

Metallation of Schiff Bases with Ultra Disperse Ligroin Suspension of Alkali Metals and Synthesis of Diazacrown Ethers on the Basis of the Formed Metal Intermediates

A. L. Shabanov, M. M. Asadov, U. A. Hasanova,[@] Z. O. Gahramanova,
and M. M. Hasanova

*Azerbaijan State Oil Academy, RI "Geotechnological problems of oil, gas and chemistry", Az 1010 Baku, Azerbaijan
@Corresponding author E-mail: ulviyya3@rambler.ru*

The metallation of Schiff bases by ligroin suspension of alkali metals at the presence of crown ethers was carried out. It was found that hydrogen atoms of C-H bonds of the methylene groups, which undergo strong mezomer effects of the phenyl and azamethyne groups, may be substituted by metals atoms. The substitution takes place at the presence of crown ethers due to the formation of alkali metal nanoanions, having extraordinary basity. On the basis of the prepared metal derivatives the diazacrown ethers were synthesized.

Keywords: Metallation, diazacrown ether, nanoanions, complexes of alkali metals with crown ethers.

Металлирование Шиффовых оснований ультрадисперсной лигроиновой суспензией щелочных металлов и синтеза диазакраун-эфиров на основе образующихся металлопроизводных

А. Л. Шабанов, М. М. Асадов, У. А. Гасанова,[@] З. О. Гахраманова,
М. М. Гасанова

*Научно-исследовательский институт «Геотехнологические проблемы Нефти, Газа и Химия» при
Азербайджанской Государственной Нефтяной Академии, Az 1010 Баку, Азербайджан
@Corresponding author E-mail: ulviyya3@rambler.ru*

Проведено металлирование шиффовых оснований лигроиновой суспензией щелочных металлов в присутствии краун-эфиров. Установлено, что атомы водорода С-Н связей метиленовых групп, подвергающихся сильным мезомерным влияниям со стороны фенильной и азаметиновой групп, металлируются краун-эфирным комплексом щелочного металла. Исходя из полученных промежуточных диметаллопроизводных синтезированы образцы диазакраун-эфиров.

Ключевые слова: Металлирование, диазакраун-эфир, наноанион, комплексы краун-эфиров с щелочными металлами.

Введение

Ранее было показано, что в присутствии краун-эфиров в ультрадисперсных растворах щелочных металлов металлированию подвергаются алкилароматические углеводороды,^[1,2] приводящие к образованию их натриевых и калиевых производных. Наиболее известный классический метод металлирования ал-

килароматических углеводородов, основанный на их обменной реакции с карбилами щелочных металлов, был применен с переменным успехом для углеводородов и их производных.^[3] Недостатком метода является то, что он требует предварительного приготовления дорогостоящих алкил- и арилнатрия или калия. С другой стороны, выходы часто недостаточно высоки. Данный метод представлен на ограниченном числе примеров.

Тем не менее, следует отметить, что атомы водорода С-Н связей, ослабленные сильными мезомерными эффектами, гиперконъюгацией, индуктивными влияниями и другими факторами могут быть замещены щелочными металлами при прямом взаимодействии с предварительно приготовленными ультрадисперсными растворами щелочных металлов, содержащими краун-эфиры. Способность краун-эфиров и криптанов облегчить растворение металлоорганических соединений, а также растворение щелочных металлов в органических растворителях позволяет развить новые методы прямого металлирования органических веществ.^[2,4-7]

Наиболее подходящими объектами для металлирования являются бис-шиффовые соединения, содержащие метиленовые группы, находящиеся в соседстве с кратной связью и фенильным радикалом. Эти соединения легко превращаются в диметаллопроизводные в ультрадисперсном лигроиновом растворе щелочного металла, содержащем краун-эфир в качестве катализатора. В свою очередь диметаллазамещенные бис-шиффовые основания имеют большую перспективу в синтезе оригинальных структур диазакраун-соединений.^[8-11]

Экспериментальная часть

ИК спектроскопические исследования проводились на спектрометре Specord-M80 в области 4000-400 см⁻¹ в таблетках КВг. ¹Н ЯМР спектры были сняты на спектрометре Bruker-300 (300 МГц) с внутренним стандартом ТМС. Масс-спектры снимали на масс-спектрометре «Finniga MAT-112S» в режиме электронного удара при энергии ионизации 70 эВ и температуре источника 250^oС. В реакциях металлирования шиффовых оснований были использованы: метилбензилкетон и фенилуксусный альдегид производства компании «Fluka», дибензо-18-краун-6 и бензо-15-краун-5 производства завода химических реактивов (Черкассы). Краун эфиры очищены методом колоночной хроматографии (адсорбент Al₂O₃, элюент – хлористый метилен). Чистота очищенных краун-эфиров, определенных методом электронной спектроскопии, составила 98,6% и 98,45%, соответственно.

Бис-шиффовые основания II и VI были получены конденсацией метилбензилкетона и фенилуксусного альдегида, соответственно, с этилендиамином по известной методике.^[12] Индивидуальность полученных продуктов реакции установлена методом ТСХ на пластинке «Silufol». Элюент – эфир с гексаном, взятые в объемных соотношениях 2:1. Физико-химические и спектральные характеристики полученных бис-шиффовых оснований II и VI приведены ниже:

2,7-Диметил-3,6-диаза-1,8-дифенилокта-2,6-диен, II. т. кип. 173-175^oС/0,05 мм рт.ст., n_D²⁰ 1,5312. Найдено, %: С 81,89; Н 8,48; N 9,64. C₂₀H₂₄N₂. Вычислено, %: С 82,19; Н 8,22; N 9,59. ИК ν см⁻¹: 1651 (С=N), 1457, 1381. ¹Н ЯМР (CDCl₃) δ м.д.: 6,68-7,06 (м., 10Н, Ph), 3,66 (с., 4Н, =N-CH₂-), 1,1 (с., 6Н, =C(CH₃)₂), 2,62-2,35 (м., 4Н, =NCH₂CH₂N=).

3,6-Диаза-1,8-дифенилокта-2,6-диен, VI. т. кип. 167^oС/0,05 мм рт.ст., n_D²⁰ 1,5262. Найдено, %: С 81,63; Н 7,62; N 10,6. C₁₈H₂₀N₂. Вычислено, %: С 81,82; Н 7,58; N 10,59. ИК ν см⁻¹: 3150-2827 (СН), 1649 (С=N) 1455, 1378. ¹Н ЯМР (CDCl₃) δ м.д.: 8,15 (с., 2Н, =СН-), 6,98-7,21 (м., 10Н, Ph), 3,58 (м., 4Н, =N-CH₂-), 2,37 (м., 4Н, =NCH₂CH₂N=).

Приготовление ультрадисперсных лигроиновых растворов щелочных металлов в присутствии краун-эфиров. В металлическом реакторе, изготовленном из нержавеющей

стали, снабженном рубашкой для нагревания и охлаждения и высокоскоростной мешалкой (10000 об./мин.), поместили мелкоиздробленный натрий (11,5 г, 0,5 моль) в 100 мл лигроина, затем воздух вытеснили из реактора азотом. К реакционной смеси в реакторе добавили бензо-15-краун-5 (13,4 г, 0,05 моль). Реакционную массу нагревали до расплавления металлического натрия и перемешивали в течение 1,5-2 мин. Затем полученную ультрадисперсную систему охладили до 23^oС.

По аналогичной методике был приготовлен ультрадисперсный лигроиновый раствор, исходя из дибензо-18-краун-6 и металлического калия.

Металлирование Шиффового основания II и замыкание его в макроциклическое соединение IV. К раствору соединения II (14,6 г, 0,05 моль) в 150 мл лигроина прибавили бензо-15-краун-5 (2,1 г, 0,0125 моль). Реакционную смесь перемешивали при температуре 25-27^oС до растворения краун-эфира и шиффового основания. Все операции проводились в атмосфере инертного газа азота. Затем к раствору при энергичном перемешивании и охлаждении (температура среды 8-9^oС) осторожно прибавляли порциями предварительно приготовленный ультрадисперсный лигроиновый раствор, содержащий 2,07 г (0,09 моль) натрия. К концу реакции температура среды оставалась неизменной. После прибавления всего количества ультрадисперсного раствора натрия, реакционную смесь разбавили 800 мл лигроина и нагревали до комнатной температуры. Затем добавили при перемешивании по каплям 1,5-дибром-3-оксапентан (11,6 г, 0,05 моль) в 50 мл лигроина. После прибавления всего количества дибромэфира реакционную смесь кипятили в течение 24 часов. После удаления бромистого натрия фильтрованием и лигроина под вакуумом остаток экстрагировали кипящим октаном (5×40 мл)

Гидрирование октанового экстракта. К октановому экстракту добавили предварительно приготовленное количество никеля Ренея, полученного из 3,0 г никель-алюминиевого сплава, реакционный сосуд подключили к водородному баллону и через экстракт, нагретый до 60^oС, пропускали при перемешивании водород под давлением 2,5 МПа. К концу реакции поглощения водорода не наблюдалось. По окончании реакции никель Ренея отделили фильтрованием, из фильтрата под вакуумом удалили октан, черно-коричневый остаток растворили в спирте. При стоянии выпали 3,25 г (17,6 %) маслянистых кристаллов макроциклического соединения V, которые при повторной кристаллизации из *n*-октана имели температуру плавления 87^oС. Найдено %: С 78,49; Н 9,34; N 7,43. C₂₄H₃₄N₂O. Вычислено %: С 78,68; Н 9,28; N 7,65. Масс-спектр: 365. ИК ν см⁻¹: 3300 (NH), 2983-2807 (СН), 1457, 1382, 1138, 723; 1112, 1250 (С-О-С). ¹Н ЯМР (CDCl₃) δ м.д.: 2,68-2,48 (м., 8Н, СН(CH₃)NНСН₂СН₂NНСН(CH₃)), 3,25 (м., 4Н, СН₂-О-СН₂), 1,6-1,21 (м., 6Н, СН₂СНPh), 7,2-6,68 (с., 10Н, Ph), 1,25 (с., 6Н, 2СН₃).

Металлирование Шиффового основания VI и замыкание его в макроциклическое соединение VIII. К раствору 1,8-дифенил-3,6-диазаоктадиена-2,6 (13,2 г, 0,05 моль) в 150 мл лигроина прибавили 4,5 г (0,0125 моль) дибензо-18-краун-6. Реакционную смесь перемешивали при температуре 25-27^oС до растворения краун-эфира и шиффового основания. Все операции проводились в атмосфере азота. Затем к раствору при энергичном перемешивании и охлаждении (температура среды 5-6^oС) осторожно прибавляли отдельные порции предварительно приготовленной ультрадисперсной суспензии 3,51 г (0,09 моль) калия в лигроине. После прибавления всего количества калия, реакционную смесь разбавили 800 мл лигроина и нагревали до комнатной температуры. Затем добавили при перемешивании по каплям раствор 1,5-дибром-3-оксапентана (11,6 г, 0,05 моль) в 50 мл лигроина. После прибавления всего количества дибромэфира реакционную

метиленовые водороды, находящиеся между двумя сильными мезомерными группами (Ph, $-\text{N}=\text{C}<$), могут замещаться атомами щелочных металлов, при взаимодействии с предварительно приготовленной лигроиновой суспензией наночастиц щелочных металлов^[2,14] в присутствии макроциклических соединений. Благодаря исключительной высокой основности полигомометаллического аниона M_n^- шиффовые основания **II** и **VI**, реагируя с краун-эфирным комплексом щелочного металла **I**, образуют соответствующие диметаллопроизводные **III** и **VII**. Реакция проводится в 5%-ном избытке Шиффового основания, который обеспечивает полный расход щелочного металла в лигроине.

Для осуществления замыкания полученных промежуточных диметаллопроизводных шиффовых оснований **III** и **VII** с 2,2'-дибромэтиловым эфиром в соответствующие макрогетероциклы **IV** и **VIII**, реакционная смесь разбавляется лигроином до 5×10^{-2} моль/л по взятому шиффовому основанию и добавляется порциями эквивалентное количество дибромэфира при кипячении и перемешивании. По окончании реакции после удаления лигроина из сложной смеси маслянистого кристаллического остатка не удавалось выделить кристаллы чистых образцов макрогетероциклов **IV** и **VIII** кристаллизацией. По данным ТСХ определения на пластинке Silufol (элюент эфир с *n*-гексаном 2:1) обнаружено наличие по меньшей мере четырех компонентов. Для выделения макрогетероцикла из этой смеси нами использован метод селективной экстракции *n*-октаном. Затем каталитическим гидрированием октанового экстракта были получены с выходами 17,6% и 19,2% диазакраун-эфиры **V** и **IX**, соответственно.

Строение полученных краун-соединений **V** и **IX** установлено на основании данных элементного анализа, определения молекулярной массы и изучением ИК и ЯМР спектров.

Выводы

Для введения атомов щелочных металлов в бензильные положения металлирование шиффовых оснований **II** и **VI** осуществлено с применением ультрадисперсных лигроиновых растворов щелочных металлов в присутствии краун-эфиров. Показано, что в металлировании участвует полигомометаллический наноанион щелочного металла M_n^- . Сущность процесса образования таких систем при помощи краун-соединений заключается в том, что макроциклический лиганд при температурах ниже 0°C, выбивая из кристаллической решетки катион щелочного металла, образует комплексные соединения $[\text{KЭ}\cdot\text{M}^+]\text{M}_n^-$, в которых металл-анион M_n^- является наночастицей. Учитывая

высокую основность этих металл-анионов нами было осуществлено прямое металлирование органических соединений, содержащих два шиффовых фрагмента. Показано, что металлированию подвергаются метиленовые группы, находящиеся между фенильной группой и кратной связью. Метиленовые группы, находящиеся между двумя атомами азота, не металлируются.

Установлено, что наиболее подходящими оптимальными структурами краун-эфиров для металлирования калием и натрием являются дибензо-18-краун-6 и бензо-15-краун-5, соответственно. Образующиеся при этом диметаллопроизводные **III** и **VII** при взаимодействии с 2,2'-дибромэтиловым эфиром замыкаются в соответствующие макрогетероциклические соединения **IV** и **VIII**, которые при дальнейшем гидрировании с применением никеля Ренея в качестве катализатора превращаются в соответствующие диазакраун-соединения **V** и **IX** с выходами 17,6% и 19,2%, соответственно.

Список литературы

References

1. Shabanov A.L., Ramazanova E.E., Hasanova U.A. *Trudi NII "Geotekhnologicheskie Problemi Nefti i Gaza" Azerbaijan State Oil Academy* **2006**, 8, 356 (in Russ.).
2. Shabanov A.L., Hasanova U.A., Kakhramanova Z.O., Hasanova M.M. *Azerb. Khim. Zh.* **2006**, 3, 166 (in Russ.).
3. Talalaeva T.V., Kocheahkov K.A. *Metody Elementorganicheskoi Khimii [The Methods of Elementorganic Chemistry]* Moskva: Nauka, **1971**. 1192 p. (in Russ.).
4. Mei Tak Lok, Tehan F. J., Due J. L. *J. Phys. Chem.* **1972**, 76, 2975.
5. Down J.L., Lewis J., Moore B., Wilkinson G. *J. Chem. Soc.* **1959**, 3767.
6. Dye J.L., Debacker M.G., Nicely V.A. *J. Am. Chem. Soc.* **1970**, 92, 5226.
7. Sergeev G.B. *Nanokhimiya [Nanochemistry]* Moskva: MGU, **2003**. 287 p. (in Russ.).
8. Cherkasov V.M., Boldyrev I.V. *Khim. Getrotsykl. Soed.* **1998**, 34, 749-761 (in Russ.).
9. Bradshaw J.S., Krakowiak K.E., Izatt R.M. *Aza-Crown Macrocycles*. New York: Wiley, **1993**. p. 51.
10. Gersch B., Lehn J.-M., Grell E. *Tetrahedron Lett.* **1996**, 37, 2213-2216.
11. Kocian O., Spencer N., Stoddart J.F., Cragg-Hine I., Davidson M., Mair F.S., Raithby P., Snaith R., Kottked T., Pohl E. *Tetrahedron* **1995**, 51, 579-590.
12. Mamedova Sh.M. *Diss. Cand. Chem. Sci.* NANA Baku **2001**. 112 p. (in Russ.).
13. Shabanov A.L., Seidov N.M., Gakhramanova Z.O., Hasanova U.A., Hasanova M.M. *Zh. Org. Khim.* **2009**, 45, 33-37 (in Russ.).
14. Shabanov A.L. In: *The 10th Annual Florida Heterocyclic and Synthetic Conference*. ARCAT USA, **2009**, p.48.

Received 02.04.2010

Accepted 31.08.2010

First published on the web 27.09.2010