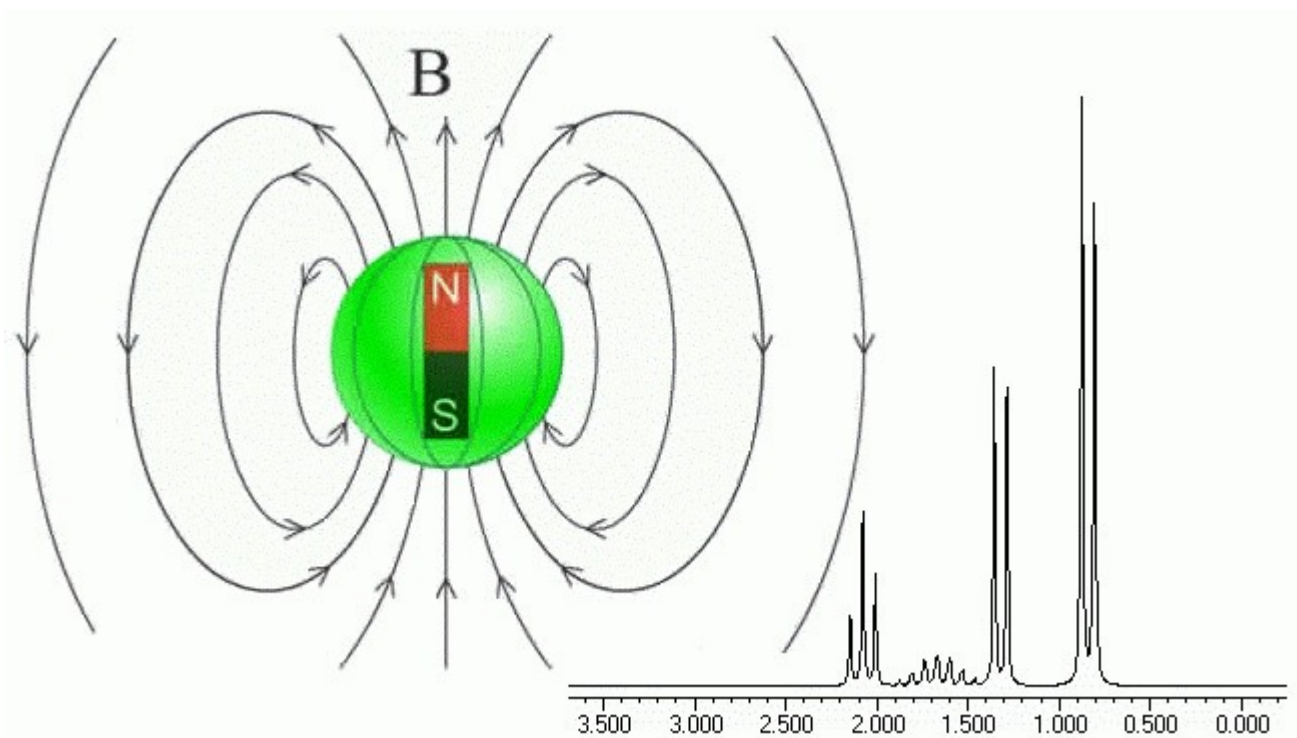


Mauro Tonellato

SPETTROSCOPIA NMR



Indice

1. Introduzione	2
2. Spostamento chimico	10
3. Area dei picchi	19
4. Accoppiamento di spin: molteplicità	20
5. Albero di frazionamento	25
6. Accoppiamento di spin tra idrogeni simili	29
7. Spettri HNMR degli alcoli	32

1. Introduzione

Premessa

La spettroscopia di Risonanza Magnetica Nucleare (NMR) è una **tecnica analitica strumentale** che permette di ottenere informazioni dettagliate sulla struttura delle molecole osservando il comportamento dei nuclei atomici in un campo magnetico. Dopo aver immerso la molecola in esame in un forte campo magnetico, si misura l'assorbimento di una radiazione di frequenza radio (da 100 a 1000 MHz) che provoca **transizioni di spin nucleare** in particolari atomi come ^1H o ^{13}C .

Spin nucleare

Con la tecnica NMR sono osservabili solo i nuclei che possiedono un **momento magnetico nucleare di spin** che si orientano come l'ago di una bussola in un campo magnetico applicato.

Il momento magnetico nucleare di spin μ è dato dalla relazione:

$$\mu = I \gamma \frac{h}{2\pi}$$

dove I è il numero quantico di spin nucleare, γ è il rapporto giromagnetico del nucleo (per il protone vale $26,75 \cdot 10^7 \text{ rad s}^{-1} \text{ T}^{-1}$), h è la costante di Plank.

Lo spin nucleare è generato dai **protoni** e dai **neutroni** che costituiscono il nucleo. Queste particelle hanno **spin** $1/2$ e si comportano come se fossero in rotazione attorno al loro asse. Come gli elettroni negli orbitali atomici, anche i protoni devono associarsi in coppie con spin opposto e così pure i neutroni.

In alcuni atomi (come ^{12}C) protoni e neutroni sono presenti in numero **pari** quindi gli spin sono tutti appaiati, uno in opposizione all'altro e il nucleo atomico ha spin risultante I uguale a zero.

In altri atomi, (come ^1H , ^{13}C) protoni o neutroni sono presenti in numero **dispari** e quindi almeno un nucleone è spaiato e il nucleo ha uno spin risultante I diverso da zero.

Le regole per determinare lo spin nucleare sono riassunte qui sotto:

- 1) Se **protoni** e **neutroni** sono presenti **entrambi in numero pari**, il nucleo ha **spin zero**.
E' il caso di ^{12}C (6 p; 6 n) e ^{16}O (8 p; 8 n) che hanno $I = 0$ e quindi hanno un nucleo privo di momento magnetico di spin e **non** sono osservabili all'NMR.
- 2) Se **protoni** e **neutroni** sono gli uni **pari** e gli altri **dispari**, (numero di massa dispari) il nucleo ha **spin semi intero** ($1/2, 3/2, 5/2, \dots$) ottenuto sommando lo spin $1/2$ del nucleone spaiato con il suo momento orbitalico (0, 1, 2, 3...). E' il caso di ^1H (1 p), ^{13}C (6 p; 7 n), ^{15}N , ^{19}F , ^{31}P che hanno $I = 1/2$ e sono i nuclei che vengono più comunemente studiati all'NMR.
- 3) Se **protoni** e **neutroni** sono **entrambi dispari**, il nucleo ha **spin intero** (1, 2, 3...) ottenuto sommando lo spin dei due nucleoni spaiati, $1/2 + 1/2$, con il loro momento orbitalico (0, 1, 2, 3...).
E' questo il caso del deuterio ^2H (1 p; 1 n) e ^{14}N (7 p; 7 n) che hanno $I = 1$ e quindi anche questi sono osservabili all'NMR, anche se i loro spettri sono più complessi.

Queste semplici nozioni sullo spin nucleare sono più che sufficienti per capire la spettroscopia NMR.

Se però volete sapere qualcosa di più sui nuclei atomici (argomento in genere trascurato dai chimici) proseguite la lettura qui sotto, altrimenti saltate al paragrafo successivo.

Orbitali nucleari e spin nucleare

Protoni e neutroni, avendo spin $1/2$, si comportano in modo simile agli elettroni, e sono ospitati in **orbitali all'interno del nucleo** che, per il principio di esclusione di Pauli, possono contenere al massimo due protoni o due neutroni con gli spin contrapposti ($+1/2, -1/2$). Data la grande forza di attrazione tra protoni, questi tendono sempre ad accoppiarsi in uno stesso orbitale e la stessa cosa accade per i neutroni.

Quindi se protoni e neutroni sono **entrambi pari** (caso 1 discusso qui sopra) lo spin nucleare è $I = 0$.

Se protoni e neutroni sono **gli uni pari, gli altri dispari** (numero di massa dispari, caso 2), allora un nucleone è sicuramente spaiato e il suo contributo allo spin nucleare è $I = 1/2$. A questo, però, si deve aggiungere il contributo del suo momento orbitalico, che ha sempre valori interi (0, 1, 2, 3...), ma per calcolarlo si devono conoscere in dettaglio gli orbitali nucleari.

Protoni e neutroni occupano separatamente due gruppi di orbitali nucleari identici. La forza nucleare forte, responsabile della loro mutua attrazione, è 100 volte più intensa di quella elettrostatica, ma avendo un

raggio d'azione brevissimo ($1,4 \cdot 10^{-15}$ m), agisce solo tra nucleoni adiacenti e produce una situazione più complessa di quella data dalla semplice forza attrattiva che lega gli elettroni al nucleo centrale. Secondo il **modello a gusci** (shell model) il nucleo è organizzato in livelli di energia crescente ($N = 0, 1, 2, 3\dots$) che ospitano orbitali con momento angolare ℓ crescente che vengono denominati con le stesse lettere degli orbitali atomici: s ($\ell = 0$), p ($\ell = 1$), d ($\ell = 2$), f ($\ell = 3$), g ($\ell = 4$), h ($\ell = 5$), ecc.

La prima serie di orbitali nucleari è quindi 1s, 1p, 1d, 1f, 1h... Ogni due livelli N inizia una nuova serie di orbitali nucleari (2s, 2p, 2d... 3s, 3p, 3d...), in modo che livelli N e momenti angolari ℓ abbiano la **stessa parità** cioè siano entrambi pari o entrambi dispari.

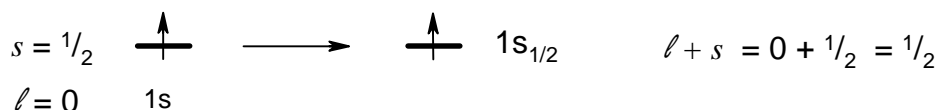
livelli di energia N	0	1	2	3	4	5	6	7
orbitali 1 ^a serie	1s	1p	1d	1f	1g	1h	1i	...
orbitali 2 ^a serie			2s	2p	2d	2f	2g	...
orbitali 3 ^a serie					3s	3p	3d	...
nucleoni totali	2	8	20	40	70	112

Nota bene, orbitale **1d** non significa orbitale d del primo livello energetico, ma orbitale d della prima serie. Esiste poi il numero quantico m_ℓ (come negli orbitali atomici) che può assumere i valori $-\ell \dots 0 \dots +\ell$ e quindi esiste un solo orbitale 1s, mentre ci sono 3 orbitali 1p, 5 orbitali 1d, 7 orbitali 1f, ecc.

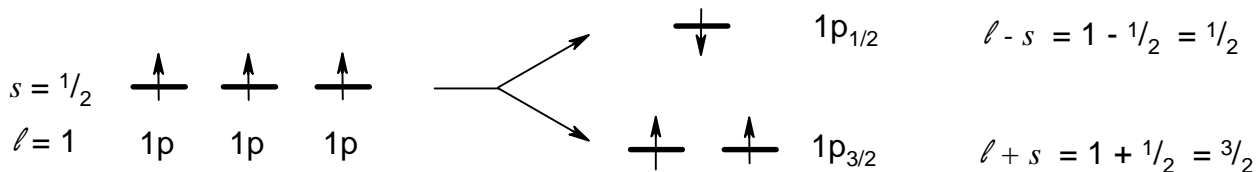
Secondo questo modello, i livelli energetici completi contengono 2, 8, 20, 40, 70, 112 nucleoni. In natura, però, osserviamo che i livelli energetici completi (che corrispondono ai nuclei più stabili) hanno **2, 8, 20, 28, 50, 82, 126 nucleoni** (chiamati numeri magici). Il modello prevede correttamente solo i primi tre, però, se si introduce l'**interazione tra momento orbitalico ℓ e momento di spin s** , il modello riesce a prevedere con esattezza tutti i numeri magici. I due momenti ℓ e s possono essere **concordi** od **opposti**.

La risultante è $(\ell + s)$ o $(\ell - s)$ nei due casi e così si ottengono orbitali con momenti concordati $(\ell + s)$ ad **energia minore**, o con momenti opposti $(\ell - s)$ ad **energia maggiore**.

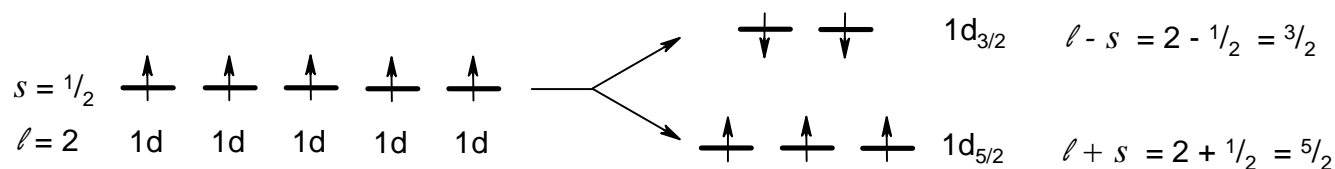
L'orbitale **1s**, che ha $\ell = 0$ e $m_\ell = 0$, non viene separato in più livelli energetici dato che ha momento orbitalico zero e l'orbitale viene denominato $1s_{1/2}$ ($0 + 1/2$).



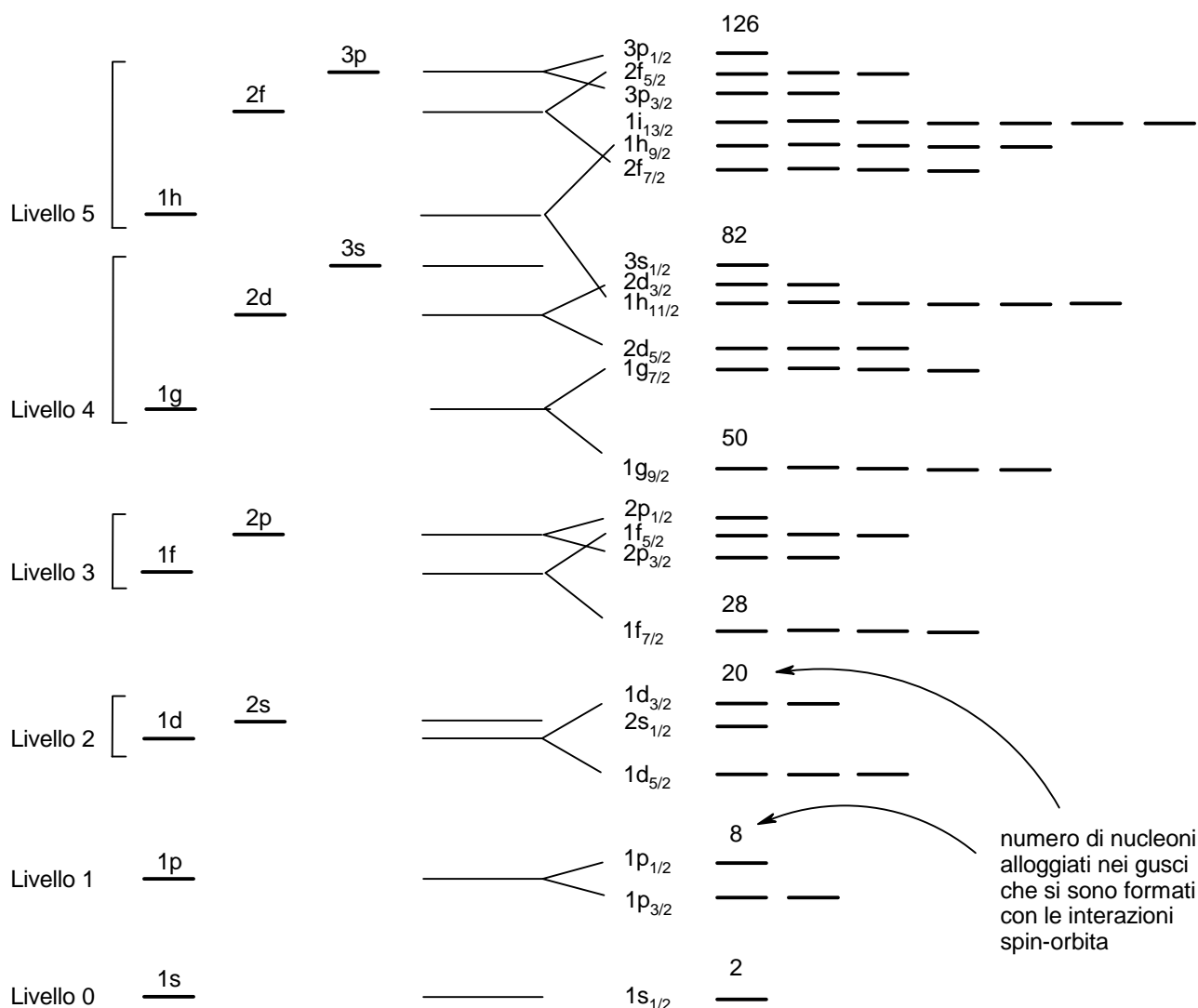
I tre orbitali **1p** hanno $\ell = 1$ e $m_\ell = +1, 0, -1$, e vengono separati in due livelli energetici dall'accoppiamento spin-orbita, due orbitali più stabili $1p_{3/2}$ ($1 + 1/2$), e un orbitale meno stabile $1p_{1/2}$ ($1 - 1/2$).



I cinque orbitali **1d** hanno $\ell = 2$ e $m_\ell = +2, +1, 0, -1, -2$. Questi orbitali vengono separati in due livelli energetici a causa dell'accoppiamento spin-orbita, tre orbitali più stabili $1d_{5/2}$ ($2 + 1/2$), e due orbitali meno stabili $1d_{3/2}$ ($2 - 1/2$).



Considerando l'accoppiamento spin-orbita, le energie degli orbitali vengono così modificate:



Mentre gli orbitali *s* restano al loro livello, gli orbitali *p*, *d*, *f*, ecc vengono separati in modo via, via crescente. Questo crea molti accavallamenti tra i livelli energetici degli orbitali e si ottiene una **diversa distribuzione dei gusci** che riesce finalmente a spiegare la speciale stabilità dei nuclei con 2, 8, 20, 28, 50, 82 e 126 protoni o neutroni.

I primi undici orbitali in ordine di energia crescente sono i seguenti:

orbitale	$1s_{1/2}$	$1p_{3/2}$	$1p_{3/2}$	$1p_{1/2}$	$1d_{5/2}$	$1d_{5/2}$	$1d_{5/2}$	$2s_{1/2}$	$1d_{3/2}$	$1d_{3/2}$	$1f_{7/2}$
momento orbit. (ℓ)	0	1	1	1	2	2	2	0	2	2	3
spin (s)	$1/2$	$1/2$	$1/2$	$1/2$	$1/2$	$1/2$	$1/2$	$1/2$	$1/2$	$1/2$	$1/2$
$\ell+s$ o $\ell-s$	$0+1/2$	$1+1/2$	$1+1/2$	$1-1/2$	$2+1/2$	$2+1/2$	$2+1/2$	$0+1/2$	$2-1/2$	$2-1/2$	$3+1/2$
momento risultante	$1/2$	$3/2$	$3/2$	$1/2$	$5/2$	$5/2$	$5/2$	$1/2$	$3/2$	$3/2$	$7/2$

Ora possiamo calcolare lo spin nucleare di atomi con numero di **massa dispari** che hanno protoni e neutroni in numero **pari gli uni e dispari gli altri** (caso 2, **spin nucleare semi intero**).

Calcoliamo, per cominciare, lo spin nucleare di ^{13}C che ha **6 protoni e 7 neutroni**.

I 6 protoni sono tutti accoppiati e hanno spin risultante zero. I 7 neutroni sono dispari, quindi c'è un neutrone spaiato. Per sapere in quale orbitale si trova, si devono porre i 7 neutroni nei loro orbitali nucleari, due neutroni per ogni orbitale cominciando da $1s_{1/2}$. Si ottiene:

orbitali $(1s_{1/2})^2 (1p_{3/2})^2 (1p_{3/2})^2 (1p_{1/2})^1$

momento risultante $0 \quad 0 \quad 0 \quad 1-1/2$

L'orbitale singolarmente occupato è $1p_{1/2}$, quindi ^{13}C ha spin nucleare $1/2$.

Calcoliamo ora lo spin nucleare di ^{31}P che ha **15 protoni e 16 neutroni**. I 16 neutroni sono tutti accoppiati e hanno spin risultante zero. I 15 protoni si dispongono così nei loro orbitali:

orbitale	$(1s_{1/2})^2$	$(1p_{3/2})^2$	$(1p_{3/2})^2$	$(1p_{1/2})^2$	$(1d_{5/2})^2$	$(1d_{5/2})^2$	$(1d_{5/2})^2$	$(2s_{1/2})^1$
momento risultante	0	0	0	0	0	0	0	$0+1/2$

L'orbitale singolarmente occupato è $2s_{1/2}$, quindi ^{31}P ha spin nucleare $1/2$.

Calcoliamo lo spin nucleare di ^{35}Cl che ha **17 protoni e 18 neutroni**. I 18 neutroni sono tutti accoppiati e hanno spin risultante zero. I 17 protoni si dispongono così nei loro orbitali:

orbitale	$(1s_{1/2})^2$	$(1p_{3/2})^2$	$(1p_{3/2})^2$	$(1p_{1/2})^2$	$(1d_{5/2})^2$	$(1d_{5/2})^2$	$(1d_{5/2})^2$	$(2s_{1/2})^2$	$(1d_{3/2})^1$
momento risultante	0	0	0	0	0	0	0	0	$2-1/2$

L'orbitale singolarmente occupato è $1d_{3/2}$, quindi ^{35}Cl ha spin nucleare $3/2$.

Consideriamo infine il caso più complesso, quello in cui protoni e neutroni sono **entrambi dispari** (caso 3, atomi con **spin nucleare intero**). Questi nuclei sono relativamente rari perché, avendo due nucleoni disaccoppiati, risultano meno stabili.

Calcoliamo lo spin nucleare di ^{10}B che ha 5 protoni e 5 neutroni. I 5 protoni si dispongono così:

orbitale	$(1s_{1/2})^2$	$(1p_{3/2})^2$	$(1p_{3/2})^1$
momento risultante dei protoni j_p	0	0	$1+1/2$

I 5 neutroni si dispongono così:

orbitale	$(1s_{1/2})^2$	$(1p_{3/2})^2$	$(1p_{3/2})^1$
momento risultante dei neutroni j_n	0	0	$1+1/2$

Come vanno combinati i due momenti risultanti j_p e j_n in un nucleo **dispari-dispari**?

Essendo vettori, se j_p e j_n si dispongono paralleli uno all'altro si sommano, se si dispongono antiparalleli si sottraggono, ma possono anche trovarsi in posizioni intermedie in un modo non facilmente prevedibile perché l'interazione tra protoni e neutroni è dettata da molti fattori. Quindi deve essere $|j_p - j_n| \leq I \leq |j_p + j_n|$.

Con **gusci pieni o quasi pieni**, accade spesso che lo stato di minore energia sia quello con i momenti di **spin s** di protone e neutrone disposti **paralleli tra di loro**.

Questo è il caso di ^{10}B (5p; 5n; guscio pieno = 8) e quindi, dato che gli spin sono entrambi $+1/2$, basta sommare i due momenti, cioè $I = |j_p + j_n| = (1+1/2) + (1+1/2) = 3/2 + 3/2 = 3$.

Infatti ^{10}B ha spin nucleare 3.

Questo, però, è un caso semplice, in altri casi le cose vanno diversamente:

con ^6Li , per esempio, (3p; 3n; guscio pieno = 2) abbiamo $j_p = j_n = 3/2$, ma $I = 1$ invece di 3 ($3/2 + 3/2$).

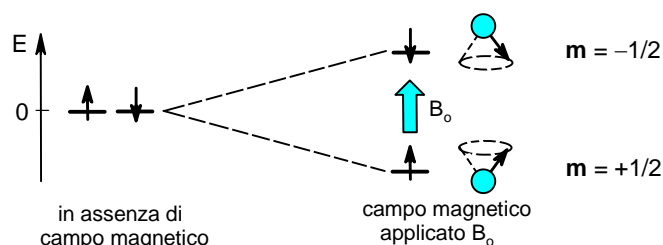
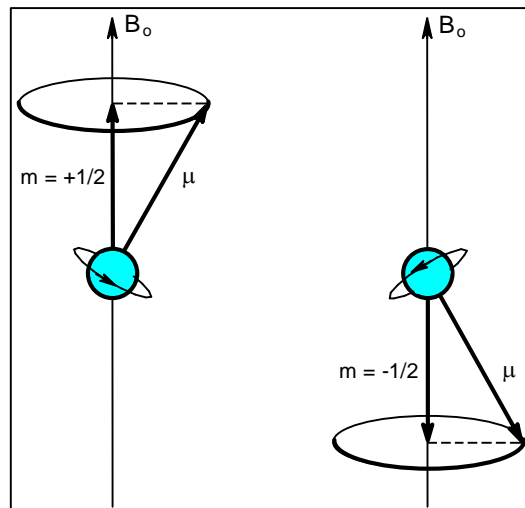
Con ^{40}K (19p; 21n; guscio pieno = 20) abbiamo $j_p = 2 - 1/2$, $j_n = 3 + 1/2$, ma $I = 4$ e non 2 ($-2+1/2 + 3+1/2$).

Nei nuclei che hanno un nucleone in più di un guscio stabile, come ^6Li o ^{40}K , i momenti si possono combinare anche con altre orientazioni, ma questa trattazione esula dagli scopi di questa dispensa.

Livelli energetici in un campo magnetico

Quando un nucleo dotato di spin viene immerso in un campo magnetico, si comporta come l'ago di una bussola ed è sottoposto ad una coppia di forze che fanno allineare il suo momento magnetico μ al campo magnetico esterno B_0 . Dato però che il nucleo oscilla come una trottola, il suo momento magnetico non può essere veramente allineato, ma è allineata la sua proiezione il cui valore è governato dal numero quantico m che può assumere i valori da $-I$ a $+I$ con incrementi di una unità e quindi può assumere $(2I + 1)$ valori diversi. Per esempio, un nucleo con spin $1/2$ (come ^1H) può avere solo due orientazioni: una con $m = -1/2$ e una con $m = +1/2$. Un nucleo con spin 1 (come deuterio ^2H) può avere tre orientazioni con $m = -1, 0, +1$.

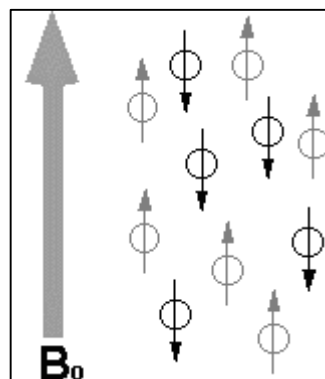
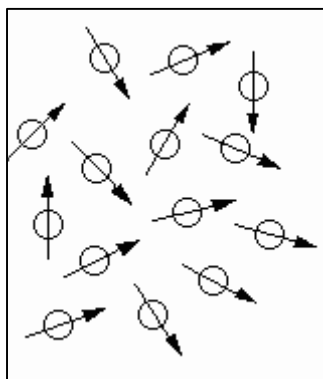
Consideriamo ora il caso più semplice, quello con spin $1/2$ di ^1H : i due stati possibili del suo nucleo non hanno la stessa energia, ma lo stato con $m = +1/2$ (allineato al campo) si trova ad energia leggermente più bassa di quello con $m = -1/2$ (opposto al campo).



Il moto di precessione dei momenti magnetici nucleari avviene con una frequenza ν proporzionale alla differenza di energia tra i due livelli detta **frequenza di Larmor** data dalla formula:

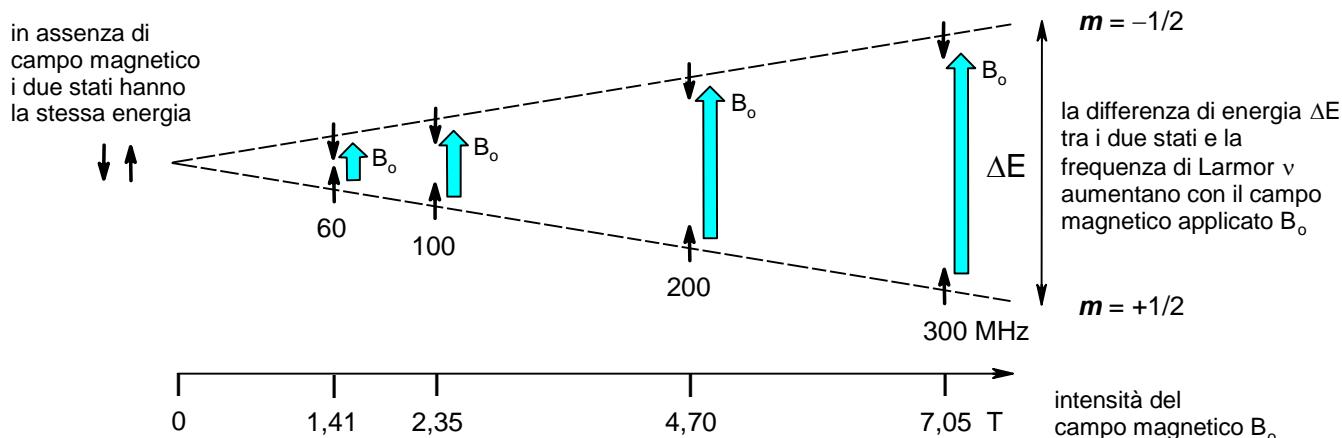
$$\nu = B_0 \frac{\gamma}{2\pi} \quad (\text{in Hertz}) \qquad \Delta E = h\nu = hB_0 \frac{\gamma}{2\pi}$$

dove γ è il rapporto giromagnetico che dipende dal nucleo in esame. **All'aumentare del campo** applicato B_0 , aumenta la frequenza di Larmor e quindi **aumenta la differenza di energia tra i due livelli**. Poiché, però, questa differenza di energia è piccolissima, dell'ordine di $9 \cdot 10^{-6}$ kcal mol $^{-1}$, la popolazione di nuclei nei due stati è praticamente identica con una piccolissima prevalenza per lo stato a bassa energia, allineato con il campo. Nel caso dei nuclei di idrogeno ^1H , a temperatura ambiente, in un campo magnetico di 1,41 Tesla, la frequenza è $\nu = 60$ MHz e abbiamo un nucleo in più nello stato di bassa energia ogni duecentomila nuclei, mentre in un campo di 7,05 Tesla, la frequenza è $\nu = 300$ MHz e abbiamo 5 nuclei in più nello stato di bassa energia ogni duecentomila nuclei.



Eppure sono proprio questi pochi nuclei in eccesso allineati con il campo magnetico B_0 quelli che permettono di generare il segnale NMR.

Si noti che in un campo magnetico 5 volte più intenso (7,05 T) c'è una differenza di energia tra i livelli 5 volte maggiore, quindi una frequenza di Larmor (300 MHz) 5 volte maggiore, un numero di nuclei in più allineati con il campo 5 volte maggiore e quindi l'analisi ^1H NMR ha una sensibilità e una risoluzione (come vedremo più avanti) 5 volte maggiori.



Assorbimento di energia

Se il campione viene irradiato con una radiazione elettromagnetica di frequenza uguale alla frequenza di Larmor, si ha un'interazione della componente magnetica della radiazione con i momenti magnetici nucleari (anche questi oscillanti alla frequenza di Larmor). L'energia della radiazione così può essere trasferita ai nuclei. Ogni assorbimento di radiazione comporta un **cambiamento di orientazione dello spin nucleare** che ruota da allineato con il campo ad opposto al campo. Quando si verifica questa transizione di spin, si dice che i nuclei sono in risonanza con la radiazione applicata, da qui il nome di **Risonanza Magnetica Nucleare, NMR**.

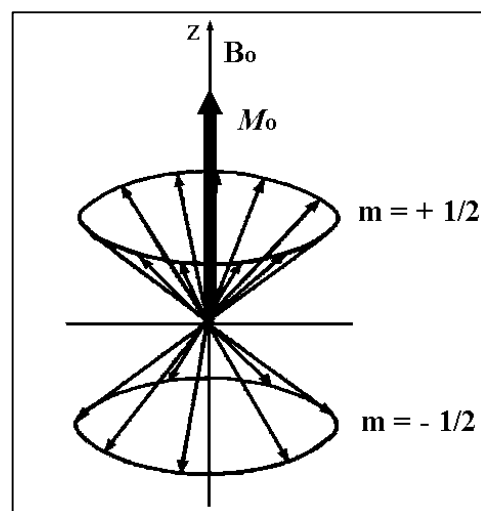
Anche nello stato di massima eccitazione, la popolazione dei nuclei nei due livelli permessi è circa uguale, data la piccolissima differenza di energia tra i livelli. Lo stato eccitato è solo leggermente più popolato di quello fondamentale con un rapporto di popolazioni invertito, cioè, in un campo di 7,05 Tesla (300 MHz per ^1H) ci sono 5 nuclei in più nello stato di alta energia ogni duecentomila nuclei.

Produzione del segnale NMR

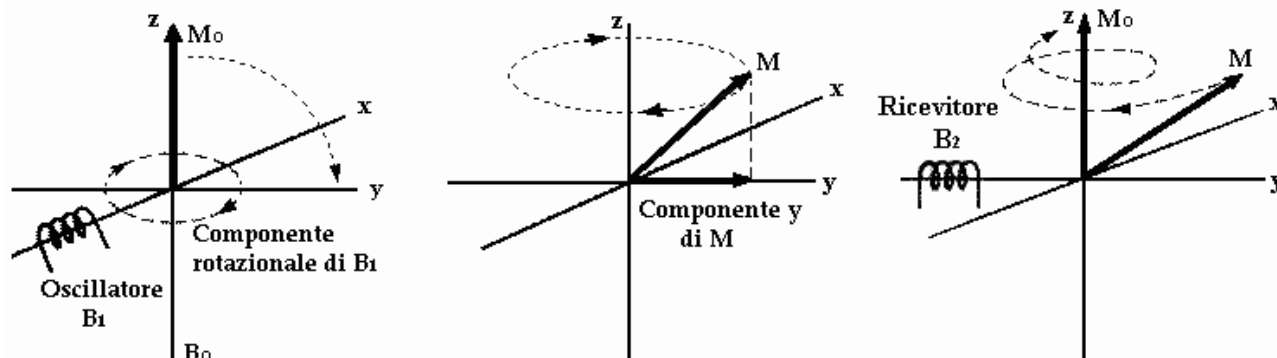
Nei primi strumenti NMR l'analisi veniva eseguita irradiando il campione, immerso nel campo magnetico B_0 , con un fascio di onde radio di frequenza via via crescente in modo da eccitare in sequenza tutti i nuclei in esame e quindi veniva registrata l'entità della radiazione assorbita. Questa tecnica, però, risulta troppo lenta e non è più utilizzata.

Negli moderni strumenti FT-NMR il segnale viene generato con il **metodo ad impulso e la trasformata di Fourier**. Con questa tecnica **tutti i nuclei di una specie vengono eccitati contemporaneamente** da un impulso di radiofrequenza che contiene tutto l'intervallo di frequenze necessario, i dati vengono poi elaborati al computer con la tecnica della trasformata di Fourier.

Per capire come l'impulso a radiofrequenza interagisce con i nuclei in esame, dobbiamo introdurre un vettore chiamato **Magnetizzazione Macroscopica M_0** che è la risultante di tutti i momenti magnetici nucleari. Dato che esiste un leggero eccesso di nuclei che si trovano allineati col campo magnetico B_0 , il vettore M_0 è piccolo e allineato col campo. Chiamiamo asse z questa direzione. Se ora il campione viene irradiato lungo l'asse x con un impulso di radiofrequenza che contiene anche la frequenza ν di Larmor dei nuclei in esame (ad es. ^1H), questi assorbono energia e subiscono una transizione di spin. Si osserva che il vettore Magnetizzazione Macroscopica M_0 ruota allontanandosi dall'asse z per avvicinarsi al piano xy e inizia un moto di precessione attorno all'asse z (vedi figura seguente).



A questo punto si interrompe l'impulso di radiofrequenza emesso dall'**oscillatore B₁** lungo l'asse **x**, ma i nuclei eccitati continuano ad emettere per qualche istante un debole segnale di radiofrequenza che si spegne nel tempo, una specie di eco del segnale assorbito. Per registrare questo segnale entra in funzione un **circuito ricevente B₂** posto lungo l'asse **y** che ha lo scopo di misurare l'**oscillazione della componente y del vettore M**.



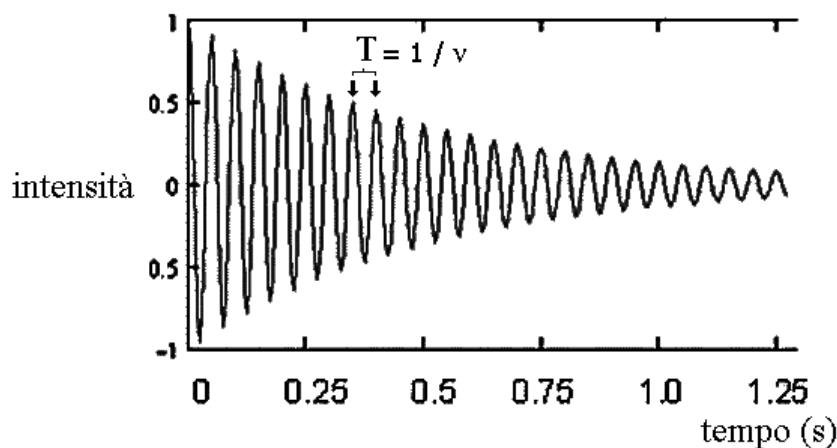
La situazione assomiglia a quando, dopo aver gridato di fronte ad una parete rocciosa, restiamo in silenzio per ascoltare l'eco.

L'energia assorbita dai nuclei viene lentamente ceduta agli atomi vicini a causa di fenomeni di **rilassamento spin-reticolo** (con i dipoli delle molecole circostanti) che influenzano la componente M_z , e fenomeni di **rilassamento spin-spin** (con i nuclei di idrogeno vicini) che influenzano la componente M_y . A causa di questa dissipazione di energia, il vettore M , compiendo delle spirali di precessione attorno all'asse z , si riporta al valore iniziale M_0 , posizione per la quale la componente M_y è nulla.

Il tempo necessario perché la magnetizzazione M_z venga recuperata per il 66% è detto **tempo di rilassamento T₁**, ed è di circa un secondo. Nell'indagine NMR in medicina, il tempo di rilassamento spin-reticolo T₁, è indicativo del tessuto nel quale sono immersi gli idrogeni in esame.

La durata $t(i)$ dell'impulso di radiofrequenza deve essere determinata con precisione per produrre un forte segnale NMR. Se $t(i)$ è tale da piegare M_0 di 90°, allora si produce il vettore M_y massimo. In genere $t(i)$ è di alcuni microsecondi.

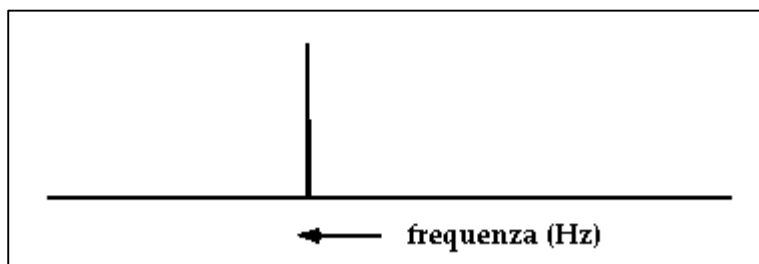
Il segnale raccolto è un segnale oscillante con frequenza ν , la frequenza di Larmor del nucleo in esame, che si smorza nel tempo e che viene detto **FID (Free Induction Decay), libero decadimento dell'induzione**. In figura è illustrato il FID del CH₃I per l'atomo di idrogeno.



Dato che nella molecola CH₃I i tre idrogeni sono tutti equivalenti tra di loro, hanno tutti la stessa frequenza di risonanza. Nel grafico questa frequenza ν è facilmente individuabile dato che la lunghezza d'onda nel FID, cioè la distanza tra due creste successive, rappresenta il periodo T dell'onda emessa dagli idrogeni e quindi la frequenza ν si ottiene dalla relazione:

$$\nu = \frac{1}{T}$$

A partire da un grafico in **funzione del tempo**, il FID, si ottiene così un nuovo grafico in **funzione delle frequenze**, chiamato **spettro NMR**, che mostra la frequenza assorbita e poi emessa dagli atomi di idrogeno nella molecola CH_3I :



Se il campione contiene nuclei con differenti frequenze di risonanza, questi vengono tutti eccitati contemporaneamente dall'impulso di radiofrequenza e quindi il segnale FID raccolto è una curva complessa, chiamata **interferogramma**, data dalla combinazione di più FID semplici, uno per ogni frequenza assorbita dai nuclei.

Per poter risalire alle singole frequenze che, combinandosi tra loro, hanno generato il tracciato FID complesso, è necessario applicare una procedura matematica, detta **trasformata di Fourier**, che permette di passare dal grafico in funzione del tempo, il FID, al grafico in funzione delle frequenze, lo spettro NMR.

Riassumendo, i passaggi essenziali per ottenere lo spettro NMR di un campione utilizzando la tecnica FT-NMR ad impulso sono i seguenti:

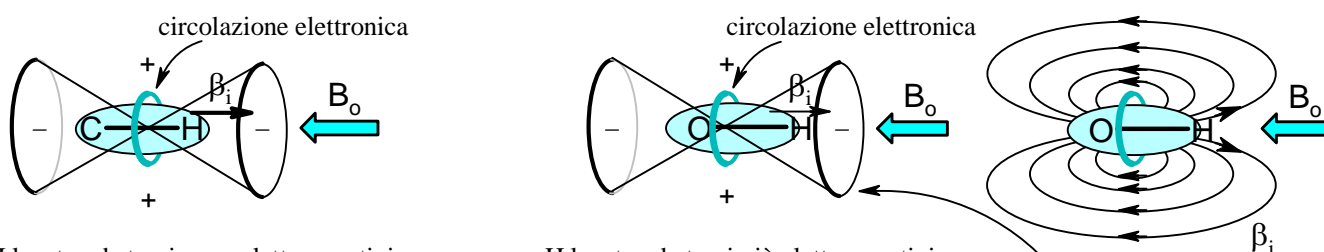
- 1) Introduzione del campione all'interno di un forte campo magnetico B_0 per orientare gli spin nucleari e produrre un eccesso di nuclei con lo spin allineato al campo.
- 2) Applicazione di un impulso di radiofrequenza per produrre un eccesso di nuclei eccitati con lo spin in opposizione al campo (durata: alcuni microsecondi).
- 3) Registrazione del FID, il segnale emesso dai nuclei mentre gli spin nucleari ritornano alla situazione di equilibrio (durata: circa un secondo).
- 4) Elaborazione matematica dei dati al computer, applicando la trasformata di Fourier, per ottenere lo spettro NMR in funzione delle frequenze.

2. Spostamento chimico

Dato che tutti gli atomi di idrogeno hanno lo stesso dipolo magnetico μ , si potrebbe prevedere che risuonino tutti esattamente alla stessa frequenza in un determinato campo magnetico applicato B_0 .

Se le cose stessero così, la spettroscopia NMR sarebbe inutile per i chimici perché, nello spettro, darebbe un unico segnale per tutti gli idrogeni di qualunque molecola.

Per fortuna, invece, i vari atomi di idrogeno assorbono a frequenze leggermente diverse uno dall'altro a seconda del loro **intorno chimico**. Un atomo di idrogeno, infatti, a seconda dell'**elettronegatività** dell'atomo a cui è legato, può essere più o meno immerso nei propri elettroni di legame. Questi sono **particelle cariche** e, quando sono sottoposti al campo magnetico B_0 , producono una circolazione elettronica che genera un **piccolo campo magnetico indotto β_i opposto** a quello molto più forte applicato. Se l'idrogeno è legato ad **atomi poco elettronegativi**, come nella figura qui sotto a sinistra, si trova più immerso negli elettroni di legame e sente un campo magnetico indotto β_i più intenso, che fa diminuire di più il campo applicato ($B = B_0 - \beta_i$) e quindi subisce la transizione ad una frequenza minore.



H legato ad atomi poco elettronegativi.
Gli elettroni di legame sono più vicini a H.
Effetto di schermatura maggiore:
gli elettroni di legame
producono un campo magnetico β_i
(in opposizione a B_0)
che investe l'idrogeno con più forza.

H legato ad atomi più elettronegativi.
Gli elettroni di legame sono più lontani da H.
Effetto di schermatura minore:
gli elettroni di legame
producono un campo magnetico β_i
(in opposizione a B_0)
che investe l'idrogeno con meno forza.

sono delle linee
di forza di β_i
- contrarie a B_0
+ concordi con B_0

Se, invece, il protone è legato ad **atomi più elettronegativi**, come nella figura qui sopra in centro, è meno schermato dagli elettroni di legame ed è investito da un campo indotto β_i più debole e quindi sente un campo effettivo più intenso ($B = B_0 - \beta_i$) e assorbe a frequenze maggiori.

La variazione di frequenza assorbita viene chiamata **spostamento chimico**, ma per essere quantificata, è necessario individuare un idrogeno di riferimento al quale associare il valore zero della scala. Per convenzione lo zero è stato attribuito agli idrogeni del **tetrametilsilano** $\text{Si}(\text{CH}_3)_4$ che sono tra i più fortemente schermati a causa della bassa elettronegatività del silicio e così gli spostamenti chimici delle normali molecole organiche risultano sempre positivi.

Lo spostamento chimico assoluto è la differenza tra la frequenza (in Hz) assorbita dell'idrogeno in esame e quella dell'idrogeno del TMS (tetrametilsilano), preso come riferimento:

$$\text{Spostamento chimico assoluto} = \text{Hz (H in esame)} - \text{Hz (H TMS)}$$

Lo spostamento chimico assoluto è proporzionale al campo applicato B_0 , perché è generato dall'effetto schermante degli elettroni che è indotto dallo stesso campo magnetico B_0 , quindi gli spettrometri NMR che usano campi magnetici più intensi producono spostamenti chimici maggiori.

Per evitare confusione si preferisce usare lo **spostamento chimico relativo δ** che è così definito:

$$\text{Spostamento chimico relativo } \delta = \frac{\text{Hz (H in esame)} - \text{Hz (H TMS)}}{\text{MHz (H TMS)}} \text{ ppm}$$

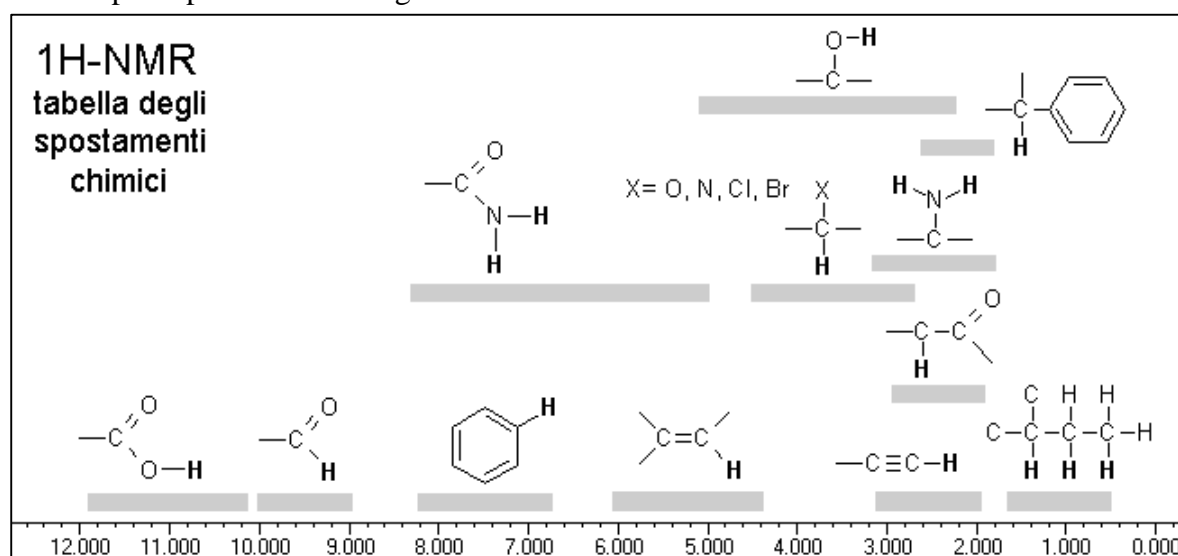
Lo spostamento chimico relativo δ , misurato in **ppm** (Hz/MHz), è **indipendente dal campo applicato**, quindi è **uguale in tutti gli strumenti NMR** qualunque sia l'intensità del campo magnetico applicato.

Per $^1\text{H-NMR}$, la scala δ si estende da 0 a 12 ppm; mentre per $^{13}\text{C-NMR}$ è molto più grande e copre l'intervallo 0-220 ppm.

In generale, idrogeni o carboni **legati ad atomi più elettronegativi** risultano **deschermati**, quindi sentono un campo magnetico applicato più intenso e subiscono la transizione a frequenze maggiori e, nello spettro, si trovano più a sinistra, ad uno **spostamento chimico più alto**.

H deschermati	H più schermati
sentono un campo magnetico più forte subiscono transizione a frequenze maggiori hanno spostamenti chimici maggiori	sentono un campo magnetico più debole subiscono transizione a frequenze minori hanno spostamenti chimici minori

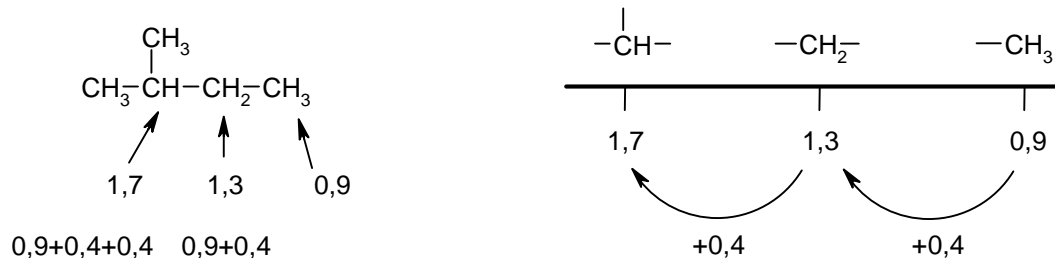
Nella scala δ del $^1\text{H-NMR}$, i semplici protoni idrocarburici assorbono nella regione 0,9-1,7 ppm, i protoni sul carbonio adiacente al carbonile sono spostati a 2-3 ppm, i protoni sul carbonio al quale è legato un atomo elettronegativo (ossigeno, azoto, alogeni) sono spostati a 3-4 ppm, i protoni vinilici sono spostati a 5-6 ppm, i protoni aromatici a 7-8 ppm, i protoni aldeidici a 9-10 ppm, ed i protoni degli acidi carbossilici sono i più spostati e cadono nell'intervallo 10-12 ppm. La seguente tabella riassume gli spostamenti chimici delle principali molecole organiche.



Stima più accurata degli spostamenti chimici

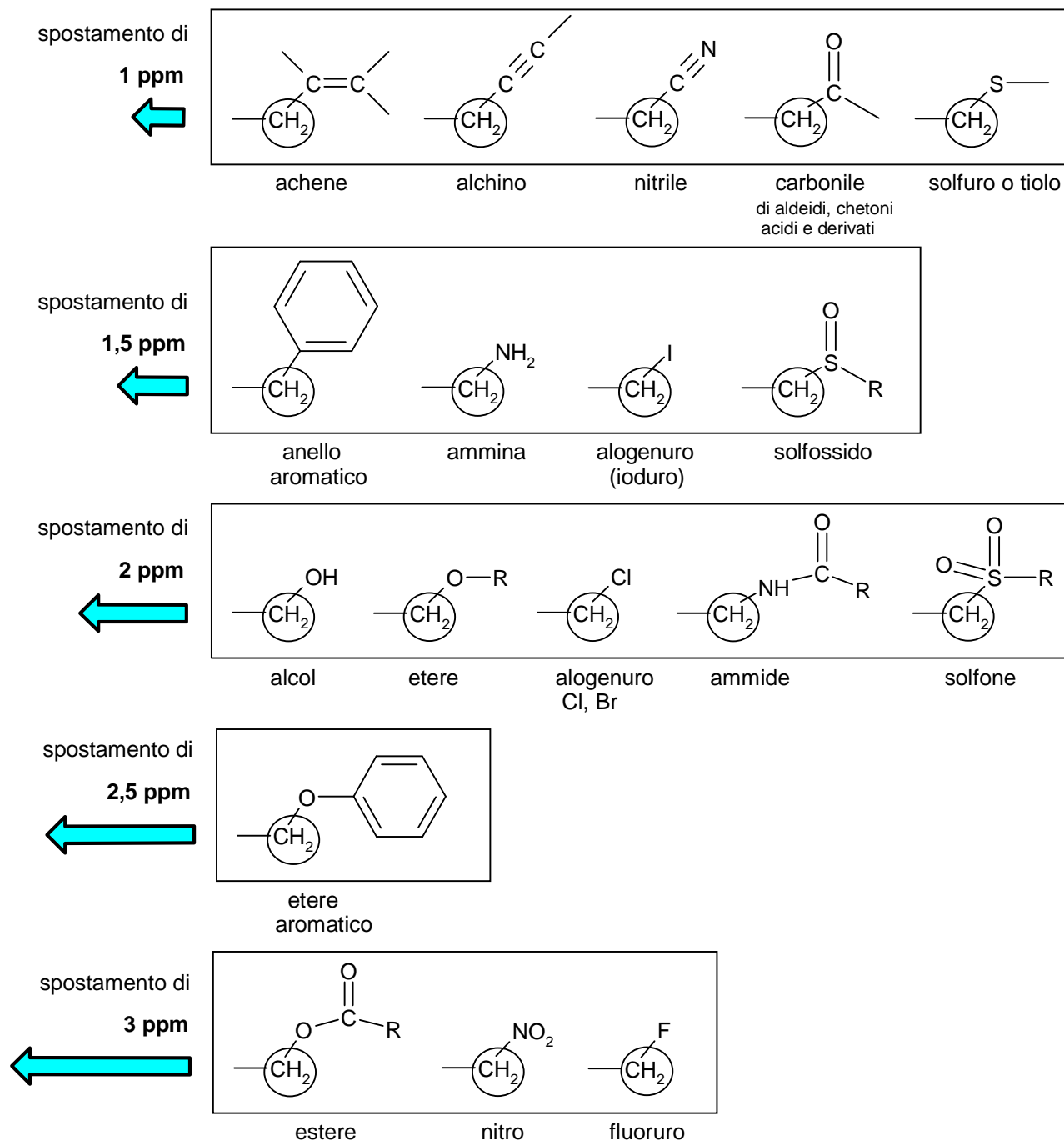
La tabella qui sopra indica gli assorbimenti di massima dei vari protoni, con dei grandi intervalli di incertezza che non consentono di fare stime precise. Per prevedere meglio gli spostamenti chimici, conviene partire dai valori tipici degli alcani e sommare a questi l'effetto degli eventuali sostituenti presenti nella molecola. I sostituenti devono essere classificati a seconda dello spostamento chimico che sono in grado di produrre non solo in base alla loro elettronegatività, ma anche in base all'effetto elettronattrattore o elettrondonatore per risonanza.

In un alcano l'assorbimento del protone di un gruppo CH_3 (primario) è circa 0,9 ppm. Un protone di un gruppo CH_2 (secondario) assorbe a 1,3 ppm, infatti ha legato un carbonio al posto di uno degli idrogeni del CH_3 . La maggiore elettronegatività del carbonio (2,5) rispetto all'idrogeno (2,1) produce uno spostamento a delta maggiori di 0,4 ppm ($1,3 = 0,9 + 0,4$).

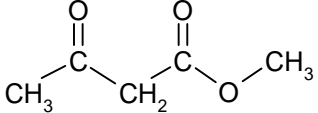


Il protone di un gruppo CH (terziario) si trova su un carbonio che, rispetto al metile, ha due idrogeni sostituiti con carboni. Poiché il contributo dei vari sostituenti è additivo, il protone del CH assorbe a circa 1,7 ppm ($1,7 = 0,9 + 0,4 + 0,4$).

Se al carbonio (CH_3 , CH_2 o CH) sono legati sostituenti diversi dalla semplice catena di un alcano, si produce uno spostamento chimico ulteriore, tanto maggiore quanto più elettronegativo è il sostituto. Qui sotto sono elencati i vari sostituenti ordinati in base allo spostamento chimico che producono sul carbonio adiacente (mostrato con un generico CH_2 cerchiato). Gli spostamenti vanno **sommati** ai valori base di 0,9 per i CH_3 , 1,3 per i CH_2 , 1,7 per i CH .

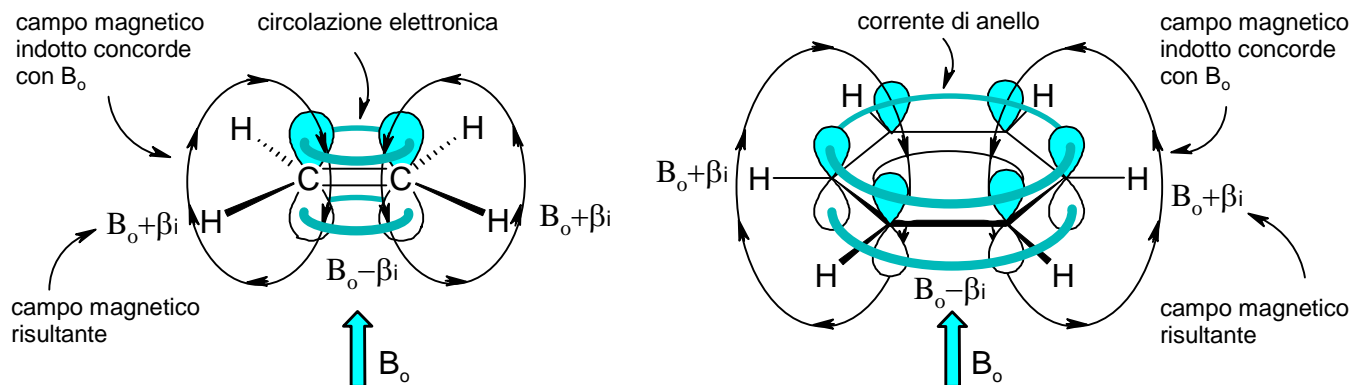


Gli assorbimenti previsti sulla base di questo semplice schema non possono essere molto precisi, ma sono comunque una **buona stima del valore sperimentale**. Si ricordi inoltre che gli assorbimenti **sono additivi**. Il seguente esempio con l'estere acetacetico mostra come si applica il metodo.

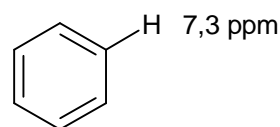
	
δ previsto	<p>1,9 3,3 3,9 (0,9+1) (1,3+1+1) (0,9+3)</p>
δ sperimentale	<p>2,1 3,3 3,6</p>

Alchini, alcheni e aromatici

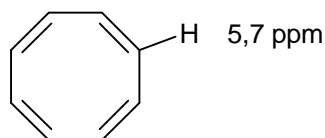
Osservando la tabella di pag.9, si nota che lo spostamento chimico dei protoni vinilici (5-6 ppm) e aromatici (7-8 ppm) è molto più alto di quanto sarebbe prevedibile in base alla sola elettronegatività. In effetti si verifica un fenomeno molto particolare causato dalla nuvola elettronica π . Il **campo magnetico indotto** β_i , prodotto dalla nuvola π , è **opposto** al campo applicato B_0 **nel centro della molecola** (effetto schermante), ma è **concorde con B_0** nella zona periferica, dove ci sono gli **idrogeni vinilici e fenilici** (effetto descherma). Questi idrogeni sentono quindi un campo più intenso di B_0 ($B = B_0 + \beta_i$) e così assorbono a δ particolarmente elevati.



Questo fenomeno è più intenso negli anelli aromatici perchè, secondo la teoria MO, il loro orbitale π più stabile è a forma di **ciambella** e abbraccia tutto l'anello. Quando sono sottoposti al campo magnetico B_0 , i 2 elettroni di questo orbitale danno origine ad una vera e propria **corrente di anello** più intensa della semplice circolazione elettronica degli alcheni. Il campo magnetico β_i , indotto dalla corrente di anello, crea uno spostamento chimico di 7-8 ppm, più intenso di 2 ppm rispetto a quello di un normale alchene (5-6 ppm). Questo rende la spettroscopia NMR la tecnica migliore per indagare l'aromaticità delle molecole. Per esempio il benzene (6 elettroni π) ha idrogeni che assorbono a 7,3 ppm, quindi ha la corrente di anello ed è aromatico, mentre il cicloottatetraene (8 elettroni π) ha idrogeni che assorbono a 5,7 ppm come i normali alcheni e non è aromatico.

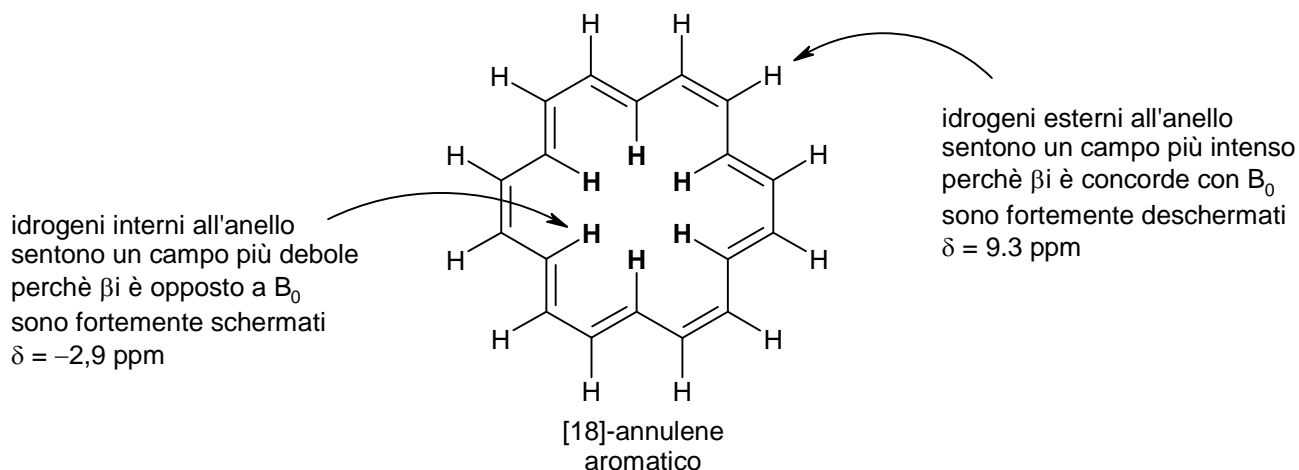


benzene
aromatico

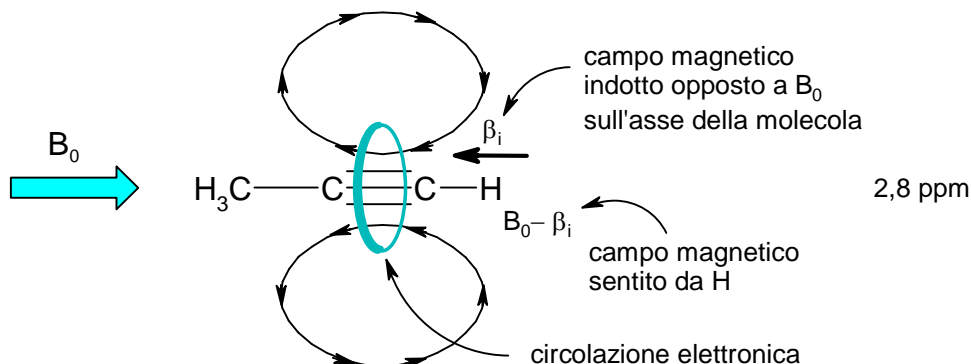


cicloottatetraene
antiaromatico

Anelli aromatici particolarmente grandi, come il [18]-annulene $C_{18}H_{18}$, (18 elettroni π), possono avere **idrogeni anche dentro l'anello**. I 12 protoni esterni dell'annulene assorbono nella zona superiore degli aromatici, a 9,3 ppm, denunciando una corrente di anello particolarmente intensa. I 6 protoni interni assorbono a -2,9 ppm (addirittura meno del TMS), e confermano la presenza, **all'interno dell'anello**, di un forte campo magnetico β_i **contrario** a B_0 che scherma fortemente i 6 protoni centrali.

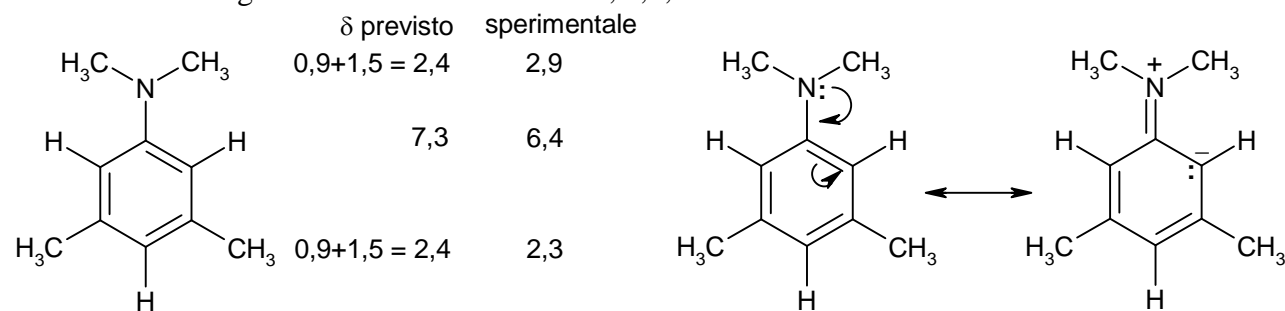


Gli idrogeni legati al carbonio sp degli alchini, invece, pur essendo legati ad un carbonio più elettronegativo (sp) di quello degli alcheni (sp²), assorbono a delta inferiori (2-3 ppm). In questo caso i legami π hanno un effetto opposto a quello visto prima a causa della particolare geometria del triplo legame e producono un **campo magnetico indotto β_i opposto** al campo applicato B₀ nel punto che è occupato dall'idrogeno (effetto schermante). Questo sente quindi un campo più debole di B₀ (**B = B₀ - β_i**) e così assorbe a δ inferiori.



Effetto induttivo e risonanza

Vediamo ora come effetto induttivo e risonanza influenzano l'assorbimento dei vari idrogeni di un anello. Esaminiamo la seguente ammina aromatica: N,N,3,5-tetrametilaniolina.



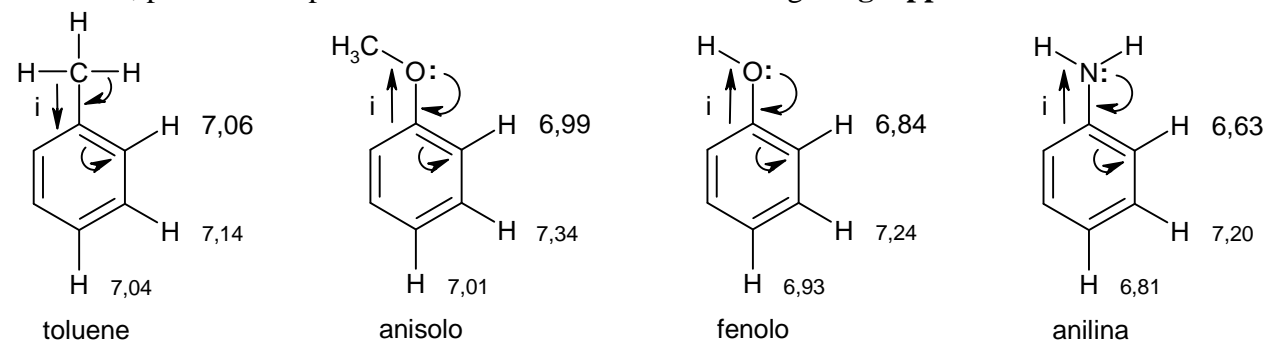
Come si vede in figura, i tre valori degli spostamenti chimici sperimentali sono in disaccordo con i valori previsti, ma, se teniamo conto dell'effetto induttivo e della risonanza, riusciamo a spiegare con facilità le variazioni osservate. Quando l'azoto dona elettroni all'anello, diventa positivo ed è, quindi, più elettronegativo. Questo fa spostare a delta maggiori l'assorbimento dei CH₃ sull'azoto, portandolo dai 2,4 ppm previsti inizialmente a 2,9 ppm. Nell'anello, invece, la risonanza produce una carica negativa in orto e para, qui i protoni risultano più schermati e il loro assorbimento si sposta a delta minori passando da 7,3 a 6,4 ppm. La maggior quantità di elettroni nell'anello ha una piccola influenza anche sui CH₃ in para che si spostano da 2,4 a 2,3 ppm.

Derivati del benzene ricchi e poveri di elettroni

Abbiamo visto che, tenendo conto della risonanza e dell'effetto induttivo, riusciamo a interpretare meglio gli spostamenti chimici degli spettri NMR, ma questo vale anche alla rovescia: i segnali NMR sono un'indicazione di quanto siano importanti la risonanza o l'effetto induttivo nelle varie molecole.

Esaminiamo alcuni derivati del benzene.

Cominciamo con toluene, anisolo, fenolo e anilina che sono i **derivati del benzene più reattivi** verso gli elettrofili, perchè sono più ricchi di elettroni dato che contengono **gruppi elettron-donatori**.

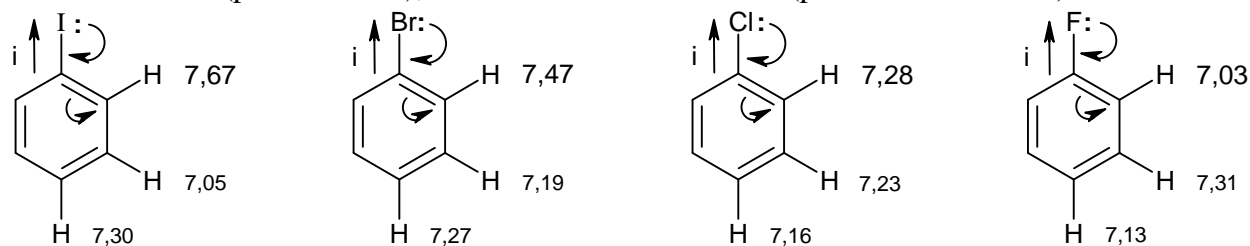


Il segnale del protone in posizione orto varia da 7,06 ppm nel toluene a 6,63 ppm nell'anilina e indica una maggior schermatura e quindi una maggior densità elettronica locale rispetto al benzene (7,27 ppm), infatti questi composti sono da 20 a 1000 volte più reattivi del benzene verso gli elettrofili.

In anilina, fenolo e anisolo, l'effetto induttivo (freccia diritta accanto al legame) e la risonanza hanno direzioni opposte, ma **l'effetto di risonanza prevale su quello induttivo**, e produce un ingresso di elettroni in anello nelle posizioni orto e para che crea una maggiore schermatura e uno spostamento verso delta minori di 7,27 ppm. L'effetto è più vistoso nell'**anilina** (6,63 ppm), un po' meno forte nel **fenolo** (6,84 ppm) perché l'ossigeno è più elettronegativo dell'azoto e contrasta di più la risonanza.

Nell'**anisolo** (6,99 ppm) l'effetto induttivo è maggiore che nel fenolo a causa della maggiore elettronegatività del carbonio del CH₃ rispetto all'idrogeno e infatti i valori sono leggermente maggiori del fenolo in tutte e tre le posizioni orto, meta, para. Nel **toluene** (7,06 ppm), infine, vi è un debole effetto induttivo e una debole risonanza (iperconiugazione), ma entrambi portano elettroni in anello e quindi collaborano nello schermare, seppur di poco, le posizioni orto e para.

I derivati del benzene di media reattività sono i quattro alogenobenzene dove i sostituenti sono **elettrondonatori** (per risonanza), e insieme **elettronattori** (per effetto induttivo).



iodobenzene

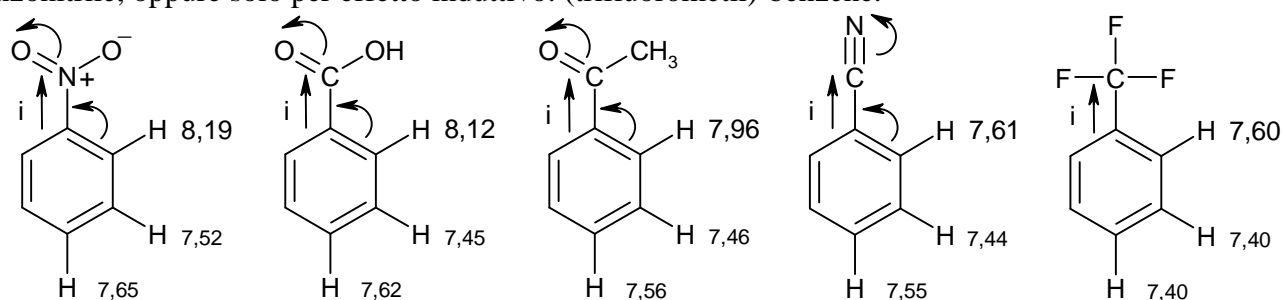
bromobenzene

clorobenzene

fluorobenzene

Il segnale del protone orto va da 7,03 ppm del fluorobenzene a 7,67 ppm dello iodobenzene. Questi valori sono vicini a quelli del benzene (7,27 ppm) e indicano che in queste molecole l'effetto induttivo (che sottrae elettroni all'anello per elettronegatività) è circa bilanciato dalla risonanza (che dona elettroni all'anello). Nel **fluorobenzene prevale di poco la risonanza** (forte risonanza e forte effetto induttivo). Nello **iodobenzene prevale l'effetto induttivo** (piccolo effetto induttivo e piccolissima risonanza). La risonanza, infatti, diventa sempre meno importante passando dal fluorobenzene allo iodobenzene. Infatti l'orbitale 2p π del carbonio si sovrappone bene con il 2p π del fluoro, ma la sovrapposizione diventa sempre meno efficace con i successivi 3p π (Cl), 4p π (Br), 5p π (I).

Esaminiamo infine i **derivati del benzene meno reattivi** dove sono presenti **gruppi elettron-attrattori** che agiscono sia per risonanza che per effetto induttivo: nitrobenzene, acido benzoico, acetofenone e benzonitrile, oppure solo per effetto induttivo: (trifluorometil)-benzene.



nitrobenzene

acido benzoico

acetofenone

benzonitrile

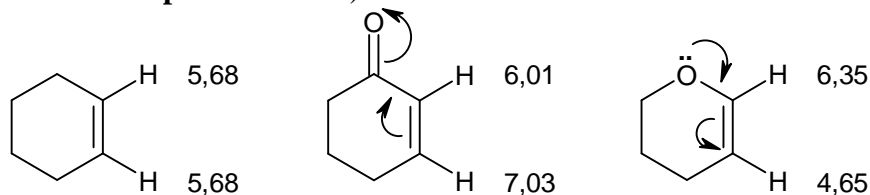
(trifluorometil)-benzene

Gli effetti più vistosi si hanno nelle molecole che hanno risonanza. La molecola con il segnale del protone in orto spostato a delta maggiori è il **nitrobenzene** (8,19 ppm) che è il derivato più disattivato e reagisce 1000 volte più lentamente del benzene. Il nitro gruppo ruba elettroni all'anello sia per risonanza sia con un forte effetto induttivo dovuto alla elettronegatività dell'azoto positivo.

I successivi tre composti, **acido benzoico**, **acetofenone** e **benzonitrile**, sono da 500 a 100 volte meno reattivi del benzene, e il segnale del protone in orto scende da 8,12 a 7,96, a 7,61 ppm. Questo andamento è in accordo con una risonanza che ruba elettroni all'anello accompagnata da un effetto induttivo via via minore nelle tre molecole. Il **(trifluorometil)-benzene** è l'ultimo di questo gruppo di derivati disattivati, non può rimuovere elettroni per risonanza, e il suo segnale di 7,60 ppm è interamente dovuto al suo forte effetto induttivo.

Alcheni ricchi e poveri di elettroni

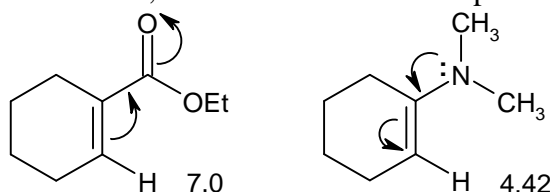
Situazioni simili si possono verificare anche con gli alcheni. Confrontiamo il cicloesene con due suoi derivati, uno con un carbonile accanto al doppio legame (**elettronattrattore per risonanza**), l'altro con un ossigeno (**elettron donatore per risonanza**).



In questi derivati i due protoni vinilici sono molto diversi tra loro.

Nel **primo caso** (chetone coniugato) il protone più lontano (β) diventa più povero di elettroni e si porta a delta 7,03 ppm (+1,4 ppm) a causa dell'effetto elettronattrattore per risonanza del carbonile, il protone vicino (α) si sposta a 6,01 ppm (+0,3 ppm) per effetto induttivo.

Nel **secondo caso** (etere vinilico) il protone lontano β diventa più ricco di elettroni e si porta a delta 4,65 (-1 ppm) a causa dell'effetto elettron donatore per risonanza dell'ossigeno, mentre il protone vicino α , impoverito di elettroni per effetto induttivo, risulta deschermato e si porta a 6,35 ppm (+0,7 ppm).

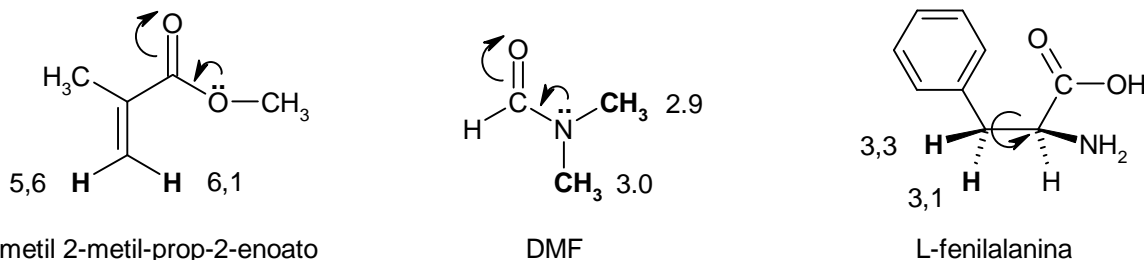


La molecola qui sopra a sinistra è un estere α - β insaturo e dà reazioni di addizione coniugata **con nucleofili** sul **carbonio beta** dove è presente una parziale **carica positiva** (per risonanza) come si deduce anche dal segnale del protone a 7,0 ppm (+1,3 ppm rispetto ad un alchene).

La molecola qui sopra a destra è una enammina e reagisce **con gli elettrofili** sul **carbonio beta** dove è presente una parziale **carica negativa** (per risonanza), infatti il segnale di quel protone è a 4,42 ppm (-1,3 ppm rispetto ad un alchene).

Gruppi diversi apparentemente identici

Talvolta idrogeni legati allo stesso atomo possono avere assorbimenti diversi. La molecola qui sotto a sinistra, un **estere α - β insaturo**, ha i due idrogeni in basso legati allo stesso atomo dell'alchene che risultano diversi e assorbono a 5,6 e 6,1 ppm a causa del **doppio legame** che **impedisce la rotazione**. Un idrogeno è cis rispetto al carbossile, l'altro è trans e quindi hanno un diverso intorno chimico. L'idrogeno cis si trova a delta maggiori (6,1 ppm) perchè è più vicino al carbossile e ne subisce l'effetto deschermante dovuto alla circolazione elettronica π che coinvolge (risonanza) anche il secondo ossigeno.



metil 2-metil-prop-2-enoato

DMF

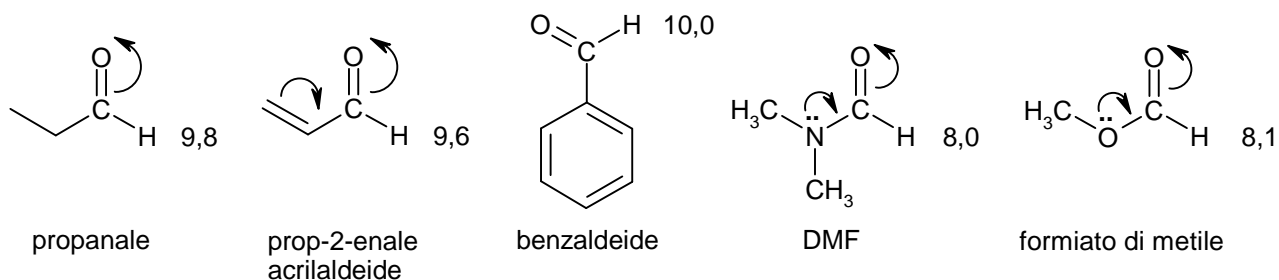
L-fenilalanina

La molecola centrale è il noto solvente dimetilformamide **DMF**, nel quale i due gruppi CH_3 legati all'azoto sono diversi e assorbono a 2,9 e 3,0 ppm a causa del **parziale doppio legame** che l'atomo di azoto fa col carbonio del carbonile (risonanza). Questo impedisce la rotazione e rende diversi i due CH_3 . L'assorbimento previsto è $0,9 (\text{CH}_3) + 1,5 (\text{N}) + 0,5$ (carica positiva per risonanza) = 2,9 ppm, in accordo con i dati sperimentali.

La molecola a destra è l'amminoacido **L-fenilalanina**, i due idrogeni indicati sono diversi perché vedono i due lati opposti del carbonio **chirale** adiacente. La rotazione è rallentata dall'**ingombro sterico** tra anello e carbossile e avviene più lentamente dei tempi di misura del segnale NMR. L'assorbimento previsto è $1,3 (\text{CH}_2) + 1,5$ (anello benzenico) + $0,4 (\text{NH}_2$ legato al carbonio vicino) = 3,2 ppm, in accordo con i dati osservati.

Aldeidi coniugate

Le aldeidi possiedono i protoni legati al carbonio che assorbono a delta maggiori (9-10 ppm), questo è dovuto, come negli alcheni, alla circolazione elettronica del doppio legame del carbonile che produce un campo β_1 opposto a B_0 sul doppio legame, ma concorde con B_0 nelle zone periferiche dove si trova il protone dell'aldeide. A questo si aggiunge la forte elettronegatività dovuta alla parziale carica positiva che il carbonio assume per risonanza. Un'aldeide satura come il **propanale** ha il protone a 9,8 ppm.

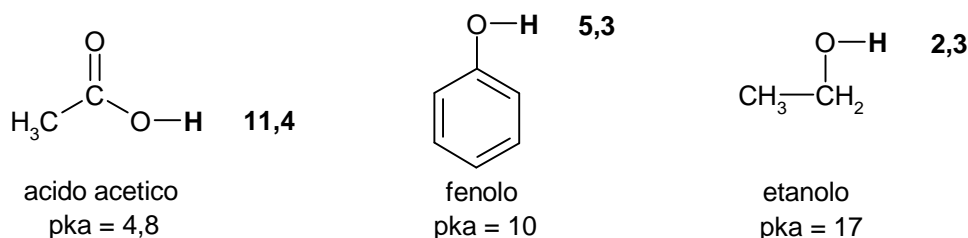


L'**acrilaldeide** assorbe a 9,6 ppm, quindi un doppio legame coniugato abbassa di poco il valore donando elettroni per risonanza. L'anello benzenico della **benzalaldeide** alza di poco il valore del protone aldeidico portandolo a 10 ppm per il contributo della corrente di anello.

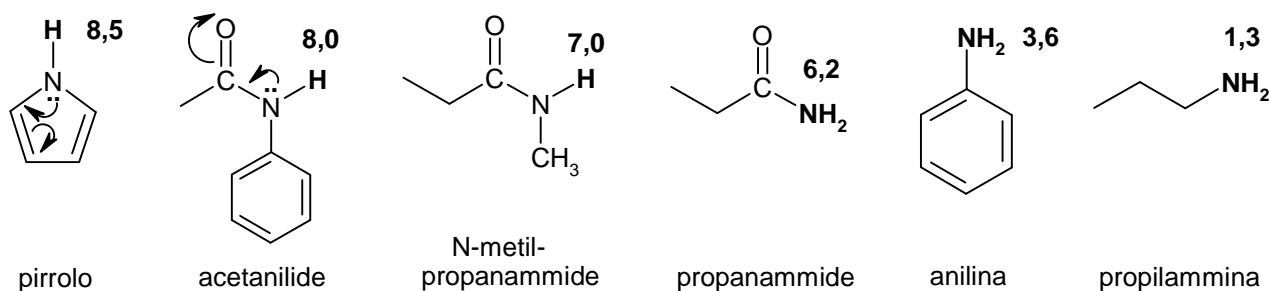
Variazioni più significative si hanno quando all'aldeide è legato N o O formando una ammido o un estere come in **DMF** o nel **formiato di metile**. La risonanza dona elettroni al carbonile e abbassa l'assorbimento di oltre 1,5 ppm infatti questi due protoni aldeidici assorbono a 8,0 ppm.

Idrogeni legati ad eteroatomi

Gli idrogeni legati direttamente ad eteroatomi (O, N, S) hanno spostamenti chimici molto diversi in rapporto alla loro relativa acidità e inoltre possono scambiarsi molto rapidamente da una molecola all'altra o col solvente. Per esempio, se prendiamo tre molecole con gruppi OH di diversa acidità come acido acetico, fenolo ed etanolo, osserviamo un segnale del protone legato all'ossigeno a **valori tanto più alti quanto più acida** è la molecola cioè quanto più polarizzato è il legame O-H.



Anche con i protoni legati all'azoto, gli spostamenti chimici aumentano con l'acidità.

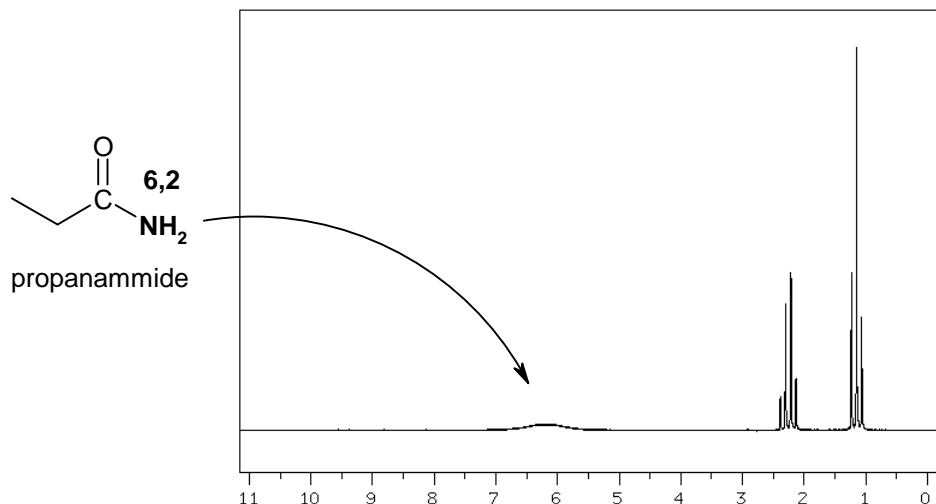


Il protone del **pirrolo** assorbe a valori particolarmente alti (8,5 ppm) a causa sia dell'aromaticità dell'anello sia della sua **particolare acidità** dovuta alla carica positiva che l'azoto assume per risonanza. Le ammidi sono debolmente acide e quindi le troviamo nelle successive posizioni. Infine troviamo anilina e propilammina, molecole basiche.

L'**acetanilide** (8,0 ppm) oltre all'effetto descherante del carbonile, ha una parziale carica positiva sull'azoto a causa della risonanza col carbonile e con l'anello aromatico ed è debolmente acida.

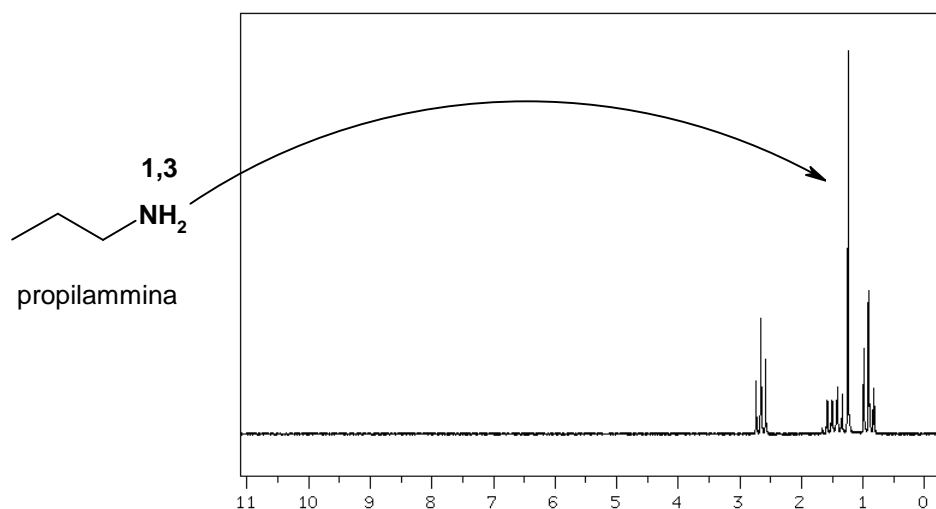
La **N-metilpropanamide** (7,0 ppm) assorbe a delta un po' minori perché manca la risonanza con l'anello. La **propanamide** (6,2 ppm) assorbe a delta ancora un po' minori perché l'azoto è meno sostituito (H al posto di C).

Nella figura seguente è riportato lo spettro HNMR della propanammide. Osservate la forma del segnale del protone amidico a 6,2 ppm.



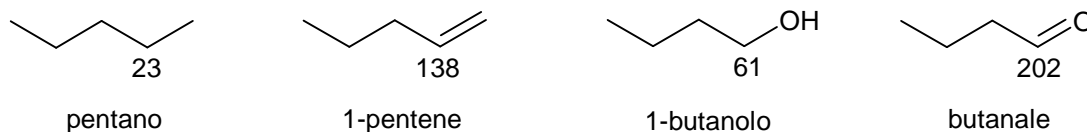
Nelle molecole che contengono azoto legato ad un protone acido, dal pirrolo alla propanammide, il segnale del protone acido risulta basso e allargato. Questo è dovuto alla formazione di legami idrogeno che sono diversi da molecola a molecola e quindi si avranno diverse schermature. Le molecole, assorbendo a frequenze diverse, danno un segnale più largo e quindi più basso, dato che l'area del picco è legata al numero di idrogeni che producono quel segnale, come vedremo più avanti.

In molecole basiche come le ammine alifatiche e aromatiche, invece, il protone non è abbastanza positivo per formare legami idrogeno e il suo segnale è sottile e alto. Lo scambio di protoni tra molecola e molecola, inoltre, non permette l'accoppiamento di spin (che verrà discusso più avanti) e il segnale resta un singoletto, come si vede nello spettro della propilammina mostrato qui sotto.



Spostamenti chimici nella spettroscopia del ^{13}C

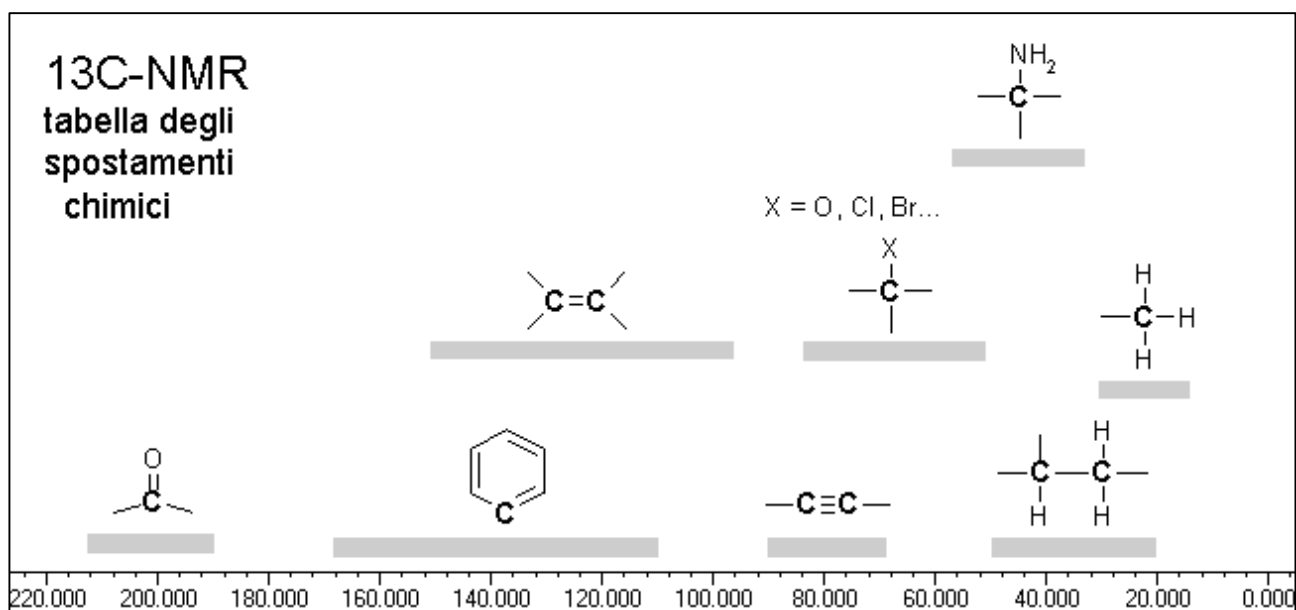
La scala degli spostamenti chimici nella spettroscopia ^{13}C -NMR utilizza come zero l'assorbimento del **carbonio** del tetrametilsilano **TMS**, e viene misurata in ppm. I fattori che influenzano gli spostamenti chimici del ^{13}C sono l'**ibridazione** e l'**elettronegatività degli atomi legati al carbonio**. Si osservino le seguenti molecole a titolo di esempio:



Il **carbonio sp^3** assorbe a δ molto più bassi del **carbonio sp^2** . Questo lo si deduce confrontando l'assorbimento del C2 in pentano (23 ppm) e 1-pentene (138 ppm), oppure confrontando l'assorbimento del C1 di 1-butano (61 ppm) e butanale (202 ppm).

L'effetto dell'**elettronegatività** dei sostituenti è messo in luce confrontando i carboni indicati nel pentano (23 ppm) e in 1-butano (61 ppm), dove un CH_3 è stato sostituito con un OH, oppure confrontando i carboni indicati nell'altra coppia di molecole, 1-pentene (138 ppm) e butanale (202 ppm), dove un CH_2 è stato sostituito con un ossigeno.

I semplici carboni primari dei metili CH_3 assorbono nella regione 15-30 ppm, i semplici carboni secondari e terziari CH_2 e CH sono spostati a 20-50 ppm, gli atomi elettronegativi (ossigeno o alogeni) spostano i carboni legati a 40-80 ppm, i carboni degli alchini sono spostati a 70-90 ppm, i carboni degli alcheni si trovano a 100-150 ppm, i carboni aromatici a 120-170 ppm, infine i carboni più fortemente spostati sono quelli dei carbonili, con valori di 180-220 ppm.



3. Area dei picchi

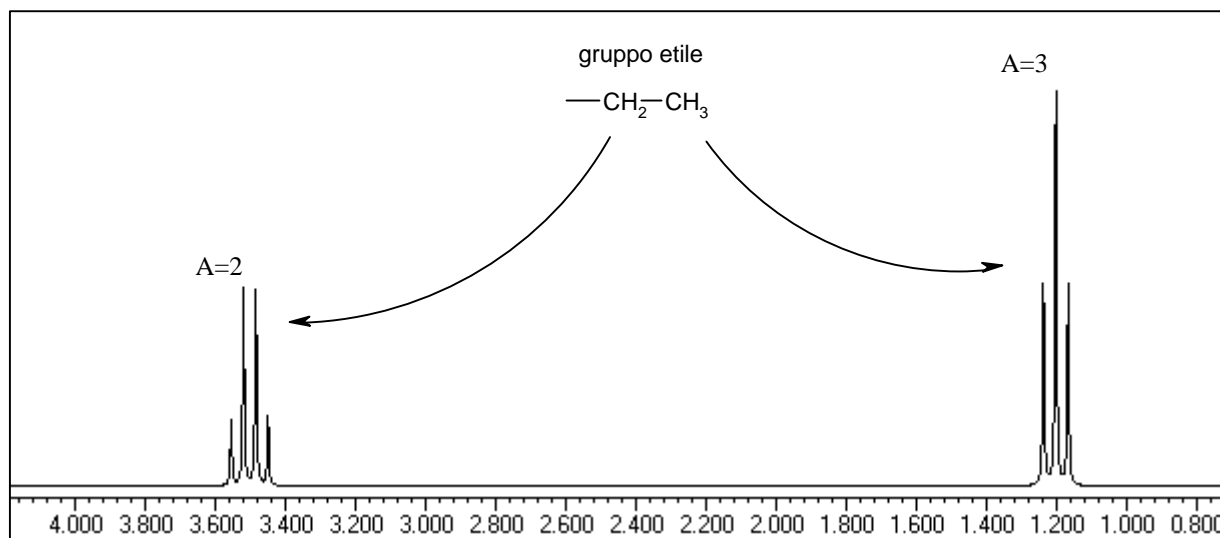
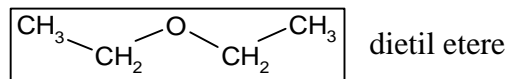
Un'ulteriore caratteristica della spettroscopia ^1H -NMR è il fatto che l'intensità del segnale è proporzionale al numero di idrogeni che generano il segnale; ovvero, l'**area** dei picchi (l'integrale) è direttamente **proporzionale** al **numero di idrogeni** che li hanno prodotti. Le integrazioni sono date come i più semplici numeri interi che si ottengono dal rapporto tra le aree dei picchi. Per esempio, l'acido acetico CH_3COOH ha due picchi nello spettro ^1H -NMR, uno a 2 ppm con area = 3, ed un secondo a 12 ppm con area = 1. L'acetato di metile, $\text{CH}_3\text{COOCH}_3$ ha anch'esso due picchi nello spettro ^1H -NMR, uno a 2 ppm con area = 1, ed un secondo a 4 ppm con area = 1 (i due picchi hanno la stessa area relativa, dato che ognuno rappresenta tre idrogeni).

Nella spettrometria ^{13}C -NMR, invece, l'area dei picchi non è correlata al numero di carboni che producono quel segnale a causa del modo con cui viene raccolto il segnale, quindi nell'interpretazione dello spettro non si tiene conto delle aree.

4. Accoppiamento di spin: molteplicità

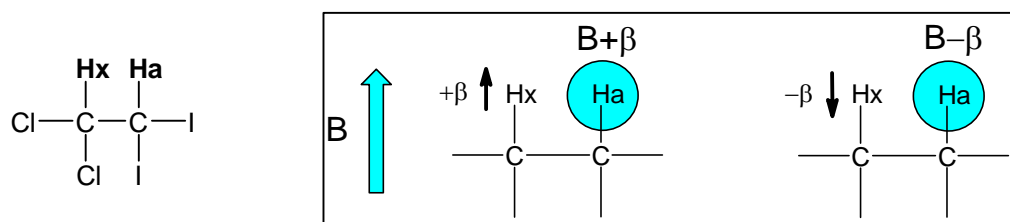
$^1\text{H-NMR}$

Nello spettro $^1\text{H-NMR}$ del dietilere $\text{CH}_3\text{-CH}_2\text{-O-CH}_2\text{-CH}_3$ ci aspettiamo di trovare i segnali degli idrogeni del **gruppo etile**. Il segnale del CH_2 si deve trovare a frequenze maggiori per la vicinanza con l'ossigeno elettronegativo [$1,3 (\text{CH}_2) + 2 (\text{O}) = 3,3 \text{ ppm}$], il segnale del CH_3 è atteso a frequenze minori [$0,9 (\text{CH}_3) + 0,3 (\text{beta O}) = 1,2 \text{ ppm}$]. Lo spettro qui sotto, però, ci mostra una situazione più complessa con i segnali trasformati in **picchi multipli**.



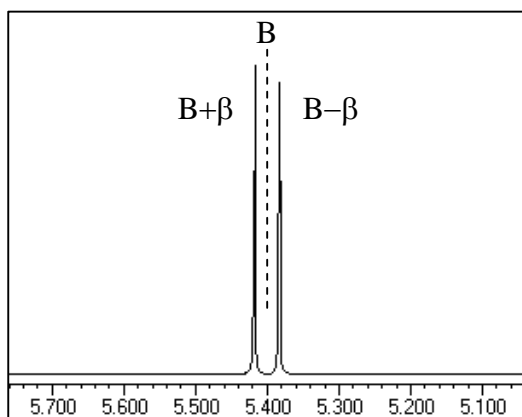
Il numero di picchi in cui è diviso il segnale di risonanza di un nucleo è detto **molteplicità**. Il segnale a 3,5 ppm, qui sopra a sinistra, è diviso in 4 picchi e quindi ha molteplicità 4. Questo fenomeno accade quando c'è **accoppiamento di spin** tra i nuclei di idrogeni vicini e nasce dal fatto che l'idrogeno in esame è soggetto a **due tipi di campo magnetico**. Il primo, **B**, è dato dal campo magnetico applicato B_0 , schermato dagli elettroni dell'intorno chimico. L'altro, β , è il **piccolo campo magnetico** generato dallo **spin nucleare degli idrogeni vicini**. Poiché gli spin nucleari si possono disporre paralleli od opposti al campo B, il loro contributo si può sommare o sottrarre al campo B.

L'accoppiamento di spin avviene solo tra idrogeni vicini **non equivalenti** (che hanno un diverso spostamento chimico) mentre gli idrogeni equivalenti, come quelli di un metile CH_3 , non si accoppiano tra loro. Per comprendere il fenomeno, consideriamo dapprima il caso più semplice (**caso AX**) nel quale i due idrogeni H_a (idrogeno in esame) e H_x (idrogeno vicino) hanno spostamenti chimici abbastanza lontani tra loro (come le lettere A e X nell'alfabeto). Questa situazione si verifica, per esempio, nel 1,1-dicloro-2,2-diiodoetano mostrato qui sotto.



L'idrogeno vicino H_x può avere due orientamenti di spin, ugualmente probabili, $+\beta$ e $-\beta$, **allineato od opposto** al campo magnetico B. Così il campo magnetico sentito da H_a è dato dalla somma del campo magnetico B e di quello generato dallo spin di H_x , quindi è $B+\beta$ nella metà delle molecole, mentre è $B-\beta$ nell'altra metà delle molecole.

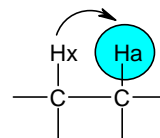
Quindi il segnale dell'idrogeno in esame H_a viene diviso in 2 picchi uguali (**doppietto**), per opera di **un** idrogeno vicino H_x .



doppietto:

indica la presenza di **un idrogeno vicino** all'idrogeno in esame.
 molteplicità $m = H_{vicini} + 1$
 $m = 1 + 1 = 2$ picchi

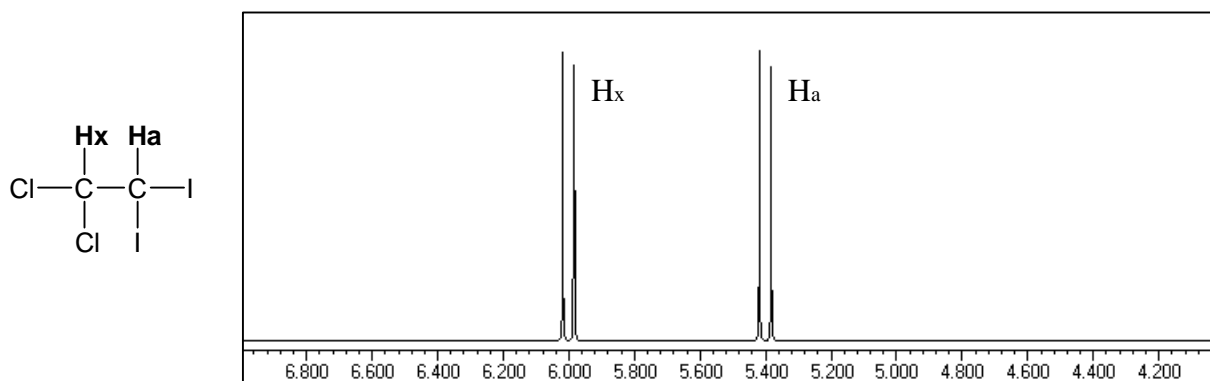
L'idrogeno H_x trasforma in un **doppietto** il segnale di H_a



Nella figura, la frequenza di risonanza di H_a è 5,4 ppm, indicata dalla linea tratteggiata, e si trova a metà tra i due picchi del doppietto.

L'accoppiamento di spin è reciproco, quindi se H_x , con i suoi due orientamenti di spin, trasforma il segnale di H_a in un doppietto, H_a fa lo stesso con H_x e trasforma anche il segnale di H_x in un doppietto.

Lo spettro NMR completo è quindi il seguente:



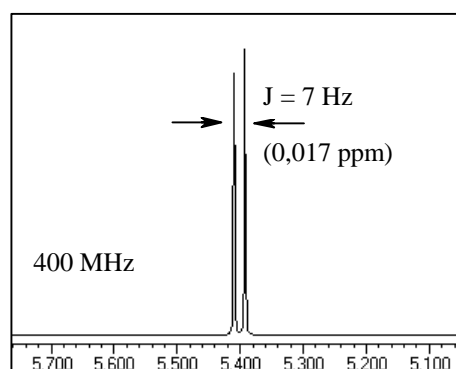
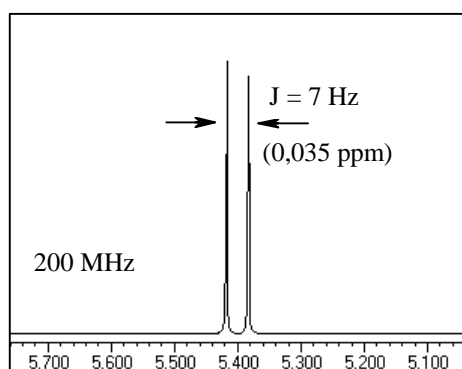
Il segnale di H_a ($A_{rea}=1$) è a 5,4 ppm [1,7 (CH) + 1,5 (I) + 1,5 (I) + 0,3 (beta Cl) + 0,3 (beta Cl) = 5,3 ppm]

Il segnale di H_x ($A_{rea}=1$) è a 6,0 ppm [1,7 (CH) + 2 (Cl) + 2 (Cl) + 0,3 (beta I) + 0,3 (beta I) = 6,3 ppm]

H_a è trasformato in un doppietto dall'idrogeno vicino H_x .

H_x è trasformato in un doppietto dall'idrogeno vicino H_a .

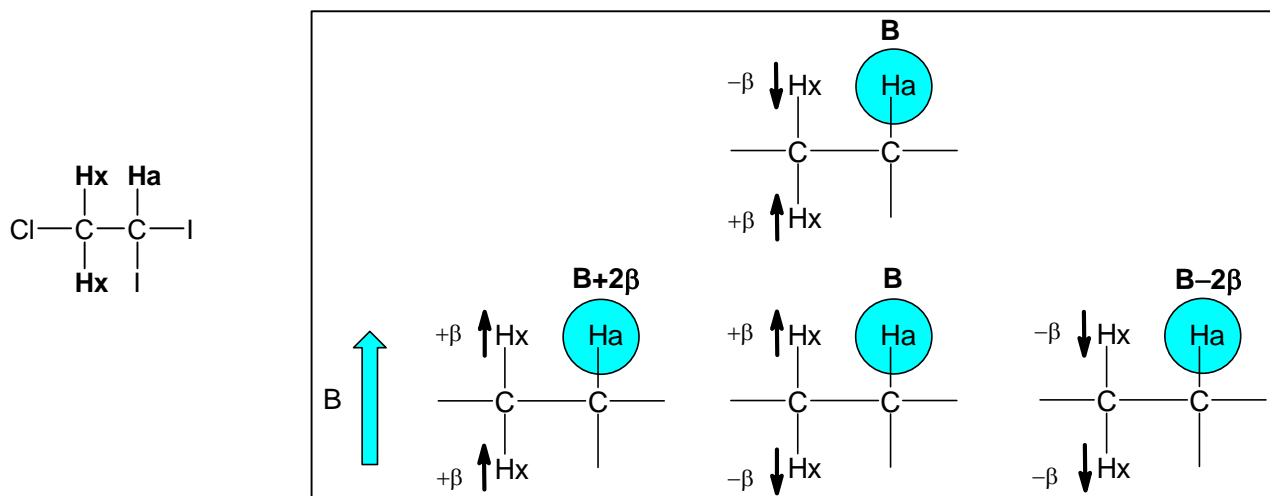
La separazione in Hertz tra i due picchi del doppietto è la stessa per H_a e H_x (in questo caso vale 7 Hz) e viene chiamata **costante di accoppiamento J** e dipende solo dalla geometria molecolare.



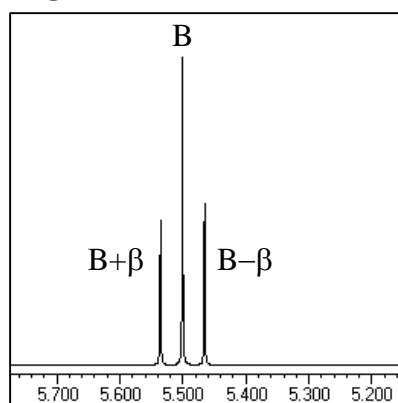
Mentre lo spostamento chimico assoluto è proporzionale al campo applicato B_0 (perché è generato dall'effetto schermante degli elettroni che è indotto dallo stesso campo magnetico B_0), l'accoppiamento di spin è indipendente da B_0 , perché nasce dal campo magnetico dello spin nucleare.

Dato che la costante di accoppiamento **J è indipendente da B_0** , i due picchi del doppietto appaiono più lontani negli strumenti meno potenti. In uno strumento da 200 MHz (1 ppm = 200 Hz) la costante J è di 0,035 ppm (7 Hz / 200 Hz), mentre in uno strumento di potenza doppia da 400 MHz (1 ppm = 400 Hz) la costante J è grande la metà: 0,017 ppm (7 Hz / 400 Hz) e i due picchi sono più vicini nello spettro.

Consideriamo ora il **caso AX₂** in cui un gruppo CH è vicino ad un gruppo CH₂. Questo caso si verifica, per esempio, nel 1-cloro-2,2-diiodoetano mostrato qui sotto. Chiamiamo H_a l'idrogeno in esame del CH e chiamiamo H_x i due idrogeni vicini del CH₂. Per capire come gli idrogeni vicini del CH₂ influenzano l'idrogeno del CH, dobbiamo considerare in quanti modi diversi possono orientarsi i due idrogeni del CH₂. Possono disporsi in quattro modi diversi: (↑↑) tutti e due allineati col campo, (↑↓) o (↓↑) uno allineato e uno in opposizione, (↓↓) tutti e due contro il campo.

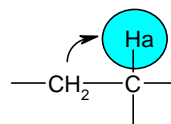


Il campo magnetico sentito dall'idrogeno in esame H_a può assumere, quindi, tre diversi valori: (**B+2β**), (**B**), (**B-2β**). Il risultato è che il segnale dell'idrogeno H_a viene suddiviso in tre picchi (**tripletto**) per opera dei **due idrogeni vicini** H_x.

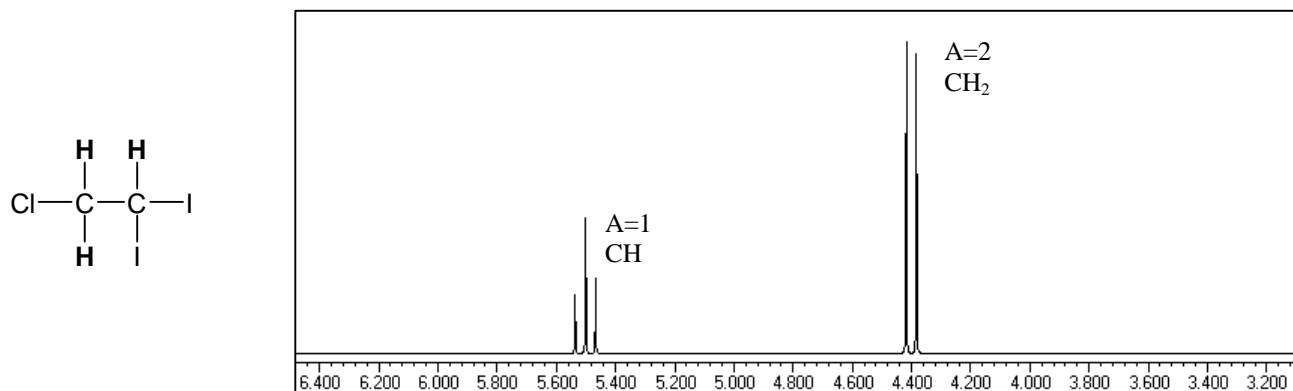
**tripletto:**

indica la presenza di **due idrogeni vicini** all'idrogeno in esame.
 molteplicità $m = H_{\text{vicini}} + 1$
 $m = 2 + 1 = 3$ picchi

I **due** idrogeni del CH₂ trasformano in un **tripletto** il segnale di H_a



Nella figura, la frequenza di risonanza di H_a è 5,5 ppm, cioè la frequenza del picco centrale. Dato che l'**accoppiamento di spin è reciproco**, se i due H_x del CH₂ trasformano il segnale di H_a in un tripletto, anche l'idrogeno H_a agisce sui due H_x trasformando il segnale di H_x in un doppietto. Lo spettro NMR completo è quindi il seguente:



Il segnale del CH₂ (Area=2) è a 4,4 ppm [1,3 (CH₂) + 2 (Cl) + 0,3 (beta I) + 0,3 (beta I) = 3,9 ppm].

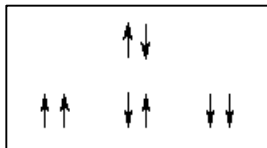
Il segnale del CH (Area=1) è a 5,5 ppm [1,7 (CH) + 1,5 (I) + 1,5 (I) + 0,3 (beta Cl) = 5,0 ppm].

Il CH₂ è trasformato in un doppietto dall'idrogeno vicino del CH.

Il CH è trasformato in un tripletto dai due idrogeni vicini del CH₂.

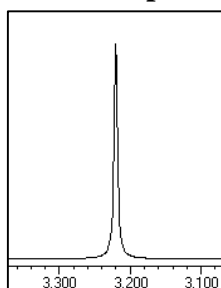
Si noti che la costante di accoppiamento J (la separazione tra i picchi) è la stessa nei due segnali.

Dalle considerazioni precedenti si può anche ricavare l'**intensità relativa dei picchi del tripletto**. Dato che ognuna delle quattro combinazioni di spin ($\uparrow\uparrow$) ($\uparrow\downarrow$) ($\downarrow\uparrow$) ($\downarrow\downarrow$) è ugualmente probabile, ciascuna ha il 25% di probabilità: quindi il segnale di un idrogeno H_a adiacente ad un gruppo CH_2 è diviso in tre picchi distinti (tripletto) le cui aree stanno nel rapporto 25 : 50 : 25 cioè 1 : 2 : 1.

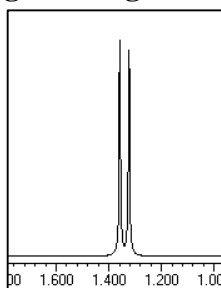


Con ragionamento analogo si può ricavare il numero di picchi in cui viene suddiviso il segnale NMR di un idrogeno H_a ad opera di 3, 4 o più idrogeni vicini. Vale la seguente regola generale (se H_a ha la **stessa costante di accoppiamento J** con tutti gli idrogeni vicini): il segnale di un idrogeno H_a viene suddiviso da **n idrogeni vicini in $(n + 1)$ picchi**.

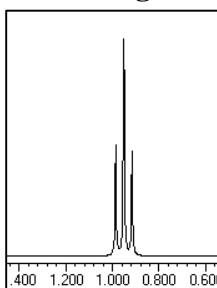
Quindi la **molteplicità del segnale è uguale al numero di idrogeni vicini più 1** ($m = H_v + 1$).



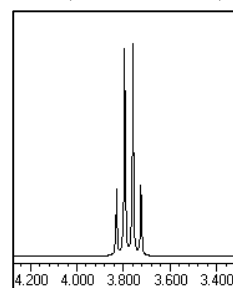
nessun H vicino
singoletto (1)



1 H vicino
doppietto (1:1)



2 H vicini
tripletto (1:2:1)



3 H vicini
quartetto (1:3:3:1)

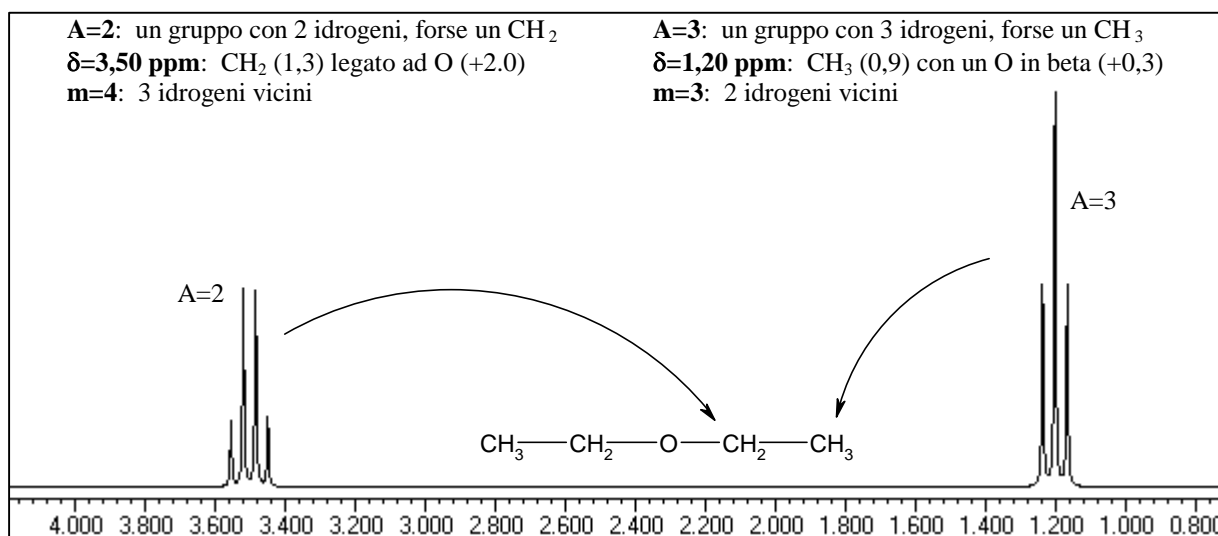
1	s
1 1	d
1 2 1	t
1 3 3 1	q
1 4 6 4 1	qui
1 5 10 10 5 1	sex

L'**intensità relativa** dei picchi di un segnale si può anche ricavare dalla **piramide di Tartaglia** mostrata qui a lato, dove s = singoletto, d = doppietto, t = tripletto, q = quartetto, qui = quintetto, sex = sestetto.

Dalla piramide si ricava che le aree relative di un quartetto sono 1:3:3:1, mentre le aree relative di un quintetto sono 1:4:6:4:1, ecc.

Siamo ora in grado di interpretare lo spettro NMR del **dietilere (caso A_2X_3)**, che viene riproposto qui sotto. Le tre informazioni fondamentali che ci dà uno spettro NMR sono:

- 1) **Area**: ci dice **quanti idrogeni** producono quel segnale.
- 2) **Spostamento chimico**: ci dice a quale **gruppo funzionale** appartiene l'idrogeno che produce quel segnale.
- 3) **Molteplicità**: ci dice **quanti idrogeni vicini** si trovano intorno a quelli che producono il segnale.

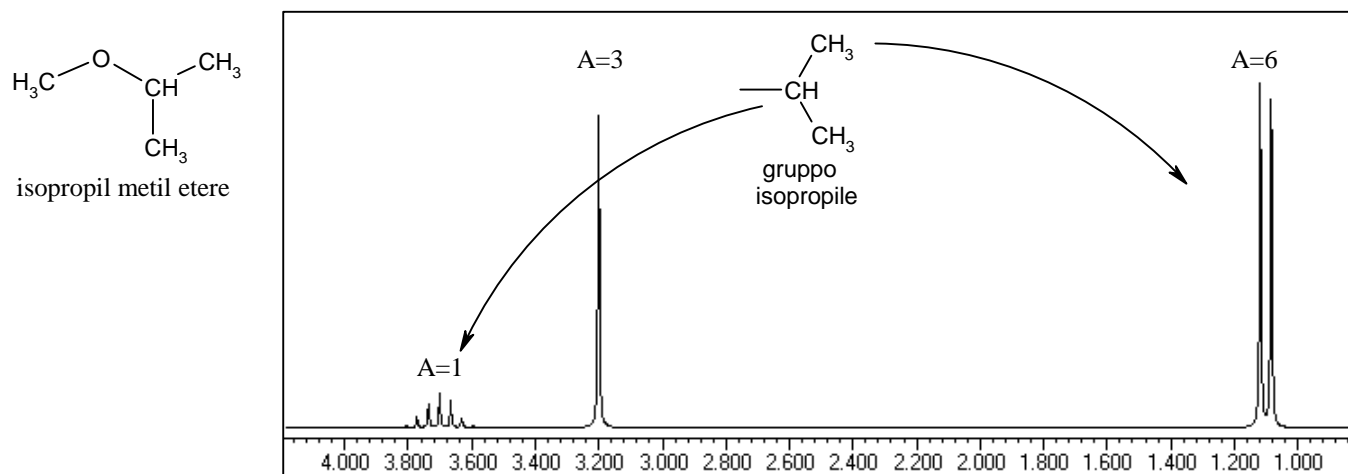


Il segnale del CH_3 è suddiviso in un **tripletto** dai **due** idrogeni vicini del CH_2 ($2 + 1 = 3$ picchi).

Il segnale del CH_2 è suddiviso in un **quartetto** dai **tre** idrogeni vicini del CH_3 ($3 + 1 = 4$ picchi).

Questo è il tipico segnale del **gruppo etile**: un CH₃ e un CH₂ accoppiati tra loro come tripetto e quartetto. Data la simmetria della molecola i due gruppi etile del dietilere producono lo stesso segnale.

Vediamo ora lo spettro HNMR dell'isopropil metil etere che contiene il **gruppo isopropile** (caso AX₆). Nello spettro osserviamo tre segnali, quindi nella molecola ci sono tre tipi di idrogeni. I due segnali sulla sinistra, a delta maggiore, indicano un CH (A=1) e un CH₃ (A=3) legati all'ossigeno elettronegativo. Il segnale a 1,1 ppm (A=6) indica due gruppi CH₃.



Il **singoletto** a 3,2 ppm è dovuto ad un CH₃ legato all'ossigeno [0,9 (CH₃) + 2,0 (O) = 2,9] ed è singoletto poiché non ha idrogeni vicini.

Il **multipletto** a 3,7 ppm è dovuto ad un CH legato all'ossigeno [1,7 (CH) + 2,0 (O) = 3,7].

E' accoppiato con il **doppietto** dei due CH₃ a 1,1 ppm. [0,9 (CH₃) + 0,3 (beta O) = 1,2].

Questi due segnali accoppiati tra loro individuano il **gruppo isopropile**. Infatti il segnale del CH è un **multipletto di sette picchi** perchè è vicino ai **sei** idrogeni dei due CH₃ (6+1 = 7 picchi).

Il segnale a 1,1 ppm dei due CH₃ è un **doppietto** perchè è vicino ad un solo idrogeno, quello del CH.

A=1: CH

δ=3,7: CH (1,7) vicino ad O (+2,0)

m=7: vicino a 6 H

A=3: CH₃

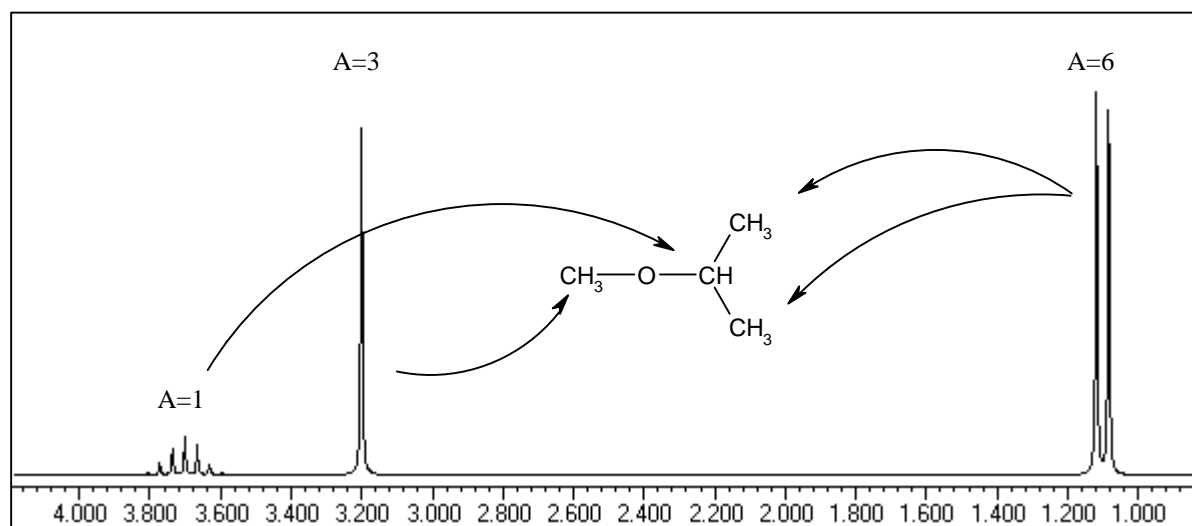
δ=3,2: CH₃ (0,9) vicino ad O (+2,0)

m=1: nessun H vicino

A=6: due gruppi CH₃

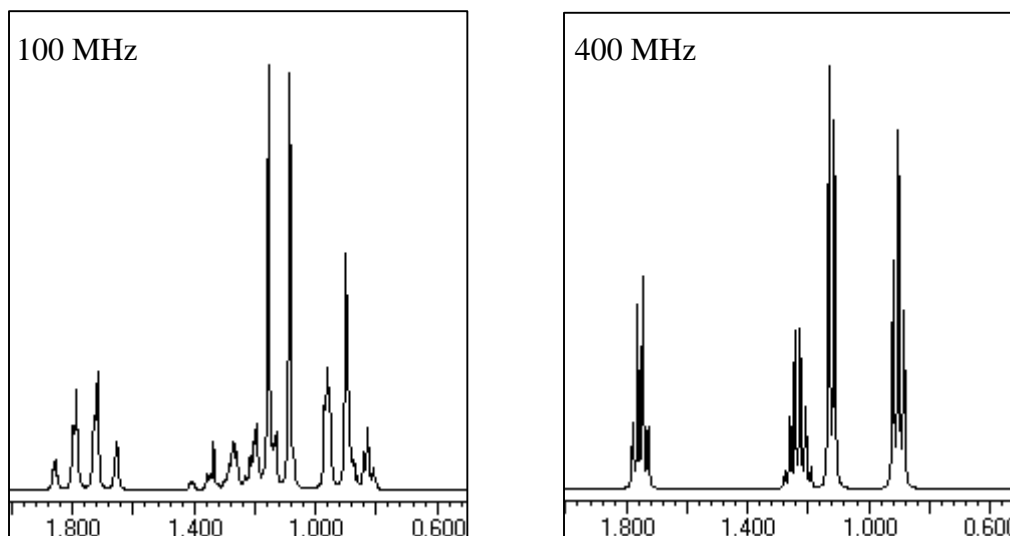
δ=1,1: CH₃ (0,9) con O in beta (+0,3)

m=2: vicino ad 1 H

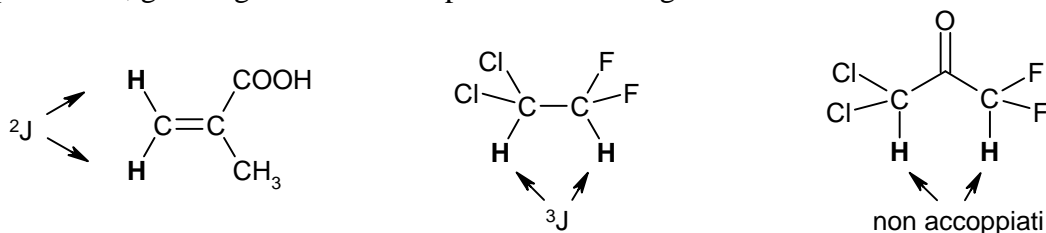


5. Albero di frazionamento

Come si vede nelle due figure qui sotto, lo spettro NMR di una sostanza può avere un aspetto molto diverso se viene eseguito con uno strumento di bassa potenza (100 MHz) o di alta potenza (400 MHz), cioè usando un campo magnetico B_0 più basso o più alto. Nei due strumenti i vari idrogeni risuonano agli stessi valori della scala in ppm, ma gli intervalli delle frequenze sono diversi. Nello strumento da 100 MHz, 1ppm corrisponde a 100 Hz, mentre nello strumento da 400 MHz, 1ppm corrisponde a 400 Hz. Dato che le costanti di accoppiamento J , invece, sono indipendenti da B_0 , i multipletti appaiono 4 volte più stretti in uno strumento da 400 MHz, rispetto ad uno strumento da 100 MHz come $J/400$ è 4 volte minore di $J/100$. Quindi in uno strumento con campo magnetico maggiore (400 MHz) i picchi appaiono più stretti, e segnali vicini tra loro possono essere separati e letti in modo più agevole.



L'accoppiamento di spin dipende dal **numero di legami che separano gli idrogeni**, e non dalla loro distanza nello spazio. In generale sono visibili accoppiamenti tra idrogeni separati fino a 3 legami, quindi sono accoppiati tra loro (a patto che siano magneticamente diversi) gli idrogeni **geminali** (2J), cioè separati da due legami, e quelli **vicinali** (3J), separati da tre legami. Non sono accoppiati, invece, tranne casi particolari, gli idrogeni che sono separati da 4 o 5 legami.



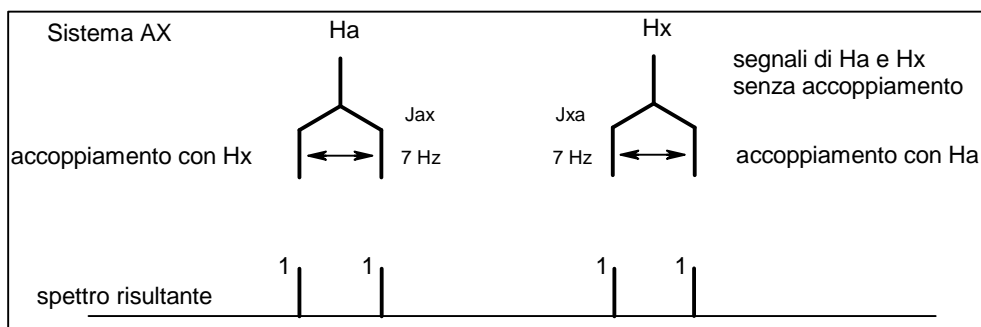
I valori tipici delle costanti di accoppiamento tra **idrogeni geminali** (2J) sono
 10-14 Hz per H geminali su carboni sp^3
 1-3 Hz per H geminali vinilici

I valori tipici delle costanti di accoppiamento tra **idrogeni vicinali** (3J) sono
 circa 7 Hz per H vicinali su carboni sp^3-sp^3 (singolo legame, più lungo)
 8-10 Hz per H vicinali aromatici (60°) (parziale doppio legame, lunghezza intermedia)
 10-12 Hz per H vicinali vinilici cis (60°) (doppio legame, più corto)
 14-18 Hz per H vicinali vinilici trans (180°)

Un modo alternativo, rispetto a quello visto nel capitolo precedente, per descrivere gli accoppiamenti di spin è la tecnica dell'**albero di frazionamento** che consiste nello sdoppiare il segnale dell'idrogeno in esame tante volte quanti sono gli idrogeni vicini con cui interagisce e usando di volta in volta la corretta costante di accoppiamento J .

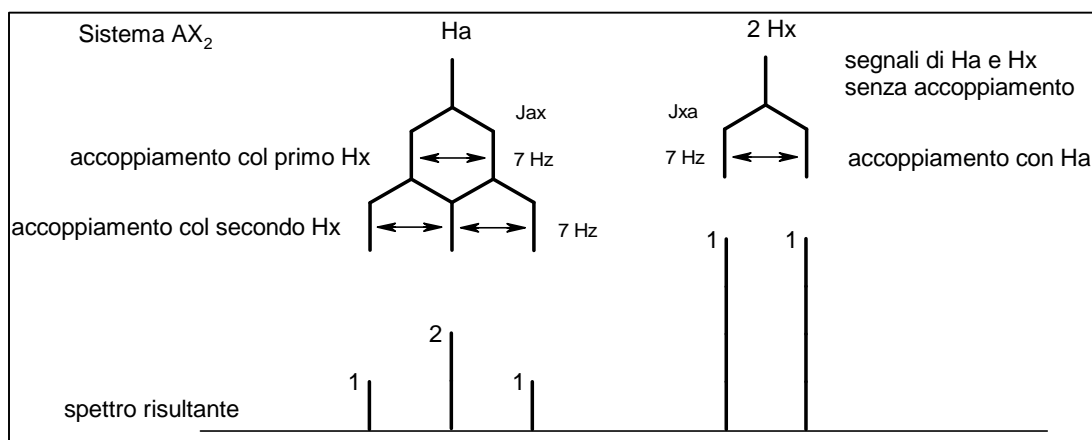
Vediamo in pratica come si applica questa tecnica ai casi visti prima.

Caso AX:



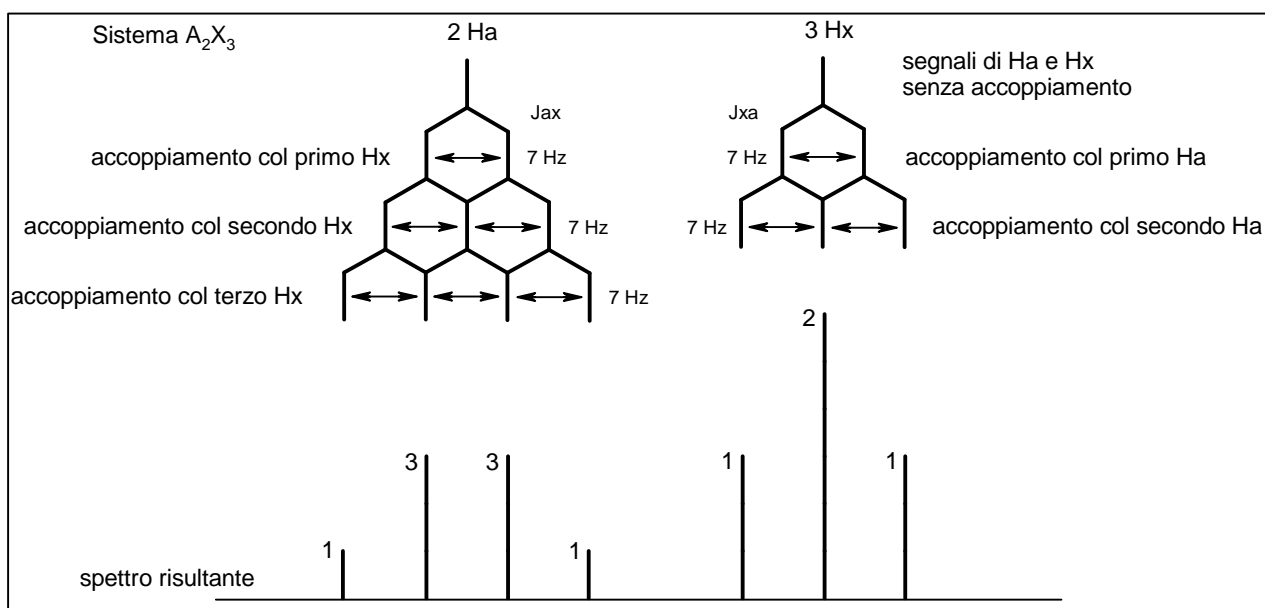
Il segnale di H_a è trasformato in un doppietto 1:1 dall'idrogeno vicino H_x . Lo stesso accade per H_x .

Caso AX₂:



Il segnale di H_a è trasformato in un tripletto 1:2:1 dai due idrogeni vicini H_x . Il segnale di H_x diventa un doppietto 1:1 per la vicinanza di H_a .

Caso A₂X₃:



Il segnale di H_a è trasformato in un quartetto 1:3:3:1 dai tre idrogeni vicini H_x .

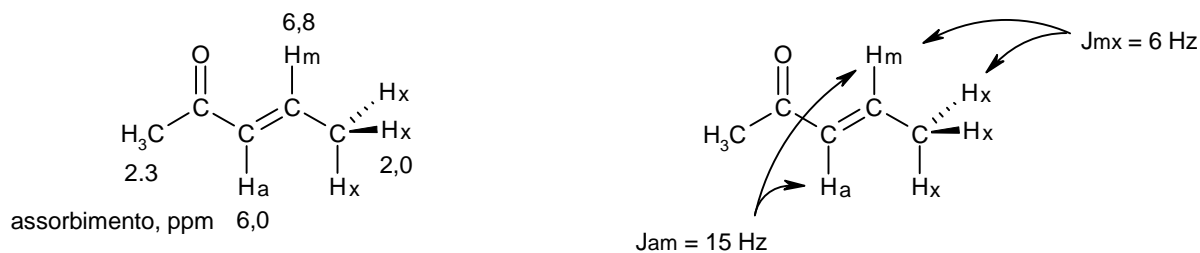
Il segnale di H_x diventa un tripletto 1:2:1 a causa dei due idrogeni vicini H_a .

La molteplicità dei segnali è uguale al numero di idrogeni vicini più uno, cioè $m = H_v + 1$.

L'area relativa dei picchi del multipletto si può anche ricavare dalla piramide di Tartaglia.

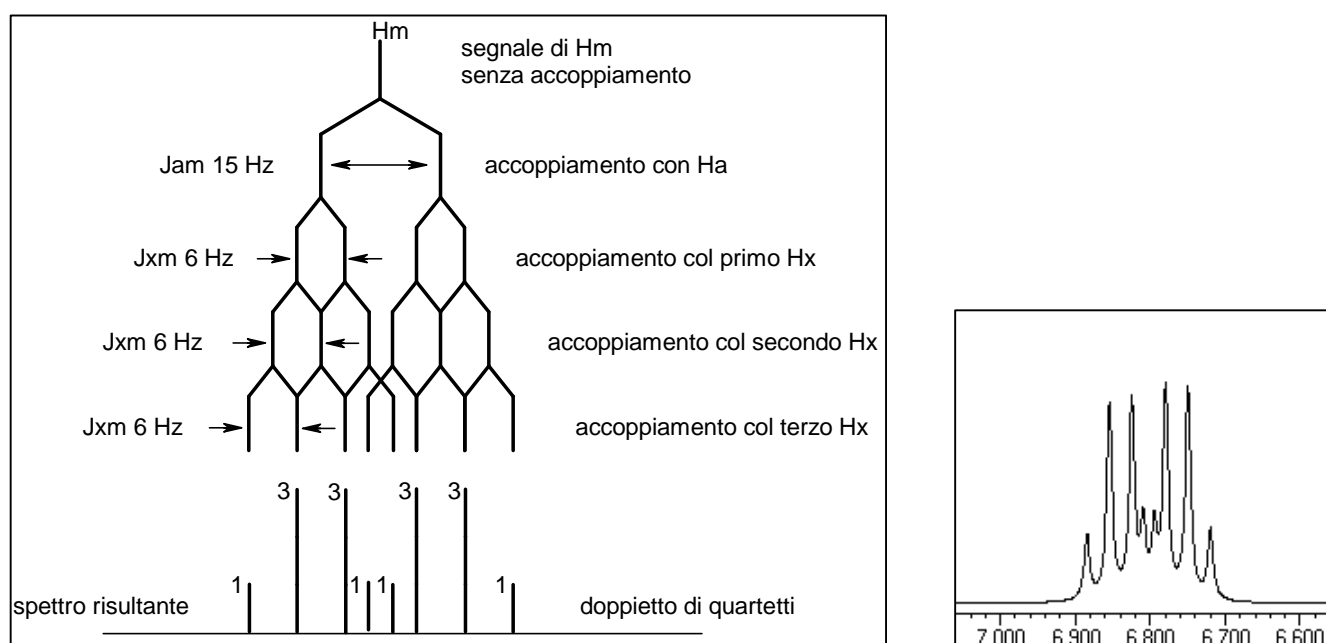
Gli accoppiamenti di spin visti finora producono segnali relativamente semplici perché abbiamo considerato molecole con la stessa costante di accoppiamento $J = 7$ Hz per tutti gli idrogeni.

Vediamo ora come cambiano i segnali NMR quando ci sono idrogeni con diverse costanti di accoppiamento J . Consideriamo, per esempio, la molecola pent-3-en-2-one.

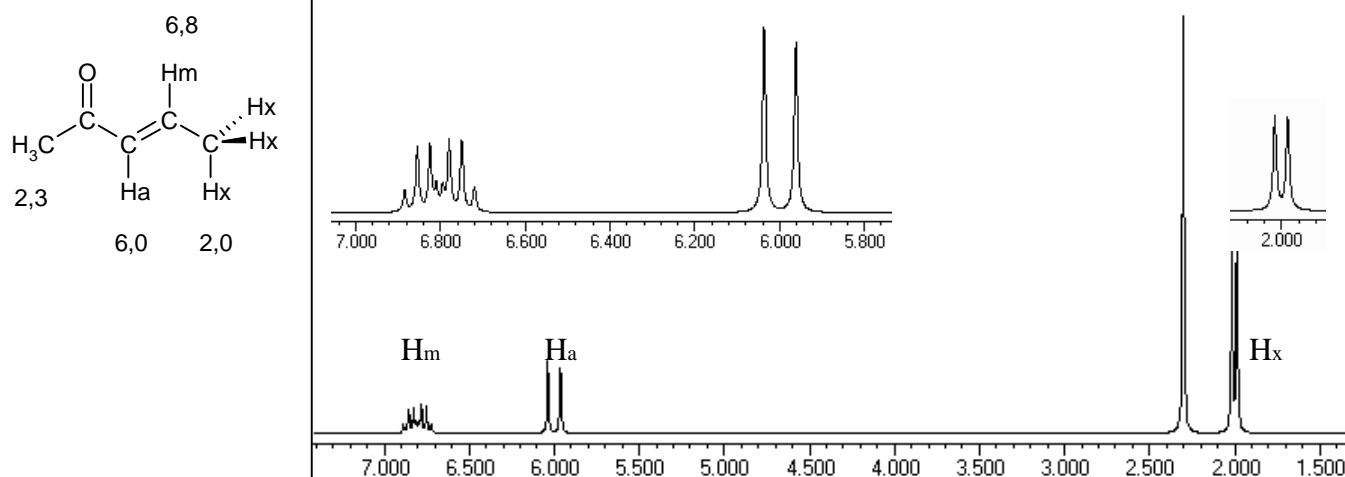


Notiamo che l'idrogeno H_m si accoppia con H_a con costante $J_{am} = 15$ Hz, mentre si accoppia con H_x con costante $J_{mx} = 6$ Hz.

Il segnale di H_m è complesso, ma può essere interpretato facilmente con la tecnica dell'albero di frazionamento.



Si tratta di un **doppietto di quartetti**, infatti il segnale di H_m viene trasformato in un **doppietto 1:1** da H_a con costante $J_{am} = 15$ Hz, poi ognuno di questi due picchi viene trasformato in un **quartetto 1:3:3:1** dai tre idrogeni H_x con una costante $J_{mx} = 6$ Hz. Dato che le due costanti di accoppiamento sono diverse tra loro, i segnali sdoppiati verso il centro dell'albero di frazionamento non si sovrappongono tra di loro, quindi i quattro idrogeni vicini ad H_m non producono un quintetto 1:4:6:4:1, ma formano un doppietto di quartetti 1:3:3:1:1:3:3:1. Lo spettro completo è il seguente:



Il **segnale di H_m** si trova a 6,8 ppm [5,8 (H vinilico) + 1 (risonanza col C=O) = 6,8] e nell'ingrandimento si vede molto bene la struttura fine di doppietto di quartetti.

Il **segnale di H_a** si trova a 6.0 ppm [5,8 (H vinilico) + 0,2 (C=O) = 6,0] ed è trasformato in un doppietto 1:1 dall'idrogeno vicino H_m con J = 15 Hz, infatti si notano i due picchi del doppietto con una spaziatura più grande del normale.

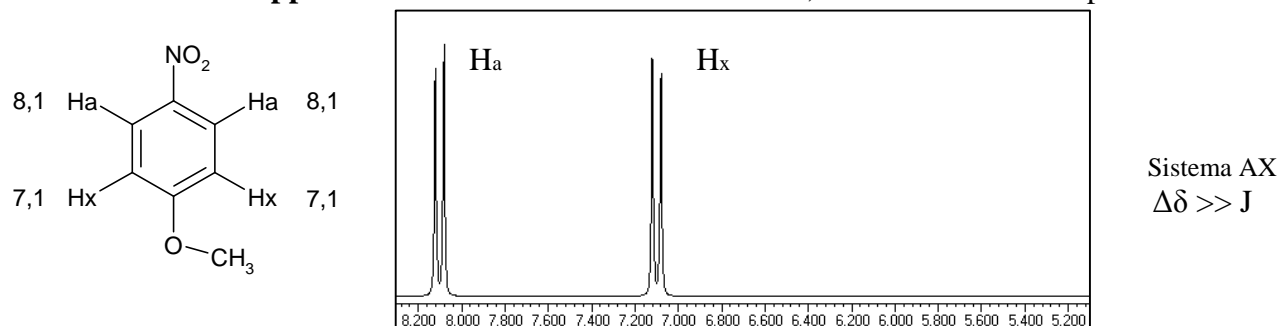
Il **segnale di H_x** si trova a 2,0 ppm [0,9 (CH₃) + 1 (posizione allilica) = 1,9] ed è anch'esso trasformato in un doppietto 1:1 dall'idrogeno vicino H_m con J = 6 Hz, infatti si notano i due picchi del doppietto molto più vicini rispetto all'altro doppietto a 6,0 ppm.

Infine il **segnale del metile** è a 2,3 ppm [0,9 (CH₃) + 1 (C=O) + 0,2 (beta C=C) = 2,1] ed è un singoletto perché non ha idrogeni vicini.

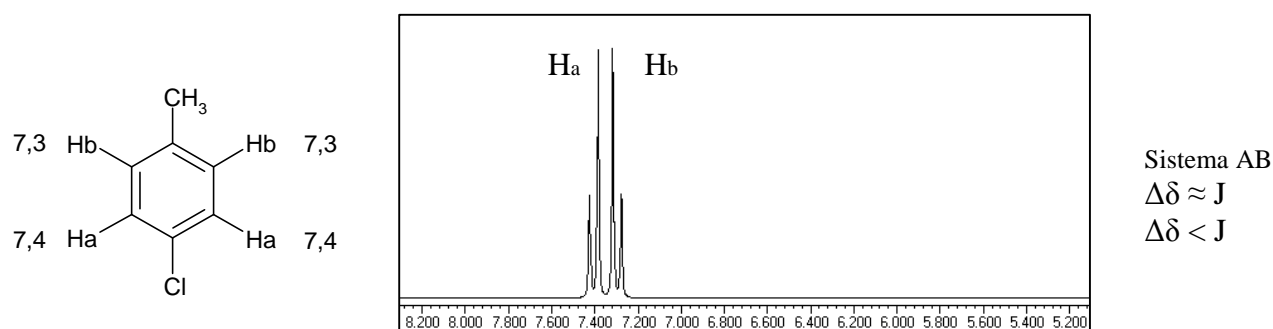
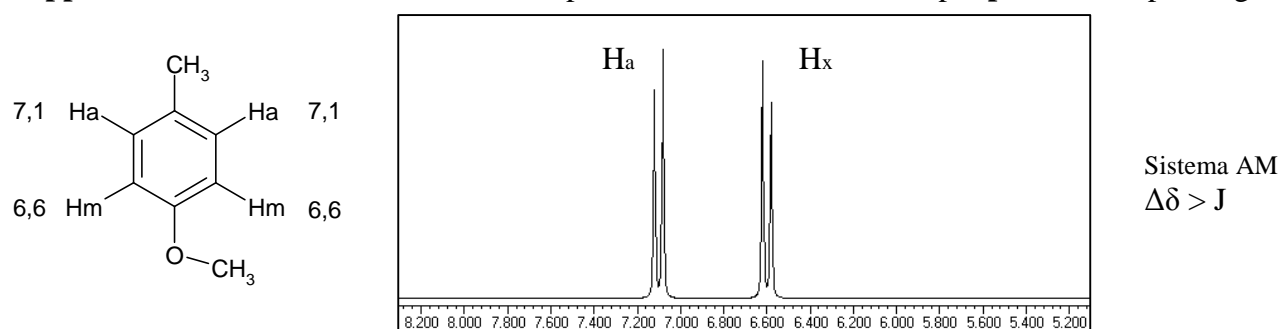
6. Accoppiamento di spin tra idrogeni simili

Abbiamo già visto che gli idrogeni identici non danno accoppiamento di spin uno con l'altro. Per esempio, i tre idrogeni identici di un metile CH_3 (sistema A_3) non si accoppiano tra loro, ma si possono accoppiare solo con altri idrogeni vicini. Quando uno degli idrogeni del CH_3 viene eccitato, **assorbe la radiazione** alla frequenza di Larmor e **poi la emette**. Questa può essere assorbita e poi emessa più volte dagli altri idrogeni identici del gruppo che quindi continuano ad alternare uno **spin allineato col campo e contro il campo** e quindi danno un contributo zero al campo magnetico B applicato. Per questo i tre idrogeni del CH_3 non si accoppiano tra loro.

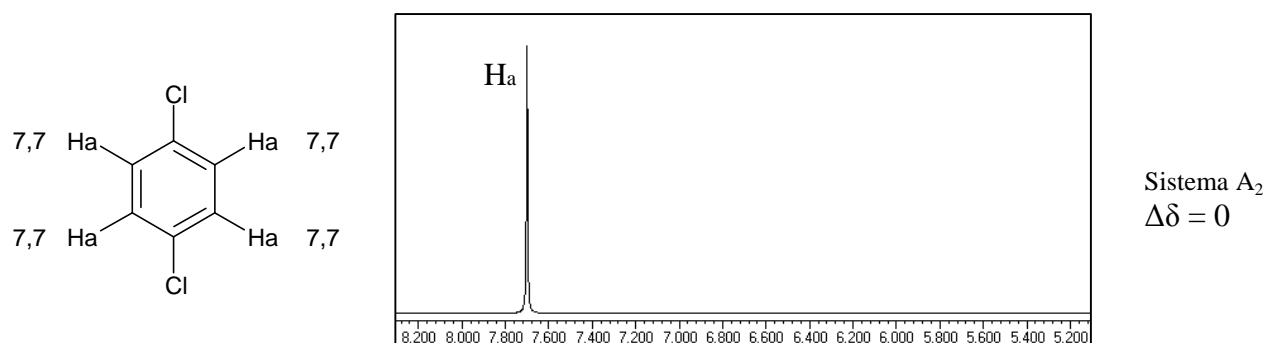
Quando due idrogeni vicini assorbono a **frequenze ben separate** (sistema AX) i loro segnali si sdoppiano e si formano **due doppietti** come in 1-nitro-4-metossibenzene, un anello benzenico para disostituito.



Se i due idrogeni vicini sono simili tra loro e assorbono a **frequenze vicine** (sistemi AM e AB), i due **doppietti si deformano** in modo che i due picchi **esterni** diventano sempre **più bassi** rispetto agli interni:



Infine, se i due idrogeni sono indistinguibili (come in 1,4-diclorobenzene, sistema A_2), assorbono alla **stessa frequenza** e danno un **unico segnale** senza accoppiamento di spin.



Ricordiamo che si usano lettere lontane nell'alfabeto come AX per indicare che i protoni accoppiati hanno assorbimenti lontani tra loro ($\Delta\delta \gg J$), mentre si usano lettere meno lontane come AM o vicine come AB per indicare rispettivamente idrogeni con una separazione tra gli assorbimenti appena sufficiente ($\Delta\delta > J$) oppure critica ($\Delta\delta \approx J$).

Quando le frequenze di risonanza dei due segnali si avvicinano (sistema AM) i doppietti cominciano a distorcersi e i **picchi più esterni diventano più bassi di quelli interni** in modo simmetrico, come il **tetto spiovente** di una casa, e questo aiuta a identificare le coppie di segnali accoppiate tra loro.

Quando le frequenze di risonanza dei due segnali sono molto vicine (sistema AB con $\Delta\delta \approx J$) i segnali diventano molto distorti e possono anche trarre in inganno, per esempio i due doppietti distorti AB della pagina precedente si possono confondere con un quartetto 1:3:3:1.

Questo fenomeno è dovuto al fatto che, quando l'idrogeno di un doppietto entra in risonanza, assorbe ed emette la sua frequenza di Larmor. Se gli idrogeni di due doppietti risuonano a frequenze molto vicine ($\Delta\delta \approx J$), possono **scambiarsi energia**, così quello ad energia maggiore può donare energia all'altro.

L'aumento di energia nel doppietto di destra provoca un aumento della popolazione con spin opposto al campo (\downarrow) che fa crescere, nel doppietto di sinistra, il picco centrale che risuona a $B-\beta$.

La diminuzione di energia nel doppietto di sinistra provoca un aumento della popolazione con spin allineato al campo (\uparrow) che fa crescere, nel doppietto di destra, il picco centrale che risuona a $B+\beta$.

Infine, quando gli idrogeni dei due doppietti diventano indistinguibili, come nell'1,4-diclorobenzene (sistema A_2), i loro segnali si fondono in un unico picco e non c'è più accoppiamento di spin.

Gli **alcheni terminali** presentano dei segnali particolarmente complessi, perchè gli idrogeni sul doppio legame non solo costituiscono un sistema ABC, ma hanno anche costanti di accoppiamento diverse.

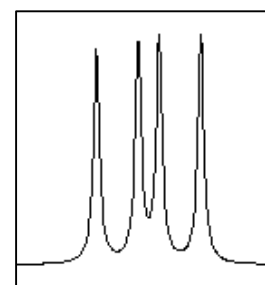
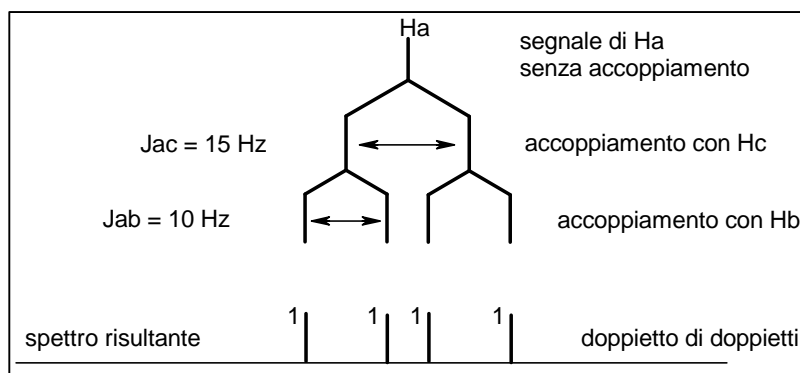
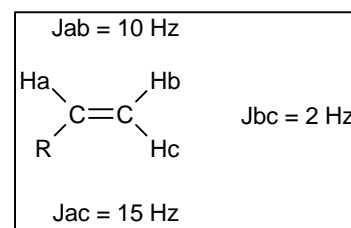
I due idrogeni **trans** H_a e H_c sono più fortemente accoppiati ($J_{ac} = 15$ Hz) perchè hanno **orbitali di legame paralleli** tra loro.

I due idrogeni **cis** H_a e H_b sono su **legami a 60°** tra loro e hanno $J_{ab} = 10$ Hz.

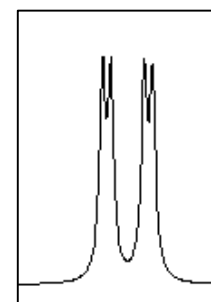
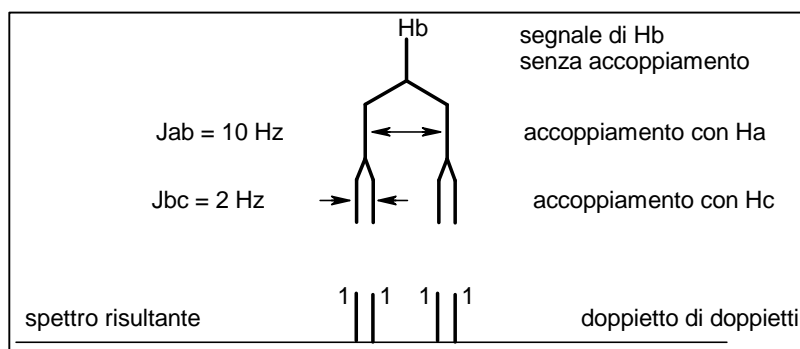
I due idrogeni **geminali** H_b e H_c si trovano su **legami a 120°** tra loro e hanno $J_{bc} = 2$ Hz.

Le costanti di accoppiamento per gli idrogeni cis, trans e geminali sono quindi 10, 15 e 2 Hz rispettivamente.

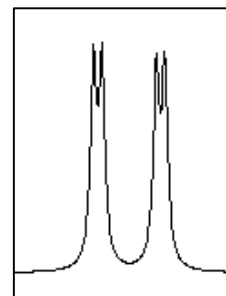
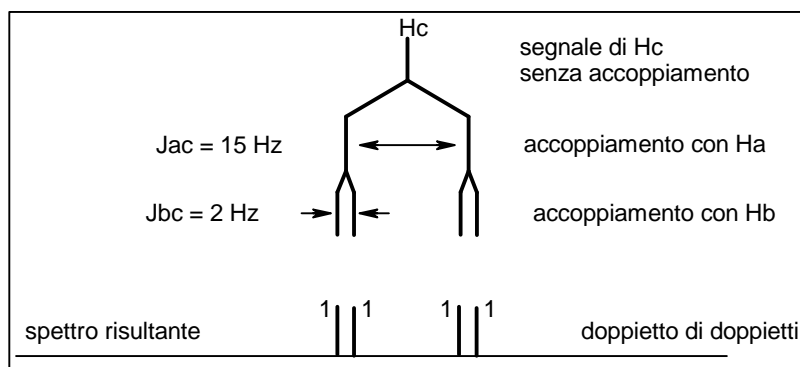
Il segnale dell'idrogeno H_a è diviso in un doppietto da H_c (trans) con $J_{ac} = 15$ Hz. Questi picchi sono ulteriormente suddivisi da H_b (cis) con una costante $J_{ab} = 10$ Hz e si ottiene un **doppietto di doppietti**, come mostrato qui sotto.



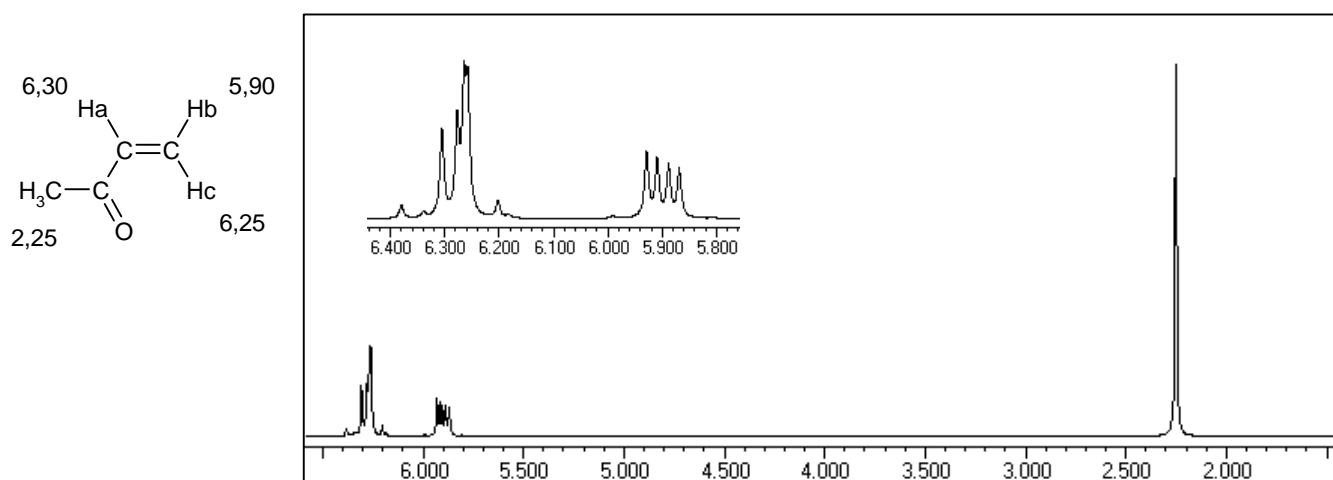
Il segnale dell'idrogeno H_b è suddiviso in un doppietto da H_a (cis) con $J_{ab} = 10$ Hz. Questi picchi sono ulteriormente suddivisi da H_c (geminale) con $J_{bc} = 2$ Hz per formare un **doppietto di doppietti**.



Il segnale dell'idrogeno H_c è suddiviso in un doppietto da H_a (trans) con $J_{ac} = 15$ Hz. Questi picchi sono ulteriormente suddivisi da H_b (geminale) con $J_{bc} = 2$ Hz formando un altro **doppietto di doppietti**.



I segnali discussi fin qui di H_a , H_b , H_c , spesso sono ulteriormente complicati dal fatto di essere molto vicini tra loro. Se i segnali sono parzialmente sovrapposti, diventano difficilmente leggibili, come nello spettro HNMR del but-3-en-2-one mostrato qui sotto, dove H_a assorbe a 6,30 ppm e H_c a 6,25 ppm:



I segnali di H_a e H_c sono sovrapposti e illeggibili, H_b è invece identificabile come un doppietto di doppietti e quindi indica comunque l'accoppiamento con gli altri due idrogeni del doppio legame terminale.

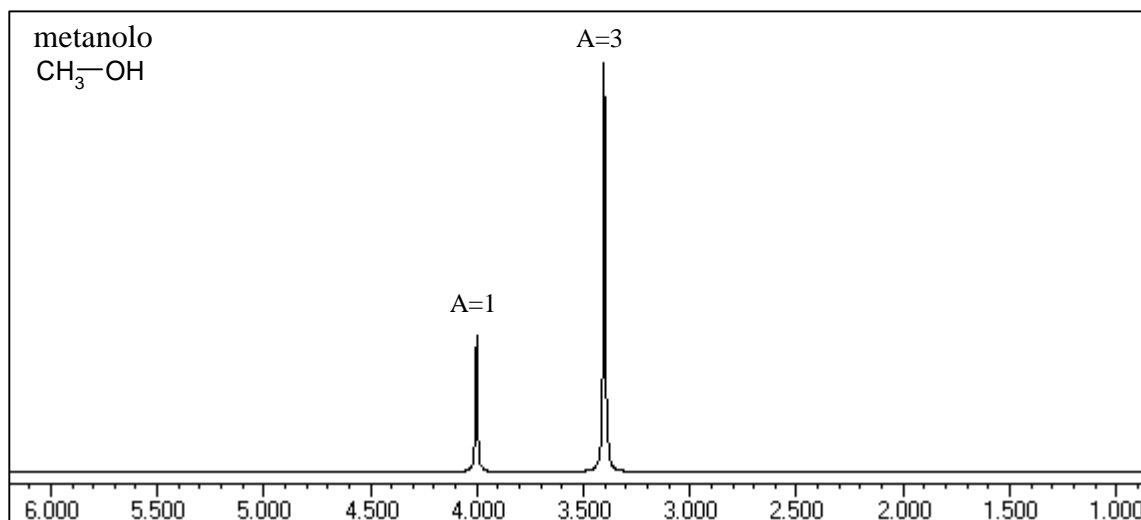
^{13}C -NMR

L'**accoppiamento di spin** tra nuclei di ^{13}C adiacenti normalmente **non si osserva** anche se in teoria sarebbe possibile. L'abbondanza naturale del ^{13}C (1,1%), infatti, è molto bassa e rende improbabile che due nuclei di ^{13}C si trovino uno vicino all'altro nella stessa molecola. D'altra parte, i nuclei ^1H hanno spin $\frac{1}{2}$ e si possono accoppiare col nucleo ^{13}C per generare segnali multipli. Come descritto sopra, il segnale dal carbonio verrebbe diviso in $(n + 1)$ picchi, dove n è il numero di idrogeni legati al carbonio.

Normalmente, però, lo spettrometro NMR viene fatto funzionare in una modalità chiamata **disaccoppiamento dal rumore del protone** nella quale il campione viene irradiato con una seconda radiofrequenza che eccita tutti i protoni della molecola, impedendo così l'accoppiamento di spin. I multipletti del ^{13}C vengono così trasformati in singoletti. Anche se questo modo di operare fornisce meno informazioni rispetto al modo non disaccoppiato, si preferisce disaccoppiare il protone perché si ottiene, come effetto collaterale, un significativo aumento del segnale NMR del ^{13}C a causa di un fenomeno noto come "Effetto Nucleare di Overhauser" (NOE). Il NOE produce un trasferimento di energia dai protoni verso i nuclei dei ^{13}C legati, aumentando l'intensità del segnale NMR. Sfortunatamente, però, questo aumento del segnale non è uniforme, quindi, in uno spettro ^{13}C -NMR, l'**integrazione**, cioè il calcolo dell'area dei picchi, è **priva di significato**.

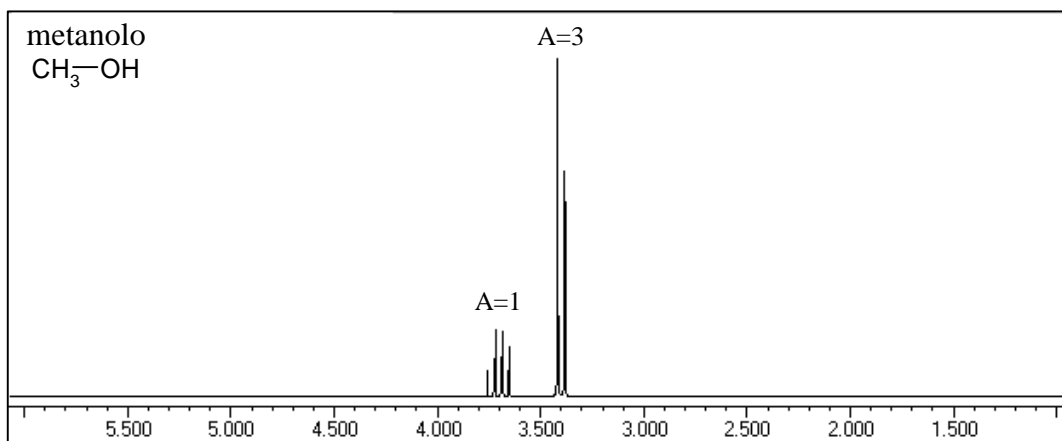
7. Spettri ^1H NMR degli alcoli

Nello spettro ^1H NMR degli alcoli, in generale, l'idrogeno alcolico **non si accoppia** con gli idrogeni del resto della molecola. A titolo di esempio, consideriamo il seguente spettro ^1H NMR del **metanolo** CH_3OH (in CDCl_3) nel quale non si osserva l'accoppiamento dell'idrogeno alcolico (4,0 ppm) con gli idrogeni sul gruppo metile CH_3 (3,4 ppm) anche se questi sono vicini nella molecola e dovrebbero dare accoppiamento di spin e produrre molteplicità dei picchi.



I segnali degli idrogeni del CH_3 e dell'idrogeno dell' OH sono, infatti, singoletti. Questo mancato accoppiamento di spin è dovuto al fatto che l'idrogeno alcolico, durante il tempo della misura dello spettro NMR, **viene scambiato** più volte tra le molecole di alcol e quindi il suo spin non resta costante in una molecola e il suo contributo al campo magnetico si annulla. L'idrogeno alcolico risulta quindi **disaccoppiato** dagli altri idrogeni della molecola.

Questo fatto, però, non è scontato, ma dipende dalle **condizioni sperimentali**. I fattori che ostacolano lo scambio di H^+ tra molecole di alcol possono far comparire l'accoppiamento di spin e produrre molteplicità nel picco dell'idrogeno alcolico. Questo accade, per esempio, in **soluzioni molto diluite** oppure conducendo l'esperienza a **bassa temperatura** o ancora in molecole di alcol con **ingombro sterico**.



Questi stessi fattori influenzano anche il valore assoluto dello spostamento chimico dell'idrogeno alcolico che infatti può cadere **nell'intervallo 0,5 – 5 ppm**. Nello spettro qui sopra il metanolo è molto **diluito** in CD_3Cl e l'assorbimento del protone dell' OH è a 3,7 ppm. In soluzioni più **concentrate** lo spostamento chimico è **maggiore** perchè si formano legami idrogeno più forti che indeboliscono il legame O-H e quindi l'idrogeno risulta meno schermato. In alcuni casi il segnale dell'idrogeno dell' OH può avere anche una **forma più allargata**, a causa della variabilità del legame idrogeno nelle varie molecole.

I fenomeni osservati qui per gli alcoli si verificano anche negli spettri ^1H -NMR delle ammidi, delle ammine e dei tioli.