraux (stéréoisomérie), l'ouvrage aborde d'autres questions où la stéréochimie et la chiralité jouent un rôle important : les propriétés et les méthodes de préparation des stéréoisomères ainsi que leur caractérisation; leur interaction avec la lumière (propriétés chiroptiques).

x Molécules chirales

L'ouvrage vise au travers d'exemples à éclairer les principes ou à illustrer des situations et des concepts parfois obscurcis par des usages contradictoires. À ce titre, il s'adresse aux enseignants, étudiants, chercheurs, qui, confrontés à des problèmes mettant en jeu la stéréochimie et la chiralité, ou simplement curieux d'en connaître les nombreux aspects, souhaitent obtenir une réponse à leurs interrogations. Pour ces raisons, il n'est pas limité à la chimie organique, mais considère également la stéréochimie d'espèces organométalliques voire inorganiques.

Pour traiter de la stéréochimie des espèces chirales, nous avons dû faire des choix. La rédaction de ce livre correspond à une demande pressentie de la part des chimistes et physico-chimistes intéressés par cette thématique. Nous comptons sur eux pour nous signaler les erreurs et défauts qui apparaîtraient au long de ces pages et également nous faire part des suggestions qui en amélioreraient le contenu. Nous les en remercions par avance.

Remerciements

Monsieur le Professeur Henri Kagan nous a fait le grand honneur de préfacer cet ouvrage, et nous l'en remercions infiniment. Nous lui savons gré pour ses encouragements et sa relecture minutieuse. Monsieur Bruno Figadère a efficacement coordonné ce projet, qu'il en soit remercié.

Nous sommes particulièrement reconnaissants à Magali Alexandre et Cyril Barsu à l'ENS-Lyon et Monsieur Jean-Pierre Sauvage, Directeur de Recherche au CNRS à Strasbourg, pour leur implication : relecture, don de figures.

Enfin nous voudrions remercier les proches d'André Collet qui ont été aussi présents par leur soutien et leur désir tellement légitime de voir aboutir ce projet. Nous leur dédions cet ouvrage.

J. Crassous, J.-P. Dutasta, L. Guy Lyon, Avril 2005.

Préface

Enalité scientifique éminente, issue comme moi-même de l'école française de stéréochimie qui s'était développée au Collège de France autour d'Alain Horeau et de Jean Jacques. André Collet animait à l'ENS de Lyon un laboratoire et s'était fait connaître par des recherches très originales. Il était parallèlement un enseignant hors pair qui aimait diffuser la connaissance scientifique. Il n'hésitait pas à aborder la stéréochimie, domaine important mais ardu de la chimie. Il avait été le co-auteur très actif d'un livre novateur qui est resté un ouvrage de référence (Enantiomers, Racemates and Resolutions, J. Jacques, A. Collet, S. Wilen, J. Wiley & Sons, 1981).

A. Collet avait un projet dans les années 1995, celui d'entreprendre la rédaction d'un traité sur la Stéréochimie et la Chiralité. Au moment de son décès, le projet avait pris corps. Il avait déjà rédigé un certain nombre de chapitres, avec la clarté et la logique qui le caractérisaient. Il est heureux que plusieurs de ses collaborateurs aient décidé, en hommage à sa mémoire, de terminer l'ouvrage. L'ouvrage a été restreint par rapport au projet initial, il traite de la stéréochimie dans ses rapports avec la chiralité sans insister sur l'analyse conformationnelle. Tous les thèmes abordés le sont d'une façon très rigoureuse et pédagogique. Par exemple le chapitre « Stéréoisomérie structurale » présente les opérations de symétrie en les illustrant sur des structures moléculaires variées. Les composés dont le centre de chiralité est un hétéroatome sont aussi considérés. Un paragraphe « Molécules chirales non-usuelles » mentionne les hélicènes, fullerènes, rubans de Möbius et nœuds moléculaires. Le chapitre 6 « Prostéréoisomérie » réunit des concepts importants discutés à la fois dans l'état cristallin ou pour la molécule isolée, avec des applications débouchant sur la synthèse asymétrique. Un des thèmes chers à André Collet était celui du chapitre 8 : « Stéréoisomères : propriétés physiques et méthodes de séparation ». Le livre est agréable à lire, les schémas et figures sont très clairs, la bibliographie est abondante.

L'objectif était de présenter la stéréochimie de systèmes moléculaires chiraux simples ou complexes en incluant les méthodes modernes d'étude et de séparation des stéréoisomères. Cet objectif a été atteint. Il faut féliciter M. J.-P. Dutasta, M^{me} J. Crassous et M^{me} L. Guy pour avoir achevé le projet

xii Molécules chirales

initial d'André Collet. Ce livre de qualité a un contenu et une forme qui le différencie nettement des ouvrages déjà existants, je lui souhaite un succès mérité tant en France, le pays de Pasteur, qu'à l'étranger.

Henri Kagan Professeur émérite à l'Université Paris-Sud Membre de l'Académie des sciences

Chapitre 1

Introduction

L'edifices moléculaires. À la composition, qui identifie et dénombre les différents atomes d'une molécule, et à la constitution, qui établit leur connectivité, différenciant ainsi les structures isomères, la stéréochimie ajoute la conformation et la configuration. Ces deux caractères permettent de parfaire la description en précisant la disposition des atomes dans l'espace et la façon dont celle-ci peut varier au cours du temps. L'analyse conformationnelle cherche à connaître le degré de flexibilité ou de rigidité de l'édifice, et à établir quelles sont ses formes — ou conformations — les plus stables. La configuration permet de distinguer les structures stéréoisomères et d'établir les relations d'énantiomérie et de diastéréoisomérie. Bien qu'ils possèdent des constitutions identiques, les stéréoisomères diffèrent par leurs propriétés physiques et chimiques, ainsi que par leurs activités biologiques.

Louis Pasteur [1], en résolvant l'énigme de l'isomérie des acides tartrique et racémique (1848), a levé le voile sur la structure tridimensionnelle de certaines molécules, dont l'action sur la lumière polarisée lui faisait penser qu'elles devaient être non superposables à leur image dans un miroir. Le concept pastorien de dissymétrie moléculaire (ou de *chiralité*, comme on dit aujourd'hui) a été matérialisé un quart de siècle plus tard par le carbone asymétrique de Le Bel et van't Hoff; il a constitué l'une des pièces du puzzle qui a conduit les savants du XIX^e siècle à adopter définitivement la théorie atomique et à établir sur cette base les principes structuraux qui gouvernent la construction des molécules, selon une vision guère différente de celle que nous connaissons aujourd'hui. C'est ainsi qu'est née la chimie dans l'espace, alias stéréochimie, ainsi nommée par Victor Meyer en 1888 [2].

L'intérêt de la stéréochimie semble avoir été bien perçu jusqu'au début du XX^e siècle, comme peut l'attester un article de vulgarisation publié en 1904 par un professeur de lycée, et qui pourrait presque être republié tel quel aujour-d'hui [3]. Curieusement, cet aspect de la chimie semble avoir été délaissé dans les décennies suivantes, pour n'être redécouvert qu'après la seconde guerre

2 Molécules chirales

mondiale, non plus comme une activité seulement académique, mais comme la nécessaire évolution d'une discipline pressée par l'industrie de développer les méthodes appropriées à la production de molécules de plus en plus complexes.

Les « trente glorieuses » de la stéréochimie moderne, entre 1950 et 1980, ont ainsi vu l'approfondissement des anciens concepts, en même temps que l'émergence de découvertes et d'idées nouvelles, dont les plus importantes sont sans doute :

- 1. la détermination des configurations absolues par diffraction des rayons X (Bijvoet 1951),
- 2. l'établissement d'une nomenclature stéréochimique cohérente (Cahn, Ingold, Prelog 1966),
- 3. l'analyse conformationnelle (Barton, Allinger, Eliel),
- 4. le concept de prostéréoisomérie (Hirshmann, Mislow),
- 5. le développement de la synthèse asymétrique (Cram, Mosher, Prelog, Horeau, Kagan ...).

Même si ces progrès sont loin d'avoir épuisé le sujet, ils se sont déjà concrétisés par l'explosion des méthodes de préparation des stéréoisomères purs qui constituent les composants actifs de nombreux médicaments, insecticides, et herbicides, mais aussi de parfums, cosmétiques, additifs alimentaires, édulcorants, sans oublier certains matériaux utilisés en optoélectronique.

Produire à grande échelle et dans des conditions économiquement acceptables des stéréoisomères purs représente en effet aujourd'hui l'un des défis majeurs des industries qui relèvent de la chimie fine. La figure 1.1 présente quelques-unes des réussites les plus éclatantes dans ce domaine.

Les tonnages les plus considérables concernent les acides aminés (acide glutamique ${\bf 1},350\,000$ tonnes par an) et leurs dérivés immédiats tels l'aspartame ${\bf 2}$ (100 000 tonnes). La préparation de ces composés repose principalement sur les méthodes de biotechnologies. L'acide L-ascorbique ${\bf 3}$ (30 000 tonnes), plus connu sous le nom de vitamine C, est produit à partir du glucose par un enchaînement d'étapes chimiques et enzymatiques. Il en est de même des antibiotiques ampicilline et amoxycilline (${\bf 4},{\bf X}={\bf H}$ et OH, respectivement), dont les productions se situent entre 1000 et 2000 tonnes.

Environ le quart de la consommation annuelle de (-)-menthol **5** (4000 tonnes) est obtenu par synthèse. Le *S*-naproxène **6**, l'un des principaux anti-inflammatoires non stéroïdiens est lui aussi préparé par synthèse (1000 tonnes). En ce qui concerne les insecticides, la palme revient sans doute à la deltaméthrine **7** (Decis) dont les quelque 500 tonnes synthétisées annuellement représentent en efficacité 75 000 tonnes de DDT. Toujours dans le domaine de l'agrochimie, on peut citer le métolachlore **8**, herbicide issu de la synthèse asymétrique par la société Novartis à l'échelle de 10 000 tonnes/an.

1. Introduction 3

Il faudrait ajouter à ces gros tonnages un grand nombre de molécules très complexes comme les stéroïdes, le taxol et leurs analogues synthétiques, molécules très actives dont des productions de quelques tonnes par an, voire même moins encore, suffisent à alimenter les besoins mondiaux.

Fig. 1.1 – Quelques stéréoisomères purs produits par l'industrie.

Parallèlement à ces importantes applications, on assiste, à l'orée du XXI^e siècle, à différents mouvements qui voient le champ de la stéréochimie, à l'origine assez largement confiné à la chimie organique, s'étendre à des domaines nouveaux. On peut citer en premier le cas de la chimie de coordination; les travaux de Werner sur la structure tridimensionnelle des complexes de métaux de transition, effectués entre 1890 et 1914, n'ont sans doute pas eu chez les chimistes inorganiciens le même impact que ceux de Le Bel et van't Hoff chez les organiciens, mais la situation est en train de changer rapidement.

4 Molécules chirales

En second lieu, l'importance de la stéréochimie dans la construction et les propriétés des édifices supramoléculaires est désormais reconnue. Au-delà de la stéréochimie moléculaire classique, il existe aujourd'hui une stéréochimie supramoléculaire dont l'essor ne peut que s'amplifier [4]. On peut également faire état d'une stéréophysique étudiant les phénomènes fondamentaux liés à certaines manifestations de la chiralité en physique nucléaire, atomique et moléculaire, aussi bien qu'en optique.

L'impact sans cesse croissant de la stéréochimie au cours des dernières décennies est attesté par l'existence de périodiques consacrés aux différents aspects de la discipline, dont trois ont fait leur apparition au cours des quinze dernières années : au précurseur *Topics in Stereochemistry*, créé en 1965, se sont en effet ajoutés *Chirality* (1989), *Tetrahedron Asymmetry* (1990) et *Enantiomer, a Journal of Stereochemistry* (1996). Ajoutons à ce tableau la Conférence du Bürgenstock, et le congrès international ISCD (*International Symposium on Chiral Discrimination*) qui réunissent depuis des années les plus grands noms de la discipline.

Le langage de la stéréochimie a évolué au cours des années, de façon plus ou moins chaotique. Les définitions de certains concepts fondamentaux suscitent encore des débats dont les livres les plus récents font écho [5]. Afin d'éviter d'introduire un élément de confusion supplémentaire dans un domaine qui a déjà suscité de nombreuses controverses, le parti pris des auteurs a été d'adopter le plus généralement possible les recommandations de l'Union Internationale de Chimie Pure et Appliquée, alias IUPAC [6]. Les seules exceptions notables à cette règle — qui seront explicitées — concernent la configuration et la conformation, dont les définitions données par l'IUPAC nous semblent refléter un compromis vide de sens. Une dernière précision concerne l'utilisation des termes stéréomère et diastéréomère à la place de stéréoisomère et diastéréoisomère. Il ne semble pas y avoir de consensus sur l'utilisation préférentielle de l'un ou de l'autre, ces derniers seront donc utilisés dans cet ouvrage. Le terme stéréogène sera aussi préféré au terme stéréogénique. On parlera de centre stéréogène.

Bibliographie

- [1] Pour en savoir plus sur Louis Pasteur (1822-1895) et la naissance de la stéréochimie, voir : (a) J. Jacques, La molécule et son double, Hachette, Paris, 1992; (b) L. Pasteur, J.H. van't Hoff, A. Werner, Sur la dissymétrie moléculaire, Éd. Christian Bourgois, Paris, 1986; (c) Pasteur, Cahiers d'un savant, CNRS Éditions, Paris, 1995.
- [2] K. Auwers et V. Meyer, Ber., 1888, 21, 784; V. Meyer, Ber., 1890, 23, 567. Victor Meyer (1848-1897) fut l'un des plus brillants chimistes allemands de sa génération, à l'égal d'Adolf Baeyer et d'Emil Fischer. Voir une courte biographie dans: A. Rocke, Chemistry in Britain, août 1997, p. 27.

1. Introduction 5

[3] A. Corvisy, La Stéréochimie, *Revue Scientifique*, 1904, Tome I, nº 22, p. 684. A. Corvisy était professeur agrégé au lycée de Limoges.

- [4] Le premier symposium de « Stéréochimie supramoléculaire » a été organisé en Islande en 1995. Voir : Supramolecular Stereochemistry, NATO ASI Series, Éd. J.S. Siegel, Kluwer, 1995.
- [5] Voir notamment l'ouvrage de E.L. Eliel et S.H. Wilen, Stereochemistry of Organic Compounds, J. Wiley & Sons, New York, 1994, page 1191.
- [6] G.P. Moss, Pure and Applied Chemistry, 1996, 68, 2193 [recommandations disponibles sur Internet: http://www.chem.qmw.ac.uk/iupac/stereo/].



Index 241

Paterno, 17	propseudoasymétrie, 120
Perkin, 23	acide trihydroxyglutarique méso,
phase chirale, 23, 227	120
phase stationnaire chirale, 227	nomenclature CIP ré,si, 120
phénylalanine, 119	prostéréogénie, 112
phénylglycine, 228	prostéréoisomérie
phéromone, 64	époxydation de Jacobsen, 122
phosphine chirale, 57	prostéréoisomérie, 2, 66, 109
phosphore, 57	prostéréoisomérie de groupe, 115
Pirkle, 228	conséquence en RMN, 119
plagièdre, 12, 189	groupe diastéréotopique, 117
plan	groupe énantiotopique, 116
de chiralité, 63, 79	groupe homotopique, 115
de polarisation, 8	nomenclature CIP pro-R et pro-S
de symétrie (σ) , 46	117
stéréogène, 45	prostéréoisomérie faciale, 111
planaire, 66	but-2-ène, 111
plomb, 56	carbonyle, 111
point eutectique, 184	nomenclature CIP Ré et Si, 113
polarimétrie, 219	pS, 96
polarisation de la lumière, 148	pseudo-éphédrine, 207
polarisation elliptique, 160	pseudo-racémique, 182
polymorphisme, 10, 220	pseudoasymétrique, 92
polysaccharide, 228	pulégone, 21
polysiloxanes, 231	pureté énantiomérique, 153, 219
poly(triphénylméthylméthacrylat	te), pureté optique, 154
230	
Pope, 21	${f Q}$
pouvoir rotatoire, 8, 24, 131, 148	S curents 9
définitions et unités, 149	quartz, o
dépendance avec C et le so	quasi-énantiomère, 141
153	quasi-racémique, 141
dépendance avec λ , 151	quinidine, 205
dépendance $avec T$, 151	quinine, 205
molaire, 151	\mathbf{R}
spécifique, 150	10
pR, 96	R, 32
Prelog, 2, 24, 32, 81	r ou s, 92
Prigogine, 185	R-1-anthryl-2,2,2-trifluoroéthanol, 225
Prigogine et Defay, 221	racémique, définition, 43
Prigogine-Defay, équation, 185	racémique vrai, 16, 181
principe de Marckwald, 205	racémisation, 203, 214
priorité, règle des, 81	Re, 113
processus autocatalytique, 128	réaction stéréosélective
prochirales, 112	Exemples, 122
prochiralité, 111	réaction stéréospécifique
proline, 230	Extrait de la publicación Exemples, 123
propanolol, 179	reconnaissance chirale, 228

rectus, 82 réduction du nombre de stéréoisomères contrainte stérique, 63 symétrie, 62 règle de sélection, 231 règle de Wallach, 21 règle des leviers, 187 règle des octants, 163 représentation de Newman, 35 rétention de configuration, 132, 143 RMN, 170 mesure de l'ee, 222 Roozeboom, 21, 184 rotation d'ordre n (C_n) , 46 rotation impropre (S_n) , 47 ruban de Möbius, 71	sulfoximine chirale, 59 sulfoxyde chiral, 59 superposable, 1 supramoléculaire, 4 sursaturation, 200 symbolisme de Hermann-Mauguin, 45 symétrie, 10, 45 symétrie spatiale, 45 syn, 36 synclinale, 36 synpériplanaire, 37 synthèse asymétrique, 2, 21, 22, 114, 146 asymétrique absolue, 129 diastéréosélective, 23, 115 énantiosélective, 23, 114 stéréosélective, 23
\mathbf{S}	système CIP, 24
S, 32, 113	${f T}$
Sauvage, 72 Schoenflies, notation de, 45 Schröder-van Laar, 185, 221 Schröder-van Laar, équation, 185 sels p et n, 204 sérum albumine humaine, 228 sérum albumine porcine, 228 Sharpless, 23 silicium, 56 sinister, 82 solution solide, 141, 210 soufre, 59 spath d'Islande, 7 spécifique, pouvoir rotatoire, 150 spectroscopie électronique, 158 spiranes, 66 spontané (dédoublement), 16, 183 stéréochimie, xi, 1, 4, 7, 18, 23–25, 27, 29 stéréodescripteur, 102 stéréogène, 55	tartrate double de sodium et de rubidium, 136 taxol, 3 technique chromatographique, 226 teicoplanine, 230 tenseur de polarisabilité, 156 tétraèdre, 48 tétravalence du carbone, 17 thalidomide, 179 thréo ou érythro, 35 thréose, 133 torsion, 31, 37 trans, 32 transformation asymétrique, 214 tri-o-thymotide, 203 triptycène, 73 trisphat, 225
stéréoisomère, 32 stéréosélectivité, 121	unlike, 42
stéréospécificité, 121	v
stérique, 32, 63	V II (* 15 10
structure des sucres, 104	van't Hoff, 17, 19
strychnine, 207	Vavon, 25
substance chirale, 43 Extrait de la pu sulfonium chiral, 59	VCD, 147 Victor Meyer, 4, 19
,	J , , -