سنتز ، شناسایی و تعیین ساختار ماکروسیکل تترا آزا با رابط m-xylyl و کمپلکسهای دو هسته ای کبالت (II) آن

مرجان عابدی*

گروه شیمی کاربردی ، دانشکده علوم، دانشگاه محقق اردبیلی، اردبیل

تاریخ دریافت: ۹۴/۰۲/۲۹ تاریخ تصحیح: ۹۶/۰۲/۲۰ تاریخ پذیرش: ۹۶/۰۳/۰۹

چکیدہ

لیگاند ماکروسیکل چهار دندانه با سری دهنده های N₄ از واکنش تراکمی [۲ + ۲] ۱و۳-بنزن دی کربالدهید و ۲و۲- دی متیل پروپیلن دی آمین به روش رقت بالا سنتز شد و کمپلکسهای Co2LBr₂OH]Br و Co2LI₂OH]I از واکنش لیگاند با نمکهای (X = Br, I) Co2L تهیه شدند. لیگاند ماکروسیکل سنتز شده و کمپلکسهای بدست آمده از آن با استفاده از روشهای مختلف فیزیکو شیمیایی شناسایی و بررسی شدند. بررسی داده های NMR مربوط به پروتونهای آلیفاتیکی و آروماتیکی لیگاند ماکروسیکل نشان دهنده تقارن بالا برای ساختار ترکیب است. سیستم بلوری لیگاند مونوکلینیک با گروه فضایی C2/c است. با توجه به پارامترهای بدست آمده لیگاند L دارای محور دوران مرتبه دو است که از حفره ی ماکروسیکل عبور می کند. نتایج حاصل از طیف سنجی FT-IR و آنالیز عنصری کمپلکسها ، نشان میدهد این کمپلکسها دارای کئوردیناسیون چهاروجهی هستند.

کلمات کلیدی: ماکروسیکل، تترا آزا، ۱و۳-بنزن دی کربالدهید ، کمپلکس های دو هسته ای.

۱-مقدمه

یکی از مهمترین جنبه های پیشرفت دانش شیمی در ده های اخیر، توانایی طراحی مولکولهای غیرطبیعی، پیشگویی خواص آنها، و ساخت این نوع ترکیبات بوده است. از میان این نوع مولکولها، لیگاندهای ماکروسیکل در توسعه شیمی کوئوردیناسیون مدرن، نقش مهمی را بازی کرده اند، که درک شیمی کمپلکسهای این لیگاندها ، کاربردهای مهمی را در مطالعات شیمیایی و بیوشیمیایی به همراه دارد. یک ماکروسیکل به صورت یک مولکول حلقوی که دارای سه یا تعداد بیشتری اتمهای دهنده در یک حلقهٔ حداقل نه اتمی است تعریف میشود. تا سال ۱۹۶۰ فقط فتالوسیانینها، Cyclam (۱ و ۴ و ۸ و ۱۱_ یک حلقهٔ حداقل نه اتمی است تعریف میشود. تا سال ۱۹۶۰ فقط فتالوسیانینها، Cyclam (۱ و ۴ و ۸ و ۱۱_ اتتراآزاتتراسیکلودکان) و پلیاترها شناخته شده بودند. سپس دسته وسیعی از لیگاندهای ماکروسیکل از واکنشهای [۱ + ۱] و استفاده از اثر تمپلت سنتز میشوند.

* .نویسنده مسئوول: گروه شیمی کاربردی ، دانشکده علوم، دانشگاه محقق اردبیلی، اردبیل ، ایران

marjan_abedi2004@yahoo.com

در این روش اندازه یون فلزی و نرمی و سختی یونهای فلزی بکار رفته بعنوان تمپلت، باید متناسب با حفره ماکروسیکل مورد نظر باشد. ناهماهنگی بین اندازه یون فلزی و حفره کوئوردیناسیون سبب می شود واکنش تمپلت انجام نشود و یا ماکروسیکل با اندازه حلقه متفاوت از آنچه مورد انتظار است تشکیل شود [۱- ۷]. تشکیل ماکروسیکل شیف باز به روش تمپلتی همیشه موفق نبوده و واکنش دی کربونیل ها و دی آمین ها باید بدون حضور فلز صورت گیرد، که منجر به تشکیل طیف گستردهای از گونههای الیگومری و پلیمری نیز می شود. از لحاظ آماری در حجمهای زیاد حلال، هر دو گروه انتهایی یک زنجیر کوتاه آسان تر می توانند همدیگر را پیدا کرده و با هم واکنش دهند. بنابراین، معمولا تشکیل ماکروسیکل باز شیف در غیاب یون فلزی حجم زیادی از حلال را به طور نسبی در واکنش مصرف می کند (روش رقت بالا) و نیازمند به مواد شروع کننده صلب نظیر حلقههای بنزن، پیریدین و تیوفن است[۸–۱۱].

علاقه به بررسی و طراحی ماکروسیکل های پلی آزا که از طریق رابطهای کربنی ، m-xylyl و m-xylyl که تشکیل دو سایت کئوردیناسیون مختلف را می دهند از خیلی جهات ناشی میشود. این لیگاندهای چند دندانه ای توانایی اتصال به دو یون فلزی را دارا هستند که میتوانند دو مرکز فلزی را در فاصلهٔ تقریباً نزدیک نگه دارند و دو مرکز فلزی نگه داشته شده در یک فاصلهٔ نه چندان دور میتوانند با هم برهم کنش داشته باشند که این اغلب در خواص مغناطیسی یا در خواص الکتروشیمیایی آنها منعکس میشود [۲۱–۱۴]. مطالعهٔ چنین ترکیباتی از دیدگاه بیوشیمی معدنی نیز مهم میباشد و دو مرکز فلزی نگه داشته شده در یک فاصلهٔ معین امکان اتصال و بنابراین شناسایی یا فعالسازی مولکول سابستریت را دارند. از این نقطه نظر آنها میتوانند به عنوان مدلهای قابل مقایسه با سیستمهای متالوبیوسایت مانند هموسیانین، سوپراکسید دیسموتاز یا اورهآز و برای مطالعهٔ رابطهٔ واکنش پذیری و ساختار استفاده شوند و از آنجائیکه ماکروسیکلها نسبت به لیگاندهای زنجیر باز صلبتر هستند و اجازهٔ ثابت نگه داشتن فاصله بین دو مرکز فلزی را میدهند اغلب برای این هدف انتخاب میشوند [۱۵–۱۹].

با توجه به اهمیت ماکروسیکلهای دو هستهای به دلیل دارا بودن ویژگیهای ساختاری، خواص مغناطیسی و الکتروشیمیایی در توسعه بنیادی شیمی کئوردیناسیون، و نیز بررسی عملکرد آنها به عنوان مدلهای آنزیمی در سیستم های بیولوژیکی، در این کار سنتز، شناسایی و ساختار لیگاند ماکروسیکل [۲ + ۲] جدید با رابطهای m-xylyl و کمپلکسهای دو هسته ای کبالت (II) آن گزارش می شود.

۲-بخش تجربی

۲-۱-مواد استفاده شده

حلالهای مورد استفاده در این کار مطابق روشهای معمول خشک و خالص سازی شدند [۲۰]. سایر مواد به کار رفته از منابع تجاری بدست آمده و مورد استفاده قرار گرفتند.

۲-۲- دستگاهها و تجهیزات استفاده شده

آنالیز عنصری ترکیب سنتز شده به وسیله دستگاه Heraeus CHN-O-RAPID elemental analyzer به دست آمد. طیف -FT آنالیز عنصری ترکیب سنتز شده به وسیله دستگاه BOMEM MB-100 FT-IR spectrometer ثبت شد. مطالعات IR در حالت جامد با استفاده از قرص KBr و دستگاه Bower Avance 400 MHz NMR Spectrometer در حلال CDCl3 صورت گرفت. انقطه ذوب با استفاده از دستگاه Electrothermal در لوله مویین باز اندازه گیری شد.

X-۳- بلورنگاری با اشعه X

نتایج و داده های بلورنگاری لیگاند L در جدول ۱ آورده شده است. تک بلورهای لیگاند L در اثر تبخیر آهسته حلال از محلول این لیگاند درمخلوط ۱ به ۴ بوتانل و دی کلرومتان بدست آمدند. دادههای پراش اشعه ایکس برای این لیگاند با استفاده از برنامه CrysAlisPro و به وسیله دیفراکتومتر XcaliburTM2 جمعآوری شدهاند [۲۱] . پردازش دادهها و آنالیز پارامترهای سلول واحد با استفاده از برنامه CrysAlisPro انجام گرفته و ساختار با استفاده از روش مستقیم بوسیله برنامه SHELXS-97 حل شده و با بهره گیری از روش حداقل مربعات بوسیله برنامه SHELXL پالوده شده [۲۲] و فاکتورهای پراکندگی از جداول بینالمللی بلورنگاری استخراج شدهاند.

ورنگاری لیگاند L	جدول ۱- نتایج و داده های بل	
Empirical formula	C26 H40 N4	
Formula weight	408.62	
Temperature	100 K	
Wavelength	0.71073 Å	
Space group,	C2/c	
Unit cell dimensions	a =18.7186(6) Å	$\Box = 90^{\circ}.$
	b = 5.73314(18)Å	$\Box = 97.601(3)^{\circ}.$
	c = 22.0691(8) Å	$\Box = 90^{\circ}.$
Volume	2347.57(14)Å ³	
Z	4	
Density (calculated)	1.156Mg/m ³	
Absorption coefficient	0.069mm ⁻¹	
F(000)	896	
Index ranges	-22<=h<=22, -6<=k<=6, -26<=	l<=26
Independent reflections	2067 [R(int) = 0.0160]	
Refinement method	Full-matrix least-squares on F^2	
Data / restraints / parameters	2067/0/154	
Goodness-of-fit on F ²	1.000	

۴-۴ سنتز ها

L -۱-۴-۲ سنتز لیگاند

۱۰۰ میلی لیتر محلول متانولی بنزن ۱، ۳- دی کربالدهید (۳/۶ میلی مول، ۴۹۲/۷ میلی گرم)، قطره قطره به مدت ۴ ساعت (هر ۵ ثانیه یک قطره) به ۱۵۰ میلی لیتر محلول متانولی ۲،۲- دی متیل پروپیلن دی آمین (۳/۶ میلی مول، ۴۹/۰ میلی لیتر) تحت گاز نیتروژن، همراه با به هم زدن در دمای اتاق اضافه میشودو واکنش به مدت ۲۴ ساعت ادامه می یابد. سپس سدیم بورو هیدرید (۱ گرم، ۲۸/۸ میلی مول) در طول یک ساعت در سه قسمت به محلول همراه با به هم زدن افزوده میشود و سپس واکنش به مدت ۱۲ ساعت ادامه می یابد. در ادامه حلال واکنش به طور کامل خارج میشود و بر روی مواد باقیمانده ۱۰ میلی لیتر آب و ۴۰ میلی لیتر دی کلرومتان اضافه میشود.سپس فاز آلی جدا شده در مجاورت سولفات سدیم خشک قرار می گیرد.سپس حلال آنها به طور کامل تبخیر میشود و جامدات سفید رنگی از فاز آلی جدا میشوندکه در اتانول نوبلور شده و می گیرد.سپس حلال آنها به طور کامل تبخیر می شود و جامدات سفید رنگی از فاز آلی جدا می شوند که در اتانول نوبلور شده و بر روی مواد ۲ آورده

	Compound	
	L	
Formula	$C_{26}H_{40}N_4$	
Yield(%)	20	
M.p.(°C)	137	
m/z	408	
Anal.:found(calc.)(%)		
С	76.22(76.42)	
Н	9.56(9.87)	
Ν	13.56(13.71)	

جدول۲- داده های فیزیکی و نتایج آنالیز عنصری لیگاند	
----------------------------------------------------	--

Co2LX2OH]X, (X=Br, I) سنتز كمپلكس هاى (-4-۲ سنتز كمپلكس

۰/۵ میلی لیتر محلول اتانولی (X= Br, I) Cox2 (ا میلی مول))، قطره قطره به ۲۰ میلی لیتر محلول اتانولی لیگاند (۰/۵ میلی مول) همراه با به هم زدن در دمای اتاق اضافه می گردد. محلول حاصل به مدت ۱۲ ساعت هم زده شده، سپس رسوبات بنفش رنگ حاصل صاف گشته و در مخلوط ۱-بوتانول و متانول (نسبت ۱ به ۲) نوبلور می گردند. بلورهای بنفش رنگ حاصل صاف شده و خشک می شوند. بهره واکنش برای کمپلکس های حاصل Co2LBr2OH]Br] و Co2LI2OH]] به ترتیب ۵۰ و ۴۲ و ۴۲ درصد هستند. نتایج آنالیز عنصری محاسبه ای و تجربی در جدول ۳ آورده شده اند.

%C	%H	%N	كمپلكس
39.74(39.87)	5.22(5.28)	7.23(7.15)	[Co ₂ LBr ₂ OH]Br
33.69(33.79)	4.58(4.47)	6.09(6.06)	[Co ₂ LI ₂ OH]I

مستند)	محاسباتی ہ	درصدهای	پرانتز	اعداد داخل	كمپلكسها (عنصري ُ	نتايج أناليز	جدول ۳-
--------	------------	---------	--------	------------	------------	---------	--------------	---------

۳- نتایج و بحث

۳-۱- سنتز و شناسایی ماکروسیکل

در تهیه ماکروسیکل L، واکنش تراکمی [۲+۲] ۱و۳-بنزن دی کربالدهید و ۲و۲- دی متیل پروپیلن دی آمین به نسبت مولی ۲ به ۲ در حلال متانول در رقت بالا انجام شد سپس به روش در محل (insitu)، احیا توسط سدیم بوروهیدرید مطابق شمای ۱ صورت گرفت.



شمای ۱- سنتز ماکروسیکل L به روش رقت بالا و نمایش ساختار آن

لیگاند بدست آمده با استفاده از طیفسنجی های ¹³C NMR, ¹H NMR [،]FT-IR ، آنالیز عنصری، طیف سنجی جرمی و بلورنگاری اشعه X مورد شناسایی قرار گرفت. نتایج مربوط به آنالیز عنصری لیگاند سازگار با فرمول مولکولی پیشنهاد شده برای لیگاند مربوطه است همچنین وجود یون مولکول مادر m/z=408 تشکیل این لیگاند ماکروسیکل را تائید میکند.

در جدول ۴ برخی از داده های ارتعاشی لیگاند آورده شده است.

های ارتعاشی لیکاند	جدول ۲- برخی داده ،
شيوه ارتعاشي	(cm ⁻¹) عدد موجی
$v_{ m N-H}$	2774
VC-H (آروماتیک)	۳۰۹۹, ۳۰۵۳
(آليفاتيک) <i>v</i> _{C-H}	८१४४, ८१८४, ८४४८,
	779.
VC=C	18.1,148.

جدول ۴- برخی داده های ارتعاشی لیگاند

ظهور ارتعاش کششی آمین نوع دوم و گروه های C-H آلیفاتیکی و آروماتیکی در طیف FT-IR لیگاند و همچنین از بین رفتن ارتعاش کششی آمین نوع اول نشان میدهند که فرآیند تشکیل لیگاند صورت گرفته است. در شکلهای ۱ و ۲ طیفهای HNMR^او HNMR^۱ لیگاند L در حلال CDCl₃ و در جدول ۵ با توجه به شمای ۱ جابجاییهای شیمیایی پروتونها و کربنهای موجود در لیگاند آورده شدهاند.

 $CDCl_3$ جدول ۵- جابجایی شیمیایی δ پروتون ها و کربن های موجود در ساختمان لیگاند L در حلال

	а	b	С	d	е	f	g	h
¹ H NMR	-	0.92(s, 12H)	2.43 (s, 8H)	3.71 (s, 8H)	7.09-7.11	7.18-7.22	-	7.4(s, 2H)
					(d, 4H),	(t, 2H)		
¹³ C NMR	33.61	24.19	53.83	58.26	125.96	126.17	126.97	140.08
s:singlet, d:doublet, t: triplet								

با توجه به دادههای جدول ۵، جابجایی شیمیایی مربوط به پروتونهای آلیفاتیکی و آروماتیکی در این لیگاند در محل های مورد انتظار ظاهر می شود. در مورد ناحیهٔ آروماتیکی، پروتونهای آن شکافتگی اسپین- اسپین را شامل یک پیک دو شاخه برای چهار پروتون موقعیت f و یک پیک تک شاخه برای دو پروتون موقعیت h برای چهار پروتون موقعیت f و یک پیک تک شاخه برای دو پروتون موقعیت h برای چهار پروتون موقعیت f و یک پیک تک شاخه برای دو پروتون موقعیت h برای چهار پروتون موقعیت f و یک پیک تک شاخه برای دو پروتون موقعیت h برای چهار پروتون موقعیت o می دو ناحیهٔ آروماتیکی، پروتون موقعیت f و یک پیک تک شاخه برای دو پروتون موقعیت h برای چهار پروتون موقعیت f و یک پیک تک شاخه برای دو پروتون موقعیت h برای چهار پروتون موقعیت h می دهند. همچنین در مورد لیگاند یک پیک کربن آلیفاتیکی و آروماتیکی برای اتمهای همارز در نواحی ، به طور واضح نشان می دهند. همچنین در مورد لیگاند یک پیک کربن آلیفاتیکی و آروماتیکی برای اتمهای همارز در نواحی h مشاده می شود، که نشاندهنده تقارن بالا برای این ساختار است.



شکل ۱- طیف H NMR¹ لیگاند L



شکل۲- طیف ¹³C NMR لیگاند

۲-۳- سنتز و شناسایی کمپلکس ها

جهت تهیهٔ کمپلکسهای کبالت از لیگند ، ۱ مول محلول لیگاند در اتانول با ۲ مول محلول اتانولی نمکهای(X = Br, I) و آنالیز CoX2 مطابق شمای ۲ وارد واکنش شدند. کمپلکسهای بدست آمده با استفاده از طیف سنجی uv-Vis ،FT-IR و آنالیز عنصری شناسایی شدند. با توجه به نتایج آنالیز عنصری نسبت فلز به لیگاند به صورت ۲ به ۱ بوده و حاکی از تشکیل کمپلکسهای دوهستهای Co2LBr₂OH]Br و I[Co₂LI₂OH] است.



شمای ۲- سنتز کمپلکسهای کبالت و ساختار پیشنهادی آنها

در جدول ۶ برخی از شیوههای ارتعاشی کمپلکسها آورده شدهاند.

الت	کمپلکسهای ک	های ارتعاشی	جدول ۶ – برخی شیوه		
	FT-IR(cm ⁻¹)				
كمپلكس	V _{O-H}	$v_{ m N-H}$	(آليفاتيک) v _{C-H}	$v_{C=C}$	
[Co ₂ LBr ₂ OH]Br	3411	۳۲۳۰	2909, 2221	۱۵۸۲,	
				1480	
[Co ₂ LI ₂ OH]I	3471	****	2909, 2892	1480	

مقایسه طیفهای FT-IR کمپلکسهای کبالت با لیگاند آزاد نشان میدهد که باند مربوط به ارتعاش کششی H-N در طیف IR کمپلکسها نسبت به لیگاند آزاد در اعداد موجی پایین تری ظاهر می شود؛ یعنی: لیگاند از طریق نیتروژنها به مرکز فلزی کئوردینه شده است [۳۲-۲۵]. در جدول ۷ میزان جابجایی ۲۸-۱۷ در کمپلکسها نسبت به لیگاند آزاد قید شدهاند. با توجه به دادههای جدول ۷ در مورد کمپلکسهای کبالت (II) ، با کاهش قدرت الکترونگاتیویته هالیدها و با تغییر میدان لیگاند، جابجایی گروه H-N به سمت اعداد موجی پایین بیشتر می شود که می تواند نشاندهنده کئوردینه شدن هالیدها به فلز باشد، بطوریکه با افزایش دانسیته الکترونی روی مرکز فلزی و در نتیجه ماکروسیکل ارتعاش کششی H-N تحت تاثیر قرار می-گیرد.

جدول ۷ میزان جابجایی _{N-H} ۷ کمپلکسهای کبالت نسبت به لیگاند آزاد

	$v_{ m N-H}$	$\Delta v (\text{cm}^{-1})$
L	2776	-
[Co ₂ LBr ₂ OH]Br	۳۲۳۰	<i>kk</i>
[Co ₂ LI ₂ OH]I	****	۵۲

جهت بررسی محیط کئوردیناسیون، طیفهای الکترونی جذبی در ناحیه ۳۵۰–۱۱۰۰ در حلال CH₃CN و در حالت جامد برای کمپلکسهای کبالت لیگاند تهیه شدند. نتایج حاصل از طیفهای الکترونی کمپلکسهای کبالت در جدول ۸ آورده شده است.

لدول ۸ تنایج طیفهای الحبرونی تمینخس های خیالت	كبالت	هاي آ	كميلكس	الكتروني	طيفهاي	۸ نتایج	جدول
-----------------------------------------------	-------	-------	--------	----------	--------	---------	------

	رنگ	λ_{\max}, nm (a	$m_{1}^{-1} cm^{-1}$
complex —	محلول/جامد	in CH ₃ CN	in solid state
[Co ₂ LBr ₂ OH]Br	ai. / ai.	$\Delta TT(T9.), \Delta \Lambda.(91.),$	$\Delta TF(T\Delta \cdot), \Delta V9(F \cdot T),$
	بتفس بتقس	۶۵۲(۳۸۰), ۱۰۳۵(۸۰)	90T(190), 99·(TD)
[Co ₂ LI ₂ OH]I	al./ al.	۵۲۹(۳۲۰), ۶۰۱(۶۲۰),	۵۲۴(۳۵۰), ۵۹۶(۳۴۰),
	بىقش بىقش	۶۷۰(۴۰۰), ۱۰۴۱(۹۰)	۶۶۸(۱۹۹), ۱۰۳۷(۳۷)

کمپلکسهای ECo2LBr2OH]Br و یک باند جذبی ضعیف در ناحیه CH₃CN یک باند جذبی چند تایی با شدت قابل توجه در ناحیه Ch₃CN اس ۲۵۰-۲۵۰ و یک باند جذبی ضعیف در ناحیه nm ۲۵۰-۲۵۰ را نشان میدهند. این باندهای جذبی میتوانند به ترتیب به انتقالات (20) $4\Delta - 4\Delta$ و یک (10) $4\Delta - 4\Delta$ (10) اسبت داده شوند و حاکی از حضور یون کبالت در یک محیط به انتقالات (20) (10) $4\Delta - 4\Delta$ (10) (10) $4\Delta - 4\Delta$ (10) اسبت داده شوند و حاکی از حضور یون کبالت در یک محیط کنوردیناسیون چهار وجهی باشند، که شکافتگی آنها میتواند مربوط به کوپلاژ اسپین-اوربیت باشد. همچنین با توجه به این کموردیناسیون چهار وجهی باشند، که شکافتگی آنها میتواند مربوط به کوپلاژ اسپین-اوربیت باشد. همچنین با توجه به این کنوردیناسیون چهار وجهی باشند، که شکافتگی آنها میتواند مربوط به کوپلاژ اسپین-اوربیت باشد. همچنین با توجه به این که تحت این شرایط تقارن کمپلکسها نمیتواند بیشتر از 2D باشد. تقارن پایین کمپلکسها دلیل دیگر این شکافتگی می-باشد. با توجه به نتایج حاصل از طیفهای الکترونی در حلال CH₃CN و در حالت جامد و نیز یکسان بودن رنگ کمپلکسها در حالت جامد و محلول ، انتظار میرود که محیط کنوردیناسیون آنها نیز در حالت جامد و محلول یکسان باشند.

L مطالعات بلورشناسی اشعه X برای لیگاند

نمودار ORTEP و نمایش دیاگرام انباشتگی و آرایش حلقههای فنیلی این لیگاند در شکل ۳ نشان داده شده است. همچنین برخی طول پیوندها و زوایای پیوندی، این لیگاند در جدول ۹ آورده شدهاست .بررسی ساختار کریستالی لیگاند L نشان می دهد که واکنش [۲ + ۲] صورت گرفته و لیگاند تترا آزا توانایی اتصال به دو مرکز فلزی را دارا است. طول پیوندهای کربن-نیتروژن برابر در محدوده ی ۱/۴۶۶۶Å –۱/۴۵۹۲ هستند که در محدوده پیوندهای نظیر گزارش شده در مقالات علمی قرار میگیرند [۱۲]. با توجه به مقادیر جدول ۹ لیگاند L دارای محور دوران مرتبه دو است که از حفره ی ماکروسیکل عبور می کند همچنین حلقههای فنیلی که به عنوان رابط بین سایت های کئوردیناسیونی ماکروسیکل هستند موازی نبوده و زاویه بین سطوح آنها °۷۱/۱۹ میباشد (شکل ۴).



شکل ۳- نمایش ORTEP لیگاند



شکل ۴- نمایش محور دوران مرتبه دو و زاویه بین سطوح حلقه های فنیلی لیگاند L

جدول ۹- برخی از طول ها (Å) و زوایای پیوندی (°) لیگاند L					
طول پيوندها					
N1-C7	1.4624	N2-C11	1.4592		
N1(A)-C7(A)	1.4624	N2(A)-C11(A)	1.4592		
N1-C8	1.4623	N2-C13	1.4666		
N1(A)-C8(A)	1.4623	N2(A)-C13(A)	1.4666		
زواياي پيوندي					
C7-N1-C8	112.80	C11-N2-C13	111.98		

ادامه جدول ۹						
C7-N1-H1	110	C11-N2-H2	110			
C8-N1-H1	108	C13-N1-H2	106			
N1-C7-C1	118.62	N2-C13-C5(A)	111.95			
N1-C8-C9	112.94	N2-C11-C9	113.41			
N1-C8-H8A	109	N2-C11-H11A	112			
N1-C8-H8B	109	N2-C11-H11B	108			
N1-C7-H7A	108	N2-C13-H13A	109			
N1-C7-H8B	108	N2-C13-H13B	109			

Symmetry Code: -x,y,1/2-z

جدول ۱۰ دادههای پیوندهای هیدروژنی لیگاند را نشان میدهد. همان طور که در شکل ۵ آورده شده است هر مولکول به وسیله پیوندهای هیدروژنی که از طریق دو اتم نیتروژون متقارن و دو اتم هیدروژن آمینی متقارن تشکیل میشود به دو مولکول مجاور متصل می گردد و تشکیل پیوند هیدروژنی بین مولکولی میدهند که ساختار های لایهای یک بعدی را در جهت محور b کریستالوگرافی تشکیل می دهند. این لایهها به وسیله اتصالات کوتاه در جهت محورهای a و c کریستالوگرافی گسترش می یابند

			07 :		
D-HA	d(D-H)	d(HA)	d(DA)	<(DHA)	
N2-H2N1(A)	0.90	2.419	3.2709	159	
N2(A)-H2(A)N1	0.90	2.419	3.2709	159	

جدول ۱۰– دادههای پیوندهای هیدروژنی لیگاند



شکل ۵- نمایش ساختار لایهای ییوند هیدروژنی لیگاند در امتداد محور کریستالی b

٤- نتيجه گيري

در این پژوهش، لیگاند ماکروسیکل L با پتانسیل کئوردینه شدن به دو مرکز فلزی از واکنش تراکمی [۲+ ۲] ۱و۳-بنزن دی کربالدهید و ۲و۲- دی متیل پروپیلن دی آمین در رقت بالا سنتز شد. کمپلکسهای CO2LBr₂OHJBr [O2LBr₂OH] و [Co₂LI₂OH] از واکنش ۱ مول محلول لیگاند در اتانول با ۲ مول محلول اتانولی نمکهای(X = Br, I) 20X2 تهیه شدند. لیگاند ماکروسیکل سنتز شده و کمپلکسهای بدست آمده از آن با استفاده از روشهای مختلف فیزیکو شیمیایی شناسایی و بررسی شدند. بررسی داده های NMR مربوط به پروتونهای آلیفاتیکی و آروماتیکی لیگاند ماکروسیکل نشان دهنده تقارن بالا برای ساختار ترکیب است. دادههای پیوندهای هیدروژنی نشان می دهد که هر مولکول از طریق دو اتم نیتروژون و دو اتم هیدروژن به دو مولکول مجاور متصل میگردد که یک ساختار لایهای یک بعدی را گسترش می دهند. نتایج حاصل از طیف سنجی uv-Vis .FT-IR و آنالیز عنصری کمپلکسها ، نشان میدهد این کمپلکسها دارای کئوردیناسیون مشابهی بوده و لیگاند در این کمپلکسها خنثی میباشد. همچنین با کاهش قدرت الکترونگاتیویته هالیدها و با تغییر میدان لیگاند جابجایی گروه N-N به سمت اعداد

٥- تقدير و تشكر

این کار با حمایتهای مالی معاونت پژوهشی و فناوری دانشگاه محقق اردبیلی انجام شده است که از سازمان مذکور کمال تشکر را داریم.

٦-مراجع

- [1] D. E. Fenton, Chem. Soc. Rev. 28 (1999) 159.
- [2] W. Radecka-Paryzek, V. Patroniak, J. Lisowski, Coord. Chem. Rev. 249 (2005) 2156.
- [3] A. L. Vance, N. W. Alcock, D. H. Busch, J. A. Heppert, Inorg. Chem. 36 (1997) 5132.
- [4] Z. Wang, J. Reibenspies, A. E. Martell Inorg. Chem. 36 (1997) 629.
- [5] L. Cronin, P. A. McGregor, S. Parsons, S. Teat, R.O. Gould, V. A. White, N. J. Long, N. Robertson, Inorg. Chem. **43** (2004) 8023.
- [6] B. Y. Lee, H. Y. Kwon, S. Y. Lee, S. J. Na, S. Han, H. Yun, H. Lee, Y. Park, J. Am. Chem. Soc. **127** (2005) 3031.
- [7] U. Beckmann, S. Brooker, C. V. Depree, J. D. Ewing, B. Moubaraki, K. S. Murray, J. Chem. Soc. Dalton Trans. (2003) 1308.
- [8] H. Okawa, J. Nishio, M. Obha, M. Tadokoro, N. Matsumato, M. koikawa, S. kida, D. E. Fenton, Inorg. Chem. **32** (1993) 2949.
- [9] J. J. Zhang, W. Zhang, Q. Luo, Y. H. Mei, Polyhedron 18 (1999) 3637.
- [10] Ph. G. Owston, R. Peters, , E. Ramsammy, P. A. Tasker, J. Trotter, J. Chem. Soc. Chem. Commun. (1980) 1218.
- [11] K. Henrick, P. M. Judd, Ph. G. Owston, R. Peters, P. A. Tasker, R. W. Turner, J. Chem. Soc. Chem. Commun. (1983) 1253.
- [12] A. A. Khandar, K. Kirschbaum, M. Abedi, K. Mock, G. Tracy, V. Spasojevic, New J. Chem., 2015 (**39**) 2822.
- [13] P. Molenveld, J. F. J. Engbersen, D. N. Reinhoudt, chem. Soc. Rev. 29 (2000) 75.
- [14] L. K. Thompson, S. K. Mandal, S. S. Tandon, J. N. Bridson, M. K. park, Inorg. Chem. 35 (1996)3117.
- [15] T. A. Kaden, Coord. Chem. Rev. 190-192 (1999) 371.
- [16] U. Casellato, S. Tamburini, P. Tomasin, P. A. Vigato, S. Aime, M. Botta, Inorg. Chem. 38 (1999)2906.
- [17] S. R. Korupoju, N. Mangayarkarasi, S. Ameerunisha, E. J. Valente, P. S. Zacharias, J. Chem. Soc. Dalton Trans. (2000) 2845.
- [18] R. Z. Liao, J. G. Yu, F. Himo, Inorg. Chem. 48 (2009) 1442.
- [19] C. T. Liu, Al. A. Neverov, R. S. Brown, J. Am. Chem. Soc. 130(2008) 13870.
- [20] W.L.F. Armarego, D.D. Perrin, Purification of Laboratory Chemicals, Pergamon Press, Oxford, 1988.
- [21] CrysAlis RED and CrysAlis CCD, Version 1.171.33.33, Oxford Diffraction Ltd., Abingdon, England, 2006.

[22] G.M. Sheldrick, SHELXL-97, Program for X-ray Crystal Structure Refinement, University of Göttingen, Göttingen, Germany, 1997.

[23] M. Abedi, K. Kirschbaum, A. N. Shamkhali, C. R. Brue, A. A. Khandar, Polyhedron **109** (2016) 176.

[24] M. Abedi, A. N. Shamkhali, R. J. Butcher, A. A. Khandar, P. Garczarek, G. Mahmoudi, S. A. Hosseini-Yazdi, Polyhedron **119** (2016) 98.

[۲۵] حسینی صدر، موید، دانشگاه شهید مدنی آذربایجان، مجله شیمی کاربردی، **شماره ۳۸** (۱۳۹۵) ص ۱۶۵.