See discussions, stats, and author profiles for this publication at: https://www.researchgate.net/publication/331858383

СТРОЕНИЕ И КОНФОРМАЦИОННЫЙ АНАЛИЗ 5,5-БИС(БРОММЕТИЛ)-2-МЕТИЛ-2-ФЕНИЛ-1,3-ДИОКСАНА

Article in Журнал Общей Химии · February 2019

DOI: 10.1134/S0044460X19020057

citation 1		READS 37				
7 authors	7 authors, including:					
-	Valerij. Vladimirovich. Kuznetsov Ufa State Aviation Technical University 232 PUBLICATIONS 546 CITATIONS					
	SEE PROFILE					

Some of the authors of this publication are also working on these related projects:

Stereochemistry of conformationally flexible molecules in the cavity of nanotubes and fullerenes View project

Project

Conformational analysis of six member cyclic compounds View project

УДК 547.841:541.63

СТРОЕНИЕ И КОНФОРМАЦИОННЫЙ АНАЛИЗ 5,5-БИС(БРОММЕТИЛ)-2-МЕТИЛ-2-ФЕНИЛ-1,3-ДИОКСАНА

© 2019 г. Ш. Ю. Хажиев^{*a*}, М. А. Хусаинов^{*a*}, Р. А. Халиков^{*b*}, Т. В. Тюмкина^{*c*}, Е. С. Мещерякова^{*c*}, Л. М. Халилов^{*c*}, В. В. Кузнецов^{*a,d,* *}

^а Уфимский государственный нефтяной технический университет, Уфа, Россия

^b Башкирский государственный медицинский университет, Уфа, Россия

^с Институт нефтехимии и катализа Российской академии наук, Уфа, Россия

^d Уфимский государственный авиационный технический университет, ул. К. Маркса 12, Уфа, 450008 Россия *e-mail: kuzmaggy@mail.ru

> Поступило в Редакцию 26 июля 2018 г. После доработки 26 июля 2018 г. Принято к печати 2 августа 2018 г.

С помощью методов ЯМР ¹H, ¹³С и рентгеноструктурного анализа исследовано строение 5,5-бис-(бромметил)-2-метил-2-фенил-1,3-диоксана. Компьютерным моделированием в приближении DFT метода PBE/3 с выявлены маршрут интерконверсии кольца, а также оптимальная конформация фенильной группы, отвечающая результатам рентгеноструктурного анализа.

Ключевые слова: 1,3-диоксан, 5,5-бис(галогенметил)-1,3-диоксаны, конформеры, компьютерное моделирование

DOI: 10.1134/S0044460X19020057

Замещенные 1,3-диоксаны интересны как особенностями строения, так и использованием в качестве реагентов для тонкого органического синтеза [1–4]. В частности, 5,5-бис(галогенметил)-1,3-диоксаны относительно легко превращаются в моно- и дииодпроизводные; при этом процесс протекает стереоселективно и идет преимущественно по экваториальному хлорметильному заместителю [5].

Конформационное поведение формалей 5,5-бис-(галогенметил)-1,3-диоксанов при комнатной температуре характеризуется быстрой в шкале времени ЯМР интерконверсией цикла [6]. Молекулы 2-замещенных аналогов, напротив, существуют преимущественно в конформации *кресла* с экваториальной ориентацией заместителя у атома C^2 (K_e) [7, 8]. Однако конформационное поведение кеталей данного ряда до настоящего времени остается малоисследованным. В этой связи настоящая работа посвящена изучению строения и конформационных превращений 5,5-бис(бромметил)-2-метил-2-фенил-1,3-диоксана с помощью ЯМР ¹H, ¹³C, рентгеноструктурного анализа (РСА) и DFT-метода PBE/3ζ в рамках программного обеспечения ПРИРОДА [9].

Неописанный ранее 5,5-бис(бромметил)-2-метил-2-фенил-1,3-диоксан синтезирован конденсацией 2,2-бис(бромметил)-1,3-пропандиола с ацетофеноном (схема 1).

Результаты исследования полученного кеталя методом РСА приведены в табл. 1 и 2. Структура молекулы 5,5-бис(бромметил)-2-метил-2-фенил-1,3-диоксана отвечает конформации *кресло* с аксиаль-



ХАЖИЕВ и др.

Параметр	Значение	Параметр	Значение
Формула	$C_{13}H_{16}O_2Br_2$	Ζ	4
М	364.06	$ ho_{\rm выч},~{\rm Mf}/{\rm Mm}^3$	1.693
<i>Т</i> , К	293(2)	μ, мм ⁻¹	5.665
Кристаллическая система	Моноклинная	<i>F</i> (000)	720.0
Пространственная группа	P2 ₁ /c	Интервал измерения индексов	$-9 \le h \le 7$ $-26 \le k \le 20$ $-14 \le l \le 13$
<i>a</i> , Å	6.9219(4)	Число отражений использованных при уточнении/ число уточняемых параметров	2777/145
<i>b</i> , Å	19.0319(11)	GOOF	1.090
<i>c</i> , Å	11.2114(8)	Окончательные значения факторов расходимости для отражений с $I \ge 2\sigma(I)$	$R_1 = 0.0861$ $wR_2 = 0.1492$
β, град	104.780(6)	Окончательные значения факторов расходимости для всех отражений	$R_1 = 0.1634$ $wR_2 = 0.1815$
<i>V</i> , Å ³	1428.09(16)	Остаточная электронная плотность, <i>е</i> /Å ⁻³	0.47/-1.01

Таблица 1. Кристаллографические данные и детали рентгеноструктурного эксперимента

ной фенильной группой (K_a , см. рисунок). При этом плоскости ароматического кольца и фрагмента O¹–O⁵–C³–C¹⁴ почти ортогональны. Для гетероатомной части гетероциклического кольца значения длин связей C–O (1.416–1.430 Å) и валентных углов (110°–113°) отвечают обычным величинам. Межплоскостные углы между фрагментами 1,3-диоксанового кольца СОО и СООС (α_1), а также СООС и ССС (α_2) составляют 129.2(5)° и 130.7(5)° соответственно. Следует подчеркнуть, что гетероатомный фрагмент молекулы исследуемого кеталя более гофрирован по сравнению с 5,5бис(бромметил)-2-фенил-1,3-диоксаном, для которого величина α_1 равна 120.1° [3]. Бромметильные заместители, в соответствии с ранее выполненными квантовохимическими расчетами [7], находятся в *гош*-положении относительно друг друга (см. рисунок), поскольку эта конфигурация отвечает минимуму энергии.

Спектры ЯМР ¹Н и ¹³С свидетельствуют о конформационной однородности молекул 5,5-бис-

	d, Å		D	ф, град	
Связь	расчет	эксперимент	Валентныи угол	расчет	эксперимент
$O^1 - C^8$	1.434	1.416(8)	$C^{14}O^1C^8$	113.6	113.8(4)
$O^{1}-C^{14}$	1.432	1.423(7)	$C^{3}O^{5}C^{8}$	113.8	114.0(5)
$O^{5}-C^{8}$	1.435	1.430(7)	$O^1C^8O^5$	110.5	110.1(5)
$O^5 - C^3$	1.431	1.426(7)	$O^1 C^{14} C^6$	111.3	110.2(5)
$C^{8}-C^{4}$	1.538	1.530(8)	$O^5C^3C^6$	112.1	110.6(4)
$C^{6}-C^{2}$	1.525	1.521(8)	$C^{3}C^{6}C^{14}$	105.4	110.0(5)
$C^{6}-C^{13}$	1.529	1.532(8)	$C^6C^2Br^1$	114.1	113.6(4)
C^2 – Br^1	1.989	1.955(6)	$C^6C^{13}Br^2$	114.1	113.9(5)
C^8-C^{2AA}	1.525	1.507(8)	$C^{2}C^{6}C^{13}$	113.1	113.0(5)

Таблица 2. Избранные длины связей, а также валентные углы в молекуле 5,5-бис(бромметил)-2-метил-2-фенил-1,3диоксана

(бромметил)-2-метил-2-фенил-1,3-диоксана в растворе. Отнесение сигналов в спектрах ЯМР ¹Н и ¹³С выполнено по данным 1D и 2D спектроскопии с использованием методик DEPT135. NOESY. СОЅҮНН и HSQC. Метиленовые протоны при магнитно эквивалентных углеродных атомах С⁴ и С⁶ гетероциклического кольца являются диастереотопными (Δδ = 0.26 м. д.) и проявляются в спектре ЯМР ¹Н в виде дублетов с константой ${}^{2}J =$ 10.7 Гц. Метиленовые протоны бромметильных заместителей при атоме С⁵ кольца магнитно неэквивалентны ($\Delta\delta = 0.90$ м. д.); при этом на основании NOESY эксперимента установлено, что протоны аксиальной CH₂Br-группы резонируют в более слабом поле.

Полученные результаты подтверждаются данными конформационного анализа 5,5-бис(бромметил)-2-метил-2-фенил-1,3-диоксана в рамках приближения РВЕ/3ζ. На поверхности потенциальной энергии (ППЭ) этого соединения выявлены три минимума (конформеры K_e , K_a и 2,5-T), а также два переходных состояния: ПС-1 и ПС-2 (схема 2). Все расчеты проведены для *гош*-ориентации брометильных заместителей у атома С⁵ гетероциклического кольца.

Главный минимум на ППЭ отвечает форме K_a (табл. 3). Расчетные значения длин связей, а также валентных и торсионных углов близки к данным рентгеноструктурного эксперимента (табл. 2). Фенильная группа, как и в случае молекулы в кристалле (см. рисунок), ориентирована ортогонально плоскости $O^1-O^5-C^3-C^{14}$ гетероцикли-



Кристаллическое строение молекулы 5,5-бис(бромметил)-2-метил-2-фенил-1,3-диоксана.

ческого кольца (нумерация атомов дана согласно рисунку). Моделирование ее внутреннего вращения в ходе сканирования торсионного угла $C^{2AA}C^8C^4C^{12}$ (ϕ) приводит к появлению на ППЭ переходного состояния, в котором фенильный заместитель ориентирован вдоль биссектральной плоскости гетероциклического кольца; потенциальный барьер такого вращения (ΔG_{298}^{\neq}) составляет 11.1 ккал/моль.

Ближайшим к форме K_a локальным минимумом является конформер 2,5-*T*, а наименее стабильный отвечает форме K_e . Переходные состояния – конформации *полукресло* – отличаются на 1.2 ккал/моль (ΔG_{298}^{\neq}); при этом максимальная высота потенциального барьера (9.2 ккал/моль) хорошо согласуется с данными эксперимента для 2-метил-2фенил-1,3-диоксана [1]. Следует также отметить отсутствие на ППЭ промежуточного минимума

 C_6H_5





Конформер	- <i>E</i> ₀ ^а , Хартри	ΔE_0° , ккал/моль $(\Delta E_0^{ eq})$	$\Delta H^{\circ}_{298},$ ккал/моль $(\Delta H^{\sharp}_{298})$	$\Delta G_{298}^{\circ},$ ккал/моль $(\Delta G_{298}^{ e})$	$\Delta S_{298}^{\circ},$ кал/(моль·К) (ΔS_{298}^{\neq})
Ka	5802.274495	0	0	0	0
K _e	5802.269567	3.1	3.2	2.6	1.9
2,5- <i>T</i>	5802.270376	2.6	2.6	2.1	1.7
ПС-1	5802.261527	(8.1)	(7.9)	(8.0)	(-0.4)
ПС-2	5802.258974	(9.7)	(9.5)	(9.2)	(1.2)
Вращение 2-Ph (K_a)	5802.262507	(10.1)	(9.5)	(11.1)	(-5.5)

Таблица 3. Энергетические параметры конформационных превращений молекул 5,5-бис(бромметил)-2-метил-2-фенил-1,3-диоксана согласно данным расчета PBE/3ζ

а С учетом ZPE.

1,4-*твист*, характерного для равновесия молекул незамещенного, а также 2-, 4-, 5-, 2,5- и 4,4- замещенных 1,3-диоксанов [4].

Таким образом, данные рентгеноструктурного анализа, ЯМР и компьютерного моделирования однозначно подтверждают конформационную однородность молекул 5,5-бис(бромметил)-2-метил-2-фенил-1,3-диоксана, пребывающих в конформации кресло с аксиальной фенильной группой.

ЭКСПЕРИМЕНТАЛЬНАЯ ЧАСТЬ

Спектры ЯМР получены на спектрометре Bruker Avance 400 с рабочей частотой 400.13 (¹Н) и 100.62 (¹³C) в растворах CDCl₃, использованного и в внутреннего стандарта. качестве Рентгеноструктурный анализ выполнен на автоматическом четырехкружном дифрактометре XCalibur Eos (графитовый монохроматор, Мо K_{α} -излучение, $\lambda =$ 0.71073 Å, ω -сканирование, $2\theta_{max} = 62^{\circ}$). Сбор и обработка данных проведены с помощью программы CrysAlis^{Pro} Oxford Diffraction Ltd., версия 1.171.36.20. Структуры расшифрованы прямым методом и уточнены полноматричным методом наименьших квадратов в анизотропном приближении для неводородных атомов. Атомы водорода локализованы в разностном синтезе Фурье и уточнены изотропно. Расчеты выполняли программе SHELX97 по [10]. Структура депонирована в Кембриджском банке структурных данных (ССDС 1849061).

Первоначальную оптимизацию геометрии конформера *K_a* 5,5-бис(бромметил)-2-метил-2-фенил-1,3-диоксана проводили методом AM1 с помощью программы HyperChem 8.0 [11]. Полученную структуру исследовали методом РВЕ/3ζ (ПРИРОДА [9]). Моделирование конформационных превращений фенильной группы в конформере *К*_a 5,5-бис-(бромметил)-2-метил-2-фенил-1,3-диоксана ocvществляли путем оптимизации геометрии в ходе изменения торсионного угла $C^{2AA}C^{8}C^{4}\hat{C}^{12}$ от 0° до 180°: моделирование интерконверсии цикла проводили путем сканирования внутрициклического торсионного угла СССО от -60° до 60°. Значения потенциальных барьеров находили с процедуры поиска переходных помощью состояний в рамках программного обеспечения ПРИРОДА. Принадлежность стационарных точек ППЭ к переходному состоянию подтверждалась наличием одной мнимой частоты в соответствующем гессиане, а к минимуму – отсутствием мнимых частот.

5,5-Бис(бромметил)-2-метил-2-фенил-1,3-диоксан получен по стандартной методике [12] кипячением эквимольной смеси (0.01 моль) 2,2-бис-(бромметил)-1,3-пропандиола с ацетофеноном в бензоле в присутствии 0.1 г *п*-толуолсульфокислоты. Выход 73%, т. пл. 96–97°С (гексан– этанол, 1:1). Спектр ЯМР ¹Н, δ, м. д.: 1.58 с (3H, CH₃), 3.12 с (2H, CH₂Br_{eq}), 3.63 д (2H, H^A, J =10.7 Гц), 3.89 д (2H, H^B, J = 10.7 Гц), 4.02 с (2H, CH₂Br_{ax}), 7.29–7.44 м (5H, C₆H₅). Спектр ЯМР ¹³С, $\delta_{\rm C}$, м. д.: 31.5 (C²), 36.1 (C¹³), 37.5 (C⁶), 66.1 (C^{3,14}), 101.4 (C⁸), 126.5 (Cⁿ), 128.2 (С^м), 129.0 (C^o), 139.4 (C^{unco}). Найдено, %: С 42.79; Н 4.33; Br 44.01. C₁₃H₁₆Br₂O₂. Вычислено, %: С 42.85; Н 4.39; Br 43.95.

Структурные исследования проведены в Центре коллективного пользования «Агидель» при Институте нефтехимии и катализа РАН.

ФОНДОВАЯ ПОДДЕРЖКА

Работа выполнена при финансовой поддержке Министерства образования и науки РФ (проект № 16.1969.2017/4.6).

КОНФЛИКТ ИНТЕРЕСОВ

Авторы заявляют об отсутствии конфликта интересов.

СПИСОК ЛИТЕРАТУРЫ

- 1. Внутреннее вращение молекул / Под ред. В.Дж. Орвилл-Томаса. М.: Мир, 1977. С. 355.
- Кузнецов В.В. // Изв. АН. Сер. хим. 2005. № 7. С. 1499; Kuznetsov V.V. // Russ. Chem. Bull. Int. Ed. 2005. Vol. 54. N 7. P. 1543. doi 10.1007/s11172-006-0001-0
- Хажиев Ш.Ю., Хусаинов М.А., Халиков Р.А., Тюмкина Т.В., Мещерякова Е.С., Халилов Л.М. Кузнецов В.В. // ЖОХ. 2018. Т. 18. Вып. 3. С. 369; Khazhiev Sh.Yu., Khusainov М.А., Khalikov R.A., Tyumkina T.V., Meshcheryakova E.S., Khalilov L.M., Kuznetsov V.V. // Russ. J. Gen. Chem. 2018. Vol. 88. N 3. P. 397. doi 10.1134/S1070363218030040
- Кузнецов В.В. // ЖОрХ. 2014. Т.50. Вып. 9. С. 1247; Kuznetsov V.V. // Russ. J. Org. Chem. 2014. Vol. 50. N 9. P. 1227. doi 10.1134/S1070428014090012

- 5. Курмаева Е.С., Чалова О.Б., Чистоедова Г.И., Лапука Л.Ф., Киладзе Т.К., Кантор Е.А., Рахманкулов Д.Л. // ЖОрХ. 1985. Т. 21. Вып. 1. С. 131.
- Бочкор С.А., Лапука Л.Ф., Курмаева Е.С., Чалова О.Б., Злотский С.С., Рахманкулов Д.Л. // ХГС. 1987. № 5. С. 607; Bochkor S.A., Lapuka L.F., Kurmaeva E.S., Chalova O.B., Zlotskii S.S., Rakhmankulov D.L. // Chem. Heterocycl. Compd. 1987. Vol. 23. N 5. P. 500. doi 10.1007/BF00476374
- Хажиев Ш.Ю., Хусаинов М.А., Кантор Е.А. // ЖОрХ. 2011. Т. 47. Вып. 3. С. 454; Khazhiev Sh. Yu., Khusainov M. A., Kantor E. A. // Russ. J. Org. Chem. 2011. Vol. 47. N 3. P. 450. doi 10.1134/ S1070428011030225
- Хажиев Ш.Ю., Хусаинов М.А. // ЖОрХ. 2017. Т. 53. Вып. 5. С. 707; *Khazhiev Sh.Yu., Khusainov М.А. //* Russ. J. Org. Chem. 2017. Vol. 53. N 5. P. 717. doi 10.1134/S1070428017050116
- Лайков Д.Н., Устынюк Ю.А. // Изв. АН. Сер. хим. 2005. № 3. С.804; Laikov D.N., Ustynyuk Yu.A. // Russ. Chem. Bull. 2005. Vol. 54. N 3. P. 820. doi 10.1007/ s11172-005-0329-х
- Sheldrick G.M. // Acta Crystallogr. (A). 2008. Vol. 64. N 1. P. 112. doi 10.1107/S0108767307043930
- 11. HyperChem 8.0. http://www.hyper.com.
- Рахманкулов Д.Л., Сыркин А.М., Караханов Р.А., Кантор Е.А., Злотский С.С., Имашев У.Б. Физикохимические свойства 1,3-диоксанов. М.: Химия, 1980. 237 с.

Structure and Conformational Analysis of 5,5-Bis(bromomethyl)-2-methyl-2-phenyl-1,3-dioxane

Sh. Yu. Khazhiev^a, M. A. Khusainov^a, R. A. Khalikov^b, T. V. Tyumkina^c, E. S. Meshcheryakova^c, L. M. Khalilov^c, and V. V. Kuznetsov^{a,d}*

> ^a Ufa State Petroleum Technological University, Ufa, Russia ^b Bashkirian State Medical University, Ufa, Russia

^c Institute of Petrochemistry and Catalysis, Russian Academy of Sciences, Ufa, Russia

^d Ufa State Aviation Technical University, ul. K. Marksa 12, Ufa, 450008 Russia *e-mail: kuzmaggy@mail.ru

Received July 26, 2018; revised July 26, 2018; accepted August 2, 2018

The structure of 5,5-bis(bromomethyl)-2-methyl-2-phenyl-1,3-dioxane was studied using ¹H, ¹³C NMR and X-ray diffraction analysis methods. Computer simulation in the DFT approximation of PBE/3 ξ method revealed the route of the ring interconversion, as well as the optimal conformation of the phenyl group, corresponding to the results of X-ray diffraction data.

Keywords: 1,3-dioxane, 5,5-bis(halomethyl)-1,3-dioxanes, conformers, computer simulation