

### **PROGRAMA DE CURSO**

Unidad Académica			Tipo	de actividad curricular
Facultad de Ciencias Químicas y Farmacéuticas			Obligatorio	
Semestre	SCT	Horas de trabajo presencial		Horas de trabajo no presencial
Tercer	5	4 hrs cátedra - seminario	-2hrs	1,5
Nombre o	de la actividad	d curricular		Requisitos
Q	uímica Orgán	ica I	(	Química General II
	Competencia	ıs	Sub-Competencias	
Interpreta las transformaciones que experimenta la materia desde la racionalidad química.     Resuelve problemas cualitativos y cuantitativos, aplicando conocimientos de la química.		teóricos fundam 1.2 Analiza las con la ener fundamentales 1.3 Predice las utilizando mode química. 2.1. Identifica y la química: 2.1. a. Plantea l lo resuelve y en	s transformaciones de la materia elos teóricos fundamentales de la contextualiza problemas afines a la forma de resolver un problema, nite resultados	
PROPÓSITO G			ENERAL DEL CI	URSO

Este curso tiene por finalidad que los estudiantes adquieran los conceptos básicos de química orgánica que les permitan relacionar la estructura de un compuesto orgánico con la nomenclatura respectiva y su reactividad.

En este sentido, los estudiantes analizarán los tipos de reacciones orgánicas para comprender como se lleva a cabo la formación de un producto en cada reacción, considerando la estabilidad de los intermediarios involucrados y describiendo las características básicas termodinámicas y cinéticas presentes. Conjuntamente, identificarán la diferencia entre moléculas estereoisoméricas, reconociendo en ellas los centros estereogénicos y la nomenclatura de Cahn, Ingold y Prelog (CIP). Por último, serán capaces de aplicar herramientas espectroscópicas para dilucidar estructuras moleculares.

Para ello, estudiarán las reglas de la IUPAC y de la nomenclatura tradicional; la familia de hidrocarburos bajo el punto de vista de sus propiedades, síntesis y reacciones, lo que los ayudará a comprender la reactividad de estos compuestos.

Las metodologías docentes de este curso contemplan cuatro bloques de clases teóricas a la semana y dos bloques de seminarios, en los cuales se desarrollarán problemas contextualizados.



A fin que las experiencias de aprendizaje sean significativas para los estudiantes se han estructurado seminarios en base a la resolución de problemas en forma individual y grupal. Esta modalidad implica cumplir con el 100% de asistencia a los seminarios, ya que estos son irrecuperables e injustificables. Por todo ello sólo se tolerará un tiempo máximo de 10 minutos de retraso al inicio del bloque de seminario. Si un estudiante llega pasado ese tiempo NO podrá ingresar a la sala, quedará ausente, no podrá rendir los controles de entrada y será calificado con nota 1,0 en dicha oportunidad.

## **RESULTADOS DE APRENDIZAJE**

RA1: Analiza, dentro de una estructura química, los diferentes grupos funcionales para poder clasificarlos y nombrarlos.

RA2: Predice el resultado de una reacción orgánica, en base a las propiedades químicas de los compuestos involucrados.

Competencias genéricas que desarrolla este curso:

- 1. Autonomía y responsabilidad personal
- 2. Trabajo en equipo



RA a que contribuye la Unidad	Número	Nombre de la Unidad	Duración en Semanas
RA1	1	Nomenclatura y representación de la estructura	1.5
Contenidos		Indicadores de desempeño	Bibliografía por unidad
•	ogas.  os de orgánicos. enclatura: canos o alcoholes, enídos y boxílicos, ácidos de ácido,	<ul> <li>Clasificar los diferentes compuestos orgánicos, según el grupo funcional que presenta.</li> <li>Nombrar y dibujar correctamente los compuestos orgánicos de acuerdo a las reglas de nomenclatura de la IUPAC y la tradicional.</li> </ul>	Apuntes: Introducción a la Nomenclatura IUPAC de Compuestos Orgánicos



RA a que contribuye la Unidad	Número	Nombre de la Unidad	Duración en Semanas
RA2	2	Estudio de las Reacciones Orgánicas	3
Contenidos	i	Indicadores de desempeño	Bibliografía por unidad
orgánicas por: - tip transformación sustitución, eli transposición). Reacci oxidación y reducción la ruptura de los er - la formación de los - la forma que se ror forman los enlaces  2. Conceptos bás mecanismos de Fórmulas estructur estructuras de Resonancia: formas re estabilidad. Efectos ele y su influencia en la ele de intermediarios y reactividad molecular.  3. Termodinámica reacciones orgánicas (	nlaces. s enlaces. mpen y se s. sicos de reacción. rales y Lewis. esonantes, ectrónicos estabilidad y en la de las constante	<ul> <li>Reconocer y clasificar los diferentes tipos de reacciones orgánicas.</li> <li>Analizar y predecir la influencia de los efectos electrónicos de los sustituyentes.</li> <li>Interpretar y analizar los diagramas de energía.</li> <li>Interpretar y analizar la estabilidad de los intermediarios.</li> </ul>	<ul> <li>Carey, F. A.,</li> <li>(2006) "Química</li> <li>Orgánica", 6ª</li> <li>Edición. McGraw-Hill Book Company.</li> <li>McMurry J.,</li> <li>(2004) "Química</li> <li>Orgánica", 6ª</li> <li>Edición.</li> <li>International</li> <li>Thomson Editores</li> <li>S.A.</li> </ul>
activación, estad transición). Diagrar energía de reacción.  4. Intermediarios de estructura y estabi	entropía). ación de de las (ecuación ergía de o de mas de reacción: lidad de radicales, os.		



	RA a que contribuye la Unidad	Número		Nombre de	la Unio	lad	Duración en Semanas
	RA1	3		troducción stereoquímica	а	la	1.5
			I	ndicadores de	deser	npeño	Bibliografía por unidad
1.	estereoquímica.	(Newman,	•	Examinar y compuestos estereogénico estableciendo configuracione	·	centros	<ul> <li>Carey, F. A.,</li> <li>(2006) "Química</li> <li>Orgánica", 6ª</li> <li>Edición. McGraw-</li> <li>Hill Book Company.</li> </ul>
2.	Centro ester quiralidad. Nomen Cahn, Ingold y Pre Configuraciones propiedades enantiómeros óptica). Rotación e	elog (CIP). y de (actividad	•	(R, S) y recompuestos nombrar correctamente compuestos enlaces (cis -	conocie neso. y con	dibujar los dobles	<ul> <li>McMurry J.,</li> <li>(2004) "Química</li> <li>Orgánica", 6ª</li> <li>Edición.</li> <li>International</li> <li>Thomson Editores</li> <li>S.A.</li> </ul>
3.	Compuestos co centros estere diastereoisómeros	eogénicos:					
4.	Mezclas racémica	S.					
5.	Isomería go Nomenclatura ( <i>cis</i> E/Z)	eométrica. s, <i>tran</i> s y					



RA a que contribuye la Unidad	Número	Nombre de la Unidad	Duración en Semanas
RA2	4	Sustitución Nucleofílica y Eliminación (Haluros de alquilo)	1,5
Contenidos		Indicadores de desempeño	Bibliografía por unidad
Comparación entre reacciones de sustituc S <sub>N</sub> 2).  3. Eliminación: tipos. unimolecular: Eliminación bimolecular: E2 en ciclohexano. Orier eliminación. Regla Comparación entre eliminación (E1 y E2).	y nucleofilia. eleófilos y/o cación.  sustitución: este tipo de ente, agente saliente). eleoquímica, cosición de endiciones de endiciones de endiciones de ereoquímica, competitivas. ambas ión (S <sub>N</sub> 1 y  Eliminación mecanismo, macanismo, nación de la Saytzeff. ambas de entre los	<ul> <li>Relacionar la dependencia existente entre la estructura de un haluro de alquilo, solvente, agente nucleofílico y/o base y grupo saliente.</li> <li>Analizar y resolver problemas que implica competencia entre los distintos tipos de mecanismos de sustitución y de eliminación.</li> </ul>	Carey, F. A., (2006) "Química Orgánica", 6ª Edición. McGraw- Hill Book Company.  McMurry J., (2004) "Química Orgánica", 6ª Edición. International Thomson Editores S.A.



RA a que contribuye la Unidad	Número	Nombre de la Unidad	Duración en Semanas
RA2	5	Hidrocarburos Alifáticos: Alcanos y cicloalcanos – Alquenos – Dienos- Alquinos	4
Conteni	dos	Indicadores de desempeño	Bibliografía por unidad
tioacetales).  3. Reacciones principhalogenación.  4. Estereoquímica: calcanos lineales: tensio Conformaciones y est cicloalcanos: teoría de la Isomería geométrica Conformación del representación silla y monosustituido y disustificationes.  • Alquenos  1. Estructura y reactivida  2. Síntesis: eliminación alquilo y de agua. Renlace. Reacción de With  3. Reacciones: adiciones (Markovi electrofílica no estere	itud de la cadena uenos y alquinos, e alquilo, utilizando Vurtz, Kolbe, Coreylestos carbonílicos ff-Kishner, con pales: combustión, conformaciones de presentación de Baeyer. en cicloalcanos. ciclohexano: bote, ciclohexano:	<ul> <li>Analizar e interpretar las conformaciones de alcanos y cicloalcanos.</li> <li>Examinar las moléculas para aplicar los conceptos de estereoquímica en las reacciones de adición electrofílica de alquenos y en la reacción concertada de dienos.</li> <li>Predecir los productos a partir de los reactantes y condiciones de trabajo.</li> <li>Diseñar esquemas sintéticos simples de compuestos orgánicos simples a través de mecanismos de: sustitución nucleofílica en compuestos lineales y aromáticos, eliminación, adición electrofílica alquílica y, concertadas, etc.</li> </ul>	<ul> <li>Carey, F. A., (2006)</li> <li>"Química Orgánica", 6ª Edición.</li> <li>McGraw-Hill Book Company.</li> <li>McMurry J., (2004)</li> <li>"Química Orgánica", 6ª Edición.</li> <li>International Thomson Editores S.A.</li> </ul>



halógenos (mecanismo); agua oximercuración demercuración (mecanismo); hidroxilaciones vecinales. Adición electrofílica estereocontroladas syn hidrogenación (estereoquímica regioquímica); hidroboración - oxidación (mecanismo, estereoquímica); hidroxilaciones vecinales. Adición Reacciones de oxidación: sin ruptura del doble enlace. Rupturas oxidativas: con permanganato de potasio en medio ácido en caliente y ozonólisis (reductiva y oxidativa).

#### Dienos:

Clasificación. Generalidades. Estructura y estabilidad de dienos conjugados. Síntesis: reacciones de eliminación. Reacciones de adición electrofílica de dienos conjugados: adición 1,4 vs adición 1,2. Estabilidad de los iones carbonio alílicos. Reacción de cicloadición de Diels-Alder.

## • Alquinos:

Generalidades Estructura y estabilidad. Acidez de alquinos terminales. Síntesis a partir de aniones alquinilo (de haluros de alquilo, de epóxidos, de compuestos carbonílicos), eliminación doble de dihaluros de alquilo vecinales geminales. У Reacciones: adición de hidrógeno (de Lindlar y con metal en amoníaco líquido), Adición electrofílica (haluro de hidrógeno. HBr con peróxidos. halógeno). Hidratación (catalizada con HgSO<sub>4</sub> e hidroboración – oxidación). Oxidaciones (permanganato de potasio diluida y neutra / templado y básico, ozonólisis).



RA a que contribuye la Unidad	Número	Nombre de la Unidad	Duración en Semanas
RA2	6	Hidrocarburos Aromáticos	1.5
			Diblia wastia was
Contenidos		Indicadores de desempeño	Bibliografía por unidad
termodinámica del Teorías modernas ace estructura del bencel de los orbitales mo Regla de Hückel y generalizado de aror antiaromaticidad aromaticidad.  2. Hidrocarburos ar y sus reacciones: Preacciones de selectrofílica nitración, halo sulfonación, reacción Friedel-Crafts (alqui acilación). Efectos sustituyentes, clasificacción en la reaccionentación en co aromáticos. Orienta reactividad de polisustituído. Otras rede aromáticos si oxidación y reduccadenas unidas a	estabilidad benceno. erca de la no: teoría leculares. concepto maticidad, y no-  omáticos principales sustitución aromática: genación, ones de lación y de los cación y tividad y mpuestos ación y benceno eacciones ustituidos: eción de	<ul> <li>Examinar y analizar los compuestos orgánicos para predecir su aromaticidad o no, empleando las reglas asociadas.</li> <li>Diseñar esquemas sintéticos simples de compuestos aromáticos a través de mecanismos de: adición electrofílica y sustitución nucleofílica aromática.</li> </ul>	<ul> <li>Carey, F. A., (2006)</li> <li>"Química Orgánica", 6ª Edición. McGraw-Hill Book Company.</li> <li>McMurry J., (2004) "Química Orgánica", 6ª Edición. International Thomson S.A.</li> </ul>



RA a que contribuye la Unidad	Número	Nombre de la Unidad	Duración en Semanas
RA2	7	Determinación de estructuras orgánicas mediante métodos espectroscópicos	2
Contenidos		Indicadores de desempeño	Bibliografía por unidad
vibraciones molecul alargamiento y de Absorción característica de grupos fur Identificación de comp  2. Espectroscopí Resonancia Magnétic de Protones. El espín el origen de las Apantallamiento Aco	infrarroja, ares de flexión. infrarroja diferentes ncionales. ouestos.  a de a Nuclear nuclear y señales. plamiento dad e le ambos nación de	<ul> <li>Analizar e interpretar espectros para identificar distintos tipos de moléculas, sus estructuras y tipos funcionales.</li> <li>Determinar estructuras orgánicas a través de espectros: infrarrojo (IR) y resonancia magnética de protones (H-RMN).</li> </ul>	Apuntes: Tutorial para la interpretación de espectros de <sup>1</sup> H-RMN.



Metodologías	Requisitos de Aprobación y Evaluaciones del Curso
El curso consta de Seminarios y de	- Prueba A1: 40%
clases teóricas.	- Prueba A2: 40 %
a) Las clases teóricas son del tipo	- Seminarios:20%
expositivas.	
b) Los seminarios consistirán en la	* El examen equivale al 40% de la nota final del curso.
resolución de problemas a	* Se exige el 100% de asistencia a los seminarios
través de enfrentamiento	para la aprobación del curso. Las actividades de
individual y grupal, a partir de la	seminario son irrecuperables. Es decir, no se
realización de controles	pueden justificar las inasistencias. Se eliminarán 1
escritos.	inasistencia y/o la nota más baja.
	* La aprobación del curso se logra con nota igual o
	superior a 4,0 en el promedio final del curso.

# Bibliografía Obligatoria

Agregar y además agregar si se considera pertinente, bibliografía complementaria.

- Solomons G. T. W., (2000) "Organic Chemistry", 7<sup>a</sup> Edition. John Wiley and Sons Inc.
- Fessenden R.J. y Fessenden J. S., (1994) "Organic Chemistry", 5<sup>a</sup> Edición. Brooks / Cole Publishing Company.
- Wade L.G., Química Orgánica" (2012), 7ª Ed., Pearson International.
- Apuntes entregados a través de www.u-cursos.cl

Año de vigencia del	2017		
programa:	2017		
Equipo responsable del	Vicente Castro C., Carolina Jullian M., Patricio Navarrete E.,		
programa:	Hernán Pessoa M., Jacqueline Pezoa O.		