سنتز و شناسایی نانوکاتالیزور هیبریدی مغناطیسی ZnS/CuFe₂O₄ و بررسی کاربرد آن در سنتز مشتقات ۲-آمینو-۳-سیانو-۴*H*-پیران

علی ملکی*، فرشته حسن زاده افروزی، شهرزاد بهرامی آزمایشگاه تحقیقاتی کاتالیزورها و سنتز آلی، دانشکده شیمی، دانشگاه علم و صنعت ایران، تهران، ایران

تاریخ دریافت: ۹۷/۰۸/۱۲ تاریخ تصحیح:۹۷/۱۲/۱۹ تاریخ پذیرش: ۹۸/۰۳/۲۱

چکیدہ

نانوکاتالیزور هیبریدی مغناطیسی ZnS/CuFe₂O4 برای نخستین بار و با روشی ساده سنتز شد. بررسی و شناسایی این کاتالیزور با استفاده از تکنیکهای آنالیز تفرق پرتو ایکس (EDX)، میکروسکوب الکترونی روبشی گسیل میدانی (FESEM)، پراش پرتو ایکس (XRD) و مغناطیس سنجی نمونه ارتعاشی (VSN) صورت گرفت. نانوذرات سنتزی به عنوان کاتالیزور مغناطیسی و ناهمگن برای سنتز تک ظرف مشتقات ۲-آمینو-۳۳-سیانو-۴۲ دیمدون، آلدهیدهای آروماتیک و مالونونیتریل در حلال اتانول و در دمای اتاق به کار گرفته شد. روش گزارش شده دارای مزایایی چون شرایط ملایم، بازده مناسب، جداسازی ساده فرآورده از مخلوط واکنش و استفاده از حلال زیست سازگار و کاتالیزور ارزان میباشد. نانوکاتالیزور کاتالیزوری راحتی با استفاده از یک میدان مغناطیسی خارجی از محیط واکنش جدا شده و چندین بار در واکنشهای متوالی بدون کاهش چشمگیر در فعالیت کاتالیزوری مورد استفاده از یک میدان مغناطیسی خارجی از محیط واکنش جدا شده و چندین بار در واکنشهای متوالی بدون کاهش چشمگیر در فعالیت کاتالیزوری

كلمات كليدى: كاتاليزور هيبريدى، واكنش چندجزئى، مغناطيسى، قابل بازيافت، ۲-آمينو-۳-سيانو-۴۲-پيران.

۱- مقدمه

نانومواد به علت ویژگیهای منحصر به فرد الکتریکی، حرارتی، شیمیایی و فیزیکی خود موضوع تحقیقات علمی بودهاند. به تازگی، نانوذرات به خاطر داشتن سطح وسیع، قیمت ارزان و در دسترس بودن، به عنوان جایگزینهای مناسب به عنوان بستر ظاهر شدهاند. همچنین نانوذرات مغناطیسی به دلیل کاربرد بالقوه آنها در حوزه کاتالیزور نیز مورد توجه ویژهای قرار گرفتهاند. آنها به علت خواص مغناطیسی و اندازه نانو، مزایای هر دو کاتالیزور همگن و ناهمگن مانند پراکندگی بالا، واکنشپذیری بالا و جداسازی آسان را دارند و به راحتی با استفاده از یک میدان مغناطیسی خارجی قابل جمع آوری اند. این ویژگی موجب کاهش هدر رفت کاتالیزور و افزایش قابلیت استفاده مجدد آن میگردد[۱].

به منظور ایجاد ویژگی مغناطیسی، آنها باید یک فلز مناسب مانند کبالت یا آهن داشته باشند؛ به نظر میرسد فلز آهن به خاطر هزینه و سمّیت کمتر و همچنین توانایی تشکیل هیبرید با فلزات دیگر، بیشتر مورد توجه قرار گرفته است[۲]. کاتالیزورهای مبتنی بر اکسید مس/آهن سازگار با محیط زیست هستند و به طور گسترده در بیوتکنولوژی و تجزیه و تحلیل مورد استفاده

^{*} نویسنده مسئوول:دانشیار آزمایشگاه تحقیقاتی کاتالیزورها و سنتز آلی، دانشکده شیمی، دانشگاه علم و صنعت ایران، تهران، ایران mailto:maleki@iust.ac.ir

قرار گرفتهاند[۲]. اسپینل فریت با فرمول کلی (MFe₂O₄ (M=Cu ،Co ،Mg ،Mn ،Ni ،Zn) یک ماده مغناطیسی مهم با ویژگیهای منحصر به فرد است که دارای کاربردهای گسترده در زمینههای گوناگون مانند سنسورها، تصفیه زیست محیطی، مغناطیس و مواد الکتریکی، تصویربرداری روزنانس مغناطیسی، پوشش سرامیک و غیره است[۳, ۴].

فریتها اسپینل معمول با فرمول AB₂O₄ برچسب گذاری می شوند، که A و B به ترتیب کاتیونهای دو و سه ظرفیتی هستند. فریت مس یک ساختار عادی اسپینل است که تمام جایگاههای (+Cu²) A به صورت تتراهدرال و جایگاههای (+B(Fe³) به صورت اکتاهدرال با اتمهای اکسیژن کئوردینه شدهاند[۵]. ویژگیهای ساختاری، الکتریکی، مغناطیسی و کاتالیزوری فریتهای اسپینل به اتمها و توزیع آنها در موقعیتهای A و B بستگی دارد. نانوذرات از نوع اسپینل AGe₂O₄ به عنوان یک ماده مغناطیسی با مراکز فعال مس است که اخیرا به عنوان کاتالیزور در واکنشهایی مانند حلقه زایی آزید-آلکین، باز شدن حلقه اپوکسیدها و

تلفیق نانومواد یک رویکرد کاملا جدید در حوزه کاتالیزورهای پیشرفته است به تازگی نانوذرات هیبریدی گوناگونی مانند Fe₃O₄/Au@SiO₂ ،CdS/FePt ،Ag/Fe₃O₄ ،Au/Fe₃O₄ ، و برخی از آنها به عنوان کاتالیزورهای کارآمد در واکنشهای شیمیایی مورد استفاده قرار گرفتهاند. این دسته از ترکیبات ویژگی-های جدید و کاربرد منحصر به فردی دارند که در نانوذرات تک جزئی به دست نمیآید. در حالیکه هر یک از اجزا موجود در مواد هیبریدی به تنهایی فعالیت کاتالیزوری کمی دارند، هیبرید آنها فعالیت قابل توجهی را نشان میدهد [۷]. در واقع وجود فلزات واسطه و اکسید آنها در ساختار کاتالیزورهای هیبریدی موجب اثر همافزایی^۲ شده، شبکه ای را ایجاد میکند که موجب بهبود

واکنش چندجزئی واکنشی است که در طی آن سه ماده اولیه یا بیشتر در یک ظرف با یکدیگر ترکیب شده، بدون نیاز به جداسازی و خالص سازی حدواسط، فرآورده مورد نظر را که شامل بیشتر اتمهای اصلی مواد اولیه است، تشکیل میدهد. این نوع واکنشها یکی از روشهای موفق و در حال گسترش در زمینه تولید و سنتز مولکولهای پیچیده و همچنین افزایش تنوع ساختار محصول است و به عنوان روشی موثر برای سنتز محصولات با بازده بالا، با حداقل مراحل ممکن واکنش و با استفاده از مواد اولیه در دسترس و سازگار با محیط زیست گزارش میشوند. این واکنشها به خاطر روش کار ساده، کاهش زمان واکنش، کاهش هزینههای آزمایش، گزینش پذیری بالا و سازگاری با محیط زیست اهمیت زیادی دارند. این واکنشها در تهیه تر کیبات هتروسیکلی مهمی

¹ Ullmann coupling

² Synergy

اخیرا مطالعات زیادی روی سنتز، واکنشها و فعالیتهای بیولوژیکی مولکولهای *۴*H-پیران و مشتقات آن شده است. این ترکیبات دارای فعالیتهای گسترده دارویی و بیولوژیکی هستند. برخی از آنها به عنوان عوامل ضدسرطان، ضدمیکروب، ضدمالاریا، ضدویروس HIV، ضد التهاب و ... ظاهر شدهاند. علاوه بر این، آنها دارای فعالیت بالقوه در برابر بسیاری از بیماری های تخریب ضدویروس VIH، ضد التهاب و ... ظاهر شدهاند. علاوه بر این، آنها دارای فعالیت بالقوه در برابر بسیاری از بیماری های تخریب ضدویروس VIV، ضد التهاب و ... ظاهر شدهاند. علاوه بر این، آنها دارای فعالیت بالقوه در برابر بسیاری از بیماری های تخریب کننده عصب^۳، مانند بیماری پارکینسون و بیماری آلزایمر هستند. ۲-آمینو-۳-سیانو-*۴*H-پیران یکی از اعضای مهم این خانواده است که در لوازم آرایشی و رنگدانهها به طور بالقوه مورد استفاده قرار می گیرند[۹, ۱۰]. با توجه به ویژگیهای بیولوژیکی و دارویی سنتز مشتقات *H*4-پیران مورد توجه شیمیدانها قرار گرفته است. از این رو کاتالیزورهای گوناگونی مانند سدیم آلژینات[۱۱]، تری اتانول آمین[۲۱]، مونت موریلونیت[۱۳]، ۲۵]. ۲۹]Boron Nitride Fe₃O4 (گرفته است. از این رو کاتالیزورهای گوناگونی مانند سدیم آلژینات[۱۱]، تری اتانول آمین [۲۱]، مونت موریلونیت[۱۳]، ۲۵]. بات التا این رو کاتالیزورهای گوناگونی مانند سدیم آلژینات[۱۱]، تری اتانول آمین آندا این و گرفته است. از این رو کاتالیزورهای گوناگونی مانند سدیم آلژینات[۱۷]، تری اتانول آمین[۲]، مونت موریلونیت[۱۳]، ۲۵].

در تحقیق پیش رو، برای نخستین بار هیبریدی سه گانه از فلزات روی، مس و آهن (ZnS/CuFe₂O₄) طراحی، سنتز و شناسایی شد و به عنوان کاتالیزور مغناطیسی و ناهمگن در سنتز تک ظرف^۴ مشتقات ۲-آمینو-۳-سیانو-۴H-پیران مورد استفاده قرار گرفت. همانطور که در شکل ۱ نشان داده شده است، سنتز ۲-آمینو-۳-سیانو-۴H-پیران از طریق واکنش سه جزئی دیمدون (۱)، آلدهیدهای آروماتیک (۲) و مالونونیتریل (۳) در حضور نانوکاتالیزور هیبریدی مغناطیسی ZnS/CuFe₂O₄ با حلال اتانول در دمای اتاق گزارش شده است.



۲-بخش تجربی

۲-۱- مواد شیمیایی و دستگاه ها

تمامی حلالها، مواد شیمیایی از مرک^۵، فلوکا^۶ یا آلدریچ^۷ خریداری شد. نقاط ذوب فرآوردهها با دستگاه Electrothermal تمامی حلالها، مواد شیمیایی از مرک^۵، فلوکا^۶ یا آلدریچ^۷ خریداری شد. نقاط ذوب فرآوردهها با دستگاه اولتراسونیک مدل KQ-250 DE با فرکانس ۴۰ کیلوهرتز و قدرت ۲۵۰ وات استفاده شد.

³ Neurodegenerative

⁴ One-pot ⁵ Merck

⁻⁻⁻⁻⁻

⁶ Fluka

⁷ Aldrich

۲−۲ روش تهیه ZnS/CuFe₂O₄

برای تهیه کاتالیزور هیبریدی ZnS/CuFe₂O4، نخست تیواستامید (۱/۶ میلیمول، ۱/۲، گرم) در ۲۰ میلی لیتر آب مقطر حل شد. سپس در ظرفی دیگر، نمکهای آهن کلراید شش آبه (۲ میلیمول، ۱/۵، گرم)، مس کلراید چهار آبه (۱ میلیمول، ۱۷۱، گرم) و استات روی دو آبه (۱ میلیمول، ۲۰/۲ گرم) به ترتیب در ۲۰ میلی لیتر آب مقطر حل شدند و به تدریج به محلول آبی گرم) و استات روی دو آبه (۱ میلیمول، ۲۰/۲ گرم) به ترتیب در ۲۰ میلی لیتر آب مقطر حل شدند و به تدریج به محلول آبی حاوی تیواستامید در حال همزدن اضافه شدند. در این مرحله رسوبی سبز رنگ تشکیل گردید و واکنش به مدت ۲۰ دقیقه در حاوی تیواستامید در حال همزدن اضافه شدند. در این مرحله رسوبی سبز رنگ تشکیل گردید و واکنش به مدت ۲۰ دقیقه در دمای اتاق در حال همزدن ادامه پیدا کرد. مخلوط حاصل ۵ دقیقه در حمام اولتراسونیک قرار گرفت تا کاملا پراکنده و پخش شود. در مرحله بعد آمونیاک ۲۵٪ به صورت قطره قطره به مخلوط واکنش در حال چرخش افزوده شد، به مدت ۳۰ دقیقه در دمای اتاق هم زده شد و دوباره ۱۰ دقیقه در حمام اولتراسونیک قرار گرفت تا کاملا پراکنده و پخش شود. در مرحله بعد آمونیاک ۲۵٪ به صورت قطره قطره به مخلوط واکنش در حال چرخش افزوده شد، به مدت ۳۰ دقیقه در دمای اتاق هم زده شد و دوباره ۱۰ دقیقه در حمام اولتراسونیک قرار گرفت. در پایان رسوب حاصل با استفاده از آهنربا از مخلوط دمای اتاق هم زده شد و دوباره ۱۰ دقیقه در حمام اولتراسونیک قرار گرفت. در پایان رسوب حاصل با استفاده از آهنربا از مخلوط در می اتاق هم زده شد و دوباره ۱۰ دقیقه در حمام اولتراسونیک قرار گرفت. در پایان رسوب حاصل با استفاده از آهنربا از مخلوط در واکنش جدا شد، چندین بار با آب مقطر و اتانول شست و شو شد و به مدت ۲۴ ساعت در دمای اتاق خشک گردید تا کاتالیزور مای اتاق هم زده ای با آب با آم مول

-۲–۳ سنتز عمومی مشتقات ۲–آمینو–۳–سیانو–H4–پیران

در یک بالن ته گرد ده میلیلیتری مجهز به همزن مغناطیسی، آلدهید آروماتیک (۱ میلیمول)، دیمدون (۱ میلیمول)، مالونونیتریل (۱/۱ میلیمول)، کاتالیزور ZnS/CuFe₂O₄ (۵۰ میلیگرم) و اتانول (۱ میلی لیتر) قرار داده شد و مخلوط حاصل در دمای اتاق به مدت لازم با استفاده از همزن مغناطیسی چرخانده شد. روند واکنش با کروماتوگرافی لایه نازک (TLC) دنبال شد و از پایان واکنش کاتالیزور به راحتی با استفاده از آهنربا جمع آوری و برای استفاده مجدد در واکنشهای بعدی شستشو و خشک شد. فرآوردهها خالص از مخلوط واکنش از طریق تبلور مجدد در اتانول به دست آمد. نقطه ذوب فرآوردههای سنتزی اندازگیری شد که دارای تطابق با نمونههای مرجع بود.

۲-۴-داده های طیفی برخی از فر آورده ها

4**b**، ۲-آمينو۴–۳-کرومن-۳-کربونيتريل (جدول ۳، 4**b**) M.p. = 204-207 °C; FT-IR (KBr, cm⁻¹) ν_{max} = 1662, 2187, 2958, 3199, 3334, 3433. ¹H NMR (500 MHz, DMSO-*d*₆): δ 0.93 (s, 3H, CH₃), 1.01 (s, 3H, CH₃), 2.09-2.24, (2d, J= 16 Hz, 2H, CH₂), 2.48 (s, 2H, CH₂), 4.40 (s, 1H, CH), 7.18 (s, 2H, NH₂) 7.58–8.06 (m, 4H, ArH). ¹³C NMR (125 MHz, DMSO-*d*₆): δ 27.3, 28.9, 32.4, 36.0, 40.6, 50.4, 57.7, 112.3, 120.0, 122.3, 122.4, 130.6, 134.8, 147.6, 148.3, 159.251, 163.79, 196.2.

4e, ۳- کرومن-۳-کرومن-۳-کرومن-۳-کرومن-۳-کرومن-۳-کروف(جدول ۳، 4e)
M.p. = 214–217°C; FT-IR (KBr, cm⁻¹) v_{max} = 1652, 2190, 2960, 3186, 3323, 3384.
¹H NMR (500 MHz, DMSO-*d*₆): δ 0.92 (s, 3H, CH₃), 1.00 (s, 3H, CH₃), 2.08–2.22, (2d, J= 16 Hz, 2H, CH₂), 2.48 (s, 2H, CH₂), 4.18 (s, 1H, CH), 7.06 (s, 2H, NH₂) 7.15–7.33 (m, 4H, ArH).
¹³C NMR (125 MHz, DMSO-*d*₆): δ 27.4, 28.9, 32.4, 35.7, 50.5, 58.3, 60.3, 112.9, 120.2, 128.9, 129.7, 131.7, 144.3, 159.1, 163.2, 170.9, 196.2.

۳- نتايج و بحث

ZnS/CuFe₂O₄ شناسایی نانوکاتالیزور هیبریدی ZnS/CuFe₂O₄

۱–۱–۳– آنالیز عنصری

تجزیه و تحلیل عنصری کاتالیزور ۲۹۵۹م یا استفاده از روش آنالیز تفرق پرتو ایکس (EDX) انجام شد. این روش برای به دست آوردن ترکیب درصد عناصر در کاتالیزور سنتزی به کار گرفته شد. همانطور که در شکل ۲ مشخص است وجود پیکهای قوی مربوط به عناصر روی، گوگرد، مس، آهن و اکسیژن نشان دهنده اجزای تشکیل دهنده کاتالیزور سنتزی است. درصد وزنی و اتمی عناصر موجود در کاتالیزور 204مرور ۲ ارائه شده است.



شكل۲- أناليز EDX مربوط به نانوكاتاليزور EDX- أناليز

جدول۱. مقادیر کمی عناصر در نانوکاتالیزور ZnS/CuFe ₂ O ₄					
درصد اتمی	درصد وزنى	عناصر			
۶۲/۰۲	۳۳/۱۰	0			
٩/٣٧	۱ • / • ۲	S			
10/26	۲ ٩/۵ •	Fe			
V/VT	1 <i>8/</i> WV	Cu			
$\Delta/ \cdot \Delta$))/•)	Zn			
۱۰۰)••	مجموع			

FESEM بررسی تصاویر -۳-۱-۲

تصاویر میکروسکوب الکترونی روبشی گسیل میدانی (FESEM) از نانوکاتالیزور هیبریدی برای مشاهده توزیع اندازه ذرات، مورفولوژی سطح و حالت تجمع ذرات مورد استفاده قرار گرفت (شکل ۳). نتایج به دست آمده در دو مقیاس ۱۰۰ و ۲۰۰ نانومتر بزرگ نمایی شده است. تصاویر بیانگر کروی بودن و همگن بودن اندازه ذرات در کاتالیزور سنتزی است. اندازه برخی ذرات به طور تصادفی اندازه گیری شد و اندازه بیشتر ذرات در کاتالیزور ZnS/CuFe₂O₄ زیر ۲۰ نانومتر است.



شكل ٣- تصاوير FESEM مربوط به نانوكاتاليزور ZnS/CuFe₂O₄

۳-۱-۳- بررسی ویژگی مغناطیسی

خواص مغناطیسی نانوکاتالیزور ZnS/CuFe₂O4 با دستگاه مغناطیس سنج نمونه اشباع (VSM) در دمای اتاق اندازه گیری شد. همانطور که در شکل ۴ دیده می شود، خاصیت وادارندگی مغناطیسی (Hc) و پسماند مغناطیسی (Mr) تقریبا صفر است. بنابراین رفتار سوپر پارامغناطیسی کاتالیزور تایید می شود. مقدار اشباع مغناطیسی برای نانوذرات CuFe₂O4، ۳۳/۸۵ emu g⁻¹ است. این مقدار در نانوکاتالیزور سنتزی ۲۵٬۸۸ emu g⁻¹ است که این کاهش به سبب وجود ZnS غیر مغناطیسی در ساختار کاتالیزور سنتزی است.



شكل ۴- أناليز VSM نمونههاى 6 VSM شكل ۴- أناليز العربي المونه المعالي المحافي المحافي المحافي المحافي المحافي ا

۲-1-۴ آناليز XRD

آنالیز پراش پرتو ایکس جهت بررسی ماهیت بلوری و اندازه ذرات استفاده شد. الگوی XRD گرفته شده از نانوکاتالیزور هیبریدی در شکل ۵ نشان داده شده است. در راستای بررسی تشکیل نانوکاتالیزور ZnS/CuFe₂O₄، الگوی XRD آن با کارتهای استاندارد 24-0425 و ZnS مقایسه شده است. همانگونه که در شکل ۵ قابل مشاهده است 2044وی LuFe₂O₄ با کارت استاندارد 34-0425 دارای پیکهای شاخص در ۲۵ (۲۹/۹۱، ۳۵/۸۶، ۲۲/۲۰، ۲۲/۶۱) بوده و دارای ساختار تتراگونال میباشد و ZnS با کارت استاندارد 5566 دارای پیکهای شاخص در ۲۵ (۲۹/۹۱، ۲۵/۵۴، ۲۹/۹۲) بوده و دارای ساختار تراگونال میباشد و AnS با کارت استاندارد 2065 دارای پیکهای شاخص در ۲۵ (۲۵/۵۶، ۲۵/۵۴، ۲۵/۹۲) بوده و دارای ساختار کریستالی مکعبی است. الگوی XRD نانوکاتالیزور ۲۵/۶۶ دارای پیکهای شاخص در ۲۵ (۲۵/۵۶، ۲۵/۹۲) بوده و دارای ساختار کریستالی مکعبی است. الگوی XRD نانوکاتالیزور ۲۵/۹۲، ۲۵/۲۱، ۲۵/۵۶، ۲۵/۹۲، ۲۵/۹۲، ۲۵/۲۱، ۲۵/۲۱، ۲۵/۱۰، ۴۵/۴۰، ۵۹/۶۶، ۲۵/۹۶



شكل ۵- طيف سنجى XRD نانوكاتاليزور ZnS/CuFe₂O₄

۲-۳- بررسی کاربرد کاتالیزوری ۲۵۰/CuFe در سنتز مشتقات ۲-آمینو-۳-سیانو-۴۴-پیران به منظور بهینهسازی شرایط واکنش، تراکم سه جزئی از دیمدون (۱میلیمول)، ۲-کلرو بنزآلدهید (۱میلیمول) و مالونونیتریل (۱/۱ میلیمول) به عنوان یک واکنش مدل مورد بررسی قرار گرفت. نتایج در جدول ۲ خلاصه شده است. در دادههای ردیفهای ا و ۲ واکنش بدون کاتالیزور و بدون حلال در دو شرایط دمایی انجام شد. با توجه به این دادهها تاثیر دما در بازده واکنش ناچیز تشخیص داده شد و مشاهده شد که واکنش بدون حلال و کاتالیزور بازده کمی داشت. از این رو در داده ردیف ۳ واکنش در حضور حلال و بدون وجود کاتالیزور مورد بررسی قرار گرفت که در این شرایط نیز در بازده واکنش تغییری حاصل نشد. بنابراین واکنش الگو در حضور حلال و در مقادیر مختلف کاتالیزور به منظور بهینه سازی مقدار کاتالیزور مورد آزمایش قرار گرفت. در واکنش الگو در حضور معلال و در مقادیر مختلف کاتالیزور به منظور بهینه سازی مقدار کاتالیزور مورد آزمایش قرار گرفت. در واکنش الگو در حضور معدل و در مقادیر مختلف کاتالیزور به منظور بهینه سازی مقدار کاتالیزور مورد آزمایش قرار گرفت. در واکنش الگو در حضور مقدار ۵۰ میلی گرم نانوکاتالیزور مناهده شد. با افزایش مقدار کاتالیزور از ۵۰ به ۶۰ میلی گرم در و بازده در حضور مقدار ۵۰ میلی گرم نانوکاتالیزور مشاهده شد. با افزایش مقدار کاتالیزور از ۵۰ به ۶۰ میلی گرم بهبودی در بازده واکنش ایجاد نشد. در گام بعدی واکنشهای دیگری برای تاثیر حلال در حضور مقدار بهینه کاتالیزور ترتیب داده شد و طبق واکنش ایجاد نشد. در گام بعدی واکنشهای دیگری برای تاثیر حلال در حضور مقدار بهینه کاتالیزور ترتیب داده شد و طبق دادههای ردیفهای ۱۰ و ۱۰، بازده واکنش های دیگری برای تاثیر حلال در حضور مقدار بهینه کاتالیزور ترتیب داده شد و طبق دادههای ردیفهای ۱۰ و ۱۰، بازده واکنش های در حمای آتای تعیین شد.

جدول۲. بهینه سازی مقدار کاتالیزور و حلال در سنتز مشتقات ۲–امینو–۳۳–سیانو–۴۲چپران								
بازده' (./)	زمان (دقيقه)	دما (⁰ [°])	حلال	مقدار كاتاليزور (ميلي گرم)	رديف			
ناچيز	۶.	r.t.	_	_	١			
۲۰	۶.	٨٠	_	_	٢			
۲۰	۶.	r.t.	اتانول	_	٣			
٣٠	۴۰	r.t.	اتانول	١.	۴			
44	۴.	r.t.	اتانول	۲.	۵			
۵۶	۳۵	r.t.	اتانول	٣٠	۶			
٨١	۲۰	r.t.	اتانول	۴.	٧			
٨٧	١٢	r.t.	اتانول	۵۰	٨			
٨٧	١٢	r.t.	اتانول	۶.	٩			
٨٢	٣٠	r.t	آب	۵۰	١٠			
۷۵	٣٠	r.t	_	۵۰	11			

^۱ بازده بر اساس فرآورده جداسازی شده

برای توسعه روش ارائه شده واکنش انواع گوناگون آلدهیدهای آروماتیک با دیمدون و مالونونیتریل در حضور کاتالیزور ZnS/CuFe₂O4 (۵۰ میلی گرم)، در حلال اتانول (۱ میلیلیتر) و در دمای اتاق مورد مطالعه قرار گرفت. جدول ۳ نتایج استفاده از طيف گستردهاي از ألدهيدهاي حاوي استخلافهاي الكتروندهنده و الكترون كشنده را در شرايط بهينه نشان ميدهد كه طبق اًن همه انواع الدهیدها فراوردههای متناظر را با بازده مناسبی بدست میدهند. همانطور که انتظار میرفت، الدهیدهای دارای استخلاف الكترون كشنده (مانند نيترو) در واكنش تراكمي زمان كمترى نسبت به آلدهيدهاي حاوى استخلاف الكترون دهنده (مانند استخلافهای آلکیل ، آلکوکسی و هیدروکسی) داشتند.

در این واکنش بنزآلدهیدها با استخلافهای گوناگون در واکنش با دیمدون و مالونونیتریل به عنوان یک الکتروفیل عمل میکنند. هر عاملي كه گروه كربونيلي بنزألدهيدها را به الكتروفيل بهتري تبديل كند موجب كاهش زمان واكنش مي گردد. مشاهدات تجربی نشان میدهد که بنزآلدهیدهای حاوی استخلافهای الکترون کشنده مانند نیترو (دادههای ردیفهای ۱ و ۲) زمان واکنش كمترى دارند كه اين امر ناشى از اثر الكترون كشندگى رزونانسى گروه نيترو است كه سبب كاهش دانسيته الكترونى حلقهى اًریلی بنزاًلدهید و در نتیجه فعال شدن گروه کربونیل به عنوان الکتروفیل میشود. اما مدت زمان واکنش برای بنزاًلدهیدهای دارای استخلافهای الکتروندهنده (دادههای ردیفهای ۷ تا ۱۵) بیشتر است که ناشی از اثر الکتروندهندگی القایی استخلافهاي ألكيل والكترون دهندكي رزونانسي استخلافهاي ألكوكسي وهيدروكسي است كه موجب افزايش دانسيته الكتروني حلقه آریلی این دسته از بنزآلدهیدها و کاهش فعالیت گروه کربونیلی به عنوان الکتروفیل در واکنش میگردد. اما برای بنزآلدهیدهای حاوی استخلاف هالوژن کلر پیش بینی روند سرعت واکنش ساده نیست. در واقع هالوژنها همزمان از نظر القایی کشنده و از نظر رزونانسی دهنده الکترون هستند و بنابر اندازه هالوژن، موقعیت آن روی حلقه آریلی و الکترونگاتیوی آن اثرات

متفاوتی را روی دانسیته الکترونی حلقه آریلی و در نتیجه سرعت واکنش می گذارند. نتایج تجربی برای دادههای ردیفهای ۳ تا ۶ نشان میدهد که سرعت این دسته از بنزآلدهیدها در این واکنش به بنزآلدهیدهای حاوی استخلاف الکترون کشنده نزدیک است.

نقطه ذمر ب (°C)				<u>, , , , , , , , , , , , , , , , , , , </u>	0,	
ر . رُ	مشاهده شده	بازده' (./)	زمان (دقيقه)	فرآورده	آلدهيد آروماتيك	رديف
[17]178-188	178-182	٨٣	١٢	NO ₂ O NH ₂ 4a	۴-نيتروبنز آلدهيد	١
[18]7+6-7+8	۲۰۴ <u>-</u> ۲۰۷	٨۵	١٢		٣-نيتروبنزآلدهيد	٢
[19]718-718	212-210	ΑY	17		۲- کلروبنز آلدهید	٣
[7.]779-777	YYA-YYY	٨٢	۱۵	CI O NH ₂ 4d	٣- كلروبنز آلدهيد	۴
[19]714-718	T1F-T1V	٨٣	۱۵	CI O O H_2 H_2	۴-كلروبنز آلدهيد	۵





ٔ بازده بر اساس فرآورده جداسازی شده

۳-۳- بررسی قابلیت بازیافت کاتالیزور

یک پارامتر مهم در کاتالیزور ناهمگن، قابلیت استفاده مجدد کاتالیزور است. از این رو، مجموعهای از آزمایشها برای بررسی قابلیت استفاده مجدد نانوکاتالیزور ZnS/CuFe₂O₄ برای سنتز ۲-آمینو۴-(۲-کلرو فنیل)-۷، ۷-دی متیل۵- اکسو-۸،۷،۶،۵-تتراهیدرو-۴*H*-کرومن۳-کربونیتریل (جدول ۳، **4**¢) انجام شد. در این راستا، پس از پایان واکنش، نانوکاتالیزور با یک آهنربای خارجی جمعآوری، با آب و اتانول شسته شد، خشک گردید و در واکنشهای بعدی مورد استفاده قرار گرفت. مطابق شکل ۶ کاتالیزور ZnS/CuFe₂O4 به طور موثر دست کم سه بار بدون کاهش چشمگیری در فعالیت آن مورد استفاده قرار گرفت.



۳-۳- مكانيزم واكنش

مکانیزم پیشنهادی برای سنتز مشتقات ۲-آمینو-۳-سیانو-۴H-پیران در شکل ۷ آورده شده است. در مکانیزم پیشنهادی ZnS/CuFe₂O4 به عنوان یک اسید لوئیس، خاصیت الکتروفیلی گروههای کربونیل موجود در دیمدون (۱) و آلدهید (۲) را با استفاده از یک برهم کنش قوی افزایش میدهد. مولکول (۵) محصول تراکم نووناگل کاتالیز شده با اسید لوئیس بین آلدهید و دیمدون است. در ادامه این مولکول به عنوان پذیرنده مایکل، مورد حمله مالونونیتریل قرار می گیرد یک حلقهزایی درون مولکولی انجام می شود که باعث تشکیل حدواسط (۷) می شود و سپس طی یک توتومری فرآورده (۴) تشکیل می گردد.



شکل ۷- مکانیزم پیشنهادی برای سنتز ۲-آمینو-۳-سیانو-۴*H*-پیران توسط نانوکاتالیزور ZnS/CuFe₂O₄

۴- نتیجه گیری

به طور خلاصه روشی کارآمد، ساده برای دستیابی به طیف گستردهای از مشتقات ۲-آمینو-۳-سیانو-۴*H*-پیران با ویژگیهای جالب دارویی در حضور نانوکاتالیزور مغناطیسی ZnS/CuFe₂O4 به عنوان یک کاتالیزور هیبریدی جدید از طریق یک تراکم سه جزئی تک ظرف از دیمدون، آلدهیدهای آروماتیک و مالونونیتریل در حلال اتانول و در دمای اتاق ارائه شد. از مزایای کلیدی این روش شرایط واکنش ملایم، بازده مناسب، جداسازی آسان فرآوردهها از مخلوط واکنش و استفاده از حلال زیست سازگار و کاتالیزور ارزان قیمت است. علاوه بر این کاتالیزور ZnS/CuFe₂O4 دارای قابلیت استفاده مجدد در واکنشهای متوالی بدون کاهش قابل ملاحظه در فعالیت آن میباشد.

۵– تق*د*یر و تشکر

از حمایت معاونت پژوهش و فناوری دانشگاه علم و صنعت تهران در این پژوهش صمیمانه قدردانی می شود.

6- مراجع

[1] R. Bavandpour, H. Karimi-Maleh, M. Asif, V.K. Gupta, N. Atar, M. Abbasghorbani, *J. Mol. Liq.*, **213** (2016) 369.

[2] A.S. Kumar, M.A. Reddy, M. Knorn, O. Reiser, B. Sreedhar, *Eur. J. Org. Chem.*, **2013** (2013) 4674.

- [3] M. El-Remaily, A. Manaf-Ali, A. Abu-dief, Tetrahedron, 71 (2015) 2579.
- [4] H. Hou, G. Xu, S. Tan, Y. Zhu, Infrared Phys. Technol., 85 (2017) 261.
- [5] A.V. Nakhate, G.D. Yadav, ChemistrySelect, 2 (2017) 2395.
- [6] P. Paramasivan, P. Venkatesh, PHYSICA E., 84 (2016) 258.
- [7] K.M. Yeo, J. Shin, I.S. Lee, Chem. Commun., 46 (2010) 64.
- [8] A. Mehdi, A. Ali, J. Of Applied Chemistry, 48 (1397) 285, in Persian.
- [9] Y.B. Wagh, Y.A. Tayade, S.A. Padvi, B.S. Patil, N.B. Patil, D.S. Dalal, *Chin. Chem. Lett.* **26** (2015) 1273.
- [10] SH. Tayebeh, A. Ali, T, Elham, J. Of Applied Chemistry, 43 (1396) 255, in Persian.
- [11] M.G. Dekamin, S.Z. Peyman, Z. Karimi, S. Javanshir, M.R. Naimi-Jamal, M. Barikani, *Int. J. Biol. Macromol.*, **87** (2016) 172.
- [12] B. Maleki, S. Sheikh, Org. Prep. Proced. Int., 47 (2015) 368.
- [13] D.D. Pham, G. Vo-Thanh, T.N. Le, Synth. Commun., 47 (2017) 1684.
- [14] A. Molla, S. Hussain, RSC Adv., 6 (2016) 5491.
- [15] I. Kharbangar, M.R. Rohman, H. Mecadon, B. Myrboh, Int. J. Org. Chem., 2 (2012) 5.
- [16] H. Ramadoss, H. Kiyani, S.S. Mansoor, Iran. J. Chem. Chem. Eng., 36 (2017) 19.
- [17] A. Maleki, R. Ghalavand, R. Firouzi Haji, Appl. Organomet. Chem., 32 (2018) e3916.
- [18] T. Shamsi, A. Amoozadeh, S.M. Sajjadi, E. Tabrizian, Appl. Organomet. Chem., 31 (2017) e3636.
- [19] S.F. Hojati, A. Amiri, N. MoeiniEghbali, S. Mohamadi, Appl. Organomet. Chem., 32 (2018) e4235.
- [20] L. Chen, J. Lin, B. Chen, L. Zhao, Res. Chem. Intermediat., 43 (2017) 6691.
- [21] H. Naeimi, M.F. Zarabi, Res. Chem. Intermediat., 44 (2018) 3227.
- [22] K. Niknam, N. Borazjani, R. Rashidian, A. Jamali, Chinese J. Catal., 34 (2013) 2245.
- [23] S. Nemouchi, R. Boulcina, B. Carboni, A. Debache, C. R. Chim., 15 (2012) 394.
- [24] B. Maleki, H. Eshghi, M. Barghamadi, N. Nasiri, A. Khojastehnezhad, S. Sedigh Ashrafi, O.
- Pourshiani, Res. Chem. Intermediat., 42 (2016) 3071.

[25] M. Behrooz, A. J. Sedigheh, B. Mehdi, R. A. Hosseinasghar, V. Hojat, *J. Of Applied Chemistry*, **48** (1397) 209, in Persian.

- [26] R. Heydari, R. Shahraki, M. Hossaini, A. Mansouri, Res. Chem. Intermediat., 43 (2017) 4611.
- [27] S.S. Katkar, M.K. Lande, B.R. Arbad, S.T. Gaikwad, Chin. J. Chem. Phys., 29 (2011) 199.
- [28] P. Sharma, M. Gupta, R. Kant, V.K. Gupta, *RSC Adv.*, **6** (2016) 32052.