



UNIVERSUM: ХИМИЯ И БИОЛОГИЯ

Научный журнал
Издается ежемесячно с ноября 2013 года
Является печатной версией сетевого журнала
Universum: химия и биология

Выпуск: 5(95)

Май 2022

Часть 2

Москва
2022

УДК 54+57
ББК 24+28
U55

Главный редактор:
Ларионов Максим Викторович, д-р биол. наук;

Члены редакционной коллегии:
Аронбаев Сергей Дмитриевич, д-р хим. наук;
Безрядин Сергей Геннадьевич, канд. хим. наук;
Борисов Иван Михайлович, д-р хим. наук;
Винокурова Наталья Владимировна – канд. биол. наук;
Гусев Николай Федорович, д-р биол. наук;
Даминова Шахло Шариповна, канд. хим. наук, проф;
Ердаков Лев Николаевич, д-р биол. наук;
Кадырова Гульчехра Хакимовна, д-р биол. наук;
Козьминых Владислав Олегович, д-р хим. наук;
Козьминых Елена Николаевна, канд. хим. наук, д-р фарм. наук;
Кунавина Елена Александровна, канд. хим. наук;
Левенец Татьяна Васильевна, канд. хим. наук;
Муковоз Пётр Петрович, канд. хим. наук;
Рублева Людмила Ивановна, канд. хим. наук;
Саттаров Венер Нуруллович, д-р биол. наук;
Сулеймен Ерлан Мэлсұлы, канд. хим. наук, PhD;
Ткачева Татьяна Александровна, канд. хим. наук;
Харченко Виктория Евгеньевна, канд. биол. наук;

U55 Universum: химия и биология: научный журнал. – № 5(95). Часть 2. М.,
Изд. «МЦНО», 2022. – 72 с. – Электрон. версия печ. публ. –
<http://7universum.com/ru/nature/archive/category/595>

ISSN : 2311-5459

DOI: 10.32743/UniChem.2022.95.5-2

Учредитель и издатель: ООО «МЦНО»

ББК 24+28

© ООО «МЦНО», 2022 г.

Неорганическая химия	51
СИНТЕЗ И ИССЛЕДОВАНИЕ КООРДИНАЦИОННОГО СОЕДИНЕНИЯ СУКЦИНАТА КОБАЛЬТА И НИКЕЛЯ С КАРБАМИДОМ	51
Мукумова Гулвар Жумаевна	
Хидирова Гулхаё Гаффаровна	
Ботиров Аслиддин Хикмат угли	
Урозова Угилой Файзуллаевна	
СИНТЕЗ И ИК-СПЕКТРОСКОПИЧЕСКОЕ ИССЛЕДОВАНИЕ ГИДРАЗОНОВ ПРОИЗВОДНЫХ ФЕРРОЦЕНА И ИХ КОМПЛЕКСОВ	55
Умаров Бако Бафаевич	
Сулаймонова Зилола Абдурахмановна	
Ачишова Маҳбуба Қамоловна	
Муталипова Дилюрим Бахтиёр кизи	
ИССЛЕДОВАНИЕ ВЛИЯНИЯ ГЛИНИСТЫХ КОМПОНЕНТОВ НА СТРУКТУРООБРАЗОВАНИЕ И ФАЗОВОГО СОСТАВА ОГНЕУПОРНЫХ КЛЕЕВЫХ КОМПОЗИЦИИ	61
Эшбуриев Турсунали Насруллаевич	
Шамадинова Наргис Эркиновна	
Жалилов Абдухалил	
Мамажонов Махамададил Мамажанович	
КООРДИНАЦИОННЫЕ СОЕДИНЕНИЯ КОБАЛЬТА(II), МЕДИ(II) И ЦИНКА С 2-АМИНОХИНАЗОЛОНОМ-4	66
Якубов Эркин Шомуратович	
Тожиев Сардор Мамасодикович	
Шокиров Жалолиддин Номозович	
Умарова Сетора Равшановна	

СИНТЕЗ И ИК-СПЕКТРОСКОПИЧЕСКОЕ ИССЛЕДОВАНИЕ ГИДРАЗОНОВ ПРОИЗВОДНЫХ ФЕРРОЦЕНА И ИХ КОМПЛЕКСОВ

Умаров Бако Бафаевич

д-р хим. наук, профессор
Бухарского государственного университета,
Республика Узбекистан, г. Бухара
E-mail: umarovbako@mail.ru

Сулаймонова Зилола Абдурахмановна

преподаватель
Бухарского государственного университета,
Республика Узбекистан, г. Бухара
E-mail: sulaymonova.z@mail.ru

Ачилова Махбуба Камоловна

преподаватель
Бухарского государственного университета,
Республика Узбекистан, г. Бухара

Муталипова Диляром Бахтиёр кизи

преподаватель
Бухарского государственного университета,
Республика Узбекистан, г. Бухара

**SYNTHESIS AND IR SPEKTROSKOPIC STUDY OF FERROCENE DERIVATIVES
HYDRAZONES AND THEIR COMPLEXES**

Bako Umarov

Doctor of chemical sciences, professor
of Bukhara state University
Uzbekistan, Bukhara

Zilola Sulaymanova

Senior Lecturer
of Bukhara state University,
Uzbekistan, Bukhara

Maxbuba Achilova

Teacher
of Bukhara state University
Uzbekistan, Bukhara

Dilorom Mutalipova

Teacher
of Bukhara state University,
Uzbekistan, Bukhara

АННОТАЦИЯ

Нами конденсацией Кляйзена получен β -дикетон-1-ферроценил-бутандион-1,3. Синтезированы гидразоны монокарбоновых кислот 1-ферроценилбутандиона-1,3 (H_2L) взаимодействием гидразидов карбоновых кислот с ферроценоилазетоном. На их основе получены комплексы с ионами меди(II), цинка(II) и никеля(II). Изучены ИК спектры синтезированных соединений. Результаты исследований показали, что H_2L в растворе существует в виде таутомерной смеси: гидразонной, α -оксиазинной и циклической 5-оксипиразолиновой формах. По результатам ИК спектров комплексам приписано плоско-квадратное строение и в них дважды депро-тонированный остаток лиганда координирован атомом металла через два атома кислорода и атом азота гидразонного фрагмента. Четвертое место в плоском квадрате транс- N_2O_2 -координационного узла занимает молекула аммиака.

Библиографическое описание: СИНТЕЗ И ИК-СПЕКТРОСКОПИЧЕСКОЕ ИССЛЕДОВАНИЕ ГИДРАЗОНОВ ПРОИЗВОДНЫХ ФЕРРОЦЕНА И ИХ КОМПЛЕКСОВ // Universum: химия и биология : электрон. научн. журн. Умаров Б.Б. [и др.]. 2022. 5(95). URL: <https://7universum.com/ru/nature/archive/item/13382>

ABSTRACT

We obtained β -diketone-1-ferrocenylbutanediol-1,3 by Claisen condensation. Hydrazones of monocarboxylic acids 1-ferrocenylbutanediol-1,3 (H_2L) were synthesized by the interaction of carboxylic acid hydrazides with ferrocenylacetone. On their basis, complexes with copper(II), zinc(II), and nickel(II) ions were obtained. The IR spectra of the synthesized compounds were studied. The research results showed that H_2L in solution exists in the form of a tautomeric mixture: hydrazone, α -hydroxyazine, and cyclic 5-hydroxypyrazoline forms. According to the results of IR spectra, the complexes were assigned a planar-square structure, and in them the doubly deprotonated ligand residue is coordinated by a metal atom through two oxygen atoms and a nitrogen atom of the hydrazone fragment. The fourth place in the flat square of the trans- N_2O_2 -coordination site is occupied by the ammonia molecule.

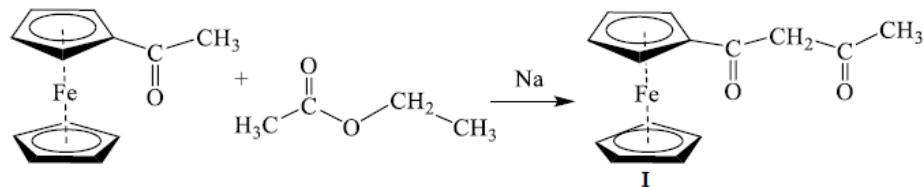
Ключевые слова: моноацетилферроцен, гидразон, сложноэфирная конденсация Кляйзена, тautомерия, ИК спектроскопия

Keywords: monoacetylferrocene, hydrazone, Claisen ester condensation, tautomerism, IR spectroskop

В настоящее время в координационной химии применяются огромное количество ферроценосодержащих лигандов [1], а комплексы с 3d-металлами широко используются в качестве биостимуляторов [2]. В особой степени биологическая активность присуща гидразоновым производным ферроцена, что обусловлено именно их хелатирующей способностью. Кроме того, они могут использоваться в качестве поверхностно-активных веществ при восстановлении почвы и в качестве селективных колориметрических и электрохимических хемосенсоров, представляющих интерес для сельского хозяйства. Многочисленными опытами установлено, что применение молекулярных и внутрикомплексных соединений на основе

ферроценосодержащих производных микроэлементов, как медь, никель и цинк, приводит к улучшению всхожести семян растений и являются сильно действующими пестицидами и благотворно влияют на рост и развитие растений. Установлено, что стимулирующие свойства комплексных соединений зависят от природы металла, способов координации лигандов, а также химического состава и геометрического строения комплексов [3].

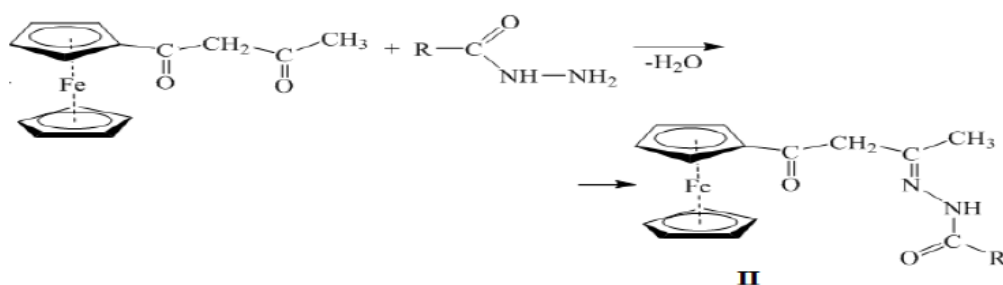
На первом этапе синтеза нами была проведена реакция конденсации моноацетилферроцена с этилацетатом [4, 5, 6, 7, 8, 9]. β -Дикарбонильное производное ферроцена – 1-ферроценилбутандион-1,3 (I) синтезировано по следующей схеме реакции:



Взаимодействием спиртовых растворов эквимолярных количеств 1-ферроценилбутандиона-1,3 со спиртовыми растворами ацетилгидразида, бензоилгидразида, мета-нитробензоилгидразида, гидразидами 5-бромса-лициловой и фенилуксусной

кислот синтезированы новые лиганды H_2L^1 - H_2L^5 , соответственно.

Лиганды H_2L^1 - H_2L^5 синтезированы по следующей схеме реакции:



X=O: R=CH₃ (H_2L^1), C₆H₅ (H_2L^2), m-NO₂-C₆H₄ (H_2L^3), n-NO₂-C₆H₄ (H_2L^4),
2-OH-5-Br-C₆H₃ (H_2L^5), C₆H₅CH₂ (H_2L^6). X=S, R=NH₂, (H_2L^7).

В ИК спектрах всех лигандов типа II зарегистрированы характеристические полосы поглощения около 1040-1080, 1270-1300, 1535-1600, ва 3190-3278 cm^{-1} , отнесенные к ν_s и ν_{as} колебаниям N-N, C-N, C=N и N-H связей, соответственно (рис. 1, табл. 1). В коротковолновой области спектра отмечены две полосы поглощения, характерные для ферроценсодержащих соединений, отнесенные к крутильным колебаниям циклопента-диенильных фрагментов лигандов относительно оси пятого порядка металлоцена.

Также характерными являются полосы поглощения при 835-850 cm^{-1} $\nu_{C=S}$ лиганда H_2L^7 с фрагментами тиосемикарбазона. В ИК спектре H_2L^4 зафиксированы полосы поглощения в пределах 3230, 1540 и 1050 cm^{-1} , отнесенные к ν_s и ν_{as} колебаниям N-H, C=N, N-N-связей, соответственно. В спектре также присутствуют полосы высокой интенсивности характерные для ν_s и ν_{as} колебаниям NO_2 1535 cm^{-1} и 1346 cm^{-1} [10, 11, 12].

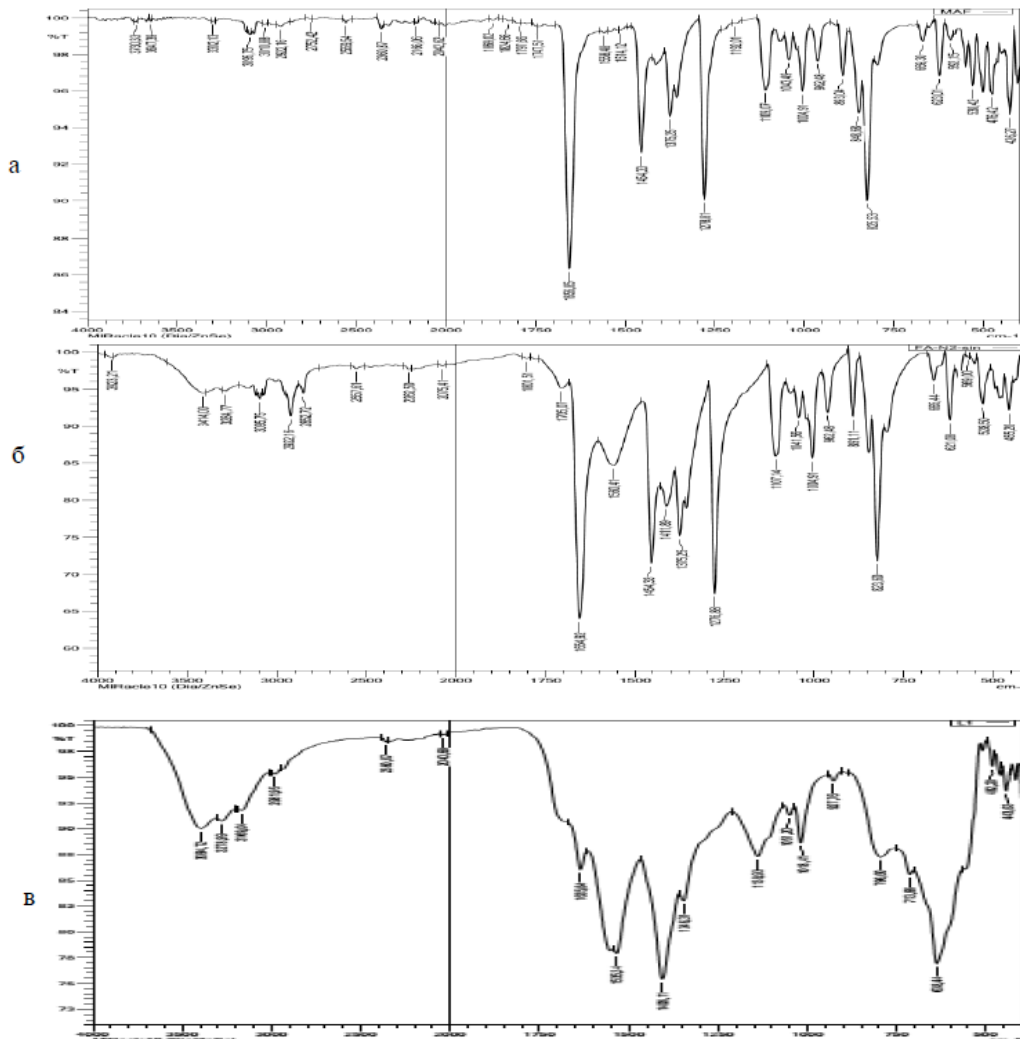


Рисунок 1. ИК спектрыmonoацетилферроцина: (а) – ферроценонилацетона; (б) - лиганда H_2L^3 (в)

ИК спектра H_2L^6 в прессованной таблетке КBr продемонстрировало, что соединение в твердом состоянии имеет циклическое 5-оксипиразолиновое строение (В), на что указывает наличие в спектре

широкой средней интенсивности полосы поглощения в области 3500 cm^{-1} (во-н). ИК спектры ведущих характеристических полос в пределах 480-505 cm^{-1} , соответствующие вращению циклопентадиенильных колец.

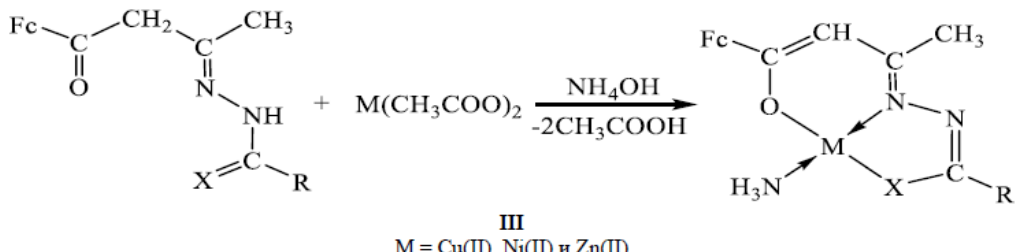
Таблица 1.

Отнесение частот валентных колебаний (ν , см $^{-1}$) в ИК спектрах лигандов $H_2L^1-H_2L^5$

Соединение	NH ₂	N-H	C-H	C=O	C=N	NO ₂	C-N	N-N	C=S	Fe-Cp
H_2L^1	-	3230	3030	1655	1535	-	1285	1065	-	480/500
H_2L^2	-	3190	3025	1680	1590		1295	1080	-	485/502
H_2L^3	-	3278	2981	1660	1545	1535/1346	1300	1051	-	482/503
H_2L^4	-	3230	2975	1665	1540	1538/1348	1295	1050	-	483/505
H_2L^5	-	3193	2972	1680	1540	-	1290	1040	-	485/502
H_2L^6	-	3233	2995	1665	1595	-	1270	1070	835	482/500
H_2L^7	3425	3275	2980	1662	1635	-	1300	1051	-	482/503

ИК спектры всех синтезированных нами соединений помимо основных характеристических полос имеют полосы поглощения средней интенсивности около 480-505 см $^{-1}$, соответствующие вращению циклопентадиенильных колец.

Смешиванием спиртовых растворов лигандов типа H_2L и водно-аммиачного раствора $M(CH_3COO)_2$, где $M=$ Cu(II), Ni(II) и Zn(II), в эквимолярном соотношении, были получены комплексные соединения $ML\cdot NH_3$:

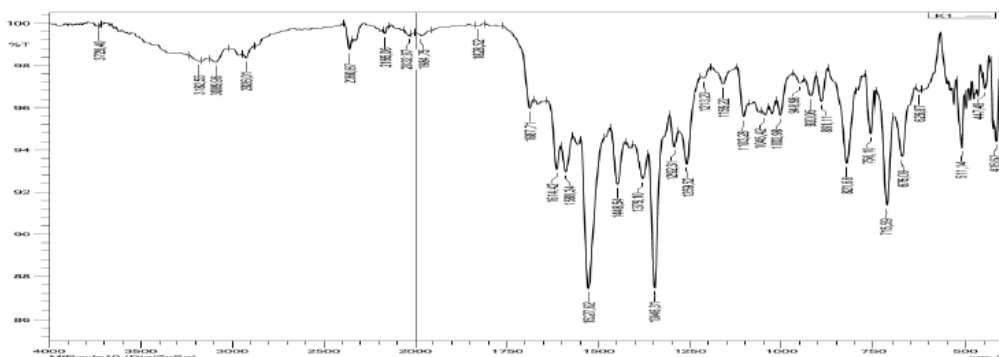


X=O: R=CH₃ ($CuL^1\cdot NH_3$, $NiL^1\cdot NH_3$, $ZnL^1\cdot NH_3$), C₆H₅ ($CuL^2\cdot NH_3$, $NiL^2\cdot NH_3$, $ZnL^2\cdot NH_3$), $\text{NO}_2\text{-C}_6\text{H}_4$ ($CuL^3\cdot NH_3$, $NiL^3\cdot NH_3$, $ZnL^3\cdot NH_3$), o-NO₂-C₆H₄ ($CuL^4\cdot NH_3$, $NiL^4\cdot NH_3$, $ZnL^4\cdot NH_3$), 2-OH-5-Br-C₆H₃ ($CuL^5\cdot NH_3$, $NiL^5\cdot NH_3$, $ZnL^5\cdot NH_3$), C₆H₅CH₂ ($CuL^6\cdot NH_3$, $NiL^6\cdot NH_3$, $ZnL^6\cdot NH_3$); X=S, R=NH₂ ($CuL^7\cdot NH_3$, $NiL^7\cdot NH_3$, $ZnL^7\cdot NH_3$).

Образование комплекса подтверждается чёткими аналитическими признаками в ИК спектре (табл. 2, рис. 2). Судя по результатам ИК спектров комплексов в твердом состоянии, отсутствуют характеристические полосы поглощения свободного лиганда около 1655-1680 см $^{-1}$, 3190-3278 см $^{-1}$ ($\nu_{C=O}$, ν_{N-H}). В ИК спектрах комплексов наблюдаются малоинтенсивные полосы поглощения в области 3375-3380, 3320-3330, 3240-3250 и 3150 см $^{-1}$, которые следует отнести к

симметричным и антисимметричным валентным колебаниям координированной молекулы аммиака.

В ИК спектрах комплексов отмечается ряд полос средней и сильной интенсивности в областях 1580-1585, 1530-1540, 1470-1480, 1420-1430, 1395-1400 см $^{-1}$, обусловленных валентными и валентно-деформационными колебаниями сопряженной системы связей пяти- и шестичленного металлоциклов.

Рисунок 2. ИК спектр комплексного соединения меди(II) $CuL^3\cdot NH_3$

Анализ ИК спектр комплекса CuL³·NH₃ показал, что в спектре имеются полосы при 416 cm⁻¹, 447 cm⁻¹, 675 cm⁻¹, 715 cm⁻¹, 766 cm⁻¹, 821 cm⁻¹, 1103 cm⁻¹, 1259 cm⁻¹, 1346 cm⁻¹, 1527 cm⁻¹, 1589 cm⁻¹, 1614 cm⁻¹, 1687 cm⁻¹, 3089 cm⁻¹, 3420 cm⁻¹. Следует отметить, что в ИК спектре комплекса CuL³·NH₃ (рис. 2) колебательная частота ($\nu_{C=N}$ 1614 cm⁻¹) по сравнению с спектром

свободного лиганда ($\nu_{C=N}$ 1635 cm⁻¹) смешена в область низких частот на 21 cm⁻¹, в то же время значение частоты связи C=N повышается на 5-10 cm⁻¹. Это позволяет утверждать о координации лиганда к металлу через амидного и β -дикетонного атомов кислорода и азометинового атома азота.

Таблица 2.

Отнесение частот валентных колебаний (ν , см⁻¹) в ИК спектрах комплексов меди(II), никеля (II) и цинка (II)

Соединение	NH ₂	C-H	C=N	N=C-C=N	N=C-O-	N-N	NO ₂	Fe-Cp
NiL ² ·NH ₃	3384	2935	1630	1586	1550	1086	-	480-500
NiL ³ ·NH ₃	3240	3035	1610	1595	1552	1092	1535/1340	481/503
NiL ⁴ ·NH ₃	3396	3050	1625	1600	1555	1045	1535/1340	482/504
CuL ⁴ ·NH ₃	3420	3089	1614	1589	1527	1103	1535/1346	483/500
CuL ² ·NH ₃	3423	3085	1600	1590	1535	1105	-	470/500
ZnL ¹ ·NH ₃	3440	3020	1615	1597	1548	1075	-	466/500
ZnL ² ·NH ₃	3410	2930	1650	1600	1540	1070	-	465/502
ZnL ⁴ ·NH ₃	3395	3035	1620	1592	1542	1088	1535/1340	465/503
ZnL ⁵ ·NH ₃	3405	3080	1610	1595	1525	1100	-	468/503

Идентичность ИК спектров соединений меди(II) и никеля(II) с однокомпонентными лигандами свидетельствуют об аналогичном строении этих комплексов. По результатам элементного анализа комплексным соединениям приписана общая формула NiL·NH₃. ИК спектры комплексных соединений отличаются от ИК спектров свободных лигандов тем, что отсутствуют полосы поглощения в области 1660-1700 и 3400 cm⁻¹. Это свидетельствует о депротонировании лигандов при комплексообразовании.

Сопоставляя ИК спектры H₂L¹-H₂L⁷ и их комплексы с ацетатами металлов, можно сказать, что положение валентных колебаний связи Fe-остается неизменным, располагаясь, в области 465-505 cm⁻¹. Полосы, появившиеся в ИК спектрах комплексов при 3380-3420 cm⁻¹, отнесены к ν_s и ν_{as} координированной

молекулы аммиака. Отсюда можно сделать вывод, дважды депротонированный остаток лиганда координирован атомом металла через два атома кислорода и атомом азота гидразонного фрагмента. Четвертое место в плоском квадрате транс-N₂O₂-координационного узла занимает молекула аммиака. Практически плоские пяти- и шестичленные сопряженные металлокомплексы почти копланарны между собой.

Исходя из результатов элементного анализа, ИК спектроскопии и литературных данных, можно предположить, что в комплексах лиганд би-дентатно координирован к ионам меди(II), цинка(II) и никеля(II). Ацетат-анион исходных солей выступает в этанольном растворе как депротонирующий агент и комплексам приписано плоско-квадратное строение III.

Список литературы:

1. Cullen W.R., Woollins J.D. Ferrocene-containing metal complexes// Coord. Chem. Rev. – 1981. – Vol. 39. – P. 1-30.
2. Colacot T.J. A Concise Update on the Applications of Chiral Ferrocenyl Phosphines in Homogeneous Catalysis Leading to Organic Synthesis // Chem. Rev. . – 2003. –Vol. 103. – P. 3101-3118.
3. Умаров Б.Б., Сулаймонова З.А., Бахранова Д.А. Синтез β -дикарбонильных производных ферроцена // “Наука и инновации в современных условиях Узбекистана” Республикаанская научно-практическая конференция. Нукус-2020, 20 мая. – С. 114-115.
4. Умаров Б.Б., Сулаймонова З.А., Тиллаева Д.М. Синтез лигандов на основе производных ферроцена с гидразидами моно- и дикарбоновых кислот // Universum: Химия и биология. Россия, –2020. № 3(69). –С. 19-22 URL: <http://7universum.com/tu/nature/archive/item/8966>
5. Умаров Б.Б., Сулаймонова З.А., Тиллаева Д.М. Комплексные соединения переходных металлов на основе продуктов конденсации ферроценоилакетона с гидразидами карбоновых кислот // Журнал Бухарского инженерно-технологического института “Развитие науки и техники” Узбекистан, –2020. – №6. – С. 7-12.
6. Сулаймонова З.А., Наврузова М.Б., Чориева С.А. Термическое исследование производных ферроцена // SCIENTIFIC COLLECTION «INTERCONF». - 2021. - №45. - С. 473-478.

7. Сулаймонова З.А., Умаров Б.Б. Получение *meta*-нитробензоил-гидразона ферроценоилацетона и синтезы на его основе // журн. Химическая технология. Управление и менеджмент. - 2021. - №4 (100). - С. 5-12.
8. Умаров Б.Б., Сулаймонова З.А., Тиллаева Д.М. Комплексные соединения переходных металлов на основе конденсации производных ферро-циана с гидразидами карбоновых кислот // Научный вестник Наманганского государственного университета. - 2020. - №9. - С. 58-63.
9. Казицына А.А., Куплетская Н.Б. Применение УФ-, ИК- и ЯМР-спектроскопии в органической химии. М.: Книга по Требованию. -2013. – 264 с.
10. Тарасевич Б.Н. ИК спектры основных классов органических соединений. Справочные материалы. М: МГУ. – 2012. – 54 с.
11. Mohammadi N., A. Ganesan C.T. Chantler, F. Wang Differentiation of ferrocene D_{5d} and D_{5h} conformers using IR spectroscopy // J. Organometal. Chem. – 2012. – № 713. – P. 51–59.
12. Беллами Л. Новые данные по ИК-спектрам сложных молекул. М: Мир,1971. – 318 с.