# *meso*-Tetraaminotetrabenzoporphyrins. Synthesis and Spectral Properties

Leonid A. Yakubov,<sup>@</sup> Nikolay E. Galanin, and Gennady P. Shaposhnikov

Research Institute of Macroheterocyclic Compounds, Ivanovo State University of Chemistry and Technology, 153000 Ivanovo, Russia @Corresponding author E-mail: yakubov\_leonid@mail.ru

The interaction of the phthalimide with zinc salt of N-carboxymethylphthalimide and the subsequent treatment of the reaction mixture by hydrazine-hydrate lead to the formation of zinc meso-tetraaminotetrabenzoporphyrinate. The corresponding free base was obtained by treatment of the Zn complex by sulfuric acid. The spectral properties of the zinc complex and the free base were studied.

Keywords: meso-Tetraaminotetrabenzoporphyrin, Zn complex, N-carboxymethylphthalimide.

# *мезо*—Тетрааминотетрабензопорфирины. Синтез и спектральные свойства

## Л. А. Якубов,<sup>@</sup> Н. Е. Галанин, Г. П. Шапошников

НИИ макрогетероциклических соединений, Ивановский государственный химико-технологический университет, Иваново, 153000, Россия @E-mail: yakubov leonid@mail.ru

Взаимодействием фталимида с цинковой солью N-карбоксиметилфталимида с последующей обработкой реакционной массы гидразингидратом синтезирован мезо-тетрааминотетрабензопорфиринат цинка, деметаллированием которого получен мезо-тетрааминотетрабензопорфирин. Исследованы спектральные свойства синтезированных порфиринов.

Ключевые слова: мезо-Тетрааминотетрабензопорфирин, Zn комплекс, N-карбоксиметилфталимид.

Аминозамещенные порфиразины<sup>[1,2]</sup> обладают набором важных прикладных свойств. Они способны к флуоресценции в красной области спектра,<sup>[3-5]</sup> могут быть использованы в качестве одной из составляющих для изготовления полимерных оптических фильтров,<sup>[6]</sup> в качестве электролюминесцентных материалов,<sup>[7-9]</sup> катализаторов фотоокисления<sup>[10]</sup> и модифицирующих материалов электродов для определения и контроля концентрации пероксида водорода.<sup>[11]</sup>

*мезо*-Аминозамещенные тетрабензопорфирины также могут представлять значительный интерес для исследований в этих и других областях науки и техники, однако эти исследования сдерживаются труднодоступностью этих соединений, связанной со сложностью их синтеза и выделения в индивидуальном виде.

Известный в настоящее время метод синтеза *мезо*тетрааминотетрабензопорфирината цинка,<sup>[12]</sup> заключающийся в синтезе тетрабензопорфирината цинка взаимодействием фталимида с ацетатом цинка в присутствии ацетата натрия или малоновой кислоты, нитровании комплекса азотной кислотой в среде трифторуксусной кислоты, хроматографическом разделении смеси образующихся *мезо*-нитрозамещенных тетрабензопорфиринатов цинка и восстановлении *мезо*тетранитрзамещенного порфирина металлическим оловом в среде уксусной кислоты, характеризуется многостадийностью, низким выходом целевого продукта (менее 2 % в расчете на исходный фталимид) и поэтому не может быть признан рациональным. Кроме того, полученный таким образом аминозамещенный порфирин, по данным авторов<sup>[12]</sup> оказался неустойчивым, был выделен только в виде ацильных производных.

В этой связи, целью настоящей работы явилась разработка удобного метода синтеза *мезо*тетрааминотетрабензопорфирина и его комплекса с цинком и исследование их спектральных свойств.

#### Экспериментальная часть

Электронные спектры поглощения полученных соединений измерены на спектрофотометре Hitachi UV-2001, ИК спектры – на спектрофотометре Avatar 360 FT-IR в области 400 – 4000 см<sup>-1</sup> в тонких пленках и в таблетках с KBr, спектры <sup>1</sup>H ЯМР в CDCl<sub>3</sub>, CD<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> и ДМСО- $d_6$  – на приборе Bruker Avance-500. Элементный анализ выполнен на приборе FlashEA 1112 CHNS–O Analyzer.

Квантово-химические расчеты выполнялись с использованием теории функционала плотности (метод DFT), гибридного функционала B3LYP в базисе 6-31G(d,p) с использованием пакета программ PC GAMESS. Оптимизацию проводили в группе симметрии  $C_1$ , до достижения истинного минимума стационарной точки (отсутствие отрицательных частот в ИК спектрах).

*N-карбоксиметилфталимид,* **1.** Раствор 23.0 г (0.16 моль) фталевого ангидрида и 12.7 г (0.17 моль) аминоуксусной кислоты в 50 мл ДМФА выдерживали при кипении 6 ч, после чего выливали в 100 мл воды, выпавший осадок отфильтровывали, промывали 50 мл воды и высушивали. Выход 30.6 г (96%). Порошок белого цвета, малорастворим в воде, хорошо растворим в ДМФА, ДМСО и пиридине. ИК, v, см<sup>-1</sup>: 2933, 1467 (С–Н), 1718 (С=О), 1419, 1247 (С=С), 738, 713 (С–С). <sup>1</sup>Н ЯМР (ДМСО- $d_6$ ),  $\delta$ , м.д.: 7.81–7.79 м (2H, Ar), 7.74–7.72 м (2H, Ar), 4.28 с (2H, CH<sub>2</sub>). Найдено, %: С 59.12; N 6.73, H 3.88. С<sub>10</sub>H<sub>7</sub>NO<sub>4</sub>. Вычислено, %: С 58.54; N 6.83, H 3.44.

Цинковая соль *N*-карбоксиметилфталимида, **2**. Смесь 15.0 г (0.075 моль) *N*-карбоксиметилфталимида **1** и 3.0 г (0.038 моль) оксида цинка нагревали 10 минут при температуре 120 °C. Выход количественный. Порошок светло-серого цвета, нерастворим в воде, растворим в ДМФА, ДМСО и пиридине. ИК, v, см<sup>-1</sup>: 2930, 1465 (С–Н), 1721 (С=О), 1419, 1246 (С=С), 735, 712 (С–С). Найдено, %: С 49.87; N 5.54, Н 3.07. С<sub>20</sub>H<sub>12</sub>N<sub>2</sub>O<sub>8</sub>Zn. Вычислено, %: С 50.71; N 5.91, H 2.55.

мезо-Тетрааминотетрабензопорфиринат цинка, 3. К расплаву 6.0 г (0.04 моль) фталимида небольшими порциями в течение 2 часов прибавляли 10.0 г (0.02 моль) цинковой соли 2, повышая при этом температуру реакционной массы с 238 до 320 °С, и выдерживали еще 5 мин. Реакционную массу охлаждали, суспендировали в 50 мл пиридина, добавляли 15 мл 70 %-ного раствора гидразингидрата и выдерживали при кипении 1.5 часа. Растворитель отгоняли, сухой остаток экстрагировали ацетоном в аппарате Сокслета, экстракт хроматографировали на колонке, заполненной оксидом алюминия II степени активности по Брокману (элюент – ацетон), собирая основную зеленую зону. Выход 0.5 г (8%). Порошок зеленого цвета, малорастворим в разбавленных минеральных кислотах, растворим в ацетоне, хлороформе, ДМФА, ДМСО, малорастворим в бензоле. ЭСП (ДМФА),  $\lambda_{\text{макс.}}$ , нм (lge): 426 (4.86), 592 (4.06), 630 (4.36), 645 (4.70), 669 (4.18). ИК, v, см<sup>-1</sup>: 3420 (N–H), 2933, 1467 (С–Н), 1419, 1247 (C=C), 738, 713 (C–C). <sup>1</sup>Н ЯМР (ДМСО-*d*<sub>6</sub>), δ, м.д.: 8.04-8.02 д (4H, NH<sub>2</sub>), 7.87-7.86 д (4H, NH<sub>2</sub>), 7.49-7.46 м (8H, Ar), 7.41-7.37 м (8H, Ar). Найдено, %: С 67.58; Н 4.03; N 17.61. С<sub>36</sub>Н<sub>24</sub>N<sub>8</sub>Zn. Вычислено, %: С 68.20; Н 3.82; N 17.67.

мезо-Тетрааминотетрабензопорфирин, 4. 0.2 г (0.03 ммоль) комплекса 3 растворяли в 50 мл конц. серной кислоты

и выдерживали 2 ч при температуре 20 °C, выливали в 100 мл воды, выпавший осадок отфильтровывали и промывали последовательно 50 мл 20%-го раствора аммиака, 50 мл воды и высушивали. Остаток растворяли в ацетоне и хроматографировали на колонке, заполненной оксидом алюминия II степени активности по Брокману (элюент ацетон), собирая основную зеленую зону. Выход 0.18 г (90%), темно-зеленый порошок, растворим в ацетоне, хлороформе, ДМФА, ДМСО, бензоле. ЭСП (ДМФА),  $\lambda_{\text{макс.}}$ , нм (lge): 388 (4.50), 415 (4.85), 418 (4.84), 424 (4.80), 432 (4.87), 434 (4.89), 574 (4.03), 611 (4.40), 618 (4.41), 644 (4.34), 665 (4.77). ИК, v, см-1: 3415 (N-H), 2932, 1468 (С-Н), 1410, 1243 (С=С), 736, 709 (С-С). <sup>1</sup>Н ЯМР (СД<sub>2</sub>СІ<sub>2</sub>), б, м.д.: 8.83-8.82 д (6H, NH<sub>2</sub>), 8.37-8.35 д (2H, NH,), 7.68–7.59 м (16H, Ar), -2.72 с (NH). Найдено, %: С 75.12; Н 4.69; N 19.51. С<sub>36</sub>Н<sub>26</sub>N<sub>8</sub>. Вычислено, %: С 75.77; H 4.59; N 19.64.

#### Результаты и обсуждение

Одним из наиболее распространенных методов получения *мезо*-замещенных тетрабензопорфиринов является темплатная конденсация фталимида с замещенными уксусными кислотами. Этот удобный одностадийный метод имеет, однако, существенный недостаток – низкую устойчивость многих замещенных уксусных кислот к высоким температурам. Это определяет невозможность использования аминоуксусной кислоты<sup>[13]</sup> для синтеза *мезо*-аминозамещенных тетрабензопорфиринов.

Одним из методов защиты первичных аминогрупп от окисления является ацилирование, причем, в зависимости от природы ацилирующего агента, в результате образуются как вторичные, так и третичные ациламины. Последние более устойчивы к нагреванию, поэтому в настоящей работе в качестве ацилирующего агента был использован фталевый ангидрид.

Взаимодействие аминоуксусной кислоты с фталевым ангидридом в растворе ДМФА приводит к образованию *N*-карбоксиметилфталимида (1), который, после выделения, подвергался нейтрализации оксидом цинка с образованием соли **2** (Схема 1).

Кислота 1 представляет собой белое кристаллическое вещество, малорастворимое в воде, хорошо растворимое в пиридине, ДМСО и ДМФА, растворимое в щелочах с разложением. Ее состав и строение подтверждены данными элементного анализа, колебательной и ЯМР <sup>1</sup>Н спектроскопии. В спектре ЯМР <sup>1</sup>Н соединения 1 (Рисунок 1), измеренном в ДМСО- $d_6$ , в слабом поле присутствуют два мультиплета при 7.81-7.79 и 7.74-7.72 м.д., соответствующие резонансу четырех протонов бензольного кольца соответственно в 3, 6 и 4, 5 положениях. В более сильном поле обнаружен синглет при 4.28 м.д., характеризующий резонанс двух протонов метиленовой группы.



Схема 1.



Рисунок 1. Спектр <sup>1</sup>Н ЯМР *N*-карбоксиметилфталимида (1) в ДМСО-*d*<sub>s</sub>.

Цинковая соль 2 представляет собой светло-серый порошок, нерастворимый в воде, растворимый в ДМФА, ДМСО, пиридине. В ИК спектре соединения 2 присутствует интенсивная полоса поглощения при 1721 см<sup>-1</sup>, соответствующая валентным колебаниям карбонильной группы, а также полоса при 2930 см<sup>-1</sup>, характеризующая колебания связей С–Н метиленовых групп.

Было установлено, что нагревание смеси фталимида и соли **2** до 320 °С и выдержка реакционной массы при этой температуре в течение 1 ч приводит к образованию лишь следовых количеств тетрабензопорфирина. Причиной этого, по нашему мнению, является высокая скорость декарбоксилирования аниона *N*-карбоксиметилфталимида. Образующийся при этом *N*-метиленфталимид-анион способен реагировать как с фталимидом с образованием 3-*N*-фталимидилметиленфталимидина (**5**), так и с протоном с образованием *N*-метилфталимида (**6**) (Схема 2), причем скорость второй реакции, очевидно, значительно выше. Возможность протекания реакции по двум указанным направлениям подтверждается присутствием в масс-спектре реакционной массы сигналов с *m/z* 290 и 162, соответствующих молекулярным ионам соединений **5** и **6**.

Для смещения равновесия в сторону образования соединения **5**, являющегося одним из промежуточных продуктов в формировании тетрабензопорфиринового макроцикла, необходимо присутствие в реакционной массе значительного избытка фталимида. Поэтому, в дальнейшем процесс получения порфирина **3** осуществляли путем постепенного добавления к расплаву фталимида эквимольного количества соли **2** малыми порциями в течение 2 ч, постепенно повышая при этом температуру от 238 до 320 °C. В этом случае выход образующегося в результате реакции *мезо*-тетра(*N*-фталимидил)тетрабензопорфирината цинка (7) значительно увеличивается.

Комплекс 7 обладает крайне низкой растворимостью в большей части органических растворителей, обусловленной, очевидно, сильным межмолекулярным взаимодействием с образованием водородных связей с участием атомов кислорода карбонильных групп заместителей, что делает его выделение и очистку весьма затруднительными. Поэтому, по завершении процесса конденсации реакционную массу суспендировали в пиридине и обрабатывали гидразингидратом. В результате отщепления четырех фталильных групп от молекулы 7 образуется *мезо*-тетрааминотетрабензопорфиринат цинка (**3**), обработкой которого серной кислотой синтезирован *мезо*-тетрааминотетрабензопорфирин (**4**). Таким образом, синтез соединений **3**, **4** может быть представлен Схемой 3.

Очистку тетрабензопорфиринов **3**, **4** осуществляли методом колоночной хроматографии на оксиде алюминия с использованием в качестве элюента ацетона. Полученные вполне устойчивые соединения представляют собой вещества темно-зеленого цвета, растворимые в бензоле, хлороформе, ацетоне, а также в растворах минеральных кислот, Их состав и строение подтверждены данными элементного анализа, колебательной, <sup>1</sup>Н ЯМР и электронной спектроскопии.

ИК спектры соединений **3**, **4** схожи между собой по характеру и содержат полосы в области 3420 – 3415 см<sup>-1</sup>,



Схема 2.



Схема 3.



Рисунок 2. Спектры <sup>1</sup>Н ЯМР комплекса 3 в ДМСО- $d_6(1)$  и лиганда 4 в CD<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>(2).

соответствующие колебаниям связей N-H первичных аминогрупп.

В спектре <sup>1</sup>Н ЯМР комплекса **3**, измеренном в ДМСО-*d*<sub>6</sub> (Рисунок 2, *1*), в области наиболее слабого поля зарегистрированы два дублета при 8.03-8.02 и 7.87-7.86 м.д. соответствующие резонансу восьми протонов четырех аминогрупп. В области более сильного поля зарегистрирован мультиплет 7.47-7.39 м.д. характеризующий ароматические протоны изоиндольных фрагментов.

В спектре <sup>1</sup>Н ЯМР лиганда 4 (Рисунок 2, 2), измеренном в  $CD_2Cl_2$ , отмечено смещение сигналов протонов как аминогрупп (0.5 – 0.8 м.д.), так и изоиндольных фрагментов (~ 0.2 м.д.) в слабое поле. Причиной этого следует считать значительное искажение, в отличие от плоского комплекса 3, молекулы безметального порфирина 4, подтвержденное данными квантово-химических расчетов (Рисунок 3), результатом чего является некоторое уменьшение сопряжение аминогрупп с макроциклом и, следовательно, меньшее влияние их +*C*-эффекта. Кроме того, влияние на положение сигналов может оказывать и специфическая сольватация порфиринов. Вероятно, молекулы растворителя способны к образованию водородных связей с атомами водорода аминогрупп, причем характер и количество этих связей зависит от природы

растворителя, что и определяет различное положение и интенсивность сигналов протонов аминогрупп. Резонанс протонов внутрициклических иминогрупп в спектре <sup>1</sup>Н ЯМР порфирина **4** зарегистрирован в области сильного поля при –2.72 м.д.

Электронный спектр поглощения комплекса **3** содержит полосу Соре с максимумом при 427 нм, и *Q* полосу, причем последняя расщеплена на три компоненты с максимумами при 629, 645 и 669 нм. По нашему мнению, полоса при 645 нм соответствует  $\pi - \pi^*$  переходу ( $A_{1g} \rightarrow E_u^*$ ), полосу при 629 нм следует отнести к *n*- $\pi^*$ переходам с участием несвязывающих орбиталей атомов азота аминогрупп, а полоса при 669 нм является полосой переноса заряда с донорных заместителей на макроцикл.

Что касается электронного спектра поглощения лиганда 4 (Рисунок 4, 2), то в нем происходит расщепление полосы Q на две компоненты с максимумами при 618 и 655 нм, причем интенсивность последней значительно возрастает. Полоса, находящаяся в спектре комплекса 3 при 629 нм при переходе к спектру лиганда 4 претерпевает батохромный сдвиг до 644 нм, что связано, вероятно, с искажением его молекулы. Полоса Соре в спектре порфирина 4 также расщеплена на компоненты с макси-



Рисунок 3. Геометрическое строение порфиринов 3 (1) и 4 (2) по данным квантово-химических расчетов методом DFT B3LYP/6-31G(d,p).



Рисунок 4. Электронные спектры поглощения в ДМФА. 1 – комплекс 3, 2 – лиганд 4.

мумами при 416 и 434 нм, что обусловлено понижением степени симметрии молекулы.

### Выводы

Таким образом, разработан рациональный метод синтеза *мезо*-тетрааминотетрабензопорфиринов и исследованы спектральные свойства. Установлено, что характер электронных спектров поглощения *мезо*тетрааминотетрабензопорфиринов отличен от характера спектров незамещенных тетрабензопорфиринов, что обусловлено влиянием сильных электронодонорных заместителей в *мезо*-положениях макроцикла.

### Список литературы

## References

 Shishkin V.N., Kudrik E.V., Shaposhnikov G.P. *Izv. Vyssh.* Uchebn. Zaved., Khim. Khim. Tekhnol. 2004, 47, 14-17 (in Russ.).

- 2. Achar B.N., Lokesh K.S. J. Organomet. Chem. 2004, 689, 3357-3361.
- Chen X.L., Yang H.H., Zhu Q.Z., Zheng H., Xu J.G., Li D.H. Analyst 2001, 126, 523–527.
- Zhan X.Q., Li D.H., Zhu Q.Z., Xu J.G., Zheng H. Analyst 2000, 125, 2330–2334.
- Chen X.L., Li D.H., Yang H.H., Zhu Q.Z., Zheng H., Xu J.G. Anal. Chim. Acta 2001, 434, 51–58.
- Qui L., Zhai J.F., Shen Y.Q., Guo L.J., Ma G.H., Liu Y., Mi J., Qian S.X. *Thin Solid Films* 2005, *471*, 96-99.
- 7. Mortimer R.J., Dyer A.L., Reynolds J.R. *Displays* **2006**, *27*, 2–18.
- Jung S.H., Choi J.H., Yang S.M., Cho W.J., Ha C.S. *Mater. Sci.* Eng., B 2001, 85, 160–164.
- 9. Mortimer R.J. Electrochim. Acta 1999, 44, 2971-2981.
- Wen-Xing C., Shi-Liang C, Shen-Shui L., Yu-Yuan Y., Min-Hong X.U. Sci. China, Ser. Biol. Chem. 2007, 50, 379–384.
- 11. Mashazi P., Togo C., Limson J., Nyokong T. J. Porphyrins Phthalocyanines 2010, 14, 252-263.
- 12. Kopranenkov V.N., Makarova E.A., Luck'yanets E.A. *Khim. Geterotsikl. Soedin.* **1986**, 1189-1193 (in Russ.).
- Yablokov V.Ya., Smel'tsova I.L., Tselyaev I.A. Mitrofanova S.V. Zh. Obsch. Khim. 2009, 79, 1344-1346 (in Russ.).

Received 18.05.2011 Accepted 16.06.2011