

1.9

11/11/1988
11/11/88



1.9.9



دانشگاه عالی شهر

دانشکده شیمی

پایان نامه:

برای دریافت درجه کارشناسی ارشد
در رشته شیمی (گرایش آلبی)

عنوان:

اکسیداسیون مشتقات کتکول در حضور
N-ایزوپروپیل اتیلن دی آمین

استاد راهنما:

پروفسور داود حبیبی

۱۳۸۷/۱۰/۱۳

استاد مشاور:

پروفسور داود نعمت‌اللهی

پژوهشگر:

پریسا ابوالفتحی

اسفند ۱۳۸۶

۱۰۷۹۰۹

همه امتیازهای این پایان نامه به دانشگاه بوعلی سینا تعلق دارد. در صورت استفاده از تمام یا بخشی از مطالب این پایان نامه در مجلات، کنفرانس‌ها و یا سخنرانی‌ها، باید نام دانشگاه بوعلی سینا یا استاد راهنمای پایان نامه و نام دانشجو با ذکر مأخذ و ضمن کسب مجوز کتبی از دفتر تحصیلات تكمیلی دانشگاه ثبت شود. در غیر این صورت مورد پیگرد قانونی قرار خواهد گرفت.



دانشگاه علمی
شیمی

دانشکده شیمی

پایان نامه کارشناسی ارشد شیمی آلی

تحت عنوان:

اکسیداسیون مشتقات کتکول در حضور N-ایزوپروپیل اتیلن دی آمین

استاد راهنما:

پروفسور داود حبیبی

استاد مشاور:

پروفسور داود نعمتاللهی

توسط:

پریسا ابوالفتحی

کمیته ارزیابی پایان نامه:

۱۳۸۷ / ۱۰ / ۱۳

استاد شیمی آلی

۱- استاد راهنما: پروفسور داود حبیبی

استاد شیمی تجزیه

۲- استاد مشاور: پروفسور داود نعمتاللهی

استاد شیمی آلی

۳- استاد مدعو: پروفسور محمد علی زلفی گل

دانشیار شیمی آلی

۴- استاد مدعو: دکتر رامین قربانی واقعی

استادیار شیمی تجزیه

۵- استاد مدعو: دکتر مهدی هاشمی



دانشگاه عالی شهر

دانشکده شیمی

جلسه دفاع از پایان نامه کارشناسی ارشد
پریسا ابوالفتحی در رشته شیمی (گرایش آلبی)

تحت عنوان:

اکسیداسیون مشتقات کتکول در حضور
N-ایزوپروپیل اتیلن دی آمین

به ارزش ۸ واحد در روز سه شنبه ۱۳۸۶/۱۲/۷ ساعت ۱۰ در محل سالن آمفی تئاتر (۲)
دانشکده علوم و با حضور اعضای هیأت داوران زیر برگزار گردید و با نمره ۱۷/۲
و درجه عالی به تصویب رسید.

هیأت داوران:

- ۱- استاد راهنمای پروفسور داود حبیبی
 - ۲- استاد مشاور پروفسور داؤد نعمت‌اللهی
 - ۳- استاد مدعو پروفسور محمد علی زلفی گل
 - ۴- استاد مدعو دکتر رامین قربانی واقعی
 - ۵- استاد مدعو دکتر مهدی هاشمی
-

۱۳۸۶ اسفند

به قام خدای بنرگ

سپاس مهر بان خدای را که ناگفته را می شنود، نادیده را می بیند و پنهان بر او آشکار است.
پروردگاری که از حضورش زندگیم عطر آگین شده و به نورش راهم روشن و با پرستشش،
جان را آرام می کنم. یگانه خالقی که آفرید مرآ، رشد داد مرآ و هدایت می کند
مرا به سوی خودش و بالم می دهد برای رسیدن به اوج
مقصودی که نیست از او هست می شود
و پایان از او آغاز می یابد.
خداوند بخششده مهر بان

تقدیم به:

پدر بنزرنگوار

که لحظه لحظه زیستم را در سایه بنزرنگواری و دانایی اش آسودم وجود پر افتخارش
سایه ایست جاو دانه بر فراز سر بلندیهای من.

و مادر مهر بانم

که مفهوم بی دریغ مهر بانی و صداقت است. او که دلخوشی های امروزم را مديون دلواپسی های
همیشگی اش هستم.

باتشکر از:

برادر عزیز من رضا

به پاس همراهی ها

پشتیبانی ها

و دلگرمی هایش

پروردگارا

به پیشگاه پاک و مقدس تقدیم می‌دارم که بندگی فقط و فقط تو را سزد، آنچه داده‌ای بیشتر از شایستگی من است، گرچه در خور بخشنده‌گی تو است.

از استاد راهنمای بنرگوارم جناب آقای پروفسور حبیبی به خاطر تمام محبت‌ها، راهنمایی‌های ارزنده و سعه صدرشان و زحمات فراوانی که برای من کشیدند و به خاطر هر آنچه که از ایشان یاد گرفته ام بینهایت سپاسگزارم.

از استاد مشاور بنرگوارم جناب آقای پروفسور نعمت‌اللهی به خاطر راهنمایی‌ها و محبت‌هایشان سپاسگزارم.

از اساتید گرانقدر جناب آقای پروفسور زلفی گل، جناب آقای دکتر قربانی و جناب آقای دکتر هاشمی که زحمت داوری این پایان نامه را بر عهده داشتند، سپاسگزارم.

از دوستان بسیار عزیزم در آزمایشگاه‌های تحقیقاتی شیمی تجزیه، شیمی فیزیک، شیمی آلی، شیمی معدنی و شیمی کاربردی، به خاطر همراهی‌های همیشگی شان بسیار سپاسگزارم.

از اساتید گروه شیمی و همکاری صمیمانه خانم رنجبران و آقای زبر جدیان سپاسگزارم.

و با تشکر از همه عزیزانی که ذکر نامشان مقدور نیست.

نام: پریسا	نام خانوادگی: ابوالفتحی
عنوان پایان نامه:	اکسیداسیون کتکول ها در حضور ان-ایزوپروپیل اتیلن دی آمین
استاد راهنما: پروفسور داود حبیبی	
گرایش: آلبوم	رشته: شیمی
دانشگاه: بوقعلی سینا همدان	تعداد صفحه: ۵۳
تاریخ فارغ التحصیلی: ۱۳۸۶/۱۱/۷	
کلید واژه‌ها: کتکول ها، <i>N</i> -ایزوپروپیل اتیلن دی آمین، کینوکسالین دی اون ها	
چکیده	
<p>بررسی‌های انجام شده در زمینه اکسیداسیون کتکول و مشتقات آن نشان می‌دهد که ارتوکینون‌های حاصل، ترکیبات ناپایداری هستند و می‌توانند به عنوان یک پذیرنده مایکل، تحت تأثیر نوکلئوفیل‌های مختلف قرار گیرند. بر این اساس و در این کار تحقیقاتی، اکسیداسیون کتکول، ۳-متوكسی‌کتکول و ۳-متیل‌کتکول در محلول آبی و در حضور <i>N</i>-ایزوپروپیل اتیلن دی آمین با استفاده از روش‌های الکتروشیمیایی و شیمیایی (با پتانسیم هگزا سیانو فرات به عنوان اکسنده) مطالعه شده‌اند. نتایج این بررسی نشان داد که کتکول‌ها در محیط بافری به کار رفته به ارتوکینون‌های مربوطه اکسید می‌شوند. ارتوکینون‌ها سپس با <i>N</i>-ایزوپروپیل اتیلن دی آمین وارد واکنش شده و مشتقات کینوکسالین دی اون‌ها را تشکیل می‌دهند. در تمام بررسی‌های انجام شده محصولات نهایی پس از جداسازی و خالص‌سازی، با روش‌های مختلف اسپکتروسکوپی همچون IR، NMR و Mass شناسایی شده‌اند.</p>	

فهرست مطالب

عنوان

صفحه

فصل اول: مقدمه ای بر الکتروشیمی ترکیبات آلی	
۱-۱- تاریخچه الکتروسنتز	۲
۱-۲- اهمیت مطالعه مشتقات کتکول و کینون و کینوکسالین دیاون	۳
۱-۳- واکنش های افزایشی به گروه های کربونیلی α و β	۴
۱-۴- تعریف واکنش های الکتروشیمیایی	۶
۱-۵- انواع واکنش های الکتروشیمیایی	۶
۱-۵-۱- اکسیداسیون آندی	۶
۱-۵-۲- احیای کاتدی	۷
۱-۶- روش های الکترولیز	۷
۱-۶-۱- الکترولیز در پتانسیل ثابت	۷
۱-۶-۲- الکترولیز در جریان ثابت	۷
۱-۷- مراحل واکنش الکتروسنتز	۸
۱-۷-۱- مرحله انتقال الکترون	۸
۱-۷-۲- مرحله انجام واکنش شیمیایی	۸
۱-۸- مطالعه مکانیسم واکنش ها	۸
۱-۸-۱- مکانیسم EC	۸
۱-۸-۲- مکانیسم ECE	۹
۱-۸-۳- مکانیسم ECEC	۹
۱-۹- عوامل موثر در الکتروسنتز	۱۰
۱-۹-۱- پتانسیل الکتروود	۱۱

فهرست مطالب

صفحه

عنوان

۱۱.....	-۲-۹-۱-الکترولیت
۱۱.....	-۳-۹-۱-حلال
۱۲.....	-۴-۹-۱-جنس الکترود
۱۲.....	-۱۰-۱-کاربرد ولتامتری چرخه‌ای
۱۳.....	-۱۱-۱-برخی مزایای واکنش‌های الکتروسنتز

فصل دوم: کارهای تجربی

۱۵.....	-۱-۲-مواد شیمیایی
۱۵.....	-۲-۲-وسایل و تجهیزات
۱۶.....	-۳-۲-تهیه محلول و بافرهای مورد استفاده

فصل سوم: سنتز مشتقات جدیدی از کینوکسالین دی اون ها

۱۸.....	-۱-۳-مقدمه
۱۹.....	-۲-۳-بررسی‌های الکتروشیمیایی
۱۹.....	-۱-۲-۳-بهینه‌سازی pH
۲۲.....	-۳-۳-بررسی رفتار الکتروشیمیایی کتکول در حضور و عدم حضور N-ایزوپروپیل اتیلن دی‌آمین با استفاده از تکنیک‌های ولتامتری
۲۷.....	-۴-۳-بررسی رفتار الکتروشیمیایی ۳-متیلکتکول در غیاب و در حضور N-ایزوپروپیل اتیلن دی آمین

فهرست مطالب

صفحه

عنوان

۳-۵- بررسی رفتار الکتروشیمیایی ۳- متوكسی کنکول در غیاب و در حضور N - ایزوپروپیل اتیلن دی

۳۲ آمین

۳۷ ۶-۳ سنتز شیمیایی

۳۷ ۷-۳ بحث و نتیجه گیری

۴۰ طیف ها

۵۱ منابع

چکیده انگلیسی

فهرست شکل ها

صفحه

عنوان

۱-۳- ولتاوگرامهای کتکول در حضور و عدم حضور N -ایزوپروپیل اتیلن دی آمین در pH=۳	۱۹
۲-۳- ولتاوگرامهای کتکول در حضور و عدم حضور N -ایزوپروپیل اتیلن دی آمین در pH=۵	۲۰
۳-۳- ولتاوگرامهای کتکول در حضور و عدم حضور N -ایزوپروپیل اتیلن دی آمین در pH=۷	۲۰
۴-۳- ولتاوگرام چرخهای محلول ۱ میلی مولار کتکول در حضور و عدم حضور N -ایزوپروپیل اتیلن دی آمین	۲۳
۵-۳- ولتاوگرامهای کتکول ۱ میلی مولار در حضور و عدم حضور N -ایزوپروپیل اتیلن دی آمین در سرعتهای مختلف روش پتانسیل	۲۳
۶-۳- نمودار تابع نسبت جریان‌ها برای کتکول	۲۴
۷-۳- نمودار تابع نسبت جریان پیک C_1 به C_0	۲۴
۸-۳- ولتاوگرام چرخهای محلول ۱ میلی مولار ۳-متیل کتکول در حضور و عدم حضور N -ایزوپروپیل اتیلن دی آمین	۲۷
۹-۳- ولتاوگرام چرخهای محلول ۱ میلی مولار ۳-متیل کتکول در حضور و عدم حضور N -ایزوپروپیل اتیلن دی آمین در سرعتهای مختلف روش پتانسیل	۲۸
۱۰-۳- نمودار تابع نسبت جریان‌ها برای ۳-متیل کتکول	۲۸
۱۱-۳- نمودار تابع نسبت جریان پیک C_1 به C_0 برای ۳-متیل کتکول	۲۹
۱۲-۳- ولتاوگرام چرخهای محلول ۱ میلی مولار ۳-متوکسی کتکول در حضور و عدم حضور N -ایزوپروپیل اتیلن دی آمین	۳۲

فهرست شکل ها

عنوان

صفحه

-
- ۱۳-۳ - ولتاموگرام چرخه ای محلول ۱ میلی مolar ۳-متوکسی کتکول در حضور و عدم حضور
ایزوپروپیل اتیلن دی آمین در سرعتهای مختلف روش پتانسیل N ۳۳
- ۱۴-۳ - نمودار تابع نسبت جریان ها برای ۳-متوکسی کتکول ۳۳
- ۱۵-۳ - نمودار تابع نسبت جریان پیک C_1 برای ۳-متوکسی کتکول ۳۴

فهرست طیف ها

عنوان

صفحه

۴۰	طیف حلال (CDCl _۳)
۴۱	طیف شماره ۱: ^۱ H NMR محصول ۷a
۴۲	طیف شماره ۲: MS محصول ۷a
۴۳	طیف شماره ۳: FT-IR محصل ۷a
۴۴	طیف شماره ۴: ^۱ H NMR محصل ۷b
۴۵	طیف شماره ۵: MS محصل ۷b
۴۶	طیف شماره ۶: FT-IR محصل ۷b
۴۷	طیف شماره ۷: ^۱ H NMR محصل ۷c
۴۸	طیف شماره ۸: MS محصل ۷c
۴۹	طیف شماره ۹: FT-IR محصل ۷c

فصل اول

مقدمہ و تئوری

۱-۱- تاریخچه الکتروسنتز

اولین واکنش الکتروسنتز ترکیبات آلی در سال ۱۸۴۳ توسط کلب^۱ بررسی شد. واکنش شامل اکسیداسیون کربوکسیلیک اسیدها در حلال دی فرمامید با آندی از جنس پلاتین بود [۱]. در سال ۱۹۴۰ در یک بررسی انجام شده توسط فیشر^۲ اطلاعات مهمی در ارتباط با سنتز های الکتروشیمیایی ارائه شده است. در طی سالهای ۱۹۵۵-۶۵ تلاشهای زیادی جهت معرفی مفاهیم الکتروشیمی برای سنتز مواد آلی توسط باizer^۳ و همکاران به عمل آمده است، که نمونه ای از این پژوهش ها در زمینه الکتروشیمیایی، طراحی و ایجاد کارخانجات بزرگی توسط Monsauto^۴ برای تولید آدیپو نیتریل از طریق جفت شدن الکتروشیمیایی آکریلونیتریل احیا شده و تولید موفقیت آمیز و تجاری تترا اتیل سرب توسط Nalco^۵ بوده است. در سال ۱۹۶۰ پیشرفتهای مهمی در تئوری واکنش های الکترووارگانیک بوجود آمد که به اندازه گیری ثابت های الکتروشیمیایی ترکیبات آلی و تعیین مکانیسم واکنش های الکترووارگانیک منجر گردید [۶-۷]. در سال ۱۹۷۰ مفاهیم و روش های جدیدی در زمینه سنتز های آلی بوجود آمد. این مفاهیم شامل تبدیل دو قطبی^۸ ارائه شده توسط سیباخ^۷ و کوری^۸ است که از اهمیت اساسی برخوردار بوده و بطور گسترده مورد توجه قرار گرفته است. از سال ۱۹۸۰ با روشن شدن کارایی روش های الکتروشیمیایی در سنتز ترکیبات آلی، بسیاری از روش های شیمیایی با روش های مستقیم یا غیر مستقیم الکتروشیمیایی جایگزین شدند که در روش های غیر مستقیم از حاملین الکترون استفاده می شود [۷].

-
1. Kalb
 2. Fichter
 3. Baizer
 4. Monsauto
 5. Nalco
 6. Dipole
 7. Seebach
 8. Corey

پیشرفت در فن‌آوری الکترولیز نیز در این سالها انجام شد. این پیشرفت‌ها شامل بوجود آمدن انواع مختلف سل‌ها و روش‌های اجرایی گوناگون است که سنتز الکتروشیمیایی ترکیبات آلی پیچیده را ممکن می‌سازند. در سال ۱۹۶۴ طبقه‌بندی جالبی توسط نیکولسون^۱ و شاین^۲ با استفاده از نتایج حاصل از مطالعات ولتاوتمتری چرخه‌ای (CV)^۳ و ولتاوتمتری با روش خطی (LSV)^۴ روی واکنش‌های الکترودی صورت گرفت [۸].

۲-۱- اهمیت مطالعه مشتقات کتکول و کینون و کینوکسالین دی اون

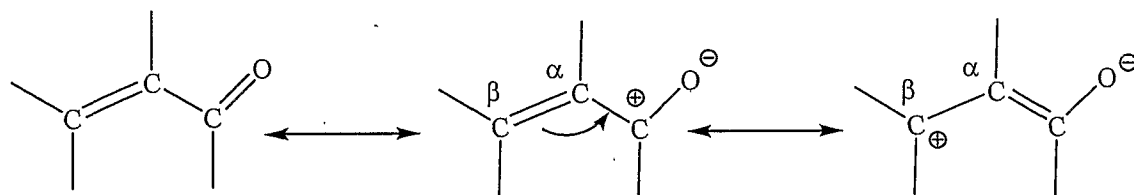
به طور کلی دیالهای آروماتیک و از آن جمله ارتو و پارا دی هیدروکسی بنزن‌ها به خاطر دارا بودن دو اتم هیدروژن قابل تعویض در ساختار خود به عنوان مولکولهای فعال بیولوژیکی عمل می‌کنند و می‌توانند خواص آنتی اکسیدانت داشته باشند [۹ و ۱۰]. کتکول به عنوان یک ارتو دی هیدروکسی بنزن کاربردهای متنوعی در فتوگرافی، تولیدات لاستیک و رزین و صنعت داروسازی دارد. به علاوه مشتقات کتکول نقش مهمی را در متابولیسم پستانداران ایفا کرده و برخی از آنها به عنوان متابولیت‌های ثانویه در گیاهان عمل می‌کنند [۱۱]. اکسید شدن کتکول‌ها منجر به تولید ترکیبات کینونی می‌شود که تعداد زیادی از آنها با ساختارهای بزرگ و متنوع در طبیعت یافت شده‌اند. برخی از کینون‌ها نقش مهمی را در زنجیره ردوكس انتقال الکترون در سیستم‌های زنده ایفا می‌کنند. همچنین برخی از داروهای ضد سرطان مانند دوگسوروبایسین^۵ دانوروبایسین^۶ میتوماپسین^۷ شامل ترکیبات کینونی هستند [۱۲-۱۴].

-
1. Nicholson
 2. Shain
 3. Cyclic Voltammetry
 4. Linear Sweep Voltammetry
 5. Doxorubicin
 6. Danorubicin
 7. Mitomycin

کینوکسالین دی اون‌ها و مشتقاتشان به طور گسترده‌ای در عوامل دارویی مختلف مورد استفاده قرار می‌گیرند. به عنوان مثال این ترکیبات می‌توانند در درمان برخی از بیماری‌های سیستم اعصاب مرکزی از قبیل شیزوفرنی، صرع، درد، اضطراب، آلزایمر و تشنج به کار گرفته شوند [۱۵].

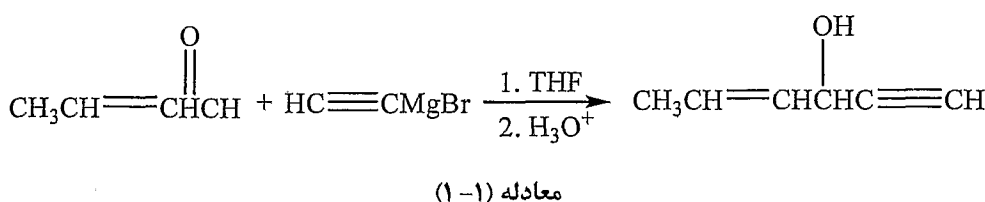
۱-۳- واکنش‌های افزایشی به گروههای کربونیل α و β سیر نشده [۱۶]

یکی از واکنش‌های مهم شیمی آلی افزایش یک گونه نوکلئوفیلی به یک پیوند چند گانه الکتروفیلی می‌باشد. این واکنش‌ها برای گستره زیادی از انولات‌ها و آنامین‌ها کاربرد دارد. بخش الکتروفیلی واکنش معمولاً "یک کتون، آلدهید یا استر یا نیتریل α و β سیر نشده می‌باشد. این‌گونه واکنش‌ها، واکنش مایکل خوانده می‌شوند. در این قسمت به بررسی کتون‌های α و β سیر نشده می‌پردازیم. این دسته از ترکیبات دارای خواص جالبی می‌باشند که نتیجه مزدوج شدن پیوند دو گانه کربن با گروه کربونیل می‌باشد. پیوندهای دوگانه کربن-کربن و کربن-اکسیژن با هم همپوشانی کرده و یک سیستم غیر مستقر را در سطح مولکول به وجود می‌آورند. در ترکیبات کربونیل α و β سیر نشده دو محل نوکلئوفیلی وجود دارد، اتم کربن β و اتم کربن کربونیل، شکل (۱-۱) فرم‌های رزونانسی یک کتون α و β سیر نشده را نشان می‌دهد.

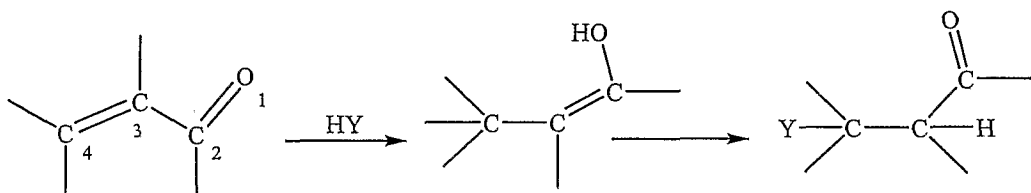


شکل (۱-۱): فرم‌های رزونانسی یک کتون α و β سیر نشده

همانطور که در شکل مشاهده می شود، گروه کربونیل دانسیتۀ بار الکترونی π پیوند دوگانه و گروه کربونیلی را به سمت خود می کشد و همین امر سبب مثبت شدن کربن β می شود. نوکلئوفیل‌هایی از قبیل واکنشگرهای گرینیارد و ترکیبات آلی فلزی، گروه کربونیلی را مورد واکنش قرار می دهند، اینگونه واکنش‌ها به افزایش ۱ و ۲ معروف هستند. معادله (۱-۱) مثالی از این دسته از واکنش‌هاست.



دسته‌ای دیگر از نوکلئوفیل‌ها مانند آمین‌ها و آنیون‌های سولفید، پیوند کربن-کربن را مورد حمله قرار می دهند، این واکنش‌ها به کمک حد واسط انول پیش می‌روند و به افزایش مایکل یا افزایش ۱ و ۴ معروف هستند شکل (۲-۱).



شکل (۲-۱): واکنش یک کتون α و β سیر نشده