



#### **ناله يژوهشي**

# **کاربرد مایع یونی دیکاتیونی آ سیدبرون ستدی نوین، بر پایهی پیرازین و کاربرد آن در سنتز زانتندیونها و ۴،۳-دیهیدرویریمیدین-۱**(۲۱)-اونها

سيد عرفان ساداتي سرخي: گروه شيمي آلي، دانشكده علوم پايه، دانشگاه آزاد اسلامي واحد علوم تحقيقات، تهران، ايران

📵 سید محمد محمودی هاشمی: گروه شیمی آلی، دانشکده علوم پایه، دانشگاه صنعتی شریف، تهران، ایران (\* نویسنده مسئول) mhashemi@sharif.edu

## چکیده

### كليدواژهها

مایع یونی دی کاتیونی، پیرازین،

زانتن ديونها،

۴٬۳-دی هیـدرو پر یـمیـدین-۲(۲۱)-اونها

تاریخ دریافت: ۱۴۰۱/۰۵/۱۰ تاریخ چاپ: ۱۴۰۱/۰۷/۰۹ زمینه و هدف: مایعات یونی، نمکهای آلی متشکل از کاتیونهای آلی و آنیونهای آلی و ایا غیرآلی ه ستند. در این مطالعه یک مایع نوین اسید برونستدی یونی و دی کاتیونی برپایه ی پیرازین تهیه و بو سیله ی طیف سنجی مادون قرمز تبدیل فوریه، آنالیزهای رزونانس مغناطیسی هسته ای، طیف سنجی جرمی، ثقل سنجی گرمایی و آنالیز ثقل سنجی تفاضلی گرمایی و همچنین تابع اسیدیته ی هامت، تعیین ویژگی شده است.

روش کار: تمامی واکننشگرها و حلال ها به فرم تجاری در دسترس بودند و بدون هیچگونه خالصسازی اضافه مورد استفاده قرار گونند. آنالیزهای رزونانس مغناطیسی هسته ای توسط طیف سنج در ۵۰۰ و ۱۲۵ مگاهرتز اندازهگیری شدند. جابجایی های شیمیایی بر حسب قسمت در میلیون  $(\delta)$  و نسبت به استاندارد داخلی تترامتیل سیلان گزارش شدند. تحلیل گرمایی بر روی یک تحلیگر گرمایی ثقلی ثبت شد. مطالعات طیف سنجی جرمی توسط با آشکار ساز محور سهگانه انجام گردید. طیف سنجی مادون قرمز تبدیل فوریه نیز توسط دستگاه با صفحات پتاسیم برمید گرفته شد. نقاط ذوب در لولههای موئین باز اندازهگیری شد.

**یافته ها:** مشخص شد که مایع بدست آمده، کاتالیست مؤثر با قابلیت استفاده ی مجدد جهت سنتز زانتن دیون ها و ۴٬۳ دی هیدروپریمیدین -۲(۲۱) اون ها در شرایط بدون حلال می باشد.

نتیجه گیری: امتیازات فرآیند توسعه داده شده شامل نوآوری در زمینهی مایع یونی، تهیه آسان مایع یونی، قابلیت استفادهی مجدد از کاتالیست، بازدهی بالا، زمان واکنش کوتاه و عدم حضور حلالهای آلی سمی است.

> تعارض منافع: گزارش نشده است. منبع حمایت کننده: حامی مالی ندارد.

#### شبوه استناد به این مقاله:

Sadati Sorkhi SE, Mahmoodi Hashemi M. Introduction of a Novel Dicationic Brönsted Acidic Ionic liquid Based on Pyrazine and its Application in the Synthesis of Xanthenediones and 3, 4-dihydropyrimidin-2(1H)-ones Under Solvent-free Conditions. Razi J Med Sci. 2022;29(7):117-124.

\*انتشار این مقاله بهصورت دسترسی آزاد مطابق با 3.0 CC BY-NC-SA صورت گرفته است.





## **Original Article**

Introduction of a Novel Dicationic Brönsted Acidic Ionic liquid Based on Pyrazine and its Application in the Synthesis of Xanthenediones and 3, 4-dihydropyrimidin -2(1H)-ones Under Solvent-free Conditions

Seyed Erfan Sadati Sorkhi: Department of Chemistry, Science and Research Branch, Islamic Azad University, Tehran, Iran

Mohammad Mahmoodi Hashemi: Department of Organic Chemistry, Faculty of Science, Sharif University of Technology,
Tehran, Iran (\* Corresponding author) mhashemi@sharif.edu

#### Abstract

Background & Aims: Ionic liquids are organic salts composed of organic cations and organic and / or inorganic anions that have many remarkable properties and properties, such as wide liquid state range, low vapor pressure, easy recovery process, high ionic conductivity, wide electrochemical window and design capability. Structural engineering with appropriate modification to represent cations or anions. Recently, many researchers have focused on the development of a new branch of ionic fluids called dichotomous ionic fluids (DILs); These fluids usually consist of two cationic groups that are connected to each other by a rigid or flexible spacer and are connected to two counter anions. Compared to mono-cationic ionic liquids, multi-cations have higher melting point, viscosity, surface tension and thermal stability, have a wider liquid range and more stable physical and chemical properties. Therefore, these liquids have a wide range of applications; Including solar cells, fuel cells, batteries, lubricants, reaction media, separation technology, material preparation, catalytic reactions and most recently, improving the normal isomerization rate of pentane and electrolytes for photo-harvesting. Structures containing xanthine are known for their wide range of biological and pharmacological activities, such as antibacterial, anti-inflammatory, and anti-viral activities. In addition, xanthine ions are present as structural units in a large number of natural products.

Methods: In this paper, for the first time, the catalyzed synthesis of xanthenedione and 4,3dihydropyrimidine-2 (1H) - they are under Solvent-free conditions have been reported by the Brunsted ionic acid liquid Ionic liquids are organic salts composed of organic cations and organic and / or inorganic anions that have many remarkable properties and properties, such as wide liquid state range, low vapor pressure, easy recovery process, high ionic conductivity, wide electrochemical window and design capability. Structural engineering with appropriate modification to represent cations or anions All reagents and solvents were commercially available and used without further purification. 1H NMR and 13C NMR in DMSO-d6 were recorded on a Bruker Avance Ultrashield spectrometer at 500 and 125 MHz, respectively. Chemical shifts were reported in parts per millions ( $\delta$ ), relative to the internal standard of tetramethylsilane (TMS). Thermal analysis (TG-DTA) of the DIL was recorded on a STA-1500 Rheometric Scientific TGA. Mass spectrometry (MS) studies were performed using 5957C VL MSD with a triple-axis detector, Agilent Technologies (ion source: electron impact (IE) 70 eV, ion source temperature: 230 °C, analyzer: Quadrupole). FTIR spectrum was taken on a FTIR PerkinElmer Spectrum Version 10.51 with KBr plates. Melting points were recorded on a Mettler Toledo Type FP62 in open capillary. Generally To a mixture of aromatic aldehyde (1 mmol) and 5, 5-dimethyl-1, 3 cyclohexanedione (2 mmol), 25 mol% of {[SO3H-Pyrazine-SO3H]C12} (0.25 mmol) was added and the reaction mixture was heated at 100 °C with stirring. After completion of the reaction monitored by thin-layer chromatography (TLC), the reaction mixture was allowed to cool at room temperature. Water (10 mL) was added and filtered to separate the catalyst. Then, the obtained solid product was filtered and then recrystallized from ethanol to afford the pure product. The products were identified by IR, 1H NMR and physical data (M.P.) with those reported in the literature. Also To a mixture of aromatic aldehyde (1 mmol), ethyl acetoacetate (1 mmol) and urea (2 mmol), 25 mol% of {[SO3H-Pyrazine-SO3H]Cl2} (0.25 mmol) was added and the reaction mixture was heated at 120 °C with stirring. After completion of the reaction evident from thin-layer chromatography (TLC), the reaction mixture was allowed to cool at room temperature. Water (10 mL) was added and the obtained solid product was filtered and then recrystallized from ethanol. The products were identified by IR, 1H NMR and physical data (M.P.) with those reported in the literature. The spectra data for some selected compounds are presented in the following.

Results: To achieve the appropriate reaction conditions, the reaction of 4-chlorobenzaldehyde and 5,5 dimethyl-1,3-cyclohexanedione catalyzed by {[SO3H–Pyrazine–SO3H]Cl2} was chosen as model reaction, and the reaction was carried out under different sets of conditions with respect to solvents,

## **Keywords**

Dicationic ionic liquid,
Pyrazine,
Xanthenediones,
3,4-Dihydropyrimidin2(1H)-ones,
Solvent-free

Received: 01/08/2022 Published: 01/10/2022

amounts of catalyst and temperatures. Initially, the model reaction was investigated in different solvents. The solvents did not improve the yield of the reaction in the presence of the catalyst. Therefore, we carried out the model reaction under solvent-free conditions. The result indicates that the yield of the reaction under solvent-free conditions was higher and the reaction time was shorter in comparison with solvent conditions. To optimize the reaction temperature, the model reaction was heated at 90 and 110 °C .The results showed that the 100 °C led to highest yield; therefore, it was selected as the reaction temperature for all further reactions. Finally, the model reaction was optimized by varying the amounts of catalysts (20 and 30 mol%) at 100 °C under solvent-free conditions. The results show that 25 mol% of the catalyst is sufficient for the best results. To determine the role of the catalyst, the model reaction was performed in the absence of the catalyst at the same condition, which results in very low yield of the product, which indicates the high catalytic activity of {[SO3H-Pyrazine-SO3H]Cl2} in the synthesis. To evaluate the scope and the limitations of this method, we extended our studies to various aldehydes under the optimized conditions. From the results, we could see that all reactions proceeded smoothly to afford the corresponding xanthenediones in high to excellent yields in the short reaction times. Various functional groups present in the aryl aldehydes such as halogen, methoxy, hydroxy and nitro groups were tolerated. Extension of this methodology to heterocyclic aldehyde was also successful. In view of green chemistry, reusability of the catalyst is important. Therefore, some experiments were run under the same optimal conditions mentioned above over the {[SO3H-Pyrazine-SO3H]Cl2}. The results showed that the catalyst could accelerate the reaction three runs without a significant loss in its catalytic activity. The mechanism of the reaction starts with facilitating Knoevenagel condensation due to activating carbonyl group of aldehyde by acidic property of catalyst. In the following, the catalyst again plays a significant role in accelerating the Michael addition and dehydration.

Conclusion: A comparative study on the catalytic activity of the introduced catalyst in this paper with some reported catalysts was carried out using 3a as a model compound. From this study, {[SO3H-Pyrazine-SO3H]Cl2} can be regarded as a more powerful catalyst for the synthesis of xanthenediones in terms of the yield and the reaction time. Multicomponent reactions (MCRs) are defined as one-pot processes that combine at least three reactants to selectively form single complex compounds as well as small heterocycles containing essentially all the atoms of the reactants. Among MCRs, the Biginelli reaction allows for the straight access of multifunctionalized 3,4-dihydropyrimidin-2(1H)-ones (DHPMs) through one-pot cyclocondensation of an aldehyde, a  $\beta$ -keto ester and urea in the presence of catalytic amount of acid Molecules containing DHPM core and its derivatives are of immense biological importance due to a wide range of pharmaceutical and therapeutic properties such as antiviral, antitumor antibacterial anti-inflammatory, anti-HIV agents mitotic kinesin inhibition, calcium channel modulation, α1aadrenergic antagonists and A2B adenosine receptor antagonists. In the classical Biginelli conditions, low yields and difficult isolation of the products are the main drawbacks due to strongly acidic conditions. Hence, many catalytic methods including Brönsted and Lewis acid, ionic liquids polymer-supported catalyst and nanoparticles have been introduced to enhance the efficiency of the synthesis of these important heterocycles. After obtaining acceptable results from xanthenediones synthesis catalyzed by {[SO3H-Pyrazine-SO3H]Cl2}, we decided to study its efficiency in the synthesis of DHPMs. In order to obtain the optimized conditions, the model reaction involving cyclocondensation of 4 chlorobenzaldehyde, ethyl acetoacetate and urea was examined. The best result was obtained when the reaction was carried out at 120 °C in the presence of 25 mol% of {[SO3H-Pyrazine-SO3H] Cl 2} under solvent-free conditions. After getting the satisfactory reaction condition in hand, the scope and efficiency of this approach were examined with respect to aldehydes. Fortunately, a variety of functional groups, such as halo, methoxy, hydroxy and nitro, were all well tolerated. In addition, heterocyclic aromatic aldehyde afforded the corresponding product with high yield. A plausible one-pot reaction pathway for the synthesis of DHPMs catalyzed by {[SO3H-Pyrazine-SO3H]Cl2}. Initially, acyl imine intermediate (I) is produced via condensation of aryl aldehyde and urea in the presence of the catalyst as a Brönsted acidic catalyst. Next, ethyl acetoacetate attacks the (I), followed by intramolecular cyclization and dehydration reaction under acidic condition to yield the Biginelli product. Next, the reusability of {[SO3H-Pyrazine-SO3H]Cl2} was examined in the reaction of 4-chlorobenzaldehyde, ethyl acetoacetate and urea under optimized conditions. The catalyst could be reused three times without a significant loss in its catalytic activity. In order to show the efficacy of {[SO3H-Pyrazine-SO 3H]Cl2}, a comparison of the present method and some reported methods is shown in results. As revealed from this table, the catalyst can be considered as a more powerful catalyst for the synthesis of DHPMs in terms of the yield and reaction time.

Conflicts of interest: None Funding: None

#### Cite this article as:

Sadati Sorkhi SE, Mahmoodi Hashemi M. Introduction of a Novel Dicationic Brönsted Acidic Ionic liquid Based on Pyrazine and its Application in the Synthesis of Xanthenediones and 3, 4-dihydropyrimidin-2(1H)-ones Under Solvent-free Conditions. Razi J Med Sci. 2022;29(7):117-124.

\*This work is published under CC BY-NC-SA 3.0 licence.

#### مقدمه

مایعات یونی، نمکهای آلی متشکل از کاتیونهای آلی و آنیونهای آلی و/یا غیرآلی هستند که ویژگیها و خواص چشمگیر بسیاری، نظیر بازهی گسترده حالت مایع، فشار بخار ناچیز، روند بازیابی آسان، رسانش یونی بالا، پنجرهی الکترو شیمیایی گسترده و قابلیت طراحی و مهندسی ساختار با تغییر مناسب کاتیون و یا آنیونها را به نمایش می گذارند (۱). اخیراً بسیاری از محققین بر روی توسعهی شاخه ای جدید از مایعات یونی به نام مایعات یونی دی کاتیونی تمرکز کردها ند؛ معمولا این مایعات شامل دو سرگروه کاتیونی هستند که توسط یک جداساز سفت یا منعطف به یکدیگر متصل شده و با دو آنیون مخالف ارتبط دارند (۲). در مقایسـه با مایعات یونی تک کاتیونی، چند کاتیونی ها دارای نقطهی ذوب، وی سکوزیته، کشش سطحی و پایداری حرارتی بالاتری بوده، بازهی مایع گسترده تری دا شته و از ثبات خواص فیزیکی و شیمیایی بیشتری برخوردار هستند (۳). بنابراین این مایعات بازه ی بکار گیری گســتردهای دارند؛ از جمله سلولهای خورشیدی، سلولهای سوختی، باتری ها، روان ساز ها، محیط های واکنش، فناوری جداسازی، آمادهسازی مواد، واکنشهای کاتالیزوری و جدیدترین آنها، بهبود درجهی ایزومری شدن نرمال پنتان و الکترولیتها برای عکس برداری (۴). ساختارهای شامل زانتن به دلیل دارا بودن بازهی گســتردهای از فعالیت های بیولوژیکی و دارویینظیر فعالیتهای ضدباکتریایی، ضد التهابی و ضد ویرو سی شناخته شده هستند (۲). همچنین آنها به عنوان یک مخالف جهت مختل كردن عمل زوكسازولامين (۵) و درمان فتودینامیک (۱) عمل می کنند. از این ترکیبات هتروسیکلیک در رنگها و به عنوان مواد فلئورسنت ح ساس به pH برای نمایش زیست مولکولها استفاده می کنند (۳). همچنین به دلیل دارا بودن خواص طیف سنجی ارزشمند، در فناوری لیزری نیز کاربرد دارند (۴). به علاوه، زانتن دیونها به عنوان واحدهای ساختاری در تعداد کثیری از محصولات طبیعی حضور دارند (۵). از این رو طی سالیان اخیر، تلاش های زیادی جهت سنتز زانتن دیون ها، طی فرآیند میعانتک ظرفی (one-pot) آلدهیدها با ۵،۵-دیمتیل-۳،۲-سیکلوهگزان دیون در حضور کا تالیزور هایی نظیر مایعات یونی اسیدی

برونستد-لوویس (۶)، نانوذرات، تری کلروملامین صورت پذیرفته است (۳). بهدلیل علاقه به طراحی، آماده سازی و استفاده از مایعات نوین یونی برای تبدیلات آلی، در این مقا له، برای اولین بار، سنتز کا تالیز شدهی زانتن دیون ها و 7.7–دی هیدروپیریمیدین–(H1)–اون ها تحت شرایط بدون حلال، تو سط مایع یونی ا سیدی برونستد گزارش داده شده است.

## روش کار

ابتدا آماده سازی و تهیهی کاتالیزورها صورت گرفت. بدین گونه که فلاســک ته گرد (۱۰۰ میلیلیتر) با محلولی از پیرازین در کلروفرم (۸۰ میلی لیتر) پر شد و در حمام یخ خنک شد. سیس همراه با هم زدن شدید، کلروسـولفونیک اسـید (۵/۳ میلیلیتر، ۰/۸ مول) به صـــورت قطرهای و در مدت زمان ۱۰ دقیقه، در دمای صفر درجهی سانتی گراد اضافه شد. پس از آن، ترکیب واکنش از حمام یخ خارج و به مدت ۴ ساعت در دمای اتاق هم زده شد. رسوبی سفید رنگ شکل گرفت که فیلتر شد، با کلروفورم شسته شد (۱۵\*۳ میلی لیتر) و با بازده ۹۴٪ در دمای اتاق خشک شد. سیس برای تعیین ساختمان كاتاليزور تكنيكهاي مختلفي از جمله طيف سنجى مادون قرمز تبديل فوريه، آناليزهاى رزونانس مغناطیسی هستهای، طیف سنجی جرمی، ثقل سنجی گرمایی و آنالیز ثقل سنجی تفا ضلی گرمایی و همچنین تابع اسیدیتهی هامت مورد استفاده قرار گرفت.

## بافتهها

برای دستیابی به شرایط واکنشی مناسب، واکنش  $^+$ -۱،۳–۱،۳–۱ کیلروبـنـزالـدهـیـد و ۵،۵–دیمـتـیـل-۱،۳–۱ [SO<sub>3</sub>H-pyrazine] سیکلوهگزان دی اون کاتالیز شده با -SO<sub>3</sub>H]Cl<sub>2</sub>} از SO<sub>3</sub>H]Cl<sub>2</sub> به عنوان واکنش مرجع انتخاب شـد و واکنش تحت مجموعه شـرایط مختلفی از حلال، مقدار کا تالیز گر و دما انجام پذیرفت. در ابتدا، واکنش مرجع در حلالهای مختلف بررسـی شـد (جدول ۱، دادههای  $^-$ 1). بازده واکنش تو سط حلالها در ح ضور کاتالیز گر بهبود نیافت؛ به همین دلیل واکنش مرجع را تحت شرایط بدون حلال ادامه دادیم.

برای ارزیابی هدف و محدودیتهای این روش، مطالعات به گسترهای از آلدهیدها تحت شرایط بهینه

جدول ۱– تأثیر شرایط واکنش متفاوت روی سنتز زانتن دیون  $SO_3$ H-pyrazine- $SO_3$ H]Cl\_2}-کاتالیز شده

ورودی	حلال	دما (درجه سانتی گراد)	کاتالیز (مول ٪)	زمان (دقیقه)	بازده (٪)
١	CH <sub>2</sub> Cl <sub>2</sub>	ريفلاكس	70	٣٠٠	41
۲	EtOAc	ريفلاك <i>س</i>	70	٣٠٠	47
٣	Acetone	ريفلاك <i>س</i>	70	٣٠٠	47
۴	EtOH	ريفلاكس	70	٣٠٠	54
۵	H <sub>2</sub> O	ريفلاك <i>س</i>	70	٣٠٠	۵۲
۶	حلال أزاد	١	70	۱۵	9,٣
Υ	حلال أزاد	٩.	70	70	<b>M</b>
٨	حلال أزاد	11.	70	١٠	٧٨
٩	حلال أزاد	١	70	70	٩.
١٠	حلال أزاد	١٠٠	٣٠	۱۵	٩١
11	حلال آزاد	١	-	۱۵	خیلی کم

جدول ۲- سنتز زانتن ديون [SO<sub>3</sub>H-pyrazine-SO<sub>3</sub>H]Cl<sub>2</sub>]-کاتاليز شده

ورود <i>ی</i>	ٱلدئيد	محصول	زمان (دقیقه)	بازده (٪)
١	۴– کلروبنزلدئید	3a	۱۵	٩٣
۲	بنزلدئيد	3b	۳۵	٩٣
٣	۴– بروموبنزلدئيد	3c	۳۵	٩۵
۴	۳–نیتروبنزلدئید	3d	۱۵	٩۵
۵	٣–بروموبنزلدئيد	3e	٣٣	٨١
۶	۳–هیدو کسی بنزاَلدئید	3f	٣٠	٨٠
٧	۲–متوکسی بنزاَلدئید	3g	۲۵	9,5
٨	ترفتالدئيد	3h	۳۵	٩٧
٩	۴–هیدروکسی۳– متوکسی بنزاَلدئید	3i	۲٠	٩١
١.	۴–هیدو کسی بنزآلدئید	3j	۴۵	λY
11	۴—فلوروبنز لدئيد	3k	۴.	٩.
17	۲–بروموبنزلدئيد	31	۲۵	٨۴
١٣	٣–تيوفن كاربالدئيد	3m	۴۵	YY

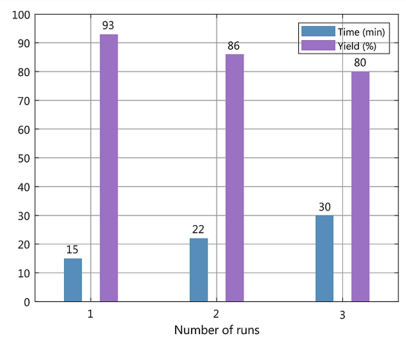
شده، گسترش داده شد. این نتایج در جدول ۲ نمایش داده شده است.

از نقطه نظر شیمی سبز، قابلیت استفاده ی مجدد از کاتالیز گر حائز اهمیت است. بنابراین، برخی از آزمایشات تحت همان شرایط بهینه ی ذکر شده در فوق، روی [SO3H-pyrazine-SO3H]Cl2} انجام داده شد (شکل ۱).

در شکل ۲ مکانیسم پیشنهادی برای تشکیل زانتن دیونها در حضور کاتالیز گر نشان داده شده است و مطالعهای مقایسهای بر روی فعالیت کا تالیزوری کا تالیز گر معرفی شده در این مقاله با برخی از کاتالیز گرهای گزارش شده، با استفاده از ۳۵ به عنوان

تركيب مرجع، صورت پذيرفت.

پس از دست یابی به نتایج قا بل قبول از سنتز زانتندی اون کا تالیز شده با -SO<sub>3</sub>H-pyrazine زانتندی اور کا تالیز شدیم که بازدهی در سنتز مایع یونی دی کاتیونی را مورد مطالعه قرار دهیم (شکل  $\mathfrak{P}$ ). یونی دی کاتیونی را مورد مطالعه قرار دهیم (شکل  $\mathfrak{P}$ ). به جهت حصول شرایط بهینه، واکنش مرجع که شامل تراکم حلقه ای  $\mathfrak{P}$ -کلروبنزالدهید، اتیل استو استات و اوره بود، مورد مطالعه قرار گرفت. پس از ایند که شرایط مطلوب برقرار شد، گستره و بازدهی این روش، نسبت به آلدهیدهای مختلف، مورد مطالعه قرار گرفت. روش تک ظرفی با مکانیسم واکنش احتمالی برای سنتز مایعات یونی دی کاتیونی کاتالیز شده با -SO<sub>3</sub>H-pyrazine]



شکل ۱ – قابلیت استفاده ی مجدد از [SO<sub>3</sub>H-pyrazine-SO<sub>3</sub>H]Cl<sub>2</sub>] در واکنش ۴–کلروبنزالدهید و ۵٬۵–دیمتیل–۱٬۳–سیکلوهگزان دیون تحت شرایط

شکل ۲- مکانیسم پیشنهادی برای تشکیل زانتن دیون ها در حضور کاتالیزگر

 $SO_3H]Cl_2$  در ابتدا،  $SO_3H]Cl_2$  در ابتدا، حد واسط آ سیل ایمین (I) از طریق تراکم آریل آلدهید و اوره، درحضور کاتالیزگر اسیدی برونستد، شکل گرفت. سپس، اتیل ا ستو ا ستات به (I) حمله کرده و به دنبال آن حلقهزایی درون مولکولی و دهیدرا سیون در شرایط اسیدی، جهت تولید محصول بیگینلی، صورت گرفت. پس از آن، قابلیت است فاده ی مجدد از  $SO_3H$ [Cl\_2]

اتیل استواستات و اوره تحت شرایط بهینه سازی شده، مورد مطالعه قرار گرفت.

### بحث

در این تحقیق، برای دستیابی به شرایط واکنشی مناسب، واکنش ۴-کلروبنزالدهید و ۵،۵-دیمتیل-۱،۳-سیکلوهگزان دی اون کاتالیز شده با {-SO3H-pyrazine} سیکلوهگزان دی اون کاتالیز شده با {-SO3H]Cl2}، به عنوان واکنش مرجع انتخاب شد و

مجله علوم یزشکی رازی دوره ۲۹، شماره ۷، مهر ۱۴۰۱

http://rjms.iums.ac.ir

واكنش تحت مجموعه شرايط مختلفي از حلال، مقدار كاتاليزگر و دما انجام پذيرفت. آماده سازي، تعيين ویژگی و کاربرد کاتالیزوری {SO3H-pyrazine} SO3H]Cl2 در سـنتز زانتندیاون ها و مایعات یونی دى كاتيونى تحت شرايط بدون حضور حلال شرح داده شد. نتیج بررسی بازدهی بیانگر فعالیت کاتالیزوری بالای {SO3H-pyrazine-SO3H]Cl2} در ســنتز مى باشد. از طرفى بسط اين روش به آلدهيد هاى هترو سیکلی نیز موثربود. از طرفی می توان تا سه مرتبه از کاتالیزگر ا ستفاده کرد، بدون آنکه تغییری در فعالیت كا تاليزوري بوجود آيد. نتايج تاثير شــرايط واكنش متفاوت روى سينتز زانتن ديون -SO<sub>3</sub>H-pyrazine} -SO<sub>3</sub>H]Cl<sub>2</sub>} حاتاليز شده حاكى از آن است كه بازده واكنش تحت شرايط بدون حلال در مقايسه با شرايط حضور حلال، بیشتر بوده و زمان انجام واکنش نیز کمتر است. جهت بهینه سازی دمای واکنش، دمای واکنش مرجع در ۹۰ و ۱۱۰ درجهی سانتی گراد قرار داده شده ا ست (۷). نتایج نمایش داده شده در جدول ۱ حاکی از آنند که در دمای ۱۰۰ درجهی سانتی گراد بیشترین بازدهی حاصل میشود؛ بنابراین، این دما برای تمامی واکنش های بعدی اتخاذ شده است. در نهایت، واکنش مرجع با حضور مقادیر گستردهای از کاتالیزگرها در دمای ۱۰۰ درجهی سانتی گراد و تحت شرایط بدون حلال، بهینه سازی شد (۸). نتایج نشانگر این امر هستند که مقدار ۲۵ درصد مولی از کاتالیزگر برای ح صول بهترین نتیجه منا سب ا ست. برای تعیین نقش كاتاليز گر، واكنش مرجع درشرايط يكسان، اما بدون حضور کاتالیزگر نیز انجام داده شد (۹) که موجب بازدهی بسیار پایین محصول شد. این امر بیانگر فعالیت کاتالیزوری بالای {SO3H-pyrazine-SO3H]Cl2}} در سنتز می باشد. با مشاهدهی نتایج گسترهای از آلدهیدها تحت شرايط بهينه، تمامي واكنش ها به أرامي و به صورتی یکنواخت پیش رفتهاند تا زانتن دیون مربوطه را در زمانی کوتاه و بازدهی عالی بدست دهند. گروههای عاملي مختلفي در آريل آلدهيدها وجود داشتند، از جمله: هالوژنها، متوکسی، گروههای نیترو و هیدروکسی. بسط این روش به آلدهیدهای هتروسیکلی

نيز موفقيت آميز بود. نتايج قابليت استفادهي مجدد از - ( المنش ع- [SO3H-pyrazine-SO3H]Cl2 در واکسنش الم کلروبنزالدهید و ۵،۵-دیمتیل-۱،۳-سیکلوهگزان دیون تحت شرایط بهینه شده. نشانگر این بودند که کاتالیزگر مى تواند سرعت انجام واكنش را، بدون از دست دادن خاصیت کاتالیزوری، تا سه مرتبه افزایش دهد (۴). مكانيســم واكنش به دليل فعال شــدن گروه كربونيل آلدهید توسط خاصیت اسیدی کاتالیزگر، با چگالش نوواژل شروع می شود. در ادامه، کاتالیز گر نقش حائز اهمیتی را در تسریع واکنش افزایشی مایکل و دهيدراسيون ايفا مي كند (۵). با توجه به اين مطالعه، مى توان این نتیجه را گرفت که {SO3H-pyrazine} SO3H]Cl2}، از لحاظ میزان بازدهی و مدت زمان واکنش، کاتالیزگر قدرتمند تری برای سنتز زانتن دیونها است. بر اساس نتایج مربوط به سنتز مایع یونی دی کاتیونی کاتالیز شدہ با {SO3H-pyrazine} SO3H]Cl2}، بهترین نتیجه هنگامی که واکنش در دمای ۱۲۰ درجهی سانتی گراد و در حضور -SO3H]} ۲۵ pyrazine-SO3H]Cl2} حضور حلال انجام گرفت، بدست آمد. سیس با بررسی گســتره و بازدهی این روش نســبت به آلدهید های مختلف، خوشبختانه گسترهای وسیع از گروههای عاملی مانند هالوژنها، متوکسی، هیدروکسی و نیترو به خوبی صــورت پذیرفتند (۶). به علاوه، آلدهید آرو ماتیک هتروسیکلی، سبب بازدهی بالای محصول مورد نظر شد. نتایج مربوط به قابلیت استفادهی مجدد از {SO3H-} pyrazine-SO3H]Cl2 در واکنش ۴-کلروبنزالـدهیـد، اتیل استواستات و اوره تحت شرایط بهینه سازی شده نشان دادند که می توان تا سه مرتبه از کاتالیزگر استفاده کرد، بدون آنکه تغییری در فعالیت کاتالیزوری بوجود آید. نتایج بررسی بازدهی {-SO3H-pyrazine] SO3H]Cl2، نشان دادند که می توان از این کاتالیز گر به عنوان کاتالیزوری قدرتمند برای سنتز مایعات یونی دی کاتیونی با بازدهی مناسب و مدت زمان کوتاه یاد کرد.

نتيجهگيري

در نهایت به طور کلی سهولت در امر آمادهسازی و کنترل کاتالیزگر، عمومیت، بازده بالا، مدن زمان کوتاه واکنش، قابلیت استفاده ی مجدد از کاتالیزگر و عدم حضور حلالهای آلی از جمله موارد قابل توجه توسعه ی این روند میبا شند. مشخص شد که مایع بد ست آمده، کاتالیست مؤثر با قابلیت ا ستفاده ی مجدد جهت سنتز زانتن دیون ها و ۴٬۳-دی هیدروپریمیدین-۱(۲۱)- اونها در شرایط بدون حلال میباشد. امتیازات فرآیند تو سعه داده شده شامل نوآوری در زمینه ی مایع یونی، تهیه آسان مایع یونی، قابلیت استفاده ی مجدد از تهیه آسان مایع یونی، قابلیت استفاده ی مجدد از کاتالیست، بازدهی بالا، زمان واکنش کوتاه و عدم حضور حلالهای آلی سمی است.

#### References

- 1. Correia DM, Fernandes LC, Fernandes MM, Hermenegildo B, Meira RM, Ribeiro C, et al. Ionic Liquid-Based Materials for Biomedical Applications. Nanomaterials (Basel). 2021;11(9):2401.
- 2. Friess K, Izák P, Kárászová M, Pasichnyk M, Lanč M, Nikolaeva D, et al. A Review on Ionic Liquid Gas Separation Membranes. Membranes (Basel). 2021;11(2):97.
- 3. Silva W, Zanatta M, Ferreira AS, Corvo MC, Cabrita EJ. Revisiting Ionic Liquid Structure-Property Relationship: A Critical Analysis. Int J Mol Sci. 2020;21(20):7745.
- 4. El Seoud OA, Keppeler N, Malek NI, Galgano PD. Ionic Liquid-Based Surfactants: Recent Advances in Their Syntheses, Solution Properties, and Applications. Polymers (Basel). 2021;13(7):1100.
- 5. Yu L, Chen GZ. Ionic Liquid-Based Electrolytes for Supercapacitor and Supercapattery. Front Chem. 2019;7:272.
- 6. Kim E, Han J, Ryu S, Choi Y, Yoo J. Ionic Liquid Electrolytes for Electrochemical Energy Storage Devices. Materials (Basel). 2021;14(14):4000.
- 7. Dutta R, Kundu S, Sarkar N. Ionic liquid-induced aggregate formation and their applications. Biophys Rev. 2018;10(3):861-871.
- 8. Abdelhamid HN. Ionic Liquid-Assisted Laser Desorption/Ionization-Mass Spectrometry: Matrices, Microextraction, and Separation. Methods Protoc. 2018;1(2):23.
- 9. Yang D, Zhu Q, Han B. Electroreduction of CO<sub>2</sub> in Ionic Liquid-Based Electrolytes. Innovation