



## AVERTISSEMENT

Ce document est le fruit d'un long travail approuvé par le jury de soutenance et mis à disposition de l'ensemble de la communauté universitaire élargie.

Il est soumis à la propriété intellectuelle de l'auteur. Ceci implique une obligation de citation et de référencement lors de l'utilisation de ce document.

D'autre part, toute contrefaçon, plagiat, reproduction illicite encourt une poursuite pénale.

Contact : [ddoc-theses-contact@univ-lorraine.fr](mailto:ddoc-theses-contact@univ-lorraine.fr)

## LIENS

Code de la Propriété Intellectuelle. articles L 122. 4

Code de la Propriété Intellectuelle. articles L 335.2- L 335.10

[http://www.cfcopies.com/V2/leg/leg\\_droi.php](http://www.cfcopies.com/V2/leg/leg_droi.php)

<http://www.culture.gouv.fr/culture/infos-pratiques/droits/protection.htm>

DB127 121

S/M3 96/6

Université de Metz  
UFR SciFA



Laboratoire de Chimie Organique

## THESE

présentée à l'Université de METZ  
en vue de l'obtention du grade de

### DOCTEUR DE L'UNIVERSITE DE METZ MENTION CHIMIE

par

Catherine SCHIES

BIBLIOTHEQUE UNIVERSITAIRE - METZ	
N° inv	19960125
Cote	S/M3 96/6
Loc	Magasin

### **ETUDE DE LA REACTIVITE DE MOLECULES SULFUREES FONCTIONNALISEES VIS A VIS DE SYSTEMES ELECTROPHILES ET NUCLEOPHILES**

soutenue le 1<sup>er</sup> Avril 1996 devant la commission d'examen

Membres du Jury

**M. J. M. DENIS**

Directeur de recherches au C.N.R.S. de RENNES I (Rapporteur)

**M. P. LE PERCHEC**

Directeur de recherches au C.N.R.S. de VERNAISON (Rapporteur)

**M. D. PAQUER**

Professeur de l'Université de METZ (Directeur de thèse)

**M. J. L. MIELOSZYNSKI**

Professeur de l'Université de METZ

***A mon Père***

## REMERCIEMENTS

Le travail décrit dans ce mémoire a été effectué au Laboratoire de Chimie Organique de l'Université de Metz, sous la direction de Messieurs les Professeurs D. PAQUER et J.L. MIELOSZYNSKI. Je tiens à leur exprimer mes sincères remerciements pour l'appui et les conseils qu'ils m'ont toujours témoignés.

Je prie Monsieur J. M. DENIS, Directeur de Recherches au C.N.R.S. (Rennes) et Monsieur P. Le PERCHEC, Directeur de Recherches au C.N.R.S. (Vernaison) de croire à ma plus respectueuse reconnaissance pour m'avoir fait l'honneur de juger ce travail.

Je remercie également tous les membres du laboratoire qui m'ont permis, par leur collaboration ou par amitié, d'effectuer ce travail dans de bonnes conditions.

Je pense ainsi à Mademoiselle M. CURCI, maître de conférence à l'université de Metz, pour la disponibilité et les conseils qu'elle m'a prodigués.

Mes pensées se tournent également vers tous les techniciennes du laboratoire et plus précisément M<sup>lle</sup> C. LUCAS pour la réalisation des spectres de masse, M<sup>me</sup> M. WANIOWSKI pour la réalisation des spectres de RMN <sup>1</sup>H et <sup>13</sup>C, M<sup>me</sup> F. WUNSCH et M<sup>me</sup> V. PODDIG.

Que tous mes collègues du Laboratoire trouvent ici un témoignage de mon amitié et notamment : D. ROBERT, J.Y MELWIG, V. CARNOT, J. GEORGES, F. CAYE, D. JURY, Y. JULIEN, B. STEPHAN, P. CHAUDRON, F. PLUVINAGE ainsi que tous les autres.

## ABREVIATIONS

- AIBN	:	Azo-bis-isobutyronitrile
- APTS	:	Acide paratoluène sulfonique
- A.U.	:	Anti-usure
- n.Bu	:	Butyle
- i.Bu	:	Isobutyle
- t.Bu	:	Tertiobutyle
- Bz	:	Benzyle
- Cp	:	Composé
- Cyclo(6)	:	Cyclohexyle
- DMF	:	Diméthylformamide
- E	:	Electrophile
- Eb	:	Point d'ébullition
- E.P.	:	Extrême-pression
- Et	:	Ethyle
- GC/MS	:	Chromatographie gazeuse / Spectrométrie de masse
- HMPT	:	Hexaméthyl phosphorotriamide
- IC	:	Ionisation chimique
- I.C.U.	:	Indice charge usure
- IE	:	Ionisation électronique
- I.R.	:	Infra-rouge
- L.C.O.	:	Laboratoire de chimie organique
- Me	:	Méthyle
- MEK	:	Méthyléthylcétone
- n <sub>D</sub>	:	Indice de réfraction
- Nu	:	Nucléophile
- Pf	:	Point de fusion
- Ph	:	Phényle
- Rdt	:	Rendement
- RMN	:	Résonance magnétique nucléaire
- SEFT	:	Technique d'écho de spin par transformée de Fourier
- THF	:	Tétrahydrofuranne
- THP	:	Tétrahidropyranne
- TMS	:	Tétraméthylsilane
- Tr	:	Temps de rétention
- $\delta$	:	Déplacement chimique

# SOMMAIRE

# SOMMAIRE

INTRODUCTION	1
STRATEGIE DE SYNTHESE	3
CHAPITRE I : SYNTHESE DE MOLECULES SULFUREES FONCTIONNALISEES	9
<b>I Introduction</b>	9
<b>II. Préparation d'alcools et d'halogénures sulfurés</b>	9
<b>II.1. Synthèse d'alcools monosulfurés</b>	9
II.1.1. Réaction entre des mercaptates alcalins et des alcools chlorés	10
II.1.2. Action d'un mercaptan sur une double liaison	12
II.1.3. Synthèse d'un alcool disulfuré non symétrique t.BuS <sub>2</sub> (CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> OH	12
<b>II.2. Synthèse d'halogénures sulfurés</b>	14
II.2.1. Réaction de chloration d'alcools sulfurés	14
II.2.2. Réaction de thiochlorométhylation	15
II.2.3. Synthèse de bromures sulfurés	16
<b>II.3. Synthèse de sulfoxydes et de sulfones</b>	16
<b>III. Synthèse de polysulfures</b>	17
<b>III.1. Synthèse de RS-A-SR</b>	17
<b>III.2. Synthèse de RS[(CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>S]<sub>2</sub>R</b>	17
<b>III.3. Synthèse de t.BuS[(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>S]<sub>3</sub>t.Bu</b>	18
<b>IV. Synthèse d'hétérocycles sulfurés mono ou polyfonctionnalisés</b>	19

<b>IV.1. Synthèse du 3-méthoxythiacyclohexane</b>	19
<b>IV.2. Synthèse du 4,5-diméthoxy-3,3,6,6-tétraméthylthiacycloheptane</b>	21

## CHAPITRE II : REACTIVITE DE MOLECULES SULFUREES FONCTIONNALISEES

<b>ACTION DE NaI, [NaI + Me<sub>3</sub>SiCl] ET Me<sub>3</sub>SiI SUR DES SULFURES FONCTIONNALISES</b>	23
<b>I Présentation</b>	23
<b>I.1. Mise en évidence d'une réaction spécifique</b>	23
<b>I.2. Conditions de réaction</b>	24
<b>II Réactions envisageables</b>	25
<b>III Résultats expérimentaux</b>	25
<b>III.1. Résultats obtenus avec RSCH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>Cl [R ≠ t.Bu]</b>	33
III.1.1. Cas de NaI	33
III.1.2. Cas de [NaI + Me <sub>3</sub> SiCl] et Me <sub>3</sub> SiI	38
<b>III.2. Résultats obtenus avec RSCH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>Cl [R = t.Bu]</b>	40
III.2.1. Cas du 1,4-dithiane	40
III.2.2. Cas des composés de type A2	42
<b>III.3. Résultats obtenus avec i.BuS(CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>Cl (n&gt;2)</b>	44
<b>III.4. Résultats obtenus avec RSCH<sub>2</sub>C(R<sub>1</sub>)(R<sub>2</sub>)Cl</b>	46
III.4.1. Cas de RSCH <sub>2</sub> CH(CH <sub>3</sub> )Cl	46
III.4.2. Cas de RSCH <sub>2</sub> C(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> Cl	48
<b>III.5. Autres sulfures et sulfones</b>	49
<b>III.6. Cas des sulfures hétérocycliques</b>	50
<b>III.7. Détermination des paramètres influençant la         synthèse de dithiane</b>	52



<b>IV. Conclusion</b>	53
-----------------------	----

<b>REACTIONS SPECIFIQUES D'ALCOOLS SULFURES AVEC UN CATALYSEUR ACIDE [APTS OU HCL]</b>	54
--	----

<b>I Introduction</b>	54
-----------------------	----

<b>II. Conditions des réactions</b>	55
-------------------------------------	----

<b>III. Réactions envisageables</b>	55
-------------------------------------	----

<b>IV. Résultats et discussions</b>	56
-------------------------------------	----

<b>V. Conclusion</b>	58
----------------------	----

### CHAPITRE III : PARTIE ANALYTIQUE

<b>METHODES D'ANALYSE</b>	59
---------------------------	----

<b>I. Présentation</b>	59
------------------------	----

<b>II. Résultats en GC/MS</b>	59
-------------------------------	----

<b>II.1. Principe</b>	59
-----------------------	----

<b>II.2. Discussions des résultats</b>	60
--	----

II.2.1. GC/MS des halogénures sulfurés RS-A-X [X = Cl, I]	60
--	----

II.2.2. GC/MS des sulfures de type A1	64
---------------------------------------	----

II.2.3. GC/MS des sulfures de type A2	66
---------------------------------------	----

II.2.4. GC/MS des dithianes	67
-----------------------------	----

II.2.5. GC/MS de composés divers	69
----------------------------------	----

<b>III. Conclusion</b>	70
------------------------	----

### ANNEXES DU CHAPITRE III : TABLEAUX 3.9, 3.10, 3.11

<b>TABLEAU 3.9 : RECAPITULATIF DES MASSES OBSERVEES EN SM</b>	86
---	----

<b>TABLEAUX 3.10, 3.11 : COMPOSES A1 CARACTERISES PAR RMN</b>	88
<b>I. RMN <sup>1</sup>H</b>	88
<b>II. RMN <sup>13</sup>C</b>	88
 <b>CHAPITRE IV : PARTIE EXPERIMENTALE</b>	
<b>TECHNIQUES UTILISEES</b>	96
<b>PARTIE EXPERIMENTALE</b>	97
<b>I. Synthèse d'alcools et d'halogénures sulfurés</b>	97
<b>I.1. Synthèse d'alcools monosulfurés</b>	97
I.1.1. Méthode de préparation du 5-chloropentanol	97
I.1.2. Réaction d'un mercaptan sur un alcool chloré	98
I.1.3. Réaction d'un mercaptan sur un alcène	104
<b>I.2. Synthèse du 2-hydroxyéthyltertiobutyl disulfure</b>	105
<b>I.3. Synthèse de chlorures sulfurés</b>	107
<b>I.4. Préparation de composés thiochlorométhylés</b>	112
<b>I.5. Synthèse de bromures sulfurés</b>	112
<b>I.6. Synthèse de chlorosulfoxydes et sulfones</b>	114
I.6.1. Synthèse de chlorosulfoxydes	114
I.6.2. Synthèse de chlorosulfones	116
<b>II. Synthèse de polysulfures symétriques</b>	116
<b>II.1. Synthèse des composés du type A1</b>	116
<b>II.2. Synthèse des composés du type A2</b>	122
<b>II.3. Synthèse des composés du type A3</b>	122
II.3.1. Préparation d'alcools polysulfurés	122

II.3.2. Préparation de chlorures polysulfurés	123
II.3.3. Préparation du composé de type A3	125
<b>III. Synthèse d'hétérocycles sulfurés fonctionnalisés</b>	126
<b>III.1. Synthèse du 3-méthoxythiacyclohexane</b>	126
III.1.1. Préparation du $\alpha,\beta'$ -dicarbéthoxyméthyl-éthyl sulfure	126
III.1.2. Synthèse du 2 ou 4-carbéthoxy-thiacyclohexan-3-one	126
III.1.3. Synthèse du thiacyclohexan-3-one	127
III.1.4. Synthèse du thiacyclohexan-3-ol	128
III.1.5. Synthèse du 3-méthoxy-thiacyclohexane	128
<b>III.2. Synthèse du 4,5-diméthoxy-3,3,6,6-tétraméthyl-thiacycloheptane</b>	130
III.2.1. Synthèse de l'acide thiodipivalique	130
III.2.2. Synthèse du diéthyl thiodipivalate	131
III.2.3. Synthèse du 3,3,6,6-tétraméthyl-thiacycloheptan-4-one-5-ol	131
III.2.4. Synthèse du 3,3,6,6-tétraméthyl-thiacycloheptan-4,5-diol	132
III.2.5. Synthèse du 4,5-diméthoxy-3,3,6,6-tétraméthyl-thiacycloheptane	132
<b>IV. Réactivité de molécules sulfurées vis à vis des systèmes NaI, [NaI + Me<sub>3</sub>SiCl] et Me<sub>3</sub>SiI</b>	134
<b>IV.1. En présence de NaI</b>	134
<b>IV.2. En présence de [NaI + Me<sub>3</sub>SiCl]</b>	134
<b>IV.3. En présence de Me<sub>3</sub>SiI</b>	135
<b>V. Réactivité d'alcools sulfurés vis à vis de catalyseurs acides [APTS, HCl]</b>	135
<b>V.1. En présence d'APTS</b>	135

<b>V.2. En présence d'HCl</b>	135
<b>CONCLUSION</b>	136
<b>CHAPITRE V : ANNEXES</b>	
<b>ANNEXES I : TESTS MECANQUES SUR MACHINES 4 BILLES</b>	
<b>EVALUATION DES PROPRIETES MECANQUES</b>	138
<b>I. Introduction</b>	138
<b>I.1. Généralités</b>	138
<b>I.2. Composés (poly)sulfurés</b>	138
<b>II. Principe de fonctionnement de la machine 4 billes</b>	140
<b>III. Résultats expérimentaux</b>	141
<b>ANNEXES II : INDICES DE REFRACTION</b>	145
<b>ANNEXES III : RECAPITULATIF DES MOLECULES SYNTHETISEES</b>	150
<b>REFERENCES BIBLIOGRAPHIQUES</b>	156

# INTRODUCTION

## INTRODUCTION

La chimie des composés organo-soufrés a suscité, depuis de nombreuses années, un intérêt extrêmement important pour les chimistes qu'ils soient organiciens ou minéralistes. Ceci tient au fait que les propriétés présentées par ces molécules sont particulièrement "riches" tant au point de vue industriel que fondamental. Le nombre de publications consacrées à leur étude en est la parfaite illustration<sup>1-6a</sup>.

Cette chimie reste toutefois relativement complexe et si beaucoup de mécanismes sont connus, d'autres nécessitent encore une attention particulière.

Compte tenu de l'orientation de notre laboratoire (synthèse de molécules sulfurées et phosphorées), l'utilisation de composés sulfurés fonctionnalisés est fréquente en tant qu'intermédiaire de synthèse. Il en est ainsi des produits dont la formule générale est la suivante:



Ces molécules sont largement utilisées en synthèse et apparaissent dans de nombreux domaines:

- synthèse d'alcènes<sup>6b</sup> ou d'alcynes<sup>6c</sup>,
- synthèse d'acryliques sulfurés<sup>6d-g</sup>,
- synthèse de molécules phospho-soufreés<sup>6h-j</sup>...

Toutefois, ces composés conduisent très souvent à des produits non envisagés.

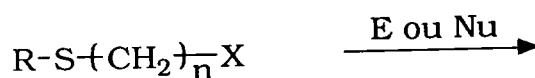
Ainsi, l'estérification d'acides avec les composés  $\text{RS}(\text{CH}_2)_n\text{OH}$  ne donne de bons résultats que pour des valeurs de  $n \geq 3^{7-8}$ .

A l'inverse, la réaction nucléophile d'un ion carboxylate sur un chlorure  $\text{RS}(\text{CH}_2)_n\text{Cl}$ , par catalyse par transfert de phase, donne de bon rendement uniquement lorsque  $n=2$ .

Ces mêmes problèmes ont été observés au cours d'autres synthèses notamment lors de la préparation de composés dithiophosphorés  $(\text{RS}(\text{CH}_2)_n\text{O})\text{PSSR}$ , qui n'est possible que pour  $n > 2$ , ainsi qu'au cours de tentatives pour améliorer la réactivité d'halogénures sulfurés en substituant un atome de chlore par un atome d'iode.

Le plus souvent, nous nous sommes jamais intéressés à ces produits secondaires.

C'est pourquoi nous avons décidé d'étudier fondamentalement la réactivité de composés sulfurés halogénés ou hydroxylés du type  $\mathbf{R-S-(CH_2)_n-X}$  ( $\text{X} = \text{OH}, \text{Cl}, \text{Br}$ ) envers des systèmes électrophiles ou nucléophiles.



Les systèmes électrophiles (E) utilisés étant Me<sub>3</sub>SiI et H<sup>+</sup>, tandis que NaI nous a servi de réactif nucléophile (Nu).

Ces réactions conduisant à un grand nombre de composés, il nous a semblé important de déterminer les corrélations pouvant exister entre la structure chimique des molécules testées et les produits formés.

Nous avons ainsi particulièrement examiné l'influence de la nature du radical R, de la longueur et l'encombrement de la chaîne alkyle présente entre l'atome de soufre et l'halogène, ainsi que des conditions opératoires, sur la formation des différents produits identifiés.

Le protocole adopté pour cette étude est le suivant :

- caractérisation de tous les composés isolés.  
La méthode utilisée est le couplage d'une chromatographie gazeuse (GC) avec une spectrométrie de masse (MS).
- synthèse de la plupart des molécules identifiées afin de vérifier les structures proposées à partir des résultats analytiques de la GC/MS.

Suivant ces résultats, nous avons mis en évidence les mécanismes particuliers intervenants au cours de la réaction.

Nous avons également cherché à optimiser la synthèse de produits, issus de cette réaction, qui nous intéressaient. Pour cela, nous avons fait intervenir des plans d'expériences et/ou ACP.

Pour finir, du fait des spécialités du L.C.O., nous avons souhaité évaluer, à titre indicatif, les propriétés tribologiques (extrême-pression et anti-usure) de certains de ces composés; les polysulfures étant, en effet, couramment utilisés en tant qu'additifs pétroliers. Les résultats de ces essais sont présentés en annexe de ce travail.

Dans ce mémoire nous développerons successivement :

- la synthèse de sulfures fonctionnalisés, dont certaines préparations sont parfaitement maîtrisées par le laboratoire<sup>9</sup>,
- l'étude de la réactivité d'halogénures ou d'alcools sulfurés à l'égard de systèmes électrophiles et nucléophiles,
- les études analytiques,
- les résultats expérimentaux.

# STRATEGIE DE SYNTHÈSE



## STRATEGIE DE SYNTHÈSE

L'objectif de ce travail repose sur l'étude de la réactivité de molécules sulfurées fonctionnalisées vis à vis de systèmes nucléophiles (NaI) et électrophiles ([NaI + Me<sub>3</sub>SiCl], Me<sub>3</sub>SiI et HX).

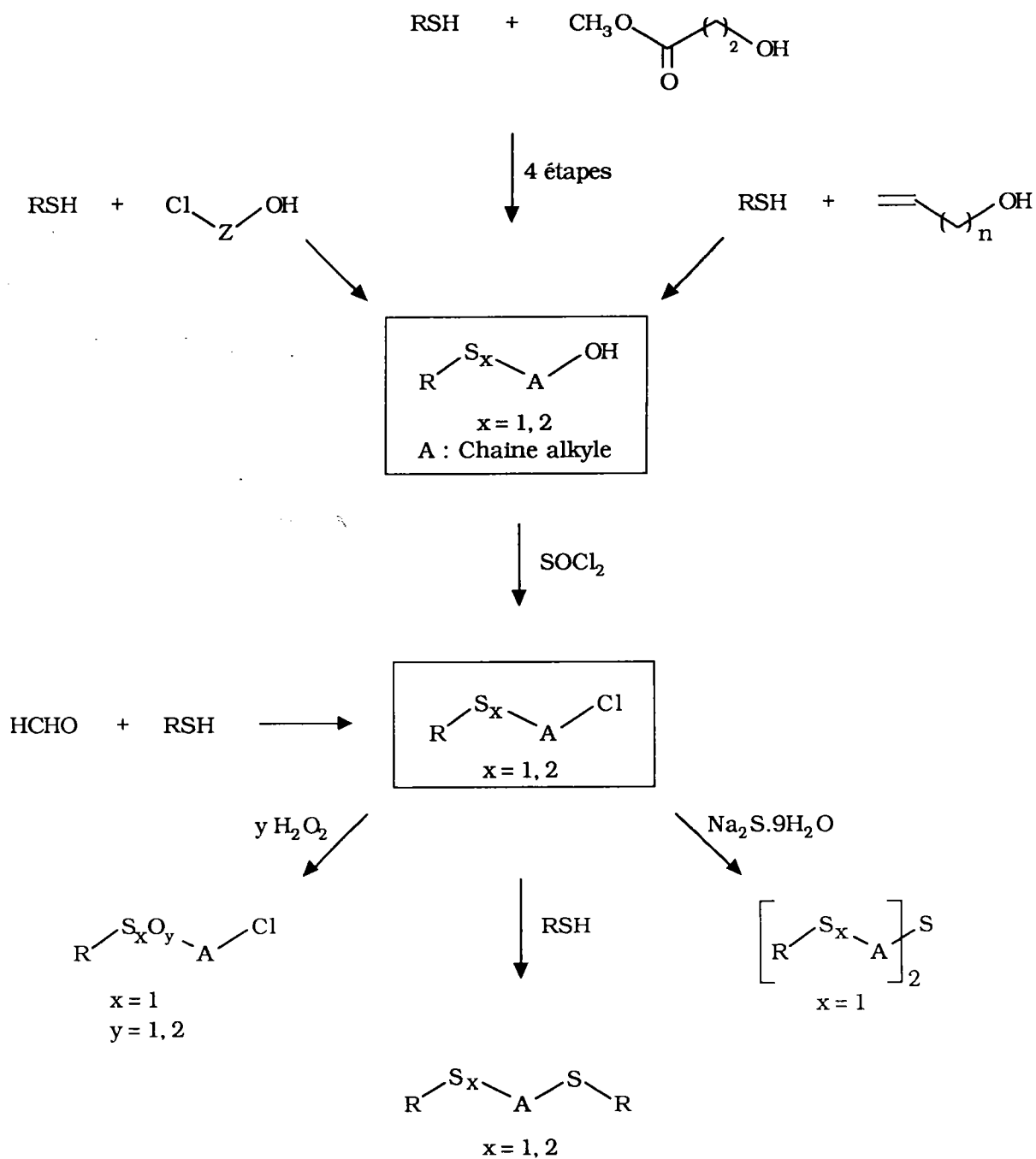
Pour cela, il nous a donc fallu, dans un premier temps, préparer des composés de départ suffisamment ciblés afin de répondre au mieux aux études envisagées.

Nous présentons dans les schémas suivants les principales réactions effectuées :

- Schéma 1 : Synthèse de molécules sulfurées fonctionnalisées
- Schéma 2a : Synthèse d'hétérocycle sulfuré monofonctionnalisé
- Schéma 2b : Synthèse d'hétérocycle sulfuré polyfonctionnalisé
- Schéma 3 : Réactivité d'halogénures sulfurés  
Action de NaI ou [NaI + Me<sub>3</sub>SiCl] ou Me<sub>3</sub>SiI sur  
R-S-(CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>-Cl
- Schéma 4 : Réactivité d'alcools sulfurés R-S-(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>-OH en  
présence d'un catalyseur acide [APTS ou HCl]

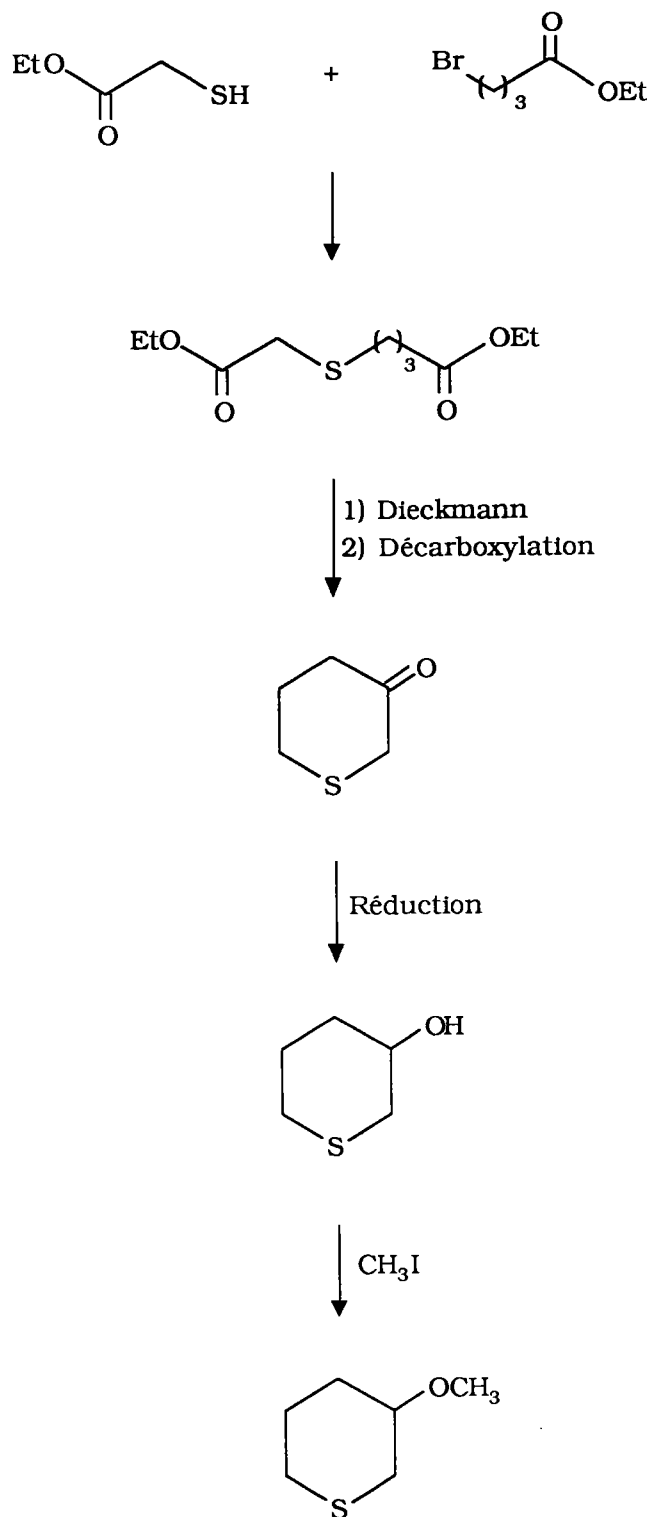
### SCHEMA 1

## Synthèse de molécules sulfurées fonctionnalisées



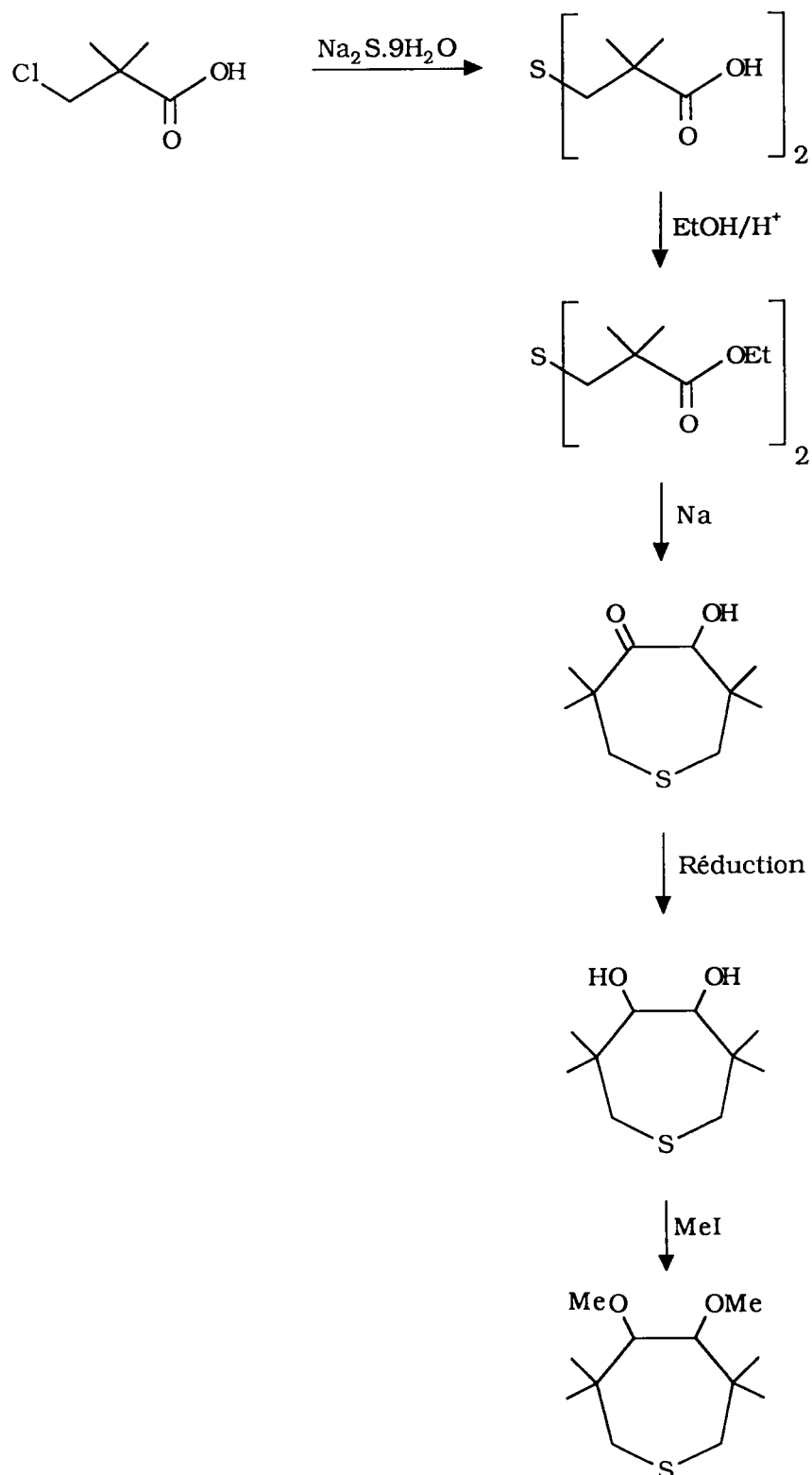
**SCHEMA 2a**

**Synthèse d'hétérocycle sulfuré monofonctionné**



**SCHEMA 2b**

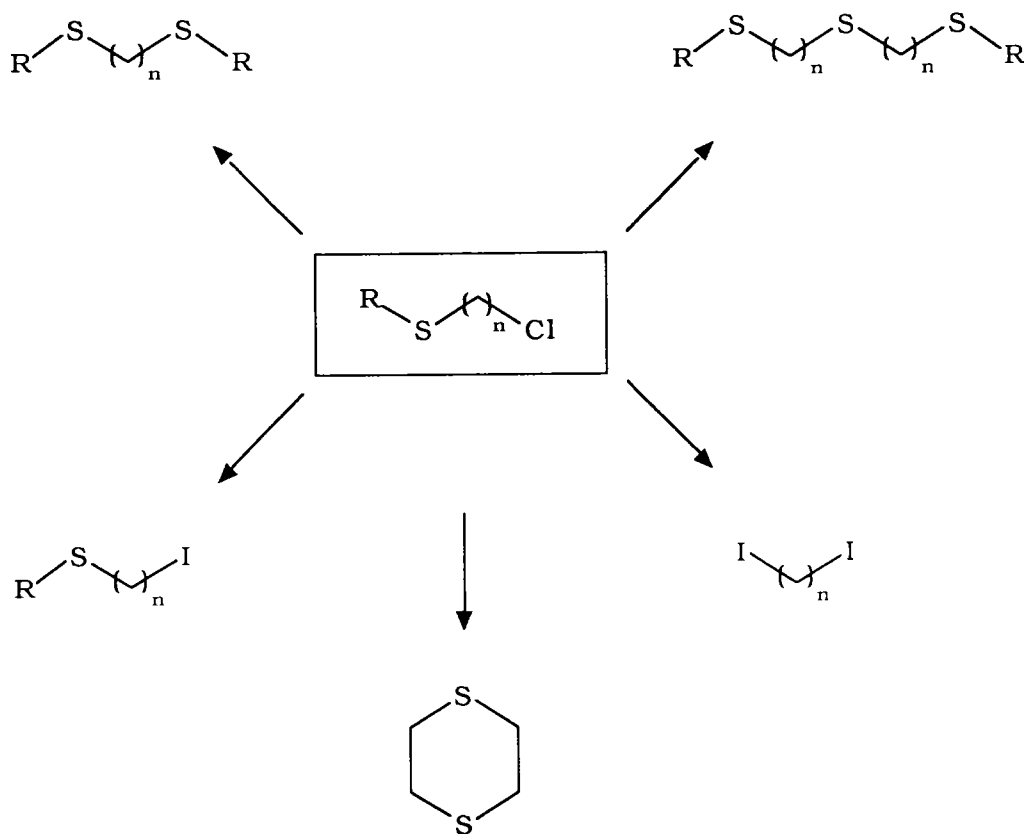
**Synthèse d'hétérocycle sulfuré polyfonctionnalisé**



**SCHEMA 3**

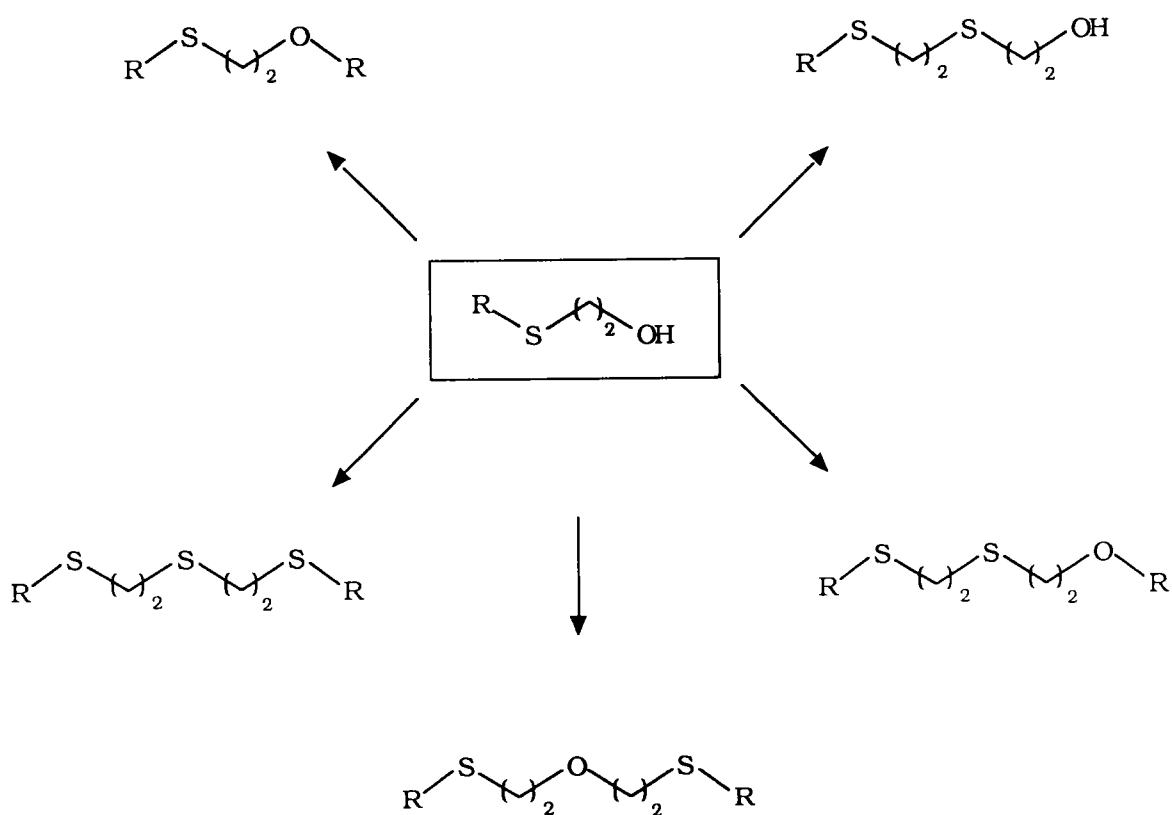
**Réactivité d'halogénures sulfurés :**

**Action de NaI ou [NaI + Me<sub>3</sub>SiCl] ou Me<sub>3</sub>SiI  
sur R-S-(CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>-Cl**



**SCHEMA 4**

**Réactivité d'alcools sulfurés  $R-S(CH_2)_2-OH$  en présence  
d'un catalyseur acide [APTS ou HCl]**



# CHAPITRE I

## SYNTHESE DE MOLECULES

## SULFUREES FONCTIONNALISEES

## **SYNTHESE DE MOLECULES SULFUREES FONCTIONNALISEES**

### **I ) Introduction**

Nos travaux, consacrés à l'étude de la réactivité spécifique de molécules sulfurées fonctionnalisées, vis à vis de systèmes nucléophiles et électrophiles nous ont amenés à préparer plusieurs séries de composés.

Ceux-ci peuvent être classés comme suit :

- Alcools monosulfurés,
- Alcools disulfurés non symétriques,
- Halogénures mono et disulfurés,
- Chloro-sulfoxydes et sulfones,
- Polysulfures symétriques,
- Hétérocycles sulfurés mono ou polyfonctionnalisés.

### **II) Préparation d'alcools et d'halogénures sulfurés**

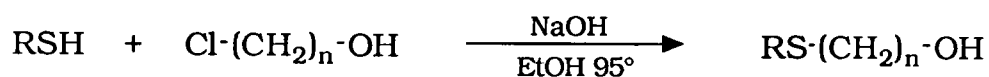
La chimie de ces composés, bien connue du L.C.O., a fait l'objet de nombreux travaux qui seront référencés dans les paragraphes ci-dessous. Cet acquis, nous l'avons développé et diversifié dans le but de pouvoir réaliser nos objectifs.

#### **II.1) Synthèse d'alcools monosulfurés**

Les voies d'accès aux monosulfures hydroxylés sont nombreuses et bien décrites dans la littérature<sup>10-16</sup>. Lors de nos synthèses, nous avons utilisé différentes méthodes suivant le composé visé et la réactivité éventuelle des fonctions présentes.



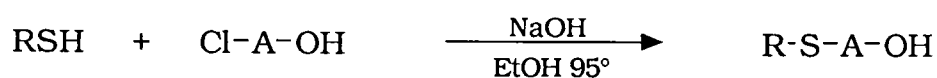
**Tableau 1.1 a : Synthèse d'alcools sulfurés**



Essai	n°	R	n	Rdt* (%)
1	1	n.Bu	2	83
2	2	i.Bu	2	78
3	3	t.Bu	2	84
4	4	Cyclo(6)	2	86
5	5	Ph	2	80
6	6	Bz	2	78
7	7	i.Bu	3	69
8	8	i.Bu	4	58
11	11	i.Bu	5	77
12	12	i.Bu	6	80

\* Les rendements sont calculés par rapport à l'alcool chloré

**Tableau 1.1 b : Synthèse d'alcools sulfurés**

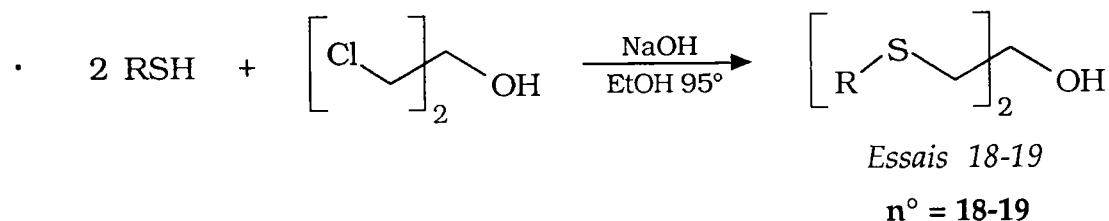
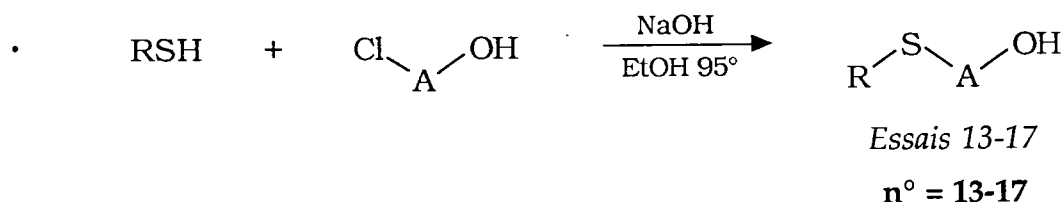
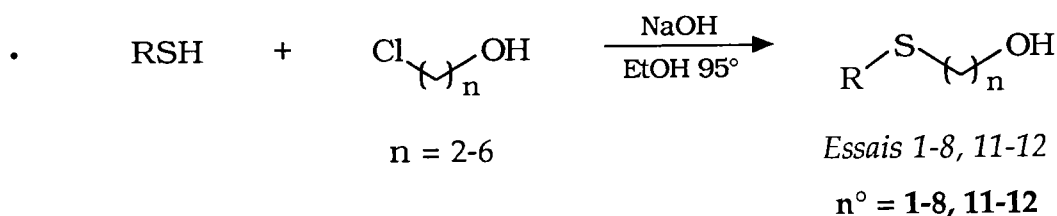


Essai	n°	R	A	Rdt* (%)
13	13	i.Bu	CH <sub>2</sub> CH(Me)	83
14	14	t.Bu	CH <sub>2</sub> CH(Me)	75
15	15	i.Bu	CH <sub>2</sub> C(Me) <sub>2</sub>	73
16	16	t.Bu	CH <sub>2</sub> C(Me) <sub>2</sub>	78
17	17	i.Bu	CH <sub>2</sub> C(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> CH <sub>2</sub>	67

\* Les rendements sont calculés par rapport à l'alcool chloré

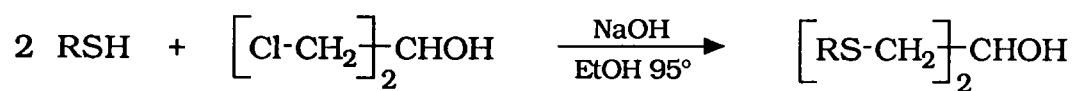
### II.1.1) Réaction entre des mercaptates alcalins et des alcools chlorés

La méthode utilisée est celle préconisée par E. Reids<sup>2</sup>. Elle consiste à faire réagir un halogéno-alcool sur un mercaptate alcalin en milieu alcoolique. Les réactions réalisées, sur des alcools primaires et secondaires, sont les suivantes :



Nous avons obtenu les composés souhaités avec, pour la plupart, de bons rendements (tableaux 1.1 a-c).

**Tableau 1.1 c : Synthèse d'alcools sulfurés**

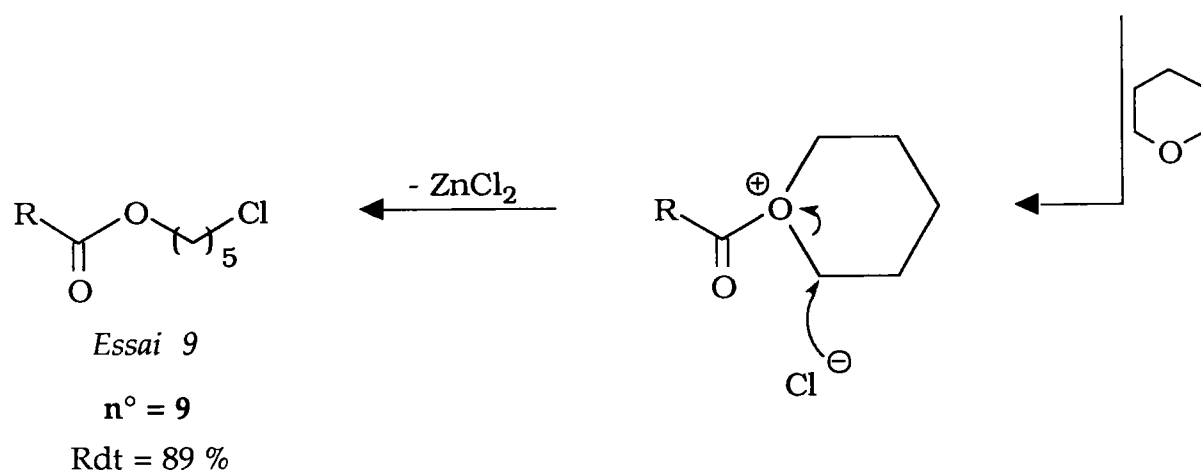
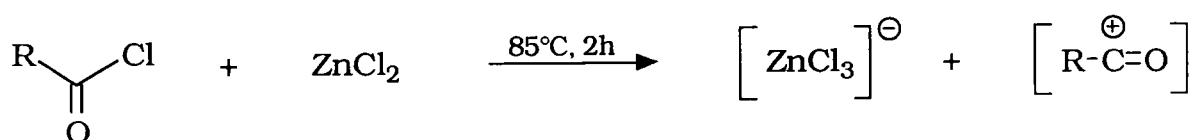


Essai	n°	R	Rdt* (%)
18	18	i.Bu	77
19	19	t.Bu	69

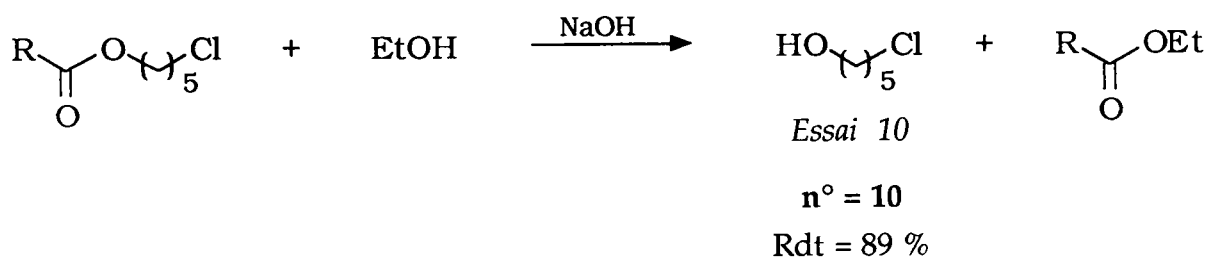
\* Les rendements sont calculés par rapport à l'alcool chloré

Remarque :

Les chloro-alcools utilisés sont tous commerciaux à l'exception du 5-chloropentanol que nous avons dû synthétiser. Deux voies d'accès étaient envisageables. L'une consistait à faire réagir l'acide chlorhydrique gazeux sur le tétrahydropyran<sup>17</sup>. Cette réaction, difficilement contrôlable, est décrite avec un rendement médiocre. Nous avons alors choisi d'utiliser la méthode d'ouverture du tétrahydropyran par le chlorure d'acétyl en présence de chlorure de zinc<sup>18</sup>.

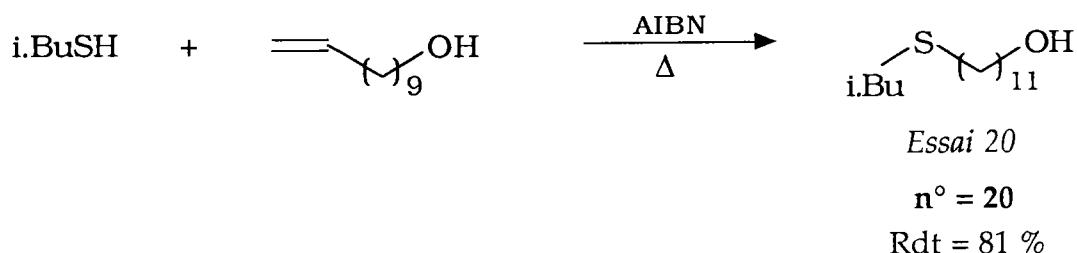


Cette réaction, suivie d'une transestérification<sup>19</sup>, permet d'obtenir le 5-chloropentanol avec un bon rendement.



### II.1.2) Action d'un mercaptan sur une double liaison

Cette méthode de préparation d'alcools sulfurés a été privilégiée lorsque les alcools chlorés de départ sont difficilement accessibles. Elle s'effectue selon un processus radicalaire, en présence d'azo-bis-isobutyronitrile (AIBN) comme agent d'initiation, et conduit aux produits d'addition anti-Markownikov<sup>12, 20</sup>. Nous avons utilisé ce mode opératoire pour synthétiser un alcool à longue chaîne alkylène (n=11) entre l'atome de soufre et la fonction hydroxyle.



### II.1.3) Synthèse d'un alcool disulfuré non symétrique t.BuS<sub>2</sub>(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>OH

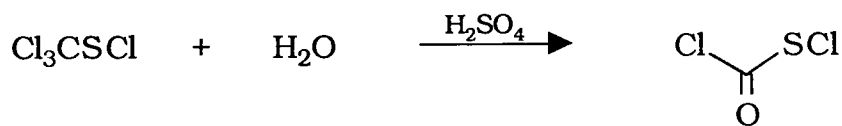
Les disulfures disymétriques, difficiles d'accès, sont généralement obtenus à l'aide de réactions complexes<sup>3, 21, 22</sup>. Ainsi, le 2-hydroxyéthyl tertiobutyl disulfure est obtenu à partir des travaux de S. J. Brois *et al.*<sup>21</sup>, qui utilisent les propriétés nucléophiles d'un mercaptate sur un dérivé méthoxycarbonylsulfényle.



Cette méthode se déroule en 4 étapes successives, à partir du perchlorométhylmercaptan, et peut se résumer de la façon suivante :

◇ Synthèse du chlorure de chlorocarbonylsulfényle

Il est obtenu, selon la méthode de L. Field *et al.*<sup>22</sup>, par action du perchlorométhyl mercaptan sur de l'eau en milieu acide sulfurique concentré.

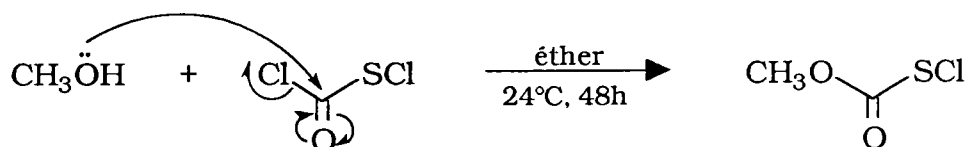


Essai 21

n° = 21

Rdt = 57 %

◇ Synthèse du chlorure de méthoxycarbonylsulfényle

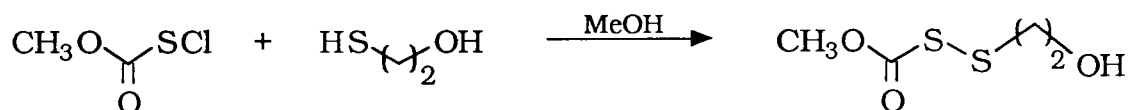


Essai 22

n° = 22

Rdt = 82 %

◇ Action du 2-mercaptoéthanol sur le dérivé n° 22

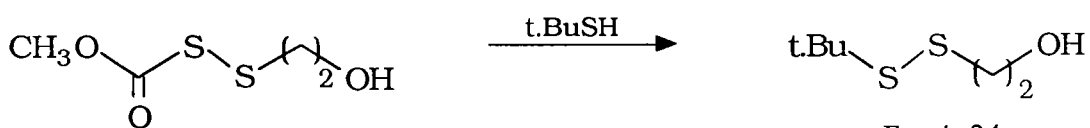


Essai 23

n° = 23

Rdt = 99 %

◇ Synthèse du 2-hydroxyéthyl tertibutyl disulfure

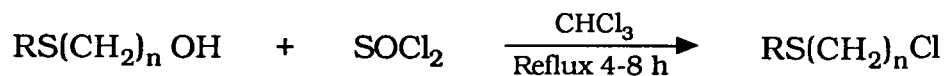


Essai 24

n° = 24

Rdt = 91 %

**Tableau 1.2 a : Synthèse de chlorures sulfurés**



Essai	n°	R	n	Rdt* (%)
25	25	n.Bu	2	79
26	26	i.Bu	2	87
27	27	t.Bu	2	80
28	28	Cyclo(6)	2	86
29	29	Ph	2	92
30	30	Bz	2	81
31	31	t.BuS	2	65
32	32	i.Bu	3	89
33	33	i.Bu	4	56
34	34	i.Bu	5	72
35	35	i.Bu	6	85
36	36	i.Bu	11	79

\* Les rendements sont calculés par rapport à l'alcool sulfuré

**Tableau 1.2 b : Synthèse de chlorures sulfurés**



Essai	n°	R	A	Rdt* (%)
37	37	i.Bu	CH <sub>2</sub> CH(Me)	89
38	38	t.Bu	CH <sub>2</sub> CH(Me)	75
39	39	i.Bu	CH <sub>2</sub> C(Me) <sub>2</sub>	91
40	40	t.Bu	CH <sub>2</sub> C(Me) <sub>2</sub>	76
41	41	i.Bu	CH <sub>2</sub> C(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> CH <sub>2</sub>	85

\* Les rendements sont calculés par rapport à l'alcool sulfuré

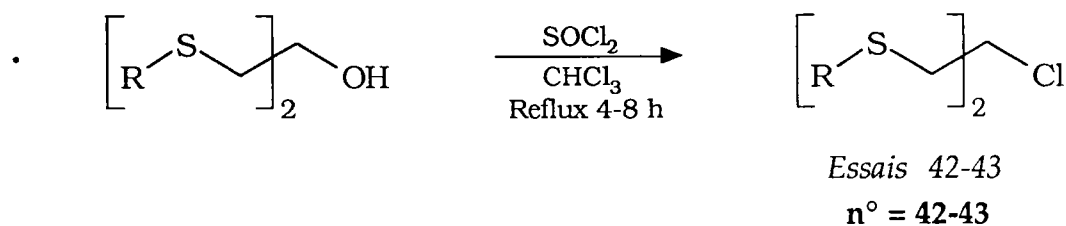
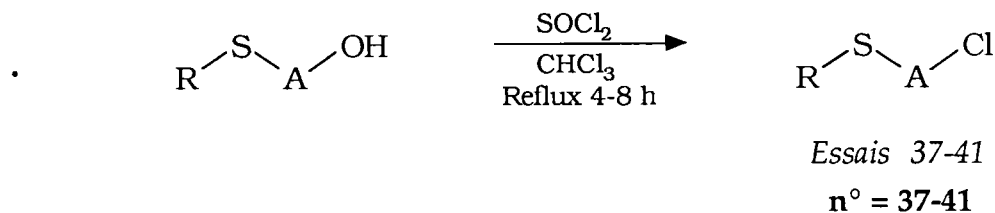
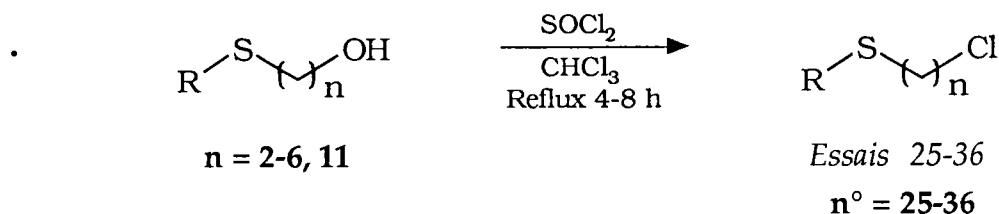
## II.2 ) Synthèse d'halogénures sulfurés

Les halogénures sulfurés sont obtenus à partir des alcools précédents, à l'exception toutefois de ceux qui ne comportent qu'un seul groupement méthylène entre le soufre et l'halogène. Pour ceux-ci une mise en œuvre particulière est nécessaire.

### II.2.1) Réaction de chloration d'alcools sulfurés

De nombreux composés minéraux ( $\text{SOCl}_2$ ,  $\text{PCl}_5$ ,  $\text{HCl}$ , ...) permettent le passage de l'alcool à l'halogénure. Suite aux travaux effectués au L.C.O, il est apparu que la méthode de W. R. Kirner<sup>23</sup>, qui utilise le chlorure de thionyle comme agent de chloration, donne des résultats tout à fait satisfaisants dans le cas des alcools sulfurés.

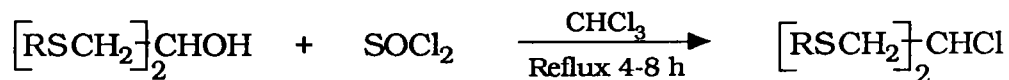
Cette réaction consiste à additionner l'agent chlorant en deux temps, à température ambiante puis à reflux du chloroforme, afin d'avoir la réaction la plus complète possible.



Les différents rendements obtenus sont présentés dans les tableaux 1.2 a-c.



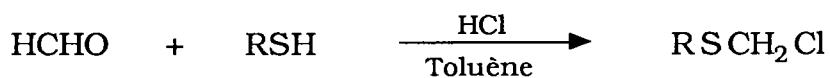
**Tableau 1.2 c : Synthèse de chlorures sulfurés**



Essai	n°	R	Rdt* (%)
42	42	i.Bu	88
43	43	t.Bu	82

\* Les rendements sont calculés par rapport à l'alcool sulfuré

**Tableau 1.3 : Synthèse d'alkyles chlorométhyles sulfures**



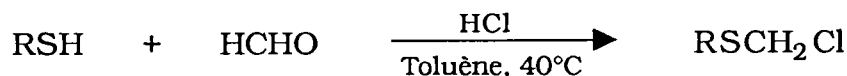
Essai	n°	R	Rdt* (%)
44	44	n.Bu	20
45	45	i.Bu	0
46	46	Ph	85
47	47	Bz	69

\* Les rendements sont calculés par rapport à l'alcool sulfuré

## II.2.2) Réaction de thiochlorométhylation

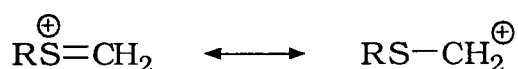
Elle consiste à faire réagir un mercaptan sur le formaldéhyde en présence d'acide chlorhydrique concentré.

Cette réaction, connue pour le thiophénol, a également été testée avec d'autres mercaptans **RSH** (R = n.Bu, i.Bu, Bz) en appliquant directement les conditions opératoires décrites<sup>24</sup> (tableau 1.3) :



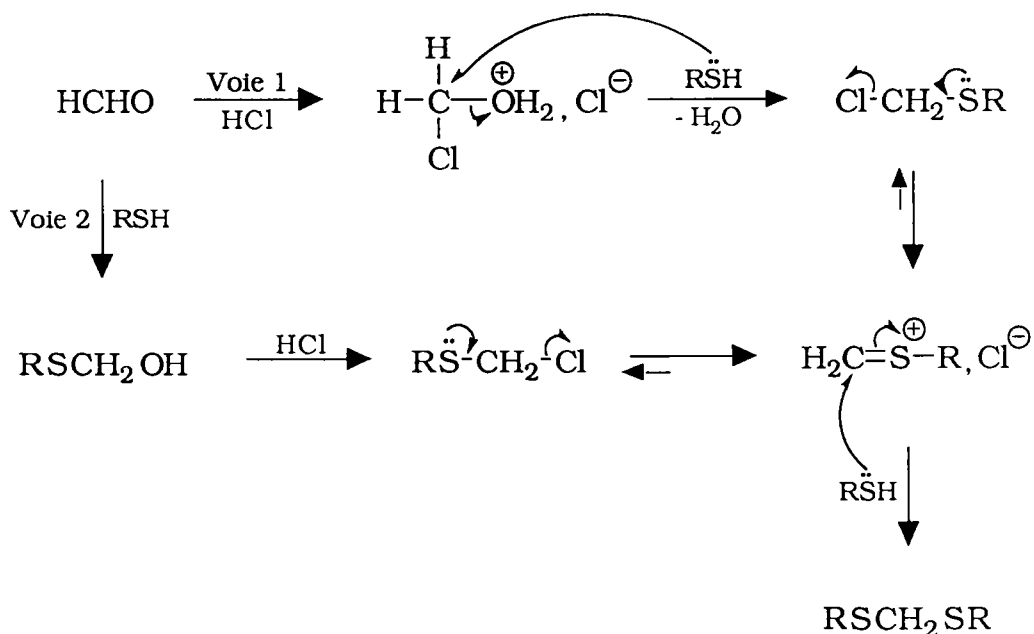
Il apparaît que seul la réaction avec le thiophénol conduit au produit souhaité avec un bon rendement. En effet, dans les autres cas, on observe la présence d'une quantité non négligeable d'un produit secondaire, **RSCH<sub>2</sub>SR**, du à une réaction de thioalkylation.

Cette réaction secondaire s'explique par la formation, transitoire, d'un ion carbénium-sulfonium<sup>24-27</sup>



qui peut alors réagir avec une deuxième molécule de mercaptan.

Deux schémas réactionnels sont possibles<sup>24</sup> :



Si les deux voies sont envisageables, la **voie 1** est la plus couramment admise<sup>24</sup>.

**Tableau 1.4 : Synthèse de bromures sulfurés**



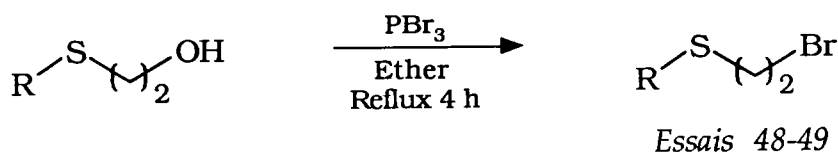
<b>Essai</b>	<b>n°</b>	<b>R</b>	<b>Rdt* (%)</b>
48	48	i.Bu	72
49	49	t.Bu	85

\* Les rendements sont calculés par rapport à l'alcool sulfuré

Dans le cas du thiophénol, la réaction conduit uniquement au chlorométhylthiobenzène car la formation de l'ion sulfonium est moins favorisée. En effet, dans ce cas, le doublet du soufre est engagé dans le système électronique du noyau aromatique<sup>28, 29</sup>.

### II.2.3) Synthèse de bromures sulfurés

Ces composés ont été obtenus à partir des alcools sulfurés correspondants par action du tribromure de phosphore (PBr<sub>3</sub>) selon la méthode de C. R. Noller<sup>30</sup>.

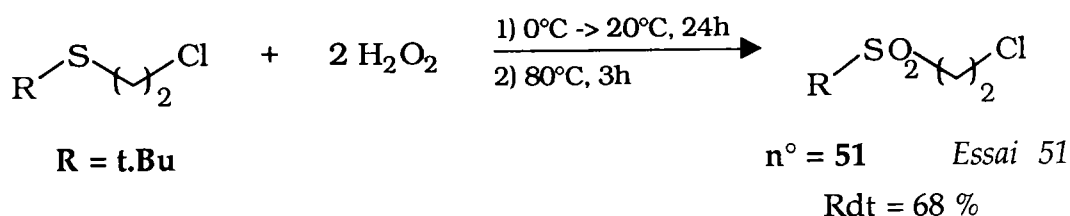
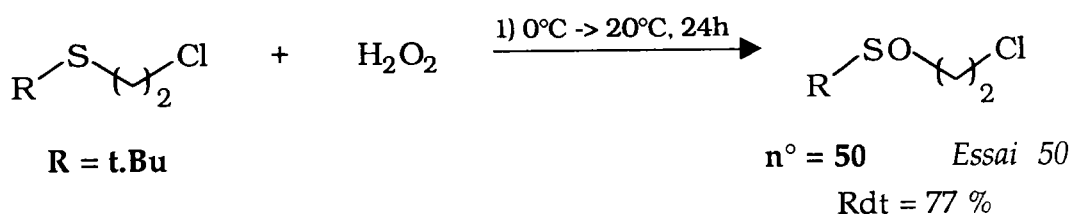


Les résultats obtenus sont présentés dans le tableau 1.4.

### II.3) Synthèse de sulfoxydes et de sulfones

L'oxydation des thioéthers en sulfoxydes et sulfones est facilement réalisable. Il existe à cet effet de nombreux agents d'oxydation tels que l'acide peracétique, le periodate de sodium, l'eau oxygénée...

Des travaux précédemment réalisés au L.C.O.<sup>10</sup>, nous ont conduit à utiliser le peroxyde d'hydrogène (H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>) à 30%<sup>31</sup> pour obtenir les composés souhaités.



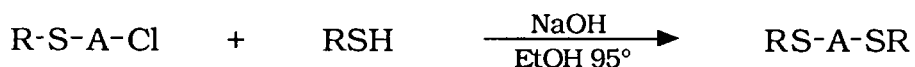
**Tableau 1.5 a : Synthèse de polysulfures**



Essai	n°	R	n	Rdt* (%)
52	52	n.Bu	2	81
53	53	i.Bu	2	90
54	54	t.Bu	2	94
55	55	Cyclo(6)	2	80
56	56	Ph	2	95
57	57	Bz	2	97
58	58	t.BuS	2	95
59	59	i.Bu	3	82
60	60	i.Bu	4	79
61	61	i.Bu	5	66
62	62	i.Bu	6	55
63	63	i.Bu	11	36

\* Les rendements sont calculés par rapport au chlorure sulfuré

**Tableau 1.5 b : Synthèse de polysulfures**



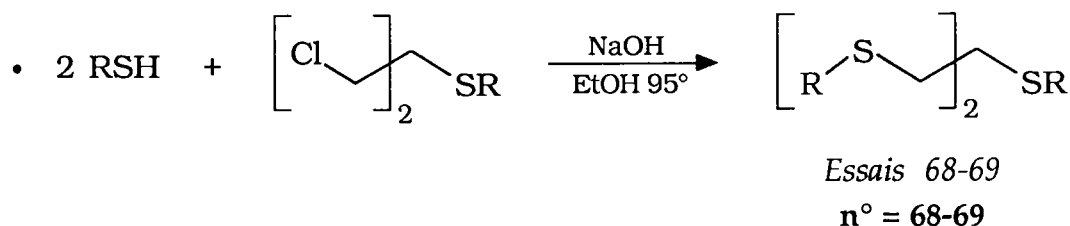
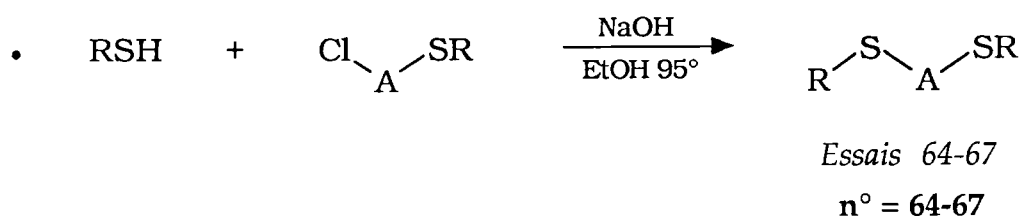
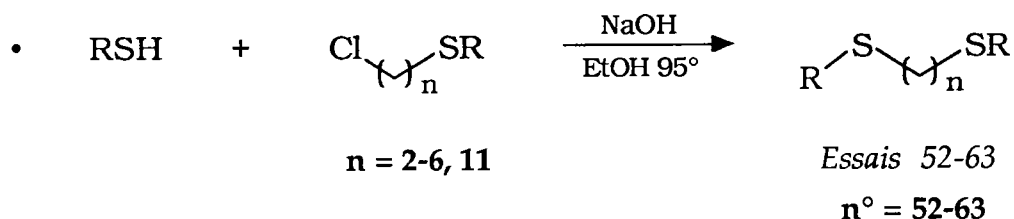
Essai	n°	R	A	Rdt* (%)
64	64	i.Bu	CH <sub>2</sub> CH(Me)	62
65	65	t.Bu	CH <sub>2</sub> CH(Me)	57
66	66	i.Bu	CH <sub>2</sub> C(Me) <sub>2</sub>	52
67	67	t.Bu	CH <sub>2</sub> C(Me) <sub>2</sub>	19

\* Les rendements sont calculés par rapport au chlorure sulfuré

### III) Synthèse de polysulfures

#### III.1) Synthèse de RS-A-SR

Ces composés sont simplement obtenus par réaction entre un halogénure sulfuré et un mercaptate alcalin en milieu alcoolique<sup>2</sup>.

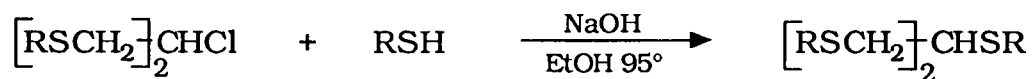


Les rendements obtenus varient de façon significative d'un composé à l'autre et sont présentés dans les tableaux 1.5 a-c.

#### III.2) Synthèse de RS[(CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>S]<sub>2</sub>R

Nous avons accédé à ces polysulfures à partir des chlorures sulfurés (§ III.2.1.), en les faisant réagir sur du sulfure de sodium en milieu aqueux<sup>32</sup>.

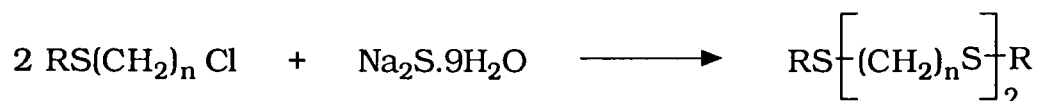
**Tableau 1.5 c : Synthèse de polysulfures**



Essai	n°	R	Rdt* (%)
68	68	i.Bu	27
69	69	t.Bu	34

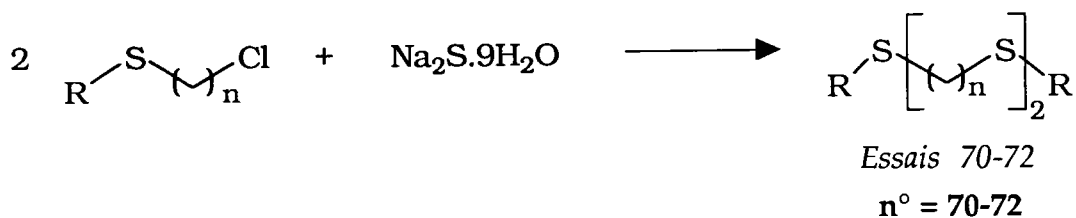
\* Les rendements sont calculés par rapport au chlorure sulfuré

**Tableau 1.6 : Synthèse de polysulfures**



Essai	n°	R	n	Rdt* (%)
70	70	t.Bu	2	89
71	71	i.Bu	3	83
72	72	i.Bu	6	88

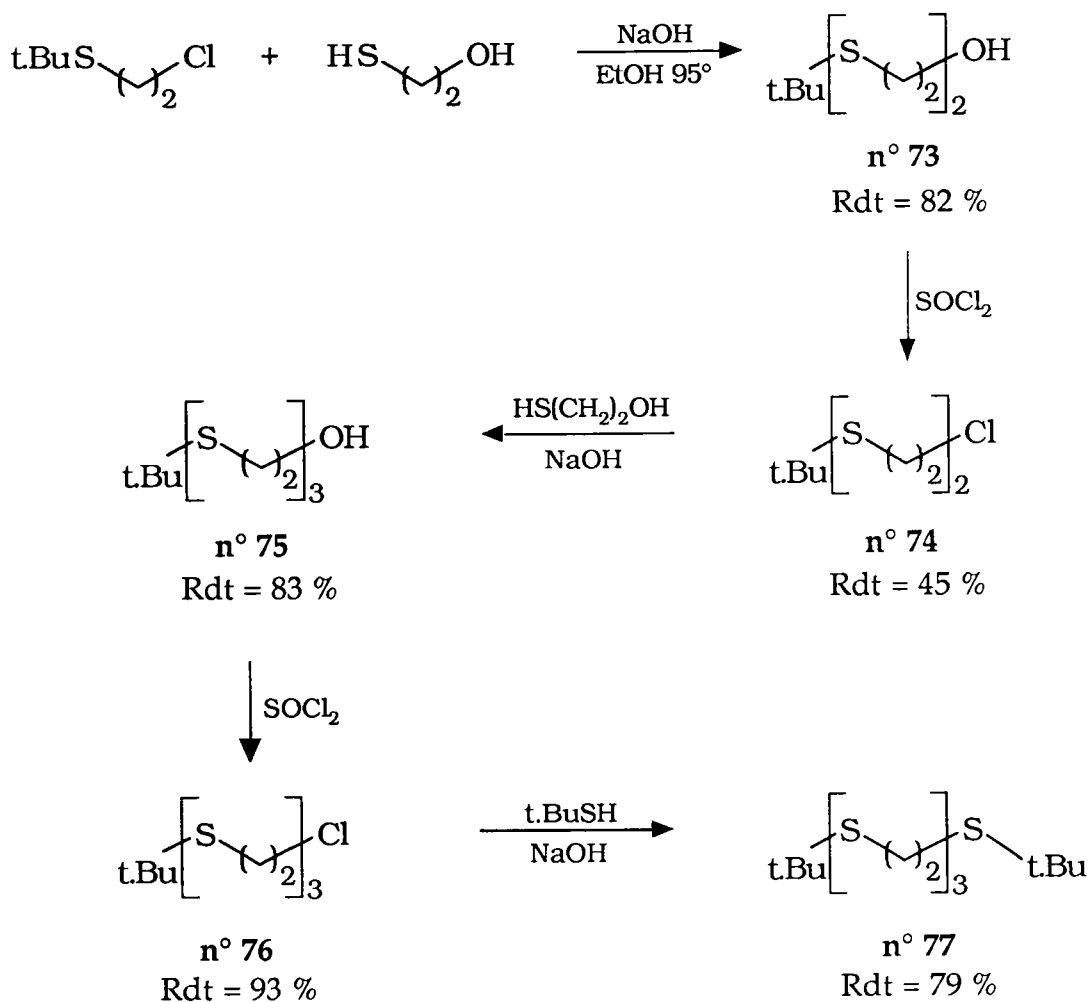
\* Les rendements sont calculés par rapport au chlorure sulfuré



Cette réaction permet d'aboutir aux produits purs souhaités avec des rendements tout à fait satisfaisants (tableau 1.6).

### III.3) Synthèse de t.BuS[(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>S]<sub>3</sub>t.Bu

La préparation de ce dérivé nécessite la mise en œuvre de plusieurs étapes qui peuvent se résumer selon le schéma réactionnel suivant :



Le rendement global est de 23 %.



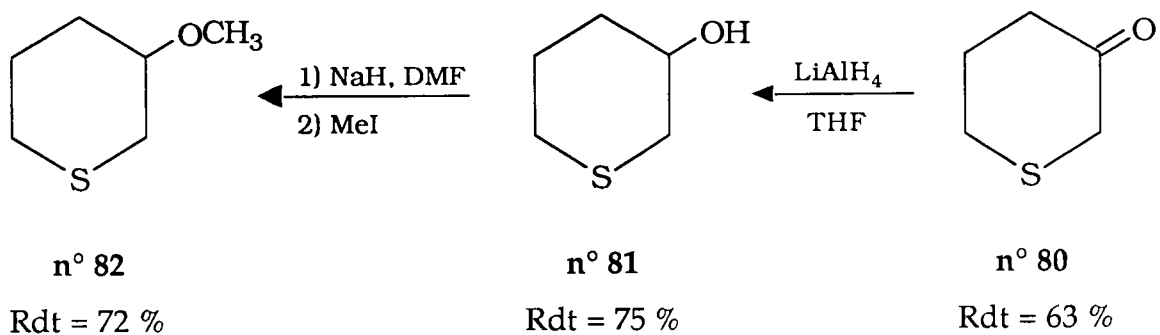
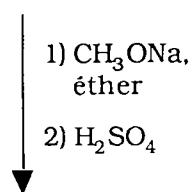
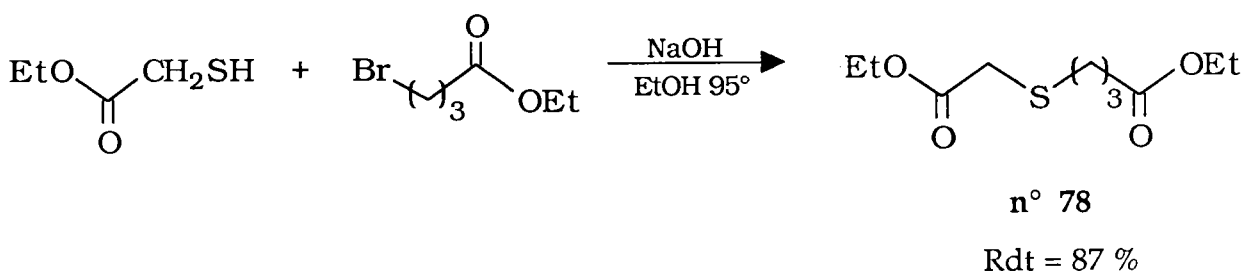
## IV) Synthèse d'hétérocycles sulfurés mono ou polyfonctionnalisés

Nous avons choisi de préparer deux hétérocycles sulfurés

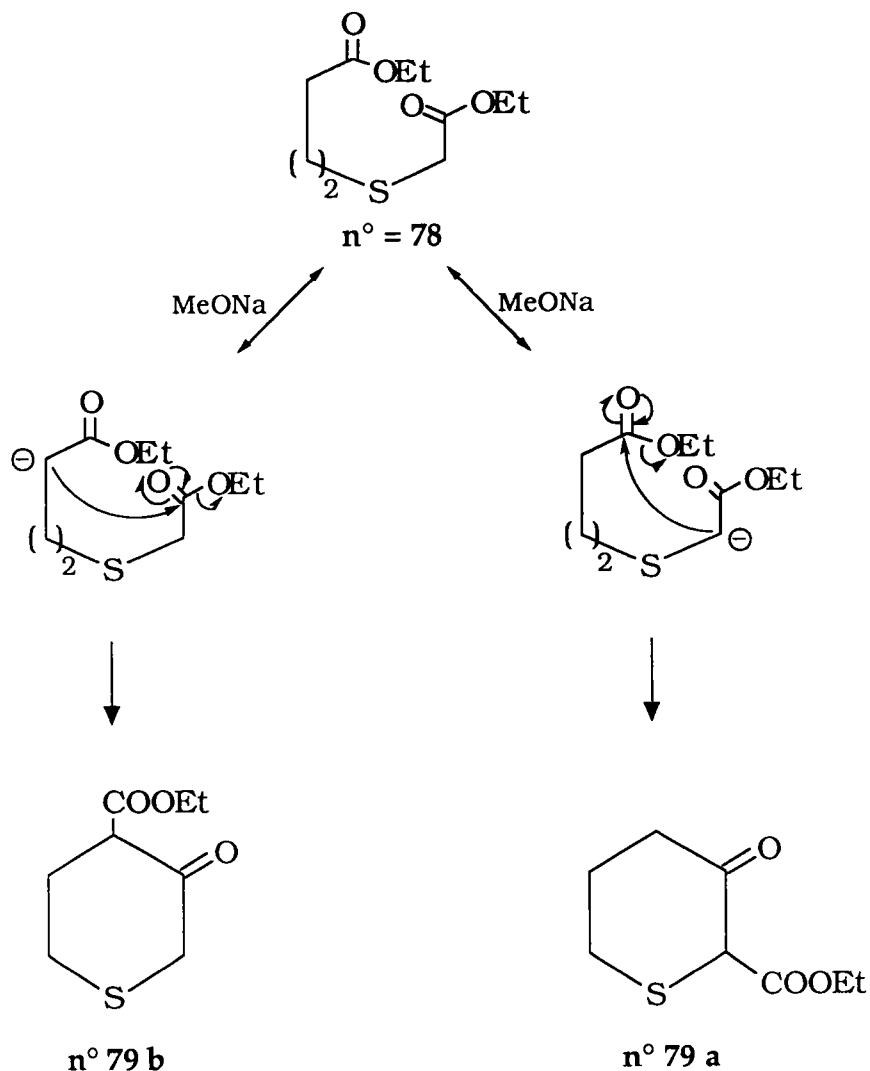
- L'un monofonctionné : le 3-méthoxythiacyclohexane
- L'autre polyfonctionné : le 4,5-diméthoxy-3,3,6,6-tétraméthylthiacycloheptane.

### IV.1) Synthèse du 3-méthoxythiacyclohexane

La préparation du 3-méthoxythiacyclohexane est obtenue au terme d'une série de quatre étapes successives qui se résume comme suit :



Au cours de la réaction de cyclisation de Dieckmann<sup>33, 34</sup>, effectuée sur le diester sulfuré **78**<sup>2</sup> en milieu basique, nous avons observé la formation d'un mélange de deux isomères **79 a** et **79 b** dans un rapport de : 80/20. L'obtention de ces composés peut s'expliquer selon le mécanisme suivant :

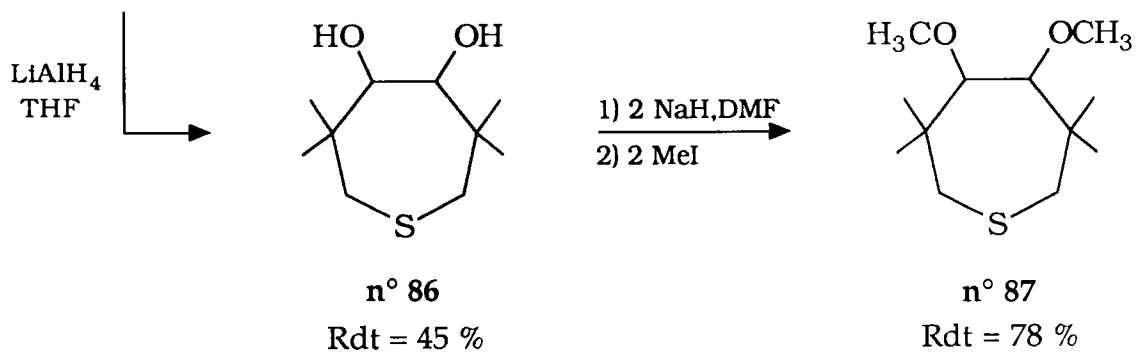
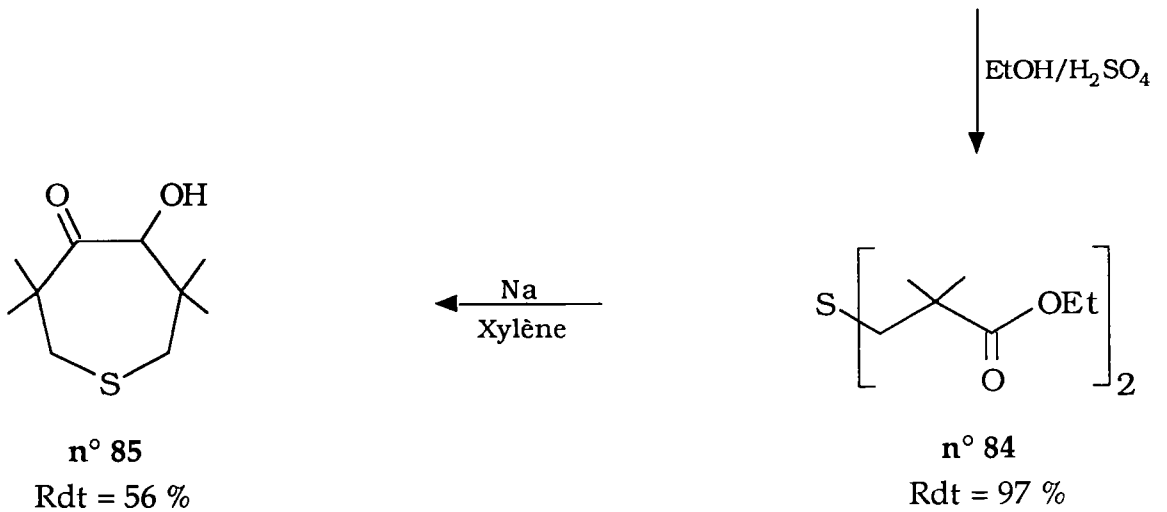
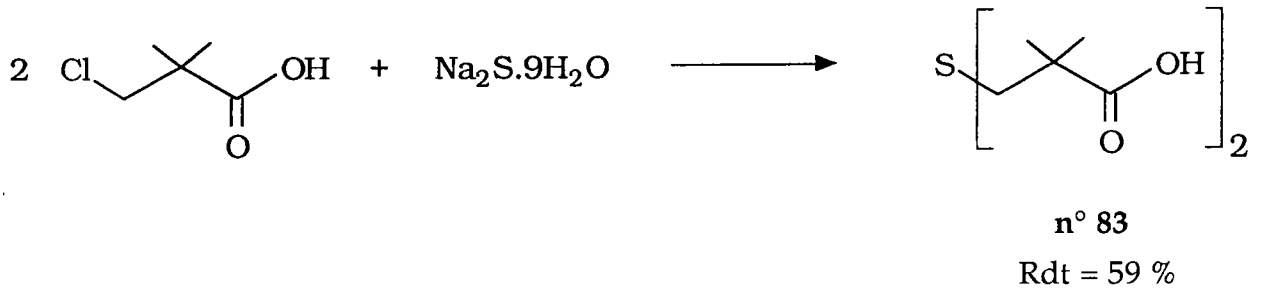


Nous n'avons pas cherché à séparer ces deux isomères et à partir de ce mélange, nous avons pu réaliser la synthèse de la thiacyclohexan-3-one (**80**) par simple décarboxylation<sup>35</sup> en milieu acide sulfurique. Ce composé, une fois réduit par de l'hydruide de lithium et d'aluminium<sup>36</sup>, est méthylé par de l'iodure de méthyle<sup>37</sup> pour donner le composé final attendu (**82**).

Le rendement global de cette synthèse est de 30 %.

**IV.2) Synthèse du 4,5-diméthoxy-3,3,6,6-tétraméthylthia-cycloheptane**

Tout comme pour le dérivé cyclique précédent, la synthèse de cette molécule nécessite plusieurs réactions :



L'estérification de l'acide thiodipivalique, selon le procédé de G. Greene<sup>38</sup>, conduit au diester **84**. Ce composé est alors cyclisé par la méthode de condensation aux acyloïnes<sup>39</sup> pour former le dérivé **85**. Le 3,3,6,6-tétraméthylthiacycloheptan-4-one-5-ol ainsi formé est réduit par l'hydrure de lithium et d'aluminium<sup>36</sup> en son diol correspondant. Ce dernier est méthylé par l'iodure de méthyle<sup>37</sup>.

Le rendement global de cette synthèse est de 11 %.

## CHAPITRE II

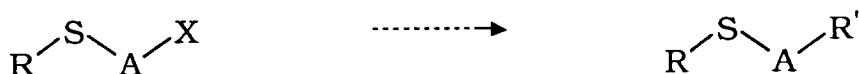
# REACTIVITE DE MOLECULES SULFUREES FONCTIONNALISEES

## ACTION DE NaI, [NaI + Me<sub>3</sub>SiCl] ET Me<sub>3</sub>SiI SUR DES SULFURES FONCTIONNALISES

### I) Présentation

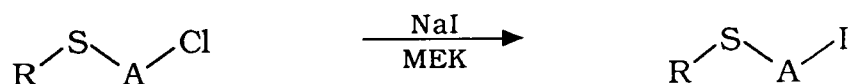
#### I.1) Mise en évidence d'une réaction spécifique

L'utilisation de dérivés sulfurés en chimie organique a connu un essor considérable depuis plusieurs années<sup>1, 40-45</sup>. Ceci résulte des propriétés particulières de l'atome de soufre qui font de ces composés organiques des intermédiaires particulièrement intéressants en synthèse. Ainsi les halogénures sulfurés permettent l'accès à d'autres sulfures par différentes méthodes.

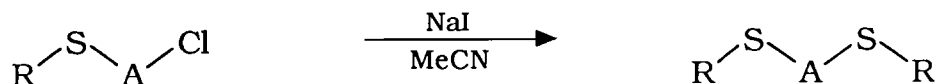


Dans le cas particuliers des dérivés chloro-sulfurés, on a cherché à améliorer la réactivité de la molécule en substituant le chlore par l'iode selon la réaction de Finkelstein<sup>46</sup>. Pour cela, différentes méthodes sont envisageables<sup>47-57</sup>. Des travaux précédemment menés au laboratoire ont montré que suivant les conditions opératoires choisies<sup>58, 59</sup>, ces composés présentent un comportement différent.

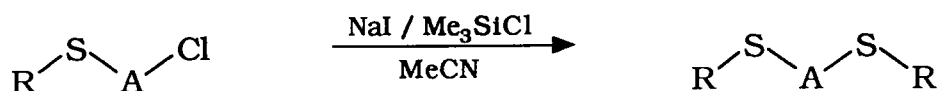
Ainsi l'action de l'iodure de sodium (NaI) dans la butanone (MEK)<sup>47</sup> permet d'obtenir les dérivés iodés attendus avec de bons rendements.



Par contre, cette même réaction dans l'acétonitrile conduit à des disulfures.



Il en va de même lorsque l'on utilise le système [NaI + Me<sub>3</sub>SiCl].



Il nous est alors apparu fondamental d'étudier cette réaction de manière plus complète.

## I.2) Conditions de réaction

De manière générale, les différents modes opératoires appliqués pour cette étude sont les suivants :

- NaI (2eq) : chauffage à reflux dans l'acétonitrile durant 30 heures,
- NaI (2eq) + Me<sub>3</sub>SiCl (3eq) : chauffage à reflux dans l'acétonitrile, sous atmosphère d'azote, pendant 30 heures,
- Me<sub>3</sub>SiI (2eq) : chauffage à reflux dans l'acétonitrile, sous atmosphère d'azote, durant 30 heures.

Toutefois, afin d'évaluer la réactivité des halogénures sulfurés vis à vis de ces différents réactifs, nous avons fait varier :

- la nature du radical R,
- la chaîne hydrocarbonnée A,
- les conditions opératoires utilisées.

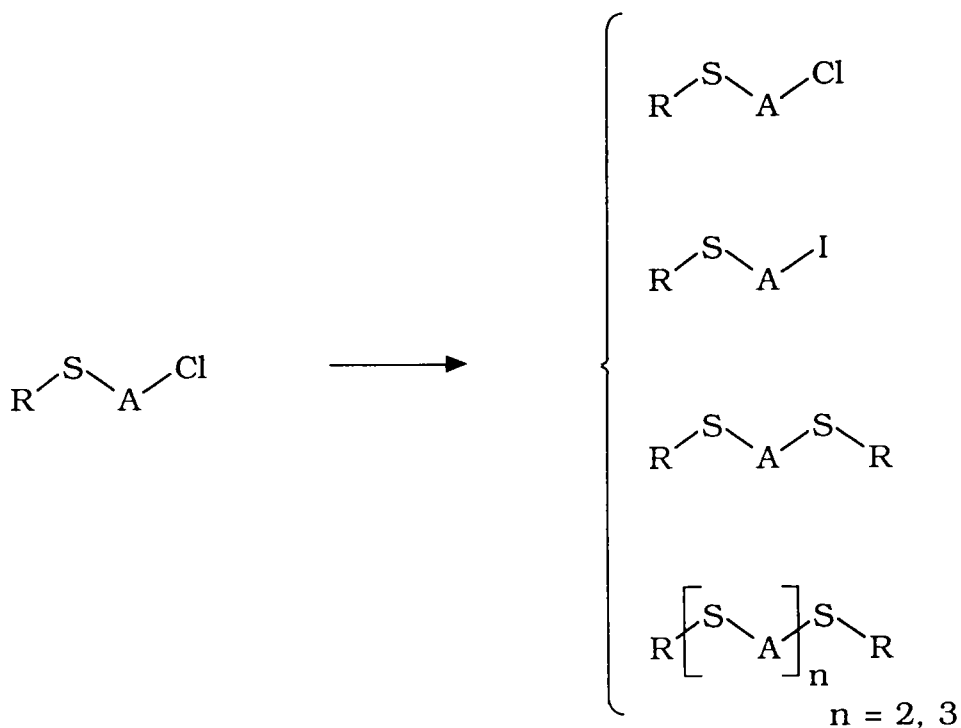
*TABLEAU 2.1 : Numérotation et représentation des composés synthétisés*

<b>Composés</b>	<b>Sigles</b>	<b>n°</b>
RS-A-CI	<b>Z-CI</b>	101-200
RS-A-I	<b>Z-I</b>	201-300
RS-A-SR	A1	301-400
RS-A-S-A-SR	A2	401-500
Autres		501-1000



## II) Réactions envisageables

Globalement, l'action de NaI, [NaI + Me<sub>3</sub>SiCl] et Me<sub>3</sub>SiI sur le sulfure RS-A-Cl conduit à la formation de plusieurs produits représentés ci-après :



Dans un but de simplification, on adoptera désormais pour l'ensemble de ces composés les représentations et numérotations ci-contre (tableau 2.1).

## III) Résultats expérimentaux

*Remarque : La feuille "volante" jointe est destinée à faciliter la lecture de ce mémoire.*

<b>TABLEAU 2.2 : Comparaison des résultats en fonction des réactifs utilisés</b>					
<b>Essais réalisés sur 1.Bu-S-CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>-Cl</b>					
<b>Conditions de réaction : Chauffage à 82°C pendant 30 heures</b>					
<b>Essais</b>	<b>Réactifs utilisés</b>	<b>Solvant</b>	<b>Z-Cl Tr %</b>	<b>Z-I Tr %</b>	<b>A1 Tr %</b>
<b>101</b>	aucun	aucun	6,9 100%		
<b>102</b>	aucun	MeCN	6,8 100%		
<b>103</b>	NaI	aucun	7 9%	11,2 29%	18,9 62%
<b>113</b>	NaI	MeCN		11,4 7%	19,2 93%
<b>164</b>	[NaI + Me <sub>3</sub> SiCl]	MeCN	6,9 2%	12,4 8%	20,6 90%
<b>104</b>	Me <sub>3</sub> SiI	MeCN	7,0 36%	12,2 32%	20,8 32%
Les temps de rétention (Tr) sont exprimés en minutes					
Les pourcentages indiqués correspondent à ceux observés en GC/MS					

TABLEAU 2.3 a : Réactivité des halogénures sulfurés vis à vis de NaI seul										
Conditions de réaction : Chauffage à reflux d'acétonitrile pendant 30 heures										
Essais			RS-SR	Dithiane	Z-Cl	Z-I	A1	A2	Autres	Autres
			Tr	Tr	Tr	Tr	Tr	Tr	Tr	Tr
			%	%	%	%	%	%	%	%
<b>R-S-(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>-Cl</b>										
	<b>R</b>									
<b>111</b>	n.Bu		12,9	5,2			21,7		34,0	6,5
			6%	5%			73%		6%	10%
										<b>RSR</b>
<b>112</b>	n.Bu		12,8	5,1			21,6		33,8	6,5
			6%	6%			71%		8%	9%
										<b>RSR</b>
<b>113</b>	i.Bu					11,4	19,2			
						7%	93%			
<b>114</b>	i.Bu					11,1	19,1			
						7%	93%			
<b>115</b>	t.Bu		11,5	5,2		8,7	14,2	28,1	39,7	
			2%	60%		27%	1%	6%	4%	
<b>116</b>	t.Bu			4,8		8,6		28,0	39,5	
				56%		33%		7%	4%	
<b>117</b>	Cyclo(6)		27,6	5,3			35,3		24,1	
			1%	4%			87%		8%	
<b>118</b>	Cyclo(6)		27,6	5,1			35,4		23,9	5,3
			1%	1%			91%		6%	1%
									?	<b>R-I</b>
<b>119</b>	Ph		27,7			21,3	34,6			
			2%			90%	8%			
<b>120</b>	Ph		27,6			21,1	34,3			
			2%			94%	4%			
<b>121</b>	Bz		27,6	4,9			39,2		8,5	22,5
			55%	8%			21%		12%	4%
			<b>RSR</b>						<b>R-I</b>	
<b>122</b>	Bz		27,1	4,8			38,9		8,2	22,5
			52%	10%			24%		10%	40%
			<b>RSR</b>						<b>R-I</b>	
Les temps de rétention (Tr) sont exprimés en minutes										
Les pourcentages indiqués correspondent à ceux observés en GC/MS										

TABLEAU 2.3 b : Réactivité des halogénures sulfurés vis à vis de NaI seul										
Conditions de réaction : Chauffage à reflux d'acétonitrile pendant 30 heures										
Essais			RS-SR	Dithiane	Z-Cl	Z-I	A1	A2	Autres	Autres
			Tr	Tr	Tr	Tr	Tr	Tr	Tr	Tr
			%	%	%	%	%	%	%	%
<b>R-S-(CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>-Cl</b>										
	<b>R</b>	<b>n</b>								
<b>123</b>	i.Bu	3	9,6			14,6	21,3	36,4	7,0	25,9
			3%			44%	21%	6%	15%	2%
									¥	¥¥
¥ I(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> I										31,5
¥¥ I(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> -S-(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> I										9%
¥¥¥ i.Bu-S(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> -S-(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> I										¥¥¥
<b>124</b>	i.Bu	3	9,7			14,8	21,3	36,4	7,0	25,9
			3%			40%	22%	8%	14%	3%
									¥	¥¥
¥ I(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> I										31,5
¥¥ I(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> -S-(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> I										10%
¥¥¥ i.Bu-S(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> -S-(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> -I										¥¥¥
<b>125</b>	i.Bu	4	10,1			19,0	22,8		28,9	34,2
			18%			27%	16%		9%	11%
									39,1	43,5
Les composés "autres" ne sont pas identifiés									10%	9%
<b>126</b>	i.Bu	4	9,2			19,4	23,8		31,3	38,1
			26%			23%	20%		10%	11%
										44,1
Les composés "autres" ne sont pas identifiés									10%	
<b>127</b>	i.Bu	5				21,1				
						>95%				
<b>128</b>	i.Bu	5				21,1				
						>95%				
<b>129</b>	i.Bu	6	4,0			24,6	30,1	49,3	18,1	46,0
			11%			40%	21%	9%	15%	4%
			<b>RSR</b>						¥	¥¥¥
¥ I(CH <sub>2</sub> ) <sub>6</sub> I										
¥¥¥ i.Bu-S(CH <sub>2</sub> ) <sub>6</sub> -S-(CH <sub>2</sub> ) <sub>6</sub> -I										
<b>130</b>	i.Bu	6	4,2			25,1	30,3	49,4	18,3	46,1
			7%			45%	21%	6%	17%	4%
			<b>RSR</b>						¥	¥¥¥
¥ I(CH <sub>2</sub> ) <sub>6</sub> I										
¥¥¥ i.Bu-S(CH <sub>2</sub> ) <sub>6</sub> -S-(CH <sub>2</sub> ) <sub>6</sub> -I										
Les temps de rétention (Tr) sont exprimés en minutes										
Les pourcentages indiqués correspondent à ceux observés en GC/MS										

TABLEAU 2.3 c : Réactivité des halogénures sulfurés vis à vis de NaI seul										
Conditions de réaction : Chauffage à reflux d'acétonitrile pendant 30 heures										
Essais			RS-SR	Dithiane	Z-Cl	Z-I	A1	A2	Autres	Autres
			Tr	Tr	Tr	Tr	Tr	Tr	Tr	Tr
			%	%	%	%	%	%	%	%
<b>R-S-(CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>-Cl</b>										
	<b>R</b>	<b>n</b>								
<b>131</b>	i.Bu	11				38,4	42,2		33,3	
						48%	31%		21%	
¥ I(CH <sub>2</sub> ) <sub>11</sub> I										
<b>132</b>	i.Bu	11				38,8	42,6		33,7	
						49%	32%		19%	
¥ I(CH <sub>2</sub> ) <sub>11</sub> I										
<b>R-S-CH<sub>2</sub>CH(Me)-Cl</b>										
	<b>R</b>									
<b>133</b>	i.Bu		9,9				19,1			
			34%				66%			
<b>134</b>	i.Bu		10,0			12,4	19,2			
			33%			4%	63%			
<b>135</b>	t.Bu			4,2		10,0	15,0		12,6	16,2
				5%		6%	14%		4%	17%
				7,3/8,0					¥	28,9
				48%						6%
¥ R-S-CH <sub>2</sub> -S-R										
<b>136</b>	t.Bu			4,6			14,4		12,2	15,7
				6%			9%		4%	26%
				6,8/7,6					¥	28,3
				51%						4%
¥ R-S-CH <sub>2</sub> -S-R										
<b>R-S-CH<sub>2</sub>C(Me)<sub>2</sub>-Cl</b>										
	<b>R</b>									
<b>137</b>	i.Bu		9,6				19,9		4,9	
			63%				14%		23%	
									¥	
¥ RS-CH=C(Me) <sub>2</sub>										
<b>138</b>	i.Bu		9,7				20,0		4,8	16,1
			57%				16%		26%	1%
									¥	
¥ RS-CH=C(Me) <sub>2</sub>										
Les temps de rétention (Tr) sont exprimés en minutes										
Les pourcentages indiqués correspondent à ceux observés en GC/MS										

TABLEAU 2.3 d : Réactivité des halogénures sulfurés vis à vis de NaI seul										
Conditions de réaction : Chauffage à reflux d'acétonitrile pendant 30 heures										
Essais			RS-SR	Dithiane	Z-Cl	Z-I	A1	A2	Autres	Autres
			Tr	Tr	Tr	Tr	Tr	Tr	Tr	Tr
			%	%	%	%	%	%	%	%
<b>R-S-CH<sub>2</sub>C(Me)<sub>2</sub>-Cl</b>										
	<b>R</b>									
<b>139</b>	t.Bu		6,8	9,2					3,4	12,0
			21%	26%					48%	5%
¥ RS-CH=C(Me) <sub>2</sub>										
<b>140</b>	t.Bu		6,9	9,2					3,4	
			22%	21%					57%	
¥ RS-CH=C(Me) <sub>2</sub>										
<b>R-S-CH<sub>2</sub>C(Me)<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>-Cl</b>										
<b>141</b>	i.Bu		9,3		11,6	16,6				
			9%		88%	3%				
<b>142</b>	i.Bu		9,3		11,6	16,6				
			10%		87%	3%				
<b>[R-S-CH<sub>2</sub>]<sub>2</sub>CH-Cl</b>										
<b>143</b>	i.Bu		9,7				33,1		24,6	
			22%				75%		3%	
									374	
<b>144</b>	i.Bu		9,7				33,0		24,6	
			25%				71%		4%	
									374	
<b>145</b>	t.Bu									
Cet essai est difficilement exploitable du fait du trop grand nombre de composés formés.										
<b>R-S<sub>2</sub>(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>Cl</b>										
	<b>R</b>									
<b>146</b>	t.Bu		5,1			14,3	18,5			
			7%			78%	15%			
<b>R-SO(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>-Cl</b>										
<b>147</b>	t.Bu									
Cet essai est inexploitable.										
Les temps de rétention (Tr) sont exprimés en minutes										
Les pourcentages indiqués correspondent à ceux observés en GC/MS										

<b>TABLEAU 2.3 e : Réactivité des halogénures sulfurés vis à vis de NaI seul</b>										
<b>Conditions de réaction : Chauffage à reflux d'acétonitrile pendant 30 heures</b>										
<b>Essais</b>			<b>RS-SR</b>	<b>Dithiane</b>	<b>Z-X</b>	<b>Z-I</b>	<b>A1</b>	<b>A2</b>	<b>Autres</b>	<b>Autres</b>
			Tr	Tr	Tr	Tr	Tr	Tr	Tr	Tr
			%	%	%	%	%	%	%	%
<b>R-SO<sub>2</sub>(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>-Cl</b>										
<b>148</b>	t.Bu					18,9				
						100%				
<b>R-S-(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>Br</b>										
	<b>R</b>									
<b>149</b>	i.Bu						18,1			
							>95%			
<b>150</b>	i.Bu						18,1			
							>95%			
<b>151</b>	t.Bu			3,7		6,9			25,7	
				60%		36%			4%	
<b>152</b>	t.Bu			3,6		6,8			25,9	
				74%		23%			3%	
Les temps de rétention (Tr) sont exprimés en minutes										
Les pourcentages indiqués correspondent à ceux observés en GC/MS										

<b>TABLEAU 2.3 f : Réactivité d'hétérocycles sulfurés fonctionnalisés vis à vis de NaI seul</b>									
<b>Conditions de réaction : Chauffage à reflux d'acétonitrile pendant 30 heures</b>									
<b>Essais</b>				<b>Composé de départ</b>			<b>Autres</b>		
				Tr			Tr		
				%			%		
<b>153</b>	<b>3-méthoxythiacyclohexane</b>								
				4,0					
				100%					
<b>154</b>	<b>4,5-diméthoxy-3,3,6,6,-tétraméthylthiacycloheptane</b>								
				14,7					
				100%					
Les temps de rétention (Tr) sont exprimés en minutes									
Les pourcentages indiqués correspondent à ceux observés en GC/MS									



<b>TABLEAU 2.4 a : Réactivité des halogénures sulfurés vis à vis de [NaI + Me3SiCl]</b>									
<b>Conditions de réactions : Chauffage à reflux d'acétonitrile, sous azote, pendant 30 heures</b>									
<b>Essais</b>			<b>RS-SR</b>	<b>Dithiane</b>	<b>Z-Cl</b>	<b>Z-I</b>	<b>A1</b>	<b>A2</b>	<b>Autres</b>
			Tr	Tr	Tr	Tr	Tr	Tr	Tr
			%	%	%	%	%	%	%
<b>R-S-(CH2)2-Cl</b>									
	<b>R</b>								
<b>161</b>	n.Bu					16,2	24,1		
						70%	30%		
<b>162</b>	n.Bu					15,9	24,0		
						70%	30%		
<b>163</b>	i.Bu				6,8	12,4	20,3		
					7%	3%	90%		
<b>164</b>	i.Bu				6,9	12,4	20,6		
					2%	8%	90%		
<b>165</b>	t.Bu			6,1	5,5	10,8	15,9		
				6%	10%	81%	3%		
<b>166</b>	t.Bu			6,2	5,6	11,4	16,1	30,0	
				6%	6%	80%	5%	3%	
<b>167</b>	Cyclo(6)					22,8	37,7		6,7
						23%	77%		traces
									<b>R-I</b>
<b>168</b>	Cyclo(6)					22,7	37,5		
						23%	77%		
<b>169</b>	Ph				17,1	21,8			
					80%	20%			
<b>170</b>	Ph				17,1	22,4			
					80%	20%			
<b>171</b>	Bz		29,4	6,2	21,5	28,0	42,4		
			74%	6%	7%	3%	10%		
			<b>RSR</b>						
Les temps de rétention (Tr) sont exprimés en minutes									
Les pourcentages indiqués correspondent à ceux observés en GC/MS									

<b>TABLEAU 2.4 b : Réactivité des halogénures sulfurés vis à vis de [NaI + Me3SiCl]</b>									
<b>Conditions de réactions : Chauffage à reflux d'acétonitrile, sous azote, pendant 30 heures</b>									
<b>Essais</b>			<b>RS-SR</b>	<b>Dithiane</b>	<b>Z-Cl</b>	<b>Z-I</b>	<b>A1</b>	<b>A2</b>	<b>Autres</b>
			Tr	Tr	Tr	Tr	Tr	Tr	Tr
			%	%	%	%	%	%	%
<b>R-S-(CH2)n-Cl</b>									
	<b>R</b>	<b>n</b>							
<b>172</b>	i.Bu	3			11,2	17,5	23,9		8,9
					7%	81%	8%		4%
									<b>I-(CH2)3-I</b>
<b>173</b>	i.Bu	4	11,7		14,7	20,3	26,8		12,8
			26%		46%	6%	18%		4%
									<b>I-(CH2)4-I</b>
<b>174</b>	i.Bu	6			22,3	28,1	33,2		20,8
					13%	62%	18%		7%
									<b>I-(CH2)6-I</b>
<b>175</b>	i.Bu	11				38,2	43,7		35,1
						48%	25%		27%
									<b>I-(CH2)11-I</b>
Les temps de rétention (Tr) sont exprimés en minutes									
Les pourcentages indiqués correspondent à ceux observés en GC/MS									

<b>TABLEAU 2.4 c : Réactivité des halogénures sulfurés vis à vis de [NaI + Me<sub>3</sub>SiCl]</b>									
Essais			RS-SR	Dithiane	Z-Cl	Z-I	A1	A2	Autres
			Tr	Tr	Tr	Tr	Tr	Tr	Tr
			%	%	%	%	%	%	%
<b>R-S-CH<sub>2</sub>CH(Me)-Cl</b>									
	<b>R</b>								
<b>176</b>	i.Bu		8,4				17,3		
			12%				88%		
<b>177</b>	t.Bu			8,4/9,2	6,6	11,7	16,4	30,7	42,0
				4% / 9%	4%	2%	38%	38%	5%
									?
<b>178</b>	t.Bu			8,3/9,1	6,4	11,4	16,5	30,6	
				7% / 11%	10%	10%	40%	20%	
<b>R-S-CH<sub>2</sub>C(Me)<sub>2</sub>-Cl</b>									
	<b>R</b>								
<b>179</b>	i.Bu		8,4				18,6		4,8
			70%				17%		13%
	¥ RS-CH=C(Me) <sub>2</sub>								¥
<b>180</b>	t.Bu			10,9					4,6
				10%					85%
	¥ RS-CH=C(Me) <sub>2</sub>								¥
									13,9
									5%
<b>[R-S-CH<sub>2</sub>]<sub>2</sub>CH-Cl</b>									
	<b>R</b>								
<b>181</b>	t.Bu								
Essai difficilement exploitable du fait du trop grand nombre de composés formés.									
Les temps de rétention (Tr) sont exprimés en minutes									
Les pourcentages indiqués correspondent à ceux observés en GC/MS									

<b>TABLEAU 2.4 d : Réactivité d'hétérocycles sulfurés fonctionnalisés</b>							
<b>vis à vis de [NaI + Me3SiCl]</b>							
<b>Conditions de réactions : Chauffage à reflux d'acétonitrile, sous azote, pendant 30 heures</b>							
<b>Essais</b>				<b>Composé de départ</b>		<b>autres</b>	<b>autres</b>
				Tr		Tr	Tr
				%		%	%
<b>182</b>	<b>3-méthoxythiaclohexane</b>						
						2,9	
				/		100%	
						?	
<b>183</b>	<b>4,5-diméthoxy-3,3,6,6-tétraméthylthiacycloheptane</b>						
				14,6		8,6	
				44%		56%	
						¥	
¥	2-[[1,1-diméthyl]-2-hydroxyéthyl]-4,4-diméthylthiacyclopentan-3-ol						
Les temps de rétention (Tr) sont exprimés en minutes							
Les pourcentages indiqués correspondent à ceux observés en GC/MS							

L'ensemble des essais réalisés est présenté dans les tableaux 2.2-2.4

- le tableau 2.2 regroupe les produits obtenus à partir de  $i\text{-Bu-S-(CH}_2)_2\text{-Cl}$  sous différentes conditions opératoires,
- les tableaux 2.3 et 2.4 présentent les résultats obtenus par action de NaI ou [NaI + Me<sub>3</sub>SiCl] dans l'acétonitrile et chauffage à reflux pendant 30 heures.

A ce stade de notre étude, nous pouvons effectuer les premières observations suivantes :

- ◆ Pour les essais "à blanc" réalisés sans solvant (essai **101**) ou avec solvant (essai **102**), aucune réaction n'est observée. Ces résultats montrent la stabilité thermique de l'halogénure sulfuré testé. Il est clair que pour ces réactions, l'atome de soufre "n'agit" pas seul, mais grâce à un activant électrophile ou nucléophile qui va lui conférer ses propriétés.
- ◆ Si le rôle de l'acétonitrile est essentiellement celui de solvant, il favorise aussi la formation des composés de type A. Ainsi dans le cas des essais **103** et **113**, on remarque que la présence de solvant (MeCN) accroît sensiblement la quantité de dérivé A1 formé. De plus, on observe la conversion totale du chlorure de départ pour une même durée de réaction.
- ◆ La réactivité des chlorures sulfurés vis à vis de NaI, [NaI + Me<sub>3</sub>SiCl] et Me<sub>3</sub>SiI varie d'un réactif à l'autre. Ainsi, selon les conditions de réaction, on obtient soit des composés différents, soit les même dérivés mais dans des pourcentages différents.
- ◆ L'utilisation de Me<sub>3</sub>SiCl ou Me<sub>3</sub>SiI est liée uniquement à un problème économique. Le dérivé iodé est, en effet, très coûteux. Il se trouve heureusement que le système [NaI + Me<sub>3</sub>SiCl] (essai**164**) est plus efficace que Me<sub>3</sub>SiI (essai**104**) .

Suite à ces essais et au nombre relativement important de composés obtenus, il semble évident que différents mécanismes interviennent au cours de ces réactions. Nous allons donc envisager les différents cas de figures conduisant à la formation de ces produits spécifiques et ceci pour chaque type de structure.

<b>TABLEAU 2.5 a : Résultats expérimentaux pour les chlorures du type</b>								
<b>R-S-CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>-Cl</b>								
<b>Essais</b>	<b>R</b>	<b>Conditions opératoires</b>	<b>Rdt %</b>	<b>Tr (min)</b>	<b>m/z</b>	<b>% GC</b>	<b>Produits</b>	<b>n°</b>
<b>111</b>	n.Bu	NaI	100%	5,2	120	6%	dithiane	503
				6,5	146	10%	RSR	701
				12,9	178	5%	RSSR	601
				21,7	206	73%	A1	301
				34,0		6%		
<b>161</b>	n.Bu	[NaI + Me <sub>3</sub> SiCl]	100%	16,2	244	70%	Z-I	201
				24,1	206	30%	A1	301
<b>113</b>	i.Bu	NaI	100%	11,4	244	7%	Z-I	202
				19,2	206	93%	A1	302
<b>163</b>	i.Bu	[NaI + Me <sub>3</sub> SiCl]	98%	6,8	152	2%	Z-Cl	102
				12,4	244	8%	Z-I	202
				20,3	206	90%	A1	302
<b>104</b>	i.Bu	Me <sub>3</sub> SiI	64%	7,0	152	36%	Z-Cl	102
				12,2	244	32%	Z-I	202
				20,8	206	32%	A1	302
<b>118</b>	Cyclo(6)	NaI	100%	5,1	210	1%	R-I	704
				5,3	120	1%	dithiane	503
				23,9		6%	?	
				27,6	230	1%	RSSR	604
				35,4	258	91%	A1	304
<b>167</b>	Cyclo(6)	[NaI + Me <sub>3</sub> SiCl]	100%	6,7	210	traces	R-I	704
				22,7	270	23%	Z-I	204
				37,5	258	77%	A1	304
<b>119</b>	Ph	NaI	100%	21,3	264	90%	Z-I	205
				27,7	218	2%	RSSR	605
				34,6	246	8%	A1	305
<b>169</b>	Ph	[NaI + Me <sub>3</sub> SiCl]	20%	17,1	172	80%	Z-Cl	105
				21,8	264	20%	Z-I	205

### III.1) Résultats obtenus avec $\text{RSCH}_2\text{CH}_2\text{Cl}$ [ $\text{R} \neq \text{t.Bu}$ ]

En réalisant ces essais, nous avons voulu déterminer l'influence du radical R sur la réactivité des chlorures sulfurés à l'égard des différents réactifs étudiés.

Les résultats obtenus, présentés précédemment, sont regroupés sous une autre forme dans les tableaux 2.5 a et 2.5 b afin d'en faciliter la lecture.

#### III.1.1) Cas de NaI

Selon que le radical R est un groupement alkyle ou aryle, les résultats obtenus sont différents.

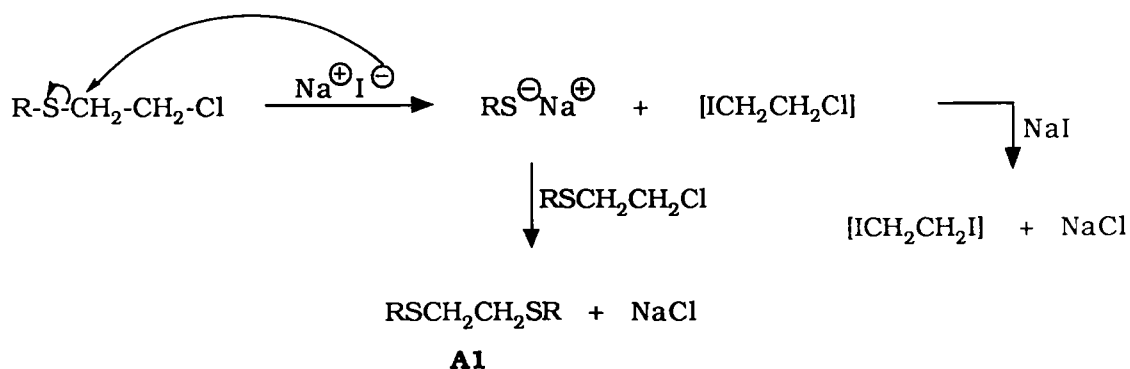
. Les essais 111, 113 et 118 donnent majoritairement le composé A1 (70-90%).

. Pour  $\text{R} = \text{Ph}$  (essai 119), on isole 90% de dérivé iodé Z-I. La quantité de composé A1 formée est négligeable.

. Dans le cas du groupement benzyle (essai 121), nous obtenons 55% d'un monosulfure symétrique RSR et 21% du composé A1.

Afin, d'expliquer la formation de ces différents composés nous pouvons envisager les deux mécanismes suivants :

**Mécanisme1 :** L'atome d'iode, très nucléophile, vient attaquer le carbone en  $\alpha$  de l'atome de soufre. Il libère ainsi un mercaptate qui va pouvoir réagir avec une deuxième molécule d'halogénure sulfuré pour donner le composé A1.



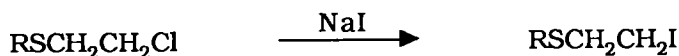
<b>TABLEAU 2.5 b : Résultats expérimentaux pour les chlorures du type</b>								
<b>R-S-CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>-Cl</b>								
<b>Essais</b>	<b>R</b>	<b>Conditions opératoires</b>	<b>Rdt %</b>	<b>Tr (min)</b>	<b>m/z</b>	<b>% GC</b>	<b>Produits</b>	<b>n°</b>
<b>121</b>	Bz	NaI	100%	4,9	120	8%	dithiane	503
				8,5	218	12%	R-I	706
				22,5		4%	?	
				27,6	214	55%	RSR	606
				39,2	274	21%	A1	306
<b>171</b>	Bz	[NaI + Me <sub>3</sub> SiCl]	93%	6,2	120	6%	dithiane	503
				21,5	186	7%	Z-Cl	106
				28,0	278	3%	Z-I	206
				29,4	214	74%	RSR	606
				42,4	274	10%	A1	306

Les rendements indiqués (Rdt) sont définis par rapport au chlorure de départ.

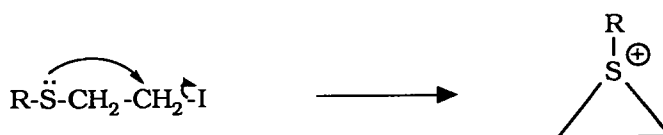


**Mécanisme 2 :** Dans ce cas, on peut considérer que la réaction s'effectue en deux temps.

1) La première étape consiste en la substitution de l'atome de chlore par l'atome d'iode.



Le doublet électronique de l'atome de soufre venant ensuite attaquer le carbone porteur de l'halogène pour former un ion thiiranium<sup>60-63</sup>.

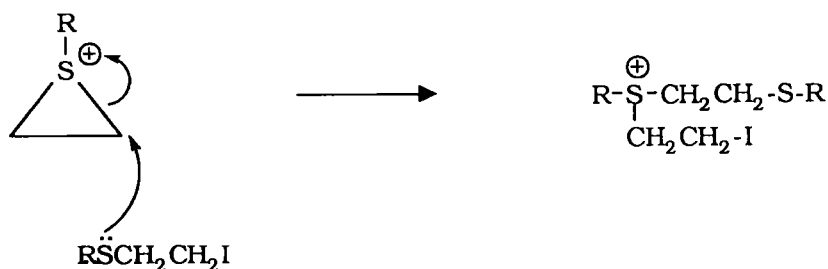


Cette réaction de substitution intramoléculaire, fréquente avec les dérivés sulfurés, s'explique par :

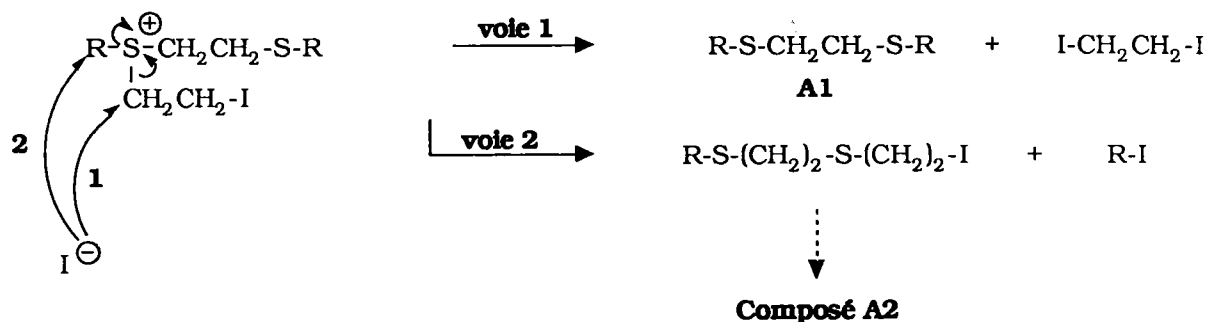
- la nucléophilie très forte de l'atome de soufre,
- l'atome d'iode qui est un excellent groupe partant.

De plus cette hypothèse, concernant le passage par un ion thiiranium, est étayée par différents travaux<sup>64, 65</sup>.

2) A ce stade, l'ion sulfonium, très réactif, peut subir une attaque nucléophile par un atome de soufre issu d'une deuxième molécule sulfurée.



Le sulfure symétrique est ensuite libéré sous l'action d'un ion iodure.

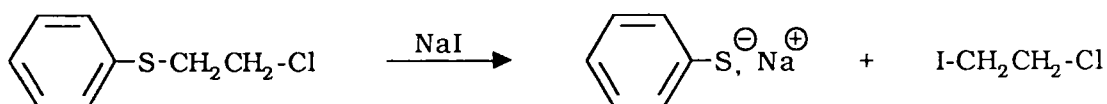


Si ces deux mécanismes sont envisageables, plusieurs observations tendent à montrer que la seconde hypothèse est la plus probable.

♦ Le mécanisme 1 nécessite la présence d'un carbone en  $\alpha$  de l'atome de soufre, très électrophile. Or la fonction sulfurée simple n'exerce, en général, qu'un effet électroattracteur faible<sup>66</sup>.

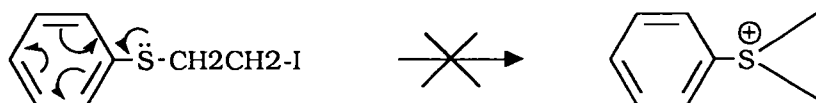
♦ Les essais réalisés pour R = Ph conduisent principalement (~90%) au dérivé iodé Z-I.

Or si l'on considère le premier mécanisme, le fait que le doublet du soufre soit engagé dans le système électronique du noyau aromatique<sup>67, 68</sup> devrait favoriser la réaction ci-après.



En effet l'ion thiophénate<sup>69</sup> ainsi formé est fortement stabilisé par résonance. Il devrait conduire rapidement, soit au composé A1, soit au disulfure correspondant à l'oxydation du mercaptate<sup>70, 71</sup>. Or on obtient que 2% de disulfure (essai 119)

Par contre, dans le cas du mécanisme 2, la délocalisation du doublet d'électrons de l'atome de soufre va gêner la formation de l'ion sulfonium et par conséquent celle du composé A1.



Les résultats observés sont en accord avec cette dernière hypothèse.

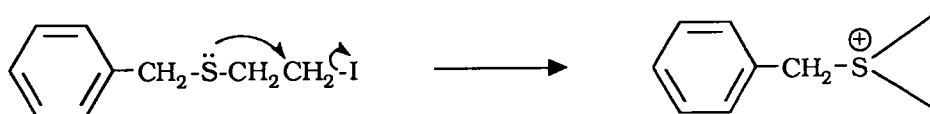
♦ Dans le cas où R = Bz, le doublet du soufre ne participe plus à la délocalisation du cycle aromatique. Bien que ce groupement ait un léger effet inductif, il reste insuffisant pour favoriser une attaque selon le mécanisme 1.

Par contre, la disponibilité du doublet électronique sur l'atome de soufre, nous permet d'envisager le passage par un ion thiiranium conduisant ensuite au composé A1.

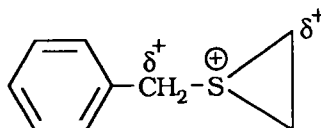
Le résultat obtenu pour l'essai 121 montre que l'on isole, outre le composé attendu (21%), 55% d'un monosulfure symétrique **RSR** et 12% d'un dérivé iodé **R-I**.

La formation de RSR peut alors s'expliquer selon le mécanisme suivant :

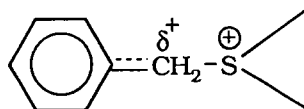
1) Formation d'un ion sulfonium par substitution intramoléculaire.



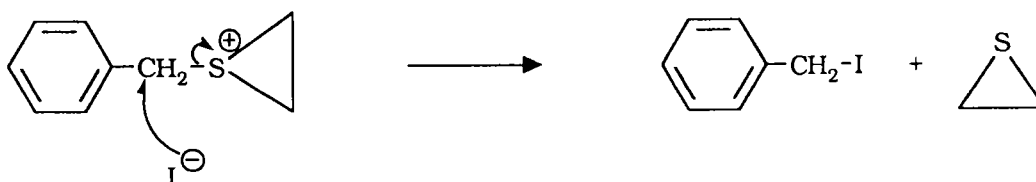
La présence d'une charge positive sur l'atome de soufre induit la possibilité d'avoir deux charges partielles positives réparties comme suit :



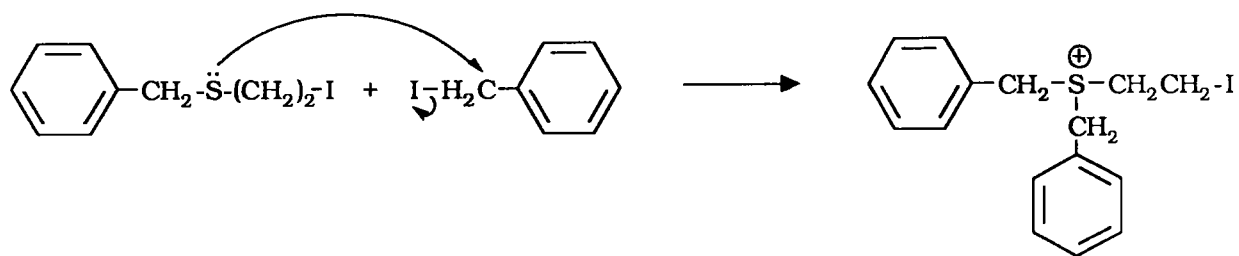
Or dans le cas du -CH<sub>2</sub>- benzylique, la charge partielle peut être stabilisée par le noyau aromatique.



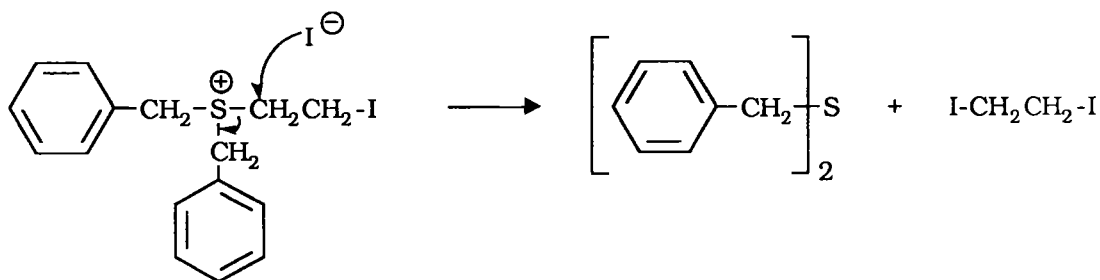
De ce fait, on peut considérer que l'attaque nucléophile de l'ion episulfonium par un ion I<sup>-</sup> s'effectue de la manière suivante :



2) Formation d'un ion sulfonium par réaction entre une molécule d'iodure sulfurée et d'iodure de benzyle présentes dans le milieu.



L'action d'un ion  $I^-$  libérant ensuite le composé attendu **R-S-R**.



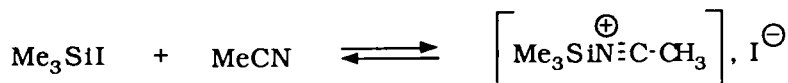
♦ Les essais **118** et **121** mettent en évidence la présence d'un produit secondaire **R-I**.

Or selon les hypothèses émises, ce composé ne peut être obtenu que si le mécanisme de la réaction est du type 2.

Au vue de ces différentes observations, nous arrivons à la conclusion que le mécanisme réactionnel, résultant de l'action de NaI sur les halogénures sulfurés  $RS(CH_2)_2Cl$ , repose entièrement sur la formation transitoire d'un ion thiiranium.

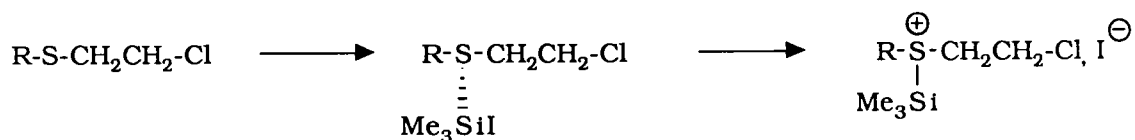
III.1.2) Cas de [NaI + Me<sub>3</sub>SiCl] et Me<sub>3</sub>SiI

[NaI + Me<sub>3</sub>SiCl] et Me<sub>3</sub>SiI ont été largement utilisés au cours de ces dernières années<sup>72-84</sup>. Différents travaux<sup>84</sup> ont montré que, placés dans l'acétonitrile, ces réactifs conduisent à un même type de complexe.

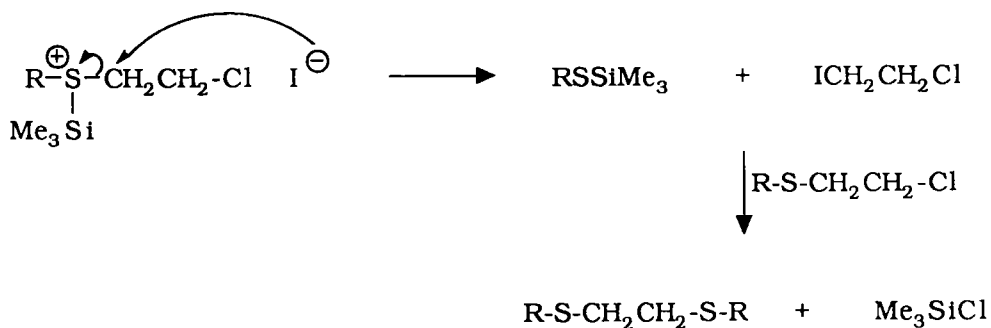


Il est donc logique de penser qu'ils vont donner le même type de mécanisme de réaction.

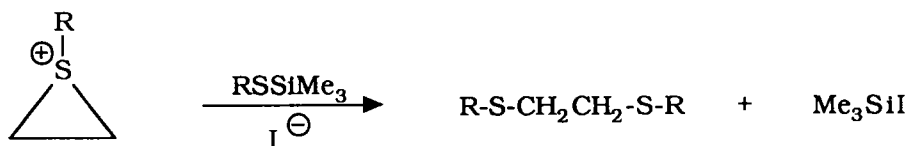
Selon G. A. Olah<sup>85</sup>, Me<sub>3</sub>SiI est un réactif dur-mou, l'ion silycénium (Me<sub>3</sub>Si<sup>+</sup>) étant l'acide dur et l'ion iodure (I<sup>-</sup>) la base molle. Nous pouvons donc envisager, une activation électrophile de l'halogénure sulfuré de départ par Me<sub>3</sub>Si<sup>+</sup>; l'atome de silicium formant une liaison relativement faible avec l'atome de soufre.



L'ion sulfonium peut alors subir une attaque par un ion iodure, très nucléophile, et former un intermédiaire silylé qui peut réagir avec une seconde molécule de chlorure sulfuré.



**Remarque 1 :** Il est bien évident que l'on peut aussi avoir l'action simultanée du mercaptate de triméthylsilyle (RSSiMe<sub>3</sub>) et de l'ion iodure sur un ion thiiranium.



**Remarque 2 :** Au niveau réaction, lorsque l'on opère en présence de [NaI + Me<sub>3</sub>SiCl], on peut envisager la superposition de deux mécanismes :

- un mécanisme avec assistance électrophile que nous venons de présenter,
- un mécanisme impliquant l'action de NaI seul comme nous l'avons vu au § III.1.1.

♦ La réactivité des chlorures sulfurés vis à vis de Me<sub>3</sub>SiI est nettement plus faible (essais 163 et 104).

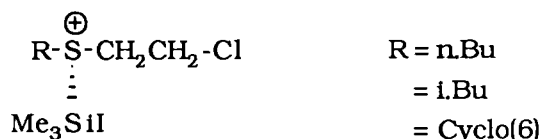
L'essai 104 montre que l'on obtient un mélange de Z-Cl, Z-I et de A1 dans des proportions identiques.

♦ Dans le cas d'un radical R alkyle, [NaI + Me<sub>3</sub>SiCl] donne majoritairement le polysulfure A1 (essais 163 et 167).

On note une exception avec le produit n.Bu-S-CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>-Cl pour lequel on trouve 70% de Z-I et seulement 30% de composé A1.

Or pour ce même composé, l'action de NaI seul fournissait majoritairement le dérivé A1. Ceci prouve bien que les deux réactifs ne suivent pas le même mécanisme.

Ainsi, si l'on compare les essais 161, 163 et 167, on doit s'attendre à former l'intermédiaire activé ci-dessous :



Cette intermédiaire aura d'autant plus de chance de se former que le soufre sera entouré d'électrons. Or si on compare les effets inductifs des trois radicaux, il est clair que n.Bu a l'effet inductif donneur le moins prononcé; ceci doit expliquer les résultats observés.

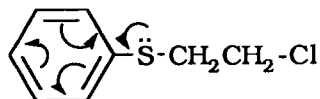
<b>TABLEAU 2.6 : Résultats expérimentaux pour les chlorures du type</b>								
<b>t.Bu-S-CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>-Cl</b>								
<b>Essais</b>	<b>R</b>	<b>Conditions opératoires</b>	<b>Rdt %</b>	<b>Tr (min)</b>	<b>m/z</b>	<b>% GC</b>	<b>Produits</b>	<b>n°</b>
<b>116</b>	t.Bu	NaI	100%	4,8	120	56%	dithiane	503
				8,6	244	33%	Z-I	203
				28,0	266	7%	A2	403
				39,5		4%	?	
<b>165</b>	t.Bu	[NaI + Me <sub>3</sub> SiCl]	90%	5,5	152	10%	Z-Cl	103
				6,1	120	6%	dithiane	503
				10,8	244	81%	Z-I	203
				15,9	206	3%	A1	303

Les rendements indiqués (Rdt) sont définis par rapport au chlorure de départ.

♦ Pour R = Ph (essai 169), le rendement de la réaction est faible et conduit exclusivement à Z-I (20%). Par contre, dans le cas du groupement benzyle (essai 171), la réaction est quasi totale. On isole 74% d'un monosulfure symétrique RSR.

Ces deux essais illustrent bien la nette différence de comportement de ces deux composés.

Ainsi, si dans le cas de PhSCH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>Cl, les doublets du soufre ne sont plus accessibles aux orbitales du silicium,



ils sont parfaitement disponibles chez le dérivé BzSCH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>Cl.

De plus, l'activation du soufre par Me<sub>3</sub>Si<sup>+</sup> augmente le caractère positif de la charge partielle portée par le CH<sub>2</sub> benzylique et va favoriser la formation du composé R-S-R (74%).

*Remarque* : L'ensemble des composés isolés (ZCl, ZI, A1...), au cours des essais réalisés en présence de NaI ou [NaI + Me<sub>3</sub>SiCl], ont été synthétisés par voie directe afin de confirmer les structures proposées.

### III.2) Résultats obtenus avec RSCH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>Cl [R = t.Bu]

L'utilisation de ce dérivé conduit à des réactions particulières notamment la formation de 1,4-dithiane et de composé de type A2.

#### III.2.1) Cas du 1,4-dithiane

Les résultats obtenus par action de NaI et [NaI + Me<sub>3</sub>SiCl] sont très différents (tableau 2.6).

La formation de dithiane<sup>86-88</sup>, en présence de NaI, s'explique au regard des propriétés basiques et nucléophiles de l'ion I<sup>-</sup>, mais aussi de la présence du groupement tertibutyle ; ce radical favorise, en effet, les réactions de β-élimination, comme il est courant d'avoir avec les ions sulfoniums<sup>89</sup>.

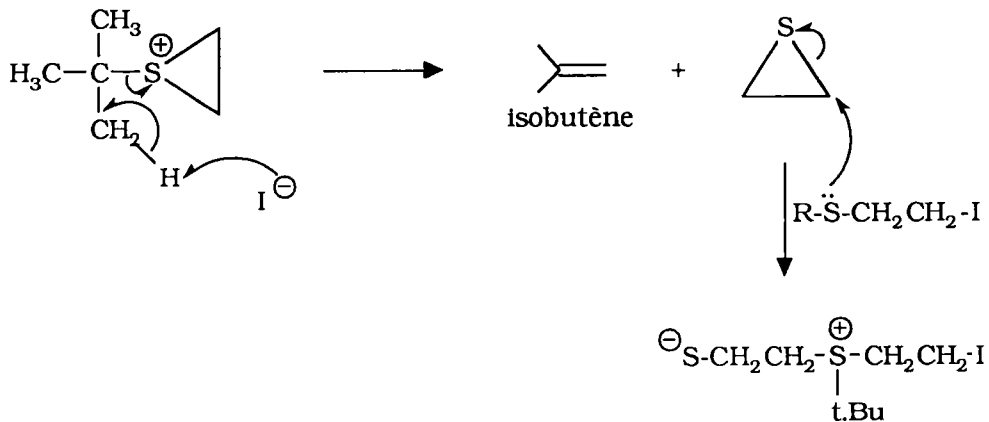


Le mécanisme envisagé peut alors se résumer de la manière suivante :

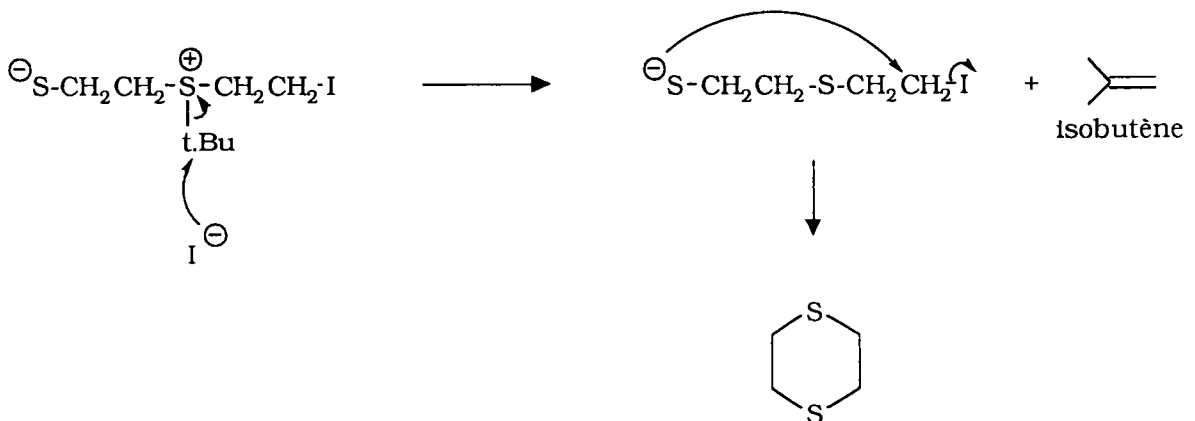
- Comme précédemment (§ III.1.1), nous considérons, dans un premier temps, la formation transitoire d'un ion thiiranium à partir d'une molécule d'iodure sulfuré présente dans le milieu.



- Dans une deuxième étape, l'ion  $I^-$  vient arracher un proton d'un groupement méthyle et favoriser ainsi une  $\beta$ -élimination. Cette réaction s'accompagne de la formation d'isobutène et d'épisulfure. Ce dernier peut alors réagir avec une deuxième molécule d'iodure sulfuré.

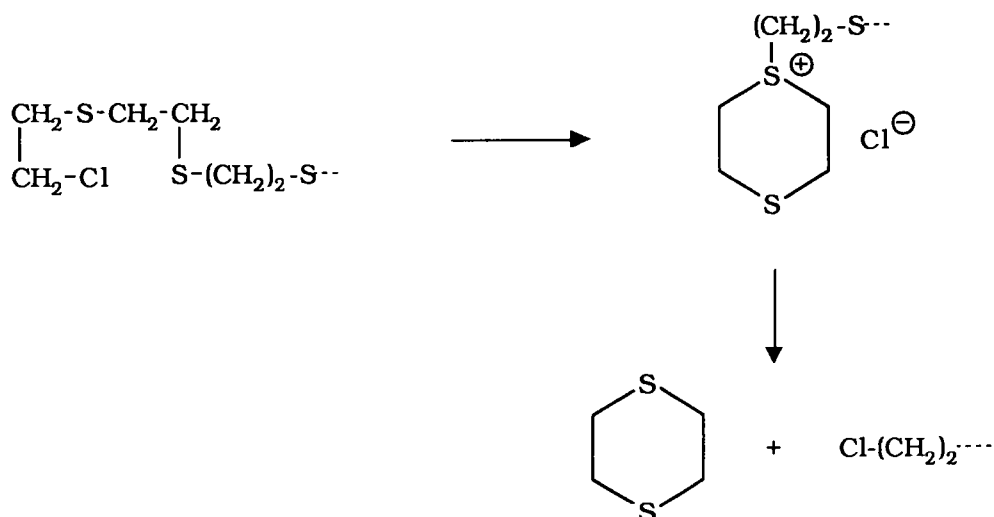


L'attaque nucléophile de l'ion iodure, sur l'ion sulfonium, conduit au 1,4-dithiane.



**Remarque :** Il est possible que la formation du 1,4-dithiane résulte de la polymérisation du sulfure d'éthylène en milieu basique<sup>90, 92</sup>.

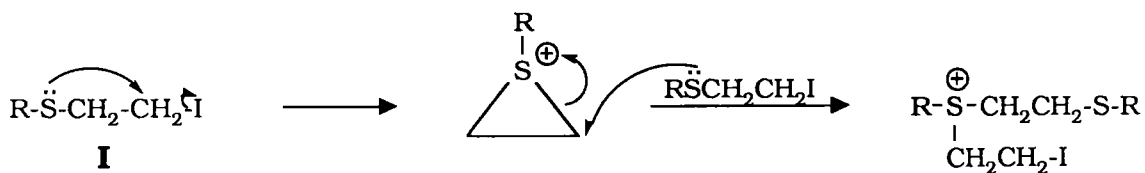
Les polymères ainsi formés peuvent, en effet, subir une dégradation thermique et donner le dithiane<sup>93 a</sup>.



### III.2.2) Cas des composés de type A2

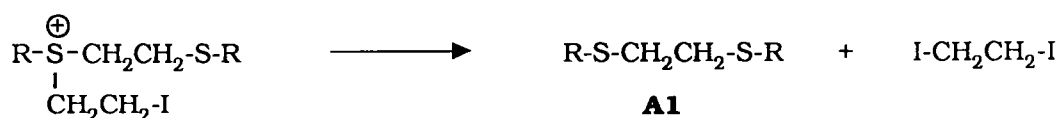
Sur la base des hypothèses émises dans le paragraphe III.1.1, nous pouvons proposer le mécanisme ci-après, pour la formation des composés A2.

Le début de la réaction est analogue à celui du composé A1.

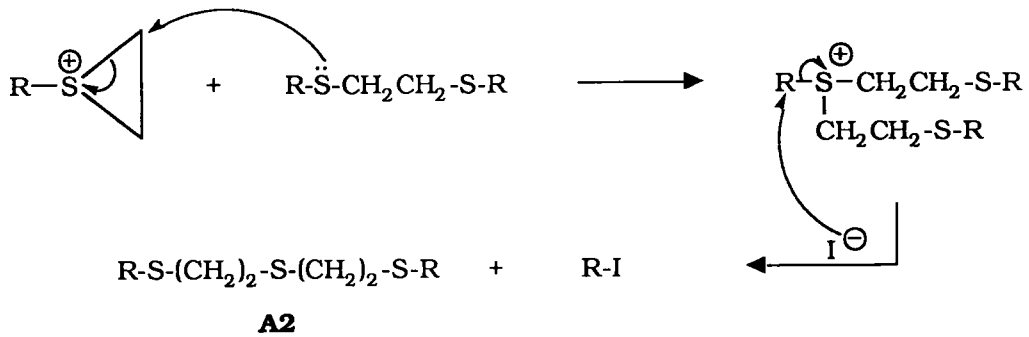


A partir de cet intermédiaire réactionnel, nous pouvons avoir les deux cas ci-après :

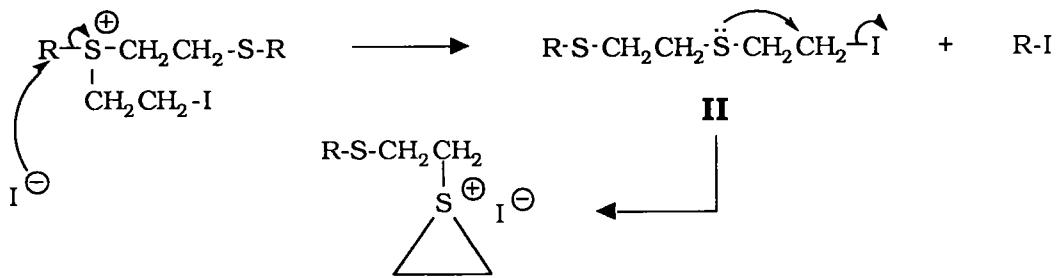
**1<sup>er</sup> cas :** L'attaque de I<sup>-</sup> sur l'ion sulfonium permet d'obtenir le dérivé A1.



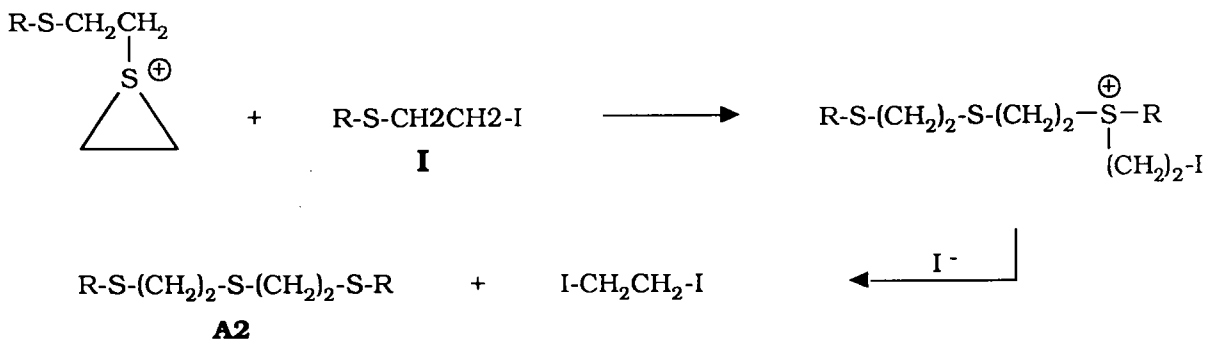
Celui-ci peut alors réagir avec un ion thiiranium et conduire au polysulfure A2.



**2<sup>ème</sup> cas :** L'attaque de l'ion iodure sur l'ion sulfonium donne une nouvelle molécule iodo-sulfurée (**II**). Cette dernière peut subir une cyclisation intramoléculaire et former, à son tour, un ion sulfonium.



Cet intermédiaire peut alors réagir avec une molécule iodo-sulfurée (**I**) pour conduire au composé attendu.



*Remarque :* Dans le même souci d'exactitude que précédemment (§.III.1) nous avons réalisé la synthèse des composés A2 par voie directe.

TABLEAU 2.7 a : Résultats expérimentaux pour les chlorures du type								
i.Bu-S-(CH <sub>2</sub> ) <sub>n</sub> -Cl								
Essais	n	Conditions opératoires	Rdt %	Tr (min)	m/z	% GC	Produits	n°
123	3	NaI	100%	7,0	296	15%	I(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> I	707
				9,6	178	31%	RSSR	602
				14,6	258	44%	Z-I	207
				21,3	220	21%	A1	307
				25,9	370	2%	I(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> S(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> I	807
				31,5	332	9%	RS(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> S(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> I	907
				36,4	294	6%	A2	407
172	3	[NaI + Me <sub>3</sub> SiCl]	93%	8,9	296	4%	I(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> I	707
				11,2	166	7%	Z-Cl	107
				17,5	258	81%	Z-I	207
				23,9	220	8%	A1	307
125	4	NaI	100%	10,1	178	18%	RSSR	602
				19,0	272	27%	Z-I	208
				22,8	234	16%	A1	308
				28,9		9%	?	
				34,2		11%	?	
				39,1		10%	?	
				43,5		9%	?	
173	4	[NaI + Me <sub>3</sub> SiCl]	54%	11,7	178	26%	RSSR	602
				12,8	310	4%	I(CH <sub>2</sub> ) <sub>4</sub> I	708
				14,7	180	46%	Z-Cl	108
				20,3	272	6%	Z-I	208
				26,8	234	18%	A1	308
127	5	NaI	100%	21,1	286	>95%	Z-I	209
129	6	NaI	100%	4,0	146	11%	RSR	610
				18,1	338	15%	I(CH <sub>2</sub> ) <sub>6</sub> I	210
				24,6	300	40%	Z-I	310
				30,1	262	21%	A1	410
				46,0	416	4%	RS(CH <sub>2</sub> ) <sub>6</sub> S(CH <sub>2</sub> ) <sub>6</sub> I	710
				49,3	378	9%	A2	910
174	6	[NaI + Me <sub>3</sub> SiCl]	87%	20,8	338	7%	I(CH <sub>2</sub> ) <sub>6</sub> I	710
				22,3	208	13%	Z-Cl	110
				28,1	300	62%	Z-I	210
				33,2	262	18%	A1	310

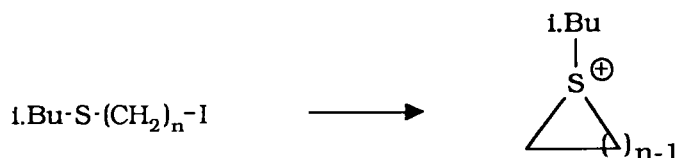
### III.3) Résultats obtenus avec **i.BuS(CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>Cl (n>2)**

La réactivité particulière des composés précédents nous a amenés à nous intéresser à l'influence du nombre de groupements -CH<sub>2</sub>-, présents entre l'atome de soufre et l'atome de chlore, sur le comportement de ces molécules vis à vis de nos différents réactifs.

La plupart des essais réalisés, que ce soit en présence de NaI ou [NaI + Me<sub>3</sub>SiCl], conduisent majoritairement au dérivé iodé Z-I (essais 123, 172, 125, 127, 129, 174, 131 et 175).

Ces résultats peuvent être expliqués de différentes façons :

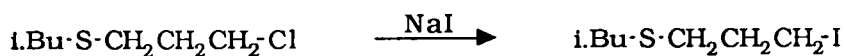
♦ Dans le cas de **NaI**, la formation de l'ion thiiranium intermédiaire est rendu très difficile.



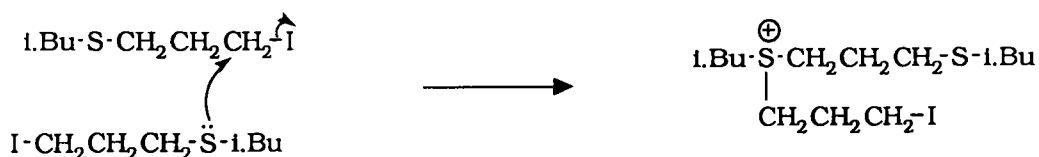
En effet, le passage par la forme sulfonium dépend, en grande partie, de la géométrie de la molécule de départ et plus particulièrement de la position de l'atome soufre par rapport au carbone porteur de l'halogène.

Ainsi pour  $n = 3$ , la réaction de substitution intramoléculaire est quasiment impossible. La présence des composés A1 et A2, dans le mélange, peut s'expliquer si l'on envisage le mécanisme suivant :

- Substitution de l'atome de chlore par l'atome d'iode



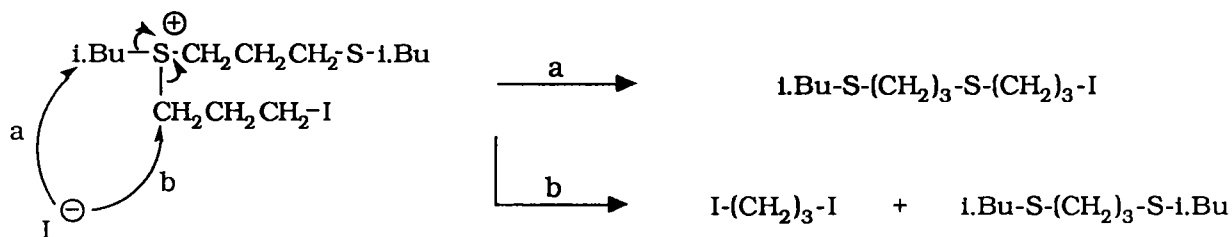
- déplacement nucléophile de l'halogène par le doublet électronique d'un atome de soufre provenant d'une deuxième molécule d'iodure sulfurée



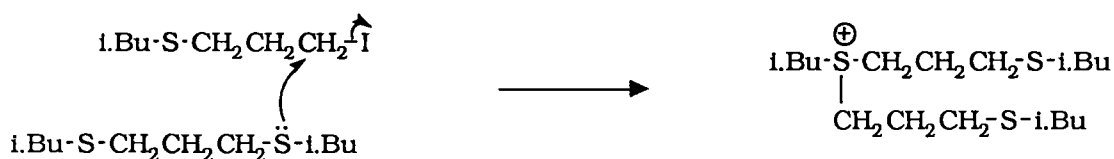
<b>TABLEAU 2.7 b : Résultats expérimentaux pour les chlorures du type</b>								
<b>i.Bu-S-(CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>-Cl</b>								
<b>Essais</b>	<b>n</b>	<b>Conditions opératoires</b>	<b>Rdt %</b>	<b>Tr (min)</b>	<b>m/z</b>	<b>% GC</b>	<b>Produits</b>	<b>n°</b>
<b>131</b>	11	NaI	100%	33,3	408	21%	I(CH <sub>2</sub> ) <sub>11</sub> I	711
				38,4	370	48%	Z-I	211
				42,2	332	31%	A1	311
<b>175</b>	11	[NaI + Me <sub>3</sub> SiCl]	100%	35,1	408	27%	I(CH <sub>2</sub> ) <sub>11</sub> I	711
				38,2	370	48%	Z-I	211
				43,7	332	25%	A1	311

Les rendements indiqués (Rdt) sont définis par rapport au chlorure de départ.

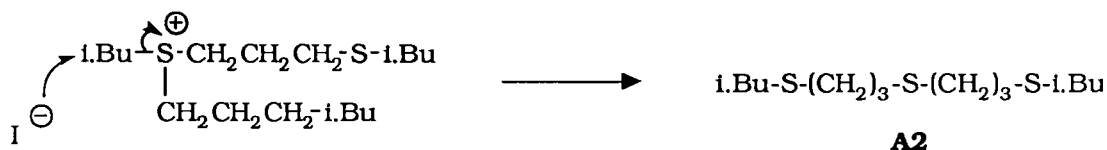
- Attaque de l'ion sulfonium formé par un ion iodure.



Le composé A1 peut ensuite réagir avec une molécule d'halogénure sulfurée et conduire ainsi au composé A2.

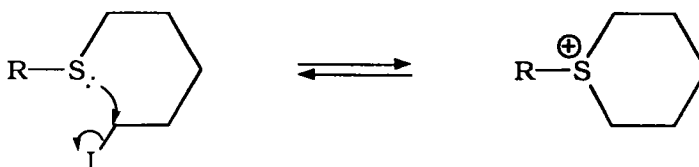


et



A partir de  $n = 4$ , le système devenant plus "souple", la formation de l'ion thiuranium est plus facile. On peut donc supposer que cette voie est à nouveau privilégiée pour former le composé A1.

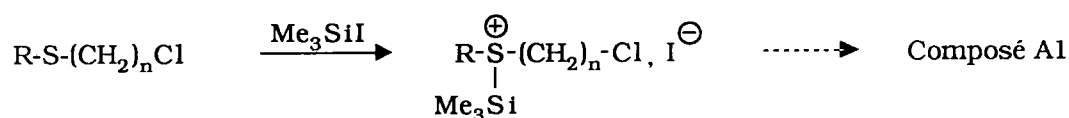
On peut noter, cependant, que l'essai **127**, donne uniquement le dérivé iodé. Ce résultat semble lié à l'établissement d'un équilibre entre  $\text{i.BuS(CH}_2\text{)}_5\text{-I}$  et l'ion sulfonium, dont la formation est favorisée par l'assistance anchimérique de l'atome de soufre<sup>93</sup> b-c.



♦ Pour le système **[NaI + Me<sub>3</sub>SiCl]**, nous avons vu au cours du chapitre III.1.2. qu'il peut y avoir une compétition entre deux mécanismes différents :

- un mécanisme électrophile qui correspond à l'activation de l'halogénure sulfuré de départ par l'ion silycénium (Me<sub>3</sub>Si<sup>+</sup>),
- un mécanisme nucléophile lié à la présence de NaI dans le milieu.

Or, l'allongement de la chaîne alkyle, présente entre l'atome de soufre et l'atome d'halogène, rend très difficile la formation des ions sulfoniums. Nous pouvons donc imaginer ici que la formation des polysulfures A1 repose intégralement sur l'action de Me<sub>3</sub>SiI.



Cependant, pour des valeurs de n suffisamment grandes (n ≥ 6), nous pouvons à nouveau considérer que ces deux processus interviennent simultanément.

#### III.4) Résultats obtenus avec **RSCH<sub>2</sub>C(R<sub>1</sub>)(R<sub>2</sub>)Cl**

Afin d'évaluer l'influence de l'encombrement stérique sur la réactivité des halogénures sulfurés étudiés, nous avons décidé de greffer des substituants sur le carbone en β de l'atome de soufre.

On observe des différences importantes selon le radical utilisé.

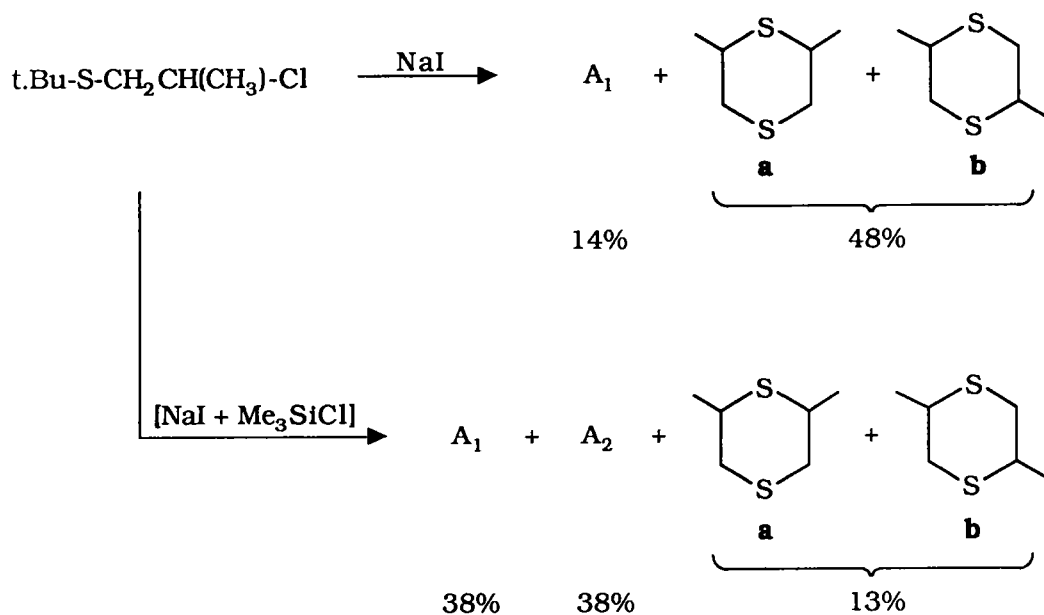
##### III.4.1) Cas de R-S-CH<sub>2</sub>CH(CH<sub>3</sub>)-Cl

. Les essais 133 et 176 conduisent essentiellement au composé A1.

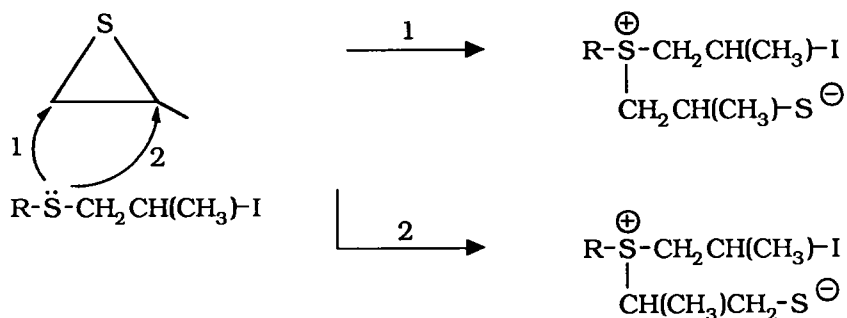
. Pour R = t.Bu (essais 135,177), on isole, en fonction du réactif utilisé, les composés suivants :



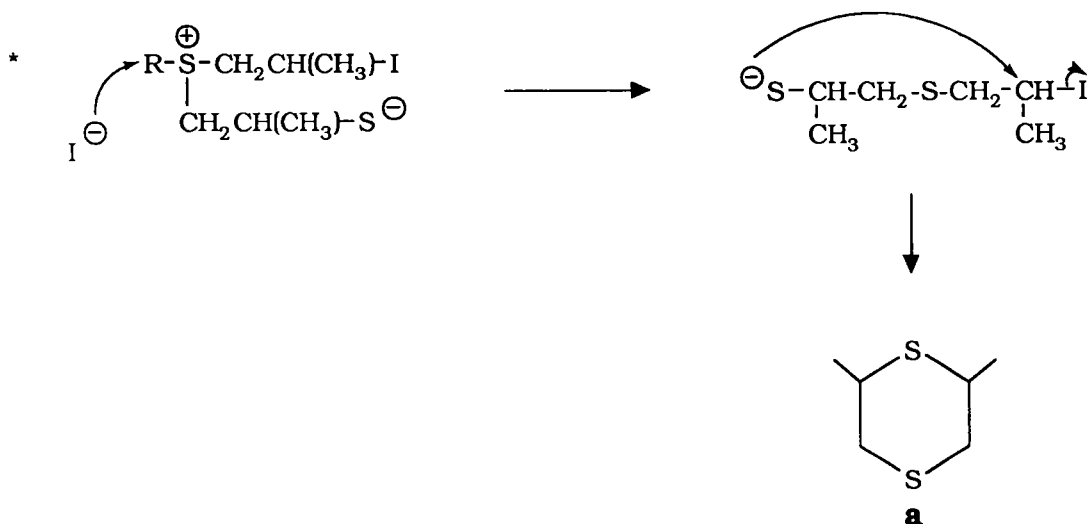
<b>TABLEAU 2.8 : Résultats expérimentaux pour les chlorures du types</b>								
<b>R-S-CH<sub>2</sub>C(R<sub>1</sub>)(R<sub>2</sub>)-Cl</b>								
<b>Essais</b>	<b>R</b>	<b>Conditions opératoires</b>	<b>Rdt %</b>	<b>Tr (min)</b>	<b>m/z</b>	<b>% GC</b>	<b>Produits</b>	<b>n°</b>
<b>R-S-CH<sub>2</sub>CH(CH<sub>3</sub>)-Cl</b>								
<b>133</b>	i.Bu	NaI	100%	9,9	178	34%	RSSR	602
				19,1	220	66%	A1	312
<b>176</b>	i.Bu	[NaI + Me <sub>3</sub> SiCl]	100%	8,4	178	12%	RSSR	602
				17,3	220	88%	A1	312
<b>135</b>	t.Bu	NaI	100%	4,2	148	5%	dithiane b	
				7,3 / 8,0	148	48%	dithianes a/b	513 a/b
				10,0	258	6%	Z-I	213
				12,6	192	4%	RSCH <sub>2</sub> SR	713
				15,0	220	14%	A1	313
				16,2		17%	?	
				28,9		6%	?	
<b>177</b>	t.Bu	[NaI + Me <sub>3</sub> SiCl]	96%	6,6	166	4%	Z-Cl	113
				8,4	148	4%	dithiane a	513a
				9,2	148	9%	dithiane b	513b
				11,7	258	2%	Z-I	213
				16,4	220	38%	A1	313
				30,7	294	38%	A2	413
				42,0		5%	?	
<b>R-S-CH<sub>2</sub>C(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>-Cl</b>								
<b>137</b>	i.Bu	NaI	100%	4,9	144	23%	RSCH=C(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	714
				9,6	178	63%	RSSR	602
				19,9	234	14%	A1	314
<b>179</b>	i.Bu	[NaI + Me <sub>3</sub> SiCl]	100%	4,8	144	13%	RSCH=C(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	714
				8,4	178	70%	RSSR	602
				18,6	234	17%	A1	314
<b>139</b>	t.Bu	NaI	100%	3,4	144	48%	RSCH=C(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	714
				6,8	178	21%	RSSR	603
				9,2	176	26%	dithiane	515
				12,0	210	5%	?	
<b>180</b>	t.Bu	[NaI + Me <sub>3</sub> SiCl]	100%	4,6	144	85%	RSCH=C(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	714
				10,9	176	10%	dithiane	515
				13,9	210	5%	?	

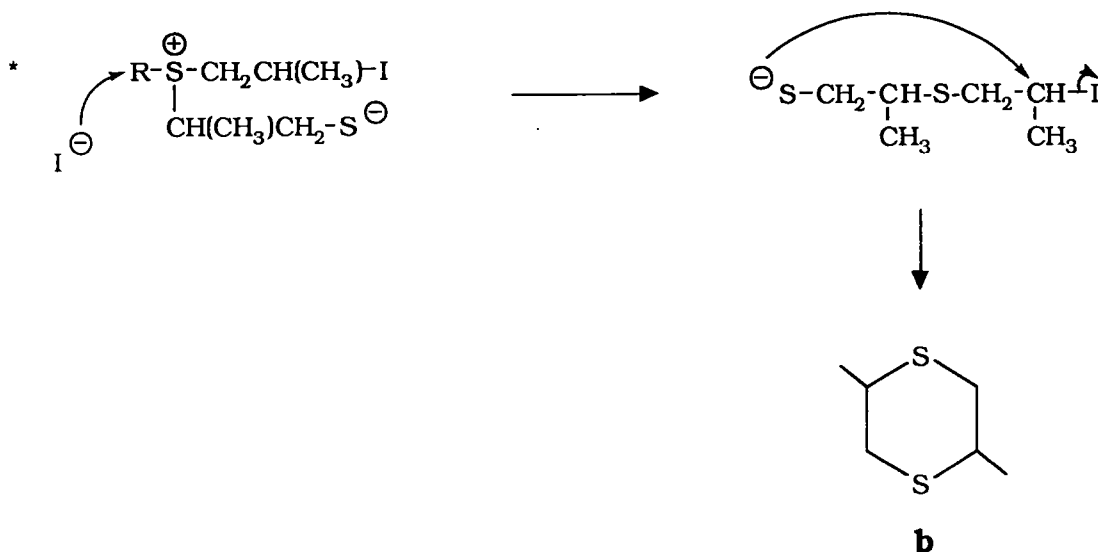


La présence des deux isomères a et b s'expliquent par deux ouvertures possibles du 2-méthylthiirane formé au cours de la réaction (§III.2.1).



Les ions sulfoniums ainsi obtenus conduisent aux composés attendus après attaque par un ion I<sup>-</sup>.

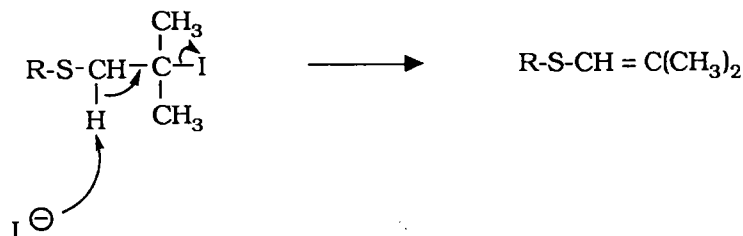




Comme précédemment (§ III.2.1), on peut aussi envisager que la formation des composés a et b résulte de la polymérisation du 2-méthylthiirane.

### III.4.2) Cas de R-S-CH<sub>2</sub>C(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>-Cl

. Pour l'ensemble des essais (137, 179, 139 et 180), on peut observer la présence d'un dérivé particulier du type R-S-CH = C(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub> dont la formation est liée au deux groupements méthyles présents sur le carbone porteur de l'halogène. Ceux-ci favorisent, en effet, la réaction de β-élimination décrite ci-dessous.



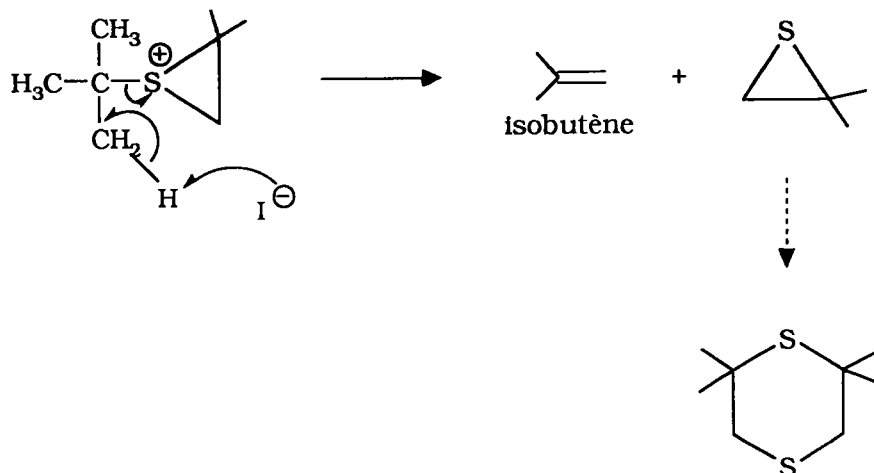
. Dans le cas du composé t.Bu-S-CH<sub>2</sub>C(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>-Cl (essai 139, 180), la réaction conduit aux produits suivants :



<b>TABLEAU 2.9 a : Résultats expérimentaux pour des halogénures sulfurés</b>								
<b>Essais</b>	<b>R</b>	<b>Conditions opératoires</b>	<b>Rdt %</b>	<b>Tr (min)</b>	<b>m/z</b>	<b>% GC</b>	<b>Produits</b>	<b>n°</b>
<b>RSCH<sub>2</sub>C(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>Cl</b>								
<b>141</b>	i.Bu	NaI	12%	9,3	178	9%	RSSR	602
				11,6	194	88%	Z-Cl	116
				16,6	286	3%	Z-I	216
<b>[RSCH<sub>2</sub>]<sub>2</sub>CHCl</b>								
<b>143</b>	i.Bu	NaI	100%	9,7	178	22%	RSSR	603
				24,6	308	75%	A1	219
				33,1	374	3%	?	319
<b>145</b>	t.Bu	NaI	Résultat inexploitable					
<b>RSS(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>Cl</b>								
<b>146</b>	t.Bu	NaI	100%	5,1	178	7%	RSSR	603
				14,3	276	78%	Z-I	219
				18,5	238	15%	A1	319
<b>RSO<sub>2</sub>(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>Cl</b>								
<b>148</b>	t.Bu	NaI	100%	18,9	276	100%	Z-I	221
<b>RS(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>Br</b>								
<b>149</b>	i.Bu	NaI	100%	18,1	220	>95%	A1	302
<b>151</b>	t.Bu	NaI	100%	3,7	120	60%	dithiane	503
				6,9	244	36%	Z-I	203
				25,7		4%	?	

Les rendements indiqués (Rdt) sont définis par rapport à l'halogénure de départ.

On peut remarquer que l'on isole, outre le dérivé alcénique majoritaire, 10-30% de 2,2,6,6-tétraméthyl-1,4-dithiane. Ce dernier, tout comme l'alcène, est obtenu suite à une réaction de  $\beta$ -élimination (§ III.2.1).



### III.5) Autres sulfures et sulfones

. L'essai 141 donne peu de réaction. On récupère principalement le chlorure de départ.

Ce résultat met en évidence l'incapacité du composé  $\text{i.BuSCH}_2\text{C}(\text{CH}_3)_2\text{CH}_2\text{Cl}$  à former l'ion thiiranium. La position de l'atome de soufre par rapport au carbone porteur de l'halogène, ainsi que l'encombrement stérique de la chaîne alkyle, empêche en effet, toute substitution nucléophile intramoléculaire.

. Le composé  $[\text{RSCH}_2]_2\text{CH-Cl}$  conduit à des réactions différentes suivant le radical utilisé (essais 143 et 145).

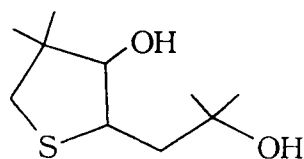
Si pour  $\text{R} = \text{i.Bu}$ , on obtient une forte proportion de dérivé A1, la complexité du mélange obtenu avec  $\text{R} = \text{t.Bu}$  le rend difficilement interprétable.

. Au niveau des sulfones (essai 148) nous observons uniquement la présence de dérivé iodé Z-I; l'absence de doublets électroniques libres sur l'atome de soufre empêche la formation de l'ion sulfonium intermédiaire.

. L'utilisation de dérivés bromo-sulfurés (essais 149, 151) à la place des chlorures sulfurés correspondants ne modifie en rien les résultats obtenus.

**TABLEAU 2.9 b : Résultats expérimentaux pour des hétérocycles sulfurés fonctionnalisés**

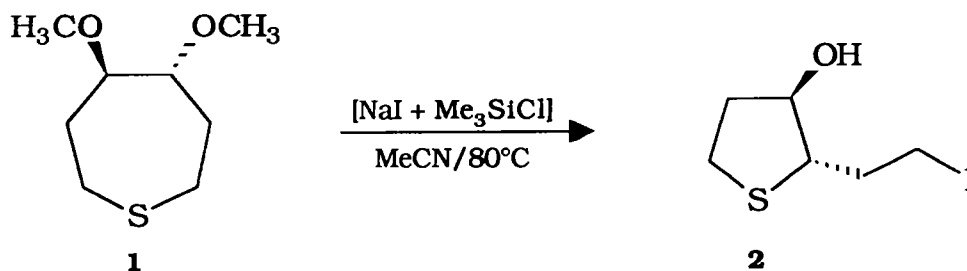
Essais	Conditions opératoires	Rdt %	Tr (min)	m/z	% GC	Produits	n°
<b>153</b>	<b>3-méthoxythiacyclohexane</b>						
	NaI	0%	4,0	132	100%	Cp de départ	124
<b>182</b>	<b>3-méthoxythiacyclohexane</b>						
	[NaI + Me <sub>3</sub> SiCl]	100%	2,9	?	100%	?	724
<b>154</b>	<b>4,5-diméthoxy-3,3,6,6-tétraméthylthiacycloheptane</b>						
	NaI	0%	14,7	232	100%	Cp de départ	125
<b>183</b>	<b>4,5-diméthoxy-3,3,6,6-tétraméthylthiacycloheptane</b>						
	[NaI + Me <sub>3</sub> SiCl]	56%	8,6	186	56%	¥	725
			14,6	232	44%	Cp de départ	125
¥	<i>2-[[1,1-diméthyl]-2-hydroxyéthyl]-4,4-diméthylthiacyclopentan-3-ol</i>						
Les rendements indiqués (Rdt) sont définis par rapport à l'hétérocycle sulfuré de départ.							



¥  
n° 725

### III.6) Cas des sulfures hétérocycliques

Récemment, V. Cerè *et al.*<sup>94</sup> ont montré que l'utilisation de [NaI + Me<sub>3</sub>SiCl] sur des hétérocycles sulfurés fonctionnalisés conduit à un réarrangement particulier.



Dans le cadre de nos travaux, il nous a alors paru intéressant d'étudier le comportement de tels systèmes vis à vis de nos réactifs.

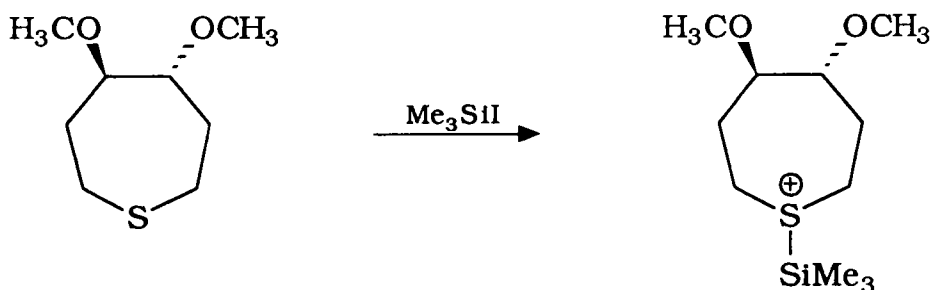
. Les essais 153 et 154, réalisés en présence de NaI seul, ne donnent aucune réaction. Les hétérocycles sulfurés testés sont retrouvés intégralement en fin de manipulation.

Par contre ces mêmes essais réalisés en présence du mélange [NaI + Me<sub>3</sub>SiCl] (essais 182 et 183), conduisent bien à la formation de nouveaux composés.

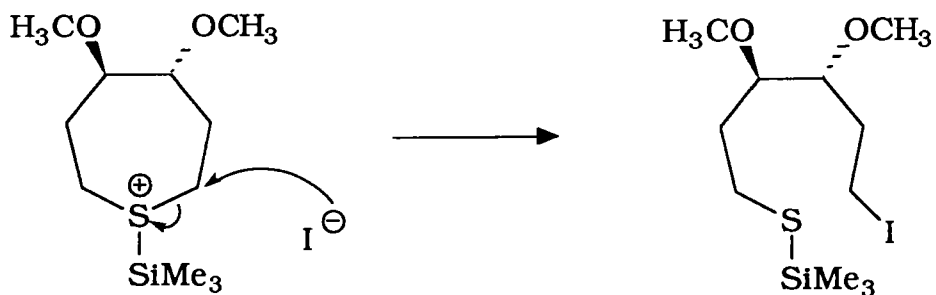
Cependant, si pour l'essai 183, on obtient le produit de réarrangement escompté, il n'en va pas de même avec l'essai 182. Dans ce cas, le composé de départ est dégradé et nous n'avons pas réussi à identifier les constituants du mélange.

Nous avons alors cherché à comprendre le réarrangement observé. Le principe général imaginé pour ce processus est très proche de celui proposé pour les halogénures sulfurés. Nous avons choisi de l'illustrer à partir de la réaction de V. Cerè.

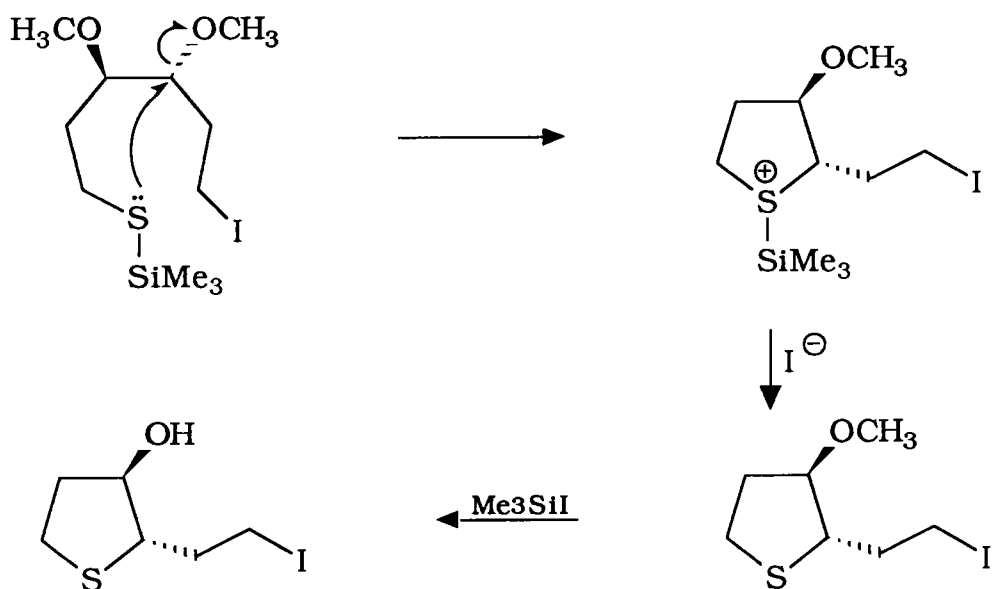
Dans un premier temps, on considère l'activation du dérivé sulfuré par l'ion Me<sub>3</sub>Si<sup>+</sup> généré au cours de la réaction.



L'ion sulfonium formé peut ensuite être attaqué par un ion iodure et donner un mercaptate de triméthyle silyle.



Le composé final est alors obtenu à la suite de la substitution nucléophile d'un groupement méthoxy par l'atome de soufre.





<b>TABLEAU 2.10 : Etude de la réactivité de t.Bu-S-(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>-Cl vis à vis de NaI,</b>										
<b>Suivant différentes conditions de réaction.</b>										
		<b>RS-SR</b>	<b>Dithiane</b>	<b>Z-Cl</b>	<b>Z-I</b>	<b>A1</b>	<b>A2</b>	<b>Autres</b>	<b>Autres</b>	
Conditions		Tr	Tr	Tr	Tr	Tr	Tr	Tr	Tr	Tr
		%	%	%	%	%	%	%	%	%
<b>t.Bu-S-(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>-Cl avec MeCN comme solvant</b>										
<b>191</b>	MeCN/1 NaI		3,9		7,0					
	30 h; MeCN : 30 ml		90%		14%					
<b>192</b>	MeCN/2 NaI		3,8		6,9					
	30 h; MeCN : 30 ml		66%		33%					
<b>193</b>	MeCN/3 NaI		3,9		6,9					
	30 h; MeCN : 30 ml		81%		19%					
<b>194</b>	MeCN/2 NaI		3,7							
	30 h; MeCN : 15 ml		100%							
<b>195</b>	MeCN/2 NaI		3,8		6,8					
	30 h; MeCN : 45 ml		65%		35%					
<b>196</b>	MeCN/2 NaI		3,7		6,9					
	15 h		54%		46%					
<b>197</b>	MeCN/2 NaI		3,8		7,1					
	45 h		87%		13%					
<b>t.Bu-S-(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>-Cl avec différents solvants</b>										
<b>198</b>	MEK/2 NaI				7,2					
	30h; MEK : 30 ml				100%					
<b>199</b>	Cyclohexane/2 NaI				7,5					
	30 h; Cyclohexane : 30 ml				100%					
<b>200</b>	HMPT/2 NaI				6,8					
	30 h; HMPT : 30 ml				100%					
<b>201</b>	EtOH/2 NaI		3,7					4,1	17,9	
	30 h; EtOH : 30 ml		5%					<b>90%</b>	5%	
								\$	?	
\$	t.Bu-S-(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> -OEt									
Les temps de rétention (Tr) sont exprimés en minutes										
Les pourcentages indiqués correspondent à ceux observés en GC/MS										

### III.7) Détermination des paramètres influençant la synthèse de dithiane

Dans le cas particulier des dithianes, il nous a paru intéressant d'améliorer les rendements obtenus. Pour cela, nous avons cherché à déterminer les facteurs pouvant influencer la réaction.

Nous avons alors choisi d'effectuer cette étude pour le chlorure sulfuré suivant :



Différents essais ont ainsi été réalisés en faisant varier :

- le nombre d'équivalents de NaI (essais 191-193),
- le volume d'acétonitrile (essais 194-195),
- le temps de réaction (essais 196-197),
- la nature du solvant (essai 198-201).

Dans cette étude, l'essai **192** est utilisé comme référence.

Les différents résultats obtenus, répertoriés dans le tableau 2.10, conduisent aux conclusions suivantes :

. L'utilisation d'une quantité variable en NaI ne modifie pas de façon importante les résultats obtenus.

. Le volume de solvant utilisé pour la réaction a une influence notable sur la synthèse de dithiane.

En effet, pour un volume minimum en acétonitrile (15 ml), on obtient 100% du produit désiré. Par contre, une augmentation de la dilution conduit aux mêmes résultats que l'essai de référence.

. L'essai 197, pour lequel le temps de réaction est le plus long, améliore la conversion de **Z-I** et par conséquent le pourcentage de dithiane formé.

. La nature du solvant joue un rôle important dans la formation du composé souhaité.

- dans la méthyléthylcétone, le cyclohexane et l'hexaméthyl phosphorotriamide, l'action de l'iodure de sodium sur le t.BuS(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>Cl conduit uniquement au composé iodé **Z-I**.

- dans l'éthanol, on obtient majoritairement le produit de substitution de l'halogène par le groupement méthoxy du solvant.

## IV) Conclusion

Dans ce chapitre, nous nous sommes attachés à étudier le comportement particulier de sulfures halogénés vis à vis des systèmes NaI, [NaI + Me<sub>3</sub>SiCl] ou Me<sub>3</sub>SiI; ceux-ci conduisent à la formation de polysulfures [A] du type :



Nous avons ainsi montré que :

- cette réaction spécifique est fortement favorisée lorsque le chlorure sulfuré ne comporte que deux groupement CH<sub>2</sub> entre l'atome de soufre et d'halogène.
- les meilleurs résultats sont obtenus lorsque le réactif utilisé est l'iodure de sodium, les systèmes [NaI + Me<sub>3</sub>SiCl] ou Me<sub>3</sub>SiI étant largement moins efficaces.
- le mécanisme dû à l'action de NaI sur les composés halogéno-sulfurés implique le passage par un ion sulfonium.

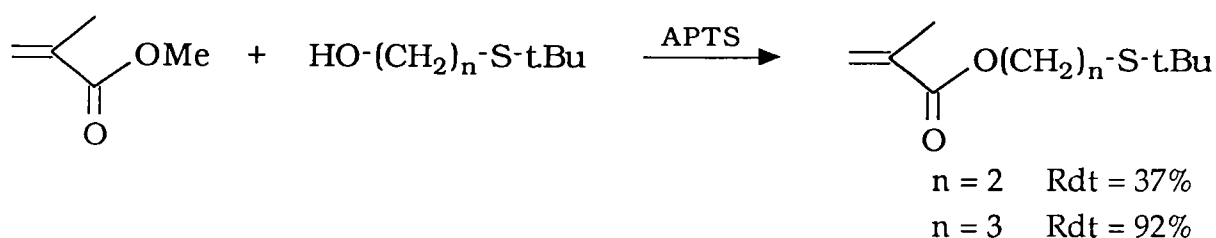
Finallement à partir du dérivé t.BuS(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>Cl, nous avons déterminé les conditions opératoires les plus adaptées pour la formation de 1,4-dithianes (15 ml d'acétonitrile, 2 équivalent de NaI et chauffage à reflux pendant 30 heures).

## REACTIONS SPECIFIQUES D'ALCOOLS SULFURES AVEC UN CATALYSEUR ACIDE [APTS OU HCl]

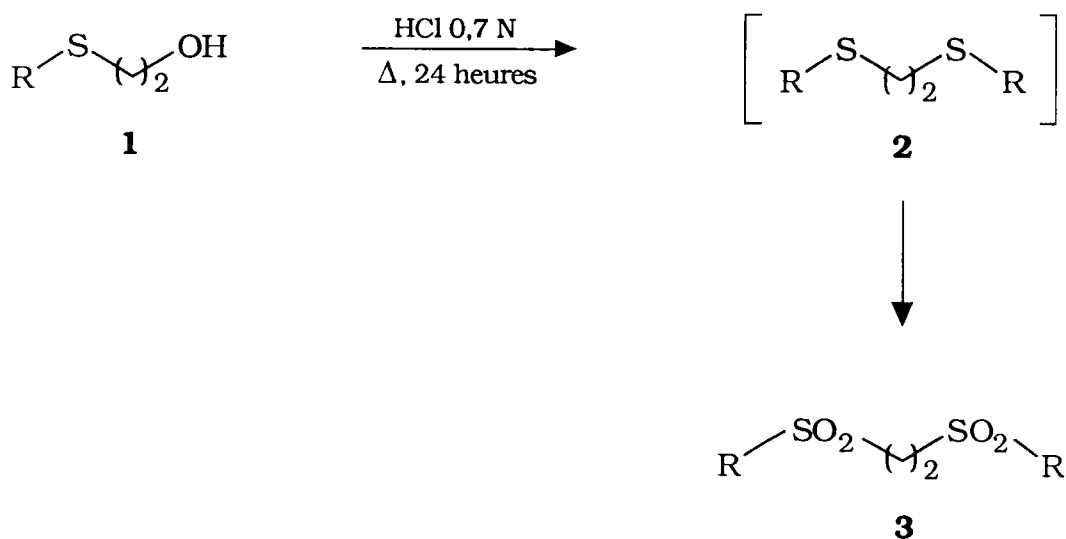
### I) Introduction

Dans ce chapitre, nous avons tenté de comparer la réactivité d'alcools sulfurés en milieu acide à celle des halogénures sulfurés vis à vis de NaI ou [NaI + Me<sub>3</sub>SiCl].

Au cours de travaux précédents, réalisés au L.C.O.7, 95-96, il est apparu que l'utilisation des alcools RS(CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>OH, en milieu acide paratoluène sulfonique donnent des réactions particulières lorsque la valeur de n est égale à 2.



De même, en 1966, L. N. Owen *et Al*<sup>97</sup> ont montré que l'action d'acide chlorhydrique 0,7 N sur ces alcools sulfurés RS(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>OH conduit à la formation de polysulfures symétriques qui ont été caractérisés après leur oxydation en disulfones correspondantes.



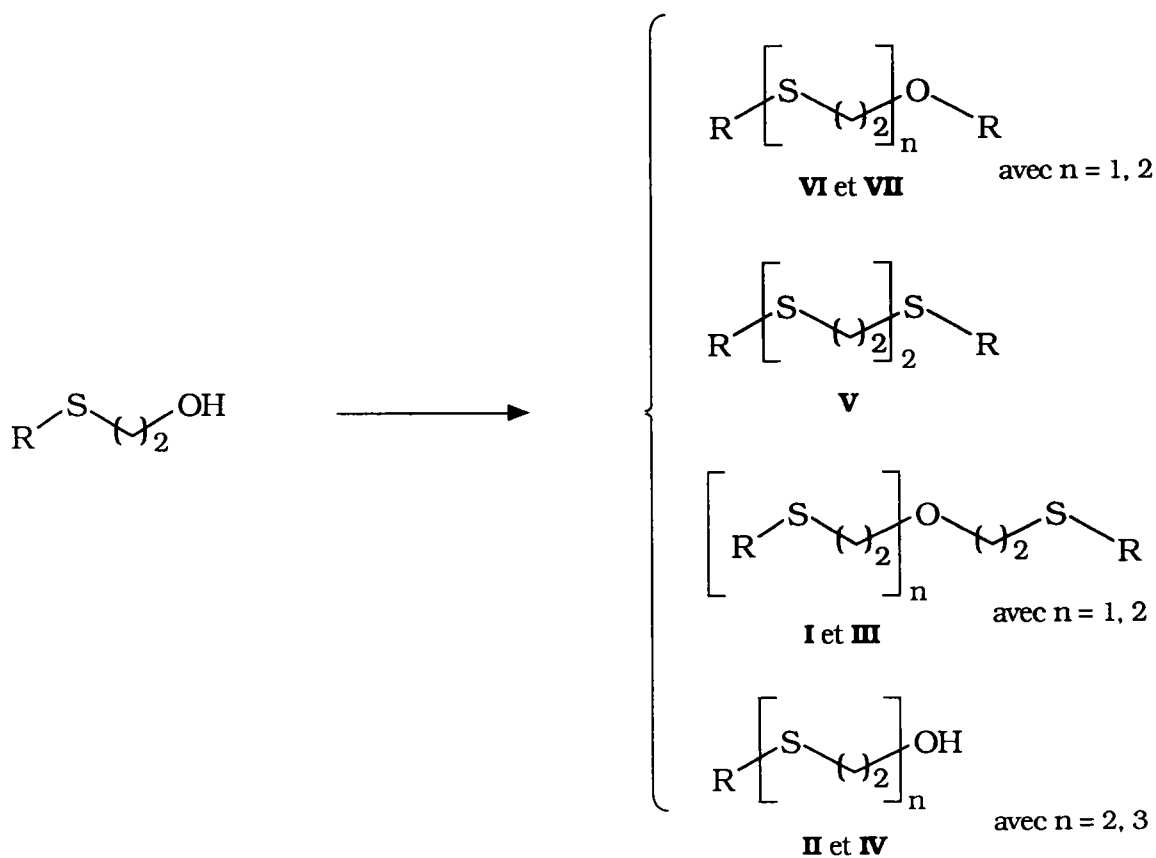
## II) Conditions des réactions

Afin de mieux cerner la réactivité des alcools sulfurés étudiés, nous avons appliqué les modes opératoires suivants :

- APTS (10% molaire) : Chauffage à reflux dans le cyclohexane pendant 24 heures,
- HCl 0,7N : Chauffage à reflux durant 24 heures.

## III) Réactions envisageables

Ces réactions sont très complexes et conduisent à de nombreux produits représentés ci-après :



<b>TABLEAU 2.11 : Action d'un acide sur un alcool sulfuré</b>								
<b>R-S-(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>-OH</b>								
<b>Essais</b>	<b>R</b>	<b>Conditions opératoires</b>	<b>Tr (min)</b>	<b>m/z</b>	<b>% GC/ IC</b>	<b>% GC/IE</b>	<b>Produits</b>	<b>n°</b>
<b>200</b>	t.Bu	APTS/ Cyclohexane	6,1	134	12,9	7,0	t.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> OH	127
			11,3	190	20,0	38,7	t.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> Ot.Bu	727
			21,7	194	14,3	7,9	t.Bu[S(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> ] <sub>2</sub> OH	827
			25,8	250	/	22,4	t.Bu[S(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> ] <sub>2</sub> Ot.Bu	927
			26,2	250	25,0	8,2	[t.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> ] <sub>2</sub> O	1027
			30,7	266	7,3	5,3	t.Bu[S(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> ] <sub>2</sub> St.Bu	403
			37,8	310	1,5	10,5	t.Bu[S(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> ] <sub>2</sub> O(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> St.Bu	1227
<b>201</b>	t.Bu	HCl 0,7 N	5,9	134	13,5	18,5	t.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> OH	127
			10,6	190	19,8	3,2	t.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> Ot.Bu	727
			22,7	194	34,6	15,4	t.Bu[S(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> ] <sub>2</sub> OH	827
			25,4	250	16,6	14,4	t.Bu[S(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> ] <sub>2</sub> Ot.Bu	927
			30,9	266	7,3	1,7	t.Bu[S(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> ] <sub>2</sub> St.Bu	403
			35,4	254	8,2	43,6	t.Bu[S(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> ] <sub>3</sub> OH	1127
			37,5	310		3,2	t.Bu[S(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> ] <sub>2</sub> O(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> St.Bu	1227
<b>202</b>	i.Bu	APTS/ Cyclohexane	7,4	134	22,0	21,8	i.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> OH	126
			8,4	190	10,9	/	i.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> Oi.Bu	726
			28,7	250	67,1	78,2	[i.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> ] <sub>2</sub> O	1026

## IV) Résultats et discussions

**Précision :** Comme pour les halogénures sulfurés, nous n'avons jamais tenté d'isoler les composés principaux obtenus; notre objectif était, en effet de caractériser les produits formés lors de ces essais (**tableau 2.11**).

. L'action de l'acide paratoluène sulfonique (essai **200**) ou de l'acide chlorhydrique 0,7N (essai **201**) sur le t.BuS(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>OH conduit à un mélange quasi-identique de produits. Cependant, le pourcentage relatif de chacun des composés identifiés varie suivant les conditions de réaction.

De même, il ne semble pas exister de règle définie permettant d'expliquer le fait qu'un produit est majoritaire plutôt qu'un autre.

On peut remarquer, qu'il existe des différences importantes entre les pourcentages indiqués en spectrométrie de masse IE ou IC. Ces différences sont tout à fait normales et proviennent pour une large part de la présence d'alcools dans le milieu.

Il reste néanmoins que les pourcentages observés sont significatifs et qu'ils indiquent que l'utilisation d'un catalyseur acide ne permet absolument pas d'obtenir un composé parfaitement pur, ce qui n'est pas le cas avec les alcools sulfurés où n = 3 ou plus<sup>87</sup>.

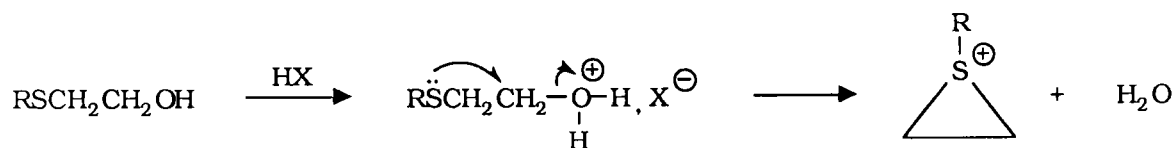
. Afin de vérifier, éventuellement, le rôle du radical R des alcools RS(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>OH, nous avons étudié l'action de l'APTS sur le dérivé i.BuS(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>-OH (essai 202).

Il est en effet possible que l'encombrement stérique lié à la présence du radical tertiobutyle induise des réactions particulières.

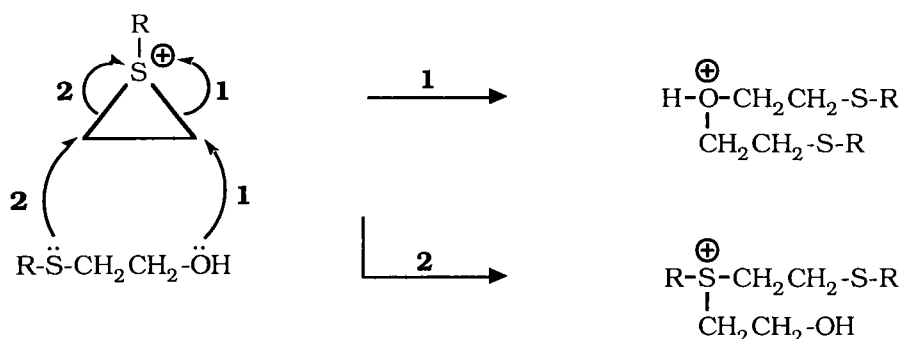
Comme nous pouvons le constater, il n'en est rien et les résultats observés sont très proches de ceux décrits précédemment.

Nous avons alors cherché à comprendre comment ces différents composés peuvent être formés. Pour ce faire nous avons envisagé, sur la base des hypothèses émises pour les halogénures sulfurés, le mécanisme proposé ci-dessous :

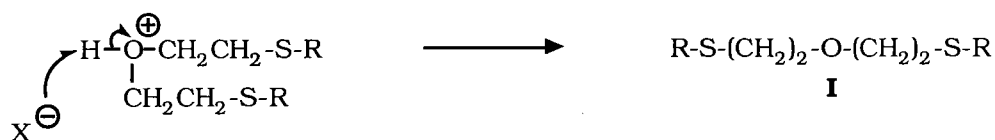
♦ Dans un premier temps, le doublet du soufre vient attaquer le carbone porteur de la fonction hydroxyle et former un ion thiiranium. Cette réaction de substitution intramoléculaire est rendu possible après la protonation de la fonction alcool qui devient extrêmement labile.



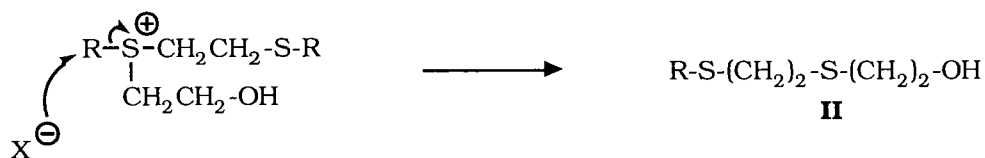
♦ Au niveau de l'étape suivante, l'alcool sulfuré initial intervient de deux manières différentes (voies 1 et 2).



Les sulfures correspondants sont ensuite libérés sous l'action de l'ion  $\text{X}^-$ .



et

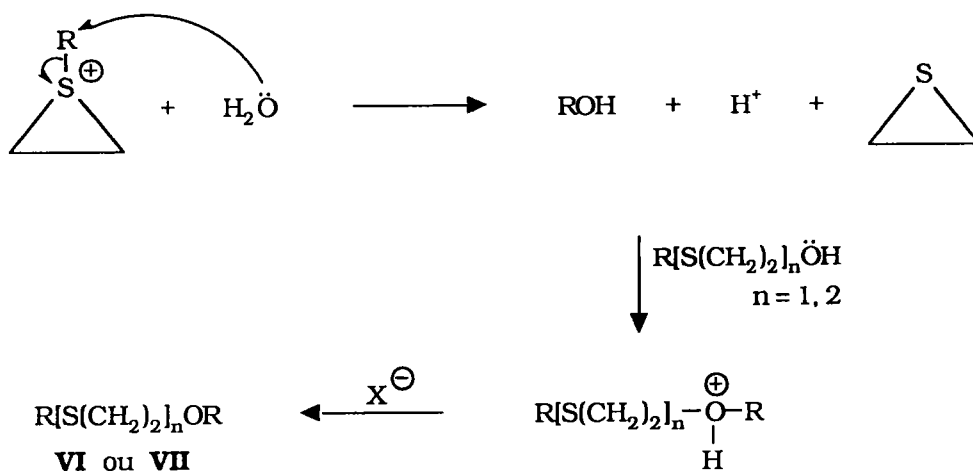


A ce stade, on peut envisager que l'alcool sulfuré **I** réagit à son tour et forme les composés **III**, **IV** et **V**.



Dans le cas des composés  $\text{RS(CH}_2\text{)}_2\text{OR}$  (**VI**) et  $\text{RS(CH}_2\text{)}_2\text{S(CH}_2\text{)}_2\text{OR}$  (**VII**), leur présence s'explique si l'on considère qu'il y a attaque de l'ion épisulfonium par une molécule d'eau; L'ion oxonium réagissant ensuite avec un alcool sulfuré, présent dans le mélange.





## V) Conclusion

. Ces travaux, concernant la réaction entre un alcool sulfuré et un catalyseur acide, nous ont permis de montrer le comportement, toujours particulier, des sulfures possédant une fonction en  $\beta$  de l'atome de soufre.

Dans notre cas, la présence de l'atome de soufre fait que des ions réactifs peuvent être créés dans le milieu par simple apport d'un catalyseur. On observe alors des réactions multiples qui conduisent à un très grand nombre de composés.

. Dans le cas des travaux de L. N. Owen *et Al*<sup>88</sup>, la reproduction de certains de leurs essais montre que ces auteurs se sont heurtés à l'époque, à des problèmes d'identification des composés issus de leurs synthèses et que la réaction qu'ils présentent donne un rendement très faible pour le produit mentionné.

## CHAPITRE III

### PARTIE ANALYTIQUE

## METHODES D'ANALYSE

### I) Présentation

Dans le cadre de notre étude, le couplage de la chromatographie en phase gazeuse (GC) avec la spectrométrie de masse (MS)<sup>98, 99</sup> constitue une méthode de choix dans l'identification des composés obtenus après action des différents réactifs étudiés sur des alcools et halogénures sulfurés. Toutefois, dans un souci d'exactitude, nous avons choisi de synthétiser la plupart de ces dérivés, par voie directe, et de les caractériser par RMN<sup>1</sup>H, RMN<sup>13</sup>C et GC/MS.

### II) Résultats en GC/MS

#### II.1) Principe

Le couplage GC/MS est actuellement l'une des méthodes d'analyse les plus performantes en synthèse organique. Elle permet, en effet, d'allier les propriétés séparatives de la chromatographie gazeuse à un détecteur, très sensible, le spectromètre de masse dont le principe de base repose sur la fragmentation des molécules lors d'un bombardement électronique (IE) ou chimique (IC), puis la séparation des ions ainsi formés selon leur rapport masse/charge dans un tube analyseur.

Par cette méthode nous avons ainsi obtenu :

- le spectre de masse de chaque produit,
- le temps de rétention [noté Tr] des différentes molécules,
- le pourcentage relatif des composés dans un mélange.  
A ce propos, on notera l'absence d'étalonnage interne qui implique que les valeurs indiquées peuvent être soumises à caution. En effet, nous ne disposons pas de tous les étalons. Nous avons cependant réalisé plusieurs étalonnages pour les réactions conduisant à des composés synthétisés (ex : essais 113, 119). Nous constatons que nos valeurs sont parfaitement correctes.

## II.2) Discussions des résultats

Les conditions d'analyse en GC/MS ont été rigoureusement les mêmes pour chacun de nos composés, à savoir :

- température de l'injecteur : 300°C
- température du détecteur : 280°C
- colonne capillaire : SE 30 de 25 mètres
- programmation de température : 60°C pendant 3 minutes puis augmentation de 4°C par minute jusqu'à 300°C.

Pour un même produit, on note toutefois de légères différences qui peuvent s'expliquer par :

- l'évolution de la colonne avec le temps,
- les programmations de température et de pression qui ne sont pas idéalement reproductibles.

Cependant, ces fluctuations restent faibles et peu gênantes.

*Remarque : En vue de faciliter la lecture des résultats ceux-ci sont présentés par familles de composés.*

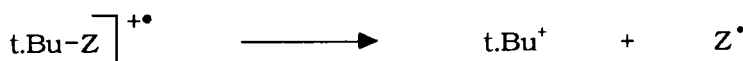
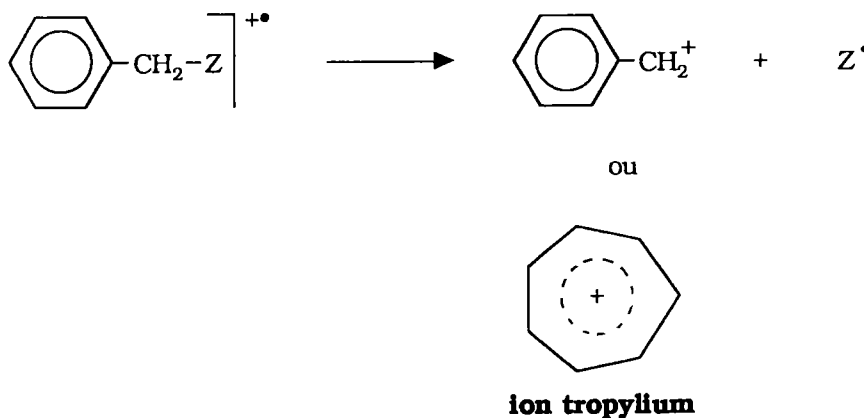
### II.2.1) GC/MS des halogénures sulfurés RS-A-X [X = Cl, I]

Les différents spectres de masse des chlorures et iodures sulfurés sont résumés dans les tableaux **3.1**, **3.2** et **3.3**.

- le premier regroupe les analyses obtenues pour les dérivés chlorés,
- le second celles correspondant aux iodures,
- le dernier permet la comparaison entre les deux familles de composés.

A partir de ces résultats plusieurs points peuvent être soulignés.

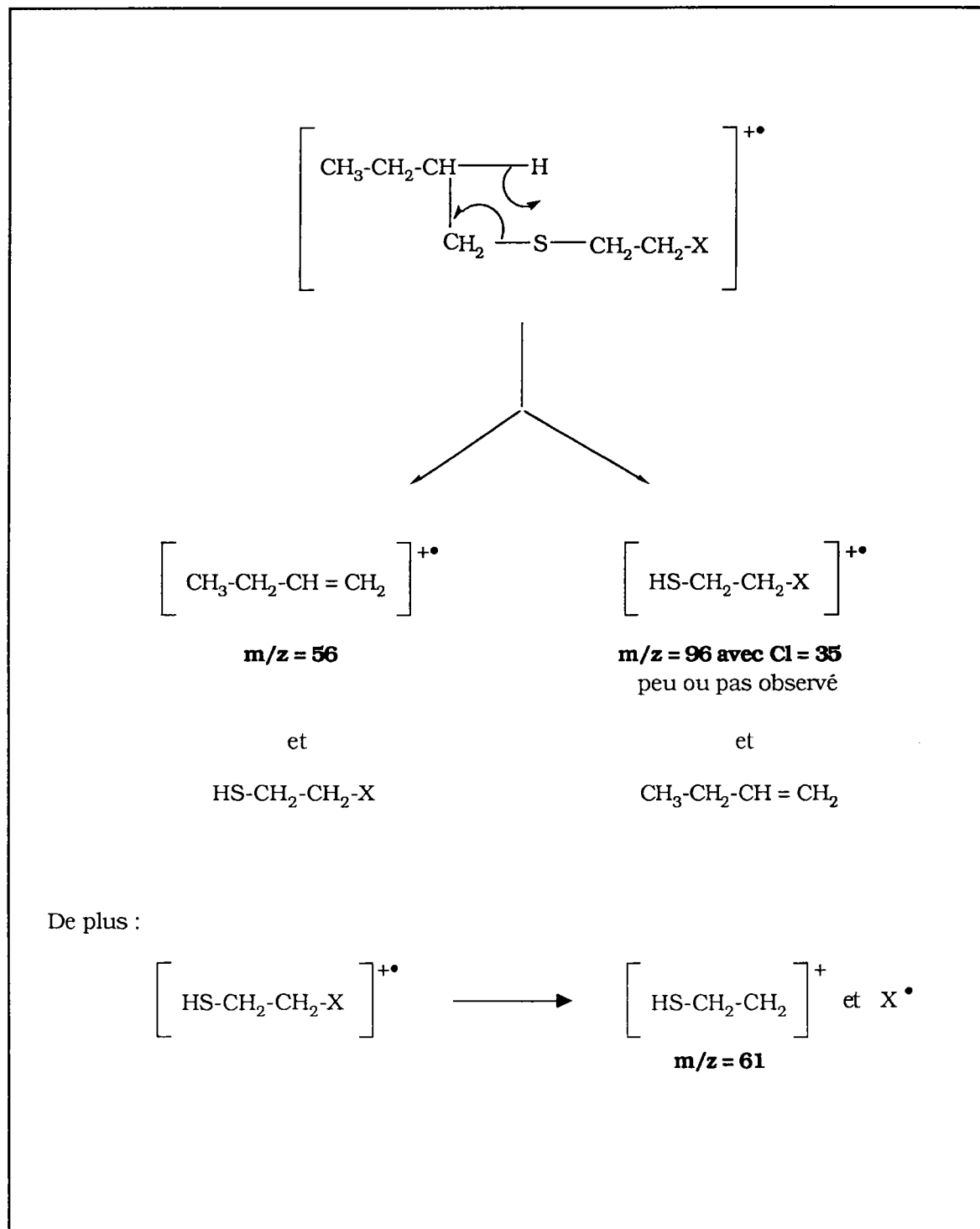
- ◇ Le pic moléculaire  $[M]^+$  est toujours présent quelque soit le composé analysé,
- ◇ Le signal  $[M - (X)]^+$ , absent pour les composés chlorés est caractéristique de leurs homologues iodés. Il correspond le plus souvent au signal le plus intense (100%),
- ◇ Dans le cas des iodures, on retrouve parfois un pic 100% dû au système  $[RSCH_2]^+$ ,
- ◇ Le signal  $[R]^+$  est le plus souvent perçu. Il est particulièrement important lorsque  $R = t.Bu$  ou  $Bz$ . En effet, il est très rare que le groupe  $Bz$ , d'un composé, ne donne pas le pic le plus intense (**ion tropylium**)<sup>98</sup>; il en va souvent de même avec le groupement  $t.Bu$ .



- ◇ La distinction entre un chlorure et l'iodure correspondant est particulièrement visible avec le fragment  $[X]^+$ . Car s'il est toujours perceptible pour l'iode, il est quasiment inexistant pour le chlore.

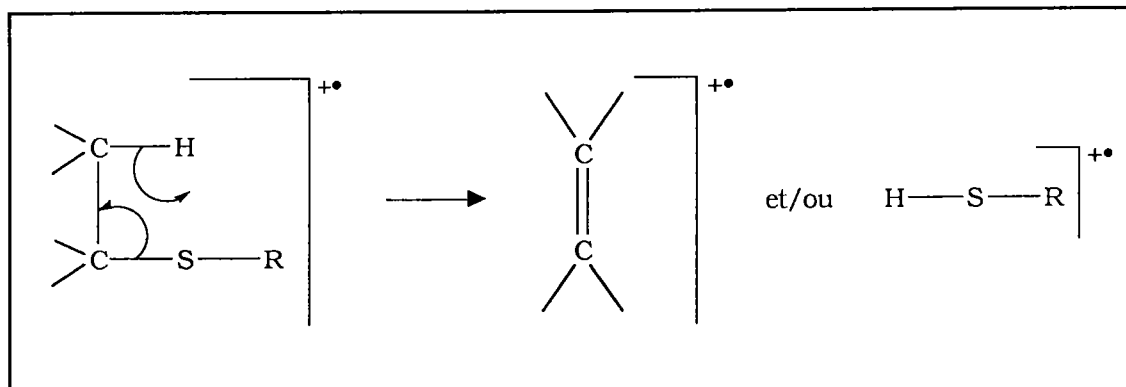
En dehors de ces fragmentations, nous retrouvons des ions-radicaux qui illustrent des réarrangements de type **PS**, précédemment décrits dans notre laboratoire, ainsi que le fragment  $m/z = 61$  qui correspond probablement à l'élimination de l'atome d'halogène à partir du réarrangement PS. L'évolution d'un tel réarrangement est présentée, sur un exemple simple, au niveau du **schéma 1**.

**Schéma 1 : Réarrangement de type PS**



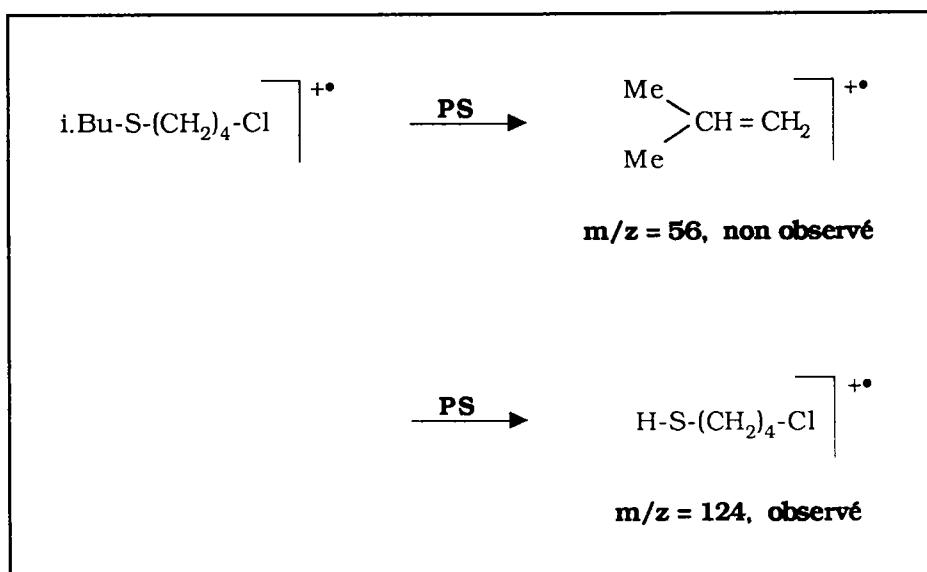
En fait, ce type de réarrangement peut conduire à deux ions radicaux selon la nature des molécules sulfurées étudiées [schéma 2].

**Schéma 2 :**



Il est évident que si l'on peut observer un signal  $m/z = 56$  pour un réarrangement PS on peut tout aussi bien percevoir l'ion complémentaire. Ceci est illustré par l'exemple proposé dans le schéma ci-après :

**Schéma 3 :**



## II.2.2) GC/MS des sulfures de type A1

Si les sulfures de type A1 sont généralement non décrits, leurs spectres restent proches de ceux de sulfures plus classiques, dont le laboratoire maîtrise bien l'interprétation<sup>99</sup>.

Les résultats obtenus pour ces composés sont répertoriés dans les tableaux **3.4** et **3.5**, ce dernier permettant une meilleure comparaison entre les fragments isolés pour chacun d'eux.

De plus, de la même manière que pour les halogénures sulfurés, on a observé différentes fragmentations et réarrangements, qui sont résumés, pour un exemple particulier, au niveau du schéma **4**.

Ainsi on peut noter la présence :

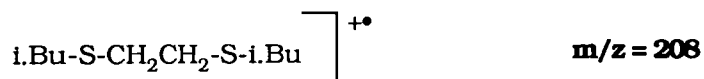
- de deux ions que l'on retrouve pour toutes les molécules : l'ion **[M]<sup>+</sup>** et l'ion **[R]<sup>+</sup>**.  
On constate de nouveau ici le comportement particulier des groupes R = t.Bu et Bz pour lesquels ce signal est le plus intense,
- des fragments **[M - R]<sup>+</sup>** et **[M - RS]<sup>+</sup>**,
- de réarrangements **PS**,
- de fragments **HS(CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>SH** observés pour tous les composés pouvant mener au réarrangement PS.

Il est important de signaler que ces fragmentations confirment totalement les structures proposées.

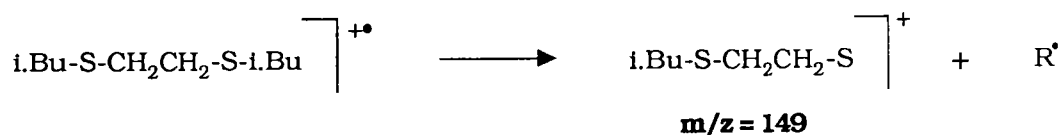


**Schéma 4 :**

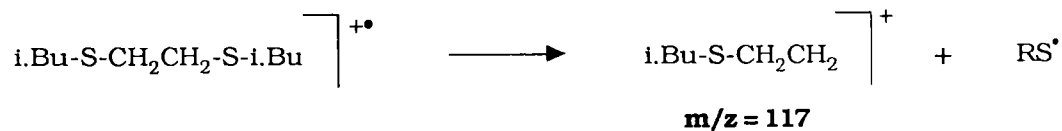
**Pic Moléculaire (M<sup>+</sup>)**



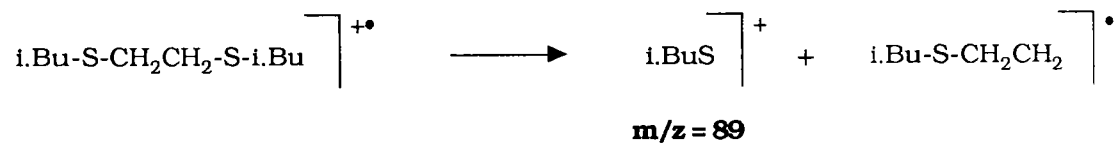
**M - R**



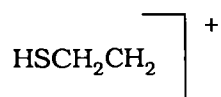
**M - SR**



**R-S**



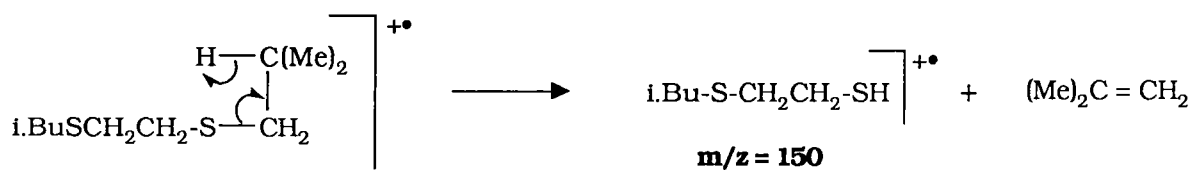
m/z = 89 est minoritaire par rapport à m/z = 149



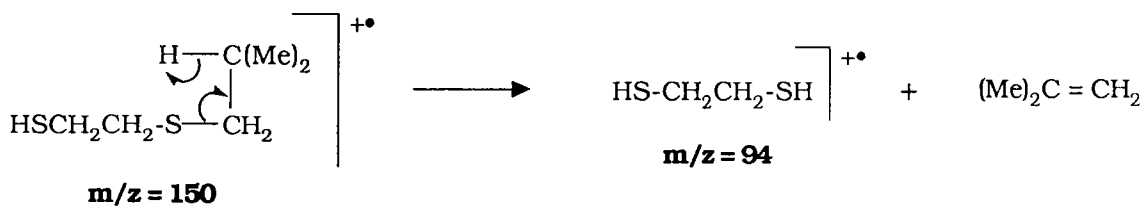
peut provenir de diverses fragmentations  
dont le réarrangement PS (m/z = 94)

## Schéma 4 [suite] :

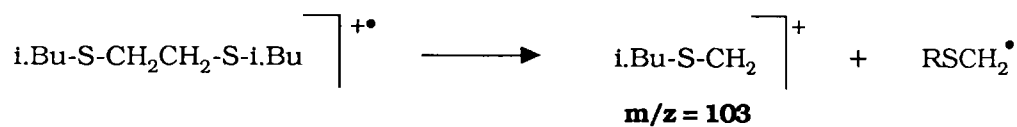
### Réarrangement de type PS 1



### Réarrangement de type PS 2



### Coupure en "β" du soufre; M/2 dans notre cas



### II.2.3) GC/MS des sulfures de type A2

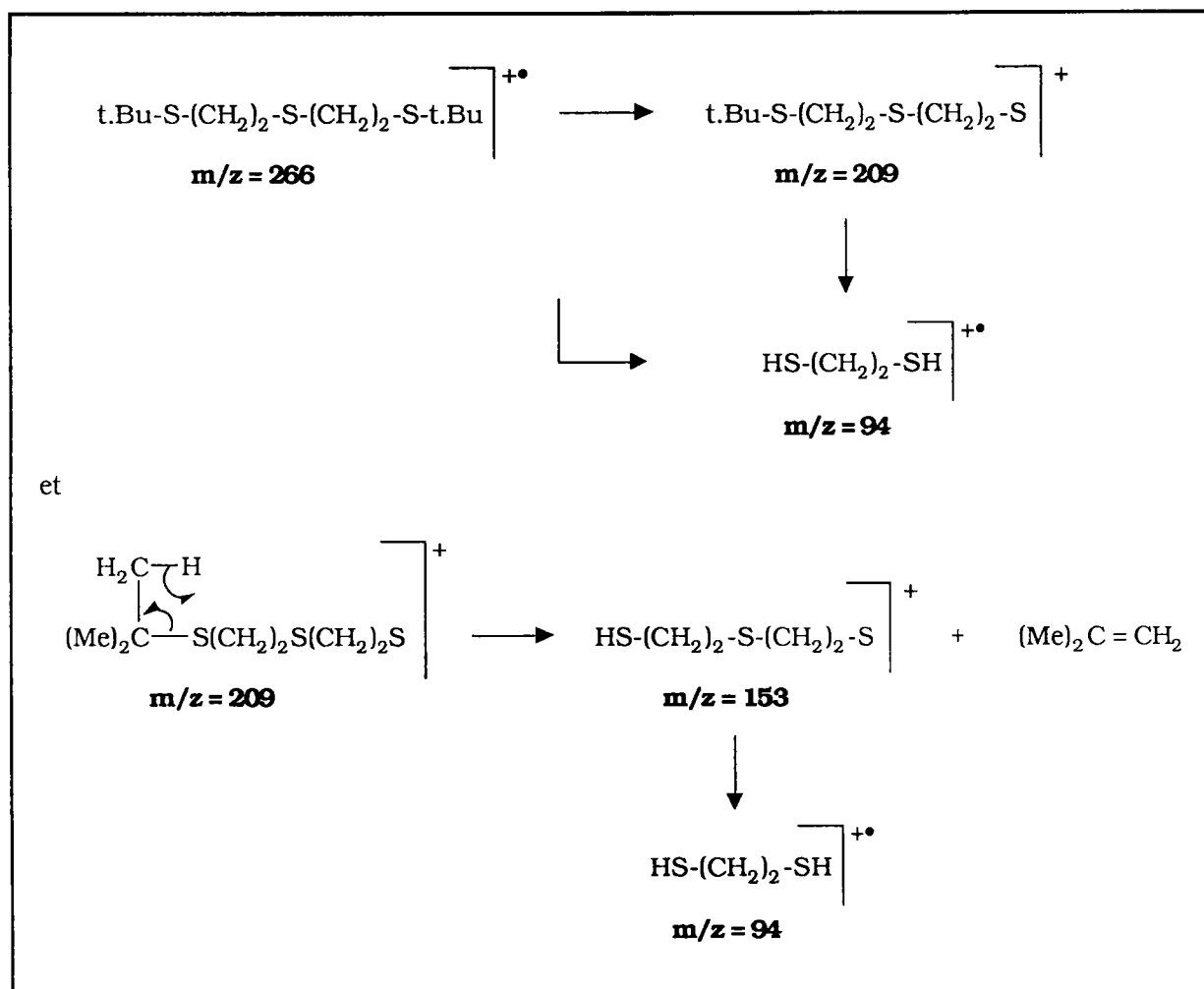
Les spectres de masse des composés de type A2 sont tout à fait comparables à ceux de type A1.

Les différents résultats obtenus pour ces dérivés sulfurés sont présentés dans le tableau 3.6.

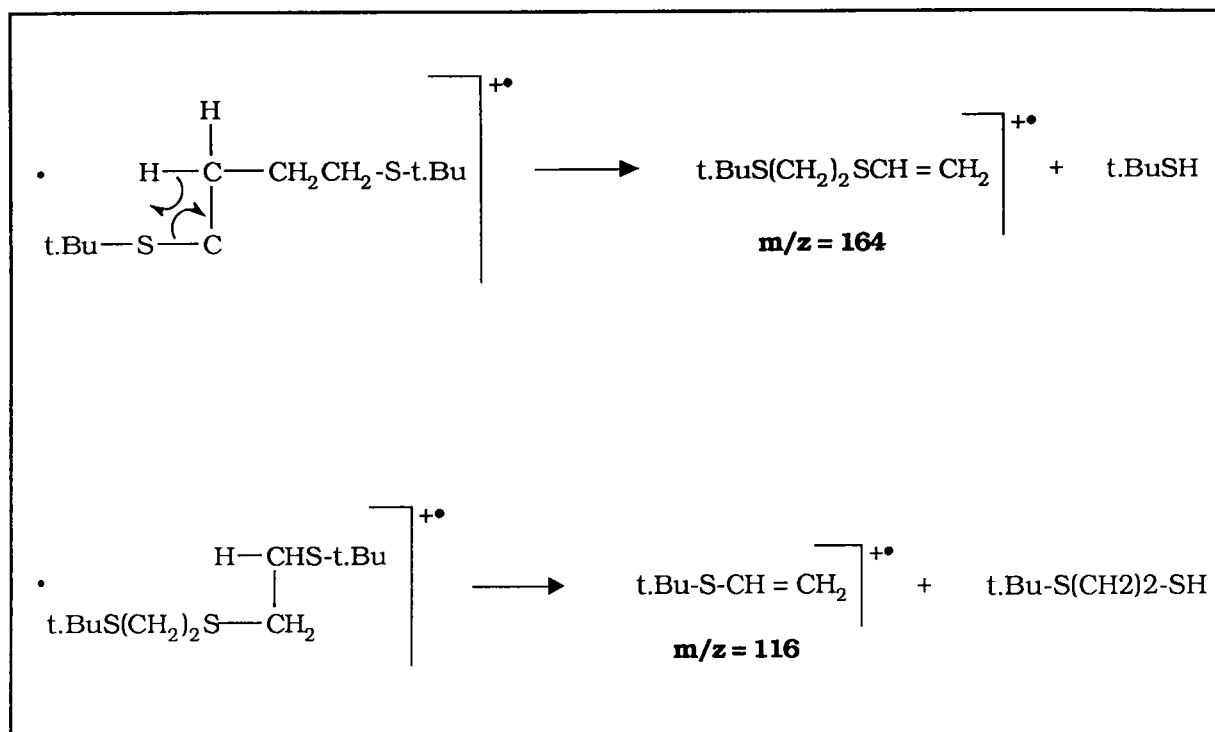
Nous ne reprendrons pas la discussion exposée pour les composés précédents (A1) mais nous présentons dans le **schéma 5** les autres réarrangements de type PS possibles. En effet, du fait du nombre d'atomes de soufre présents dans ces molécules, les possibilités de réarrangements de ce type augmentent.

Les exemples, ainsi présentés, illustrent cette particularité.

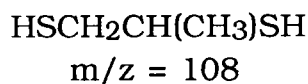
**Schéma 5 :** t.BuS(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>S(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>St.Bu



**Schéma 5 (suite) :**



De plus, en dehors de ces réarrangements il est possible d'observer le signal du type suivant :



qui résulte de l'évolution des fragments PS.

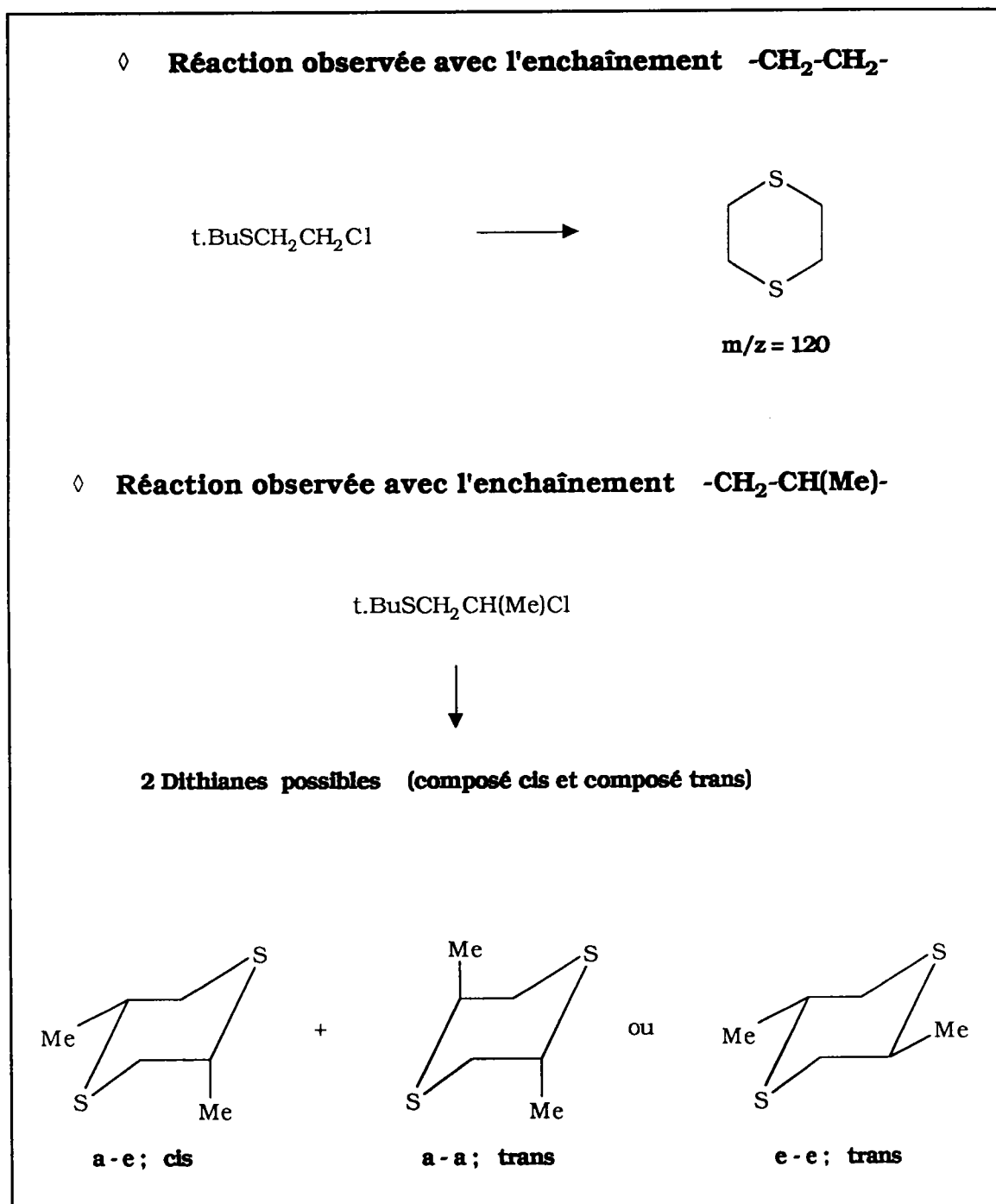
II.2.4) GC/MS des dithianes

Ces composés sont principalement obtenus après action de NaI ou [NaI + Me<sub>3</sub>SiCl] sur des chlorures sulfurés dont le radical R est le tertibutyle.

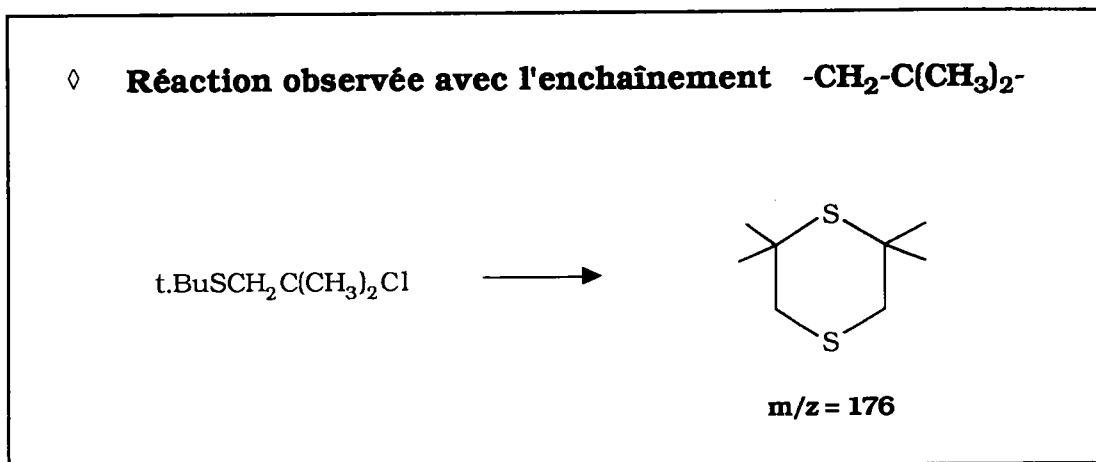
Bien qu'uniquement caractérisées par GC/MS (tableau 3.7), les structures proposées sont parfaitement sûres et confirmées grâce à la banque de données de l'ordinateur.

On a ainsi identifié plusieurs types de structure suivant l'halogénure sulfuré de départ (**schéma 6**).

**Schéma 6 :**



**Schéma 6 (suite) :**



II.2.5) GC/MS de composés "divers"

Au niveau de la synthèse organique et de l'interprétation des mécanismes réactionnels proposés, ces molécules revêtent une importance extrême. En effet, bien que les rendements pour ces composés soient faibles, ils nous permettent de vérifier les hypothèses émises.

Les résultats obtenus sont consignés dans le tableau **3.8**. On y retrouve principalement :

- des iodures du type I-(CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>-I qui sont connus et caractérisés par la bibliothèque de l'ordinateur.

Dans le cas particulier de I-(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>-I, le spectre de masse n'a pu être proposé en raison de la volatilité du composé dans les conditions d'expérience utilisées,

- deux iodures particuliers : Cyclo(6)-I et Bz-I qui confortent le mécanisme réactionnel proposé,
- l'alcène t.Bu-S-CH=C(Me)<sub>2</sub> obtenu majoritairement au cours de la réaction avec le composé t.BuSCH<sub>2</sub>C(Me)<sub>2</sub>Cl (**115**),

- le 3-méthoxythiacyclohexane et le 4,5-diméthoxy-3,3,6,6-tétraméthylthiacycloheptane,
- Les alcools *i*.BuS(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>OH et *t*.BuS(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>OH, ainsi que les produits obtenus après réaction en milieu acide [APTS, HCl].

On y présente également des spectres dont l'interprétation est émise avec une certaine réserve.

### III) Conclusion

Les attributions de structures des composés identifiés, au cours de l'étude de la réactivité de molécules sulfurées fonctionnalisées à l'égard de systèmes électrophiles ou nucléophiles, sont en grande majorité non contestables.

Pour plus de certitude, nous avons vérifié la validité de ces résultats soit en synthétisant ces composés par voie directe, soit en comparant leurs spectres avec ceux fournis par la banque de données de l'appareil.

Nous devons cependant préciser qu'il peut rester un léger doute concernant le composé **725** dont la synthèse directe n'a pu être réalisée.

<b>TABLEAU 3.1 [suite] : Spectres de masse des chlorures sulfurés</b>						
<b>Composé</b>		<b>Tr (min)</b>	<b>Signal</b>	<b>Type</b>	<b>m/z</b>	<b>%</b>
					<b>MS</b>	<b>MS</b>
<b>105</b>	<b>Ph-S-(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>-Cl</b>					
		15,3	M+• (Cl/37)	+•	174	22
			M+• (Cl/35)	+•	172	62
			RSCH <sub>2</sub>	+	123	100
			RS	+	109	54
			Ph	+	77	14
				+	65	30
<b>106</b>	<b>Bz-S-(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>-Cl</b>					
		20,9	M+• (Cl/37)	+•	188	10
			M+• (Cl/35)	+•	186	29
			PhCH <sub>2</sub>	+	91	100
<b>107</b>	<b>i.Bu-S-(CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>-Cl</b>					
		9,7	M+• (Cl37)	+•	168	15
			M+• (Cl35)	+•	166	44
			PS	+•	110	28
			M - 15	+	151	10
			HS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub>	+	61	96
			R	+	57	26
				+	41	100
<b>108</b>	<b>i.Bu-S-(CH<sub>2</sub>)<sub>4</sub>-Cl</b>					
		12,3	M+• (Cl37)	+•	182	16
			M+• (Cl35)	+•	180	46
			PS	+•	126	12
			PS	+•	124	20
			RSCH <sub>2</sub>	+	103	31
			R	+	57	32
				+	55	69
				+	41	100
<b>109</b>	<b>i.Bu-S-(CH<sub>2</sub>)<sub>5</sub>-Cl</b>					
		16,8	M+• (Cl37)	+•	196	6
			M+• (Cl35)	+•	194	26
				+	111	18
			M - Cl	+	159	18
			RSCH <sub>2</sub>	+	103	38
			HS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub>	+	61	45
				+	41	100



TABLEAU 3.1 : Spectres de masse des chlorures sulfurés						
Composé	Tr (min)	Signal	Type	m/z	%	
				MS	MS	
101	n.Bu-S-(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> -Cl	7,9	M+• (Cl/37)	+•	154	29
			M+• (Cl/35)	+•	152	80
			M - (C <sub>3</sub> H <sub>7</sub> )	+	111	19
			M - (C <sub>3</sub> H <sub>7</sub> )	+	109	52
			RSCH <sub>2</sub>	+	103	28
			RS	+	89	20
			HS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub>	+	61	100
			R	+	57	60
			PS	+•	56	60
				+	45	90
				+	41	78
102	i.Bu-S-(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> -Cl	11,0	M+• (Cl/37)	+•	154	15
			M+• (Cl/35)	+•	152	40
			M - (C <sub>3</sub> H <sub>7</sub> )	+	111	18
			M - (C <sub>3</sub> H <sub>7</sub> )	+	109	58
			RSCH <sub>2</sub>	+	103	25
			RS	+	89	6
				+•	84	50
			R	+	57	58
			PS	+•	56	100
			CH <sub>2</sub> Cl	+	49	46
			i.Pr	+	43	15
103	t.Bu-S-(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> -Cl	19,0	M+• (Cl/37)	+•	154	12
			M+• (Cl/35)	+•	152	34
			M - 15	+	139	6
			M - 15	+	137	4
			HS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub>	+	61	traces
			R	+	57	100
104	Cyclo(6)-S-(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> -Cl	15,7	M+• (Cl/37)	+•	180	35
			M+ (Cl/35)	+•	178	100
			R	+	83	traces
			PS	+•	82	82
			HS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub>	+	61	6
				+	55	100

TABLEAU 3.1 [suite] : Spectres de masse des chlorures sulfurés						
Composé	Tr (min)	Signal	Type	m/z	%	
				MS	MS	
<b>105</b>	<b>Ph-S-(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>-Cl</b>	15,3	M+• (Cl/37)	+•	174	22
			M+• (Cl/35)	+•	172	62
			RSCH <sub>2</sub>	+	123	100
			RS	+	109	54
			Ph	+	77	14
				+	65	30
<b>106</b>	<b>Bz-S-(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>-Cl</b>	20,9	M+• (Cl/37)	+•	188	10
			M+• (Cl/35)	+•	186	29
			PhCH <sub>2</sub>	+	91	100
<b>107</b>	<b>i.Bu-S-(CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>-Cl</b>	9,7	M+• (Cl37)	+•	168	15
			M+• (Cl35)	+•	166	44
			PS	+•	110	28
			M - 15	+	151	10
			HS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub>	+	61	96
			R	+	57	26
				+	41	100
<b>108</b>	<b>i.Bu-S-(CH<sub>2</sub>)<sub>4</sub>-Cl</b>	12,3	M+• (Cl37)	+•	182	16
			M+• (Cl35)	+•	180	46
			PS	+•	126	12
			PS	+•	124	20
			RSCH <sub>2</sub>	+	103	31
			R	+	57	32
				+	55	69
				+	41	100
<b>109</b>	<b>i.Bu-S-(CH<sub>2</sub>)<sub>5</sub>-Cl</b>	16,8	M+• (Cl37)	+•	196	6
			M+• (Cl35)	+•	194	26
				+	111	18
			M - Cl	+	159	18
			RSCH <sub>2</sub>	+	103	38
			HS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub>	+	61	45
				+	41	100

<b>TABLEAU 3.1 [suite] : Spectres de masse des chlorures sulfurés</b>						
<b>Composé</b>	<b>Tr (min)</b>	<b>Signal</b>	<b>Type</b>	<b>m/z</b>	<b>%</b>	
				<b>MS</b>	<b>MS</b>	
<b>110</b>	<b>i.Bu-S-(CH<sub>2</sub>)<sub>6</sub>-Cl</b>					
	20,5	M+• (Cl <sub>37</sub> )	+•	210	9	
		M+• (Cl <sub>35</sub> )	+•	208	28	
		M - X	+	173	34	
		RS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub>	+	117	25	
		HS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub>	+	61	44	
		R	+	57	48	
			+	41	100	
<b>111</b>	<b>i.Bu-S-(CH<sub>2</sub>)<sub>11</sub>-Cl</b>					
	33,4	M+• (Cl <sub>37</sub> )	+•	280	4	
		M+• (Cl <sub>35</sub> )	+•	278	16	
		M - R	+	221	54	
		R	+	57	100	
			+	41	100	
<b>112</b>	<b>i.Bu-S-CH<sub>2</sub>-CH(Me)-Cl</b>					
	8,3	M+• (Cl <sub>37</sub> )	+•	168	26	
		M+• (Cl <sub>35</sub> )	+•	166	58	
		M - R	+	131	13	
			+	117	42	
		RSCH <sub>2</sub>	+	103	100	
		R	+	57	100	
			+	41	89	
<b>113</b>	<b>t.Bu-S-CH<sub>2</sub>-CH(Me)-Cl</b>					
	5,1	M+• (Cl <sub>37</sub> )	+•	168	10	
		M+• (Cl <sub>35</sub> )	+•	166	34	
		M - 15	+	153	traces	
		M - 15	+	151	traces	
		R	+	57	100	
<b>114</b>	<b>i.Bu-S-CH<sub>2</sub>C(Me)<sub>2</sub>-Cl</b>					
	9,5	M+• (Cl <sub>37</sub> )	+•	182	16	
		M+• (Cl <sub>35</sub> )	+•	180	44	
		RSCH <sub>2</sub>	+	103	100	
			+	61	24	
			+	41	60	

TABLEAU 3.1 [suite] : Spectres de masse des chlorures sulfurés						
Composé	Tr (min)	Signal	Type	m/z MS	% MS	
<b>115</b>	<b>t.Bu-S-CH<sub>2</sub>C(Me)<sub>2</sub>-Cl</b>	6,3	M+• (Cl37)	+•	182	5
			M+• (Cl35)	+•	180	14
			RS	+	89	19
			R	+	57	100
				+	41	51
<b>116</b>	<b>i.Bu-S-CH<sub>2</sub>C(Me)<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>Cl</b>	11,9	M+• (Cl37)	+•	196	15
			M+• (Cl35)	+•	194	41
			RSCH <sub>2</sub>	+	103	48
				+	61	31
				+	41	100
<b>117</b>	<b>[i.Bu-S-CH<sub>2</sub>]<sub>2</sub>CH-Cl</b>	26,4	M+• (Cl37)	+•	256	2
			M+• (Cl35)	+•	254	7
			M - R	+	197	11
				+	129	100
				+	73	21
			+	41	64	
<b>118</b>	<b>[t.Bu-S-CH<sub>2</sub>]<sub>2</sub>CH-Cl</b>	22,9	M+• (Cl/37)	+•	256	1
			m+• (Cl/35)	+•	254	4
			M - R	+	199	13
			M - R	+	197	39
				+	143	8
				+	141	25
			RS	+	89	19
			R	+	57	100
<b>119</b>	<b>t.Bu-S-S-(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>-Cl</b>	9,2	M+• (Cl/37)	+•	186	2
			M+• (Cl/35)	+•	184	7
			PS	+•	128	3
				+	99	7
				+	59	28
			R	+	57	100
			+	41	60	

<b>TABLEAU 3.2 : Spectres de masse des iodures sulfurés</b>						
<b>Composé</b>		<b>Tr (min)</b>	<b>Signal</b>	<b>Type</b>	<b>m/z</b>	<b>%</b>
					<b>MS</b>	<b>MS</b>
<b>201</b>	<b>n.Bu-S-(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>-I</b>	16,2				
			M+•	+•	244	7
				+•	216	3
			M - RS	+	155	28
			iode	+	127	24
			M - I	+	117	100
			HS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub>	+	61	27
			R	+	57	12
<b>202</b>	<b>i.Bu-S-(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>-I</b>					
		11,4	M+•	+•	244	10
				+•	216	5
			M - RS	+	155	40
			iode	+	127	38
			M - I	+	117	100
			HS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub>	+	61	50
			R	+	57	80
<b>203</b>	<b>t.Bu-S-(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>-I</b>					
		8,8	M+•	+•	244	7
				+•	216	4
			M - RS	+	155	10
			iode	+	127	15
			M - I	+	117	52
			HS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub>	+	61	29
			R	+	57	100
<b>204</b>	<b>Cyclo(6)-S-(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>-I</b>					
		22,7	M+•	+•	270	8
			M - I	+	143	100
			iode	+	127	25
			R	+	83	50
			HS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub>	+	61	98
<b>205</b>	<b>Ph-S-(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>-I</b>					
		21,3	M+•	+•	264	15
				+•	236	5
			M - RS	+	155	10
			M - I	+	137	100
			iode	+	127	12
			RS	+	109	100
			R	+	77	4

<b>TABLEAU 3.2 [suite] : Spectres de masse des iodures sulfurés</b>						
<b>Composé</b>		<b>Tr (min)</b>	<b>Signal</b>	<b>Type</b>	<b>m/z</b>	<b>%</b>
					<b>MS</b>	<b>MS</b>
<b>206</b>	<b>Bz-S-(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>-I</b>					
		28,0	M+•	+•	278	15
			M - I	+	151	30
			Iode	+	127	12
			R	+	91	100
<b>207</b>	<b>i.Bu-S-(CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>-I</b>					
		14,6	M+•	+•	258	32
			PS	+•	202	5
			M - RS	+	169	10
			M - I	+	131	100
			Iode	+	127	10
			R	+	57	40
<b>208</b>	<b>i.Bu-S-(CH<sub>2</sub>)<sub>4</sub>-I</b>					
		19,0	M+•	+•	272	14
			M - RS	+	183	18
			M - I	+	145	81
			Iode	+	127	17
			RSCH <sub>2</sub>	+	103	100
			RS	+	89	52
			R	+	57	69
<b>209</b>	<b>i.Bu-S-(CH<sub>2</sub>)<sub>5</sub>-I</b>					
		18,8	M+•	+•	286	2
			M - I	+	159	83
			RSCH <sub>2</sub>	+	103	67
				+	69	63
			R	+	57	70
				+	41	100
<b>210</b>	<b>i.Bu-S-(CH<sub>2</sub>)<sub>6</sub>-I</b>					
		24,6	M+•	+•	300	2
			M - I	+	173	100
			Iode	+	127	15
			RS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub>	+	117	48
				+	83	39
			R	+	57	77
				+	41	100

<b>TABLEAU 3.2 [suite] : Spectres de masse des iodures sulfurés</b>						
<b>Composé</b>	<b>Tr (min)</b>	<b>Signal</b>	<b>Type</b>	<b>m/z</b>	<b>%</b>	
				<b>MS</b>	<b>MS</b>	
<b>211</b>	<b>i.Bu-S-(CH<sub>2</sub>)<sub>11</sub>-I</b>					
	38,7	M+•	+•	370	10	
		M - R	+	313	20	
		M - I	+	243	68	
		RS(CH <sub>2</sub> ) <sub>4</sub>	+	187	21	
		Iode	+	127	7	
		R	+	57	48	
			+	41	100	
<b>212</b>	<b>i.Bu-S-CH<sub>2</sub>-CH(Me)-I</b>					
	12,4	M+•	+•	258	5	
			+•	216	11	
		M - RS	+	169	12	
		M - I	+	131	75	
		RS	+	89	7	
		R	+	57	59	
			+	41	100	
<b>213</b>	<b>t.Bu-S-CH<sub>2</sub>CH(Me)-I</b>					
	10,0	M+•	+•	258	2	
			+•	216	25	
		M - R	+	201	5	
		M - RS	+	169	4	
		M - I	+	131	25	
		Iode	+	127	18	
			+	75	99	
		R	+	57	100	
<b>216</b>	<b>i.Bu-S-CH<sub>2</sub>C(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>-I</b>					
	16,5	M+•	+•	286	23	
		M - R	+	229	2	
		M - I	+	159	30	
		Iode	+	127	7	
		RSCH <sub>2</sub>	+	103	82	
		R	+	57	91	
			+	41	100	

<b>TABLEAU 3.2 [suite] : Spectres de masse des iodures sulfurés</b>						
<b>Composé</b>			<b>Signal</b>	<b>Type</b>	<b>m/z</b>	<b>%</b>
					<b>MS</b>	<b>MS</b>
<b>219</b>	<b>t.Bu-S-S-(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>-I</b>					
		14,3	M+•	+•	276	10
				+•	192	3
			M - RS	+	155	10
				+•	128	4
			Iode	+	127	4
				+	93	4
			R	+	57	100
<b>221</b>	<b>t.Bu-SO<sub>2</sub>-(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>-I</b>					
		18,9	M+•	+•	276	10
			M - RSO <sub>2</sub>	+	155	10
			RSO <sub>2</sub>	+	121	7
			R	+	57	100





Tableau 3.3 : Comparaison des fragmentations																				
Les chiffres portés correspondent aux % GC/MS																				
Les pics moléculaires (M <sup>+</sup> ) indiqués correspondent à ceux obtenus avec le chlore 35																				
Le sigle [ * ] indique un signal non observé ou très faible																				
Chlorures: R-S-(CH <sub>2</sub> ) <sub>n</sub> -Cl et R-S-Z-Cl																				
	R	n.Bu	i.Bu	t.Bu	Cyclo(6)	Ph	Bz	i.Bu	i.Bu	i.Bu	i.Bu	i.Bu	i.Bu	t.Bu	i.Bu	t.Bu	i.Bu	i.Bu	t.Bu	t.Bu
	n	2	2	2	2	2	2	3	4	5	6	11	z1	z1	z2	z2	z3	z4	z4	z5
M <sup>+</sup>		80	40	34	100	62	29	44	46	26	28	16	58	34	44	14	41	7	4	7
M - X		*	*	*	*	*	*	*	*	18	34	*	*	*	*	*	*	*	*	*
M - SR		*	*	*	*	*	*	*	*	*	*	*	*	*	*	*	*	*	*	*
RSCH <sub>2</sub>		28	25	*	*	100	*	*	31	38	*	*	100	*	100	*	48	*	*	*
PS		60	100	*	82	*	*	28	30	*	*	*	*	*	*	*	*	*	*	3
RS		20	6	*	*	54	*	*	*	*	*	*	*	*	*	19	*	*	19	*
R		60	58	100	*	14	100	26	32	*	48	100	100	100	*	100	*	*	100	100
Cl		*	*	*	*	*	*	*	*	*	*	*	*	*	*	*	*	*	*	*
m/z = 61		100	*	*	6	*	*	96	*	45	44	*	*	*	24	*	31	*	*	*
z1 : CH <sub>2</sub> CH(CH <sub>3</sub> )																				
z2 : CH <sub>2</sub> C(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>																				
z3 : CH <sub>2</sub> C(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> CH <sub>2</sub>																				
z4 : CH <sub>2</sub> ]2CH																				
z5 : SCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub>																				

**Tableau 3.3 [suite] : Comparaison des fragmentations**  
**Les chiffres portés correspondent aux % GC/MS**  
**Le sigle [ \* ] indique un signal non observé ou très faible**

**Iodures: R-S-(CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>-I et R-S-Z-Cl**

	R	n.Bu	i.Bu	t.Bu	Cyclo(6)	Ph	Bz	i.Bu	t.Bu	i.Bu	i.Bu	i.Bu	i.Bu	t.Bu	i.Bu	t.Bu	i.Bu	i.Bu	t.Bu	t.Bu
	n	2	2	2	2	2	2	3	4	5	6	11	z1	z1	z2	z2	z3	z4	z4	z5
M+•		7	10	7	8	15	15	32	14	2	2	10	5	2	*	*	23	*	*	10
M - X		100	100	52	100	100	30	100	81	83	100	68	75	25	*	*	30	*	*	*
M - SR		28	40	10	*	10	*	10	18	*	*	*	12	4	*	*	*	*	*	15
RSCH <sub>2</sub>		*	*	*	*	*	*	*	100	67	*	*	*	*	*	8	82	*	*	*
PS		*	*	*	*	*	*	5	*	*	*	*	*	*	*	*	*	*	*	*
RS		*	*	*	*	10	*	*	52	*	*	*	7	*	*	*	*	*	*	*
R		12	80	100	50	4	100	40	69	70	77	48	59	100	*	*	91	*	*	100
iode		24	38	15	25	12	12	10	17	*	15	7	*	18	*	*	7	*	*	*
m/z = 61		27	50	29	98	*	*	*	*	*	*	*	*	*	*	*	*	*	*	*
<b>z1 : CH<sub>2</sub>CH(CH<sub>3</sub>)</b>																				
<b>z2 : CH<sub>2</sub>C(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub></b>																				
<b>z3 : CH<sub>2</sub>C(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>CH<sub>2</sub></b>																				
<b>z4 : CH<sub>2</sub>]ZCH</b>																				
<b>z5 : SCH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub></b>																				

TABLEAU 3.4 : Spectres de masse des composés A1								
Composé	Tr (min)	Signal	Type	m/z	%	%	%	%
				MS	MS	MS	MS	MS
<b>RS-(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>-SR</b>								
301	19,2					R = n.Bu	R = i.Bu	R = t.Bu
302	16,2	M+•	+•	206	25	14	24	
303	12,2	PS1	+•	150	16	24	9	
		M - SR	+	117	52	24	2	
		β du soufre : M/2	+	103	14	33	2	
		PS2	+•	94	10	38	24	
			+•	88	16	14	2	
		HS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub>	+	61	100	57	5	
		R	+	57	18	100	100	
<b>304 Cyclo(6)-S-(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>-S-Cyclo(6)</b>								
	35,4	M+•	+•	258	25			
		PS1	+•	176	23			
		M - R	+	175	3			
		M - SR	+	143	15			
		β du soufre : M/2	+	129	10			
		RS	+	115	29			
			+•	114	46			
		PS2	+•	94	4			
			+	93	15			
		R	+	83	45			
			+	81	36			
		HS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub>	+	61	29			
<b>305 Ph-S-(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>-S-Ph</b>								
	33,6	M+•	+•	246	24			
		M - SR	+	137	100			
		β du soufre : M/2	+	123	10			
		RS	+	109	52			
		R	+	77	10			
			+	65	10			
<b>306 PhCH<sub>2</sub>-S-(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>-S-CH<sub>2</sub>Ph</b>								
	37,0	M+•	+•	274	12			
		M - R	+	183	28			
		RS	+	123	19			
		R	+	91	100			

TABLEAU 3.4 [suite] : Spectres de masse des composés A1						
Composé	Tr (min)	Signal	Type	m/z MS	% MS	
<b>307</b>	<b>i.Bu-S-(CH2)3-S-i.Bu</b>					
	21,8	M+•	+•	220	27	
		M - R	+	163	93	
		HS(CH2)3SH	+•	108	7	
			+	107	100	
			+	87	11	
		HS(CH2)3	+	74	33	
		R	+	57	76	
			+	41	69	
<b>308</b>	<b>i.Bu-S-(CH2)4-S-i.Bu</b>					
	22,3	M+•	+•	234	29	
		M - R	+	177	100	
		M - SR	+	145	10	
		HS(CH2)4S	+	121	71	
		RSCH2	+	103	62	
			+	87	62	
		R	+	57	100	
			+	41	95	
<b>309</b>	<b>i.Bu-S-(CH2)5-S-i.Bu</b>					
	25,2	M+•	+•	248	19	
		M - R	+	191	24	
		M - SR	+	159	14	
		HS(CH2)5S	+	135	14	
		RSCH2	+	103	71	
			+	87	14	
			+	69	29	
		R	+	57	67	
				41	100	
<b>310</b>	<b>i.Bu-S-(CH2)6-S-i.Bu</b>					
	30,1	M+•	+•	262	31	
		M - R	+	205	11	
		M - SR	+	173	31	
		HS(CH2)6S	+	129	11	
			+	115	51	
			+•	116	44	
		RS(CH2)2	+	117	29	
		RSCH2	+	103	27	
		R	+	57	73	
			+	41	100	

TABLEAU 3.4 [suite] : Spectres de masse des composés A1						
Composé		Signal	Type	m/z	%	
				MS	MS	
<b>311</b>		<b>i.Bu-S-(CH<sub>2</sub>)<sub>11</sub>-S-i.Bu</b>				
	40,6	M+•	+•	332	7	
		M - R	+	275	11	
		M - SR	+	243	100	
			+	219	9	
		HS(CH <sub>2</sub> ) <sub>11</sub> SH	+•	220	7	
			+	185	11	
		RSCH <sub>2</sub>	+	103	7	
			+	87	11	
		R	+	57	29	
			+	41	29	
<b>312</b>		<b>i.Bu-S-CH<sub>2</sub>CH(Me)-S-i.Bu</b>				
	16,4	M+•	+•	220	8	
		PS1	+•	164	5	
		M - SR	+	131	8	
			+	117	100	
		R	+	57	30	
			+	41	33	
<b>313</b>		<b>t.Bu-S-CH<sub>2</sub>CH(Me)-S-t.Bu</b>				
	12,5	M+•	+•	220	11	
		M - R	+	163	7	
		M - SR	+	131	1	
			+	117	9	
		HSCH <sub>2</sub> CH(Me)	+	75	7	
		R	+	57	100	
			+	41	33	
<b>314</b>		<b>i.Bu-S-CH<sub>2</sub>C(Me)<sub>2</sub>-S-i.Bu</b>				
	18,2	M+•	+•	234	24	
		PS1	+•	178	2	
		M - R	+	145	22	
		M - SR	+	131	82	
		RSCH <sub>2</sub>	+	103	3	
		HSCH <sub>2</sub> C(Me) <sub>2</sub>	+	89	20	
			+	75	31	
		R	+	57	48	
			+	41	100	

TABLEAU 3.4 [suite] : Spectres de masse des composés A1						
Composé		Signal	Type	m/z	%	
				MS	MS	
<b>317</b>		<b>[i.Bu-S-CH<sub>2</sub>]<sub>2</sub>CH-S-i.Bu</b>				
	30,6	M+•	+•	308	9	
		M - R	+	251	6	
			+•	218	6	
			+	149	43	
			+	129	100	
		RSCH <sub>2</sub>	+	103	20	
			+	87	14	
			+	73	16	
		R	+	57	43	
			+	41	20	
<b>318</b>		<b>[t.Bu-S-CH<sub>2</sub>]<sub>2</sub>CH-S-t.Bu</b>				
	27,8	M+•	+•	308	traces	
		M - R	+	251	4	
			+	195	12	
		[HSCH <sub>2</sub> ] <sub>2</sub> CHS	+	139	21	
			+	73	6	
		R	+	57	100	
			+	41	37	
<b>319</b>		<b>t.Bu-S-S-(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>-S-t.Bu</b>				
	19,2	M+•	+•	238	traces	
		PS1	+•	182	1	
		PS	+•	150	traces	
		M - RS2	+	117	29	
		R	+	57	100	
			+	41	16	

**Tableau 3.5 : Comparaison des fragmentations**  
**Les chiffres portés correspondent aux % GC/MS**  
**Le sigle [ \* ] indique un signal non observé ou très faible**

**Composés A1: R-S-(CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>-S-R et R-S-Z-S-R**

	R	n.Bu	i.Bu	t.Bu	Cyclo(6)	Ph	Bz	i.Bu	i.Bu	i.Bu	i.Bu	i.Bu	i.Bu	t.Bu	i.Bu	t.Bu	i.Bu	i.Bu	t.Bu	t.Bu
	n	2	2	2	2	2	2	3	4	5	6	11	z1	z1	z2	z2	z3	z4	z4	z5
M+•		25	14	24	25	24	12	27	29	19	31	7	8	11	24	*	*	9	*	*
PS1		16	24	9	23	*	*	*	*	*	*	*	*	*	2	*	*	*	*	1
M - R		*	*	*	3	*	28	93	100	24	11	11	*	7	22	*	*	6	4	*
M - SR		52	24	2	15	100	*	*	10	14	31	100	8	1	92	*	*	*	*	*
M/2		14	33	2	10	*	*	*	*	*	*	*	*	*	*	*	*	*	*	*
PS2		10	38	24	4	*	*	7	*	*	*	7	*	*	*	*	*	*	*	*
RS		*	*	*	29	52	19	*	*	*	*	*	*	*	*	*	*	*	*	*
HS(CH <sub>2</sub> ) <sub>n</sub> / HSZ		100	57	5	29	*	*	33	*	*	*	*	*	7	20	*	*	*	21	*
R		18	100	100	45	10	100	76	100	100	73	29	30	100	48	*	*	43	100	100
<b>z1 : CH<sub>2</sub>CH(CH<sub>3</sub>)</b>																				
<b>z2 : CH<sub>2</sub>C(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub></b>																				
<b>z3 : CH<sub>2</sub>C(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>CH<sub>2</sub></b>																				
<b>z4 : CH<sub>2</sub>]2CH</b>																				
<b>z5 : SCH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub></b>																				



<b>TABLEAU 3.6 : Spectres de masse des composés A2</b>						
<b>Composé</b>	<b>Tr (min)</b>	<b>Signal</b>	<b>Type</b>	<b>m/z</b>	<b>%</b>	
				<b>MS</b>	<b>MS</b>	
<b>403</b>	<b>t.Bu-S[(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>S]<sub>2</sub>-t.Bu</b>					
	26,5	M+•	+•	266	traces	
		M - R	+	209	6	
		M - RSH	+•	176	5	
			+	153	12	
		t.BuSCH=CH <sub>2</sub>	+•	116	22	
		HS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> SH	+•	94	11	
		R	+	57	100	
			+	41	48	
<b>407</b>	<b>i.Bu-S[(CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>S]<sub>2</sub>-i.Bu</b>					
	34,8	M+•	+•	294	18	
		M - R	+	237	6	
		M - RS(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub>	+	163	84	
		RS(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub>	+	131	100	
			+	107	48	
			+	75	34	
		R	+	57	62	
			+	41	70	
<b>410</b>	<b>i.Bu-S[(CH<sub>2</sub>)<sub>6</sub>S]<sub>2</sub>-i.Bu</b>					
	49,3	M+•	+•	378	12	
		M - R	+	321	2	
		M - RS	+	289	3	
		RS(CH <sub>2</sub> ) <sub>6</sub> S	+	205	19	
			+	199	19	
		RS(CH <sub>2</sub> ) <sub>6</sub>	+	173	91	
		i.BuSCH=CH <sub>2</sub>	+•	116	91	
		R	+	57	10	
			+	41	87	
<b>412</b>	<b>t.Bu-S[CH<sub>2</sub>CH(CH<sub>3</sub>)S]<sub>2</sub>-t.Bu</b>					
	30,7	M+•	+•	294	3	
		M - R	+	237	12	
		M - RSH	+•	204	13	
			+	181	18	
		RSCH <sub>2</sub> CH(CH <sub>3</sub> )	+	131	35	
		HSCH <sub>2</sub> CH(CH <sub>3</sub> )SH	+•	108	7	
		HSCH <sub>2</sub> CH(CH <sub>3</sub> )	+	75	96	
		R	+	57	100	

<b>TABLEAU 3.7 : Spectres de masse des dithianes</b>						
<b>Composé</b>	<b>Tr (min)</b>	<b>Signal</b>	<b>Type</b>	<b>m/z</b>	<b>%</b>	
				<b>MS</b>	<b>MS</b>	
<b>503</b>	<b>1,4-Dithiane</b>					
	5,2	M+•	+•	120	100	
			+	105	8	
			+•	92	22	
			+	73	8	
			+•	64	20	
			+	61	37	
			+•	60	21	
			+	59	16	
	<b>2,5-diméthyl-1,4-dithiane</b>					
<b>Les 2 dithianes caractérisés donnent des fragmentations comparables</b>						
<b>On ignore leque correspond à la forme cis ou trans</b>						
<b>513 a</b>	4,6	M+•	+•	148	59	
			+	133	42	
			+•	106	60	
			+•	74	24	
			+•	59	100	
			+	41	33	
<b>513 b</b>	7,6	M+•	+•	148	76	
			+	133	5	
			+•	106	42	
			+	75	43	
			+•	60	100	
			+	45	31	
<b>513</b>	<b>2,6-diméthyl-1,4-dithiane</b>					
	6,8	M+•	+•	148	92	
			+	133	3	
			+	119	52	
			+•	106	57	
			+	75	34	
			+•	60	100	
			+	45	47	

<b>TABLEAU 3.7 [Suite] : Spectres de masse des dithianes</b>						
<b>Composé</b>	<b>Tr (min)</b>	<b>Signal</b>	<b>Type</b>	<b>m/z</b>	<b>%</b>	
				<b>MS</b>	<b>MS</b>	
<b>515</b>	<b>2,2,6,6-tétraméthyl-1,4-dithiane</b>					
	9,2	M+•	+•	176	15	
			+	133	100	
			+	99	28	
			+	73	5	
			+	55	24	
			+	41	15	

<b>TABLEAU 3.8 : Spectres de masse des composés "divers"</b>						
<b>Composé</b>	<b>Tr (min)</b>	<b>Signal</b>	<b>Type</b>	<b>m/z</b>	<b>%</b>	
				<b>MS</b>	<b>MS</b>	
<b>701</b>	<b>n.Bu-S-n.Bu</b>					
<b>Structure vérifiée par la bibliothèque</b>						
	6,5	M+•	+•	146	38	
		RS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub>	+	117	5	
		RSCH <sub>2</sub>	+	103	12	
		RSH	+•	90	23	
			+	61	100	
		CH <sub>3</sub> CH <sub>2</sub> CH = CH <sub>2</sub>	+•	56	77	
			+	41	40	
<b>606</b>	<b>Bz-S-Bz</b>					
<b>Structure vérifiée par la bibliothèque</b>						
	27,4	M+•	+•	214	trace	
			+•	178	trace	
		RS	+	123	31	
		R	+	91	100	
		Ph	+	77	5	
			+	65	11	
			+	45	9	
<b>601</b>	<b>n.Bu-S-S-n.Bu</b>					
<b>Structure vérifiée par la bibliothèque</b>						
	12,8	M+•	+•	178	38	
		RSSH	+•	122	36	
			+	87	7	
		R	+	57	100	
<b>602</b>	<b>i.Bu-S-S-i.Bu</b>					
<b>Structure vérifiée par la bibliothèque</b>						
	9,6	M+•	+•	178	16	
		RSSH	+•	122	8	
			+	87	4	
		R	+	57	100	
<b>603</b>	<b>t.Bu-S-S-t.Bu</b>					
<b>Structure vérifiée par la bibliothèque</b>						
	11,5	M+•	+•	178	9	
		RSSH	+•	122	9	
			+	107	2	
			+	76	2	
		R	+	57	100	

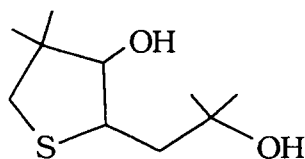
<b>TABLEAU 3.8 [suite] : Spectres de masse des composés "divers"</b>						
<b>Composé</b>	<b>Tr (min)</b>	<b>Signal</b>	<b>Type</b>	<b>m/z</b>	<b>%</b>	
				<b>MS</b>	<b>MS</b>	
<b>604</b>	<b>Cyclo(6)-S-S-Cyclo(6)</b>					
	27,6	M+•	+•	230	6	
		RSSH	+•	148	21	
			+	83	73	
			+	55	100	
		R	+	41	50	
<b>605</b>	<b>Ph-S-S-Ph</b>					
	27,7	M+•	+•	218	57	
			+•	186	16	
			+•	154	13	
		RSH	+•	110	100	
			+•	84	15	
		R	+	77	22	
			+•	66	37	
			+	51	22	
<b>713</b>	<b>t.Bu-S-CH2-S-t.Bu</b>					
	12,2	M+•	+•	192	22	
		RSCH2SH	+•	136	6	
		RSCH2	+	103	11	
		RS	+	89	100	
		R	+	57	73	
<b>704</b>	<b>Cyclo(6)-I</b>					
<b>Composé caractérisé à l'état de traces</b>						
<b>Structure vérifiée par la bibliothèque</b>						
	5,3	M+•	+•	210	28	
		iode		127	64	
		M-I	+	83	100	
			+	55	92	
<b>706</b>	<b>PhCH2-I</b>					
<b>Structure vérifiée par la bibliothèque</b>						
	8,5	M+•	+•	218	6	
		iode		127	35	
		M-I	+	91	100	
			+	65	28	

TABLEAU 3.8 [suite] : Spectres de masse des composés "divers"						
Composé	Tr (min)	Signal	Type	m/z	%	
				MS	MS	
<b>707</b>	<b>I-(CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>-I</b>					
<b>Structure vérifiée par la bibliothèque</b>						
	7,0	M+•	+•	296	38	
			+•	254	10	
		M-I	+	169	100	
		iode		127	49	
<b>710</b>	<b>I-(CH<sub>2</sub>)<sub>6</sub>-I</b>					
<b>Strcture vérifiée par la bibliothèque</b>						
	18,1	M+•	+•	338	18	
			+•	254	6	
		M-I	+	211	64	
			+	169	52	
			+	155	100	
		iode		127	47	
			+	55	80	
<b>711</b>	<b>I-(CH<sub>2</sub>)<sub>11</sub>-I</b>					
	33,3	M+•	+•	408	4	
		M - I	+	281	3	
		I(CH <sub>2</sub> ) <sub>7</sub>	+	225	6	
		I(CH <sub>2</sub> ) <sub>6</sub>	+	211	7	
		I(CH <sub>2</sub> ) <sub>5</sub>	+	197	9	
		I(CH <sub>2</sub> ) <sub>4</sub>	+	183	15	
		I(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub>	+	169	14	
		I(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub>	+	155	36	
		Iode		127	9	
			+	97	12	
			+	55	100	
			+	41	100	
<b>807</b>	<b>I-(CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>S(CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>-I</b>					
	25,9	M+•	+•	370	11	
		M-I	+	243	100	
		M - CH <sub>2</sub> I	+	215	4	
		I(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> S	+	201	20	
		I(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub>	+	169	32	
		ICH <sub>2</sub>	+	141	8	
		Iode		127	13	
			+	61	25	
			+	41	52	

TABLEAU 3.8 [suite] : Spectres de masse des composés "divers"						
Composé	Tr (min)	Signal	Type	m/z MS	% MS	
<b>907</b>	<b>i.BuS(CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>S(CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>I</b>					
	31,5	M+•	+•	332	11	
		M - R	+	275	51	
		I(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub>	+	201	5	
		RS(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> S	+	163	100	
		Iode		127	9	
		HS(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> S	+	107	78	
		R	+	57	50	
			+	41	80	
<b>910</b>	<b>i.BuS(CH<sub>2</sub>)<sub>6</sub>S(CH<sub>2</sub>)<sub>6</sub>I</b>					
	46,0	M+•	+•	416	3	
		M - R	+	359	3	
		M - SR	+	327	7	
		M - I	+	289	11	
		RS(CH <sub>2</sub> ) <sub>6</sub> S	+	205	8	
		RS(CH <sub>2</sub> ) <sub>6</sub>	+	173	36	
		I(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub>	+	155	12	
		Iode		127	12	
		RSCH = CH <sub>2</sub>	+	116	12	
			+	55	100	
			+	41	78	
<b>714</b>	<b>i.Bu-S-CH = C(Me)<sub>2</sub></b>					
	4,9	M+•	+•	144	52	
			+	101	19	
		PS	+•	88	100	
			+	73	9	
		R	+	57	40	
<b>715</b>	<b>t.Bu-S-CH = C(Me)<sub>2</sub></b>					
	3,4	M+•	+•	144	32	
		PS	+•	88	100	
			+	73	9	
		R	+	57	32	

**TABLEAU 3.8 [suite] : Spectres de masse des composés "divers"**

Composé	Tr (min)	Signal	Type	m/z MS	% MS
<b>124</b>	<b>3-méthoxythiacyclohexane</b>				
	4,0	M+•	+•	132	56
			+	117	5
			+•	100	13
			+	85	31
			+	71	100
			+•	58	33
			+	41	14
<b>125</b>	<b>4,5-diméthoxy-3,3,6,6-tétraméthylthiacycloheptane</b>				
	14,7	M+•	+•	232	13
			+•	216	traces
			+	201	traces
			+•	188	5
			+	161	14
			+•	132	24
			+•	100	69
			+•	86	67
			+	85	100
			+	77	86
<b>725</b>	<b>2-[[1,1-diméthyl]-2-hydroxyéthyl]-4,4-diméthylthiacyclopentan-3 ol</b>				
	8,6	M - 18	+•	186	34
			+•	130	22
			+	115	48
			+•	98	10
			+	83	94
			+	69	13
			+	59	6
			+	55	13
			+	41	12



¥  
n° 725



<b>TABLEAU 3.8 [suite] : Spectres de masse des composés "divers"</b>						
<b>Composé</b>	<b>Tr (min)</b>	<b>Signal</b>	<b>Type</b>	<b>m/z</b>	<b>%</b>	
				<b>MS</b>	<b>MS</b>	
<b>126</b>	<b>1.Bu-S-(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>-OH</b>					
	5,5	M+•	+•	134	62	
		RSCH <sub>2</sub>	+	103	37	
		CH <sub>2</sub> S(CH <sub>2</sub> )OH	+	91	36	
		HS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub>	+	61	100	
		R	+	57	82	
<b>726</b>	<b>iBu-S-(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>-O-i.Bu</b>					
	9,0	M+•	+•	190	1	
			+•	162	35	
		M - R	+	133	6	
		RS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub>	+	117	8	
		RSCH <sub>2</sub>	+	103	27	
		RS	+	89	30	
			+•	72	84	
		R	+	57	100	
<b>1026</b>	<b>1.Bu-S-(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>-O-(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>-S-i.Bu</b>					
	28,7	M+•	+•	250	1	
		M - R	+	193	2	
		RSCH=CH <sub>2</sub>	+•	116	79	
		HSCH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub>	+	61	66	
		R	+	57	100	
<b>127</b>	<b>t.Bu-S-(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>-OH</b>					
	4,2	M+•	+•	134	25	
		R	+	57	100	
<b>727</b>	<b>t.Bu-S-(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>-O-t.Bu</b>					
	11,3	M+•	+•	190	17	
		RS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> OH	+•	134	8	
		RSCH <sub>2</sub>	+	103	12	
		R	+	57	100	
			+	41	56	

<b>TABLEAU 3.8 [suite] : Spectres de masse des composés "divers"</b>						
<b>Composé</b>	<b>Tr (min)</b>	<b>Signal</b>	<b>Type</b>	<b>m/z</b>	<b>%</b>	
				<b>MS</b>	<b>MS</b>	
<b>827</b>	<b>t.Bu-S-(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>-S-(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>-OH</b>					
	21,7	M+•	+•	194	8	
		RS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> SCH=CH <sub>2</sub>	+•	176	3	
		RS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> SH	+•	150	7	
		M - RS	+	105	14	
		M - RSCH <sub>2</sub>	+	91	16	
		HS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub>	+	61	45	
		R	+	57	100	
			+	41	52	
<b>927</b>	<b>t.Bu-S-(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>-S-(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>-O-t.Bu</b>					
	25,8	M+•	+•	250	2	
		M - R	+	193	1	
		M - OR	+	177	3	
		RS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> SH	+•	150	12	
		RSCH=CH <sub>2</sub>	+•	116	10	
		S(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> S	+•	92	20	
		R	+	57	100	
			+	41	45	
<b>1027</b>	<b>t.Bu-S-(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>-O-(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>-S-t.Bu</b>					
	26,2	M+•	+•	250	trace	
		M - R	+	193	4	
		RS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> OCH=CH <sub>2</sub>	+•	160	trace	
		RS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> O	+	133	5	
		RS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub>	+	117	25	
		HS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub>	+	61	14	
		R	+	57	100	
			+	41	42	
<b>1127</b>	<b>t.Bu-S-(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>-S-(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>-S-(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>-OH</b>					
	35,4	M+•	+•	254	1	
		H[S(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> OH	+•	198	5	
		RS(CH <sub>2</sub> )SCH=CH <sub>2</sub>	+•	176	9	
		RS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> SH	+•	150	26	
		RS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub>	+	117	20	
		M - RS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> S	+	105	44	
		M - RS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> SCH <sub>2</sub>	+	91	18	
		HS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub>	+	61	49	
		R	+	57	100	
			+	41	10	

<b>TABLEAU 3.8 [suite] : Spectres de masse des composés "divers"</b>						
<b>Composé</b>	<b>Tr (min)</b>	<b>Signal</b>	<b>Type</b>	<b>m/z</b>	<b>%</b>	
				<b>MS</b>	<b>MS</b>	
<b>1227</b>	<b>t.Bu-S-(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>-S-(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>-S-(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>-OH</b>					
	37,8	M+•	+•	310	2	
		M - R	+	253	3	
		RS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> S(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> OH	+•	194	3	
		RS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> SH	+•	150	6	
		RSCH=CH <sub>2</sub>	+•	116	11	
		HS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub>	+	61	16	
		R	+	57	100	
			+	41	28	

**ANNEXES DU CHAPITRE III**

**TABLEAUX 3.9, 3.10 ET 3.11**

## TABLEAU 3.9

Récapitulatif des masses observées

en SM

<b>TABLEAU 3.9 : Récapitulatif des masses observées</b>					
<b>m/z</b>	<b>Essai</b>	<b>Composé</b>	<b>Conditions opératoires</b>	<b>Tr</b>	<b>Propositions</b>
120	111	n.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> Cl	NaI	5,2	1,4-dithiane
120	116	t.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> Cl	NaI	4,8	1,4-dithiane
120	165	t.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> Cl	[NaI + Me <sub>3</sub> SiCl]	6,5	1,4-dithiane
120	118	Cyclo(6)S(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> Cl	NaI	5,3	1,4-dithiane
120	121	BzS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> Cl	NaI	4,9	1,4-dithiane
120	171	BzS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> Cl	[NaI + Me <sub>3</sub> SiCl]	6,2	1,4-dithiane
120	151	t.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> Br	NaI	5,7	1,4-dithiane
144	137	i.BuSCH <sub>2</sub> CH(CH <sub>3</sub> )Cl	NaI	4,9	i.BuSCH=C(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>
144	179	i.BuSCH <sub>2</sub> CH(CH <sub>3</sub> )Cl	[NaI + Me <sub>3</sub> SiCl]	4,8	i.BuSCH=C(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>
144	139	t.BuSCH <sub>2</sub> CH(CH <sub>3</sub> )Cl	NaI	3,4	t.BuSCH=C(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>
144	180	t.BuSCH <sub>2</sub> CH(CH <sub>3</sub> )Cl	[NaI + Me <sub>3</sub> SiCl]	4,6	t.BuSCH=C(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>
146	111	n.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> Cl	NaI	6,5	n.BuSn.Bu
146	129	i.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>6</sub> Cl	NaI	4,0	i.BuSi.Bu
148	135	t.BuSCH <sub>2</sub> CH(CH <sub>3</sub> )Cl	NaI	4,2/8,0	2,5-diméthyl-1,4-dithiane
148	135	t.BuSCH <sub>2</sub> CH(CH <sub>3</sub> )Cl	NaI	7,3	2,6-diméthyl-1,4-dithiane
148	177	t.BuSCH <sub>2</sub> CH(CH <sub>3</sub> )Cl	[NaI + Me <sub>3</sub> SiCl]	8,4	2,5-diméthyl-1,4-dithiane
148	177	t.BuSCH <sub>2</sub> CH(CH <sub>3</sub> )Cl	[NaI + Me <sub>3</sub> SiCl]	9,2	2,6-diméthyl-1,4-dithiane
176	139	t.BuSCH <sub>2</sub> C(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> Cl	NaI	9,2	2,2,6,6-tétraméthyl-1,4-dithiane
176	180	t.BuSCH <sub>2</sub> C(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> Cl	[NaI + Me <sub>3</sub> SiCl]	10,9	2,2,6,6-tétraméthyl-1,4-dithiane
178	111	n.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> Cl	NaI	12,9	n.BuSSn.Bu
178	123	i.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> Cl	NaI	9,6	i.BuSSi.Bu
178	125	i.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>4</sub> Cl	NaI	10,1	i.BuSSi.Bu
178	173	i.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>4</sub> Cl	[NaI + Me <sub>3</sub> SiCl]	11,7	i.BuSSi.Bu
178	133	i.BuSCH <sub>2</sub> CH(CH <sub>3</sub> )Cl	NaI	9,9	i.BuSSi.Bu
178	176	i.BuSCH <sub>2</sub> CH(CH <sub>3</sub> )Cl	[NaI + Me <sub>3</sub> SiCl]	8,4	i.BuSSi.Bu
178	137	i.BuSCH <sub>2</sub> C(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> Cl	NaI	9,6	i.BuSSi.Bu
178	179	i.BuSCH <sub>2</sub> C(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> Cl	[NaI + Me <sub>3</sub> SiCl]	8,4	i.BuSSi.Bu
178	139	t.BuSCH <sub>2</sub> C(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> Cl	NaI	6,8	t.BuSSt.Bu
178	141	i.BuSCH <sub>2</sub> C(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> Cl	NaI	9,3	i.BuSSi.Bu
178	143	[i.BuSCH <sub>2</sub> ] <sub>2</sub> CHCl	NaI	9,7	i.BuSSi.Bu
178	146	t.BuSS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> Cl	NaI	5,1	t.BuSSt.Bu

<b>TABLEAU 3.9 (Suite) : Récapitulatif des masses observées</b>					
<b>m/z</b>	<b>Essai</b>	<b>Composé</b>	<b>Conditions opératoires</b>	<b>Tr</b>	<b>Propositions</b>
190	200	t.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> OH	APTS	11,3	t.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> Ot.Bu
190	201	t.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> OH	HCl 0,7N	10,6	t.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> Ot.Bu
190	202	i.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> OH	APTS	8,4	i.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> Oi.Bu
192	135	t.BuSCH <sub>2</sub> CH(CH <sub>3</sub> )Cl	NaI	12,6	t.BuSCH <sub>2</sub> St.Bu
194	200	t.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> OH	APTS	21,7	t.Bu[S(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> ] <sub>2</sub> OH
194	201	t.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> OH	HCl 0,7N	22,7	t.Bu[S(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> ] <sub>2</sub> OH
206	111	n.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> Cl	NaI	21,7	n.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> Sn.Bu
206	161	n.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> Cl	[NaI + Me <sub>3</sub> SiCl]	24,1	n.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> Sn.Bu
206	113	i.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> Cl	NaI	19,2	i.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> Si.Bu
206	163	i.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> Cl	[NaI + Me <sub>3</sub> SiCl]	20,3	i.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> Si.Bu
206	104	i.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> Cl	Me <sub>3</sub> SiI	20,8	i.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> Si.Bu
206	165	t.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> Cl	[NaI + Me <sub>3</sub> SiCl]	15,9	t.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> St.Bu
210	118	Cyclo(6)S(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> Cl	NaI	5,1	Cyclo(6)I
210	167	Cyclo(6)S(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> Cl	[NaI + Me <sub>3</sub> SiCl]	6,7	Cyclo(6)I
214	121	BzS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> Cl	NaI	27,6	BzSBz
214	171	BzS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> Cl	[NaI + Me <sub>3</sub> SiCl]	29,4	BzSBz
218	119	PhS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> Cl	NaI	27,7	PhSSPh
220	123	i.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> Cl	NaI	21,3	i.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> Si.Bu
220	172	i.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> Cl	[NaI + Me <sub>3</sub> SiCl]	23,9	i.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> Si.Bu
220	133	i.BuSCH <sub>2</sub> CH(CH <sub>3</sub> )Cl	NaI	19,1	i.BuSCH <sub>2</sub> CH(CH <sub>3</sub> )Si.Bu
220	176	i.BuSCH <sub>2</sub> CH(CH <sub>3</sub> )Cl	[NaI + Me <sub>3</sub> SiCl]	17,3	i.BuSCH <sub>2</sub> CH(CH <sub>3</sub> )Si.Bu
220	135	t.BuSCH <sub>2</sub> CH(CH <sub>3</sub> )Cl	NaI	15,0	t.BuSCH <sub>2</sub> CH(CH <sub>3</sub> )St.Bu
220	177	t.BuSCH <sub>2</sub> CH(CH <sub>3</sub> )Cl	[NaI + Me <sub>3</sub> SiCl]	16,4	t.BuSCH <sub>2</sub> CH(CH <sub>3</sub> )St.Bu
230	118	Cyclo(6)S(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> Cl	NaI	27,6	Cyclo(6)SSCyclo(6)
234	125	i.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>4</sub> Cl	NaI	22,8	i.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>4</sub> Si.Bu
234	173	i.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>4</sub> Cl	[NaI + Me <sub>3</sub> SiCl]	26,8	i.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>4</sub> Si.Bu
234	137	t.BuSCH <sub>2</sub> C(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> Cl	NaI	19,9	t.BuSCH <sub>2</sub> C(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> St.Bu
234	179	t.BuSCH <sub>2</sub> C(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> Cl	[NaI + Me <sub>3</sub> SiCl]	18,6	t.BuSCH <sub>2</sub> C(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> St.Bu
238	146	t.BuSS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> Cl	NaI	18,5	t.BuSS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> St.Bu

<b>TABLEAU 3.9 (Suite) : Récapitulatif des masses observées</b>					
<b>m/z</b>	<b>Essai</b>	<b>Composé</b>	<b>Conditions opératoires</b>	<b>Tr</b>	<b>Propositions</b>
244	161	n.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> Cl	[NaI + Me <sub>3</sub> SiCl]	16,2	n.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> I
244	113	i.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> Cl	NaI	11,4	i.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> I
244	163	i.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> Cl	[NaI + Me <sub>3</sub> SiCl]	12,4	i.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> I
244	104	i.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> Cl	Me <sub>3</sub> SiI	12,2	i.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> I
244	116	t.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> Cl	NaI	8,6	t.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> I
244	165	t.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> Cl	[NaI + Me <sub>3</sub> SiCl]	10,8	t.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> I
244	151	t.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> Br	NaI	6,9	t.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> I
246	119	PhS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> Cl	NaI	34,6	PhS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> SPh
250	200	t.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> OH	APTS	25,8	t.Bu[S(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> ] <sub>2</sub> Ot.Bu
250	200	t.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> OH	APTS	26,2	[t.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> ] <sub>2</sub> O
250	201	t.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> OH	HCl 0,7 N	25,4	t.Bu[S(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> ] <sub>2</sub> Ot.Bu
250	202	i.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> OH	APTS	28,7	[i.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> ] <sub>2</sub> O
254	201	t.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> OH	HCl 0,7 N	35,4	t.Bu[S(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> ] <sub>3</sub> OH
258	118	Cyclo(6)S(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> Cl	NaI	35,4	Cyclo(6)S(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> SCyclo(6)
258	167	Cyclo(6)S(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> Cl	[NaI + Me <sub>3</sub> SiCl]	37,5	Cyclo(6)S(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> SCyclo(6)
258	123	i.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> Cl	NaI	14,6	i.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> I
258	135	t.BuSCH <sub>2</sub> CH(CH <sub>3</sub> )Cl	NaI	10,0	t.BuSCH <sub>2</sub> CH(CH <sub>3</sub> )I
258	177	t.BuSCH <sub>2</sub> CH(CH <sub>3</sub> )Cl	[NaI + Me <sub>3</sub> SiCl]	11,7	t.BuSCH <sub>2</sub> CH(CH <sub>3</sub> )I
262	129	i.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>6</sub> Cl	NaI	30,1	i.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>6</sub> Si.Bu
262	174	i.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>6</sub> Cl	[NaI + Me <sub>3</sub> SiCl]	33,2	i.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>6</sub> Si.Bu
264	119	PhS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> Cl	NaI	21,3	PhS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> I
264	169	PhS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> Cl	[NaI + Me <sub>3</sub> SiCl]	21,8	PhS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> I
266	116	t.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> Cl	NaI	28,0	t.Bu[S(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> ] <sub>2</sub> St.Bu
266	200	t.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> OH	APTS	30,7	t.Bu[S(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> ] <sub>2</sub> St.Bu
266	201	t.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> OH	HCl 0,7 N	30,9	t.Bu[S(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> ] <sub>2</sub> St.Bu
270	167	Cyclo(6)S(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> Cl	[NaI + Me <sub>3</sub> SiCl]	22,7	Cyclo(6)S(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> I
272	125	i.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>4</sub> Cl	NaI	19,0	i.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>4</sub> I
272	173	i.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>4</sub> Cl	[NaI + Me <sub>3</sub> SiCl]	20,3	i.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>4</sub> I
274	121	BzS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> Cl	NaI	39,2	BzS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> SBz
274	171	BzS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> Cl	[NaI + Me <sub>3</sub> SiCl]	42,4	BzS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> SBz



<b>TABLEAU 3.9 (Suite) : Récapitulatif des masses observées</b>					
<b>m/z</b>	<b>Essai</b>	<b>Composé</b>	<b>Conditions opératoires</b>	<b>Tr</b>	<b>Propositions</b>
276	146	t.BuSS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> Cl	NaI	14,3	t.BuSS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> I
276	148	t.BuSO <sub>2</sub> (CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> Cl	NaI	18,9	t.BuSO <sub>2</sub> (CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> I
278	171	BzS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> Cl	[NaI + Me <sub>3</sub> SiCl]	28,0	BzS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> I
286	127	i.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>5</sub> Cl	NaI	21,1	i.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>5</sub> I
286	141	i.BuSCH <sub>2</sub> C(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> Cl	NaI	16,6	i.BuSCH <sub>2</sub> C(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> I
294	123	i.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> Cl	NaI	36,4	i.Bu[S(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> ] <sub>2</sub> Si.Bu
294	177	t.BuSCH <sub>2</sub> CH(CH <sub>3</sub> )Cl	[NaI + Me <sub>3</sub> SiCl]	30,7	t.Bu[SCH <sub>2</sub> CH(CH <sub>3</sub> )] <sub>2</sub> St.Bu
296	123	i.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> Cl	NaI	7,0	I(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> I
296	172	i.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> Cl	[NaI + Me <sub>3</sub> SiCl]	8,9	I(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> I
300	129	i.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>6</sub> Cl	NaI	24,6	i.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>6</sub> I
300	174	i.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> Cl	[NaI + Me <sub>3</sub> SiCl]	28,1	i.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>6</sub> I
308	143	[i.BuSCH <sub>2</sub> ] <sub>2</sub> CHCl	NaI	24,6	[i.BuSCH <sub>2</sub> ] <sub>2</sub> CHSi.Bu
310	173	i.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> Cl	[NaI + Me <sub>3</sub> SiCl]	12,8	I(CH <sub>2</sub> ) <sub>4</sub> I
310	200	t.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> OH	APTS	37,8	t.Bu[S(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> ] <sub>2</sub> O(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> St.Bu
310	201	t.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> OH	HCl 0,7 N	37,5	t.Bu[S(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> ] <sub>2</sub> O(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> St.Bu
332	123	i.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> Cl	NaI	31,5	i.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> S(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> I
332	131	i.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>1</sub> 1Cl	NaI	42,2	i.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>1</sub> 1Si.Bu
332	175	i.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>1</sub> 1Cl	[NaI + Me <sub>3</sub> SiCl]	43,7	i.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>1</sub> 1Si.Bu
338	129	i.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>6</sub> Cl	NaI	18,1	I(CH <sub>2</sub> ) <sub>6</sub> I
338	174	i.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>6</sub> Cl	[NaI + Me <sub>3</sub> SiCl]	20,8	I(CH <sub>2</sub> ) <sub>6</sub> I
370	123	i.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> Cl	NaI	25,9	I(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> S(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> I
370	131	i.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>1</sub> 1Cl	NaI	38,4	i.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>1</sub> 1I
370	175	i.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>1</sub> 1Cl	[NaI + Me <sub>3</sub> SiCl]	38,2	i.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>1</sub> 1I
378	129	i.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>6</sub> Cl	NaI	49,3	i.Bu[S(CH <sub>2</sub> ) <sub>6</sub> ] <sub>2</sub> Si.Bu
408	131	i.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>1</sub> 1Cl	NaI	33,3	I(CH <sub>2</sub> ) <sub>1</sub> 1I
408	175	i.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>1</sub> 1Cl	[NaI + Me <sub>3</sub> SiCl]	35,1	I(CH <sub>2</sub> ) <sub>1</sub> 1I
416	129	i.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>6</sub> Cl	NaI	46,0	i.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>6</sub> S(CH <sub>2</sub> ) <sub>6</sub> I

**Tableaux 3.10, 3.11**  
**Composés A1 caractérisés**  
**par RMN**

## ANALYSE DES RESULTATS DE RMN DES COMPOSES A1

### I) RMN $^1\text{H}$

Cette technique d'analyse n'a qu'un faible intérêt dans ce cas. Les spectres obtenus, pour ces dérivés, sont peu caractéristiques. En effet, pratiquement pour tout les composés A1, on obtient des déplacements chimiques quasi-identiques.

Les résultats sont présentés dans la partie expérimentale.

### II) RMN $^{13}\text{C}$

L'étude des dérivés sulfurés est une spécialisation de notre laboratoire. Suite aux travaux précédemment menés dans ce domaine<sup>58, 59, 100-106</sup>, différentes valeurs ont pu être attribuées aux incréments  $Z_i$  utilisés dans le calcul théorique des déplacements chimiques.

Ces incréments sont déterminés de façon classique à partir des équations suivantes:

. en série aliphatique  $\delta = -2,3 + Z\alpha + Z\beta + Z\gamma + Z\delta$  (+ terme correctif)

. en série aromatique  $\delta = 128,5 + Z_i [Z_1, Z_2, Z_3, Z_4]$

Nos travaux s'inscrivant parfaitement dans cette étude, nous avons vérifié la validité de certains incréments déterminés précédemment.

Nos mesures ont été réalisées sur un appareil fonctionnant à 250 MHz. Le solvant utilisé est le  $\text{CDCl}_3$  dont la raie centrale du signal (triplet) est fixée à 77,0 ppm. Les attributions de déplacements chimiques ( $\delta$ ) des carbones sont réalisées à l'aide de la technique d'écho de spin (SEFT)<sup>107, 108</sup>.

Les résultats sont présentés dans les tableaux 3.10 et 3.11.

. Les tableaux 3.10 a-f regroupent les déplacements chimiques expérimentaux ( $\delta_{\text{exp.}}$ ) et le détail des calculs permettant de déterminer les déplacements théoriques ( $\delta_{\text{calc.}}$ ).

. Les tableaux 3.11 a-c présentent les  $\delta_{\text{exp.}}$ , les  $\delta_{\text{calc.}}$  et les différences  $\Delta\delta = \delta_{\text{exp.}} - \delta_{\text{calc.}}$ .

Tous les  $\delta$  calculés ont été obtenus à l'aide des valeurs suivantes:

Fonction	$\alpha$	$\beta$	$\gamma$	$\delta$
- C	9,1	9,4	-2,5	0,3
- S	10,8	9,6	-3,4	-0,1
- SS	20,8	6,9	-4,0	-0,6

Fonction	C1 porteur	C2 ortho	C3 méta	C4 para
Ph-S-CC	7,0	0,9	0,1	-2,4
PhCH <sub>2</sub> -S-CC	10,1	0,8	0,1	-1,4

Les résultats des  $\Delta\delta$  montrent que les écarts entre les valeurs expérimentales et calculées sont très faibles; de l'ordre de  $\pm 1$  ppm avec parfois des variations de l'ordre de  $\pm 3-5$  ppm. La concordance, entre les résultats expérimentaux et théoriques, est donc toute à fait satisfaisante.

TABLEAU 3.10 a : RMN 13C des composés A1

		R Me	R CH/C CH2	R CH2-S	CH2-S A1	CH2 A1	CH2 A1			
<b>52</b>	<b>n.Bu-S-(CH2)2-S-n.Bu</b>									
$\delta$ exp		13,6	32,0 21,9	31,7			31,8			
Pour des raisons de commodité le N° 1 est donné au Me du groupe n.Bu										
Calculs	base	$\alpha$	$\alpha$	$\beta$	$\beta$	$\gamma$	$\gamma$	$\delta$	total	
C1	n.Bu	-2,3	9,1		9,4		-2,5	-0,1	13,6	
C2	n.Bu	-2,3	9,1	9,1	9,4		-3,4	0,3	22,2	
C3	n.Bu	-2,3	9,1	9,1	9,4	9,6	-2,5	0,3	32,7	
C4	n.Bu	-2,3	9,1	10,8	9,4	9,4	-2,5	-2,5	-0,1	31,3
C5	A1	-2,3	10,8	9,1	9,4	9,6	-2,5	-2,5	0,6	32,2
<b>53</b>	<b>i.Bu-S-(CH2)2-S-i.Bu</b>									
$\delta$ exp		22,0	28,7	41,6			32,7			
Pour des raisons de commodité le N° 1 est donné au Me du groupe i.Bu										
Calculs	base	$\alpha$	$\alpha$	$\beta$	$\beta$	$\gamma$	$\gamma$	$\delta$	total	
C1	i.Bu	-2,3	9,1	9,4	9,4		-3,4	0,3	22,5	
C2	i.Bu	-2,3	18,2	9,1	9,6		-2,5	0,3	32,4	
C3	i.Bu	-2,3	9,1	10,8	18,8	9,4	-2,5	-0,1	43,2	
C4	A1	-2,3	10,8	9,1	9,4	9,6	-2,5	-2,5	0,9	32,5
<b>54</b>	<b>t.Bu-S-(CH2)2-S-t.Bu</b>									
$\delta$ exp		31,0	42,6				28,8			
Pour des raisons de commodité le N° 1 est donné au Me du groupe t.Bu										
Calculs	base	$\alpha$	$\alpha$	$\beta$	$\beta$	$\gamma$	$\gamma$	$\delta$	total	
C1	t.Bu	-2,3	9,1	18,8	9,6		-2,5	0,3	33,0	
C2	t.Bu	-2,3	27,3	10,8	9,4		-2,5	-0,1	42,6	
C3	A1	-2,3	10,8	9,1	9,4	9,6	-7,5	-2,5	0,9	27,5
<b>55</b>	<b>Cyclo(6)-S-(CH2)2-S-Cyclo(6)</b>									
$\delta$ exp		33,7 25,9 25,7	43,6				30,6			
Calculs	base	$\alpha$	$\alpha$	$\beta$	$\beta$	$\gamma$	$\gamma$	$\delta$	total	
S-CH2	A1	-2,3	10,8	9,1	9,4	9,6	-5,0	-2,5	1,2	30,3

**TABLEAU 3.10 a (suite) : RMN 13C des composés A1**

		Ar	Ar	R	A1	A1	A1			
		CH	CH	CH2-S	CH2-S	CH2	CH2			
<b>56 Ph-S-(CH2)2-S-Ph</b>										
∂ exp		135,1	129,0		33,4					
		130,0	126,5							
Pour des raisons de commodité le N° 1 est donné au carbone aromatique porteur du substituant										
Calculs		base							total	
C1	Ar	128,5	7,0						135,5	
C2	(o) Ar	128,5		0,9					129,4	
C3	(m) Ar	128,5			0,1				128,6	
C4	(p) Ar	128,5				-2,4			126,1	
C5	A1	base	α	α	β	β	γ	γ	∂	total
		-2,3	10,8	9,1	9,3	9,6	-2,6			33,9
<b>57 Ph-CH2-S-(CH2)2-S-CH2-Ph</b>										
∂ exp		138,1	128,4	37,4	31,8					
		128,7	127,0							
Pour des raisons de commodité le N° 1 est donné au carbone aromatique porteur du substituant										
Calculs		base							total	
C1	Ar	128,5	10,1						138,6	
C2	(o) Ar	128,5		0,8					129,3	
C3	(m) Ar	128,5			0,1				128,6	
C4	(p) Ar	128,5				-1,4			127,1	
C5	R	base	α	α	β	β	γ	γ	∂	total
		-2,3	22,1	10,8	9,4		-2,5		-0,1	37,4
C6	A1	-2,3	10,8	9,1	9,4	9,6	-2,6	-2,5	0,3	31,8

TABLEAU 3.10 b : RMN 13C des composés A1

	R Me	R CH/C CH2	R CH2-S	CH2-S A1	CH2 A1	CH2 A1
<b>59</b> <b>i.Bu-S-(CH2)3-S-i.Bu</b>						
$\delta$ exp	21,9	28,5	41,3	31,4	29,5	

Pour des raisons de commodité le N° 1 est donné au Me du groupe i.Bu

Calcul		base	$\alpha$	$\alpha$	$\beta$	$\beta$	$\gamma$	$\gamma$	$\delta$	Total
C1	i.Bu	-2,3		9,1	9,4	9,4		-3,4	0,3	22,5
C2	i.Bu	-2,3	18,2	9,1		9,6		-2,5	0,3	32,4
C3	i.Bu	-2,3	9,1	10,8	18,8	9,4		-2,5	0,3	43,6
C4	A1	-2,3	10,8	9,1	9,4	9,4	-2,5	-3,4	0,9	31,4
C5	A1	-2,3	9,1	9,1	9,6	9,6	-2,5	-2,5	0,6	30,7

<b>60</b> <b>i.Bu-S-(CH2)4-S-i.Bu</b>									
$\delta$ exp	21,9	28,5	41,3	32,2	28,7				

Pour des raisons de commodité le N° 1 est donné au Me du groupe i.Bu

Calcul		base	$\alpha$	$\alpha$	$\beta$	$\beta$	$\gamma$	$\gamma$	$\delta$	Total
C1	i.Bu	-2,3		9,1	9,4	9,4		-3,4	0,3	22,5
C2	i.Bu	-2,3	18,2	9,1		9,6		-2,5	0,3	32,4
C3	i.Bu	-2,3	9,1	10,8	18,8	9,4		-2,5	0,3	43,6
C4	A1	-2,3	10,8	9,1	9,4	9,4	-2,5	-2,5	0,5	31,9
C5	A1	-2,3	9,1	9,1	9,6	9,4	-2,5	-3,4	0,6	29,6

<b>61</b> <b>i.Bu-S-(CH2)5-S-i.Bu</b>									
$\delta$ exp	22,0	28,6	41,5	32,6	29,3	28,1			
				C4	C5	C6			

Pour des raisons de commodité le N° 1 est donné au Me du groupe i.Bu

Calcul		base	$\alpha$	$\alpha$	$\beta$	$\beta$	$\gamma$	$\gamma$	$\delta$	Total
C1	i.Bu	-2,3		9,1	9,4	9,4		-3,4	0,3	22,5
C2	i.Bu	-2,3	18,2	9,1		9,6		-2,5	0,3	32,4
C3	i.Bu	-2,3	9,1	10,8	18,8	9,4		-2,5	0,3	43,6
C4	A1	-2,3	10,8	9,1	9,4	9,4	-2,5	-2,5	0,9	32,3
C5	A1	-2,3	9,1	9,1	9,6	9,4	-2,5	-2,5	0,2	30,1
C6	A1	-2,3	9,1	9,1	9,4	9,4	-3,4	-3,4	0,6	28,5

**TABLEAU 3.10 b (suite) : RMN 13C des composés A1**

	R Me	R CH/C CH2	R CH2-S	CH2-S A1	CH2 A1	CH2 A1
<b>62</b>	<b>i.Bu-S-(CH2)6-S-i.Bu</b>					
$\delta$ exp	22,0	28,4	41,4	32,6	29,5	28,5
					C5	C6

Pour des raisons de commodité le N° 1 est donné au Me du groupe i.Bu

Calcul		base	$\alpha$	$\alpha$	$\beta$	$\beta$	$\gamma$	$\gamma$	$\delta$	Total
C1	i.Bu	-2,3		9,1	9,4	9,4		-3,4	0,3	22,5
C2	i.Bu	-2,3	18,2	9,1		9,6		-2,5	0,3	32,4
C3	i.Bu	-2,3	9,1	10,8	18,8	9,4		-2,5	0,3	43,6
C4	A1	-2,3	10,8	9,1	9,4	9,4	-2,5	-2,5	0,9	32,3
C5	A1	-2,3	9,1	9,1	9,6	9,4	-2,5	-2,5	0,6	30,5
C6	A1	-2,3	9,1	9,1	9,4	9,4	-3,4	-2,5	0,2	29,0

<b>63</b>	<b>i.Bu-S-(CH2)11-S-i.Bu</b>					
$\delta$ exp	22,0	28,6	41,4	32,7	29,2	29,4
				29,7	28,9	29,4

Pour des raisons de commodité le N° 1 est donné au Me du groupe i.Bu

Calcul		base	$\alpha$	$\alpha$	$\beta$	$\beta$	$\gamma$	$\gamma$	$\delta$	Total
C1	i.Bu	-2,3		9,1	9,4	9,4		-3,4	0,3	22,5
C2	i.Bu	-2,3	18,2	9,1		9,6		-2,5	0,3	32,4
C3	i.Bu	-2,3	9,1	10,8	18,8	9,4		-2,5	0,3	43,6
C4	A1	-2,3	10,8	9,1	9,4	9,4	-2,5	-2,5	0,9	32,3
C5	A1	-2,3	9,1	9,1	9,4	9,6	-2,5	-2,5	0,6	30,5
C6	A1	-2,3	9,1	9,1	9,4	9,4	-3,4	-2,5	0,6	29,4
C7	A1	-2,3	9,1	9,1	9,4	9,4	-2,5	-2,5	0,2	29,9
C8	A1	-2,3	9,1	9,1	9,4	9,4	-2,5	-2,5	0,6	30,3
C9	A1	-2,3	9,1	9,1	9,4	9,4	-2,5	-2,5	0,6	30,3



TABLEAU 3.10 c : RMN 13C des composés A1

	R Me	R CH/C	R CH2-S	CH2-S A1	C A1	Me A1	R' S-CH2	R' CH/C	R' Me
<b>Composé du type R-S-CH2-CH(Me)-S-R'</b>									
<b>64 i.Bu-S-CH2-CH(Me)-S-i.Bu</b>									
∂ exp	21,9	28,7	42,3	40,3	40,4	20,3	39,8	28,8	22,1
	C1	C2	C3	C4	C5	C6	C7	C8	C9

Pour des raisons de commodité le N° 1 est donné au Me du groupe i.Bu noté R

Calcul		base	α	α	β	β	γ	γ	∂	Total
C1	R	-2,3	9,1		9,4	9,4		-3,4	0,3	22,5
C2	R	-2,3	18,2	9,1		9,6		-2,5	0,3	32,4
C3	R	-2,3	9,1	10,8	18,8	9,4		-2,5	0,2	43,5
C4	A1	-2,3	10,8	9,1	18,8	9,6	-2,5	-2,5	0,9	41,9
C5	A1	-2,3	18,2	10,8	9,6	9,4	-2,5	-2,5	0,9	41,6
C6 (Me)	A1	-2,3	9,1		9,4	9,6	-3,4	-2,5	0,6	20,5
C7	R'	-2,3	10,8	9,1	9,4	18,8	-5,0		-0,1	40,7
C8	R'	-2,3	9,1	18,2	9,6		-2,5		0,6	32,7
C9	R'	-2,3	9,1		9,4	9,4	-3,4		0,3	22,5

**65 t.Bu-S-CH2-CH(Me)-S-t.Bu**

∂ exp	31,0	43,6	37,6	37,8	23,1	42,2	31,5
	C1	C2	C3	C4	C5	C6	C7

Pour des raisons de commodité le N° 1 est donné au Me du groupe i.Bu noté R

Calcul		base	α	α	β	β	γ	γ	∂	Total
C1	R	-2,3	9,1		18,8	9,6		-2,5	0,3	33,0
C2	R	-2,3	27,3	10,8	9,4		-2,5		0,2	42,9
C3	A1	-2,3	10,8	9,1	18,8	9,6	-7,5	-2,5	0,9	36,9
C4	A1	-2,3	18,2	10,8	9,6	9,4	-2,5	-7,5	0,9	36,6
C5 (Me)	A1	-2,3	9,1		9,4	9,6	-3,4	-2,5	1,2	21,1
C6	R'	-2,3	27,3	10,8	9,4		-5,0		-0,1	40,1
C7	R'	-2,3	9,1		9,6	18,8	-2,5		0,6	33,3

**TABLEAU 3.10 d : RMN 13C des composés A1**

R Me	R CH/C	R CH2-S	CH2-S A1	C A1	Me A1	R' S-CH2	R' CH/C	R' Me
---------	-----------	------------	-------------	---------	----------	-------------	------------	----------

**Composé du type R-S-CH2-C(Me)2-S-R'**
**66 i.Bu-S-CH2-C(Me)2-S-i.Bu**

$\delta$ exp	21,9	28,8	43,6	46,6	48,4	22,4	36,9	28,8	21,7
	C1	C2	C3	C4	C5	C6	C7	C8	C9

Pour des raisons de commodité le N° 1 est donné au Me du groupe i.Bu noté R

Calcul		base	$\alpha$	$\alpha$	$\beta$	$\beta$	$\gamma$	$\gamma$	$\delta$	Total
C1	R	-2,3	9,1		9,4	9,4		-3,4	0,3	22,5
C2	R	-2,3	18,2	9,1		9,6		-2,5	0,3	32,4
C3	R	-2,3	9,1	10,8	18,8	9,4		-2,5	0,5	43,8
C4	A1	-2,3	10,8	9,1	28,2	9,6	-2,5	-2,5	0,9	51,3
C5	A1	-2,3	27,3	10,8	9,6	9,4	-2,5	-2,5	0,9	50,7
C6 (Me)	A1	-2,3	9,1		18,8	9,6	-3,4	-2,5	0,6	29,9
C7	R'	-2,3	10,8	9,1	9,4	18,8	-7,5		-0,1	38,2
C8	R'	-2,3	9,1	18,2	9,6		-2,5		0,9	33,0
C9	R'	-2,3	9,1		9,4	9,4	-3,4		0,3	22,5

**67 t.Bu-S-CH2-C(Me)2-S-t.Bu**
**On peut avoir des inversions entre les C et le CH2**

$\delta$ exp	30,8		42,6	48,6	46,1	29,7		41,8	33,1
	C1		C2	C3	C4	C5		C6	C7

Pour des raisons de commodité le N° 1 est donné au Me du groupe i.Bu noté R

Calcul		base	$\alpha$	$\alpha$	$\beta$	$\beta$	$\gamma$	$\gamma$	$\delta$	Total
C1	R	-2,3	9,1		18,8	9,6		-2,5	0,3	33,0
C2	R	-2,3	27,3	10,8		9,4		-2,5	0,5	43,2
C3	A1	-2,3	10,8	9,1	28,2	9,6	-7,5	-2,5	0,9	46,3
C4	A1	-2,3	27,3	10,8	9,6	9,4	-2,5	-7,5	0,9	45,7
C5 (Me)	A1	-2,3	9,1		18,8	9,6	-3,4	-2,5	1,2	30,5
C6	R'	-2,3	10,8	27,3	9,4		-7,5		-0,1	37,6
C7	R'	-2,3	9,1		9,6	18,8	-2,5		0,9	33,6

TABLEAU 3.10 e : RMN 13C des composés A1

	R Me	R CH	R CH2-S	S-CH2 A1	CH-S A1	R' CH2S	R' CH	R' Me
<b>Composé du type [R-S-CH2]2-CH-S-R'</b>								
<b>68</b>	<b>[i.Bu-S-CH2]2-CH-S-i.Bu</b>							
∂ exp	22,1	28,8	42,4	37,2	46,6	40,5	28,7	22,0
	22,0							22,0

Pour des raisons de commodité le N° 1 est donné au Me du groupe i.Bu noté R

Calcul		base	α	α	β	β	γ	γ	∂	Total
C1	R	-2,3		9,1	9,4	9,4		-3,4	0,3	22,5
C2	R	-2,3	18,2	9,1		9,6		-2,5	0,3	32,4
C3	R	-2,3	9,1	10,8	18,8	9,4		-2,5	0,2	43,5
C4	A1	-2,3	10,8	9,1	18,8	9,6	-3,4	-5,0	1,2	38,8
C5	A1	-2,3	18,2	10,8	9,4	19,2	-5,0	-2,5	1,2	49,0
C6	R'	-2,3	10,8	9,1	9,4	18,8	-5,0		-0,2	40,6
C7	R'	-2,3	9,1	18,2	9,6		-2,5		0,6	32,7
C8	R'	-2,3	9,1		9,4	9,4	-3,4		0,3	22,5

**69 [t.Bu-S-CH2]2-CH-S-t.Bu**

∂ exp	31,0		43,9	34,6		43,2		42,4		31,5
-------	------	--	------	------	--	------	--	------	--	------

Pour des raisons de commodité le N° 1 est donné au Me du groupe t.Bu noté R

Calcul		base	α	α	β	β	γ	γ	∂	Total
C1	R	-2,3	9,1		18,8	9,6		-2,5	0,3	33,0
C2	R	-2,3	27,3	10,8		9,4		-2,5	0,2	42,9
C3	A1	-2,3	10,8	9,1	18,8	9,6	-10,0	-3,4	1,2	33,8
C4	A1	-2,3	18,2	10,8	19,2	9,4	-5,0	-7,5	1,8	44,6
C5	R'	-2,3	10,8	27,3	9,4		-5,0		-0,2	40,0
C6	R'	-2,3	9,1		9,6	18,8	-2,5		0,6	33,3

**TABLEAU 3.10 f : RMN 13C des composés A1**

	R Me	R CH/C CH2	R C-S	CH2-S A1	CH2-S A1	R' C-S	R' CH/C CH2	R' Me
<b>58</b>	<b>t.Bu-S2-(CH2)2-S-t.Bu</b>							
$\delta$ exp	29,9		47,9	40,5	28,2	42,9		31,1

Pour des raisons de commodité le N°1 est attribué au Me du groupe R-SS

Calculs	base	$\alpha$	$\alpha$	$\beta$	$\beta$	$\gamma$	$\gamma$	$\delta$	total
C1	-2,3	9,1		18,8	6,9		-2,5	0,3	30,3
C2	-2,3	27,3	20,8		9,4		-2,5	-0,1	52,6
C3	-2,3	20,8	9,1	9,4	9,6	-7,3	-2,5	0,9	37,5
C4	-2,3	9,1	10,8	6,9	9,4	-2,5	-7,5	0,9	24,8
C5	-2,3	10,8	27,3	9,4		-2,5		-0,6	42,1
C6	-2,3	9,1		9,6	18,8	-2,5		0,3	33,0

TABLEAU 3.11 a : RMN 13C des composés A1

Composé du type R-S-(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>-S-R

		C1	C2	C3	C4	C5	C6	C7	C8	C9
<b>52</b>	<b>n.Bu</b>									
	∂ exp	13,6	21,9	32,0	31,7	31,8				
	∂ calc.	13,6	22,2	32,7	31,3	32,2				
	Δ∂	0,0	-0,3	-0,7	0,4	-0,4				
<b>53</b>	<b>i.Bu</b>									
	∂ exp	22,0	28,7	41,6	32,7					
	∂ calc.	22,5	32,4	43,2	32,5					
	Δ∂	-0,5	-3,7	-1,6	0,2					
<b>54</b>	<b>t.Bu</b>									
	∂ exp	31,0	42,6	28,8						
	∂ calc.	33,0	42,6	27,5						
	Δ∂	-2,0	0,0	1,3						
<b>56</b>	<b>Ph</b>									
	∂ exp	135,1	130,0	129,0	126,5	33,4				
	∂ calc.	135,5	129,4	128,6	126,1	33,9				
	Δ∂	-0,4	0,6	0,4	0,4	-0,5				
<b>57</b>	<b>Bz</b>									
	∂ exp	138,1	128,7	128,4	127,0	37,4	31,8			
	∂ calc.	138,6	129,3	128,6	127,1	37,4	31,8			
	Δ∂	-0,5	-0,6	-0,2	-0,1	0,0	0,0			

Composé du type t.Bu-S-S-CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>-S-t.Bu

<b>58</b>	<b>t.Bu</b>									
	∂ exp	29,9	47,9	40,5	28,2	42,9	31,1			
	∂ calc.	30,3	52,6	37,5	24,8	42,1	33,0			
	Δ∂	-0,4	-4,7	3,0	3,4	0,8	-1,9			

**TABLEAU 3.11 b : RMN 13C des composés A1**

**Composé du type 1.Bu-S-(CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>-S-1.Bu**

		<b>C1</b>	<b>C2</b>	<b>C3</b>	<b>C4</b>	<b>C5</b>	<b>C6</b>	<b>C7</b>	<b>C8</b>	<b>C9</b>
<b>59</b>	<b>3</b>									
	∂ exp	21,9	28,5	41,3	31,4	29,5				
	∂ calc.	22,5	32,4	43,6	31,4	30,7				
	Δ∂	-0,6	-3,9	-2,3	0,0	-1,2				
<b>60</b>	<b>4</b>									
	∂ exp	21,9	28,5	41,3	32,2	28,7				
	∂ calc.	22,5	32,4	43,6	31,9	29,6				
	Δ∂	-0,6	-3,9	-2,3	0,3	-0,9				
<b>61</b>	<b>5</b>									
	∂ exp	22,0	28,6	41,5	32,6	29,3	28,1			
	∂ calc.	22,5	32,4	43,6	32,3	30,1	28,5			
	Δ∂	-0,5	-3,8	-2,1	0,3	-0,8	-0,4			
<b>62</b>	<b>6</b>									
	∂ exp	22,0	28,4	41,4	32,6	29,5	28,5			
	∂ calc.	22,5	32,4	43,6	32,3	30,5	29,0			
	Δ∂	-0,5	-4,0	-2,2	0,3	-1,0	-0,5			
<b>63</b>	<b>11</b>									
	∂ exp	22,0	28,6	41,4	32,7	29,7	29,2	28,9	29,4	29,4
	∂ calc.	22,5	32,4	43,6	32,3	30,5	29,4	29,9	30,3	30,3
	Δ∂	-0,5	-3,8	-2,2	0,4	-0,8	-0,2	-1,0	-0,9	-0,9

TABLEAU 3.11 c : RMN 13C des composés A1

Composé du type R-S-CH<sub>2</sub>CH(CH<sub>3</sub>)-S-i.Bu

		C1	C2	C3	C4	C5	C6	C7	C8	C9
<b>64</b>	<b>i.Bu</b>									
	∂ exp	21,9	28,7	42,3	40,3	40,4	20,3	39,8	28,8	22,1
	∂ calc.	22,5	32,4	43,5	41,9	41,6	20,5	40,7	32,7	22,5
	Δ∂	-0,6	-3,7	-1,2	-1,6	-1,2	-0,2	-0,9	-3,9	-0,4
<b>65</b>	<b>t.Bu</b>									
	∂ exp	31,0	43,6	37,6	37,8	23,1	42,2	31,5		
	∂ calc.	33,0	42,9	36,9	36,6	21,1	40,1	33,3		
	Δ∂	-2,0	0,7	0,7	1,2	2,0	2,1	-1,8		

Composé du type R-S-CH<sub>2</sub>C(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>-S-R

		C1	C2	C3	C4	C5	C6	C7	C8	C9
<b>66</b>	<b>i.Bu</b>									
	∂ exp	21,9	28,8	43,6	46,6	48,4	22,4	36,9	28,8	21,7
	∂ calc.	22,5	32,4	43,8	51,3	50,7	29,9	38,2	33,0	22,5
	Δ∂	-0,6	-3,6	-0,2	-4,7	-2,3	-7,5	-1,3	-4,2	-0,8
<b>67</b>	<b>t.Bu</b>									
	∂ exp	30,8	42,6	48,6	46,1	29,7	41,8	33,1		
	∂ calc.	33,0	43,2	46,3	45,7	30,5	37,6	33,6		
	Δ∂	-2,2	-0,6	2,3	0,4	-0,8	4,2	-0,5		

Composé du type [R-S-CH<sub>2</sub>]<sub>2</sub>CH-S-R

		C1	C2	C3	C4	C5	C6	C7	C8	C9
<b>68</b>	<b>i.Bu</b>									
	∂ exp	22,1	28,8	42,4	37,2	46,6	40,5	28,7	22,0	
	∂ calc.	22,5	32,4	43,5	38,8	49,0	40,6	32,7	22,5	
	Δ∂	-0,4	-3,6	-1,1	-1,6	-2,4	-0,1	-4,0	-0,5	
<b>69</b>	<b>t.Bu</b>									
	∂ exp	31,0	43,9	34,6	43,2	42,4	31,5			
	∂ calc.	33,0	42,9	33,8	44,6	40,0	33,3			
	Δ∂	-2,0	-1,0	0,8	1,4	2,4	-1,8			

## CHAPITRE IV

### PARTIE EXPERIMENTALE



## TECHNIQUES UTILISEES

Les spectres de **RMN <sup>1</sup>H** ont été enregistrés sur un appareil fonctionnant à 250 MHz. Les solvants utilisés sont le CCl<sub>4</sub> et le CDCl<sub>3</sub>. Le tétraméthylsilane (TMS) est pris comme référence interne.

Les abréviations employées pour caractériser les signaux sont :

s : singulet    d : doublet    t : triplet    q : quadruplet  
m : multiplet    ps : pseudo singulet    dd : doublet de doublet.

Les spectres de **RMN <sup>13</sup>C** ont été enregistrés sur un appareil fonctionnant à 250 MHz. Le solvant utilisé est le CDCl<sub>3</sub> dont la raie centrale du signal (triplet) est fixée à 77,0 ppm. La technique utilisée est l'écho de spin par transformé de Fourier (SEFT).

Les spectres de masse (**GC/MS**) ont été réalisés sur un appareil HEWLETT PACKARD 5971 A (tension d'ionisation 70 ev).

## PARTIE EXPERIMENTALE

### I) Synthèse d'alcools et d'halogénures sulfurés

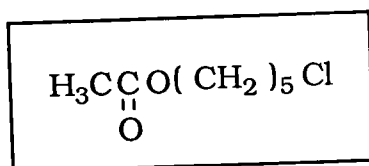
#### I.1) Synthèse d'alcools monosulfurés

##### I.1.1) Méthode de préparation du 5-chloropentanol

- Préparation de l'acétate du 5-chloropentyle

Dans un réacteur muni d'un réfrigérant, d'un thermomètre, d'une ampoule à brome et équipé d'une agitation magnétique, on introduit 100 mmol de chlorure d'acétyle et 110 mmol de tétrahydrofurane (THF). A 0°C, on ajoute, par fractions, 2 mmol de chlorure de zinc (ZnCl<sub>2</sub>), puis on porte le mélange à 85°C pendant 2 heures. Après refroidissement, le mélange est repris par 75 ml de cyclohexane, lavé à l'eau froide et par une solution saturée en bicarbonate de sodium (NaHCO<sub>3</sub>) puis séché sur sulfate de sodium (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>). Le solvant est éliminé sous pression réduite.

Le produit obtenu est purifié par distillation sous vide.



n° 9

Rdt = 89 %

Eb = 64°C sous 1 mm Hg

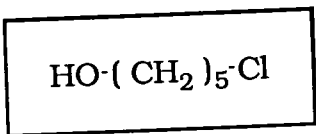
RMN <sup>1</sup>H :

	CH <sub>2</sub> O	CH <sub>2</sub> Cl	CH <sub>2</sub>	CH <sub>3</sub>
δ (ppm)	4,05 m (2H)	3,55 m (2H)	1,8 -1,3 m (6H)	2,0 s

• Préparation du 5-chloropentanol

Dans un réacteur muni d'un réfrigérant et équipé d'une agitation magnétique, on introduit 80 mmol du composé n° 9, 56 mmol d'éthanol et 40 ml d'une solution de soude (NaOH) 2,5 N. On laisse agiter pendant 48 heures à température ambiante, puis on évapore le solvant sous pression réduite. Le résidu obtenu est repris dans du toluène, lavé à l'eau et séché sur sulfate de sodium.  
Le solvant est éliminé sous pression réduite.

Le produit obtenu est purifié par distillation sous vide.



n° 10

Rdt = 89 %

Eb = 64°C sous 1 mm Hg

RMN <sup>1</sup>H :

	CH <sub>2</sub> O	CH <sub>2</sub> Cl	OH	CH <sub>2</sub>
δ (ppm)	3,65 t (2H)	3,55 t (2H)	2,35 s (1H)	1,55-1,8 m (6H)

I.1.2) réaction d'un mercaptan sur un alcool chloré

Dans un réacteur muni d'un réfrigérant, d'un thermomètre, d'une ampoule à brome et équipé d'une agitation magnétique, on introduit 0,11 mole de soude dans 40 ml d'éthanol à 95°.

Après dissolution à 50°C, on ajoute 0,1 mole d'alkyle mercaptan et on maintient le chauffage pendant 30 minutes.

Une fois la solution revenue à température ambiante, on additionne, goutte à goutte, 0,1 mole de chloroalcool, puis on porte le mélange à reflux pendant 4 à 6 heures.

Après refroidissement, on filtre le sel formé et on neutralise le filtrat par une solution d'acide chlorhydrique (HCl) 1N. On extrait la solution au dichlorométhane, l'éthanol est éliminé par lavages successifs à l'eau et par une solution saturée en chlorure de sodium (NaCl).

La phase organique est séchée sur sulfate de sodium et le solvant est évaporé sous pression réduite.

Le composé obtenu est purifié par distillation sous vide.



TABLEAU 4.1 a : RMN 1H des alcools sulfurés de départ

	R Me	R CH/CH2	R CH2-S CH-S	CH2-O	CH2-S	OH
1 n.Bu-S-(CH2)2-OH	0,95 t	1,6 m 1,4 m	2,55 t	3,75 t	2,7 t	2,8 ps
2 i.Bu-S-(CH2)2-OH	0,95 d	1,8 m	2,4 d	3,7 t	2,7 t	2,6 ps
3 t.Bu-S-(CH2)2-OH	1,35 s			3,75 t	2,8 t	2,6 ps
4 Cyclo(6)-S-(CH2)2-OH		1,9 m 1,7 m 1,2 m	2,6 m	3,7 t	2,8 t	1,6 ps

	R Ar	R CH2S	CH2-O	CH2-S	OH
5 Ph-S-(CH2)2-OH	7,4 m		3,9 t	3,2 t	2,5 ps
6 Ph-CH2-S-(CH2)2-OH	7,4 ps	3,8 s	3,7 m	2,65 t	2,2 ps

	R Me	R CH/CH2	R CH-S	CH2-O	CH2-S	CH2	OH
7 i.Bu-S-(CH2)3-OH	0,95 d	1,8 m	2,4 d	3,8 t	2,7 t	1,8 m	2,6 ps
8 i.Bu-S-(CH2)4-OH	0,95 d	1,75 m	2,4 d	3,6 m	2,55 m	1,9/1,7 m	2,1 ps
11 i.Bu-S-(CH2)5-OH	0,95 d	1,75 m	2,35d	3,6 m	2,55 t	1,4/1,6 m	2,0 ps
12 i.Bu-S-(CH2)6-OH	0,95 d	1,75 m	2,35d	3,6 t	2,55 t	1,3/1,6 m	2,0 ps

**TABLEAU 4.1 a (suite) : RMN 1H des alcools sulfurés de départ**

	R Me	R CH/CH <sub>2</sub>	R CH-S	CH <sub>2</sub> -O	CH <sub>2</sub> -S	Me	OH
<b>13</b>	<b>i.BuSCH<sub>2</sub>CH(Me)OH</b>						
	0,95 d	1,7 m	2,4 m	3,8 m proton x	2,6 m Jab=13,6 Jax=3,8 Jbx=8,6	1,2 d	2,7 ps
<b>14</b>	<b>t.BuSCH<sub>2</sub>CH(Me)OH</b>						
	1,30 s			3,8 m proton x	2,7 m Jab=12,8 Jax=4,0 Jbx=8,3	1,2 d	2,6 ps
<b>15</b>	<b>i.Bu-S-CH<sub>2</sub>-C(Me)<sub>2</sub>-OH</b>						
	0,95 d	1,75 m	2,4 d		2,6 s	1,2 s	4,7 ps
<b>16</b>	<b>t.Bu-S-CH<sub>2</sub>-C(Me)<sub>2</sub>-OH</b>						
	1,30 s				2,6 s	1,25 s	2,5 ps
<b>17</b>	<b>i.Bu-S-CH<sub>2</sub>-C(Me)<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-OH</b>						
	0,95 d	1,8 m	2,45 d	3,45 s	2,55 s	1,0 s	2,0 ps
<b>18</b>	<b>[i.Bu-S-CH<sub>2</sub>]<sub>2</sub>-CH-OH</b>						
	0,95 d	1,8 m	2,4 d	3,8 m proton x	2,7 Jab=13,45 Jax=4,85 Jbx=7,3		3,0 ps
<b>19</b>	<b>[t.Bu-S-CH<sub>2</sub>]<sub>2</sub>-CH-OH</b>						
	1,25 s			3,8 m proton x	2,7 Jab=12,8 Jax=5,2 Jbx=7,0		2,9 ps

**TABLEAU 4.1 b : RMN 13C des alcools sulfurés de départ**

	R Me	R CH2/CH	R C-S	CH2-O	CH2-S
<b>1 n.Bu-S-(CH2)2-OH</b>	13,5	21,7 31,2	31,6	60,2	34,9
<b>2 i.Bu-S-(CH2)2-OH</b>	21,9	28,6	40,8	60,2	35,7
<b>3 t.Bu-S-(CH2)2-OH</b>	31,1		42,3	61,4	31,6
<b>4 Cyclo(6)-S-(CH2)2-OH</b>		33,7 (C2') 26,2 (C4') 25,7 (C3')	43,1	60,7	33,1

	Ar C1/C2	Ar C3/C4	R CH2-S	CH2-O	CH2-S
<b>5 Ph-S-(CH2)2-OH</b>	134,7 129,0	130,0 126,5		60,2	37,0
<b>6 Ph-CH2-S-(CH2)2-OH</b>	138,0 128,5	128,8 127,1	35,6	60,1	34,2

	R Me	R CH2/CH	R CH2-S	CH2-O	CH2-S	CH2	CH2
<b>7 i.Bu-S-(CH2)3-OH</b>	22,0	28,5	41,4	61,9	31,9	29,4	
<b>8 i.Bu-S-(CH2)4-OH</b>	21,9	28,5	41,3	62,2	32,5	31,8 (C2)	25,6
<b>11 i.Bu-S-(CH2)5-OH</b>	22,0	28,5	41,4	62,5	32,2	32,6	29,4 24,9
<b>12 i.Bu-S-(CH2)6-OH</b>	22,0	28,5	41,4	62,6	32,6	32,5 29,6	28,6 25,3

**TABLEAU 4.1b (suite) : RMN 13C des alcools sulfurés de départ**

	R Me	R CH	R C-S	CH2-O	CH2-S	C	Me
<b>13</b>	<b>i.Bu-S-CH2-CH(Me)OH</b>						
	21,7	28,6	41,3	65,3	42,1		21,7
<b>14</b>	<b>t.Bu-S-CH2-CH(Me)OH</b>						
	31,0		42,3	66,2	38,0		22,2
<b>15</b>	<b>i.Bu-S-CH2-C(Me)2-OH</b>						
	21,8	28,9	43,7	70,2	47,5		28,4
<b>16</b>	<b>t.Bu-S-CH2-C(Me)2-OH</b>						
	30,9		42,0	69,3	42,3		28,8
<b>17</b>	<b>i.Bu-S-CH2-C(Me)2-CH2-OH</b>						
	22,0	28,7	43,1	70,8	43,3	36,6	24,1
<b>18</b>	<b>[i.Bu-S-CH2]2CH-OH</b>						
	21,9	28,6	41,8	68,8	38,8		
<b>19</b>	<b>[t.Bu-S-CH2]2CH-OH</b>						
	31,0		42,4	69,8	35,0		



TABLEAU 4.1 c : Spectres de masse des alcools sulfurés

Composé	Tr (min)	Signal	Type	m/z MS	% MS
1 <b>n.BuS(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>OH</b>	7,5	M+•	+•	134	31
		RSCH <sub>2</sub>	+	103	13
		CH <sub>2</sub> S(CH <sub>2</sub> )OH	+	91	12
		HS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub>	+	61	100
2 <b>i.BuS(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>OH</b>	5,5	M+•	+•	134	62
		RSCH <sub>2</sub>	+	103	37
		CH <sub>2</sub> S(CH <sub>2</sub> )OH	+	91	36
		HS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub>	+	61	100
		R	+	57	82
3 <b>t.BuS(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>OH</b>	4,2	M+•	+•	134	25
		R	+	57	100
4 <b>Cyclo(6)S(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>OH</b>	16,0	M+•	+•	160	45
		RSCH <sub>2</sub>	+	129	16
		RS	+	115	27
			+•	82	10
			+	67	84
5 <b>PhS(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>OH</b>	16,0	M+•	+•	154	77
		RSCH <sub>2</sub>	+	123	100
		RS	+	109	44
		R	+	77	18
			+	51	15
6 <b>BzS(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>OH</b>	20,9	M+•	+•	168	23
		RS	+	123	21
		R	+	91	100
			+	65	11

**TABLEAU 4.1 c (Suite) : Spectres de masse des alcools sulfurés**

Composé		Tr (min)	Signal	Type	m/z MS	% MS
7	<b>i.BuS(CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>OH</b>	11,3	M+•	+•	148	33
				+	105	6
				+•	92	18
				+	61	100
				+	57	62
				+	41	43
11	<b>i.BuS(CH<sub>2</sub>)<sub>5</sub>OH</b>	17,9	M+•	+•	176	57
				+	103	100
				+	89	57
				+	61	64
				+	57	88
				+	41	93
12	<b>i.BuS(CH<sub>2</sub>)<sub>6</sub>OH</b>	18,1	M+•	+•	190	44
				+	133	5
				+	129	13
				+	115	48
				+	103	32
				+	87	46
				+	81	79
				+	67	44
				+	57	86
				+	41	100
				20	<b>i.BuS(CH<sub>2</sub>)<sub>11</sub>OH</b>	32,6
+	185	100				
+	143	13				
+	101	37				
+	69	52				
+	57	90				
+	41	93				
+						

TABLEAU 4.1 c (Suite) : Spectres de masse des alcools sulfurés

Composé	Tr (min)	Signal	Type	m/z MS	% MS
13 <b>i.BuSCH<sub>2</sub>CH(CH<sub>3</sub>)OH</b>	7,4	M+•	+•	148	46
		RSCH <sub>2</sub>	+	103	11
		HS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub>	+	61	51
		R	+	57	100
15 <b>i.BuSCH<sub>2</sub>C(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>OH</b>	7,1	M+•	+•	162	10
		M - 17	+	145	15
		RSCH <sub>2</sub>	+	103	30
		R	+	57	100
			+	41	61
16 <b>i.BuSCH<sub>2</sub>C(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>OH</b>	4,0	M+•	+•	162	6
			+	104	14
		M - RSCH <sub>2</sub>	+	59	8
		R	+	57	100
17 <b>i.BuSCH<sub>2</sub>C(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>OH</b>	13,7	M+•	+•	176	72
		M - CH <sub>2</sub> OH	+	145	12
		RSCH <sub>2</sub>	+	103	27
		M - RSCH <sub>2</sub>	+	73	80
		R	+	57	75
			+	41	100
18 <b>[i.BuSCH<sub>2</sub>]<sub>2</sub>CHOH</b>	25,9	M+•	+•	236	12
		M - H <sub>2</sub> O	+•	218	4
		M - R	+	179	20
			+	129	28
		R	+	57	62
			+	41	100
18 <b>[i.BuSCH<sub>2</sub>]<sub>2</sub>CHOH</b>	25,9	M+•	+•	236	2
		M - R	+	179	32
			+	123	37
		R	+	57	100
			+	41	61

•  $RS-(CH_2)_n-OH$

n°	R	n	Rdt %	Eb °C ( mm Hg )
1	n.Bu	2	83	81 ( 1 )
2	i.Bu	2	78	69 ( 2 )
3	t.Bu	2	84	73 ( 1 )
4	Cyclo(6)	2	86	91 ( 1 )
5	Ph	2	80	102 ( 0,5 )
6	Bz	2	78	108 ( 0,5 )
7	i.Bu	3	69	75 ( 1 )
8	i.Bu	4	58	102 ( 2 )
11	i.Bu	5	77	102 ( 1 )
12	i.Bu	6	80	105 ( 1 )

•  $RS-Z-OH$

n°	R	Z	Rdt %	Eb °C ( mm Hg )
13	i.Bu	CH <sub>2</sub> CH(CH <sub>3</sub> )	83	64 ( 0,5 )
14	t.Bu	CH <sub>2</sub> CH(CH <sub>3</sub> )	75	/
15	i.Bu	CH <sub>2</sub> C(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	73	63 ( 1,5 )
16	t.Bu	CH <sub>2</sub> C(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	78	53 ( 1,5 )
17	i.Bu	CH <sub>2</sub> C(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> CH <sub>2</sub>	67	84 ( 1,5 )

•  $[RSCH_2]_2CHOH$

n°	R	Rdt %	Eb °C ( mm Hg )
18	i.Bu	77	126 ( 1,5 )
19	t.Bu	69	105 ( 1 )

*RMN*<sup>1</sup>H : Voir tableau n° 4.1 a

*RMN*<sup>13</sup>C : Voir tableau n° 4.1 b

*GC/MS* : Voir tableau n° 4.1 c

### I.1.3) Réaction d'un mercaptan sur un alcène

Dans un réacteur muni d'un réfrigérant, d'une ampoule à brome et équipé d'une agitation magnétique, on introduit 0,1 mole de undécène-1ol et 0,4 g d'azo-bis-isobutyronitrile (AIBN) dans 30 ml de cyclohexane. A reflux, on additionne, goutte à goutte, 0,11 mole d'alkyle mercaptan puis on maintient le chauffage pendant 30 minutes. Après refroidissement, le mélange est lavé par une solution de soude 2N et de l'eau. La phase organique, séchée sur sulfate de sodium, est évaporée sous pression réduite.

Le produit obtenu est purifié par distillation sous vide.



n° 20

Rdt = 81 %

Eb = 156°C sous 1 mm Hg

RMN <sup>1</sup>H :

	CH2O	CH2S	OH	CH2/CH	CH3
δ (ppm)	3,6 m (2H) 2,35 d (2H)	2,55 m (2H) 1,8 m (1H)	1,9 ps (1H)	1,3/1,6 (18H)	0,95 d (3H)

RMN <sup>13</sup>C :

	CH2O	CH2S	CH2	CH2	CH3/CH
	62,8	41,4 32,6 (C11)	32,7 (C2) 29,7 29,5 29,4 29,4	29,3 29,1 28,8 25,6 (C3)	28,5 22

GC/MS : Voir tableau n° 4.1 c

## I.2) Synthèse du 2-hydroxyéthyltertiobutyl disulfure

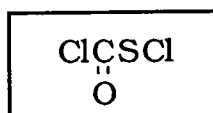
- Synthèse du chlorure de chlorocarbonylsulfényle

Dans un réacteur muni d'un réfrigérant, d'une ampoule à brome, d'un thermomètre et équipé d'une agitation magnétique, on introduit 53 ml d'acide sulfurique concentré. On additionne, goutte à goutte, 0,25 mole d'eau, puis à température ambiante et sous vive agitation, 0,25 mole de perchlorométhylmercaptan.

Le mélange est chauffé à 45-50°C pendant 2 heures.

Après refroidissement, la phase organique est récupérée, séchée sur sulfate de sodium et évaporée sous pression réduite.

Le résidu jaune obtenu est purifié par distillation sous vide.



n° 21

Rdt = 57 %

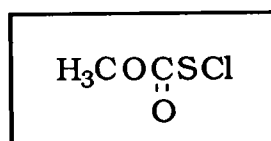
Eb = 26°C sous 16 mm Hg

I.R. :  $V ( C=O ) = 1750 \text{ cm}^{-1}$

- Synthèse du chlorure de méthoxycarbonylsulfényle

Dans un réacteur muni d'un réfrigérant, d'une ampoule à brome et équipé d'une agitation magnétique, on introduit 0,15 mole de chlorure de chlorocarbonylsulfényle dans 55 ml d'éther. On additionne, goutte à goutte, 0,15 mole de méthanol dilué dans 10 ml d'éther et on laisse agiter, à température ambiante, pendant 24 heures.

Le solvant est éliminé sous pression réduite.



n° 22

Rdt = 82 %

Eb°C = 44°C sous 16 mm

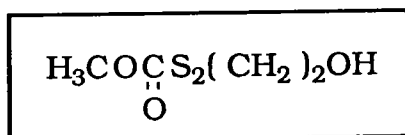
I.R. :  $V ( C=O ) = 1760 \text{ cm}^{-1}$

RMN  $^1H$  :

	CH3
$\delta$ (ppm)	3,91 s (3H)

• Synthèse du 2-hydroxyéthylméthoxycarbonyl disulfure

Dans un réacteur muni d'un réfrigérant, d'une ampoule à brome, d'un thermomètre et équipé d'une agitation magnétique, on introduit 0,1 mole du composé n°21 dans 250 ml de méthanol. Après refroidissement à 0°C, on additionne, goutte à goutte, 0,1 mole de 2-mercaptoéthanol. On laisse agiter, à cette température, pendant 1 heure. Le solvant est éliminé sous pression réduite.



n° 23

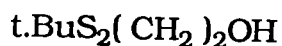
Rdt = 99 %

RMN  $^1H$  :

	CH2O	CH2S	OH	CH3
$\delta$ (ppm)	3,7 t (2H)	2,9 t (2H)	2,6 s (1H)	3,9 s (9H)

• Synthèse de t.BuS2(CH2)OH

Dans un réacteur muni d'un réfrigérant, d'une ampoule à brome et équipé d'une agitation magnétique, on introduit 90 mmol de disulfure et une quantité catalytique de triéthylamine dans 20 ml de méthanol. On additionne, goutte à goutte, 90 mmol de tertibutyl mercaptan et on laisse agiter pendant 1 heure. Le solvant est éliminé sous pression réduite.



n° 24

Rdt = 91%

RMN  $^1\text{H}$  :

	CH <sub>2</sub> O	CH <sub>2</sub> S	OH	CH <sub>3</sub>
δ (ppm)	3,9 t (2H)	2,9 t (2H)	2,7 s (1H)	1,35 s (9H)

RMN  $^{13}\text{C}$  :

	CH <sub>2</sub> O	CH <sub>2</sub> S	CH <sub>3</sub>	C
δ (ppm)	60,6	42,7	29,8	47,8

### I.3) Synthèse de chlorures sulfurés

Dans un réacteur muni d'un réfrigérant, d'une ampoule à brome et équipé d'une agitation magnétique, on introduit 50 mmol d'alcool sulfuré dans 25 ml de chloroforme.

On additionne, goutte à goutte, 50 mmol de chlorure de thionyle ( $\text{SOCl}_2$ ) diluées dans 15 ml de chloroforme.

A la moitié de l'addition, on porte le mélange à reflux et le chauffage est poursuivi jusqu'à complète réaction (6 heures environ). On évapore ensuite le solvant sous pression réduite.

Le composé jaune obtenu est purifié par distillation sous vide.

**N.B. :** Dans le cas des composés où  $n = 4,5$  et lorsque la molécule présente une double insaturation, on modifie le mode opératoire en ajoutant une quantité stœchiométrique de triéthylamine avant l'ajout du chlorure de thionyle. Après refroidissement, la phase organique, lavée par une solution d'acide chlorhydrique 1N, séchée sur sulfate de sodium, est évaporée sous pression réduite.



**TABLEAU 4.2 a : RMN 1H des chlorures sulfurés de départ**

		R Me	R CH/CH <sub>2</sub>	R CH-S	CH <sub>2</sub> -Cl	CH <sub>2</sub> -S
25	n.Bu-S-(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> -Cl	0,90 t	1,5 m 1,35 m	2,55 t	3,6 t	2,8 t
26	i.Bu-S-(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> -Cl	0,95 d	1,75 m	2,4 d	3,6 m	2,8 m
27	t.Bu-S-(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> -Cl	1,3 s		3,6 t	2,85 t	
28	Cyclo(6)-S-(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> -Cl		1,9 m 1,75 m 1,6 m 1,3 m	2,6 m	3,6 t	2,85 t
31	t.Bu-S-S-(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> -Cl	1,35 s			3,7 t	3,0 t

		R Ar	R CH <sub>2</sub> -S	CH <sub>2</sub> -Cl	CH <sub>2</sub> -S
29	Ph-S-(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> -Cl	7,35 m		3,65 t	3,2 t
30	Ph-CH <sub>2</sub> -S-(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> -Cl	7,35 m	3,8 s	3,55 t	2,8 t

**TABLEAU 4.2 a (suite) : RMN 1H des chlorures sulfurés de départ**

	R Me	R CH/CH2	R CH-S	CH2-Cl	CH2-S	CH2	CH2
<b>32</b> <b>i.Bu-S-(CH2)3-Cl</b>	0,95 d	1,75 m	2,4 d	3,65 t	2,65 t	2,0 m	
<b>33</b> <b>i.Bu-S-(CH2)4-Cl</b>	0,95 d	1,75 m	2,4 d	3,6 m	2,55 m	1,9 m	1,75 m
<b>34</b> <b>i.Bu-S-(CH2)5-Cl</b>	1,0 d	1,8 m	2,4 d	3,6 t	2,55 t	1,6 m	
<b>35</b> <b>i.Bu-S-(CH2)6-Cl</b>	0,95 d	1,6 m	2,4 d	3,5 t	2,5 t	1,4/1,7 m	
<b>36</b> <b>i.Bu-S-(CH2)11-Cl</b>	0,95 d	1,6 m	2,4 d	3,5 t	2,5 t	1,3/1,9 m	

	R Me	R CH/CH2	R CH-S	CH2-Cl CH-Cl	CH2-S	CH2	Me
<b>37</b> <b>i.Bu-S-CH2-CH(Me)Cl</b>	0,95 d	1,75 m	2,5 d	4,5 m proton x	2,8 m J(ab)=13,6 J(ax)=5,3 J(bx)=8,6		1,6 d
<b>38</b> <b>t.Bu-S-CH2-CH(Me)Cl</b>	1,3 s			4,05 m	2,8 m ABX		1,5 m
<b>39</b> <b>i.Bu-S-CH2-C(Me)2-Cl</b>	1,0 d	1,8 m	2,5 d		2,9 s		1,6 s
<b>40</b> <b>t.Bu-S-CH2-C(Me)2-Cl</b>	1,3 s				2,95 s		1,65 s
<b>41</b> <b>i.Bu-S-CH2-C(Me)2-CH2-Cl</b>	0,95 d	1,75 m	2,45 d	3,5 s	2,55 s		1,05 s

TABLEAU 4.2 a (suite) : RMN 1H des chlorures sulfurés de départ

	R Me	R CH/CH <sub>2</sub>	R CH-S	CH-Cl	CH <sub>2</sub> -S
<b>42</b>	<b>[i.Bu-S-CH<sub>2</sub>]<sub>2</sub>CH-Cl</b>				
	0,95 d	1,75 m	2,45 d	4,1 m	3,0 m
				proton x	J(ab)=13,9
					J(ax)=6,1
					J(bx)=6,5
<b>43</b>	<b>[t.Bu-S-CH<sub>2</sub>]<sub>2</sub>CH-Cl</b>				
	1,35 s			4,1 m	3,0 m
				proton x	J(ab)= 13,4
					J(ax)=6,2
					J(bx)=6,7

TABLEAU 4.2b : RMN 13C des chlorures sulfurés de départ

	R Me	R CH2/CH	R C-S	CH2-Cl	CH2-S
<b>25</b> n.Bu-S-(CH2)2-Cl	13,6	32,0 21,8	31,7	43,0	34,1
<b>26</b> i.Bu-S-(CH2)2-Cl	21,8	28,6	41,5	43,0	34,6
<b>27</b> t.Bu-S-(CH2)2-Cl	30,9		42,9	43,5	30,9
<b>28</b> Cyclo(6)-S-(CH2)2-Cl		33,6 (C2') 25,6 (C4') 25,9 (C3')	43,7	43,3	32,1
<b>31</b> t.Bu-S2-(CH2)2-Cl	29,8		48,1	41,6	42,4

	Ar C1/C2	Ar C3/C4	R CH2-S	CH2-Cl	CH2-S
<b>29</b> Ph-S-(CH2)2-Cl	134,1 129,1	130,3 127,0		42,2	36,0
<b>30</b> Ph-CH2-S-(CH2)2-Cl	137,7 128,5	128,7 127,2	36,3	42,8	33,2

**TABLEAU 4.2 b (suite) : RMN 13C des chlorures sulfurés de départ**

		R Me	R CH2/CH	R C-S	CH2-Cl	CH2-S	CH2	CH2
<b>32</b>	<b>i.Bu-S-(CH2)3-Cl</b>	22,0	28,6	41,4	43,5	29,6	32,3	
<b>33</b>	<b>i.Bu-S-(CH2)4-Cl</b>	22,0	28,5	41,4	44,5	31,5	31,8	26,7
<b>34</b>	<b>i.Bu-S-(CH2)5-Cl</b>	22,0	28,6	41,5	44,8	32,2	32,5	29,0/26,1
<b>35</b>	<b>i.Bu-S-(CH2)6-Cl</b>	21,9	28,5	41,4	44,9	32,4	32,5 (C2) 29,4 (C5)	28,0 (C4) 26,4 (C3)
<b>36</b>	<b>i.Bu-S-(CH2)11-Cl</b>	22,0	28,5	41,4	45,1	32,6	32,7 (C2) 32,6 29,7	3 * 29,4 29,2 2 * 28,8

		R Me	R CH2/CH	R C-S	CH2-Cl	CH2-S	C	Me
<b>37</b>	<b>i.Bu-S-CH2-CH(Me)Cl</b>	23,8	28,6	42,2	56,8	42,3		21,8
<b>38</b>	<b>t.Bu-S-CH2-CH(Me)Cl</b>	30,9		42,7	57,1	38,0		24,1
<b>39</b>	<b>i.Bu-S-CH2-C(Me)2-Cl</b>	21,9	28,8	43,8	70,3	48,7		31,2
<b>40</b>	<b>t.Bu-S-CH2-C(Me)2-Cl</b>	30,8		42,3	69,5	43,7		31,6
<b>41</b>	<b>i.Bu-S-CH2C(Me)2CH2-Cl</b>	21,9	28,8	42,9	54,0	43,4	37,0	25,0
<b>42</b>	<b>[i.Bu-S-CH2]2CH-Cl</b>	21,9	28,7	42,4	60,9	39,2		
<b>43</b>	<b>[t.Bu-S-CH2]2CH-Cl</b>	31,0		42,9	61,7	35,4		

•  $RS-(CH_2)_n-Cl$

n°	R	n	Rdt %	Eb °C ( mm Hg )
25	n.Bu	2	79	56 (1)
26	i.Bu	2	87	47 (1,5)
27	t.Bu	2	80	48 (1,5)
28	Cyclo(6)	2	86	86 (1)
29	Ph	2	92	85 (1)
30	Bz	2	81	105 (1)
31	t.BuS	2	65	/
32	i.Bu	3	89	56 (1)
33	i.Bu	4	56	78 (0,5)
34	i.Bu	5	72	/
35	i.Bu	6	85	/
36	i.Bu	11	79	/

• RS-Z-Cl

n°	R	Z	Rdt %	Eb °C ( mm Hg )
37	i.Bu	CH <sub>2</sub> CH(CH <sub>3</sub> )	89	52 (1,5)
38	t.Bu	CH <sub>2</sub> CH(CH <sub>3</sub> )	75	/
39	i.Bu	CH <sub>2</sub> C(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	91	54 (1)
40	t.Bu	CH <sub>2</sub> C(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	76	47 (1)
41	t.Bu	CH <sub>2</sub> C(CH <sub>3</sub> )CH <sub>2</sub>	85	65 (1)

•  $[RSCH_2]_2CHCl$

n°	R	Rdt %	Eb °C ( mm Hg )
42	i.Bu	88	/
43	t.Bu	82	106 (1,5)

RMN <sup>1</sup>H : Voir tableau n° 4.2 a

RMN <sup>13</sup>C : Voir tableau n° 4.2 b

GC/MS: Voir tableau n° 3.1

#### I.4) Préparation de composés thiochlorométhylés

Dans un réacteur muni d'un réfrigérant, d'une ampoule à brome et équipé d'une agitation magnétique, on introduit 0,1 mole de polyoxyméthylène  $[(\text{CH}_2\text{O})_n]$  dans 75 ml de toluène. Après quelques minutes d'agitation, on ajoute rapidement 37,5 ml d'acide chlorhydrique concentré, puis on porte le mélange à 30°C pendant 10 minutes. On additionne ensuite, goutte à goutte, 0,1 mole d'alkyle mercaptan. A la fin de l'addition, le mélange est chauffé à 50°C pendant 4 heures. Après refroidissement à température ambiante, la phase organique est lavée par une solution de soude 2N, séchée sur sulfate de sodium et évaporée sous pression réduite.

Le composé obtenu est purifié par distillation sous vide.

- $\text{RSCH}_2\text{Cl}$

n °	R	Rdt %
4 4	n.Bu	20
4 5	i.Bu	0
4 6	Ph	85
4 7	Bz	69

*RMN*  $^1\text{H}$  : Voir tableau n° 4.3 a

*RMN*  $^{13}\text{C}$  : Voir tableau n° 4.3 b

#### I.5) Synthèse de bromures sulfurés

Dans un réacteur muni d'un réfrigérant, d'une ampoule à brome et équipé d'une agitation magnétique, on introduit 60 mmol d'alcool sulfuré dans 75 ml d'éther anhydre. A 0°C, on ajoute, goutte à goutte, 20 mmol de bromure de phosphore III ( $\text{PBr}_3$ ). Pendant l'addition on maintient la température à 20°C, puis on laisse agiter pendant 5 heures. Le mélange est alors lavé à l'eau et par une solution saturée en chlorure de sodium. Après séchage sur sulfate de sodium, le solvant est évaporé sous pression réduite.

Le composé obtenu est purifié par distillation sous vide.

**TABLEAU 4.3 a : RMN 1H des chlorométhyles sulfures**

	Ar	R Me	R CH/CH2	R CH-S	CH2-Cl
<b>44</b>					
<b>n.Bu-S-CH2-Cl</b>		0,93 t	1,53 m	2,6 t	4,66 s
<b>45</b>					
<b>i.Bu-S-CH2-Cl</b> <b>Composé non isolé</b>					
<b>46</b>					
<b>Ph-S-CH2-Cl</b>	7,2 m				4,7 s
<b>47</b>					
<b>PhCH2-S-CH2-Cl</b>	7,3 m			3,85 s	4,6 s

**TABLEAU 4.3 b : RMN 13C des chlorométhyles sulfurés**

	R Me	R CH2	R CH2S CHS	CH2-Cl
<b>44</b>				
<b>Bu-S-CH2-Cl</b>	13,6	28,8 22,2	31,9	46,7
<b>45</b>				
<b>i.Bu-S-CH2-Cl</b> <b>Produit non isolé</b>				

	Ar C1/C2	Ar C3/C4	R CH2S	CH2-Cl
<b>46</b>				
<b>Ph-S-CH2-Cl</b>	134,9 129,2	130,8 127,9		50,9
<b>47</b>				
<b>PhCH2-S-CH2-Cl</b>	136,3 128,6	128,7 127,0	34,4	48,1



**TABLEAU 4.4 a : RMN 1H des bromures sulfurés de départ**

	R Me	R CH/CH <sub>2</sub>	R CH-S	CH <sub>2</sub> -Br	CH <sub>2</sub> -S
<b>48</b> i.Bu-S-(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> -Br	0,95 d	1,75 m	2,4 d	3,5 m	2,9 m
<b>49</b> t.Bu-S-(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> -Br	1,3 s			3,4 t	2,9 t

**TABLEAU 4.4 b : RMN 13C des bromures sulfurés**

	R Me	R CH	R C-S	CH <sub>2</sub> -Br	CH <sub>2</sub> -S
<b>48</b> i.Bu-S-(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> -Br	21,8	28,7	41,5	30,5	34,6
<b>49</b> t.Bu-S-(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> -Br	31,1		43,2	30,9	30,5

•  $RS-(CH_2)_2Br$

n°	R	Rdt %	Eb °C ( mm Hg )
48	i.Bu	72	68 ( 4 )
49	t.Bu	85	/

*RMN* <sup>1</sup>H : Voir tableau n° 4.4 a

*RMN* <sup>13</sup>C : Voir tableau n° 4.4 b

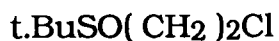
## I.6) Synthèse de chlorosulfoxydes et sulfones

### I.6.1) Synthèse de chlorosulfoxydes

Dans un réacteur muni d'un réfrigérant, d'une ampoule à brome, d'un thermomètre et équipé d'une agitation magnétique, on introduit 50 mmol de chlorure monosulfuré.

A 0°C, on additionne, goutte à goutte, 52,5 mmol d'eau oxygénée (H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>) à 30%, puis on laisse agiter le mélange, à température ambiante, pendant 24 heures.

La solution est alors extraite au chloroforme et la phase organique, séchée sur sulfate de sodium, et évaporée sous pression réduite.



n° 50

Rdt = 77 %

*RMN* <sup>1</sup>H : Voir tableau n° 4.5 a

*RMN* <sup>13</sup>C : Voir tableau n° 4.5 b

**TABLEAU 4.5 a : RMN 1H de sulfoxyde et sulfone chloré**

	R Me	R CH/CH2	R CH-S	CH2-Cl CH-Cl	CH2-S
<b>50</b> t.Bu-SO-(CH2)2-Cl	1,3 s			3,8 t	2,9 t
<b>51</b> t.Bu-SO2-(CH2)2-Cl	1,4 s			3,9 t	3,4 t

**TABLEAU 4.5 b : RMN 13C de sulfone et sulfoxyde chloré**

	R Me	R CH	R C-S	CH2-Cl	CH2-S
<b>50</b> t.Bu-SO-(CH2)2-Cl	22,7		53,2	38,0	48,6
<b>51</b> t.Bu-SO2-(CH2)2-Cl	23,1		59,7	35,1	48,2

## I.6.2) Synthèse de chlorosulfones

Dans un réacteur muni d'un réfrigérant, d'une ampoule à brome, d'un thermomètre et équipé d'une agitation magnétique, on introduit 50 mmol de chlorure monosulfuré.

A 0°C, on additionne, goutte à goutte, 105 mmol d'eau oxygénée (H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>) à 30%, puis on laisse agiter, à température ambiante, jusqu'à l'obtention d'une solution limpide (~24 heures). On chauffe alors le mélange à reflux pendant 3 heures.

La solution est extraite au chloroforme et la phase organique, séchée sur sulfate de sodium, et évaporée sous pression réduite.

Le solide blanc obtenu est recristallisé dans le cyclohexane.



n° 51

Rdt = 68 %

RMN <sup>1</sup>H : Voir tableau n° 5.5 a

RMN <sup>13</sup>C : Voir tableau n° 5.5 b

## II) Synthèse de polysulfures symétriques

### II.1) Synthèse des composés de type A1

Dans un réacteur muni d'un réfrigérant, d'un thermomètre, d'une ampoule à brome et équipé d'une agitation magnétique, on introduit 0,11 mole de soude dans 40 ml d'éthanol à 95°.

Après dissolution à 50°C, on ajoute 0,1 mole d'alkyle mercaptan et on maintient le chauffage pendant 30 minutes.

Une fois la solution revenue à température ambiante, on additionne, goutte à goutte, 0,1 mole de chlorure soufré, puis on porte le mélange à reflux pendant 4 à 6 heures.

Après refroidissement, on filtre le sel formé et on neutralise le filtrat par une solution d'acide chlorhydrique 1N. On extrait la solution au dichlorométhane, l'éthanol est éliminé par lavages successifs à l'eau et par une solution saturée en chlorure de sodium.

La phase organique est séchée sur sulfate de sodium et le solvant est évaporé sous pression réduite.

Le composé obtenu est purifié par distillation sous vide ou par chromatographie sur colonne (éluant : éther de pétrole 95 / éther 5).

TABLEAU 4.6 a : RMN 1H des composés du type A1

	R CH3	R CH2/CH	R CH2-S	CH2-S
52	n.Bu-S-(CH2)2-S-n.Bu	0,9 t 1,6 m 1,4 m	2,6 t	2,7 s
53	i.Bu-S-(CH2)2-S-i.Bu	0,95 d	1,75 m	2,4 d 2,65 s
54	t.Bu-S-CH2-CH2-S-t.Bu	1,3 s		2,7 s
55	Cyclo(6)-S-CH2-CH2-S-Cyclo(6)	1,2-2,2 m	2,6 m	2,8 s
58	t.Bu-S2-(CH2)2-S-t.Bu	1,3/1,2 s		2,65/2,75 s

	R Ar	R CH2-S	CH2-S
56	Ph-S-CH2-CH2-S-Ph	7,3 m	3,1 s
57	Bz-S-CH2-CH2-S-Bz	7,3 m	3,7 s 2,6 s

	R CH3	R CH2/CH	R CH2-S	CH2-S	CH2	
59	i.Bu-S-(CH2)3-S-i.Bu	1,0 d	1,65 m	2,3 d	2,9 m	2,2 m
60	i.Bu-S-(CH2)4-S-i.Bu	0,95 d	1,75 m	2,35 d	2,5 m	1,65 m
61	i.Bu-S-(CH2)5-S-i.Bu	1,0 d	1,8 m	2,4 d	2,5 t	1,5-1,7m
62	i.Bu-S-(CH2)6-S-i.Bu	1,0 d	1,7 m	2,3 d	2,4 m	1,4-2,0 m
63	i.Bu-S-(CH2)11-S-i.Bu	1,0 d	1,8 m	2,4 d	2,5 t	1,3-1,4 m 1,5-1,6m

**TABLEAU 4.6 a (suite) : RMN 1H des composés du type A1**

		R CH3	R CH2/CH	R CH2-S	CH2-S	CH3
<b>64</b>	<b>i.Bu-S-CH2-CH(Me)-S-i.Bu</b>	0,95 d	1,8 m	2,4 m	2,5 m 2,85 m	1,3 d
<b>65</b>	<b>t.Bu-S-CH2-CH(Me)-S-t.Bu</b>	1,35 s			2,55 t 2,85 t	1,3 d
<b>66</b>	<b>i.Bu-S-CH2-C(Me)2-S-i.Bu</b>	0,95 d	1,75 m	2,4 t	2,7 s	1,35 s
<b>67</b>	<b>t.Bu-S-CH2-C(Me)2-S-t.Bu</b>	1,4 s 1,3 s			2,85 s	1,45 s
<b>68</b>	<b>[i.Bu-S-CH2]2-CH-S-i.Bu</b>	1,0 d	1,8 m	2,45 m	2,9 m	
<b>69</b>	<b>[t.Bu-S-CH2]2-CH-S-t.Bu</b>	1,3 d			2,8-3,0 m	

TABLEAU 4.6 b : RMN 13C des composés A1

		R Me	R CH/C CH2	R CH2-S	CH2-S
52	n.Bu-S-(CH2)2-S-n.Bu	13,6	32,0 21,9	31,7	31,8
53	i.Bu-S-(CH2)2-S-i.Bu	22,0	28,7	41,6	32,7
54	t.Bu-S-(CH2)2-S-t.Bu	31,0		42,6	28,8
55	Cyclo(6)-S-(CH2)2-S-Cyclo(6)		33,7 (C2) 25,9 (C3) 25,7 (C4)	43,6	30,6
58	t.Bu-S2-(CH2)2-S-t.Bu				
	La première valeur correspond à t.Bu-S2-				
		29,9	47,9		40,5
		31,1	42,9		28,2

		Ar C1/C2	Ar C3/C4	R CH2-S	CH2-S
56	Ph-S-(CH2)2-S-Ph	135,1 129,0	130,0 126,5		33,4
57	Ph-CH2-S-(CH2)2-S-CH2-Ph	138,1 128,4	128,7 127,0	37,4	31,8

**TABLEAU 4.6 b (suite) : RMN 13C des composés A1**

	R Me	R CH/C CH2	R CH2-S	CH2-S	CH2	CH2
<b>59</b>	<b>1.Bu-S-(CH2)3-S-1.Bu</b>					
	21,9	28,5	41,3	31,4	29,5	
<b>60</b>	<b>1.Bu-S-(CH2)4-S-1.Bu</b>					
	21,9	28,5	41,3	32,2	28,7	
<b>61</b>	<b>1.Bu-S-(CH2)5-S-1.Bu</b>					
	22,0	28,6	41,5	32,6	29,3	28,1
				C4	C5	C6
<b>62</b>	<b>1.Bu-S-(CH2)6-S-1.Bu</b>					
	22,0	28,4	41,4	32,6	29,5	28,5
					C5	C6
<b>63</b>	<b>1.Bu-S-(CH2)11-S-1.Bu</b>					
	22,0	28,6	41,4	32,7	29,4	29,2
				29,7	29,4	28,9

	R Me	R CH/C	R CH2-S	CH2-S	C	Me	R' S-CH2	R' CH	R' Me
Cas des composés R-CH2-CH(Me)-R'									
<b>64</b>	<b>1.Bu-S-CH2-CH(Me)-S-1.Bu</b>								
	21,9	28,7	42,3	40,3	40,4	20,3	39,8	28,8	22,1
	C1	C2	C3	C4	C5	C9	C6	C7	C8
<b>65</b>	<b>t.Bu-S-CH2-CH(Me)-S-t.Bu</b>								
	31,0		43,6	37,6	37,8	23,1	42,2		31,5
	C1		C2				C5		C6
Cas des composés R-CH2-C(Me)2-R'									
<b>66</b>	<b>1.Bu-S-CH2-C(Me)2-S-1.Bu</b>								
	21,9	28,8	43,6	46,6	48,4	22,4	36,9	28,8	21,7
			C3	C4	C5		C6		
<b>67</b>	<b>t.Bu-S-CH2-C(Me)2-S-t.Bu</b>								
	<b>On peut avoir des inversions entre les C et le CH2</b>								
	30,8		42,6	48,6	46,1	29,7		41,8	33,1
	C1		C2	C3	C4	C7		C5	C6



TABLEAU 4.6 b (suite) : RMN 13C des composés A1

	R Me	R CH	R CH2-S C-S	CH2-S CH-S	R' S-CH2	R' CH	R' Me
Cas des composés [R-CH2]2-CH-R'							
<b>68</b>	<b>[i.Bu-S-CH2]2-CH-S-i.Bu</b>						
	22,1	28,8	42,4	46,6	40,5	28,7	22,0
	22,0			37,2			22,0
<b>69</b>	<b>[t.Bu-S-CH2]2-CH-S-t.Bu</b>						
	31,0		43,2	43,9	42,4		31,5
				34,6			

- $RS(CH_2)_nSR$

n°	R	n	Rdt %	Eb °C ( mm Hg )
5 2	n.Bu	2	81	115 ( 1 )
5 3	i.Bu	2	90	110 ( 1 )
5 4	t.Bu	2	94	97 ( 1 )
5 5	Cyclo(6)	2	80	180 ( 2 )
5 6	Ph	2	95	/
5 7	Bz	2	97	/
5 8	t.BuS	2	95	/
5 9	i.Bu	3	82	121 ( 1 )
6 0	i.Bu	4	79	/
6 1	i.Bu	5	66	/
6 2	i.Bu	6	55	160 ( 1 )
6 3	i.Bu	11	36	/

- RS-Z-SR

n°	R	Z	Rdt %
6 4	i.Bu	CH <sub>2</sub> CH(CH <sub>3</sub> )	6 2
6 5	t.Bu	CH <sub>2</sub> CH(CH <sub>3</sub> )	5 7
6 6	i.Bu	CH <sub>2</sub> C(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	5 2
6 7	t.Bu	CH <sub>2</sub> C(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	1 9

- $[RSCH_2]_2CHSR$

n°	R	Rdt %
6 8	i.Bu	2 7
6 9	t.Bu	3 4

RMN <sup>1</sup>H : Voir tableau n° 4.6 a

RMN <sup>13</sup>C : Voir tableau n° 4.6 b

GC/MS : Voir tableau n° 3.4

**TABLEAU 4.7 a : RMN 1H des composés A2**

	R Me	R CH	R CH2-S	CH2-S	CH2	CH2
<b>70</b>	<b>t.Bu-S-(CH2)2-S-(CH2)2-S-t.Bu</b>					
	1,3 s			2,7 s		
<b>71</b>	<b>i.Bu-S-(CH2)3-S-(CH2)3-S-i.Bu</b>					
	1,0 m	1,8 m	2,4 m	2,6 m	1,8 m	
<b>72</b>	<b>i.Bu-S-(CH2)6-S-(CH2)6-S-i.Bu</b>					
	1,0 d	1,75 m	2,4 d	2,5 t	1,4 m	1,55 m

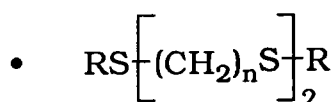
**TABLEAU 4.7 b : RMN 13C des composés A2**

	R Me	R CH	R CH2-S	CH2-S	CH2	CH2
<b>70</b>	<b>t.Bu-S-(CH2)2-S-(CH2)2-S-t.Bu</b>					
	31,0		42,6	32,5	28,6	
<b>71</b>	<b>i.Bu-S-(CH2)3-S-(CH2)3-S-i.Bu</b>					
	22,0	28,7	41,4	31,5 C4	30,9 C6	29,4 C5
<b>72</b>	<b>i.Bu-S-(CH2)6-S-(CH2)6-S-i.Bu</b>					
	22,0	28,6	41,4	32,6	32,0	29,5

## II.2) Synthèse des composés du type A2

Dans un réacteur muni d'un réfrigérant, d'une ampoule à brome et équipé d'une agitation magnétique, on introduit 31 mmol de sulfure de sodium hydraté dans 20 ml d'éthanol à 95°. On additionne, goutte à goutte, 60 mmol de dérivé chloro-sulfuré puis on porte à reflux pendant 8 heures. Au cours du chauffage, on maintient une légère agitation. Après refroidissement, on additionne 50 ml d'une solution saturée en chlorure de sodium puis on extrait à l'éther. La phase organique, séchée sur sulfate de sodium, est évaporée à sous pression réduite.

Le composé obtenu est purifié par chromatographie sur colonne (éluant : éther de pétrole 95 / éther 5).



n °	R	n	Rdt %
7 0	i.Bu	2	89
7 1	i.Bu	3	83
7 2	i.Bu	6	88

RMN <sup>1</sup>H : Voir tableau n° 4.7 a

RMN <sup>13</sup>C : Voir tableau n° 4.7 b

GC/MS : Voir tableau n° 3.6

## II.3) Synthèse du composé de type A3

La préparation de ce composé fait appel à plusieurs réactions successives. Les méthodes de synthèse mises en jeu sont au nombre de trois.

### II.3.1) Préparation d'alcools polysulfurés

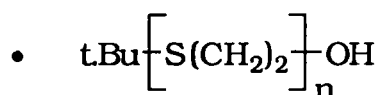
Dans un réacteur muni d'un réfrigérant, d'un thermomètre, d'une ampoule à brome et équipé d'une agitation magnétique, on introduit 0,11 mole de soude dans 40 ml d'éthanol à 95°. Après dissolution à 50°C, on ajoute 0,1 mole de 2-mercaptoéthanol et on maintient le chauffage pendant 30 minutes.

Une fois la solution revenue à température ambiante, on additionne, goutte à goutte, 0,1 mole de dérivé chlorosulfuré, puis on porte le mélange à reflux pendant 4 à 6 heures.

Après refroidissement, on filtre le sel formé et on neutralise le filtrat par une solution d'acide chlorhydrique (HCl) 1N. On extrait la solution au dichlorométhane, l'éthanol est éliminé par lavages successifs à l'eau et par une solution saturée en chlorure de sodium (NaCl).

La phase organique est séchée sur sulfate de sodium et le solvant est évaporé sous pression réduite.

Le composé obtenu est purifié par chromatographie sur colonne (éluant : chloroforme).



n °	n	Rdt %
7 3	2	8 2
7 5	3	8 3

RMN <sup>1</sup>H et RMN <sup>13</sup>C : Voir tableau n° 4.8

### II.3.2) Préparation de chlorures polysulfurés

Dans un réacteur muni d'un réfrigérant, d'une ampoule à brome et équipé d'une agitation magnétique, on introduit 50 mmol d'alcool sulfuré et 50 mmol de triéthylamine dans 25 ml de chloroforme.

On additionne, goutte à goutte, 50 mmol de chlorure de thionyle (SOCl<sub>2</sub>) diluées dans 15 ml de chloroforme.

A la moitié de l'addition, on porte le mélange à reflux et le chauffage est poursuivi jusqu'à réaction complète (6 heures environ). On évapore ensuite le solvant sous pression réduite. Après refroidissement, la phase organique, lavée par une solution d'acide chlorhydrique 1N, séchée sur sulfate de sodium, est évaporée sous pression réduite.

Le composé obtenu est purifié par chromatographie sur colonne (éluant : éther de pétrole 95 / éther 5).

**TABLEAU 4.8 : RMN 1H et RMN13C des composés intervenants dans la préparation du composé A3**

Composés du type R-[S-(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> ] <sub>n</sub> -OH							
<b>73</b>	<b>t.Bu-S-(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>-S-(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>-OH</b>						
<b>RMN1H</b>	t.Bu						
	CH <sub>3</sub>		CH <sub>2</sub> -O	CH <sub>2</sub> -S	OH		
	1,3 s		3,7 t	2,8 m	2,8 ps		
<b>75</b>	<b>t.Bu-S-(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>-S-(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>-(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>-OH</b>						
<b>RMN1H</b>	t.Bu						
	CH <sub>3</sub>		CH <sub>2</sub> -O	CH <sub>2</sub> -S	OH		
	1,3 s		3,7 t	2,7 m	2,7 ps		
<b>RMN 13C</b>	t.Bu	t.Bu		CH <sub>2</sub> -O	CH <sub>2</sub> -S	CH <sub>2</sub> -S	CH <sub>2</sub> -S
	CH <sub>3</sub>	C-S		60,5	35,0	32,1	28,4
	30,8	42,5			32,3	31,7	
Composés du type R-[S-(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> ] <sub>n</sub> -Cl							
<b>74</b>	<b>t.Bu-S-(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>-S-(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>-Cl</b>						
<b>RMN1H</b>	t.Bu						
	CH <sub>3</sub>		CH <sub>2</sub> -Cl	CH <sub>2</sub> -S	CH <sub>2</sub> -S		
	1,3 s		3,6 t	2,9 t	2,7 ps		
<b>76</b>	<b>t.Bu-S-(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>-S-(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>-(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>-Cl</b>						
<b>RMN1H</b>	t.Bu						
	CH <sub>3</sub>		CH <sub>2</sub> -Cl	CH <sub>2</sub> -S	CH <sub>2</sub> -S		
	1,3 s		3,6 t	2,9 t	2,7 ps		
<b>RMN 13C</b>	t.Bu	t.Bu		CH <sub>2</sub> -Cl	CH <sub>2</sub> -S	CH <sub>2</sub> -S	CH <sub>2</sub> -S
	CH <sub>3</sub>	C-S		42,9	34,1	32,3	28,5
	30,9	42,5			32,4	32,1	

**TABLEAU 4.8 (suite) : RMN 1H et RMN13C des composés intervenants dans la préparation du composé A3**

**Composés du type R-[S-(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>]<sub>3</sub>-S-R**

**77 t.Bu-S-(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>-S-(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>-S-(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>-S-t.Bu**

**RMN1H**

t.Bu

CH3

1,3 s

CH2-S

2,7-2,8 m

**RMN 13C**

t.Bu

t.Bu

CH3

C-S

30,9

42,5

CH2-S

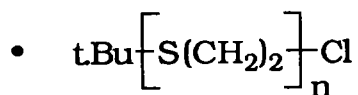
CH2-S

CH2-S

32,4

32,1

28,5



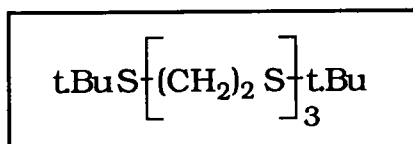
n°	n	Rdt %
74	2	82
76	3	83

RMN  $^1\text{H}$  et RMN  $^{13}\text{C}$  : Voir tableau n° 4.8

### II.3.3) Préparation du composé de type A3

Ce polysulfure symétrique est enfin obtenu en appliquant sur le dérivé chlorosulfuré n°74 la même méthode que celle employée dans la synthèse des composés de type A1.

Le composé obtenu est purifié par chromatographie sur colonne (éluant : éther de pétrole).



n° 77

Rdt = 79 %

RMN  $^1\text{H}$  et RMN  $^{13}\text{C}$  : Voir tableau n° 4.8



### III) Synthèse d'hétérocycles sulfurés fonctionnalisés

#### III.1) Synthèse du 3-méthoxythiacyclohexane

##### III.1.1) Préparation du $\alpha,\beta$ 'dicarbéthoxyméthyléthyl sulfure

Dans un réacteur muni d'un réfrigérant, d'un thermomètre, d'une ampoule à brome et équipé d'une agitation magnétique, on introduit 0,22 mole de soude dans 80 ml d'éthanol à 95°.

Après dissolution à 50°C, on ajoute 0,2 mole d'éthyl 2-mercaptoacétate et on maintient le chauffage pendant 30 minutes.

Une fois la solution revenue à température ambiante, on additionne, goutte à goutte, 0,2 mole d'éthyl 4-bromobutyrate, puis on porte le mélange à reflux pendant 12 heures.

Après refroidissement, on filtre le sel formé et on neutralise le filtrat par une solution d'acide chlorhydrique 1N. On extrait la solution au dichlorométhane, l'éthanol est éliminé par lavages successifs à l'eau et par une solution saturée en chlorure de sodium.

La phase organique est séchée sur sulfate de sodium et le solvant est évaporé sous pression réduite.

Le composé obtenu est purifié par distillation sous vide.



n° 78

Rdt = 87 %

RMN <sup>1</sup>H et RMN <sup>13</sup>C : Voir tableau n° 4.9

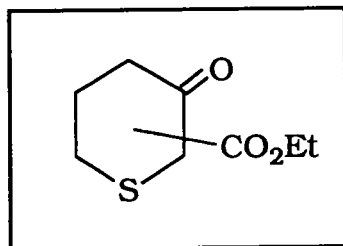
##### III.1.2) Synthèse du 2 ou 4-carbéthoxythiacyclohexan-3-one

Dans un réacteur muni d'un réfrigérant, d'une ampoule à brome et équipé d'une agitation magnétique, on introduit 0,23 mole de méthylate de sodium dans 150 ml d'éther anhydre.

On additionne, goutte à goutte, 0,15 mole de diester sulfuré puis on laisse agiter, à température ambiante, pendant une nuit.

On verse, alors, le tout dans 150 ml d'un mélange glace-eau et on décompose le milieu par de l'acide acétique glaciale (15 ml).

La phase aqueuse est extraite à l'éther.  
Les phases organiques sont réunies, séchées sur sulfate de sodium et évaporées sous pression réduite.



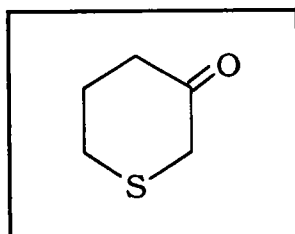
n° **79** et **79'**

Rdt = 85 %

RMN <sup>1</sup>H et RMN <sup>13</sup>C : Voir tableau n° **4.9**

### III.1.3) Synthèse du thiacyclohexan-3-one

Dans un réacteur muni d'un réfrigérant, d'une ampoule à brome et équipé d'une agitation magnétique, on introduit 0,15 mole du mélange de β cétoester cyclique dans 100 ml d'acide sulfurique 2N. On porte le mélange à reflux pendant 12 heures. Après refroidissement, le milieu est extrait au dichlorométhane. Les phases organiques sont réunies, séchées sur sulfate de sodium et évaporées sous pression réduite.



n° **80**

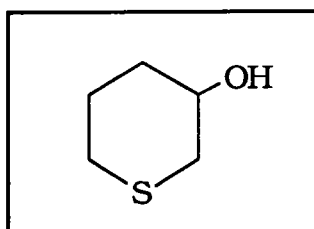
Rdt = 74 %

RMN <sup>1</sup>H et RMN <sup>13</sup>C : Voir tableau n° **4.9**

### III.1.4) Synthèse du thiacyclohexan-3-ol

Dans un réacteur muni d'un réfrigérant, d'une ampoule à brome et équipé d'une agitation magnétique, on introduit 0,052 mole d'hydrure de lithium et d'aluminium ( $\text{LiAlH}_4$ ) dans 65 ml de tétrahydrofurane (THF) anhydre. On additionne, goutte à goutte, 0,1 mole de thiacyclohexan-3-one dissout dans 15 ml de THF anhydre, puis on porte le mélange à reflux pendant 4 heures.

Après refroidissement à  $0^\circ\text{C}$ , on hydrolyse l'excès de  $\text{LiAlH}_4$  par 10 ml d'eau et on extrait le mélange à l'éther. La phase organique est récupérée, séchée sur sulfate de sodium et évaporée sous pression réduite.



n° **81**

Rdt = 75 %

Eb =  $102^\circ\text{C}$  sous 19 mm Hg

RMN  $^1\text{H}$  et RMN  $^{13}\text{C}$  : Voir tableau n° **4.9**

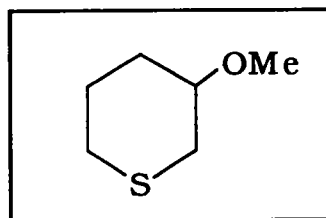
### III.1.5) Synthèse du 3-méthoxythiacyclohexane

Dans un réacteur muni d'un réfrigérant, d'une ampoule à brome et équipé d'une agitation magnétique, on introduit 55 mmol d'hydrure de sodium ( $\text{NaH}$ ) dans 20 ml de diméthylformamide (DMF). On additionne, goutte à goutte, 50 mmol de thiacyclohexan-3-ol diluées dans 100 ml de DMF. Après 45 minutes d'agitation à température ambiante, on refroidit le mélange à  $0^\circ\text{C}$  et on additionne, goutte à goutte, 90 mmol d'iodure de méthyle ( $\text{MeI}$ ) en solution dans 9 ml de DMF. Le mélange est chauffé à  $50^\circ\text{C}$  pendant 2 heures.

Après retour à température ambiante, on hydrolyse l'excès de  $\text{NaH}$  par de l'eau et on extrait le mélange au dichlorométhane. Les phases organiques sont réunies, séchées sur sulfate de sodium et évaporées sous pression réduite.

**TABLEAU 4.9 : RMN 1H et RMN13C des composés intervenants dans la préparation du 3-méthoxythiacyclohexane**

<b>78</b>	<b>Et-O-CO-CH<sub>2</sub>-S-(CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>-CO-O-Et</b>						
<b>RMN1H</b>	Et OCH <sub>2</sub> 4,1 m	Et Me 1,2 m	CH <sub>2</sub> -S 3,2 s 2,7 t		CH <sub>2</sub> -CO 2,5 t	CH <sub>2</sub> 1,9 m	
<b>RMN 13C</b>	C=O 172,9 170,3	OEt CH <sub>2</sub> 61,3 60,4	OEt Me 14,1 14,1	SCH <sub>2</sub> 33,3 C4	SCH <sub>2</sub> 31,8 C5	COCH <sub>2</sub> 32,8 C7	CH <sub>2</sub> 24,0 C6
<b>80</b>	<b>thiacyclohexan-3-one</b>						
<b>RMN1H</b>	H <sub>2</sub> 3,2 ps	H <sub>6</sub> 2,8 pt	H <sub>4</sub> 2,5 m	H <sub>5</sub> 2,5 m			
<b>RMN 13C</b>	C1 C=O 203,9	C2 41,9	C4 33,4	C5 28,6	C6 38,7		
<b>81</b>	<b>thiacyclohexan-3-ol</b>						
<b>RMN1H</b>	H1 3,9 m	H2 2,8 m	H4 2,7 m	H5/6 1,5/2,0	OH 2,6 ps		
<b>RMN13C</b>	CH-O 66,7	C2 35,6	C4 27,9	C5 25,6	C6 34,1		
<b>82</b>	<b>3-méthoxythiacyclohexane</b>						
<b>RMN1H</b>	Me-O 3,3 s	CH-O 3,4 m	CH <sub>2</sub> 1,4/2,8 m				
<b>RMN13C</b>	CH-O 77,6	Me-O 55,7	CH <sub>2</sub> 32,2 32,0	CH <sub>2</sub> 28,1 27,6			



n° 82

Rdt = 72 %

*RMN* <sup>1</sup>H et *RMN* <sup>13</sup>C : Voir tableau n° 4.9  
*GC/MS* : Voir tableau n° 3.8

### III.2) Synthèse du 4,5-diméthoxy-3,3,6,6-tétraméthylthiacycloheptane

#### III.2.1) Synthèse de l'acide thiodipivalique

Dans un réacteur muni d'un réfrigérant, d'une ampoule à brome et équipé d'une agitation magnétique, on introduit 0,3 mole de sulfure de sodium nonahydraté (Na<sub>2</sub>S.9H<sub>2</sub>O) dans 30 ml d'eau.

Après dissolution, on ajoute, goutte à goutte et sur une période de 30 minutes, 0,3 mole d'acide chloropivalique dissout dans 100 ml d'eau et neutralisé par 0,15 mole de carbonate de sodium (Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>).

On laisse ensuite agiter pendant 24 heures à température ambiante.

Après filtration, on acidifie le filtrat par de l'acide sulfurique à 50%. On laisse agiter pendant 15 minutes, à basse température, et le précipité formé est récupéré par filtration.

Le dérivé obtenu est alors recristallisé dans l'acide acétique.



n° 83

Rdt = 59 %

Pf = 163 °C

*RMN* <sup>1</sup>H et *RMN* <sup>13</sup>C : Voir tableau n° 4.10

### III.2.2) Synthèse du diéthyl thiodipivalate

Dans un réacteur muni d'un Dean-Stark, d'un thermomètre et équipé d'une agitation magnétique, on introduit 0,1 mole d'acide thiodipivalique, 35 ml d'éthanol, 100 ml de cyclohexane et 0,7 ml d'acide sulfurique concentré. On chauffe le mélange à reflux jusqu'à élimination totale de l'eau formée. Après refroidissement, le mélange est lavé à l'eau et par une solution de bicarbonate de sodium, puis séché sur sulfate de sodium. Le solvant est éliminé sous pression réduite.



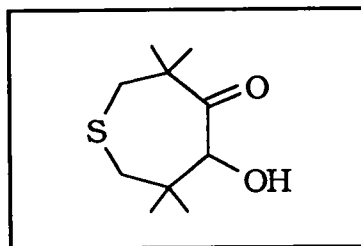
n° 84

Rdt = 97 %

RMN <sup>1</sup>H et RMN <sup>13</sup>C : Voir tableau n° 4.10

### III.2.3) Synthèse du 3,3,6,6-tétraméthylthiacycloheptan-4-one-5-ol

Dans un réacteur muni d'un réfrigérant, d'une ampoule à brome et équipé d'une agitation magnétique, on introduit, sous vive agitation, 0,4 mole de sodium dans 200 ml de xylène bouillant. On additionne, goutte à goutte, 0,1 mole de diéthyl thiodipivalate diluée dans 40 ml de xylène et on maintient l'agitation pendant 3 heures à reflux. Après refroidissement, on acidifie le milieu par de l'acide sulfurique à 50%. La phase organique est séparée, lavée à l'eau et par une solution de bicarbonate de sodium. Après séchage sur sulfate de sodium, le solvant est éliminé sous pression réduite. Le résidu obtenu est alors placé dans 40 ml d'acide acétique puis cristallisé à froid.



n° 85

Rdt = 56 %

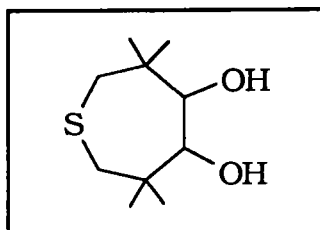
Pf = 84 °C

RMN <sup>1</sup>H et RMN <sup>13</sup>C : Voir tableau n° 4.10

### III.2.4) Synthèse du 3,3,6,6-tétraméthylthiacycloheptan-4,5-diol

Dans un réacteur muni d'un réfrigérant d'une ampoule à brome et équipé d'une agitation magnétique, on introduit 0,052 mole d'hydruure de lithium et d'aluminium ( $\text{LiAlH}_4$ ) dans 65 ml de tétrahydrofurane (THF) anhydre. On additionne, goutte à goutte, 0,1 mole de céto-alcool dissout dans 15 ml de THF anhydre puis on porte le mélange à reflux pendant 4 heures.

Après refroidissement à  $0^\circ\text{C}$ , on hydrolyse l'excès de  $\text{LiAlH}_4$  par 10 ml d'eau, puis on extrait le mélange à l'éther. La phase organique est récupérée, séchée sur sulfate de sodium et évaporée sous pression réduite.



n° 86

Rdt = 45 %

Pf =  $178^\circ\text{C}$

RMN  $^1\text{H}$  et RMN  $^{13}\text{C}$  : Voir tableau n° 4.10

### III.2.5) Synthèse du 4,5-diméthoxy-3,3,6,6-tétraméthylthiacycloheptane

Dans un réacteur muni d'un réfrigérant, d'une ampoule à brome et équipé d'une agitation magnétique, on introduit 105 mmol d'hydruure de sodium (NaH) dans 40 ml de dimétyle formamide (DMF). On ajoute, lentement, 50 mmol de 3,3,6,6-tétraméthylthiacycloheptan-4,5-diol diluées dans 80 ml de DMF. Après 45 minutes d'agitation à température ambiante, on refroidit le mélange à  $0^\circ\text{C}$  et on additionne, goutte à goutte, 180 mmol d'iodure de méthyle (MeI) en solution dans 20 ml de DMF. Le mélange est alors chauffé à  $50^\circ\text{C}$  pendant 2 heures.

Après refroidissement, on hydrolyse l'excès de NaH par de l'eau et on extrait le mélange au dichlorométhane. Les phases organiques sont réunies, séchées sur sulfate de sodium et évaporées sous pression réduite.

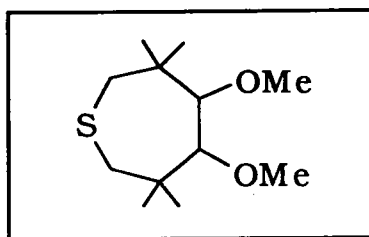
**TABLEAU 4.10 : RMN 1H et RMN 13C des composés intervenants dans la préparation du 4,5-diméthoxy-3,3,6,6-tétraméthylthiacycloheptane**

<b>83 Acide thiodipivalique</b>						
<b>RMN1H</b>	CH2-S 2,5 s	CH3 0,9 m	OH 9,1 ps			
<b>RMN13C</b>	C=O 178,1	SCH2 42,9	C 44,3	CH3 23,9		
<b>84 Diéthyl thiodipivalate</b>						
<b>RMN1H</b>	Et OCH2 4,1 q	Et CH3 1,3 m	CH2-S 2,8 s	CH3 1,2 m		
<b>RMN13C</b>	CO 176,4	O-CH2 60,5	CH3 14,1	S-CH2 45,1	C 44,1	CH3 25,6
<b>85 3,3,6,6-tétraméthylthiacycloheptan-4-one-5-ol</b>						
<b>RMN1H</b>	H2 4,2 s	H4/H6 2,7 m 2,1 s	OH 3,5 ps		Me 1,3 s 1,2 s	Me 1,1 s 0,8 s
<b>RMN13C</b>	C1 C=O 177,1	C2 78,8	C3/C7 50,3 47,3	C4/C6 42,5 42,4	Me 27,6 27,2	Me 23,5 20,7
<b>86 3,3,6,6-tétraméthylthiacycloheptan-4,5-diol</b>						
<b>RMN1H</b>	Spectre effectué dans le DMSO					
<b>RMN13C</b>	CH-O 72,4	C 47,0	CH2-S 43,9	Me 28,4 Me 19,9		



**TABLEAU 4.10 (suite) : RMN 1H et RMN 13C des composés intervenants dans la préparation du 4,5-diméthoxy-3,3,6,6-tétraméthyl-1-thiacycloheptane**

<b>87</b>	<b>4,5 -diméthoxy-3,3,6,6-tétraméthylthiacycloheptane</b>				
<b>RMN1H</b>	CH-O	Me-O	CH2	Me	Me
	3,8 ps	34 s	2,5 m	1,1 s	1,0 s
		3,3 s		1,0 s	1,0 s
<b>RMN13C</b>	Me-O	CH-O	CH2	Me	Me
	91,8	61,9	44,9	28,9	24,5
	85,9	58,0	43,3	28,1	23,1



n° 87

Rdt= 78 %

RMN  $^1\text{H}$  et RMN  $^{13}\text{C}$  : Voir tableau n° 4.10  
GC/MS : Voir tableau n° 3.8

#### **IV) Réactivité de molécules sulfurées vis à vis des systèmes NaI, [NaI + Me<sub>3</sub>SiCl] et Me<sub>3</sub>SiI**

##### **IV.1) En présence de NaI**

Dans un réacteur muni d'un réfrigérant, d'un thermomètre et équipé d'une agitation magnétique, on introduit 20 mmol de dérivé sulfuré et 40 mmol d'iodure de sodium (NaI) dans 30 ml d'acétonitrile (MeCN) anhydre. On chauffe le mélange à reflux (82°C) pendant 30 heures. Après refroidissement, le mélange est filtré sur coton puis complété à 100 ml, dans un fiole jaugée, par de l'acétonitrile.

La solution ainsi obtenue est alors analysée en spectrométrie de masse.

##### **IV.2) En présence de [NaI + Me<sub>3</sub>SiCl]**

Dans un réacteur muni d'un réfrigérant, d'un thermomètre et équipé d'une agitation magnétique, on introduit, sous atmosphère d'azote, 20 mmol de dérivé sulfuré, 40 mmol d'iodure de sodium (NaI) et 60 mmol de chlorure de triméthylsilyle (Me<sub>3</sub>SiCl) dans 30 ml d'acétonitrile (MeCN) anhydre. On chauffe le mélange à reflux (82°C) pendant 30 heures. Après refroidissement, le mélange est filtré sur coton puis complété à 100 ml, dans un fiole jaugée, par de l'acétonitrile.

La solution ainsi obtenue est alors analysée en spectrométrie de masse.

### **IV.3) En présence de Me<sub>3</sub>SiI**

Dans un réacteur muni d'un réfrigérant, d'un thermomètre et équipé d'une agitation magnétique, on introduit 20 mmol de dérivé sulfuré et 40 mmol d'iodure de triméthylsilyle (Me<sub>3</sub>SiI) dans 30 ml d'acétonitrile (MeCN) anhydre. On chauffe le mélange à reflux (82°C) pendant 30 heures. Après refroidissement, le mélange est filtré sur coton puis complété à 100 ml, dans un fiole jaugée, par de l'acétonitrile.

La solution ainsi obtenue est alors analysée en spectrométrie de masse.

## **V) Réactivité d'alcools sulfurés vis à vis de catalyseurs acides [APTS, HCl]**

### **V.1) En présence d'APTS**

Dans un réacteur muni d'un réfrigérant et équipé d'une agitation magnétique, on introduit 50 mmoles d'alcool-sulfuré et de l'APTS (10% molaire) dans 50 ml de cyclohexane. On chauffe le mélange à reflux pendant 24 heures. Le solvant est alors éliminé sous pression réduite.

Le résidu obtenu est analysé par spectrométrie de masse.

### **V.2) En présence d'HCl**

Dans un réacteur muni d'un réfrigérant et équipé d'une agitation magnétique, on introduit 50 mmoles d'alcool-sulfuré dans 100 ml d'HCl 0,7N. On chauffe le mélange à reflux pendant 24 heures. Après refroidissement, on extrait le mélange au chloroforme. La phase organique est séchée sur sulfate de sodium et évaporée sous pression réduite.

Le résidu obtenu est analysé par spectrométrie de masse.

## CONCLUSION

## CONCLUSION

Comme nous l'avons souligné au début de ce travail, les molécules organo-soufrées sont des composés qui de par leurs multiples applications industrielles ont beaucoup intéressé les chimistes.

Nos travaux ont été principalement axés sur l'étude de la réactivité d'alcools et d'halogénures sulfurés vis à vis de systèmes électrophiles ( $H^+$  et  $Me_3SiI$ ) ou nucléophiles ( $NaI$ ).

Dans un premier temps, ce travail a consisté à préparer des molécules sulfurées fonctionnalisées en utilisant soit des méthodes déjà décrites, soit des voies de synthèses que nous avons mises au point.

A partir de certains de ces composés, nous avons cherché à cerner les différents paramètres intervenants au cours des réactions étudiées.

Nous avons ainsi pu démontrer que la substitution d'un atome de chlore, par un atome d'iode dans un système  $R-S-(CH_2)_n-Cl$ , dépend essentiellement de la nature du radical  $R$  et de la longueur de la chaîne alkyle présente entre l'atome de soufre et l'atome d'halogène.

Nous avons également montré l'influence des conditions de réaction (réactifs, solvant,...) sur la formation des différents produits mis en évidence.

De plus, nous avons montré que le mécanisme de réaction, issu de l'action de  $NaI$  sur les halogénures sulfurés, implique le passage par un ion sulfonium cyclique.

D'autre part, ces travaux nous ont permis d'optimiser la réaction afin de favoriser la formation de dithianes.

D'un point de vue analytique, ce travail a contribué au développement des recherches entreprises au laboratoire. Nous avons ainsi pu caractériser un grand nombre de nos composés par GC/MS et vérifier la validité des incréments utilisés dans le calculs des déplacements chimiques en RMN.

D'un point de vue pratique, nous avons observé, grâce aux essais mécaniques réalisés sur machine quatre billes, la faible efficacité de nos composés en tant qu'additifs extrême-pression ou anti-usure.

Enfin, les résultats de cette étude nous ont permis, d'une part, la synthèse de produits nouveaux et d'autre part de mettre en évidence de nouvelles voies d'accès à des composés polysulfurés.

## CHAPITRE V

### ANNEXES

**ANNEXE I**

**TESTS MECANIKUES  
SUR MACHINE 4 BILLES**





Soufre	Elémentaire, mono, di et polysulfures, graisses soufrées, hydrocarbures soufrés, dithiocarbonates
Phosphore	Organophosphates, organophosphites, organophosphonates, organophosphinates
Chlore	Alkyl et aryl chlorés, graisses chlorées, silicones chlorés
Brome, iode, sélénium, plomb, étain, molybdène, zinc, nickel, manganèse	Divers composés organiques et complexes de coordination

**Tableau (I.1) : Principaux éléments chimiques et type de molécules formant des films réactionnels**

## EVALUATION DES PROPRIETES MECANIQUES

### I) Introduction

#### I.1) Généralités

Le domaine des lubrifiants a connu un progrès important grâce, notamment, à l'apport d'additifs<sup>109</sup> dans l'huile. Parmi ceux-ci, on distingue les additifs de viscosités<sup>110</sup>, anti-oxydants<sup>111, 112</sup>, détergents-dispersants<sup>113</sup>, mais surtout les additifs anti-usures<sup>114-117</sup> (A.U.) et extrême-pressions<sup>118-122</sup> (E.P.) auxquels le laboratoire de Chimie Organique s'intéresse tout particulièrement depuis de nombreuses années.

Ces derniers sont, généralement, préparés à partir de composés organiques sous forme de combinaisons particulières de phosphore, de soufre mais aussi de métaux (tableau I.1). Ils forment, par réactions chimiques au niveau des contacts, un film caractérisé par une grande résistance à l'écrasement. Leur mode d'action est lié à la présence des hétéroatomes précédemment cités ainsi qu'à la température élevée générée localement par les frottements.

#### I.2) Composés (poly)sulfurés

Les dérivés sulfurés, sulfures et polysulfures, représentent une grande classe d'additifs.

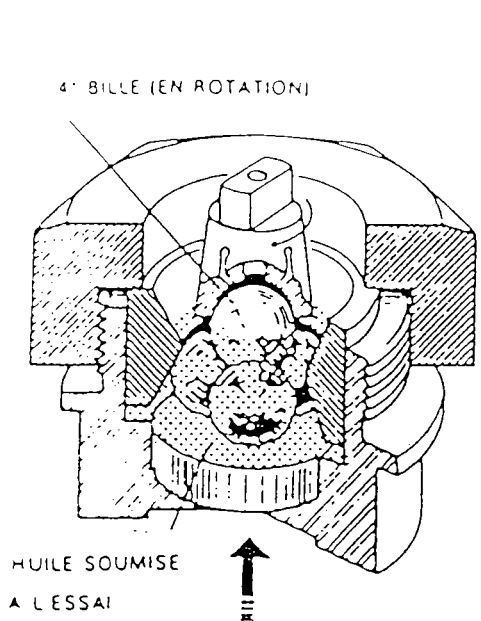
Différents travaux<sup>123-129</sup> ont montré que ces composés, en solution dans l'huile, conduisent, par contact avec la surface de métaux, à des sulfures métalliques qui assurent l'effet lubrifiant.

Le mécanisme d'action, encore mal défini, comporterait deux étapes :

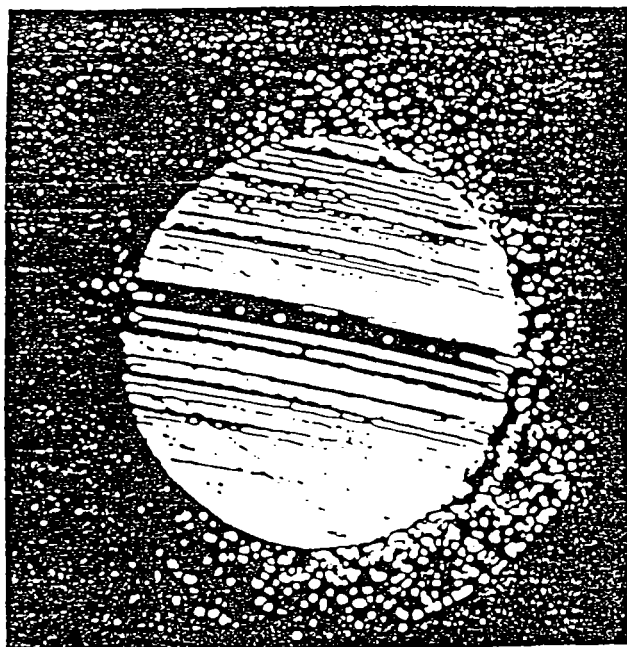
- une action A.U. par adsorption sur la surface métallique avec formation d'un mercaptate,

- une action E.P. par décomposition du mercaptate avec apparition de sulfure métallique.

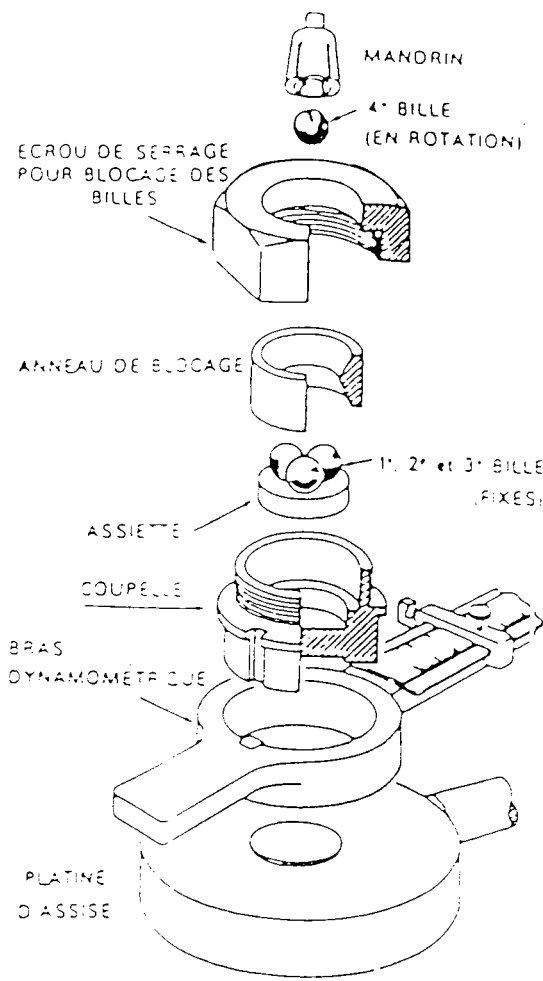
MACHINE 4 BILLES E.P.



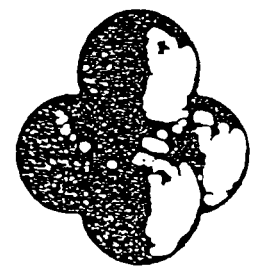
A Disposition des billes dans la coupelle.



C Empreinte d'usure d'une bille inferieure. (Grossie 100 fois)



B Schéma de montage des billes



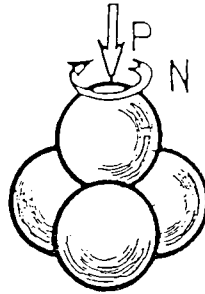
D Soudure des 4 billes

# Machines 4 Billes

## Principe

4 billes SFK de diamètre 12,7 mm en acier à roulement 100 C6, disposées en tétraèdre.

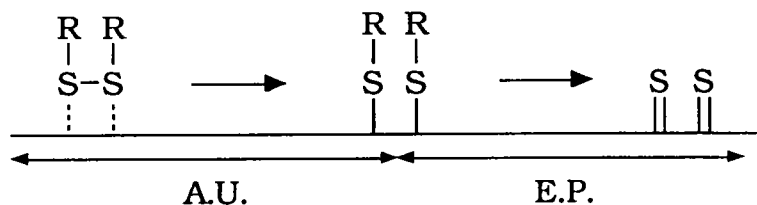
La bille supérieure tourne sur les trois autres.



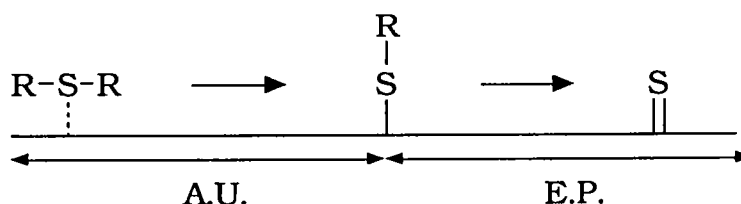
## Types de machine

- Machine 4 billes E.P. ("E.P. tester")
  - charge : 800 à 1000 daN
  - vitesse : 1425 à 1480 tr/mn (0,56 à 0,58 m/s)
  - température : ambiante
  - mécanique : les trois billes inférieures sont fixes
  
- Machine 4 billes Usure ("wear tester")
  - charge plus faible : 0,1 à 50 daN et jusqu'à 600 daN selon modèles
  - vitesse variable : 600 à 20000 tr/mn selon modèles
  - température : jusqu'à 230 ou 540 °C
  - mécanique : les trois billes inférieures sont fixes
  
- Machine 4 billes Usure ("wear tester")
  - charge : 600 daN
  - vitesse : fixe ou variable
  - température : ambiante ou variable
  - mécanique : les trois billes inférieures sont libres en rotation

◇ Cas des disulfures



◇ Cas des monosulfures



A titre indicatif, nous avons voulu évaluer les propriétés mécaniques, A.U. et E.P. de quelques produits. Pour cela, les additifs sont testés sur des appareils d'essais reproduisant les conditions de contact métal/métal qui se rapprochent le plus de la réalité. Parmi les machines les plus couramment utilisées dans l'industrie, on trouve :

- la machine TIMKEN<sup>130</sup>
- la machine à engrenage F.Z.G.<sup>131</sup>
- la machine 4 billes<sup>132</sup>.

C'est cette dernière que nous avons utilisée; d'un usage aisée, elle permet une comparaison directe des propriétés A.U. et E.P. d'une série d'additifs.

## II) Principe de fonctionnement de la machine 4 billes

Le montage se constitue d'une coupelle thermostatée dans laquelle on place 3 billes fixes ainsi que l'huile contenant l'additif. La quatrième bille tourne sur les trois autres. Par un système de bras de levier, on applique à l'ensemble différentes charges. Les conditions d'utilisation étant normalisées, on distinguera deux types d'essais.

### ◇ Les essais de capacité de charge

Ils permettent d'évaluer, selon la norme ASTM D 2783-71, les propriétés extrême-pression des lubrifiants. Les critères d'évaluation retenus sont la valeur de l'indice charge-usure (ICU), la dernière charge avant grippage et la charge de soudure des billes. La durée des tests est de 10 secondes.

### ◇ Les essais d'usure

Ils ont pour but de déterminer les caractéristiques anti-usure des lubrifiants selon la norme française NF E 48, 617. Le critère d'évaluation est le diamètre moyen d'usure, en mm, des trois billes présentes dans la coupelle en fin d'essai. Les charges appliquées sont de 40, 60, 80 Kgf pendant 1 heures.

*Remarque :* Des travaux antérieurs réalisés au laboratoire ont montré que:

- les propriétés E.P. et A.U. des additifs ne varient pas toujours dans le même sens,
- les mesures A.U. sous 60 et 80 Kgf sont les plus représentatives.

## **III) Résultats expérimentaux**

*Précisions :*

. Pour tous les essais nous avons utilisé une huile minérale visqueuse généralement employée pour la lubrification des transmissions automobiles et répondant à la classification SAE 30.

. L'huile de base pure ainsi que le ditertiobutyl dissulfure ont servi de référence. Les expériences sur machine ont été réalisées en additionnant à cette huile un pourcentage précis (1,5% en masse dans l'huile) de polysulfure.

. Les résultats obtenus sont regroupés dans les tableaux 5.1 et 5.2. Nous avons également rapporté, pour comparaison, les additifs testés par d'autres chercheurs au laboratoire<sup>100, 133</sup>.

*Résultats :*

Note : Les propriétés E.P. des additifs augmentent avec la valeur de l'I.C.U. alors que les propriétés A.U. s'améliorent inversement aux diamètres d'empreinte des billes.

◇ Les propriétés extrême-pressions (E.P.)

On peut noter que :

- le nombre d'atomes de soufre dans la molécule accroît de façon sensible l'I.C.U.. Cette augmentation est d'autant plus grande que l'additif présente un motif **S-S** dans sa structure.

- la nature des radicaux présents intervient sur la valeur de l'I.C.U.. On peut d'ailleurs les classer selon l'ordre d'influence croissant suivant :



Nous pouvons constater que pour un même type de radical, l'I.C.U. augmente avec le nombre de ramifications.



◇ Les propriétés anti-usures (A.U.)

Dans le cas de nos composés, on remarque que les résultats obtenus sont relativement médiocres. On observe une amélioration lorsque l'additif présente le motif **S-S** dans sa molécule.

Des travaux précédemment réalisés au laboratoire, par Es Seddiki<sup>100</sup>, avaient d'ailleurs démontré l'excellent comportement des dérivés di et trisulfures par rapport à ceux, beaucoup plus moyens, des monosulfures. Il apparaissait, de plus, que la nature du radical présent, avait une influence sur les propriétés anti-usures. Une classification, selon l'usure décroissante, a ainsi été établie et se présente comme suit :



<b>TABLEAU 5.1 a : Propriétés E.P. et A.U. sur machine 4 billes</b>						
		<b>E.P.</b>	<b>E.P.</b>	<b>A.U.</b>	<b>A.U.</b>	<b>A.U.</b>
		<b>ICU</b>	<b>Charge de soudure</b>	<b>40 Kgf</b>	<b>60 Kgf</b>	<b>80 Kgf</b>
<b>Composés étudiés par Es Seddiki (résumé) conc. = 0,4% en masse</b>						
Huile pure	SAE 90	22,5	160	0,82	1,98	2,08
n.Bu-S-n.Bu		29,9	200	1,10	1,62	1,72
t.Bu-S-t.Bu		33,1	160	0,47	0,60	1,39
Ph-S-Ph		27,5	160	0,53	1,61	2,02
Bz-S-Bz		35,4	200	0,44	0,61	1,62
n.Bu-S-S-n.Bu		38,1	315	0,52	1,50	1,87
i.Bu-S-S-t.Bu		38,4	315	0,59	1,00	1,85
t.Bu-S-S-t.Bu		45,7	315	0,52	0,66	1,04
Ph-S-S-Ph		32,8	250	0,57	0,87	1,95
Bz-S-S-Bz		57,4	400	0,56	0,78	1,16
<b>Composés étudiés par D. Robert (résumé) conc. = 0,4% en masse</b>						
Huile pure	SAE 30	21,3	126	0,80	2,39	2,45
t.Bu-S-(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> -OH		28,9	200	0,94	1,25	2,25
t.Bu-S-(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> -S-t.Bu		23,1	160	0,72	2,05	2,22
t.Bu-S-S-(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> -S-t.Bu		40,4	250	0,84	0,95	1,80
t.Bu-S-(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> -SO-t.Bu		36,8	200	0,68	1,10	2,05
t.Bu-S-(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> -SO <sub>2</sub> -t.Bu		26,9	160	0,87	1,95	2,35



<b>TABLEAU 5.1 b : Propriétés E.P. et A.U. sur machine 4 billes</b>						
		<b>E.P.</b>	<b>E.P.</b>	<b>A.U.</b>	<b>A.U.</b>	<b>A.U.</b>
		<b>ICU</b>	<b>Charge de soudure</b>	<b>40 Kgf</b>	<b>60 Kgf</b>	<b>80 Kgf</b>
<b>Composés étudiés lors de ce travail conc. = 1,5% en masse</b>						
Huile pure	SAE 30	21,4	1126	0,83	2,02	2,55
t.Bu-S-(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> -OH		34,6	200	0,77	1,86	1,87
n.Bu-S-(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> -S-n.Bu		23,1	160	1,06	1,92	2,08
i.Bu-S-(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> -S-i.Bu		24,9	200	0,97	1,83	2,05
t.Bu-S-(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> -S-t.Bu		25,1	200	0,77	2,02	2,07
Ph-S-(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> -S-Ph		23,3	160	0,63	1,91	2,09
Bz-S-(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> -S-Bz		26,9	200	0,59	1,01	1,72
t.Bu-[S-(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> ] <sub>2</sub> -S-t.Bu		26,0	200	0,74	0,97	2,19
t.Bu-[S-(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> ] <sub>3</sub> -S-t.Bu		32,7	250	0,69	0,96	1,79
t.Bu-S-S-(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> -S-t.Bu		35,9	250	0,61	0,89	1,71
t.Bu-SO <sub>2</sub> -(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> -SO <sub>2</sub> -t.Bu		26,3	200	0,97	2,00	2,11
t.Bu-S-S-t.Bu (référence)		41,5	250	0,60	1,03	1,60

<b>TABLEAU 5.2 : Comparaison des propriétés E.P. et A.U.</b>					
		<b>E.P.</b>		<b>A.U.</b>	<b>A.U.</b>
<b>Composés</b>	Es Seddiki	<b>ICU</b>		<b>60Kgf</b>	<b>80 Kgf</b>
<b>Huile pure</b>	<b>SAE 90</b>	22,5		1,98	2,08
n.Bu-S-n.Bu		29,9		1,62	1,72
t.Bu-S-t.Bu		33,1		0,60	1,39
Ph-S-Ph		27,5		1,61	2,02
Bz-S-Bz		35,4		0,61	1,62
n.Bu-S-S-n.Bu		38,1		1,50	1,87
i.Bu-S-S-i.Bu		38,4		1,00	1,85
t.Bu-S-S-t.Bu		45,7		0,66	1,04
Ph-S-S-Ph		32,8		0,87	1,95
Bz-S-S-Bz		57,4		0,78	1,16
<b>Composés</b>	D. Robert	<b>ICU</b>		<b>60Kgf</b>	<b>80 Kgf</b>
<b>Huile pure</b>	<b>SAE 30</b>	21,3		2,39	2,45
t.Bu-S-(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> -OH		28,9		1,25	2,25
t.Bu-S-(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> -S-t.Bu		23,1		2,05	2,22
t.Bu-S-S-(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> -S-t.Bu		40,4		0,95	1,80
t.Bu-S-(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> -SO-t.Bu		36,8		1,10	2,05
t.Bu-S-(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> -SO <sub>2</sub> -t.Bu		26,9		1,95	2,35
<b>Nos Composés</b>		<b>ICU</b>		<b>60Kgf</b>	<b>80 Kgf</b>
<b>Huile pure</b>	<b>SAE 30</b>	21,4		2,02	2,55
t.Bu-S-(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> -OH		34,6		1,86	1,87
n.Bu-S-(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> -S-n.Bu		23,1		1,92	2,08
i.Bu-S-(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> -S-i.Bu		24,9		1,83	2,05
t.Bu-S-(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> -S-t.Bu		25,1		2,02	2,07
Ph-S-(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> -S-Ph		23,3		1,91	2,09
Bz-S-(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> -S-Bz		26,9		1,01	1,72
t.Bu-[S-(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> ] <sub>2</sub> -S-t.Bu		26,0		0,97	2,19
t.Bu-[S-(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> ] <sub>3</sub> -S-t.Bu		32,7		0,96	1,79
t.Bu-S-S-(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> -S-t.Bu		35,9		0,89	1,71
t.Bu-SO <sub>2</sub> -(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> -SO <sub>2</sub> -t.Bu		26,3		2,00	2,11
<b>t.Bu-S-S-t.Bu (référence)</b>		41,5		1,03	1,60

**ANNEXE II**

**INDICES DE REFRACTION**

## INDICES DE REFRACTION

. La mesure des indices de réfraction a été réalisée sur la plupart des composés synthétisés.

. Les résultats obtenus sont regroupés dans les tableaux 5.3 a-d.

### Résultats :

On peut noter que :

- la nature des radicaux présents a une influence importante sur l'indice de réfraction ( $n_D$ ) (**Schéma 1**).

Les groupements cyclohexyle, benzyle et phényle donnent les meilleurs résultats.

Nous pouvons remarquer que pour un même type de radical, l'indice de réfraction est peu modifié et tend à diminuer avec le nombre de ramification.



- le nombre d'atome de soufre dans la molécule accroît sensiblement l'indice de réfraction ( $n_D$ ) (**Schéma 1**). Cette augmentation est d'autant plus grande que la molécule présente un motif **S-S** dans sa structure (composé **31** et **58**).

- pour les composés A1, l'éloignement des deux atomes de soufre présents dans la molécules diminue fortement l'indice de réfraction (**Schéma 2**).

Cette influence est quasi inexistante dans le cas des alcools et halogénures sulfurés.

**TABLEAU 5.3 a : Etude comparative des indices de réfraction [nD]  
des principaux composés**

Les mesures des indices de réfraction ont été réalisées à 22°C

**Alcools sulfurés**

<b>n°</b>	<b>Composés</b>	<b>nD</b>
1	n.Bu-S-(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> -OH	1,4845
2	i.Bu-S-(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> -OH	1,4810
3	t.Bu-S-(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> -OH	1,4800
4	Cyclo(6)-S-(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> -OH	1,5180
5	Ph-S-(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> -OH	1,5935
6	Bz-S-(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> -OH	1,5780
7	i.Bu-S-(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> -OH	1,4800
8	i.Bu-S-(CH <sub>2</sub> ) <sub>4</sub> -OH	1,4815
11	i.Bu-S-(CH <sub>2</sub> ) <sub>5</sub> -OH	1,4810
12	i.Bu-S-(CH <sub>2</sub> ) <sub>6</sub> -OH	1,4810
20	i.Bu-S-(CH <sub>2</sub> ) <sub>11</sub> -OH	1,4790
14	t.Bu-S-CH <sub>2</sub> CH(CH <sub>3</sub> )-OH	1,4740
16	t.Bu-S-CH <sub>2</sub> C(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> -OH	1,4470
19	[t.Bu-S-CH <sub>2</sub> ] <sub>2</sub> CH-OH	1,5005

**TABLEAU 5.3 b : Etude comparative des indices de réfraction [nD]  
des principaux composés**

Les mesures des indices de réfraction ont été réalisées à 22°C

**Chlorures sulfurés**

<b>n°</b>	<b>Composés</b>	<b>nD</b>
25	n.Bu-S-(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> -Cl	1,4865
26	i.Bu-S-(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> -Cl	1,4830
27	t.Bu-S-(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> -Cl	1,4820
28	Cyclo(6)-S-(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> -Cl	1,5235
29	Ph-S-(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> -Cl	1,5860
30	Bz-S-(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> -Cl	1,5685
31	t.Bu-S-S-(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> -Cl	1,5220
32	i.Bu-S-(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> -Cl	1,4815
33	i.Bu-S-(CH <sub>2</sub> ) <sub>4</sub> -Cl	1,4815
34	i.Bu-S-(CH <sub>2</sub> ) <sub>5</sub> -Cl	1,4810
35	i.Bu-S-(CH <sub>2</sub> ) <sub>6</sub> -Cl	1,4810
36	i.Bu-S-(CH <sub>2</sub> ) <sub>11</sub> -Cl	1,4795
37	i.Bu-S-CH <sub>2</sub> CH(CH <sub>3</sub> )-Cl	1,4775
38	t.Bu-S-CH <sub>2</sub> CH(CH <sub>3</sub> )-Cl	1,4755
39	i.Bu-S-CH <sub>2</sub> C(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> -Cl	1,4745
40	t.Bu-S-CH <sub>2</sub> C(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> -Cl	1,4735
42	[i.Bu-S-CH <sub>2</sub> ] <sub>2</sub> CH-Cl	/
43	[t.Bu-S-CH <sub>2</sub> ] <sub>2</sub> CH-Cl	1,5065

**TABLEAU 5.3 c : Etude comparative des indices de réfraction [nD]  
des principaux composés**

Les mesures des indices de réfraction ont été réalisées à 22°C

**Composés A1**

<b>n°</b>	<b>Composés</b>	<b>nD</b>
52	n.Bu-S-(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> -S-n.Bu	1,4915
53	i.Bu-S-(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> -S-i.Bu	1,4950
54	t.Bu-S-(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> -S-t.Bu	1,4935
55	Cyclo(6)-S-(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> -S-Cyclo(6)	/
56	Ph-S-(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> -S-Ph	/
57	Bz-S-(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> -S-Bz	1,6105
58	t.Bu-S-S-(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> -S-t.Bu	1,5215
45 b	i.Bu-S-CH <sub>2</sub> -S-i.Bu	1,5015
59	i.Bu-S-(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> -S-i.Bu	/
60	i.Bu-S-(CH <sub>2</sub> ) <sub>4</sub> -S-i.Bu	1,4920
61	i.Bu-S-(CH <sub>2</sub> ) <sub>5</sub> -S-i.Bu	1,4910
62	i.Bu-S-(CH <sub>2</sub> ) <sub>6</sub> -S-i.Bu	/
63	i.Bu-S-(CH <sub>2</sub> ) <sub>11</sub> -S-i.Bu	1,4875
64	i.Bu-S-CH <sub>2</sub> CH(CH <sub>3</sub> )-S-i.Bu	1,4915
65	t.Bu-S-CH <sub>2</sub> CH(CH <sub>3</sub> )-S-t.Bu	1,4880
66	i.Bu-S-CH <sub>2</sub> C(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> -S-i.Bu	1,4930
67	t.Bu-S-CH <sub>2</sub> C(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> -S-t.Bu	1,4960
68	[i.Bu-S-CH <sub>2</sub> ] <sub>2</sub> CH-S-i.Bu	1,5105
69	[t.Bu-S-CH <sub>2</sub> ] <sub>2</sub> CH-S-t.Bu	/

**TABLEAU 5.3 d : Etude comparative des indices de réfraction [n<sub>D</sub>]  
des principaux composés**

Les mesures des indices de réfraction ont été réalisés à 22°C

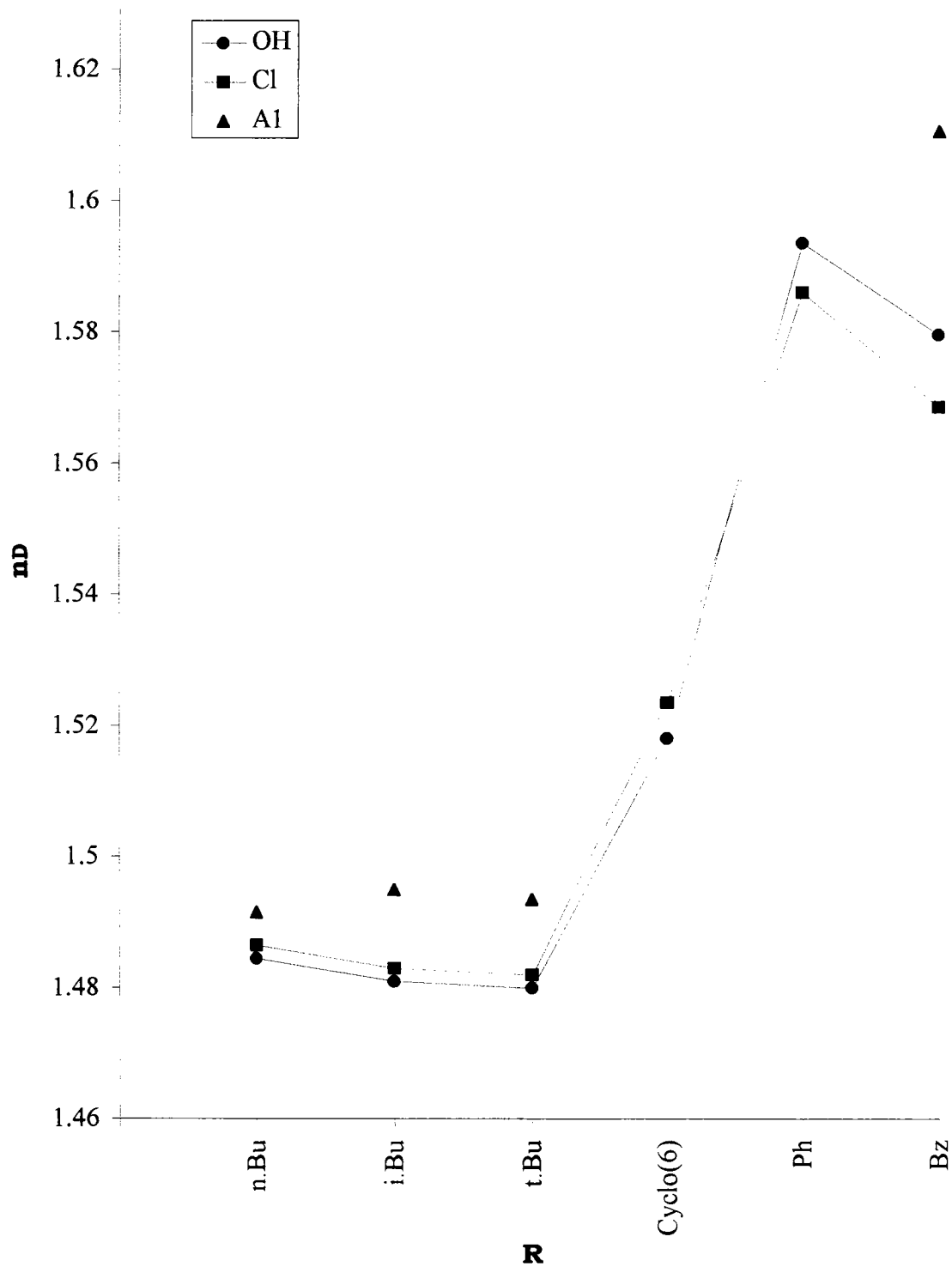
**Composés A2 et A3**

<b>n°</b>	<b>Composés</b>	<b>n<sub>D</sub></b>
70	t.Bu-[S-(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> ] <sub>2</sub> -S-t.Bu	1,5180
71	i.Bu-[S-(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> ] <sub>2</sub> -S-i.Bu	1,5145
72	i.Bu-[S-(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> ] <sub>6</sub> -S-i.Bu	1,5025
77	t.Bu-[S-(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> ] <sub>3</sub> -S-t.Bu	1,5430



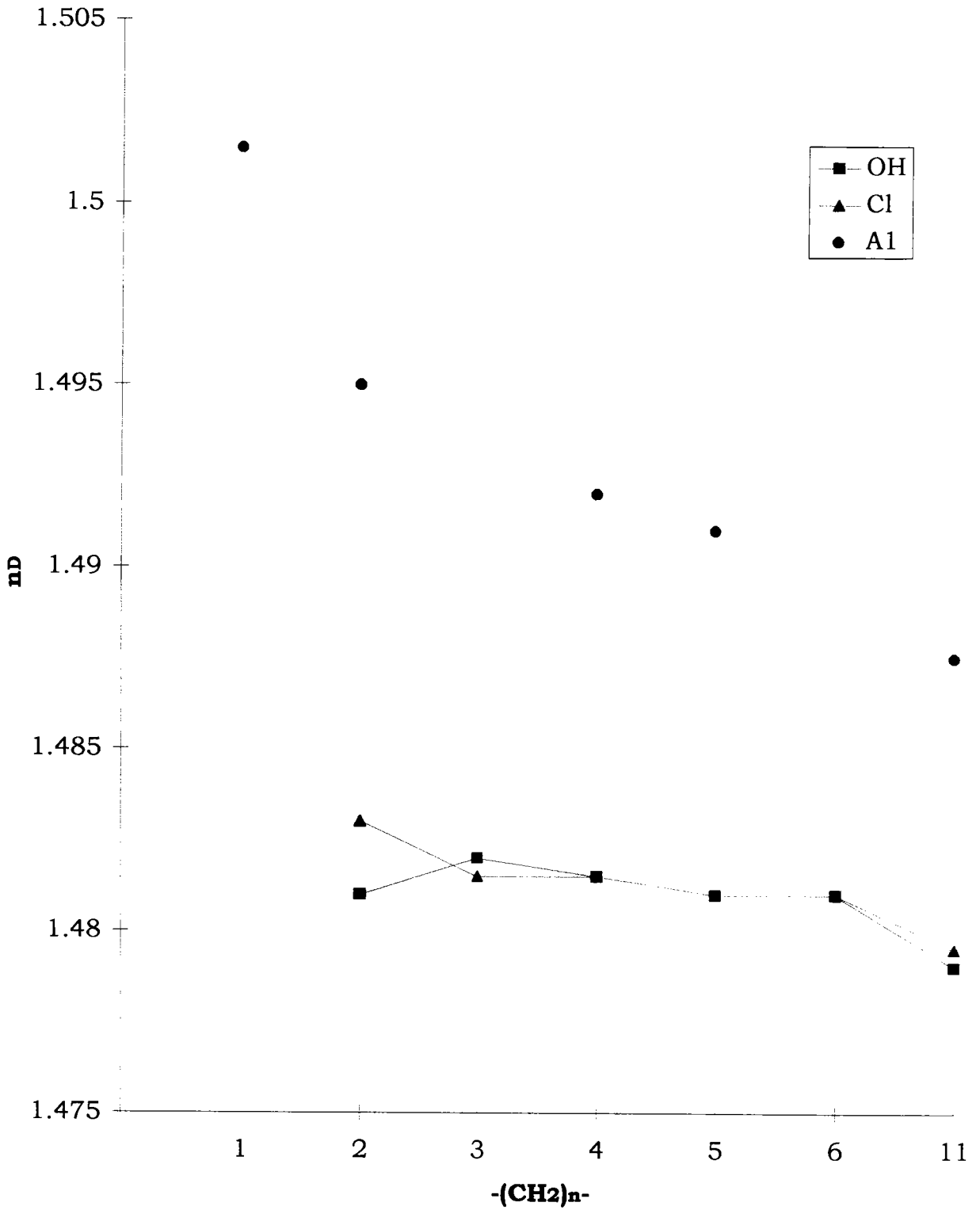
### Schéma 1

Variation de l'indice de réfraction (nD)  
en fonction du radical R



**Schéma 2**

**Variation de l'indice de réfraction (nd)  
en fonction de  $-(CH_2)_n-$**



**ANNEXE III**

**RECAPITULATIF DES MOLECULES  
SYNTHETISEES**

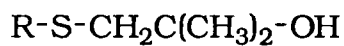
**RECAPITULATIF**



<b>R = n.Bu</b>	<b>n = 2</b>	<b>N° = 1</b>
<b>R = i.Bu</b>	<b>n = 2</b>	<b>N° = 2</b>
<b>R = t.Bu</b>	<b>n = 2</b>	<b>N° = 3</b>
<b>R = Cyclo(6)</b>	<b>n = 2</b>	<b>N° = 4</b>
<b>R = Ph</b>	<b>n = 2</b>	<b>N° = 5</b>
<b>R = Bz</b>	<b>n = 2</b>	<b>N° = 6</b>
<b>R = i.Bu</b>	<b>n = 3</b>	<b>N° = 7</b>
<b>R = i.Bu</b>	<b>n = 4</b>	<b>N° = 8</b>
<b>R = i.Bu</b>	<b>n = 5</b>	<b>N° = 11</b>
<b>R = i.Bu</b>	<b>n = 6</b>	<b>N° = 12</b>
<b>R = i.Bu</b>	<b>n = 11</b>	<b>N° = 20</b>



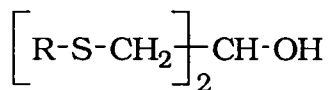
<b>R = i.Bu</b>	<b>N° = 13</b>
<b>R = t.Bu</b>	<b>N° = 14</b>



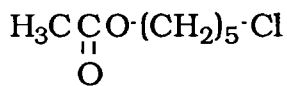
<b>R = i.Bu</b>	<b>N° = 15</b>
<b>R = t.Bu</b>	<b>N° = 16</b>



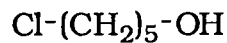
<b>R = i.Bu</b>	<b>N° = 17</b>
-----------------	----------------



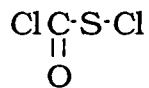
<b>R = i.Bu</b>	<b>N° = 18</b>
<b>R = t.Bu</b>	<b>N° = 19</b>



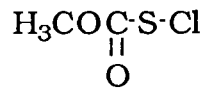
**N° = 9**



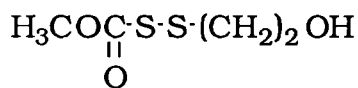
**N° = 10**



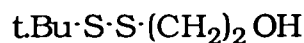
**N° = 21**



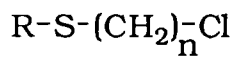
**N° = 22**



**N° = 23**



**N° = 24**

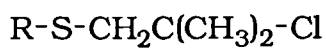


<b>R = n.Bu</b>	<b>n = 1</b>	<b>N° = 44</b>
<b>R = i.Bu</b>	<b>n = 1</b>	<b>N° = 45</b>
<b>R = Ph</b>	<b>n = 1</b>	<b>N° = 46</b>
<b>R = Bz</b>	<b>n = 1</b>	<b>N° = 47</b>
<b>R = n.Bu</b>	<b>n = 2</b>	<b>N° = 25</b>
<b>R = i.Bu</b>	<b>n = 2</b>	<b>N° = 26</b>
<b>R = t.Bu</b>	<b>n = 2</b>	<b>N° = 27</b>
<b>R = Cyclo(6)</b>	<b>n = 2</b>	<b>N° = 28</b>
<b>R = Ph</b>	<b>n = 2</b>	<b>N° = 29</b>
<b>R = Bz</b>	<b>n = 2</b>	<b>N° = 30</b>
<b>R = t.BuS</b>	<b>n = 2</b>	<b>N° = 31</b>
<b>R = i.Bu</b>	<b>n = 3</b>	<b>N° = 32</b>
<b>R = i.Bu</b>	<b>n = 4</b>	<b>N° = 33</b>
<b>R = i.Bu</b>	<b>n = 5</b>	<b>N° = 34</b>
<b>R = i.Bu</b>	<b>n = 6</b>	<b>N° = 35</b>
<b>R = i.Bu</b>	<b>n = 11</b>	<b>N° = 36</b>



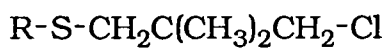
**R** = i.Bu  
**R** = t.Bu

**N**<sup>o</sup> = 37  
**N**<sup>o</sup> = 38



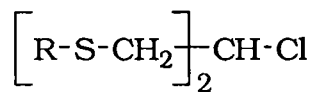
**R** = i.Bu  
**R** = t.Bu

**N**<sup>o</sup> = 39  
**N**<sup>o</sup> = 40



**R** = i.Bu

**N**<sup>o</sup> = 41



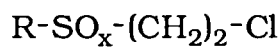
**R** = i.Bu  
**R** = t.Bu

**N**<sup>o</sup> = 42  
**N**<sup>o</sup> = 43



**R** = i.Bu  
**R** = t.Bu

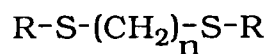
**N**<sup>o</sup> = 48  
**N**<sup>o</sup> = 49



**R** = t.Bu  
**R** = t.Bu

**x** = 1  
**x** = 2

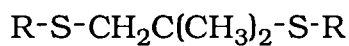
**N**<sup>o</sup> = 50  
**N**<sup>o</sup> = 51



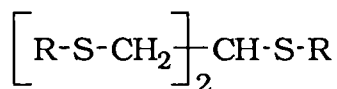
<b>R</b> = n.Bu	<b>n</b> = 2	<b>N°</b> = 52
<b>R</b> = i.Bu	<b>n</b> = 2	<b>N°</b> = 53
<b>R</b> = t.Bu	<b>n</b> = 2	<b>N°</b> = 54
<b>R</b> = Cyclo(6)	<b>n</b> = 2	<b>N°</b> = 55
<b>R</b> = Ph	<b>n</b> = 2	<b>N°</b> = 56
<b>R</b> = Bz	<b>n</b> = 2	<b>N°</b> = 57
<b>R</b> = t.BuS	<b>n</b> = 2	<b>N°</b> = 58
<b>R</b> = i.Bu	<b>n</b> = 3	<b>N°</b> = 59
<b>R</b> = i.Bu	<b>n</b> = 4	<b>N°</b> = 60
<b>R</b> = i.Bu	<b>n</b> = 5	<b>N°</b> = 61
<b>R</b> = i.Bu	<b>n</b> = 6	<b>N°</b> = 62
<b>R</b> = i.Bu	<b>n</b> = 11	<b>N°</b> = 63



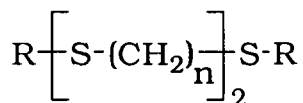
<b>R</b> = i.Bu	<b>N°</b> = 64
<b>R</b> = t.Bu	<b>N°</b> = 65



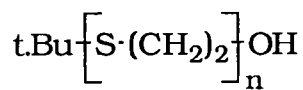
<b>R</b> = i.Bu	<b>N°</b> = 66
<b>R</b> = t.Bu	<b>N°</b> = 67



<b>R</b> = i.Bu	<b>N°</b> = 68
<b>R</b> = t.Bu	<b>N°</b> = 69

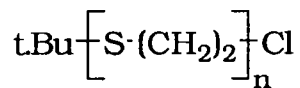


<b>R</b> = t.Bu	<b>n</b> = 2	<b>N°</b> = 70
<b>R</b> = i.Bu	<b>n</b> = 3	<b>N°</b> = 71
<b>R</b> = i.Bu	<b>n</b> = 6	<b>N°</b> = 72



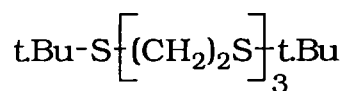
$$\begin{aligned} \mathbf{n} &= 2 \\ \mathbf{n} &= 3 \end{aligned}$$

$$\begin{aligned} \mathbf{N}^\circ &= 73 \\ \mathbf{N}^\circ &= 75 \end{aligned}$$



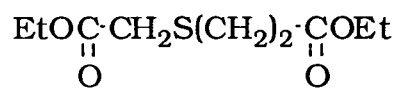
$$\begin{aligned} \mathbf{n} &= 2 \\ \mathbf{n} &= 3 \end{aligned}$$

$$\begin{aligned} \mathbf{N}^\circ &= 74 \\ \mathbf{N}^\circ &= 76 \end{aligned}$$

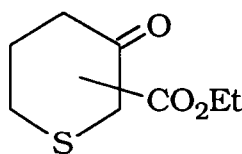


$$\mathbf{n} = 3$$

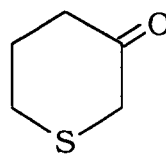
$$\mathbf{N}^\circ = 77$$



$$\mathbf{N}^\circ = 78$$

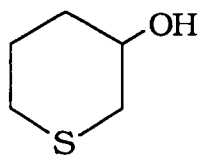


$$\mathbf{N}^\circ = 79 \text{ a/b}$$

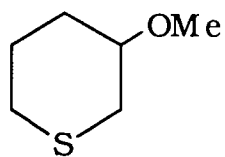


$$\mathbf{N}^\circ = 80$$

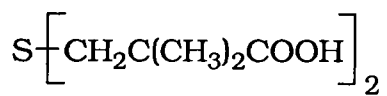




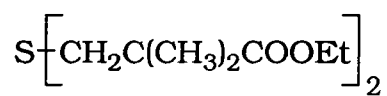
N° = 81



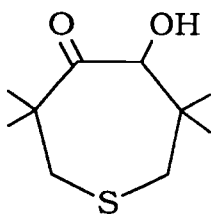
N° = 82



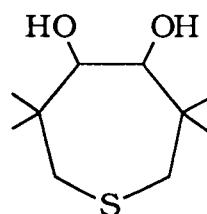
N° = 83



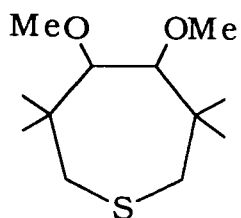
N° = 84



N° = 85



N° = 86



N° = 87

**REFERENCES BIBLIOGRAPHIQUES**

## REFERENCES BIBLIOGRAPHIQUES

1. D. Barton, W. D. Ollis  
"Comprehensive organic chemistry"; vol **3**, 3-487 (1979)
2. E. E. Reids  
"Organic chemistry of bivalent sulfur"  
Chemical Publishing Co, N.Y., vol. 1, 118 (1958)
3. E. E. Reids  
"Organic chemistry of bivalent sulfur"  
Chemical Publishing Co, N.Y., vol. 3, 362 (1960)
4. G. Capozzi, G. Modeva  
"The chemistry of thiol group", Ed. Wiley (1974)
5. J. March  
"Advanced organic chemistry", Ed. Wiley (1992)
- 6 a. S. Oae, J. T. Doi  
"Organic sulfur chemistry", Ed. CRC Press (1991)
- 6 b. R. H. Mitchell  
Tetrahedron Letters 4395 (1973)
- 6 c. R. H. Mitchell  
J. Chem. Soc. Chem. Commun. 955 (1973)
- 6 d. F. E. Bailey, E. M. La Combe  
J. Macromol. Sci. Chem. **4**(6) 1293 (1970)
- 6 e. T. Yoshi  
JP 01, 180, 854 [89, 180 854] (1989); C.A. 112 : 56997 d
- 6 f. F. E. Bailey, E. M. La Combe, R. H. Raines  
U. S. 3, 278,500 (1966); C. A. 66 : 19036 a
- 6 g. H. G. Batz, V. Hoffman, H. Ringsdorf  
Ger. Hoffen. 2, 434, 550 (1975); C. A. 83 : 136897 u

- 6 h. R. Dumon  
"Le phosphore et les composés phosphorés, propriétés et utilisations" (1980)
- 6 i. A. Darlington, D. Partos, S. Ratts  
"Toxicology and applied pharmacology" **18**, 542 (1971)
- 6 j. O. Brien  
"Toxic phosphorus esters" Academic Press N. Y. , London (1960)
7. J. M. Ndong Mebah, C. Schies, M. Schneider, J. L. Mieloszynski, D. Paquer  
Sulfur Letters **17**, 251 (1994)
8. C. Schies, J. C. Wilhelm, M. Schneider, J. L. Mieloszynski, D. Paquer  
Sulfur Letters **17**, 251 (1994)
9. O. Aberkane, J. L. Mieloszynski, D. Robert, M. Born, D. Paquer  
Phosphorus sulfur and silicon **79**, 245 (1993)
10. O. Aberkane  
Thèse de Doctorat de l'Université, Metz (1990)
11. D. N. Harpp, J. G. Gleason, J. P. Snyder  
J. Am. Chem. Soc. **90**, 4181 (1968)
12. K. Griesbaum  
Angew. Chem. Intern. Ed. **9**, 273 (1970)
13. H. C. Brown, M. M. Midland  
J. Am. Chem. Soc. **93**, 3291 (1971)
14. A. W. Herriot, D. Picker  
Synthesis 447 (1975)
15. Y. Tamura, T. Saito, H. Ishibashi, M. Ikeda  
Synthesis 641 (1975)
16. Y. Tanigawa, H. Kanamaru, S. Murahashi  
Tetrahedron Letters **52**, 4655 (1975)

17. D. Start, R.M. Hixon  
Org. Synth. Coll., vol II, 571 (1943)
18. M. E. Synerholm  
J. Am. Chem. Soc. **69**, 2581 (1947)
19. D. E. Ames, P. J. Islip  
J. Chem. Soc. 4363 (1963)
20. A. A. Oswald, K. Griesbaum  
"Organic Sulfur Compounds"  
Perg., N.Y. ,vol.2, 233-56 (1966)
21. S. J. Brois, J. F. Pilot, H. W. Barnum  
J. Am. Chem. Soc. **92**, 7629 (1970)
22. L. Fied, R. Ravichandran  
J. Org. Chem. **44**, 2624 (1979)
23. W. R. Kirner, W. Windus  
Org. Synth. Coll., vol **II**, 136 (1943)
24. D. James, R. Massy  
Synthesis **7**, 589 (1987)
25. I. E. Pollak, G. F. Grillot  
J. Org. Chem. **32**, 3101 (1967)
26. R. G. Kallen  
J. Am. Chem. Soc. **93**, 6236 (1971)
27. O. S. Wong, L. A. Sternsen  
J. Am. Chem. Soc. **107**, 6421 (1985)
28. F. G. Bordwell, G. D. Cooper, H. Morita  
J. Am. Chem. Soc. **79**, 376 (1956)
29. C. C. Price, S. Oae  
"Sulfur bonding", 9 (1962)

30. C. R. Noller, R. Dinsmore  
Org. Synth. Coll., vol **III**, 358 (1955)
31. D. S. Tarbell, C. Weaver  
J. Am. Chem. Soc. **63**, 2939 (1941)
32. R. W. Bost, M. W. Conn  
Org. Synth. Coll., vol **II**, 547 (1943)
33. J. P. Schaefer, J. J. Bloomfield  
Org. Reactions **15**, 1 (1967)
34. R. B. Woodward, R. H. Eastman  
J. Am. Chem. Soc. **68**, 2229 (1946)
35. N. J. Leonard, J. Figueras  
J. Am. Chem. Soc. **74**, 917 (1952)
36. W. F. Gannon, H.O. House  
Org. Synth. Coll., vol **40**, 14 (1960)
37. V. Cerè, C. Paolucci, S. Pollicino, E. Sandri, A. Fava  
J. Org. Chem. **53**, 5689 (1988)
38. J. L. Greene, H. J. Hagemeyer  
J. Am. Chem. Soc. **77**, 3016 (1955)
39. Ae. de Groot, H. Wynberg  
J. Org. Chem. **31**, 3954 (1966)
40. L. Field  
Synthesis 713 (1978)
41. W. E. Truce  
Sulfur reports **9**, N°4, 351 (1990)
42. T. Satoh, K. Yamakawa  
Synlett 455 (1992)

43. E. Block  
Angew. Chem. Int. Ed. **31**, 1135 (1992)
44. "Phosphorus, sulfur and silicon; and the related elements"  
Proceeding of the 15<sup>th</sup> International Symposium on the Organic  
Chemistry of Sulfur; vol **74**, n° 1-4 (1993)
45. "Phosphorus, sulfur and silicon; and the related elements"  
Proceeding of the 16<sup>th</sup> International Symposium on the Organic  
Chemistry of Sulfur; vol **95-96**, n° 1-4 (1994)
46. H. Finkelstein  
Ber. **43**, 1528 (1910)
47. A. H. Ford-Moore  
Org. Synth. Coll., vol **IV**, 84 (1963)
48. W. K. V. Musgrave, E. H. Rodd  
"Chemistry of carbon compounds", Ed. Elsevier publishing  
company, 2d Ed., Chapter 3, vol **1**, Part A (1964)
49. P. Breslow  
"Organic reactions mechanism", Ed. W. A. Benjamin (1966)
50. E. J. Corey, J. E. Anderson  
J. Org. Chem. **32**, 4160 (1967)
51. J. A. Miller, M. J. Nunn  
Tetrahedron Letters 2691 (1974)
52. J. A. Miller, M. J. Nunn  
J. Chem. Soc. Perkin Trans. I 416 (1976)
53. T. Morita, Y. Okamoto, H. Sakurai  
Tetrahedron Letters 2523 (1978)
54. P. Tundo, P. Venturello  
Synthesis 952 (1979)
55. G. A. Olah, S. C. Narang, L. D. Field  
J. Org. Chem. **46**, 3727 (1981)

56. K. B. Yoon, J. K. Kochi  
J. Chem. Soc. Chem. Commun. **46**, 1013 (1987)
57. C. Schröder, S. Wolff, W. C. Agosta  
J. Am. Chem. Soc. **109**, 5491 (1987)
58. H. Chantar, M. Curci, J. L. Mieloszynski, D. Paquer  
Sulfur Letters **15**, 5, 213 (1992)
59. H. Chantar, J. C. Wilhelm, J. Georges, M. Schneider,  
J. L. Mieloszynski, D. Paquer  
Sulfur Letters **17**, 2, 63 (1993)
60. W. H. Mueller  
Angew. Chem. Int. Ed. **7**, (1968)
61. G. H. Schmid  
Topics Sulf. Chem. **3**, 102 (1977)
62. C. C. Price, S. Oae  
"Sulfur bonding", Ed : Wiley, N.Y., 387-412 (1981)
63. D. C. Dittmer, B. H. Patwardhan  
"The chemistry of sulfonium group", Ed : Wiley (1981)
64. R. G. Pearson  
J. Am. Chem. Soc. **85**, 3533 (1963)
65. J. Hine  
"Structural effect on equilibria in organic chemistry", Ed : Wiley,  
N.Y., (1975)
66. C. J. M. Stirling  
"In organosulfur chemistry", Ed. S.Oae, Plenum, N.Y., (1976)
67. W. H. Mueller, P. E. Butler  
J. Am. Chem. Soc. **90**, 2075 (1968)
68. W. H. Mueller  
Angew. Chem. Int. Ed. **8**, 482 (1969)



69. A. H. Herz, D. S Tarbel  
J. Am. Chem. Soc. **75**, 4657 (1953)
70. B. M. Trost, D. P. Curran  
Tetrahedron Letters **22**, 1287 (1981)
71. J. Drabowicz, H. Micolajczyk  
Org. Prep. Proc. Intern. **14**, 14-89 (1982)
72. T. L. Ho, G. A. Olah  
Angew. Chem. Int. Ed. **15**, 774 (1976)
73. T. L. Ho, G. A. Olah  
Synthesis 417 (1977)
74. G. A. Olah, B. G. B. Gupta, S. C. Narang  
Synthesis 583 (1977)
75. M. E. Jung, M. A. Lyster  
J. Org. Chem **42**, 3761 (1977)
76. M. E. Jung, M. A. Lyster  
J. Am. Chem. Soc. **99**, 968 (1977)
77. G. A. Olah, B. G. B. Gupta, S. C. Narang  
Synthesis 137 (1978)
78. M. E. Jung, M. A. Lyster  
J. Chem. Soc. Chem. Commun. 315 (1978)
79. M. E. Jung, M. A. Mazurek, R. M. Lim  
Synthesis 588 (1978)
80. G. A. Olah, R. Malhotra, S. C. Narang  
Synthesis 58 (1979)
81. G. A. Olah, Y. D. Vankar, A. P. Fung  
Synthesis 59 (1979)

82. G. A. Olah, S. C. Narang, B. G. B. Gupta, R. Malhotra  
Synthesis 61 (1979)
83. G. A. Olah, Y. D. Vankar, M. Arvanaghi  
Synthesis 984 (1979)
84. G. A. Olah, S. C. Narang, B. G. B. Gupta, R. Malhotra  
J. Org. Chem **44**, 1247 (1979)
85. G. A. Olah, S. C. Narang  
Tetrahedron **38**, n°15, 2225 (1982)
86. R. P. Bell  
"The proton in chemistry", 2d Ed. : Cornell University Press, Ithaca,  
New-York (1973)
87. T. L. Ho  
Synthesis 510 (1975)
88. H. L. Finston, A. C. Rychman  
"A new view of current acid base theories", Ed. : Wiley (1982)
89. Knipe  
"The Chemistry of the sulfonium group", pt. 1;  
Wiley : New York 334 (1981)
90. R. Livingstone, E. H. Rodd  
"Chemistry of carbon compounds"; Ed. Elsevier publishing  
company, 2d Ed, Chapter 1, vol **IV**, Part A (1973)
91. M. Délepine, S. Eschenbrenner  
Bull. Soc. Chim. Fr. 27, 740 (1920)
92. M. Délepine  
Compt. rend. **171**, 36 (1920)
- 93 a. G. M. Bennet  
J. Chem. soc. 1803 (1927)

- 93 b. P. Caubère  
"Utilisation des dérivés du soufre en chimie organique" Masson,  
Paris, N. Y., Barcelone, Milan, Mexico, San Paulo (1984)
- 93 c. M. E. Garst, B. J. McBride, A.T. Johnson  
J. Org. Chem. **48**, 8 (1983)
94. V. Cerè, C. Mazzini, C. Paolucci, S. Pollicino, A. Fava  
Communication to ISOCS 15 (Caen 1992)
95. M. Cerf, J. L. Mieloszynski, D. Paquer  
Sulfur Letters **15**, 61 (1992)
96. M. Cerf, J. L. Mieloszynski, D. Paquer  
Sulfur Letters **16**, 25 (1993)
97. E. D. Brown, S. M. Iquedal, L. N. Owen  
J. Chem. Soc. 415 (1966)
98. P. Longevialle  
"Spectrométrie de masse des substances organiques"  
Masson Ed. (1981)
99. J. L. Mieloszynski, O. Aberkane, D. Paquer, M. Born, G. Parc  
Sulfur Letters **9**, 17 (1989)
100. S. Es-Seddiki  
Thèse de Doctorat d'Etat de l'Université de Metz (1986)
101. J. L. Mieloszynski, J. V. Weber, M. Schneider, M. Born, G. Parc,  
D. Paquer  
Sulfur Letters **8**, 27 (1988)
102. J. L. Mieloszynski, O. Aberkane, M. Schneider, D. Paquer,  
M. Born, G. Parc  
Sulfur Letters **8**, 31 (1988)
103. J. L. Mieloszynski, O. Aberkane, M. Schneider, D. Paquer,  
M. Born, G. Parc  
Sulfur Letters **8**, 115 (1988)

104. J. M. Poirier, C. Vottero, J. L. Mieloszynski, Z. Achour, M. Schneider, D. Paquer  
Sulfur Letters **10**, 169 (1989)
105. M. Schneider, J. L. Mieloszynski, O. Aberkane, D. Paquer, J. M. Poirier, C. Vottero  
Sulfur Letters **10**, 175 (1989)
106. M. Schneider, J. L. Mieloszynski, Y. Fort, D. Paquer  
Sulfur Letters **14**, 175 (1991)
107. R. Benn, N. Gunther  
Angew. Chem. Int. Ed. **22**, 350 (1983)
108. K. Kessler, M. Gehrke, C. Griesinger  
Angew. Chem. Int. Ed. **27**, 490 (1988)
109. A. Dorinson, K. C. Ludema  
"Mechanisms and chemistry in lubrication"; vol. 9, Tribology Series  
Ed. Elsevier, New York (1985)
110. J. Briant, J. Denis, G. Parc  
"Propriétés rhéologiques des lubrifiants"; Ed. Technip. (1985)
111. F. G. Rounds  
Asle Trans. **18**, 79 (1989)
112. G. W. Kennerly, W. L. Patterson  
Ind. and Eng. Chem. **48** (1956)
113. S. Q. Rizvi, S. Augustin  
Brevet Americain 308 179 (1989); C. A. : 26143 j
114. E. S. Forbes  
Wear **15**, 87 (1970)
115. J. M. Martin, J. M. Georges  
Revue de l'I.F.P. **30**, 2, 333 (1975)
116. P. A. Willermet, L. A. Mahoney, C. M. Bishop  
Asle Trans. **23**, 215 (1987)

117. J. M. Palacios  
Wear **114**, 41 (1987)
118. K. G. Allum, J. F. Ford  
J. Inst. Petrol. **51**, 497, 145 (1965)
119. R. W. Hiley, H. A. Spikes, A. Cameron  
Lubrication Engineering **37**, 12, 732 (1981)
120. F. T. Barcroft, D. Park  
Wear **108**, 215 (1986)
121. A. Cameron  
Proc. Inst. Mech. Eng. 355 (1987)
122. M. Born, G. Parc, D. Paquer  
J. Chim. Phys. **84**, 2, 315 (1987)
123. W. Davey, E.D. Edwards  
Wear **1**, 291 (1957)
124. T. Sakurai, S. Ikeda, H. Okabe  
Asle Trans. **5**, 67 (1962)
125. A. Dorinson, V. E. Bronan  
Asle Trans. **5**, 75 (1962)
126. T. Sakurai, S. Ikeda, H. Okabe  
Asle Trans. **8**, 39 (1965)
127. K. G. Allum, E. S. Forbes  
J. Inst. Petrol. **53**, 174 (1967)
128. E. S. Forbes  
Wear **15**, 87 (1970)
129. E. S. Forbes, A. J. Reid  
Asle Trans. **16**, 50 (1973)

130. "Tests pour huiles lubrifiantes (propriétés E.P.)"  
Norme ASTM D 2782-82
131. "Essais de capacité de charge"  
Méthode d'essais PEUGEOT-RENAULT N°1048
132. "Evaluation des propriétés A.U. (machine quatre billes),  
lubrifiants liquides"  
Méthode d'essais PEUGEOT-RENAULT N°1078
133. D. Robert  
Thèse de Doctorat de l'Université de Metz (1994)

## Résumé

La réactivité de molécules sulfurées fonctionnalisées vis à vis de systèmes électrophiles ( $\text{Me}_3\text{SiI}$ ,  $\text{H}^+$ ) ou nucléophiles ( $\text{NaI}$ ) a été étudiée dans ce mémoire.

Dans ce but, différents composés ont été synthétisés : alcools (poly)sulfurés, halogénures (poly)sulfurés, chloro-sulfoxydes et sulfones, polysulfures symétriques et hétérocycles sulfurés (poly)fonctionnalisés.

Grâce à cette étude, nous avons réussi à maîtriser l'influence de différents paramètres sur la réaction et avoir une meilleure approche des mécanismes intervenants dans la formation des produits identifiés.

D'autre part, la réaction a été optimisée afin de favoriser la synthèse de 1,4-dithianes.

Ces travaux ont conduit à de nouveaux produits et permis de mettre en évidence une nouvelle voie d'accès à des molécules polysulfurées.

## Abstract

Reactivity of sulfurated functionalised compounds towards electrophilic ( $\text{Me}_3\text{SiI}$ ,  $\text{H}^+$ ) or nucleophilic ( $\text{NaI}$ ) systems has been developed in this study.

In a first step, we have prepared : (poly)sulfurated alcohols, (poly)sulfurated halides, chloro-sulfoxides and sulfones, symmetrical polysulfides and polyfunctionalised heterocycles containing sulfur.

Thus, we controlled the influence of different parameters on the reaction as well as a better understanding of the mechanisms involved in the formation of the identified products.

Moreover, the reaction has been optimised in order to promote the synthesis of 1,4-dithiane.

This work has led to new products and allowed to highlight a new synthetic method for the preparation of polysulfides.

TABLEAU : Numérotation des composés isolés							
Composés de départ	Chlorure ZCl	Iodure ZI	A1	A2	Dithiane	RSSR /RSR	Divers
n.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> Cl	101	201	301			601/701	
i.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> Cl	102	202	302			602	
t.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> Cl	103	203	303	403	503	603	
Cyclo(6)S(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> Cl	104	204	304			604	704
PhS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> Cl	105	205	305			605	
BzS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> Cl	106	206	306			606	706
i.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> Cl	107	207	307	407			707,807,907
i.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>4</sub> Cl	108	208	308				708
i.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>5</sub> Cl	109	209	309				
i.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>6</sub> Cl	110	210	310	410		610	710, 910
i.BuS(CH <sub>2</sub> ) <sub>11</sub> Cl	111	211	311				711
i.BuSCH <sub>2</sub> CH(CH <sub>3</sub> )Cl	112	212	312	412			
t.BuSCH <sub>2</sub> CH(CH <sub>3</sub> )Cl	113	213	313		513		713
i.BuSCH <sub>2</sub> C(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> Cl	114	214	314				714
t.BuSCH <sub>2</sub> C(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> Cl	115	215	315		515		715
i.BuSCH <sub>2</sub> C(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> Cl	116	216					
[i.BuSCH <sub>2</sub> ] <sub>2</sub> CHCl	117		317				
[t.BuSCH <sub>2</sub> ] <sub>2</sub> CHCl	118		318				
t.BuSS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> Cl	119	219	319				
t.BuSO(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> Cl	120						
t.BuSO <sub>2</sub> (CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> Cl	121	221					
Le composé 704 correspond à Cyclo(6)-I							
Le composé 706 correspond à Bz-I							
Les composés 707, 708, 710 et 711 correspondent à I(CH <sub>2</sub> ) <sub>n</sub> I							
Le composé 807 correspond à I(CH <sub>2</sub> ) <sub>n</sub> S(CH <sub>2</sub> ) <sub>n</sub> I							
Les composés 907 et 910 correspondent à RS(CH <sub>2</sub> ) <sub>n</sub> S(CH <sub>2</sub> ) <sub>n</sub> I							
Le composé 713 correspond à RSCH <sub>2</sub> SR							
Les composés 714 et 715 correspondent à RSCH = C(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>							



**TABLEAU : Numérotation des composés isolés**

Composés de départ	Cp départ	Iodure	A1	A2	Dithiane	RSSR /RSR	Divers
	ZX	ZI					
<b>i.BuS(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>Br</b>	122		302				
<b>t.BuS(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>Br</b>	123	223					
<b>3-méthoxythiacyclohexane</b>	124						724
<b>4,5-diméthoxy-3,3,6,6-tétraméthylthiacycloheptane</b>	125						725
<b>i.BuS(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>OH</b>	126						726, 1026
<b>t.BuS(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>OH</b>	127						727,827;927 1027,1127,1227

Le composé 724 n'a pu être identifié

Le composé 725 est le 2-[(1,1-diméthyl)-2-hydroxyéthyl]-4,4-diméthylthiacyclopentan-3-ol

Les composés 726 et 727 correspondent à R-S-(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>-O-R

Le composé 827 correspond à R-S-(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>-S-(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>-OH

Le composé 927 correspond à R-S-(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>-S-(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>-O-R

Les composés 1026 et 1027 correspondent à R-S-(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>-O-(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>-S-R

Le composé 1127 correspond à R-S-(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>-S-(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>-S-(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>-OH

Le composé 1227 correspond à R-S-(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>-S-(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>-O-(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>-S-R