НОВЫЕ АСПЕКТЫ РЕАКЦИИ ФОСФОРИЛИРОВАНИЯ СЛОЖНЫХ ЭФИРОВ ПЕНТАХЛОРИДОМ ФОСФОРА И КОНФОРМАЦИОННЫЕ ОСОБЕННОСТИ ПРОДУКТОВ ПРЕВРАЩЕНИЯ

Г.Э. Аллахвердиева, В.М. Исмаилов, И.А. Мамедов, Р.А. Гасымов, М.А. Ахундова, Н.Н. Юсубов

Бакинский государственный университет AZ-1148, Баку, ул. 3.Халилова, 23, Тел. 994 50 5452002; e-mail: <u>yniftali@gmail.com</u>

Поступила в редакцию 25.04.2019

Реакцией пентахлорида фосфора со сложными эфирами получены трихлорангидриды фосфонкарбоновых, моно- и дихлоркарбоновых кислот, а также смесь геометрических изомеров дихлорангидридов β -хлор- β -алкоксивинилфосфоновых кислот. Предложена схема образования последних на основании конформации промежуточного аддукта.

Ключевые слова: пентахлорид фосфора, хлорангидриды карбоновых кислот, этилпропионат, дегидрохлорирование, конформация, изомерия.

ВВЕДЕНИЕ

Изучение реакции кислородсодержащих функциональных соединений с пятихлористым фосфором, в результате которых получаются полифункциональные фосфорорганические соединения, всегда было в центре внимания исследователей.

Одной из первых работ в этом направлении было изучение взаимодействия алкилацетатов с пятихлористым фосфором [1]. В последующих исследованиях было показано влияние окружения в ацильном и алкоксильном фрагментах сложных эфиров на реакцию фосфорилирования [2]. Реакцией пентахлорида фосфора со сложными эфирами получены и охарактеризованы продукты трихлорангидриды галогенфосфон-карбоновых кислот и смесь геометрических изомеров дихлорангидридов β-хлор-β-алкоксивинилфосфоновой кислоты [2].

В рамках настоящего исследования стояли задачи на примере фосфорилирования этилацетата и этилпропионата пентахлоридом фосфора изучить особенности синтеза и последовательность образования трихлорангидридов фосфонпропионовой кислоты, дать количественную оценку образованию изомеров винилфосфонатов, исходя из конформационной особенности промежуточных аддуктов фосфорилирования.

ЭКСПЕРИМЕНТАЛЬНАЯ ЧАСТЬ

Спектры ЯМР синтезированных соединений записывали на приборе Bruker-300 (300 и 75 Гц), внутренний стандарт ГМСД.

Взаимодействие этилацетата с пентахлоридом фосфора. К суспензии 1моль этилацетата в 300 мл бензола порциями добавляли при интенсивном перемешивании 3 моля пентахлорида фосфора при комнатной температуре. Смесь перемешивали 24 ч при комнатной температуре, 24 ч при 30-40 $^{\circ}$ С до полного прекращения выделения HCl. Охлаждали до 0-5 $^{\circ}$ С и обрабатывали SO₂ до полного исчезнования кристаллов. После удаления легкокипящих фракций остаток фракционировали в вакууме.

Первая фракция — **трихлорангидрид фосфонуксусной кислота (3).** Выход 12%, т.кип. 48-52 0 C (1 мм рт.ст.). Найдено,%: С 15.65; Н 1.12; Р 15.27; Сl 52.17. С₂H₂PO₂Cl₃ Вычислено,%: С 15.72; Н 0.98; Р 15.23; Сl 52.08. Спектр ПМР (CHCl₃, δ , м.д., Ј Γ ц): 3.1 д (2H, PCH₂, 2 J_{HP} 21).

Вторая фракция — **трихлорангидрид фосфондихлоруксусной кислоты** (1). Выход 24%, т.кип. 68-70 0 C (1 мм рт.ст.).Найдено, %: С 10.11; Сl 76.14. С $_{2}$ O $_{2}$ Cl $_{5}$ Вычислено,%: С 10.27; Сl 76.01.ИК ($\nu_{C(O)Cl}$) 1780 см $^{-1}$. Спектр ЯМР 13 C (CHCl $_{3}$, δ , м.д.) 168 C(O)Cl.

Третья фракция — смесь геометрических изомеров дихлорангидрида β -хлор- β -этоксивинилфосфоновой кислоты (2). Выход 56%, т.кип. 92-96 0 C (1 мм рт.ст.). Найдено,%: C 26.56; H 2.76; P 13.09; Cl 44.32 C₄H₆PO₂Cl₃ Вычислено,%: C 26.72; H 2.50; P 12.94; Cl 44.46. Спектр ПМР (CHCl₃, δ , м.д., J Γ ц): 1.20-1.25 м (3H, CH₃), 4.2 м (2H, OCH₂, 3 J_{HH} 6.9), 5.4 д.д. (1H, PCH=).

Взаимодействие этилпропионата с пентахлоридом фосфора. В выше приведенных условиях реакцией 1 моля этилпропионата с 3 молями пентахлорида фосфора получили: **трихлорангидрид \alpha-хлор-\alpha-фосфонпропионовой кислоты (4).** Выход 15 %, т.кип. 72-74 0 C (1 мм рт.ст.). Найдено,%: С 18.62; Н 1.22; Р 12.34; Сl 55.37 $C_{3}H_{3}PO_{2}Cl_{4}$. Вычислено,%: С 18.75; Н 1.17; Р 12.11; Cl 55.46;

дихлорангидрид α -метил- β -хлор- β -этоксивинилфосфоновой кислоты (5), выход 43 %, т.кип. 101-103 0 C (1 мм рт.ст.). Найдено,%: C 25.37; H 3.76; P 13.13; Cl 44.65 $C_{5}H_{8}PO_{2}Cl_{3}$ Вычислено, %: C 25.26; H 3.36; P 13.05; Cl 44.84.

Триэтиловый эфир \alpha-фосфонпропионовой кислоты (6) синтезировали по реакции Арбузова - реакцией 1 моля α -бромэтилпропионата с 1 молем триэтилфосфита в кипящем толуоле (2 ч). Выход 2.4 г(85%), т.кип. 99-100 0 C (1 мм рт.ст.), n_{D}^{20} 1.4285. Найдено,%: C 45.54; H 8.12; P 12.87 $C_{9}H_{19}PO_{5}$ C 45.37; H 7.98; P 13.02.

Спектр ПМР (ДМСО- d_6 , δ , м.д.): 1.24 м (12H, 4CH₃), 3,11 м (1H, P-CH), 4.06 м (6H, 3OCH₂).

Триэтиловый эфир фосфонуксусной кислоты (7). В аналогичных условиях из 1 моля бромэтилацетата и 1 моль триэтилфосфита получили соединение **7.** Выход 2.6 г (81%), т.кип. 90-92 0 C (1 мм рт.ст.), n_{D}^{20} 1.4310.

РЕЗУЛЬТАТЫ И ОБСУЖДЕНИЕ

Подробное изучение реакций фосфорилированния сложных эфиров пентахлоридом фосфора с привлечением ЯМР-спектроскопии привело к установлению некоторых закономерностей, а именно, схемы образования конечных продуктов. Так, ранее образование трихлорангидридов фосфонхлоркарбоновых кислот рассматривался как процесс хлорирования винилфосфонатов, которые образуются при непосредственном фосфорилировании сложных эфиров пентахлоридом фосфора [1]. Однако, при тщательном исследовании продуктов фосфорилирования этилацетата с трехкратным избытком пентахлорида фосфора из реакционной среды, наряду с трихлорангидридом фосфондихлоруксусной кислоты (1), смеси изомеров дихлорангидрид β-хлор-β-этоксивинилфосфоновой кислоты (2), был выделен трихлорангидрид фосфонуксусной кислоты (3), структура которого была установлена на основании данных ЯМР- спектроскопии.

$$CH_{3} - C - OEt + 3PCl_{5} \longrightarrow \begin{bmatrix} KOMILITEKC \end{bmatrix} \xrightarrow{SO_{2}} Cl_{2}P - CCl_{2} - C - Cl + Cl_{2}P - CCl_{2} - C - Cl + Cl_{2}P - CH_{2} - C - Cl_{2}P - CH_{2}P - CH_{2}P$$

В спектре ЯМР 1 Н дублет с δ 3.7 м.д. и 2 Ј 18.9 Γ ц подтверждает наличие метиленового звена соединения **3**. В спектре ЯМР 13 С имеется дублет с δ 164 м.д., 2 Ј 48 Γ ц, что доказывает наличие в молекуле хлорангидридного фрагмента.

Обработка продукта (3) избытком пятихлористого фосфора в бензоле при температуре $50\text{-}60^{-0}\mathrm{C}$ (12 ч) не приводит к образованию соединения **1**, тем самым исключается вероятность образования трихлорангидрида 1 ИЗ соединения процессе фосфорилирования ацетатовпентахлоридом фосфора, ктох такая вероятность предполагалась [1,3,4]. Очевидно, промежуточное соединение $Cl_2P(O)$ – CH_2 – $C(Cl)_2OEt$, которое образуется при фосфорилировании этилацетатапентахлоридом фосфора, одновременно подвергается деалкилированию в трихлорангидрид3 и ступенчатому дегидрохлорированию-хлорированию в соединение Cl₂P(O)-CCl₂-CCl₂-OEt,который деалкилируется в трихлорангидрид1.

В отличие от этилацетата, фосфорилирование этилового эфира пропионовой кислоты пятихлористым фосфором дает только два продукта: трихлорангидрид α-хлор-α-фосфонпропионовой кислоты (4) и дихлорангидрид α-метил-β-хлор-β-этоксивинил-фосфоновой кислоты(5) в виде одного геометрического изомера. Все теоретические предпосылки говорят в пользу Р,О-транс конфигурации в полученном дихлорангидриде.

$$H_3C$$

$$OEt$$

Соединения 4 и 5 были выделены и охарактеризованы.

Изучение продуктов реакции этилпропионата с пентахлоридом фосфора методом ЯМР 1 Н и 13 С подтвердило строение каждого продукта, как в смеси, так и в индивидуальном виде. В спектре ПМР смеси соединений **4** и **5** (рис.1а) протонам метильных групп в α -положении соответствует два дублета с параметрами 2.08 м.д., 2 Ј_{НР} 18.9 Γ ц и 2.23 м.д. 2 Ј_{НР} 21.8 Γ ц, а протоны этоксигруппы прописываются виде триплета с δ 1.39 м.д., 3 Ј 6.9 Γ ц (CH₂) и квартета с δ 4.25 м.д., 3 Ј_{НН} 7.5(OCH₂).

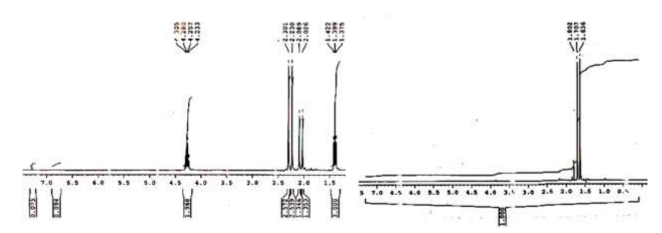


Рис.1а. ПМР-спектр смеси соединений трихлорангидрида α-хлор-α-фосфонпропионовой кислоты (4) и дихлорангидрида α-метил-β-хлор-β-этоксивинил-фосфоновой кислоты (5)

Рис.16. ПМР-спектр трихлорангидрида α-хлор-α-фосфонпропионовой кислоты (**4**)

Для спектра ПМР соединения **4** (рис.1б), выделенного из смеси путем вакуумной перегонки, характерен только один сигнал в виде дублета 1.80 м.д., 3 Ј_{РН} 21.3 Гц. Спектр ЯМР 13 С соединения **4** (рис.2а) (δ м.д., Ј в Гц): 24.21, 29.70, 76.89, 168. Спектр ЯМР 13 С смеси соединений **4** и **5** (рис.2б): 14.28, 15.66, 24.42,69.86, 75.39, 108.39, 110.05, 156.12, 168.05.

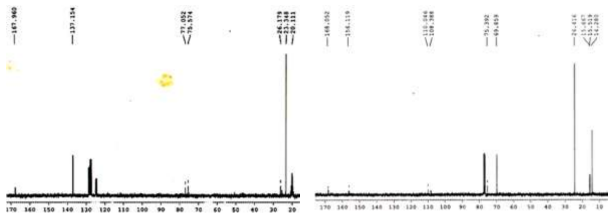


Рис.2а. ЯМР 13 С спектр трихлорангидрида α -хлор- α -фос-фонпропионовой кислоты(**4**)

Рис.26. ЯМР ¹³С спектр смеси трихлорангидрида α-хлор-α-фосфонпропионовой кислоты (**4**) и дихлорангидрида α-метил-β-хлор-β-этоксивинил-фосфоновой кислоты(**5**)

При рассмотрении причин образования геометрических изомеров элиминированием промежуточного продукта $\bigcap_{\text{Cl}_p\text{-CHR-C}}^{\text{Cl}}$ крайне важным является вопрос

конформационного состояния последнего. При R=H (a), конформационное состояние позволяет дегидрохлорирование в двух направлениях, что приводит к образованию смеси двух геометрических изомеров, в то время как при $R=CH_3$ (б) реализуется одно направление элиминирования, приводящее к одному изомеру.

Обращают на себя внимание некоторые особенности спектров ЯМР 1 Н и 13 С триэтилового эфира α -фосфонпропионовой (6) и фосфонуксусной (7) кислот. Как и следовало ожидать, протоны метиленового звена при фосфоре в соединении 7, являются эквивалентными и дают один сигнал с δ 3.2 м.д. в виде дублета, тогда как α -протон в фосфорильной группе соединения 6 дает два одинаковых мультиплета с одинаковой интенсивностью в области 3.11 и 3.28м.д.

Первоначально можно было предположить, что это различие в спектрах обусловлено наличием одного ассимметричного углеродного атома (наличие двух пространственных изомеров - энантиомеров) в составе соединения **6**. Однако, эта версия не находит литературного подтверждения [6]. Видимо, в основе этого явления лежат конформационные особенности этого соединения. Так, рассмотрение конформации соединения **7**(в) наглядно показывает эквивалентность метиленовых протонов (для соединения **7** реализуется преимущественно одна устойчивая конформация), в то время как в соединении **6** возможно динамическое равновесие двух изомеров **г**, д:

Правомерность этого предположения подтверждается еще и тем, что в синтезированных ацеталях $(EtO)_2P(O)CH_2CH(OEt)_2$ этоксигруппы при углеродном атоме являются неэквивалентными в спектрах ЯМР 1 Н и 13 С, каждая этоксигруппа проявляется в виде триплета и квартета, что, видимо обусловлено наличием, по крайней мере, двух конформационных форм, в которых этокси группы по-разному экранированы.

Referenes

- 1. Ismailov V.M., Zykova T.V., Moscow V.V., Novruzov S.A., Razumov A.I., Akhmedov, Sh.T., Salakhutdinov R.A. PCl₅ Alkyl Acetate Phosphorylation Scheme. *Russian Journal of Organic Chemistry*. 1973, vol. 43., no. 6, p. 1247.
- 2. Ismailov V.M., Adnan Aydin. Reaction of phosphorus pentachloride with lactones. *Phosphorous, Sulfur and Silikon*.1999, vol. 149, p. 137.
- 3. White J.D., Jensen M.S. Synthesis of 1,3-dienes of (*E*,*Z*) configuration by a three-component coupling strategy. *Tetrahedron*. 1995, vol. 51, p. 5743.
- 4. Vinogradov V.M., Dalinger I.L., Starosotnikov A.M., Shevelev S.A. Synthesis of 4,6-dinitro-3-R-benzo[d]isoxazoles and their transformations under the action of nucleophiles *Russ. Chem. Bull.*, 2001, vol. 50, p. 4643.
- 5. Afonin A.V., Ushakov I.A. A simple method for setting up ketoximes and their derivatives according to ¹³C NMR spectra. *Russian Journal of Organic Chemistry*. 2000, vol. 36, no. 12, p.1831.
- 6. Prech E., Bulmann F., Affolter L. Determination of the structure of organic compounds. Moscow: Mir Publ., 2006, 439 p.

NEW ASPECTS OF ESTER PHOSPHORILATION REACTION WITH PHOSPHORUS PENTACHLORIDE AND CONFORMATIONAL PECULARITIES OF CONVERTON PRODUCTS

G.E. Allahverdiyeva, V.M. Ismayilov, I.A. Mamedov, R.A. Gasymov, M.A. Akhundova, N.N. Yusubov

Baku State University 23, Khalilov str., AZ-1148, Baku, Azerbaijan Tel. 994 50 5452002, e-mail: <u>yniftali@gmail.com</u> It has been obtained and characterized the products of the reaction of phosphorous pentachloride with esters that are the mixture of geometric isomers of dichloroanhydrides of β *chloro-β-alkoxyvinylphosphonic* acid, which are intermediates formation threechloroanhydries of phosphonchlorocarboxylic acid. It was established, that in excess of ethylacetate forms phosphorous pentachloride, as products showed threechloroanhydride of phosphonoacetic acid. Proposed the sequence of obtaining of threechloroanhydrides of phosphonoacetic acid. In opposite of ethylacetate, phosphorylation of ethyl ester of propionic acid with phosphorous pentachloride gives only two products: threechloroanhydride of α -chloro- α -phosphonpropionic acid and dichloroanhydride of α -metylβ-chloro-β-etoxyvinylphosphonic acid in the form of just one geometric isomer, that were separated and characterized. Formation of every vinylphosphonate can be explained by conformational feature of intermediates phosphorylation. On the base of these reasonings, ¹H and ^{13}C NMR spectras of theeethyl ester of α -phosphonpropionic acid and diethylacetal of phosphonoacetic aldehyde were analyzed and using conformational characteristics of called phosphonates an explanation of ambiguity of spectras is given.

Keywords: phosphorous pentachloride, phosphonoacetic acid, geometric isomers, conformational peculiarities.

PENTAXLORİDFOSFORUN MÜRƏKKƏB EFİRLƏRLƏ REAKSİYASINA YENİ YANAŞMA ASPEKTİ VƏ ÇEVRİLMƏ MƏHSULLARININ KONFORMASİYADAN ASILLIĞI

G.E. Allahverdiyeva, V.M. İsmayılov, İ.Ə. Məmmədov, R.A. Qasımov, M.A. Axundova, N.N. Yusubov

Bakı Dövlət Universiteti AZ-1148, Bakı, Z.Xəlilov 23 Tel. 994 50 5452002, e-mail: yniftali@gmail.com

Pentaxlorid fosforun mürəkkəb efirlərlə qarsılıqlı təsir reaksiyasından focfonkarbon-, mono- və dixlorkarbon turşularının trixloranhidrdi, eləcə də β -xlor- β -alkoksivinilfosfonun həndəsi izomer qarışığı alınmışdır. Aralıq adduktun konfomasiyası əsasında sonuncunu əmələ gəlməsinin sxemi təklif edilmişdir.

Açar sözlər: pentaxloridfosfor, həndəsi izomerlər, etilpropionat, konformasiya