

# **Química Orgánica-III**

**(1628)**

Última versión 8 de diciembre de 2025

**Química de Alimentos**

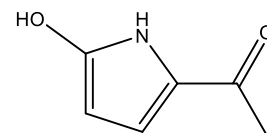
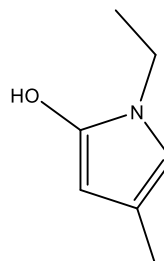
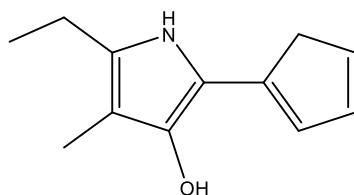
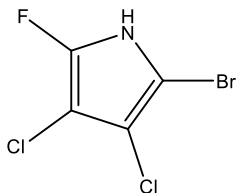
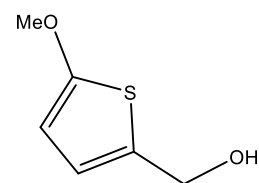
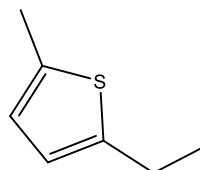
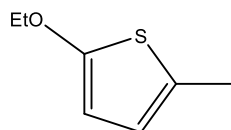
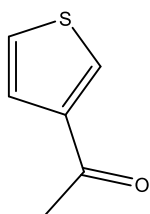
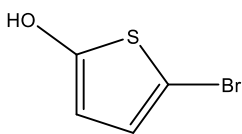
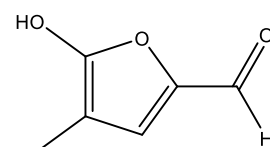
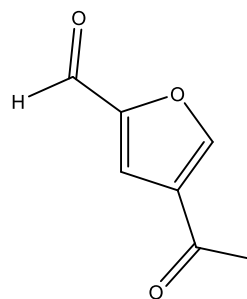
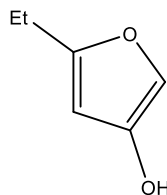
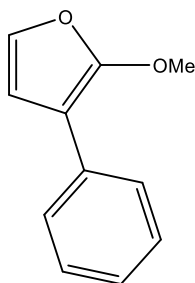
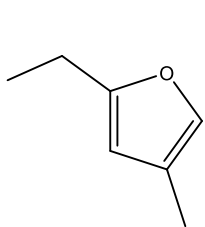
**Dr. Miquel Gimeno**

**Libro de problemas**

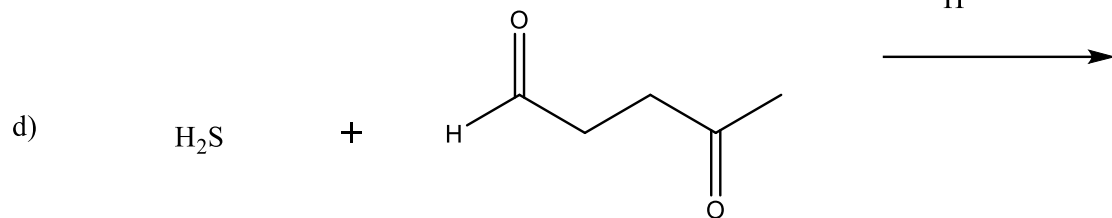
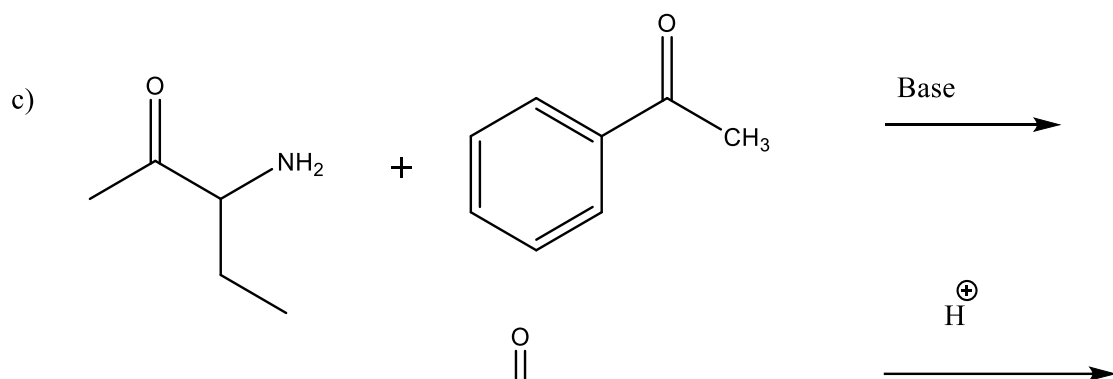
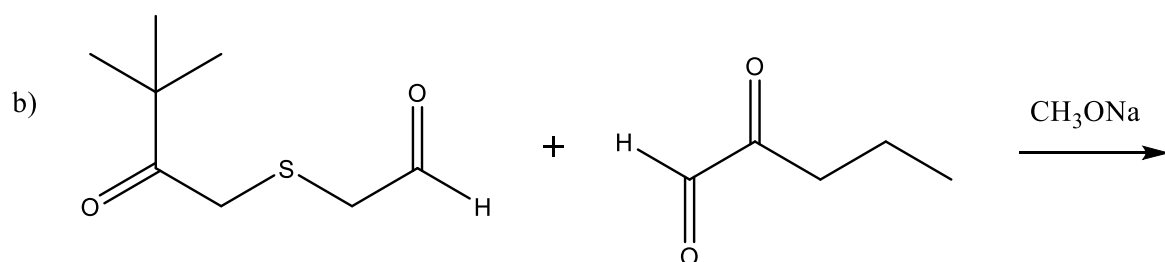
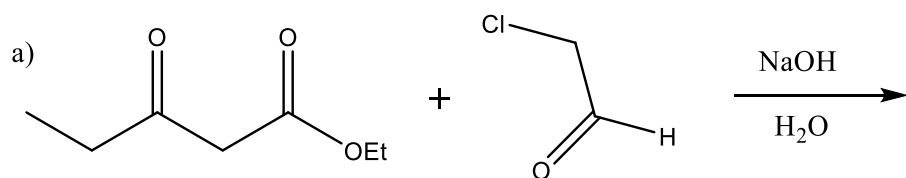
# Capítulo 1

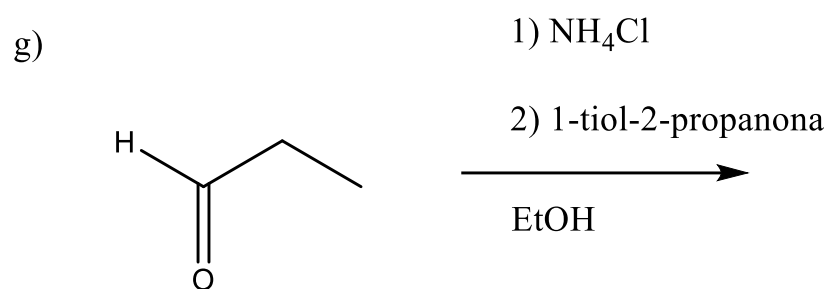
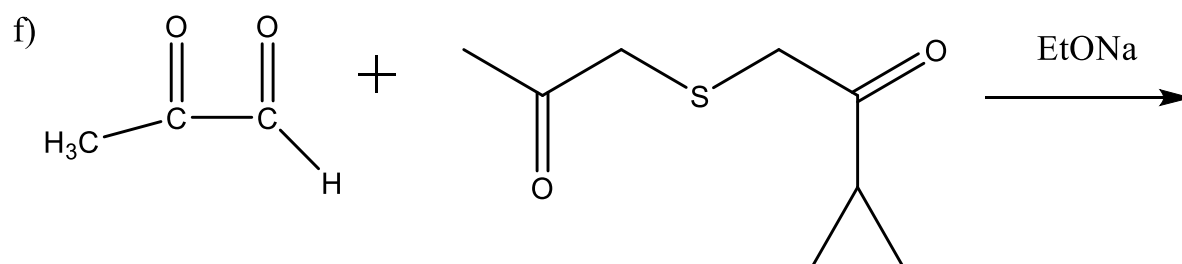
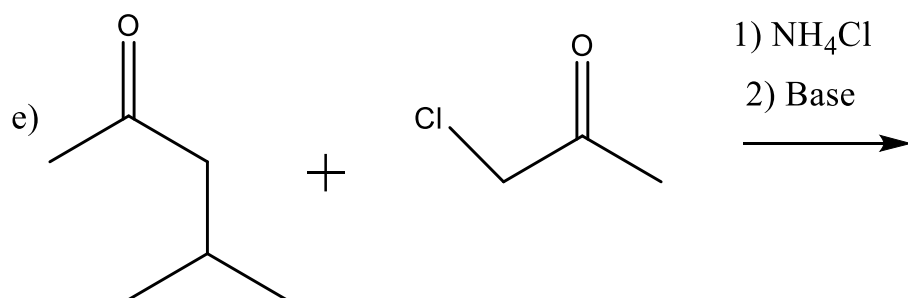
## FURANOS TIOFENOS Y PIRROLES

### 0. Nomenclatura

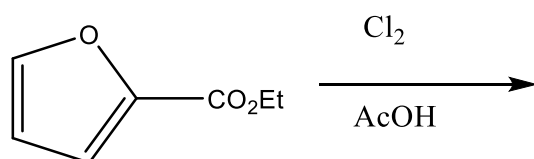
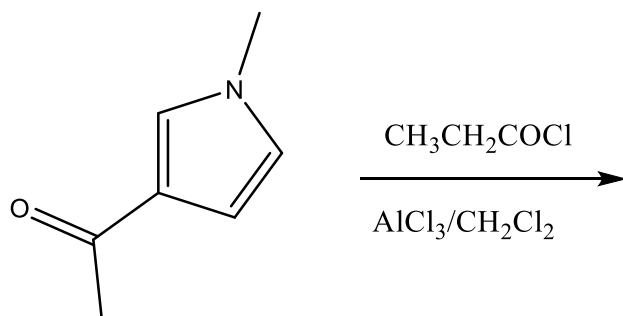
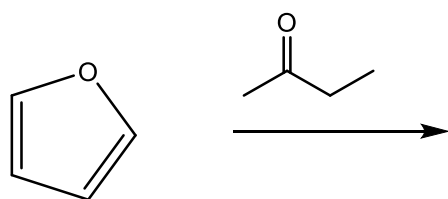
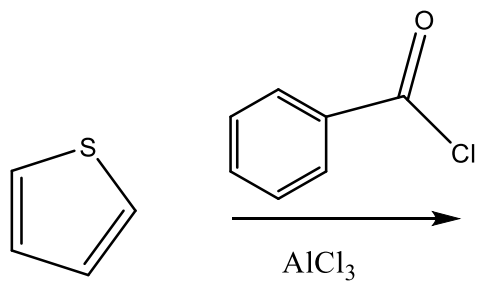


Pregunta 1. Complete las siguientes transformaciones químicas y escriba el mecanismo que explique la formación del producto

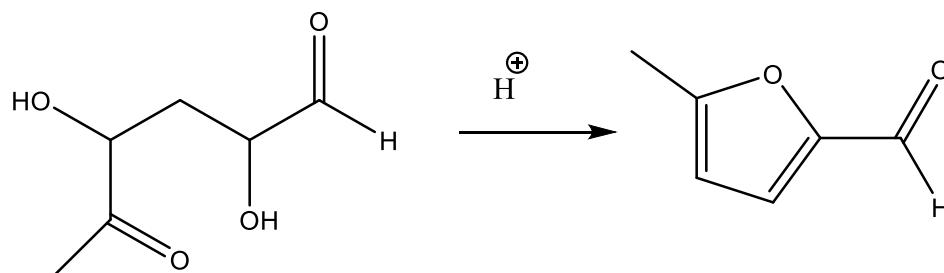


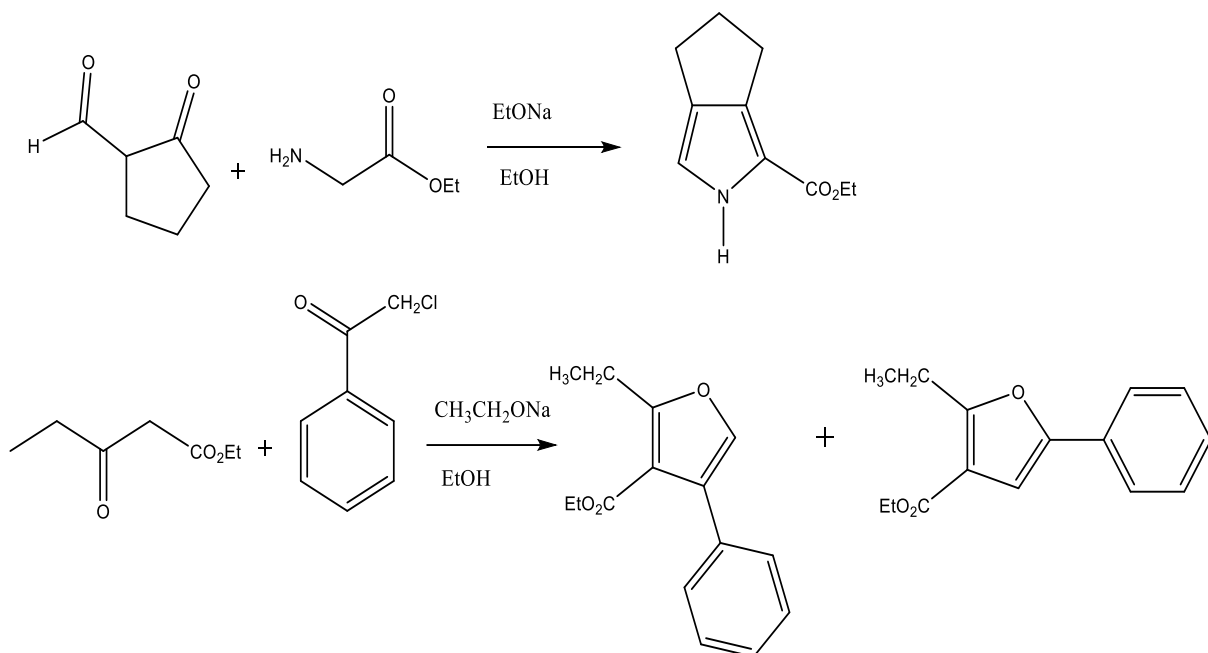


Pregunta 2. Prediga el producto mayoritario de las siguientes transformaciones químicas

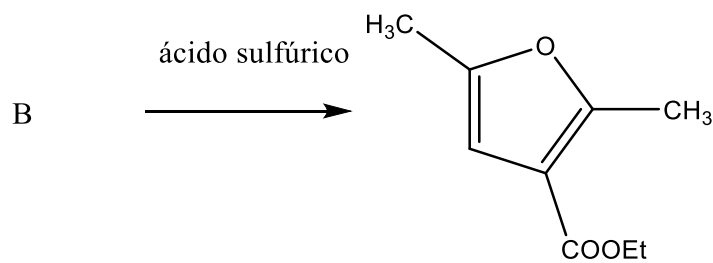
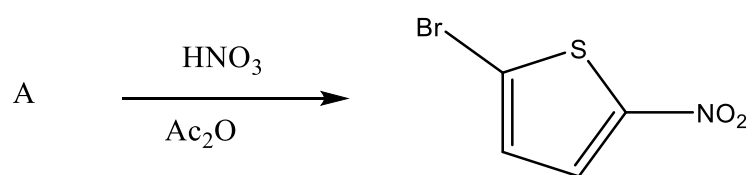


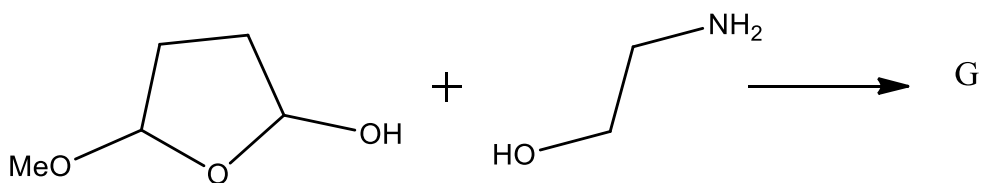
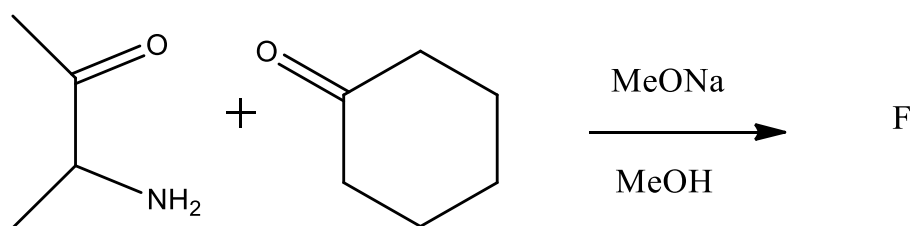
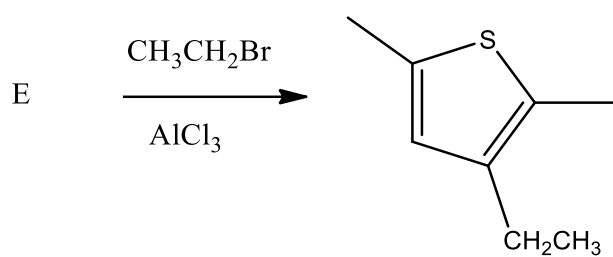
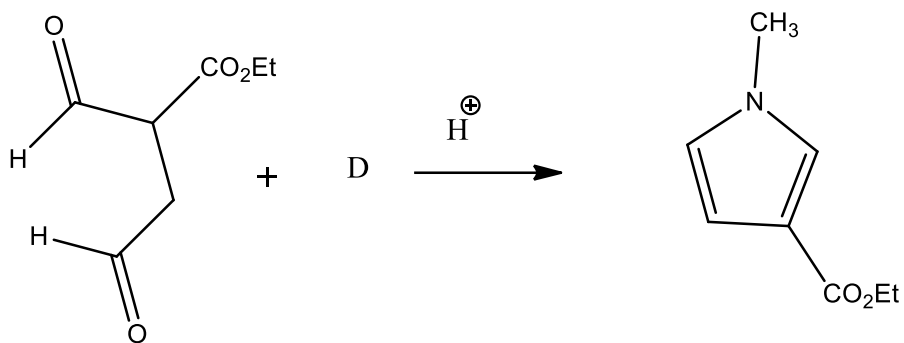
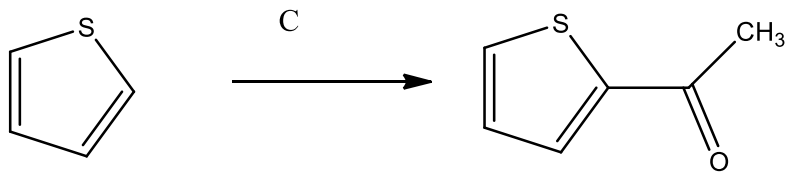
Pregunta 3. Describa el mecanismo para las siguientes transformaciones



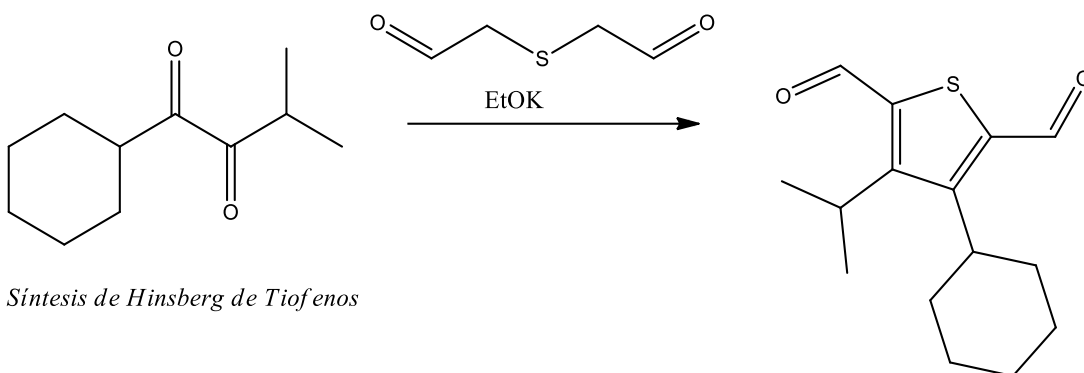


Pregunta 4. Complete las siguientes reacciones químicas indicadas con letras

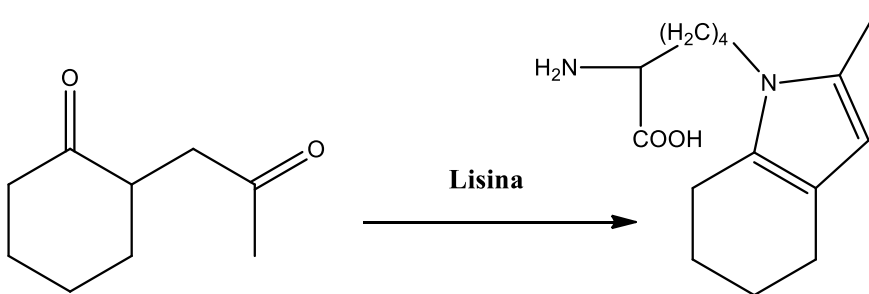




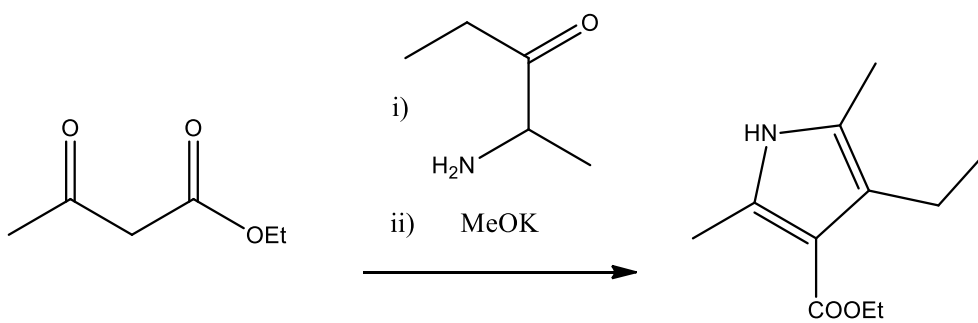
Pregunta 5. Describa el posible mecanismo de reacción de las siguientes transformaciones



*Síntesis de Hinsberg de Tiofenos*

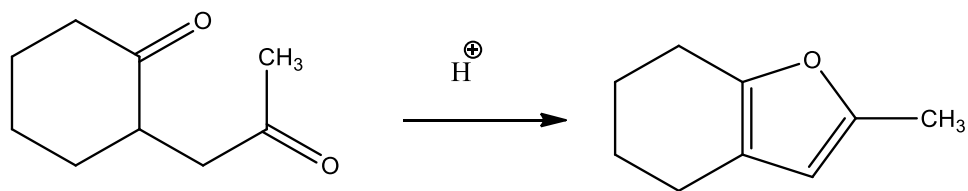


*Síntesis de Paal-Knorr de Pirroles*

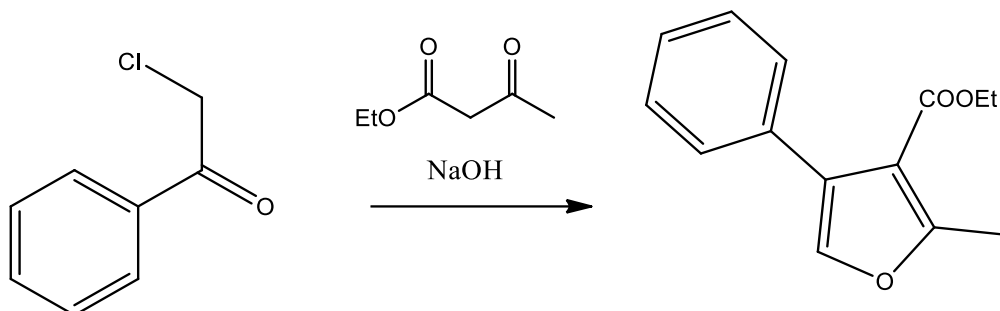


*Síntesis de Knorr de Pirroles*

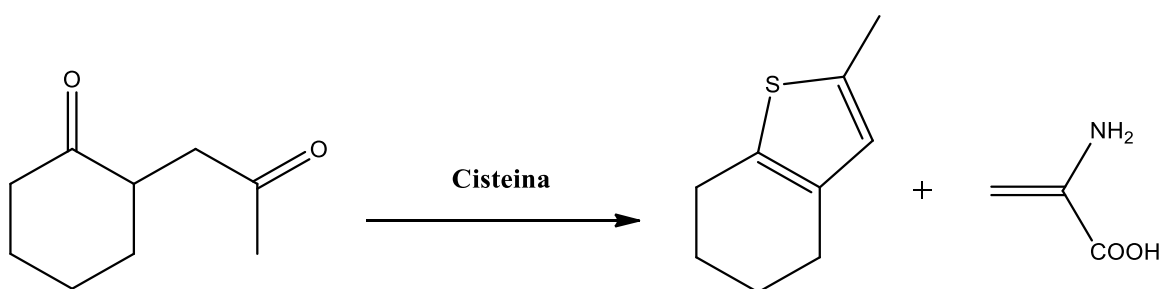




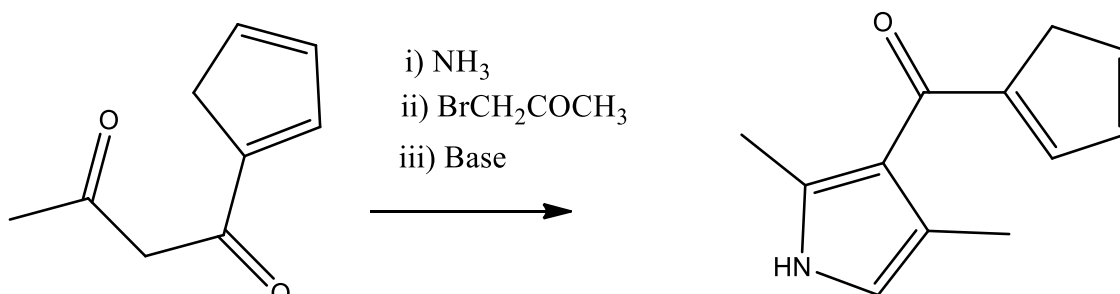
*Síntesis de Paal-Knorr de furanos*



*Síntesis de Feist-Benary de Furanos*



*Síntesis de Paal-Knorr de Tiofenos*

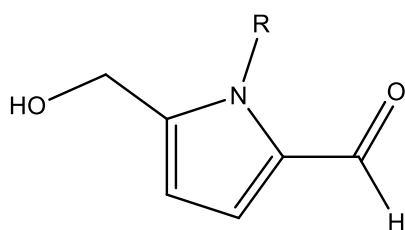


*Síntesis de Hantzsch de pirroles*

Pregunta 6. Si la pared celular es rica en hexosas se obtiene hidroximetilfurfural (HMF) ¿qué furanoide se obtendrá si es rica en pentosas considerando que el medio es ácido? Describa los posibles mecanismos de obtención desde caramelización o vía Maillard.

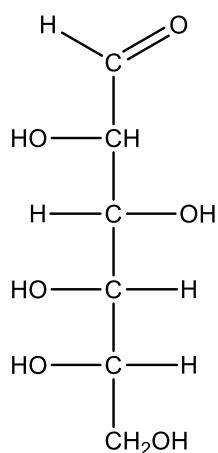
Pregunta 7, Describa el mecanismo de degradación de Strecker partiendo de serina y del producto de la retroaldólisis de 1,2-dicarbonilo 3 deoxisosa.

Pregunta 8. Una de las reacciones más importantes en la química de los alimentos es el conjunto de reacciones de Maillard, que explica como se oscurecen los alimentos al ser calentados. Una de ellas es la transformación o reacción de Amadori. Propaga un mecanismo que explique la formación de un 5-hidroximetil-2-carboxaldehídopirrol (1) sustituido en N desde glucosa.

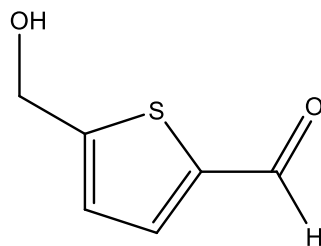


(1)

Pregunta 9. El reordenamiento de Amadori puede producir tiofenos sustituidos con ayuda de los compuestos sulfurados producidos en la degradación de cisteína o metionina. Proponga un mecanismo desde la aldosa (2) al tiofeno (3).

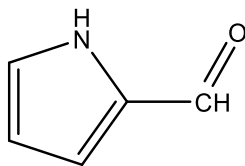


(2)



(3)

Pregunta 10. Los pirroles son compuestos nitrogenados que se supone derivan de la prolina y de la hidroxiprolina mediante la degradación de Strecker. Sin embargo, también se pueden formar por la ruta de Maillard debido a la reacción entre las proteínas y los azúcares. Entre los más conocidos está el 2-formilpirrol (4). Describa el mecanismo que da lugar a este compuesto.

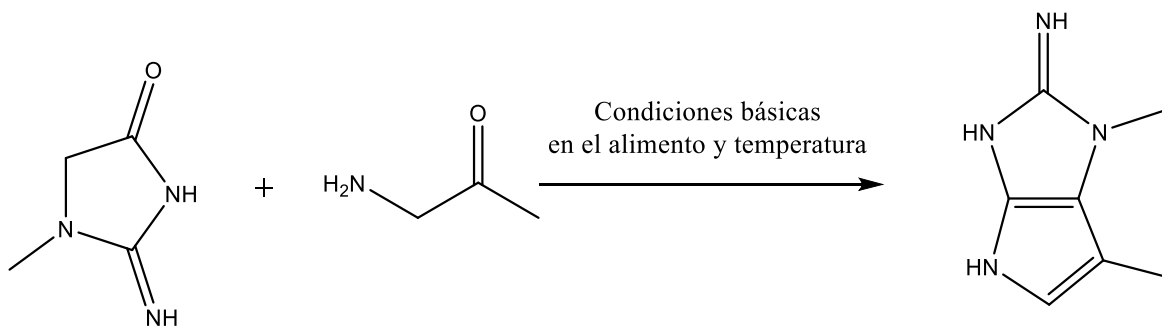


(4)

Pregunta 11. Describa el mecanismo al heterociclo aromático de 5 miembros que se podría obtener al calentar alimentos si el alfa-aminoacetaldehído, el cual es un subproducto de la degradación de Strecker desde glicoxal, reacciona vía aldólica con el ion enolato del piruvaldehído (metilglicoxal) seguido de los pasos de ciclación /deshidratación.

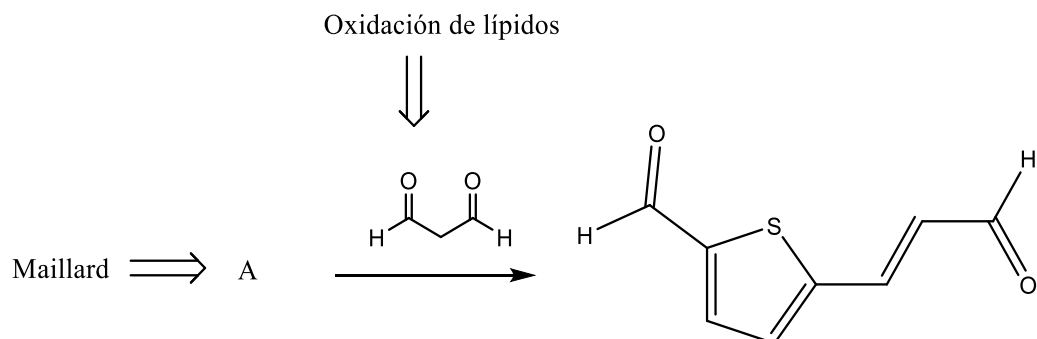
Pregunta 12. Describa el mecanismo si los productos principales de la degradación de Strecker desde piruvaldehído y cisteína (aminoacetona y tiolacetaldehído) reaccionan entre si para dar lugar a un pirrol sustituido. Describa el mecanismo que daría lugar a un tiofeno sustituido.

Pregunta 13. Al calentar alimentos se pueden producir compuestos de glicosilación avanzada complejos de anillos fusionados ricos en nitrógeno. Estos pueden llegar a ser mutágenos. Describa el mecanismo de la siguiente transformación entre la creatinina, que es un producto derivado de la creatina, la cual se encuentra en carnes rojas y mariscos, y el subproducto de la degradación de Strecker de piruvaldehído

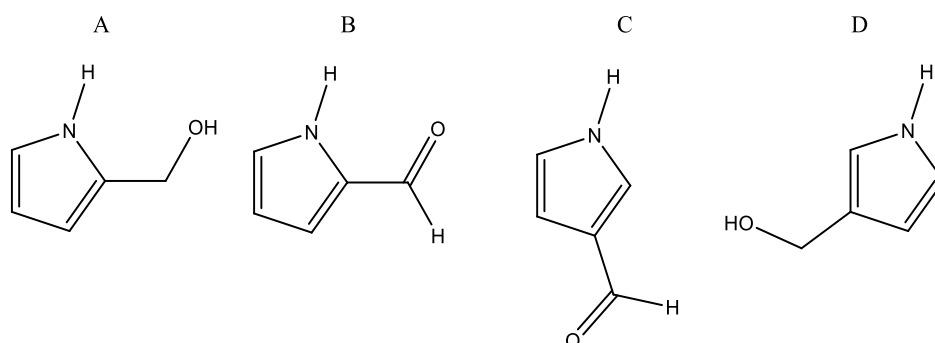


Pregunta 14. Escribe en el recuadro el nombre de la molécula A

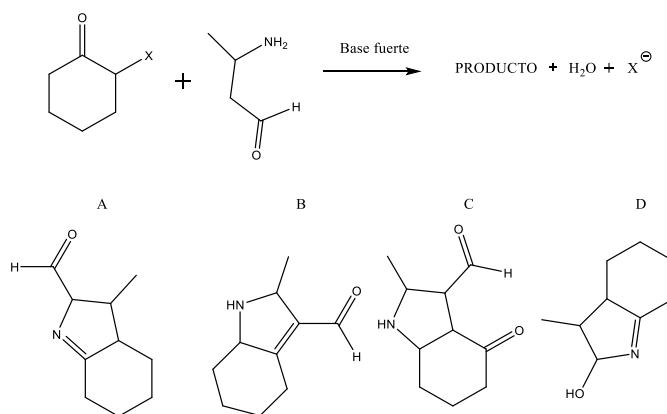
A:



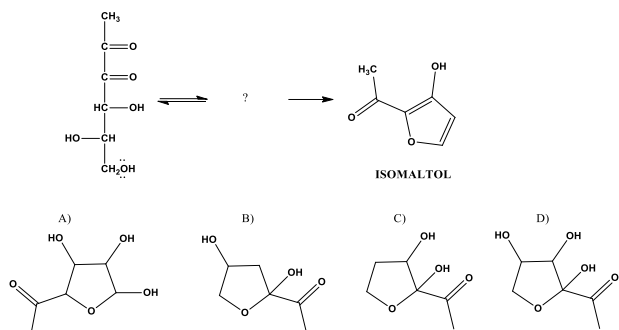
Pregunta 15. Indica el pirrol que se podría obtener al calentar alimentos si el aminoacetaldehído, el cual es un subproducto de la degradación de Strecker desde glioxal, reacciona vía aldólica con el ion enolato del piruvaldehído (metilglioxal) seguido de los pasos de ciclación y deshidratación.



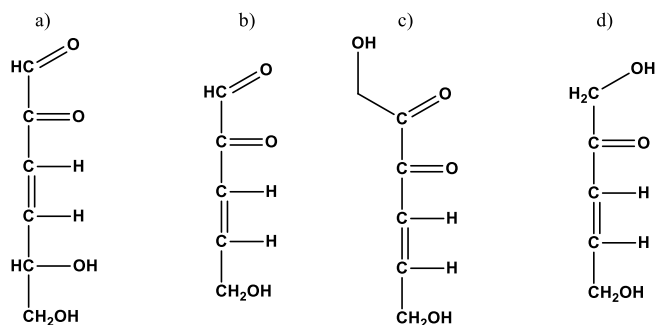
Pregunta 16. ¿Cuál es el producto más probable de la siguiente ruta sintética de tres pasos? considerando que el primer paso es un ataque nucleófilo de la amina al carbonilo de la 2-bromomociclohexanona, y el último, una deshidratación



Pregunta 17. Indica cual será la estructura molecular del intermedio de esta reacción para dar lugar al isomaltol

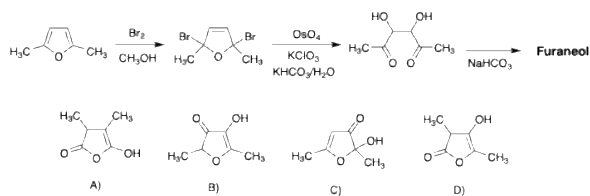


Pregunta 18 ¿Qué sacárido o intermedio de la reacción de Maillard daría directamente el Furfural por ciclación interna?

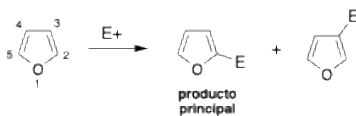


## GUIA DE EXAMEN

El furaneol es un saborizante y aromatizante natural, aislado de la piña y las fresas, que se usa como aditivo en la industria alimentaria. Este compuesto se obtiene sintéticamente por la ruta que se muestra a continuación. ¿Cuál es la estructura del furaneol?



El furano reacciona con electrófilos preferentemente en las posiciones C-2/C-5. ¿Cuál de las siguientes afirmaciones explica mejor la selectividad observada?



- A) Las posiciones C-2/C-5 presentan menor impedimento estérico.
- B) El producto de sustitución C-3/C-4 es inestable y se convierte en el producto de sustitución C-2/C-5.
- C) Existe un número mayor de estructuras de resonancia que contribuyen a la estabilidad del intermediario resultado del ataque en las posiciones C-2/C-5 que en C-3/C-4.
- D) Hay mayor atracción electrostática entre las posiciones C-2/C-5 y el electrófilo.

La reacción de SeAr de formaldehído sobre 2-hidroxifurano al calentar alimentos dará lugar a:

- A) 3,5-dihidroxifurano      B) 2,5-dihidroxifurano  
C) 1,2-dihidroxifurano      D) 2-hidroxi-5-hidroximetilfurano

Escribe el nombre de un posible furano sustituido que se podría obtener al calentar alimentos cuando reacciona el glicoxal que se forma de la fragmentación retroaldólica de una 1,2-dicarbonilo-3-deoxisosa con el aldehído de Strecker de serina, teniendo en cuenta que los primeros pasos del mecanismo son una reacción aldólica seguido de una ciclación y subsiguientes deshidrataciones.

Respuesta:

En un mecanismo “tipo Hantzsch” que puede acontecer al calentar alimentos cuando aldehídos reaccionan en presencia de amoníaco ¿cuál sería el producto que se forma al reaccionar el aldehído de Strecker de alanina con amoníaco en presencia del alfa-aminocarbonilo proveniente de la degradación de Strecker entre glicoxal y cisteína?

- a)      2-hidroxipirrol      c)      2-Metilpirrol  
b)      Pirrol      d)      2-tiolpirrol

**Marca la frase correcta**

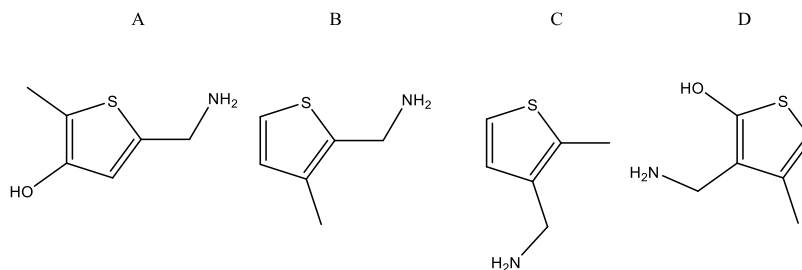
En una reacción de Maillard intervienen azúcares, ácidos grasos insaturados, temperatura, actividad de agua y tiempo.

Un hemiaminal es un grupo funcional que contiene un enlace doble carbono-nitrógeno, con el átomo de nitrógeno conectado a su vez a un grupo arilo o alquilo, pero sin hidrógeno.

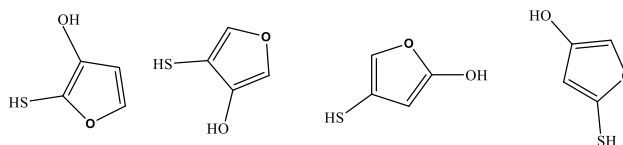
La reacción de sustitución electrófila aromática (SeAr) de nitración sobre furfural puede dar mezclas de productos con diferentes sustituciones sobre el anillo debido al efecto inductivo del átomo de oxígeno en el anillo aromático.

La aromaticidad de los tiofenos es superior a la de los furanos.

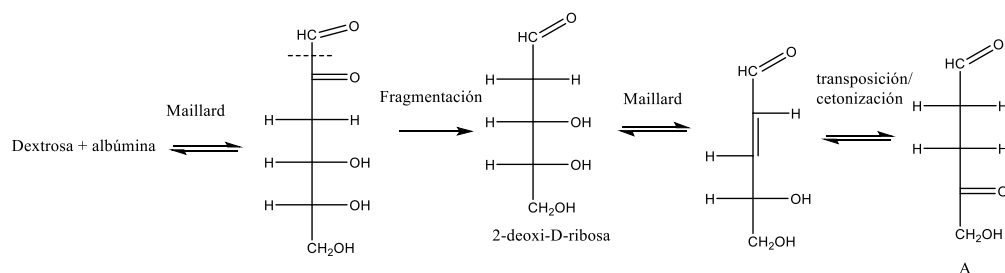
Al calentar alimentos se puede producir un alfa-aminocarbonilo y ácido sulfhídrico productos de la degradación de Strecker entre piruvaldehído (metilglicoxal) y cisteína. Indica el tiofeno que se podría formar de la reacción de estos productos junto con otra molécula de piruvaldehído. Considera que los primeros pasos del mecanismo son la formación inicial de un ion enolato desde el alfa-aminocarbonilo, y posterior reacción aldólica con el piruvaldehído.



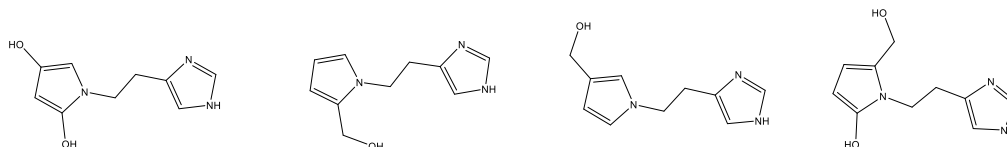
En una reacción de tipo Paal-Knorr los 1,4-dicarbonilos pueden inducir ciclaciones a la formación de furanos ¿cuál será el posible furano si inicialmente existe una reacción aldólica entre el aldehído de Strecker de cisteína y el glioxal?



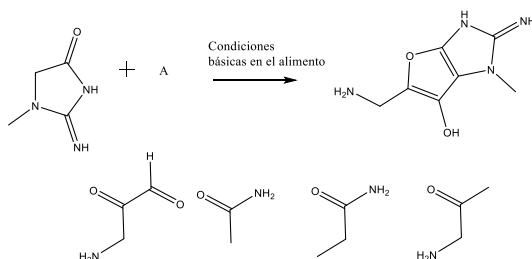
En el procesado por calentamiento de alimentos se producen toda una serie de reacciones químicas. Todas estas transformaciones son muy complejas e intervienen muchas moléculas, pero se puede hipotetizar sobre algunos posibles mecanismos como el que se muestra a continuación:



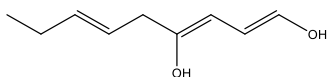
Si el compuesto A sigue reaccionando con histamina, amina biogénica tóxica en alimentos, podrá dar lugar a cuál de los siguientes pirroles:



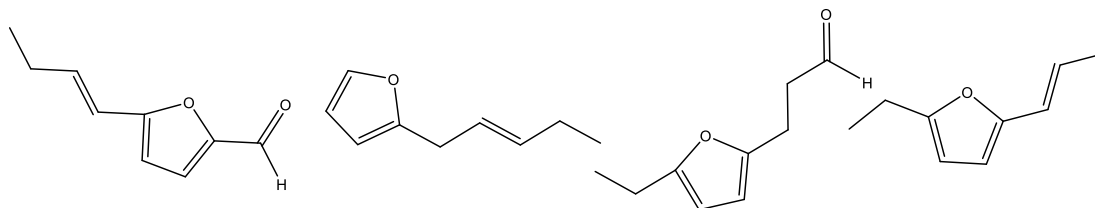
Al calentar alimentos se pueden producir compuestos de glicosilación avanzada (AGEs) complejos y de anillos fusionados ricos en nitrógeno. Estos pueden llegar a ser mutágenos. Indica el compuesto A posible de la siguiente transformación entre la creatinina, que es un derivado de la creatina, la cual se encuentra en carnes rojas y mariscos.



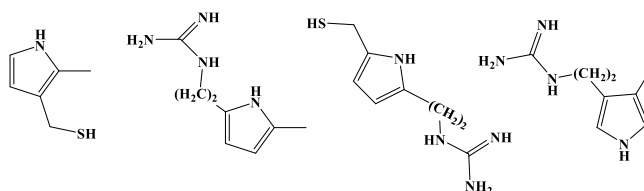
Uno de los productos de la fragmentación de lípidos vía reacciones de oxidación se muestra a continuación:



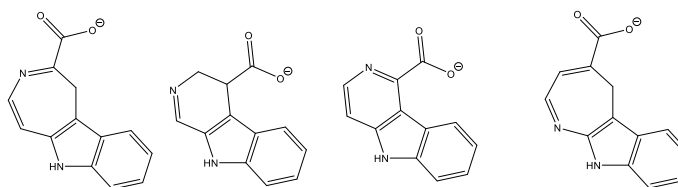
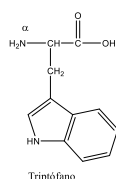
¿Cuál es la estructura del furano que se forma mediante una ciclodeshidratación de este compuesto?



Un mecanismo equivalente a la reacción de Knorr de pirroles dará lugar a qué molécula si reaccionan el alfa-aminocarbonilo de Strecker desde cisteína y pirruvaldehído con el aldehído de Strecker de arginina:



El sobrecalentamiento de los alimentos puede dar lugar a aminas térmicas que son anillos fusionados conteniendo heterociclos con nitrógeno, si el triptófano reacciona mediante un SEAr con glioxal (etandial) y el producto resultante sufre un ataque nucleófilo intramolecular de la amina alfa del aminoácido que qué potencial amina térmica se obtendría (considera pasos de deshidratación):



El compuesto 3-desoxi-1,2-dicarbonilo, también llamado 3-desoxiglucosona (3-DG). Tiene importancia biológica, especialmente como marcador de diabetes y complicaciones relacionadas con el envejecimiento. Al igual que en el organismo, también se forma al calentar alimentos vía Maillard, la retroaldólisis de un 3-DG formado desde una glucosa da lugar a un alfa-dicarbonilo y a un aldehído. Si el aldehído reacciona mediante un mecanismo tipo Feist-Benary con acetaldehído (ion enolato) dará lugar a qué furano:

2-hidroxifurano

3-hidroxifurano

3-hidroxietilfurano

2-hidroximetilfurano

En presencia de  $\alpha$ -dicarbonilos reactivos (p. ej., metilglioxal, glioxal, 3-DG), el aminoácido valina puede sufrir una modificación tipo Strecker que genera especies carbonílicas de 4 átomos de carbono con sustituyentes metilo. Ejemplo de ello es el 2-metil-succinaldehído (2-metilbutan-1,4-dial). Si este reacciona con una fuente de azufre, como ácido sulfhídrico actuando el S como nucleófilo, ¿qué tiofeno podría formarse?

2-metiltiofeno

3-metiltiofeno

4-metiltiofeno

5-metiltiofeno

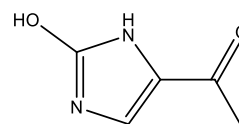
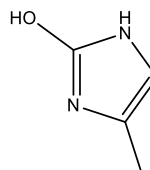
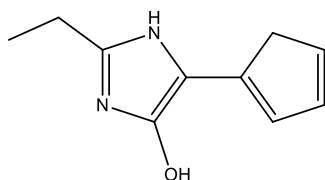
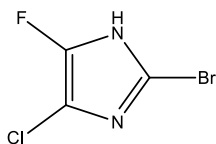
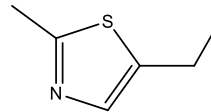
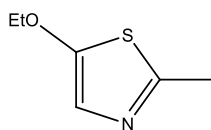
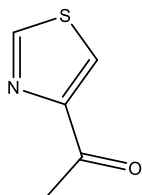
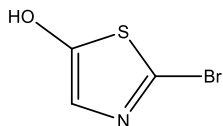
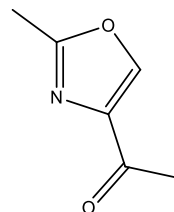
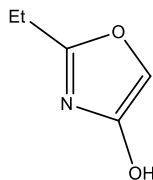
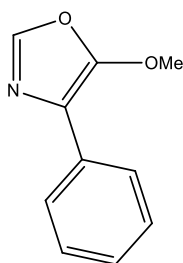
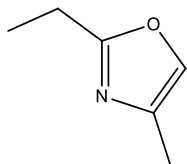


# Libro de problemas

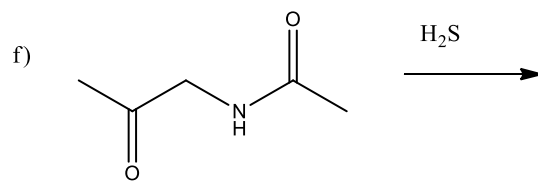
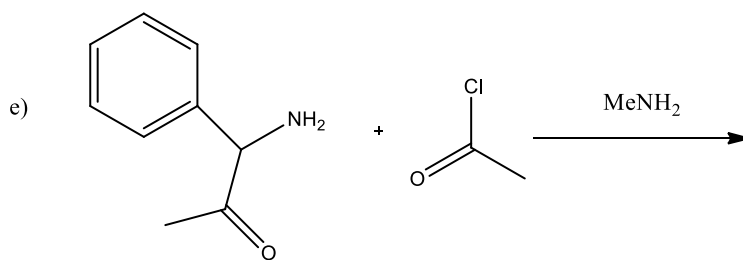
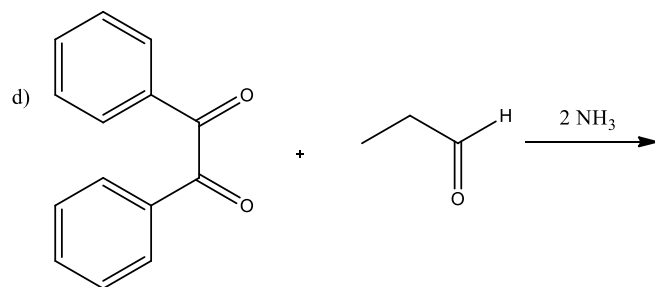
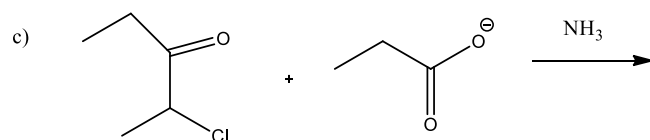
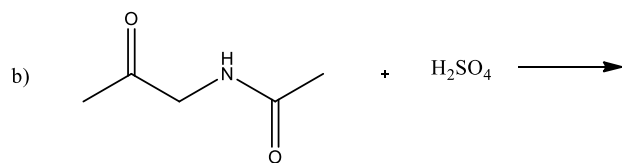
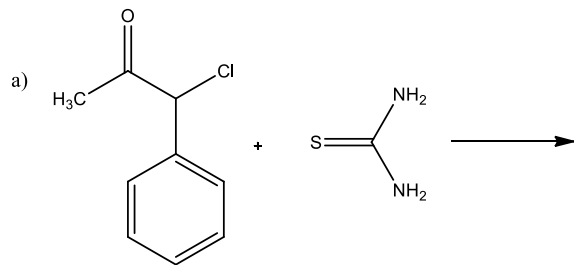
## Capítulo 2

### IMIDAZOLES, TIAZOLES Y OXAZOLES

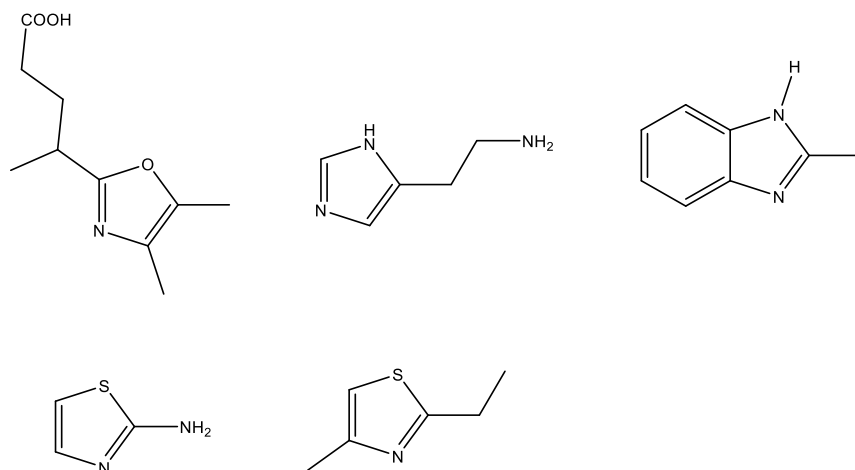
#### 0. Nomenclatura



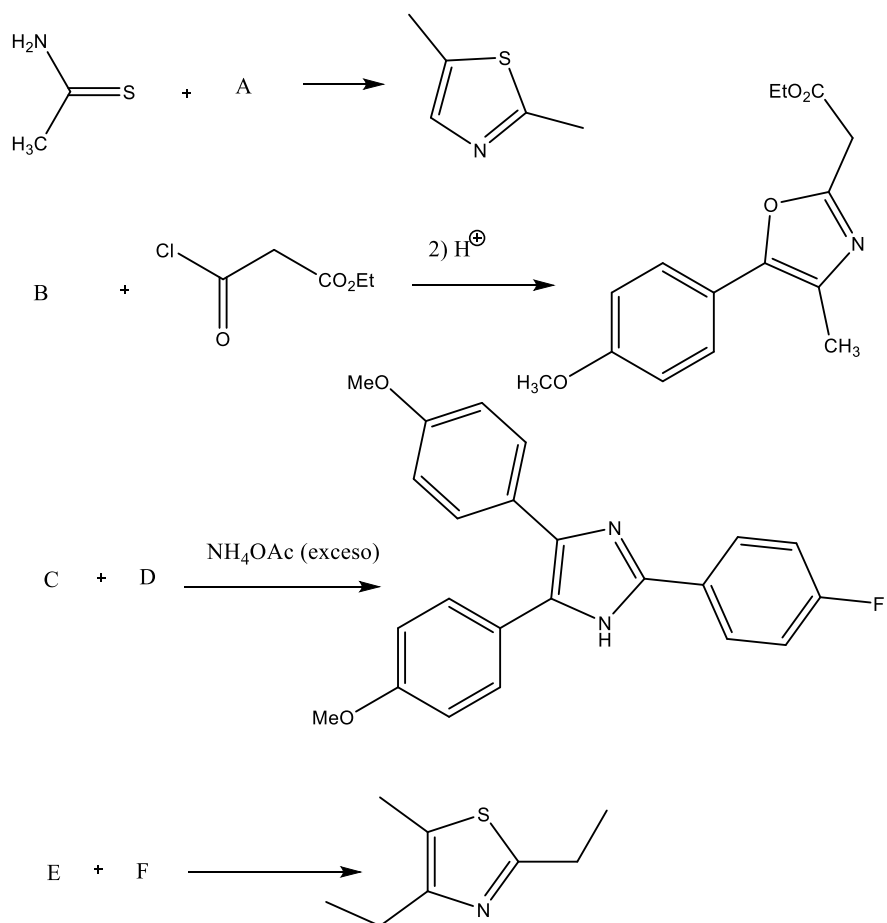
**Pregunta 1 Complete las siguientes reacciones y explique el mecanismo**



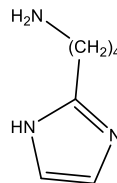
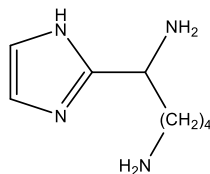
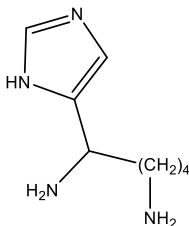
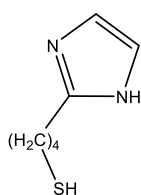
2. Diseñe una ruta sintética para los siguientes compuestos:



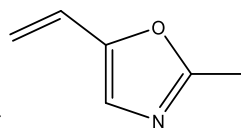
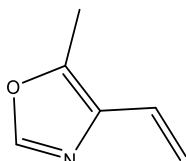
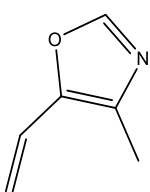
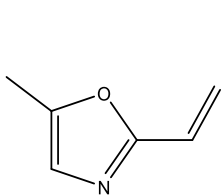
3. Complete las siguientes reacciones y escriba mecanismo para cada una de ellas



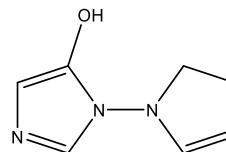
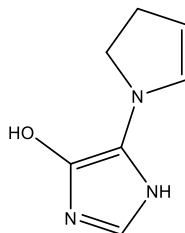
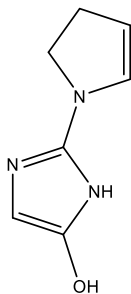
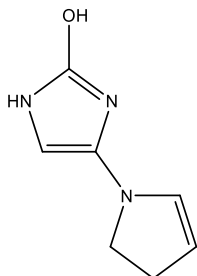
4 Indique el probable producto de la reacción de Davidson entre la lisina y el alfa-aminocarbonilo de Strecker desde glicoxal en presencia de amoníaco.



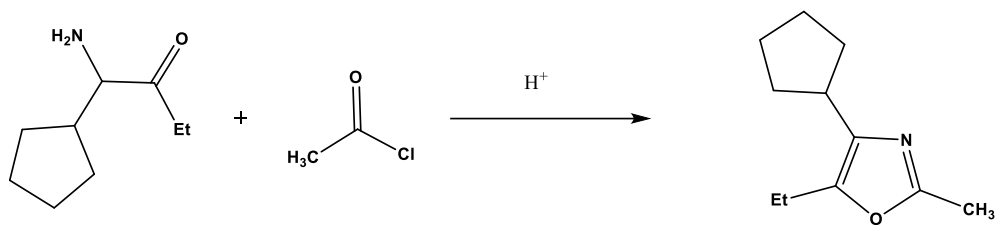
5. La acrilamida es una sustancia tóxica que se forma en los alimentos al ser sometidos a excesivo calentamiento, esta amida puede formar oxazoles mediante un mecanismo tipo Blumlein-Lewy con el alfa-aminocarbonilo de la degradación de Strecker empleando pirruvaldehído, indique qué producto se formaría:



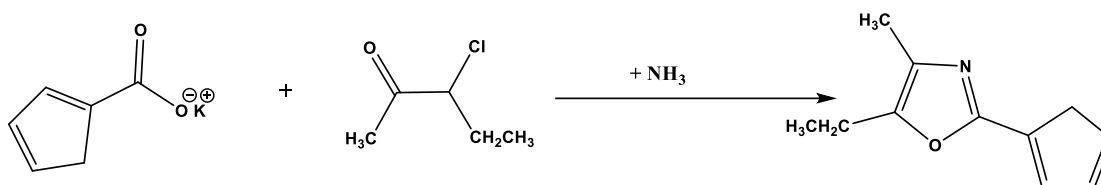
6 ¿Qué posible compuesto se formará si reacciona el aldehído de Strecker de Arginina con glicoxal en donde los últimos dos pasos son una ciclación seguido de una deshidratación?



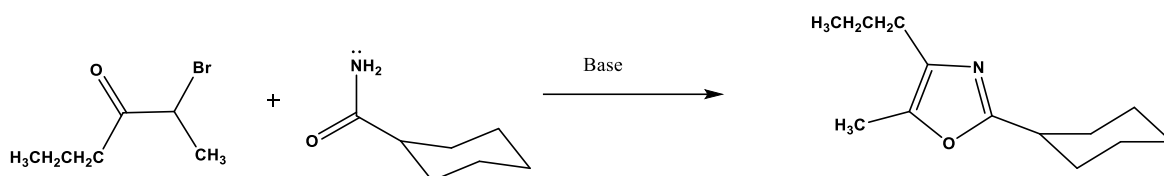
7. Describe los mecanismos de las siguientes transformaciones



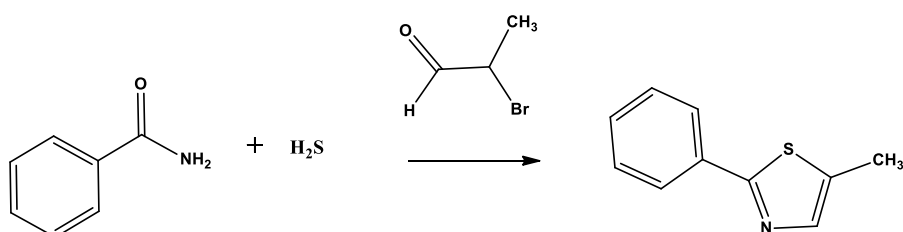
Robinson Gabriel de oxazoles



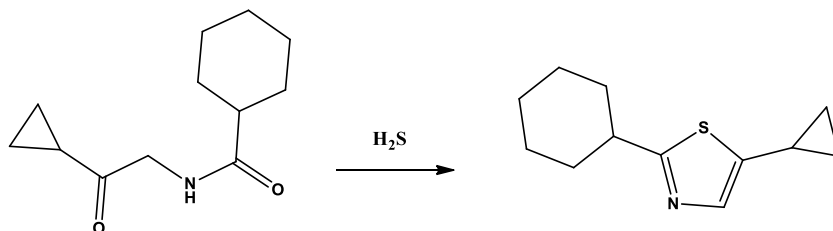
Alcóxidos con  $\alpha$ -halocarbonilos en presencia de amoníaco



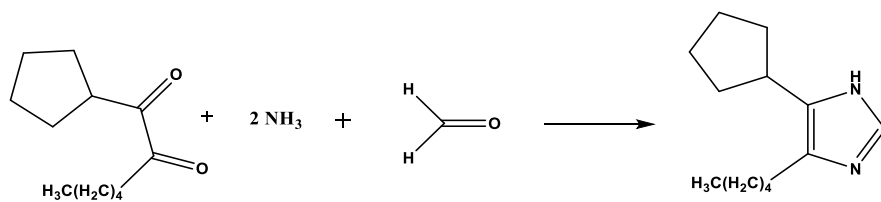
Blümlein-Lewy



Síntesis de Hantzsch



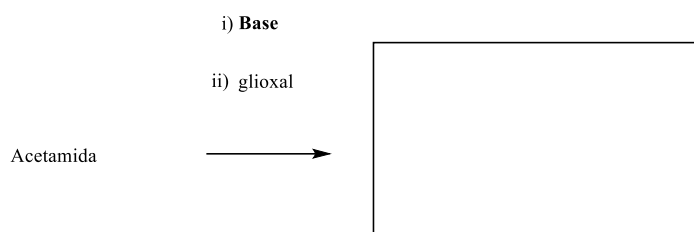
Síntesis de Gabriel



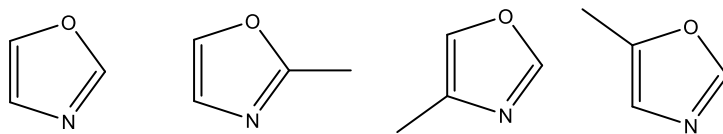
1,2-dicarbonilos ( $\alpha$ -dicarbonilos) en presencia de un aldehído y amoníaco en exceso

## GUIA DE EXAMEN

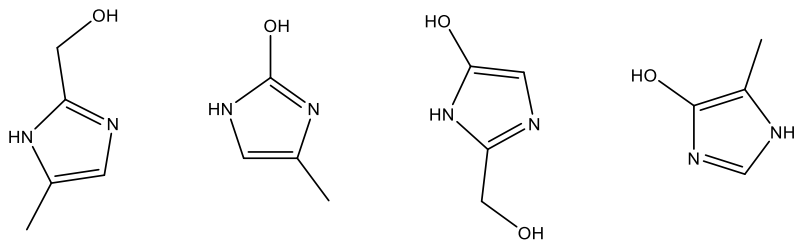
Dibuja el producto de esta reacción de Blümlein-Lewy en el recuadro



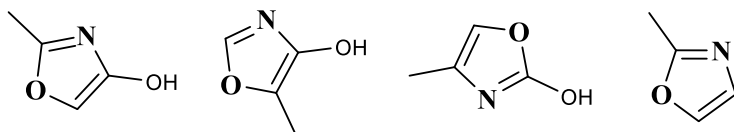
¿Qué oxazol se podría formar en una síntesis tipo Robinson-Gabriel si reacciona la alfa-aminocarbonilo de la degradación de Strecker entre glioal y arginina con anhídrido acético?



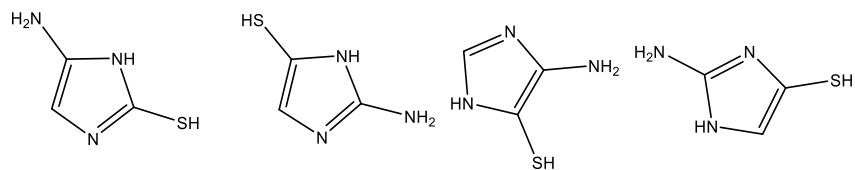
¿Qué posible imidazol se formará en la reacción de Debus-Radziszewski, la cual se conoce como la síntesis de la glioalina a imidazol, si reacciona el aldehído de Strecker de serina con piruvaldehído y exceso de amoníaco?



Las amidas están presentes en productos alimenticios tales como queso, vino, cerveza, alimentos vegetales, pescado y carnes rojas. Indica el posible azol producto mayoritario de la reacción tipo Blümlein-Lewy entre el glioal y la acetamida



El 4-amino-5-mercaptoimidazol es:



Indica el nombre del 1,3-azol que se forma cuando 1-clorobutan-2-ona reacciona con tiourea.

A) 2-etilaminotiazol

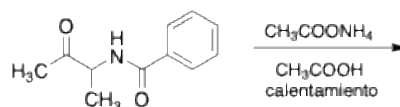
B) 3-etilimidazol

C) 2-amino-4-etiltiazol

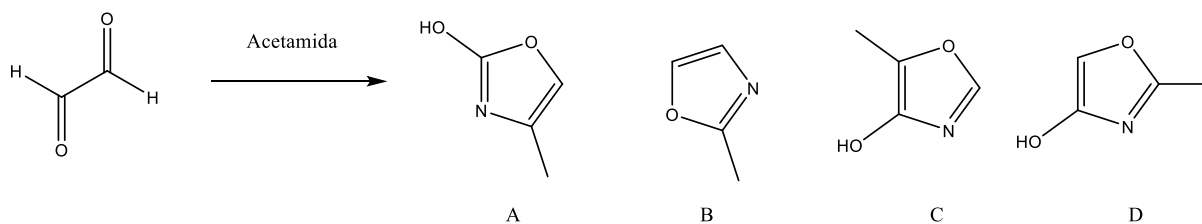
D) 2,4-dimetiltiazol

Indica el nombre del compuesto que se obtiene en la síntesis de Robinson-Gabriel siguiente:

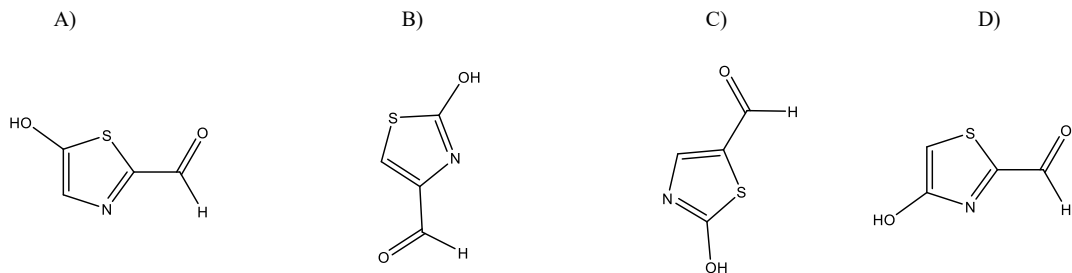
- A) 2-fenil-4,5-dimetiloxazol
- B) 2-fenil-4,5-dimetilimidazol
- C) 2,3-dimetil-5-feniloxazol
- D) 2,3-dimetil-5-fenilimidazol



Para la síntesis de 1,3-azoles existe un proceso conocido como la síntesis de Blümlin-Lewy, y que consiste en la reacción de amidas con carbonilos que contienen buenos grupos salientes en su posición alfa. En alimentos se puede inferir este último sustrato con alfa-dicarbonilos. Selecciona la estructura del producto que se obtiene en la siguiente reacción:

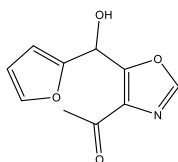


El 4-formil-2-hidroxitiazol es:

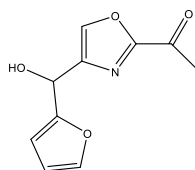


La reacción de SeAr de furfural sobre 5-acetiloxazol dará lugar a

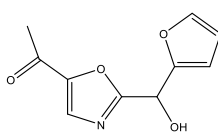
A)



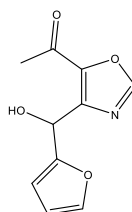
B)



C)

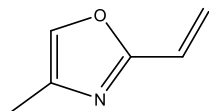


D)

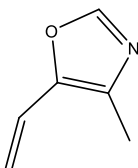


La acrilamida es una sustancia tóxica que se forma en los alimentos al ser sometidos a excesivo calentamiento, esta amida puede formar oxazoles mediante un mecanismo tipo Blümlein-Lewy con el alfa-aminocarbonilo que se forma de la degradación de Strecker entre piruvaldehído y arginina, indique qué producto se formaría:

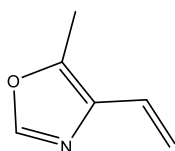
A)



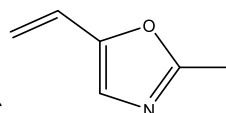
B)



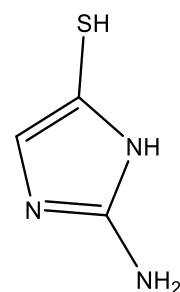
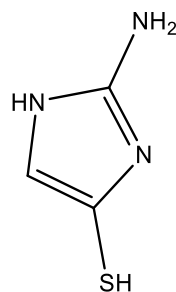
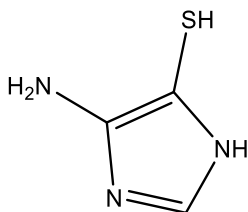
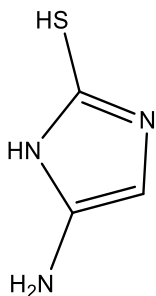
C)



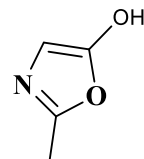
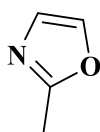
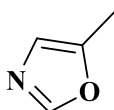
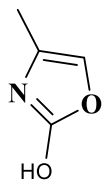
D)



El 4-amino-5-mercaptoimidazol es:



Las amidas están presentes en productos alimenticios tales como queso, vino, cerveza, alimentos vegetales, pescado y carnes rojas. Indica el posible azol producto mayoritario de la reacción tipo Blümlein-Lewy entre el glicoxal y la metilformamida (amida del ácido acético).

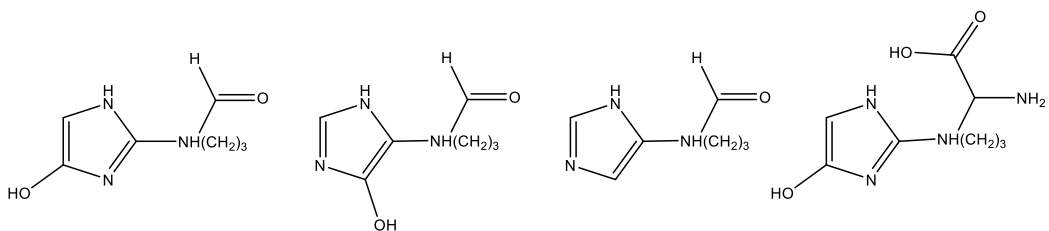




En la síntesis de glioxalina (también llamada síntesis de Debus-Radziszewski) interviene formaldehído, glioxal y amoníaco. Siguiendo esta misma ruta qué imidazol se formará si reacciona dimetilglioxal (conocido como diacetal) con el aldehído de Strecker de cisteína y amoníaco, dibuja la molécula en el recuadro.



Un precursor directo de imidazoles es la arginina debido a su grupo guanidil, si este aminoácido reacciona con glioxal y posteriormente se produce una degradación de Strecker sobre el compuesto obtenido que molécula se obtendrá.



**Libro de problemas**

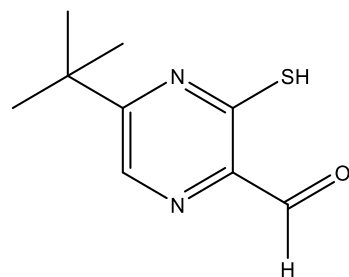
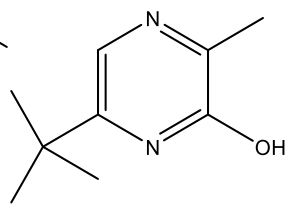
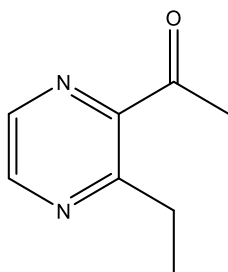
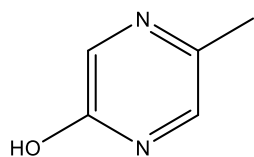
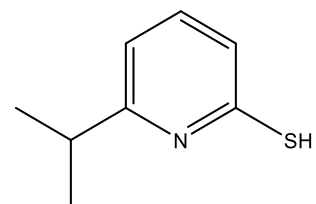
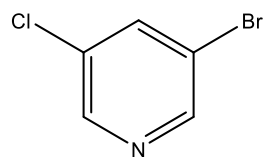
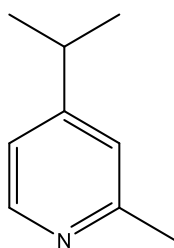
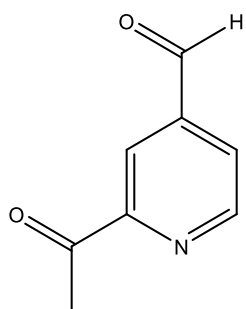
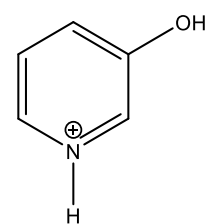
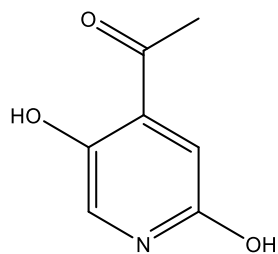
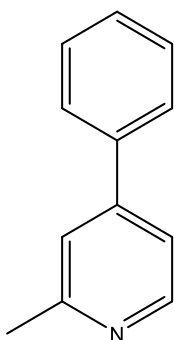
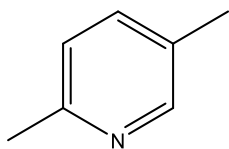
**Capítulo 3**

**Piridinas**

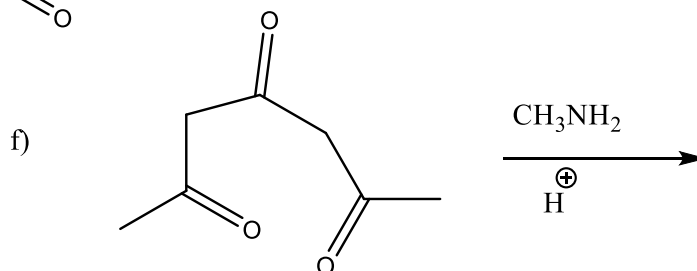
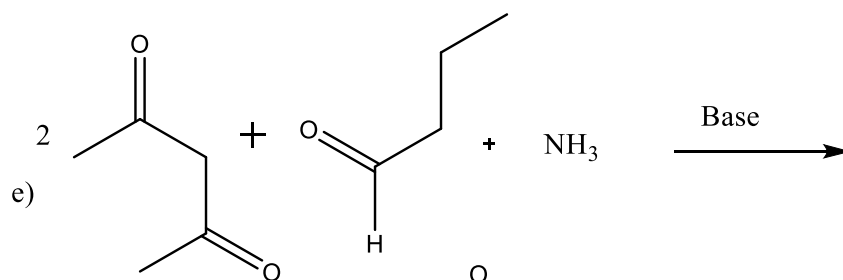
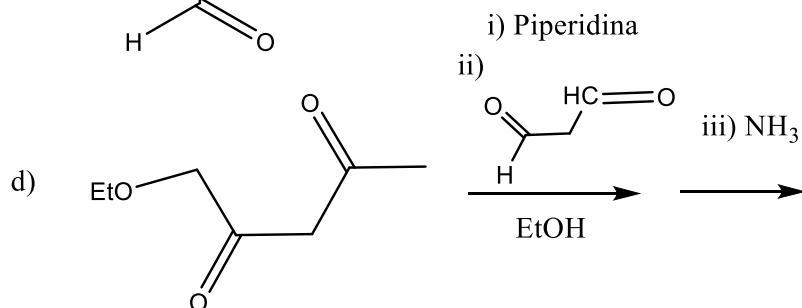
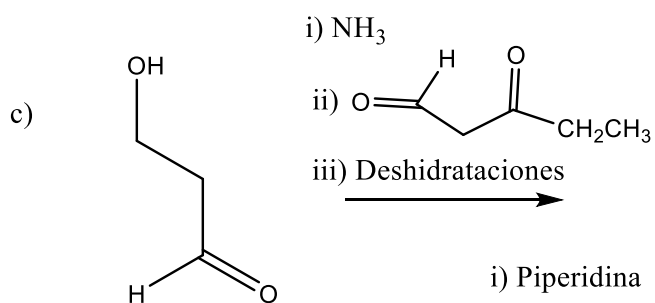
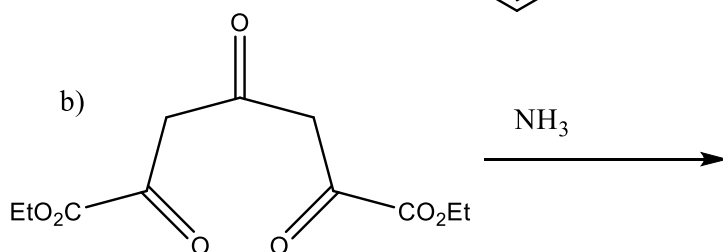
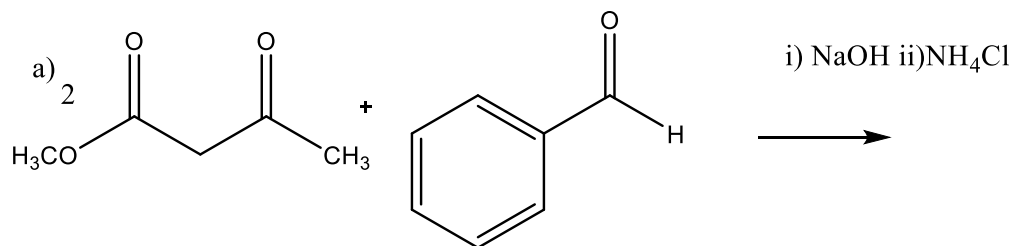
**y**

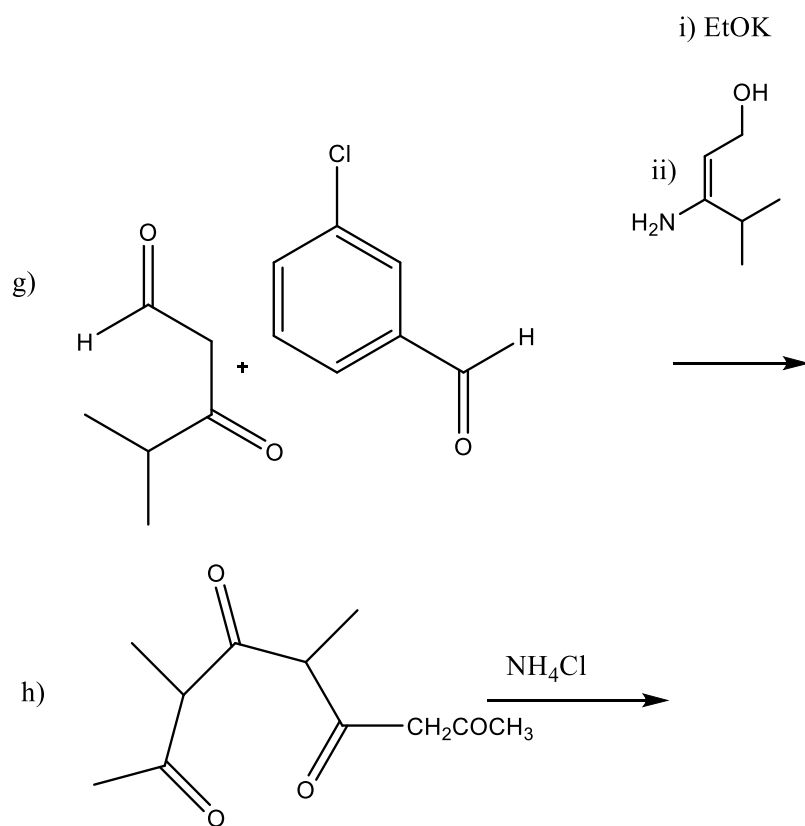
**Pirazinas**

# 0. Nomenclatura

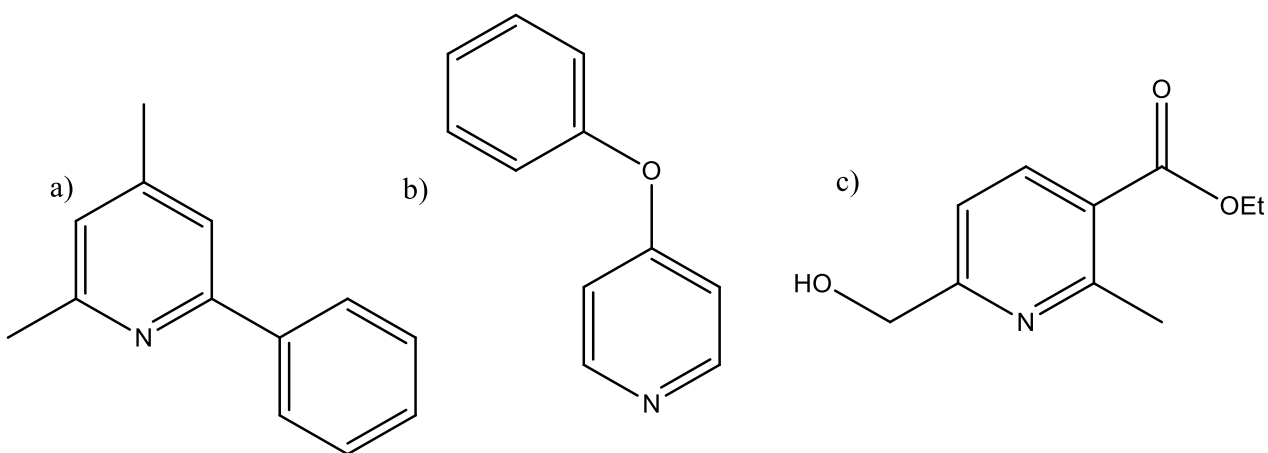


**1. (piridinas) Complete las siguientes transformaciones indicando el mecanismo. ALGUNAS TRANSFORMACIONES INCLUYEN UN PASO FINAL DE OXIDACIÓN**

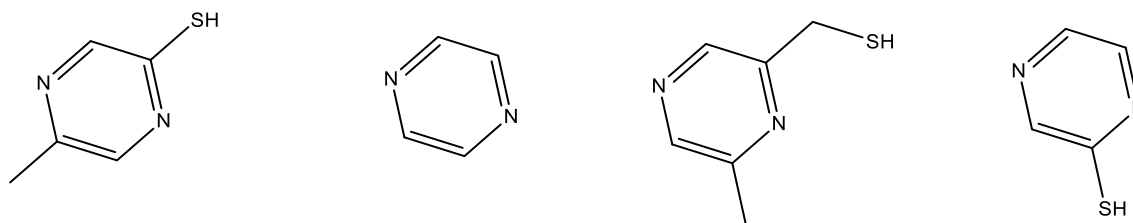




2. Sugiere materias primas y/o reactivos necesarios para una posible síntesis de a) y b)



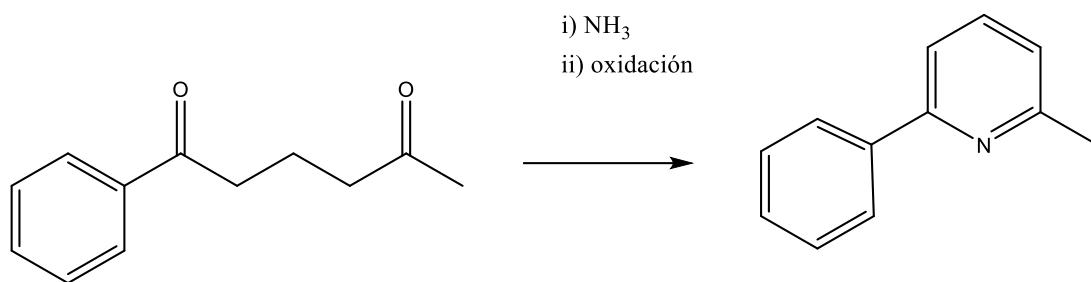
3. ¿Al calentar alimentos se pueden producir pirazinas por la presencia de alfa-dicarbonilos producidos desde la degradación de Strecker ¿Qué pirazina se obtendrá de la reacción de estos subproductos si son producidos desde la degradación de Strecker entre el glioxal y la cisteína, y el otro desde glioxal y alanina? (considera un paso final de oxidación)



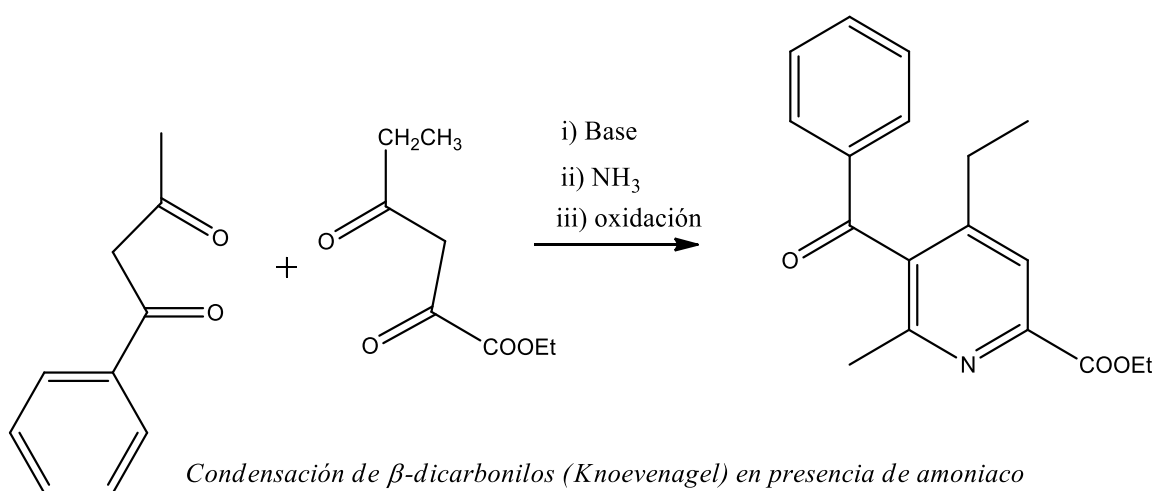
4. En una reacción tipo Hantzsch que piridina se formará si el acetaldehído reacciona en exceso con formaldehído en presencia de amoníaco seguido de deshidrataciones y un último paso de oxidación:



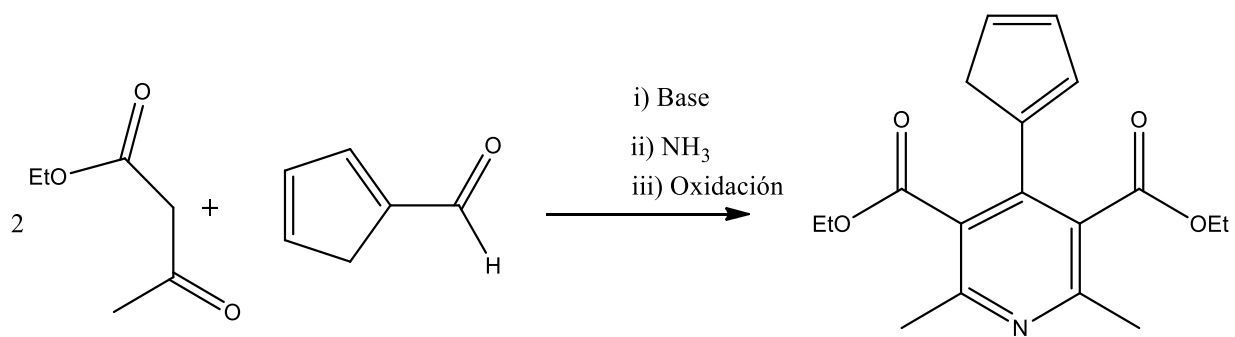
5. Describe los mecanismos de las siguientes reacciones



*Desde 1,5-dicarbonilos y amoniaco*

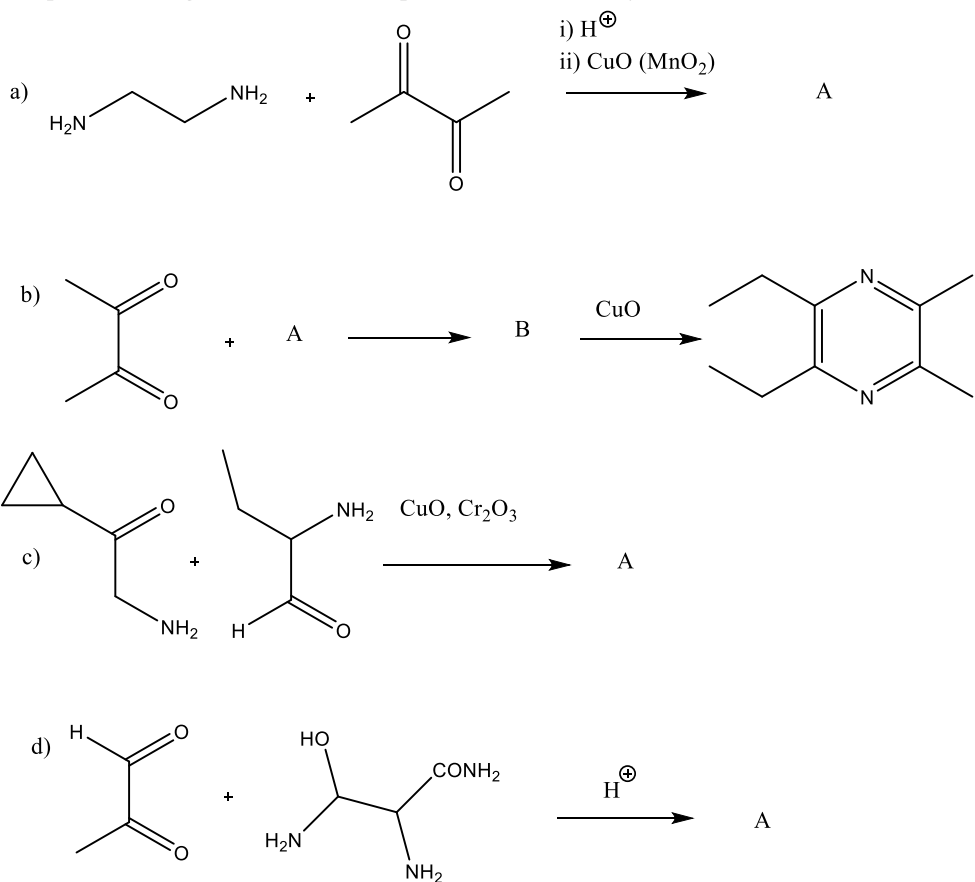


*Condensación de β-dicarbonilos (Knoevenagel) en presencia de amoniaco*

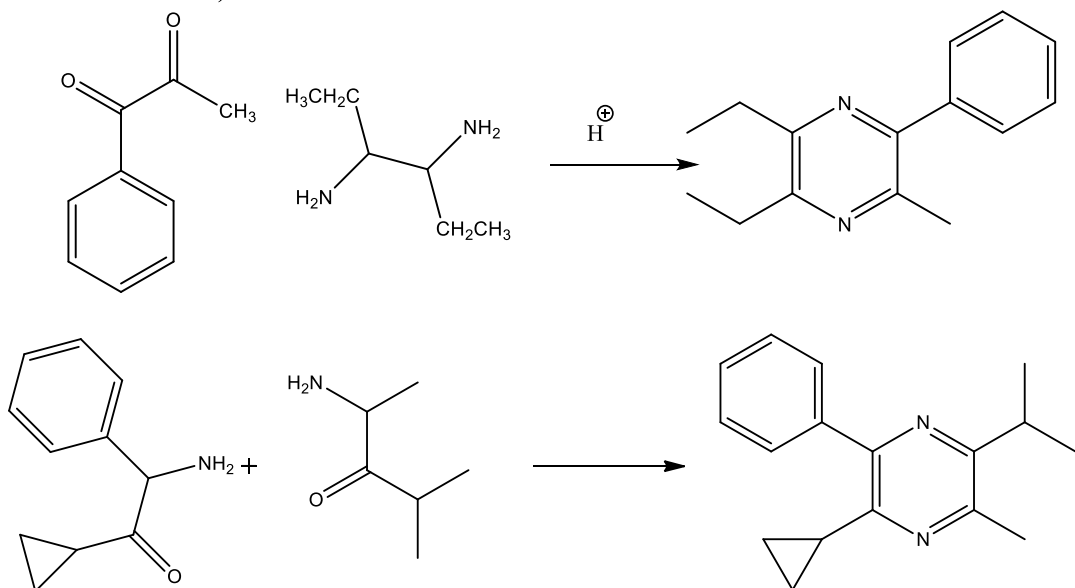


*Síntesis de Hantzsch*

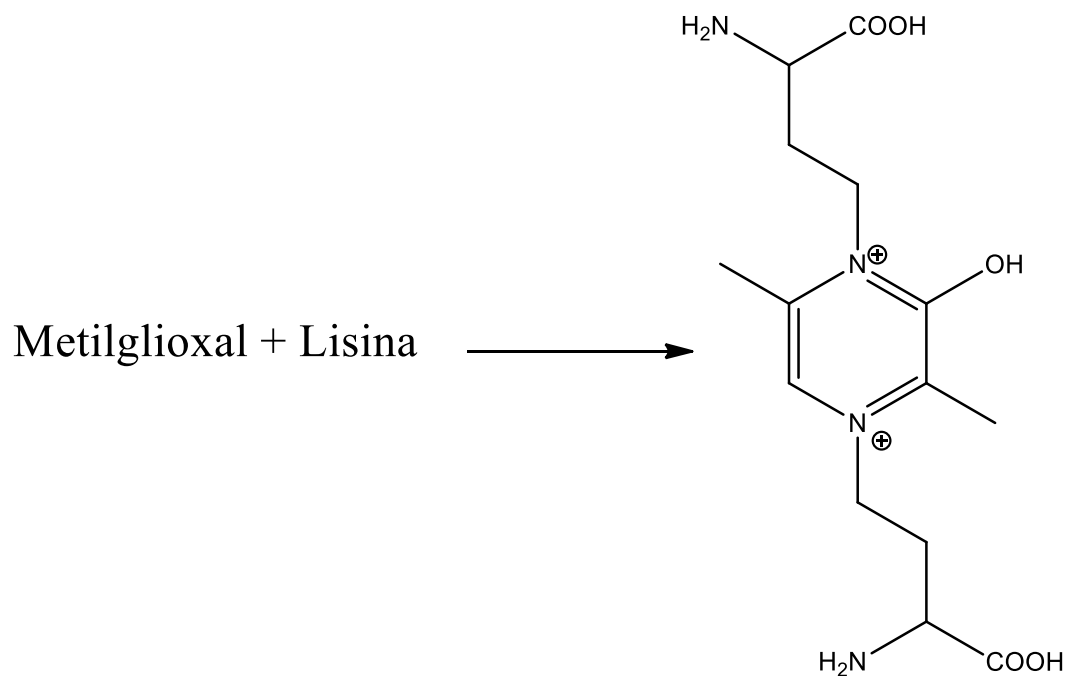
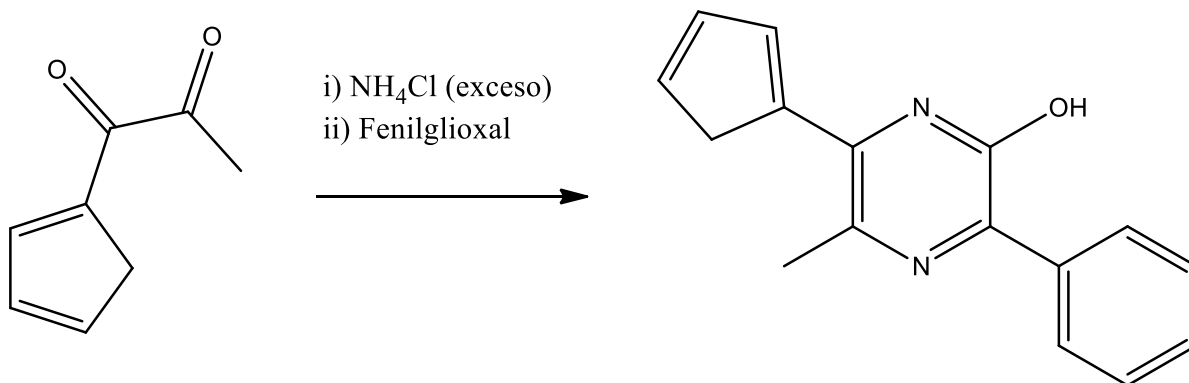
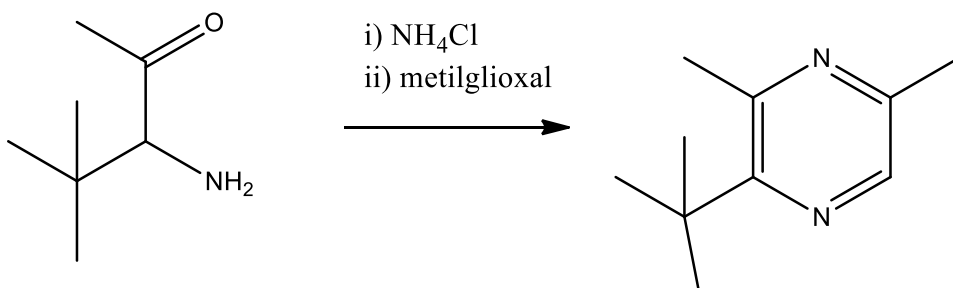
6. (pirazinas) Sugiere la estructura de productos o reactivos y describe mecanismos



7. Proponga los mecanismos de las siguientes reacciones (puede ser necesario un paso de oxidación final)

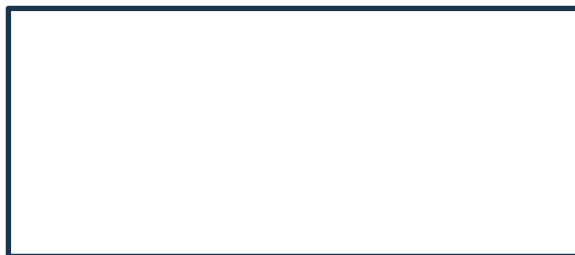






## GUIA DE EXAMEN

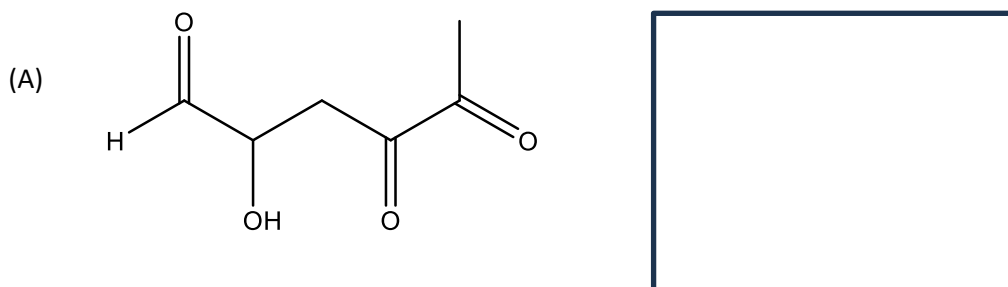
Dibuja la pirazina más probable producto de la reacción de 2 alfa-aminocarbonilos producidos desde la degradación de Strecker con metilglioxal (piruvaldehído), serina y cisteína. (Considera un paso de oxidación final!)



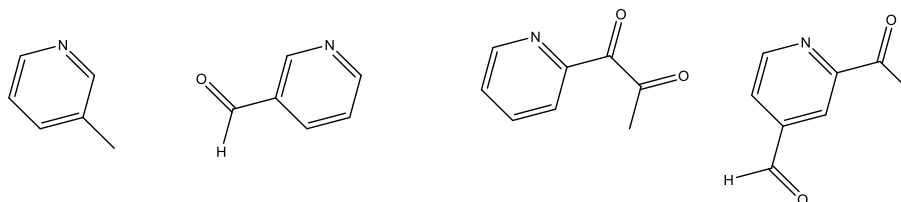
Cuál es la frase correcta

- A) Las piridinas y las pirazinas son muy reactivas en SEAr
- B) La piridina es una molécula más plana que la pirazina
- C) La adición electrófila sobre una piridina ocurrirá mayoritariamente en la posición 2
- D) Los alfa-aminocarbonilos de Strecker son producidos desde aminoácidos esenciales

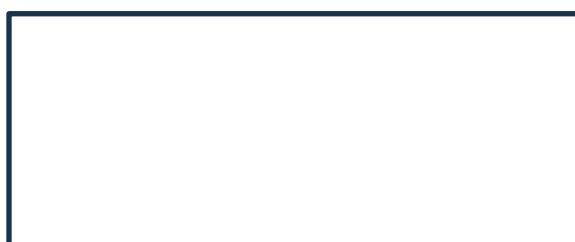
El calentamiento de los alimentos puede producir productos de glicosilación avanzada (AGEs) mediante reacciones de Maillard, uno de los compuestos que se forman son las dehidroreductonas (DHR). Un ejemplo de DHR es la molécula A. Dibuja en el recuadro una posible piridina producto del ataque nucleófilo de amoníaco y posterior ciclación de A



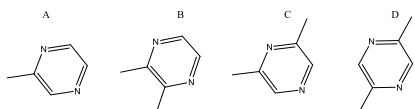
El malondialdehído se puede formar en alimentos mediante la oxidación lipídica. Un producto de la reacción aldólica entre dos moléculas de malondialdehído y luego reacción con una molécula de amoníaco, y posteriormente ciclación y deshidratación podría dar que piridina:



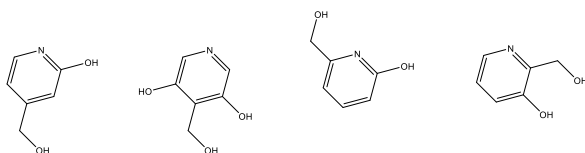
Dibuja la molécula 6-hidroximetil-2-metoxipirazina



La reacción del alfa-aminocarbonilo producido desde la degradación de Strecker con piruvaldehído y alanina, con el alfa-aminocarbonilo desde glioxal (dialdehído) y glicina dará lugar a:

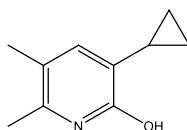


El mecanismo de la reacción de Chichibabin de piridinas podría dar una explicación de la formación de piridinas al calentar alimentos, ¿qué piridina se obtendría si sólo participara el aldehído de Strecker de serina en presencia de amoníaco? (considera un último paso de oxidación).

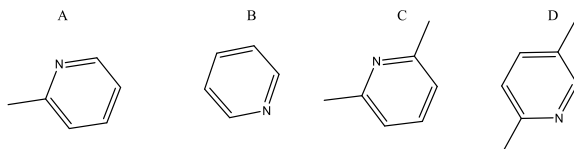


Nomenclatura ¿cuál es el nombre de la siguiente molécula?

- a) 1,2-dimetil-2-hidroxi-3-ciclopropilpiridina
- b) 2,3-dimetil-5-ciclopropil-6-hidroxipiridina
- c) 5-ciclopropil-6-hidroxi-2,3-dimetilpiridina
- d) 3-ciclopropil-2-hidroxi-5,6-dimetilpiridina

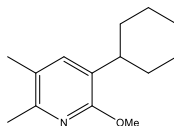


El ataque nucleófilo del amoníaco al acetaldehído dará lugar a una enamina que posteriormente reaccionará con malondialdehído, la cual susceptible de ciclación y posteriores pasos de deshidratación para dar lugar a la piridina:

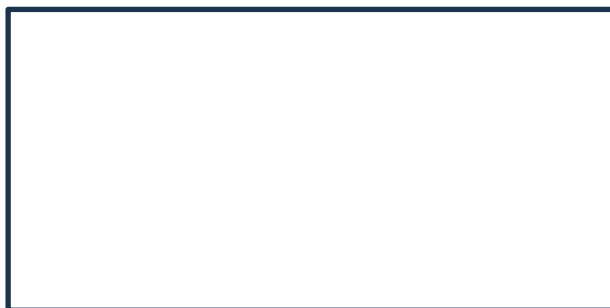


Nomenclatura ¿cuál es el nombre de la siguiente molécula?

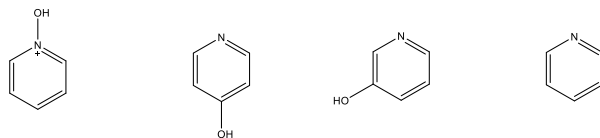
- a) 1,2-dimetil-2-metoxi-3-ciclohexilpiridina
- b) 3-ciclohexil-5,6-dimetil-2-metoxipiridina
- c) 2,3-dimetil-5-ciclohexil-6-metoxipiridina
- d) 3-ciclohexil-2-metoxi-5,6-dimetilpiridina



Dibuja la pirazina producto final de la reacción entre 2 alfa-aminocarbonilos producidos desde degradaciones de Strecker; entre glioxal y lisina por un lado, y entre piruvaldehído y cisteína por el otro, considera un último paso de oxidación



El 2-hidroxiglutaraldehído (2-hidroxipentan-1,4-dial) se puede producir por la degradación térmica tanto de carbohidratos (Maillard) como de lípidos oxidables, aunque no es tan común como otros dialdehídos (p. ej., malondialdehído, 4-HNE o succinaldehído). Si este reacciona con amoníaco ¿qué piridina podría salir resultante?



¿Qué pirazina se formará si reacciona el alfa-aminocarbonilo de Strecker desde serina y glioxal, con el alfa-aminocarbonilo producido por la degradación de Strecker de cisteína con metilglioxal?

**3-metil-2-tiolpirazina**

**2-metilpirazina**

**3-hidroxi-2-tiolpirazina**

**pirazina**