На правах рукописи

# ЛИ ВИТАЛИЙ МОЕСЕЕВИЧ

# СИНТЕЗ АЗА-ДИАРИЛЭТИЛЕНОВ ДЛЯ МОЛЕКУЛЯРНЫХ ФОТОПЕРЕКЛЮЧАТЕЛЕЙ И ЛОГИЧЕСКИХ УСТРОЙСТВ

02.00.03 - органическая химия

# **АВТОРЕФЕРАТ**

диссертации на соискание ученой степени кандидата химических наук

Черноголовка - 2011

Работа выполнена в лаборатории органической и супрамолекулярной фотохимии отдела нанофотоники Института проблем химической физики РАН

Научиый руководитель: доктор химических наук Будыка Михаил Федорович

Официальные оппоненты: доктор химических наук Лермонтов Сергей Андреевич

кандидат химических наук Зюзин Игорь Николаевич

Ведущая организация: Центр Фотохимии РАН, г. Москва

Защита состоится «24» мая 2011 г. в 1460 часов на заседании диссертационного совета Д 002.102.01 по химическим наукам при Институте физиологически активных веществ РАН, по адресу: 142432, Московская область, Ногинский район, г. Черноголовка, Северный проезд, 1.

С диссертацией можно ознакомиться в библиотеке Института физиологически активных веществ РАН.

Ученый секретарь диссертационного совета Д 002.102.01, кандидат биологических наук

Афанасьева М. А.

НАУЧНАЯ БИБЛИОТЕКА КГУ

0000676916

#### ОБЩАЯ ХАРАКТЕРИСТИКА РАБОТЫ

АКТУАЛЬНОСТЬ ТЕМЫ. Реакция фотоизомеризации диарилэтиленов (ДАЭ) является одной из важнейших реакций, теоретические и прикладные аспекты которой активно исследуются на протяжении многих лет. Ее прикладные аспекты связаны, прежде всего, с фотохромными свойствами ДАЭ, которые используются для создания средств записи и обработки информации, а в последнее время и для различных фотопереключателей и логических устройств.

ДАЭ сами по себе являются молекулярными фотопереключателями, т.к. имеют два термически стабильных изомера, обладающих разными свойствами (поглощение света, люминесценция, поляризуемость и т.д.), и способных под действием света обратимо переходить друг в друга. Молекулярное логическое устройство (МЛУ) на основе ДАЭ должно содержать дополнительные функциональные группы, чтобы сигнал на выходе МЛУ, т.е. отклик системы в целом, зависел от комбинации сигналов на входе, т.е. от воздействий на эти функциональные группы.

Известны разные варианты использования дополнительных функциональных групп для контроля свойств ДАЭ. Например, в Центре Фотохимии РАН изучается возможность управления реакцией фотоизомерзации путем построения супрамолекулярных систем, содержащих стириловые красители и краун-эфирные группы. Изменение свойств таких систем при комплексообразовании с ионами различных металлов может быть использовано для создания селективных оптических молекулярных сенсоров, в средствах записи и хранения информации.

Особый интерес для разработки МЛУ представляют аза-гетероароматические ДАЭ (аза-ДАЭ), содержащие в своей структуре эндоциклический атом азота. Протонирование/депротонирование атома азота приводит к изменению спектральных и фотохимических свойств аза-ДАЭ, что дает возможность легко и обратимо переключать систему между разными состояниями и управлять ее свойствами.

Несмотря на многочисленные исследования свойств аза-ДАЭ, в литературе имеется пробел в описании их фотохимических свойств и в теоретических представлениях о реакции фотоизомеризации аза-ДАЭ. Тем не менее, знание факторов, влияющих на эту реакцию, необходимо для разработки научных основ создания управляемых молекулярных фотопереключателей и логических устройств.

Для восполнения существующего пробела необходимо было синтезировать ряд аза-ДАЭ, как новых, так и известных ранее, свойства которых были недостаточно изучены, исследовать их спектральные и фотохимические свойства и использовать полученные данные для создания модельных МЛУ.

ЦЕЛЬ РАБОТЫ – синтез гетероароматических аза-ДАЭ, в том числе позиционных изомеров стирилхинолинов и стирилазаантраценов; исследование фотохимических свойств аза-ДАЭ и возможности построения на их основе управляемых фотопереключателей и молекулярных логических устройств.

НАУЧНАЯ НОВИЗНА. Разработан быстрый, эффективный и экологически безопасный метод синтеза производных 2- и 4-стирилхинолинов и 1-стирилизохинолина с использованием микроволнового излучения и хлорида цинка в отсутствие растворителя.

Впервые показано, что конденсация гидрокси- и карбоксибензальдегидов с различными метилхинолииами под действием микроволнового излучения протекает

без добавления внешнего катализатора, в роли которого в данном случае выступает соответствующий ароматический альдегид. Предложенный подход позволяет использовать каталитические возможности незащищенных гидроксильных и карбоксильных групп для получения гидрокси- и карбоксистирилхинолинов в одну стадию.

Найдено, что конденсации метилгетероциклов, имеющих неактивированную метильную группу, с бензальанилином под действием *трет*-бутилата калия и краунэфира в N,N-диметилформамиде легко протекают под действием микроволнового излучения, что позволяет сократить время протекания реакций по сравнению с традиционным подходом с 3-4 ч до 10-15 мин.

Показано, что аннелирование бензольного кольца в 2-стирилхинолине приводит к потере эффекта увеличения квантового выхода транс-цис фотоизомеризации в протонированной форме, а при аннелировании хинолинового кольца, приводящем к аза-гетероароматическим производным 2-стирилантрацена, происходит потеря фотохимической активности соответствующего *транс*-стирилазаантрацена.

Впервые показано, что фотоциклизация 8-*транс*-стирилхинолина протекает как по двухквантовому, так и по одноквантового пути, что свидетельствует о том, что транс-цис фотоизомеризация этого соединения, по крайней мере, частично происходит по адиабатическому механизму, когда из возбужденного *транс*-изомера получается *цис*-изомер также в возбужденном состоянии.

Впервые показано, что для 1-(2-пиридил)-2-(2-хинолил)этилена наблюдается эффект протон-управляемой фотоизомеризации. Эффект, по-видимому, обусловлен образованием внутримолекулярной водородной связи, которая проявляется также в спектре поглощения монопротонированной формы *цис*-изомера.

Показано, что 1-(2-пиридил)-2-(2-хинолил)этилен может моделировать действие молекулярных логических устройств, для которых входными сигналами являются облучение светом и протонирование, выходным сигналом — оптическая плотность, а тип действия которых — "ЗАПРЕТ" ("INH"), "ИЛИ" ("OR") — зависит от длины волны считывающего света.

ПРАКТИЧЕСКАЯ ЗНАЧИМОСТЬ. Разработанный микроволновый метод синтеза производных 2- и 4-стирилхинолинов и 1-стирилизохинолина с использованием в качестве катализатора хлорида цинка в отсутствие растворителя исключительно удобен в практическом использовании, поскольку он, в отличие от традиционных методов проведения конденсаций, не требует многочасового нагревания реакционной смеси и использования значительных объемов органических растворителей для выделения целевого продукта. В частности, конденсация хинальдина с 4гидроксибензальдегидом, которая протекает без растворителя катализатора под действием микроволнового излучения, представляет собой лучший на сегодняшний день метод синтеза 2-(4-гидроксистирил)хинолина, который является важным соединением для фармакологической химии и прекурсором для синтеза фоточувствительных супрамолекулярных систем. Использование микроволнового излучения для проведения конденсаций бензальанилина с метилгетероциклами с пониженной активностью метильной группы представляет собой усовершенствование традиционного метода.

Результаты проведенных исследований расширяют и дополняют имеющиеся данные по фотохимическим свойствам аза-ДАЭ, а также показывают возможность использования их для построения молекулярных догических устройств.

фил. — Метан наук российской обервации фил. — Метан наук российской обервации — Макельный Университет, от: и бол бол бол от е ка Илучная библиотека им: Н.И.Лобачевского ЛИЧНЫЙ ВКЛАД. Лично автором или при его непосредственном участии были синтезированы все соединения (аза-ДАЭ), получены все спектральные и фотохимические данные. Автором осуществлено: проведение всех фотохимических экспериментов, обработка полученых данных, расчеты квантовых выходов, совместная с руководителем интерпретация экспериментальных результатов, формулировка основных выводов и научных положений.

АПРОБАЦИЯ РАБОТЫ. По результатам работы опубликовано 5 статей, 17 тезисов докладов. Результаты проведенных исследований докладывались на следующих конференциях и симпозиумах: "Молодая наука в классическом университете", Иваново, 2008, 2009, 2010; XI Молодежная научная школаконференция по органической химии, Екатеринбург, 23-29 ноября 2008; Международная научная конференция студентов, аспирантов и молодых ученых "Ломоносов", Москва, 2009, 2010; Всероссийская конференция по органической химии, 25-30 октября 2009, Москва; V International Conference Chemistry of Nitrogen Containing Heterocycles CNCH-2009, 5-9 October, 2009, Kharkov, Ukraine; XII Молодежная конференция по органической химии, Суздаль, 7-11 декабря 2009; XXIV International conference on photochemistry ICP2009, Toledo, Spain, July 19-24, 2009; XXIII IUPAC Symposium on Photochemistry, July 11-16, 2010, Ferrara, Italy; XXII Симпозиум "Современная химическая физика", Туапсе, 24 сентября – 5 октября 2010; III Международная конференция "Химия гетероциклических соединений", Москва, 18-21 октября 2010 г.

ОБЪЕМ И СТРУКТУРА ДИССЕРТАЦИИ. Диссертация состоит из введения, литературного обзора, посвященного методам синтеза вицинальных пиридил- и хинолиларилэтенов, двух глав обсуждения полученных результатов, экспериментальной части, в которой описаны методы синтеза целевых соединений и фотохимических исследований, выводов, списка публикаций по теме диссертации и списка цитируемой литературы, содержащего 179 наименований. Работа изложена на 171 странице, содержит 21 рисунок, 28 таблиц, 102 схемы.

Работа выполнялась в соответствии с планами научно-исследовательских работ Института Проблем Химической Физики, при поддержке РФФИ, гранты № 07-03-00891 и 10-03-00751, и по Программе фундаментальных исследований президиума РАН «Разработка методов получения химических веществ и создание новых материалов», подпрограмма: «Полифункциональные материалы для молекулярной электроники», тема: «Разработка научных основ дизайна и создания управляемых фотопереключателей и логических устройств на основе аза-диарилэтиленов».

# СТРУКТУРА И ОСНОВНОЕ СОДЕРЖАНИЕ РАБОТЫ

Во введенин (глава 1) обоснована актуальность работы, сформулированы ее цели, научная новизна и практическая значимость.

# Глава 2. Обзор литературы

В главе 2 (литературном обзоре) рассматриваются основные методы синтеза аза-ДАЭ. Методы получения вицинальных пиридил- и хинолиларилэтенов разделены на несколько групп в зависимости от исходных соединений и условий проведения реакций. Среди них можно выделить как общие методы получения гетероароматических диарилэтиленов, содержащих шестичленные ароматические азагетероциклы, так и специфические методы синтеза, присущие только классу соответствующих гетероциклов. К первому типу относятся реакции кросс-сочетания, катализируемые комплексами переходных металлов, гидрирования диарилацетиленов, а также реакции Кневенагеля, Виттига и Меервейна. Ко второму типу относятся конденсации метилхинолинов И метилпиридинов ароматическими альдегидами в присутствии кислотных или основных катализаторов, также реакции, основанные на различных способах гетероароматического ядра.

По результатам обзора литературы в качестве основного метода синтеза 2- и 4стирилхинолинов выбрана конденсация соответствующих метилгетероциклов с ароматическими альдегидами ввиду доступности исходных реагентов и простоты проведения реакции.

#### Глава 3. Обсуждение результатов

Данная глава состоит из двух частей. Первая часть посвящена синтезу азадиарилэтиленов различными методами. Во второй части приведено описание фотохимических свойств синтезированных соединений и модельных молекулярных логических устройств на основе молекулы 1-(2-пиридил)-2-(2-хинолил)этилена.

#### 3.1. Синтез яза-гетерояромятических диарилэтиленов

#### 3.1.1. Синтез производных 2-стирилхинолина

Производные 2-стирилхинолина (2СХ) были синтезированы по реакции конденсации хинальдина с ароматическими альдегидами. Серия соединений 1-10 была получена традиционным методом: в качестве конденсирующих агентов использовались Ac<sub>2</sub>O или PhCOCl в DMF в случае нитропроизводного 1 (схема 1).

Схема 1

Ar =  $4-C_6H_4X$ : X =  $NO_2(1)$ , 70%; COOH (2), 67%; F (3), 57%; CI (4), 52%; I (5), 54%; OEt (6), 46%; 1-naphtyl (7), 50%; 2-naphtyl (8), 53%; 9-anthryl (9), 44%; 2-pyridyl (10), 27%

Проведение конденсаций традиционным способом предполагает длительное нагревание реакционных смесей, при этом часто происходит осмоление и возможно образование побочных продуктов, что усложняет процедуру выделения целевых соединений. Поскольку для детального исследования спектральных и фотохимических свойств аза-ДАЭ необходимо было получить несколько серий соединений, то нужно было разработать быстрый, экономичный и экологически безопасный метод синтеза.

Этим критериям удовлетворяет метод синтеза с использованием микроволнового излучения в отсутствие растворителя, позволяющий сократить время протекания реакций с часов до нескольких минут, избежать образования побочных продуктов и облегчить процедуру выделения целевых соединений.

Было обнаружено, что хинальдин легко вступает в реакцию с бензальдегидом в присутствии безводного хлорида цинка без растворителя под действием

микроволнового излучения (реакция проводилась на водяной бане, использовалась бытовая микроволновая печь марки DAEWOO-KOR-4115SA, мощность микроволнового излучения (MWI) 600 Вт).

Исследование кинетики накопления 2CX показало, что уже за 1 минуту микроволнового воздействия в реакционной смеси, содержащей 1 экв хинальдина, 2 экв бензальдегида и 0.45 экв хлорида цинка, образуется значительное количество продукта, а, начиная с 10-12 мин облучения, выход 2CX практически не меняется (табл. 1).

Таблица 1. Зависимость выхода 2CX от времени облучения реакционной смеси и соотношения реагентов

Соотношенне хинальднн:PhCHO:ZnCl <sub>2</sub>	Время облучения, мин	Выход, %	Соотношение хинальдин:PhCHO:ZnCl <sub>2</sub>	Время облучения, мин	Выход, %
1:2:0.45	0	0	2:1:0.45	10	37
1:2:0.45	1	37	1:1:0.45	10	58
1:2:0.45	2	57	1:2:0.45	10	78
1:2:0.45	3	65	1:3:0.45	10	97
1:2:0.45	5	70			
1:2:0.45	8	75	1:2:0	10	0
1:2:0.45	10	78	1:2:0.25	10	61
1:2:0.45	12	79	1:2:0.45_	10	78
1:2:0.45	16	77	1:2:1	10	76

При исследовании влияния соотношения реагентов найдено, что выход 2СХ возрастает с увеличением количества альдегида и становится почти количественным при использовании тройного избытка альдегида. Однако в большинстве случаев практичнее использовать двойной избыток ароматического альдегида, поскольку в этом случае выходы стирилхинолинов достаточно высоки, а затраты на дорогостоящие альдегиды ниже и проще процедура очистки целевого продукта от избытка оставшегося в реакционной смеси альдегида. Анализ зависимости выхода 2СХ от количества хлорида цинка показал, что использование последнего в количестве более 0.45 экв не оправдано, поскольку выход продукта практически не меняется. Таким образом, в дальнейшем для синтетических целей мы использовали следующее соотношение исходных реагентов: 1 экв хинальдина, 2 экв ароматического альдегида и 0.45 экв хлорида цинка.

По разработанной методике с использованием микроволнового излучения были синтезированы различные производные 2СХ — продукты конденсации хинальдина с различными ароматическими и гетероциклическими альдегидами (схема 2), кроме того, помимо хинальдина в реакции конденсации вводился его бензоаннелированный аналог — 3-метилбензо[f]хинолин (схема 3). Во избежание осмоления реакционной смеси здесь и далее в работе использовался импульсный режим проведения реакций (1-5 мин облучения — 30 с пауза для охлаждения). Выходы и оптимальные суммарные времена облучения реакционной смеси в микроволновой печи приведены в табл. 2.

Схема 2

Таблица 2. Синтез производных 2СХ под действием микроволнового излучения с

использованием в качестве катализатора хлорида цинка.

N₂	Ar	Время облучения, мин	Выход,	№	Ar	Время облучения, мин	Выход, %
1	4-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub> NO <sub>2</sub>	5	78	11	C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>	12	63
3	4-C <sub>6</sub> H₄F	12	64	12	4-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub> COOMe	10	67
5	4-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub> I	12	61	13	4-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub> NMe <sub>2</sub>	15	60
6	4-C <sub>6</sub> H₄OEt	12	62	14	2-C <sub>6</sub> H₄OH	10	66
7	l-naphthyl	10	62	15	4-C <sub>6</sub> H <sub>4</sub> OH	10	71
8	2-naphthyl	10	65	16	3-pyridyl	11	66
9	9-anthryl	14	46	17	4-pyridyl	12	60
10	2-pyridyl	10	65				

Cxeua 3

20, Ar = pnenyl 57% 21, Ar = 2-pyridyl 59%

Интересный случай представляет собой реакция хинальдина с ароматическим диальдегидом — *бис*-(4-формилфенокси)пропаном, поскольку она может привести к двум продуктам: моностирилпроизводному 19 и дистирилпроизводному 18 (схема 4). При использовании четырехкратного избытка хинальдина и времени микроволнового облучения 20 мин были выделены оба соединения в количественном соотношении 18:19 около 5:1.

Схема 4

В табл. 3 сравниваются два метода синтеза производных 2СХ. Видно, что проведение реакции в бытовой микроволновой печи позволяет сократить время реакции до нескольких минут и увеличить выход целевого продукта по сравнению со стандартной конденсацией в уксусном ангидриде, а также облегчить процедуру выделения продуктов и минимизировать затраты органических растворителей. Таким образом, разработанный подход к синтезу 2СХ с использованием бытовой микроволновой печи и хлорида цинка оказывается очень эффективным и удобным методом синтеза.

Таблица 3.	Сравнение	традиционной	И	микроволновой	методик	синтеза	производных
2CX.							

	N₂	Вре реакц		Выход	ц, %		N₂	Вре реакц		Выхо	д, %
Ar		Трад.	MB	Трад.	МВ	Ar		Трад.	MB	Трад.	MB
4-C <sub>6</sub> H₄F	3	14	0.20	57	64	2-naphtyl	8	14	0.17	53	65
4-C <sub>6</sub> H₄I	5	14	0.20	54	61	9-anthryl	9	14	0.23	44	46
4-C <sub>6</sub> H₄OEt	6	14_	0.20	46	62	2-pyridyl	10	14	0.17	27	65
1-naphtyl	7	14	0.17	50	62						

Обычно при отсутствии хлорида цинка реакции конденсации хинальдина с ароматическими альдегидами в микроволновой печи в тех же условиях не протекали. Однако оказалось, что конденсация хинальдина и его производных с 4-гидроксибензальдегидом успешно проходит и без хлорида цинка (схема 5). Для проведения реакций, как и в предыдущих случаях, использовался двукратный избыток альдегида.

Cxeya 5

Способность 4-гидроксибензальдегида вступать в реакцию конденсации с хинальдином в отсутствие внешнего катализатора можно объяснить возможностью образования водородной связи между гетероатомом азота и фенольным протоном 4-гидроксибензальдегида, которая способствует повышению реакционной способности метильной группы хинальдина. Таким образом, в качестве катализатора реакции конденсации выступает 4-гидроксибензальдегид и дополнительный катализатор не требуется.

В отличие от 4-гидроксибензальдегида, салициловый альдегид не вступал в реакцию с хинальдином в аналогичных условиях, что можно объяснить образованием внутримолекулярной водородной связи между фенольным протоном и кислородом карбонильной группы этого альдегида, которая препятствует активации гетероатома азота. В более жестких условиях, при облучении реакционной смеси при температуре 170°С в течение 30 мин, удалось получить целевой 2-(2-гидроксистирил)хинолин 14 с выходом 15%. Салициловые альдегиды, содержащие нитрогруппу в положениях 3 или 5, напротив, легко вступали в реакцию конденсации с хинальдином в тех же условиях, что и 4-гидроксибензальдегид, образуя при этом соответствующие продукты 25 и 26 с выходами 61% и 67% соответственно (схема 6).

Схема 6

Попытки получения 2-(4-карбоксистирил)хинолина 2 по реакции конденсации хинальдина с 4-формилбензойной кислотой в отсутствие растворителя как без применения внешнего катализатора, так и при использовании в качестве последнего хлорида цинка не увенчались успехом, что можно объяснить тем, что 4-формилбензойная кислота обладает очень высокой температурой плавления (246 °C) и не образует гомогенную систему с хинальдином, в то время как другие твердые альдегиды легко образуют гомогенный расплав. Однако, если реакцию конденсации проводить в DMF под действием микроволнового излучения в отсутствие внешнего катализатора, то удается получить целевой продукт 2 с выходом 68% (схема 7).

Схема 7

Предложенный подход к синтезу гидрокси- и карбоксистирилхинолинов позволяет использовать каталитические возможности незащищенных гидроксильных и карбоксильных групп для получения целевых соединений в одну стадию.

Для более детального исследования каталитических свойств фенолов и ароматических карбоновых кислот были осуществлены конденсации хинальдина с ароматическим альдегидом, не содержащим гидроксильных и карбоксильных групп – *п*-толуальдегидом. В качестве катализаторов были выбраны 4-нитрофенол (рК<sub>в</sub> 7.15), кислотность которого близка к кислотности 4-гидроксибензальдегида (рК<sub>в</sub> 7.62), и бензойная кислота (рК<sub>в</sub> 4.20). В результате в обоих случаях под действием микроволнового излучения наблюдалось протекание реакции, и был выделен целевой 2-(4-метилстирил)хинолин 27 с выходами 36% при использовании 4-нитрофенола и 45% в случае бензойной кислоты (схема 8).

Cxeva 8

Таким образом, было показано, что реакция конденсации хинальдина и его производных с ароматическими альдегидами под действием микроволнового излучения катализируется различными фенолами и карбоновыми кислотами. При этом были реализованы два варианта, когда соединение с гидроксильной или карбоксильной группой является одновременно и альдегидной компонентой реакции, а также когда соответствующий фенол и карбоновая кислота служат внешним катализатором реакции конденсации.

# 3.1.2. Синтез производных 4-стирилхинолина

Синтез производных 4СХ осуществлялся различными способами (схема 9, табл. 4). Как и в случае 2СХ, использование микроволнового излучения давало значительный выигрыш во времени проведения эксперимента и приводило к увеличению выходов целевых продуктов по сравнению с обычными конденсациями в уксусном ангидриде.

A: PhCOCI/DMF, 150 °C, 5 ч

B: Ac<sub>2</sub>O, 140 °C, 14 ч

C: ZnCl₂, MWI, 90-100 °C, 6-10 мин

D: DMF, MWI, 130-170 °C, 10 мин

Таблица 4. Синтез производных 4СХ различными методами.

1 40.111	таолица ч. синтез производных чем различными методами.						
Соедине- ние	R	X	Y	Z	Метод	Время реакции, мин	Выход, %
28	Н	$NO_2$	Н	Н	A, C	300 (A), 6 (C)	62 (A), 69 (C)
29	Н	Н	Н	Н	В	840	40
30	Н	F	Н	Н	B, C	840 (B), 10 (C)	38 (B), 58 (C)
31	Н	Cl	Н	Н	В	840	43
32	Н	OC <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	Н	Н	В	840	30
33	Н	N(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	Н	Н	B, C	840 (B), 10 (C)	45 (B), 60 (C)
34	Н	Н		C <sub>6</sub> H <sub>4</sub>	В	840	33
35	Н	C <sub>6</sub> H₄		Н	В	840	36
36	Н	OH	Н	Н	C, D	10 (C), 10 (D)	61 (C), 43 (D)
. 37	Н	Н	Н	OH	С	10	66
38	CH <sub>3</sub>	NO <sub>2</sub>	Н	Н		6	70
39	Н	COOH	Н	Н	D	10	62

4-Гидрокси- и 4-карбоксипроизводные 4СХ (соединения 36 и 39) могут быть получены по реакции конденсации лепидина с соответствующими альдегидами в DMF без внешнего катализатора при температурах 130-170 °С (метод D).

#### 3.1.3. Синтез производных 1-стирилизохинолина

Конденсации 1-метилизохинолина с ароматическими альдегидами осуществлялись как традиционным способом (кипячение в уксусном ангидриде, метод А), так и под действием микроволнового излучения (методы В, С и D, табл. 5). Было найдено, что 1-метилизохинолин под действием микроволнового излучения также вступает в реакцию конденсации с гидрокси- и карбоксибензальдегидами в отсутствие внешнего катализатора.

Схема 10

Таблица 5. Синтез производных 1-стирилизохинолина различными методами.

Соедине- ние	х	R	Метод	Выход, %	Соедине-	х	R	Метод	Выход, %
40	CH	NO <sub>2</sub>		60	43	N	Н	В	63
41	СН	Cl	] A	50	44	CH	ОН	С	65
42	CH	Н	]	45	45	CH	СООН	D	41

#### 3.1.4. Синтез 8-стирилхинолина

Синтез 8-стирилхинолина **46** осуществлялся по реакции конденсации 8-метилхинолина с бензальанилином под действием *трет*-бутилата калия и 18-краун-6 в DMF при нагревании реакционной смеси на водяной бане в течение 3 ч (схема 11).

Схема 11

Было обнаружено, что данная реакция легко протекает под действием микроволнового излучения, и практически тот же выход продукта (74%) достигается всего за 10 мин. Во избежание перегрева и выброса реакционной смеси из реакционного сосуда использовался импульсный режим проведения реакции: 1 мин облучения и пауза для охлаждения 30 с.

# 3.1.5.-3.1.6. Синтез аза-гетероароматических производных 2-стирилантрацена

Производные аза-гетероароматического аналога 2-стирилантрацена (СА) — 2-стирилбензо[g]хинолина (2СБХ) представляют собой диарилэтилены, которые сочетают в своей молекуле фрагменты структур двух соединений — 2-стирилантрацена (2СА) и 2-стирилхинолина (2СХ). В случае сочетания в производных 2СБХ свойств 2СА и 2СХ можно было ожидать, что в нейтральной форме для 2СБХ будет наблюдаться преимущественно реакция цис-транс фотоизомеризации (как для 2СА), а в протонированной — преимущественно реакция транс-цис фотоизомеризации (как для 2СХ), и 2СБХ будет представлять собой протон-управляемый фотопереключатель на основе реакции фотоизомеризации. Для проверки наличия или отсутствия этих свойств в "гибридной" структуре было синтезировано производное 2СБХ — 4-хлор-2-стирилбензо[g]хинолин 48. С целью изучения влияния расстояния между гетероатомом азота и реакционным центром (двойной связью) также было получено другое гетероароматическое производное 2СА — 3-стирилакридин 47.

#### 3.1.5. Синтез 3-стирилакридина

3-Стирилакридин 47 получали тем же методом, что и 8-стирилхинолин (по реакции конденсации 3-метилакридина с бензальанилином в DMF в присутствии *трет*-бутилата калия и 18-краун-6). Исходный 3-метилакридин был синтезирован по стандартной схеме. В качестве стартового соединения была выбрана 2-бром-4-метилбензойная кислота, которая вводилась в реакцию Ульмана с анилином с

образованием N-(фенил)-4-метилантраниловой кислоты. Под действием оксихлорида фосфора с последующим кислотным гидролизом последняя была превращена в 3-метилакридон, который был восстановлен металлическим натрием в изоамиловом спирте до соответствующего акридана. При стоянии на воздухе спиртового раствора этого акридана происходило окисление последнего в 3-метилакридин (схема 12).

Cxema 12

H<sub>3</sub>C

COOH

C

Конденсацию 3-метилакридина с бензальанилином под действием *трет*-бутилата калия в присутствии краун-эфира можно осуществить и под действием микроволнового излучения. Реакция проводилась в тех же условиях, что и в случае 8-стирилхинолина. Выход целевого продукта 47 при общем времени микроволнового облучения 13 мин составил 71%. Таким образом, было показано, что конденсация метилгетероциклов, имеющих неактивированную метильную группу, с бензальанилином существенно ускоряется под действием микроволнового излучения.

# 3.1.6. Синтез 4-хлор-2-стирилбензо[д]хинолина

В качестве исходного соединения для синтеза 4-хлор-2-стирилбензо[g]хинолина использовалась коммерчески доступная 3-амино-2-нафтойная кислота, которая вводилась в реакцию этерификации с этанолом, ацилирование полученного этил-3-аминонафтоата уксусным ангидридом приводило к образованию этилового эфира 3-ацетамидо-2-нафтойной кислоты. В результате циклизации двух молекул последнего под действием оксихлорида фосфора был получен сложный амид, содержащий в своей структуре бензохинолиновый фрагмент. Этот амид подвергался кислотному расщеплению и одновременному декарбоксилированию, продуктами этих процессов оказались 4-гидрокси-2-метилбензо[g]хинолин и 3-амино-2-нафтойная кислота. Далее проводилось замещение гидроксильной группы на хлор путем нагревания 4-гидрокси-2-метилбензо[g]хинолина с оксихлоридом фосфора. На последней стадии проводилась конденсация 4-хлор-2-метилбензо[g]хинолина с бензальдегидом под действием микроволнового излучения при использовании в качестве катализатора хлорида цинка. Таким образом, путем шестистадийного синтеза был получен 4-хлор-2-стирилбензо[g]хинолин 48 (схема 13).

Cxessa 13

#### 3.2. Фотохимические свойства аза-гетероароматических диарилэтиленов

Далее были исследованы фотохимические свойства синтезированных соединений. Часть производных 2СХ и 4СХ исследованы совместно с коллегами по лаборатории и описаны в совместных публикациях. Ниже обсуждаются фотохимические свойства соединений, которые исследованы лично автором.

#### 3.2.1. Фотоизомеризация гидроксипроизводных 2-стирилхинолина

Гидроксистирилхинолины 14 и 15 вступали в реакцию транс-цис фотоизомеризации как в нейтральной, так и протонированной формах, квантовые выходы прямой и обратной реакций фотоизомеризации приведены в табл. 6.

**Тяблиця** 6. Квантовые выходы реакции транс-цис ( $\phi_{tc}$ ) и цис-транс ( $\phi_{ct}$ ) фотоизомеризации гидроксистирилхинолинов 14 и 15 (этанол-вода 1:1, ошибка  $\pm$  20 %).

Соединение	φις	φct
14	0.17	0.36
14·HCl	0.024	0.40
15	0.53	0.41
15·HCl	0.088	0.59

По сравнению с *пара*-производным **15**, для *орто*-производного **14**  $\phi_{tc}$  оказался в 2.5 раза меньше, что может быть связано с наличием в *транс*-изомере **14** внутримолекулярной водородной связи (ВМВС) между атомом кислорода и водорода в этиленовой группе (схема **14**), что затрудняет транс-цис изомеризацию.

Cxema 14

В *цис*-изомере, вследствие "скрученной" конформации, бензольное кольцо выходит из плоскости этиленовой группы, что препятствует образованию ВМВС, поэтому квантовый выход цис-транс фотоизомеризации не зависит от положения заместителя.

Было обнаружено, что *цис*-изомер 15 оказался термически нестабилен в водноспиртовом растворе и медленно превращался в *транс*-изомер с константой скорости  $4.1\cdot10^{-5}$  с<sup>-1</sup> (при 22 °C), что соответствует периоду полупревращения около 5 ч. Очевидно, реакция идет через хиноидный таутомер, небольшая доля которого находится в растворе, и в котором энергетический барьер реакции изомеризации в  $S_0$ -состоянии существенно снижается.

Cxeva 15

По-видимому, с образованием хиноидных таутомеров связано также уменьшение квантовых выходов транс-цис фотоизомеризации для протонированных форм 14·HCl и 15·HCl, табл. 6. Катион гидроксистирилхинолиния является, фактически, протонированным мероцианиновым красителем, депротонирование которого по гидроксильной группе приводит к образованию бетаина – резонансной формы

хиноидного таутомера, как показано на схеме 16 на примере соединения 15·HCl. В пользу предположения о возможной конкуренции реакции депротонирования и изомеризации в гидроксистирилхинолинах служит тот факт, что в 2-(4-этоксистирил)хинолине 6, где реакция депротонирования блокируется, в протонированной форме сохраняется высокий квантовый выход транс-цис фотоизомеризации.

Cxessa 16

### 3.2.2. Фотоизомеризация изомерных нафтилхинолилэтиленов

С целью изучения влияния аннелирования бензольного кольца в 2СХ на реакцию фотоизомеризации были исследованы фотохимические свойства изомерных нафтилхинолилэтиленов 1N2Q 7 и 2N2Q 8. Оба эти соединения вступали в реакцию транс-цис фотоизомеризации как в нейтральной, так и в протонированной формах. Рассчитанные квантовые выходы реакций транс-цис и цис-транс фотоизомеризации приведены в табл. 7.

**Таблица** 7. Квантовые выходы транс-цис ( $\phi_{tc}$ ) и цис-транс ( $\phi_{ct}$ ) фотоизомеризации 1N2Q и 2N2Q в разных формах (этанол, ощибка  $\pm$  20 %).

Соединение	φις	φ <sub>ct</sub>	φις/φει
IN2Q	0.54	0.61	0.89
IN2Q HCI	0.56	0.59	0.95
2N2Q	0.39	0.54	0.71
2N2Q HCl	0.32	0.84	0.38

Из полученных данных видно, отр квантовые выхолы транс-цис фотоизомеризации ф в нейтральной и протонированной формах равны ~ 0.55 для 1N2Q и 0.3 - 0.4 для 2N2Q и при переходе от одной формы к другой в пределах ошибки измерений практически не меняются, в отличие от 2СХ, когда при переходе от нейтральной к протонированной форме происходит значительное увеличение φιс. потеря эффекта увеличения Предположительно, при  $\phi_{tc}$ нафтилхинолилэтиленов связана с увеличением размера л-системы от 18 электронов для 2-стирилхинолина до 22 электронов для нафтилхинолилэтиленов.

# 3.2.3. Фотохимические свойства аза-гетероароматических производных 2стирилантрацена

Сильный эффект увеличения размера  $\pi$ -системы проявляется при переходе к азагетероароматическим производным 2-стирилантрацена (2CA). Было показано, что 3-стирилакридин 47 и 4-хлор-2-стирилбензо[g]хинолин 48 фотохимически стабильны как в нейтральной, так и в протонированной формах и проявляют свойства своего гомоароматического аналога — 2CA, для которого характерна "односторонняя" цистранс фотоизомеризация, а транс-цис фотоизомеризация не идет. Для соединения 48, которое одновременно является производным 2CA и 2CX, из двух предполагаемых свойств — односторонней реакции цис-транс фотоизомеризации в нейтральной форме, характерной для 2CA, и увеличения квантового выхода транс-цис фотоизомеризации в протонированной форме, характерного для 2CX, проявляется только первое свойство.

# 3.2.4. Фотоциклизация производных 4-стирилхинолина с образованием 3-замещенных бензо[і]фенантридинов

В рамках данной работы был осуществлен препаративный фотолиз 4-хлор- и 4нитропроизводных 4СХ (соединения 31 и 38 соответственно, схема 17). Конечные продукты фотоциклизации этих соединений – 3-замещенные бензо[і]фенантридины (31а и 38а) были выделены из реакционной смеси методом ТСХ и охарактеризованы методами спектроскопии ЯМР <sup>1</sup>Н, масс-спектрометрии высокого разрешения и УФвидимой спектроскопии. Производные 4СХ, содержащие в *пара*-положении бензольного кольца электронодонорные заместители, например ОС<sub>2</sub>Н<sub>5</sub> (соединение 32) или N(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub> (соединение 33) подвергались обратимой реакции транс-цис фотоизомеризации, однако не вступали в реакцию фотоциклизации.

Cxessa 17

# 3.2.5. Адиабатическая транс-цис фотоизомеризация и фотоциклизация 8-стирилхинолина

Протекающие при облучении 8-*mpaнс*-стирилхинолина **46** реакции могут быть описаны следующей схемой:

Cxeva 18

Спектральные изменения при фотолизе раствора *транс*-8СХ в гексане приведены на рис. 1: наблюдалось падение полосы в области максимума поглощения *транс*-изомера и отчетливо проявились полосы поглощения первичного продукта фотоциклизации – DHNQ (в области 450 нм) и конечного продукта циклизации – нафтохинолина NQ (в области 270 нм, спектр 8). Последнее соединениие описано в литературе и имеет характерный спектр поглощения: интенсивную полосу в области 270 нм и набор колебательно-разрешенных полос в области 300 – 400 нм, спектр 9 на рис. 1.

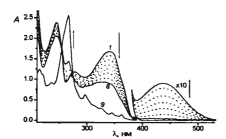


Рис. 1. Спектральные изменения при облучении воздушно-насышенного раствора 8-транс-стирилхинолина (9.64·10<sup>-5</sup> M) в гексане светом с длиной волны 313 нм, интенсивность  $3.5\cdot10^{-10}$  Эйнштейн см- $^2$  с<sup>-1</sup>, время фотолиза (с): 0 (1), 160 (2), 320 (3), 520 (4), 700 (5), 900 (6), 1200 (7), 1500 (8); спектр (9) — после облучения реакционной смеси в течение 30 мин, выдерживания в темноте и разбавления.

Фотоциклизация – конкурентная реакция по отношению к фотоизомеризации, однако по кинетике фотоциклизации можно судить о механизме реакции фотоизомеризации – диабатическом или адиабатическом. Метод основан на том факте, что фотоциклизация диарилэтиленов происходит в синглетно-возбужденном иис-изомере. Поэтому образование DHNQ является, фактически, тестом на присутствие в реакционной смеси возбужденного иис-изомера. Был исследован начальный участок кинетической кривой накопления DHNQ, при этом оказалось, что экспериментальные точки лучше всего аппроксимируются с учетом как одноквантового, так и двухквантового пути образования DHNQ, рис. 2.

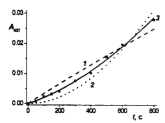


Рис. 2. Кинетика изменения оптической плотности на длине волны 437 при облучении воздушнонасыщенного раствора 8-*пранс*-стирилхинолина в гексане светом с длиной волны 313 нм. Даны экспериментальные точки и аппроксимирующие кривые, рассчитанные с учетом только одноквантового пути (1), только двухквантового пути (2), обоих путей образования DHNQ (3).

Одноквантовый путь образования DHNQ из *транс*-изомера предполагает, что возбужденный *транс*-изомер по адиабатическому пути дает возбужденный *цис*-изомер, который далее циклизуется. Двухквантовый путь образования DHNQ при возбуждении *транс*-изомера 8СХ свидетельствует о промежуточном участии *цис*-изомера в основном состоянии, образующегося по диабатическому механизму, для циклизации которого необходимо поглощение второго кванта света.

Таким образом, было установлено, что реакция mpanc-quc фотоизомеризации 8CX, по крайией мере, частично, идет по адиабатическому пути, т.к. наличие прямой циклизации mpanc-8CX  $\rightarrow$  DHNQ свидетельствует о промежуточном участии возбужденного quc-изомера, который образуется по адиабатической реакции из возбужденного mpanc-изомера.

# 3.2.6. Протон-управляемая фотоизомеризация 1-(2-пиридил)-2(2-хинолил)этилена

Внутримолекулярная водородная связь (ВМВС) может оказывать существенное влияние на реакцию фотоизомеризации диарилэтиленов. В дигетарилэтиленах с двумя шестичленными аза-гетероциклами образование ВМВС возможно в монопротонированной форме. В таком случае протонирование можно использовать

для управления реакцией фотоизомеризации, что представляет интерес с точки зрения создания и исследования принципов действия МЛУ.

На схеме 19 приведены фотохимические и кислотно-основные равновесия для 1-(2-пиридил)-2-(2-хинолил)этилена 10 (2P2Q).

Cxeya 19

В монопротонированной форме II возможно образование двух таутомеров, IIа и IIb, которые различаются местом локализации протона: в IIа это хинолиновый, в IIb – пиридиновый атом азота. Однако независимо от места локализации протона, в *цис*изомере имеются предпосылки для образования ВМВС. Проведенные квантовохимические расчеты методом ВЗLYP/6-31G\* показали значительную стабилизацию *цис*-изомера в монопротонированной форме для двух таутомеров IIa и IIb по сравнению с соответствующими формами *транс*-изомера (см. табл. 8), в то время как для остальных форм (нейтральной I и дипротонированной III) наблюдалась обычная картина для соотношения стабильностей: *транс*-изомеры значительно стабильнее *цис*-изомеров.

**Таблица 8.** Стабильность ( $E_{\rm rel}$ , рассчитана как разность полных энергий) *цис*-изомеров 1-(2-пиридил)-2-(2-хинолил)этилена относительно соответствующих *транс*-изомеров в нейтральной и протонированной формах (расчет методом B3LYP/6-31G\*, катионы рассчитаны без противоионов).

Форма	E <sub>rel</sub> , ккал/моль
1	10.40
IIa	-8.71
ПР	-10.90
	11.60

По сравнению с нейтральной формой 2P2Q, суммарный эффект стабилизации иис-изомера монопротонированной формы достигает более 20 ккал/моль, что можно связать, во-первых, с отсутствием стерических взаимодействий в плоской структуре, во-вторых, с образованием BMBC. Как показало экспериментальное исследование, эффект протонирования и образования BMBC действительно проявляется и в фотохимических, и в спектральных свойствах 2P2Q.

Ha рис. показаны спектральные изменения при облучении монопротонированной соли транс-изомера 1-(2-пиридил)-2-(2-хинолил)этилена. Обращает на себя внимание спектр монопротонированного иис-изомера, который имеет три структурированные полосы поглощения, причем длинноволновая полоса едвинута не гипсохромно, а батохромно относительно транс-изомера и имеет сравнительно высокую интенсивность (рис. 3, спектр 6). Такие особенности спектра нис-изомера монопротонированного 2P2O можно плоской

квазициклической структурой последнего, стабилизированной образованием ВМВС с участием атомов азота двух гетероциклов (схема 19). Отметим также, что наличие структурированных полос поглощения характерно для жестких циклических конденсированных структур.

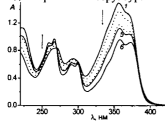


Рис. 3. Спектральные изменения при облучении воздушно-насыщенного раствора монопротонированной соли *транс*-изомера 1-(2-пиридил)-2-(2-хинолил)этилена (3.93· $10^{-5}$  М) в ацетонитриле светом с длиной волны 365 нм, интенсивность 9.7· $10^{-10}$  Эйнштейн см<sup>-2</sup> с<sup>-1</sup>, время фотолиза (с): 0 (1), 30 (2), 60 (3), 120 (4), 1000 с (5), спектр (5) соответствует  $\Phi C_{365}$ ; (6) — спектр  $\mu uc$ -изомера, рассчитанный по метолу  $\Phi$ ишера.

Анализ полученных квантовых выходов реакций транс-цис и цис-трансфотоизомеризации 2P2Q в различных формах (табл. 9) показал, что в монопротонированной форме происходит увеличение квантового выхода  $\phi_{tc}$  более чем на порядок. При образовании дипротонированной формы 2P2Q квантовые выходы фотоизомеризации снова уменьшаются практически до исходных значений для нейтральной формы, что можно объяснить разрушением BMBC при введении второго протона.

**Таблица 9.** Квантовые выходы транс-цис ( $\phi_{tc}$ ) и цис-транс ( $\phi_{cl}$ ) фотоизомеризации 2P2Q в разной форме (ацетонитрил, ошибка  $\pm$  20 %).

Соединение	Ψtc	φα	$\phi_{tc}/\phi_{ct}$
2P2Q	0.033	0.082	0.40
2P2Q HCl	0.42	0.19	2.17
2P2Q 2HCl	0.027	0.041	0.67

При проведении фотолиза нейтральной формы 2P2Q в этаноле наблюдались побочные реакции фотоприсоединения этанола к двойной связи и ее фотовосстановления (схема 20). Масс-спектральные исследования реакционной смеси методом MALDI показали, что продукты фотоприсоединения оказались основными компонентами смеси: в масс-спектре фотолизата соотношение пиков исходного 2P2Q с  $m/z = 233 \, (M+1)^+$ , продукта фотовосстановления с  $m/z = 235 \, (M+1+2)^+$  и продуктов фотоприсоединения этанола с  $m/z = 279 \, (M+1+46)^+$  составило  $\sim 7:5:130$ .

Cxeva 20

# 3.2.7. Молекулярные логические устройства на основе 1-(2-пиридил)-2(2-хинолил)этилена

Рассмотрим, каким образом с помощью 2P2Q можно осуществлять логические операции, в которых 2P2Q играет роль молекулярного логического устройства (МЛУ).

Логическое устройство (ЛУ) представляет собой переключатель, в котором значение выходного (output) сигнала, "0" или "1", зависит от входного (input) сигнала, также принимающего значения "0" или "1". Двухадресное ЛУ, имеющее два входа и

один выход, может находиться в четырех состояниях, соответствующих четырем комбинациям входных сигналов: (0,0), (0,1), (1,0) и (1,1). Значение выходного сигнала (0 или 1) в каждом конкретном случае зависит от типа ЛУ и описывается таблицей состояний (таблицей истинности), в которой каждой комбинации входных сигналов (логических переменных) ставится в соответствие требуемое значение выходного сигнала (данной логической функции). Ниже приведены таблицы истинности некоторых логических функций.

Таблица 10. Таблицы состояний (истинности) различных логических функций

вход (	input)		выход (output)	
inl	in2	AND	INH	OR
0	00	0	0	0
l	0	0	1	l
0	ı	0	0	ı
l	1	1	0	1

Если принять в качестве исходного состояния МЛУ (0,0) *цис*-изомер, а в качестве воздействий (входных сигналов) – облучение светом (in1) и добавление кислоты (in2), то разные состояния МЛУ после соответствующего воздействия будут соотноситься с разными формами 2Р2Q так, как это показано в табл. 11. Подача сигнала только на вход 1 приведет к состоянию МЛУ (1,0), соответствующему *транс*-изомеру. Подача сигнала только на вход 2 приведет к состоянию МЛУ (0,1), соответствующему протонированному *прис*-изомеру. Подача сигнала на оба входа приведет к состоянию МЛУ (1,1), соответствующему протонированному *транс*-изомеру.

Таблица 11. Соотношение между воздействием на молекулярное логическое устройство (МЛУ) и его состоянием и формой 2P2Q, соответствующей этому состоянию, при использовании иис-изомера в качестве исходной формы.

Воздействие	Состояние МЛУ	Соединение
•	0,0	cis-2P2Q
hv	1,0	trans-2P2Q
HCl	0,1	cis-2P2Q'HCl
hv + HCl	1,1	trans-2P2Q'HCl

Следует отметить, что реально невозможно получить "чистые" состояния МЛУ, соответствующие конкретным соединениям, приведенным в табл. 11, поскольку из-за обратимости реакции фотоизомеризации при облучении светом невозможно полностью перевести *цис-* в *транс-*изомер и обратно. В реальных условиях под действием света достигается фотостационарное состояние  $\Phi C_{\lambda}$ , состоящее из смеси *цис-* и *транс-*изомеров, относительное содержание которых зависит от длины волны облучения  $\lambda$ .

На рис. 4 показаны спектры реакционных смесей в четырех фотостационарных состояниях, достигаемых при облучении светом с длиной волны 313 и 365 нм растворов нейтрального 2P2Q и его гидрохлорида. Приняв в качестве исходного состояния МЛУ фотостационарное состояние  $\Phi C_{365}$  (обогащенное  $\eta uc$ -изомером, спектр I), а в качестве входных сигналов – облучение на длине волны 313 нм и протонирование (прибавление HCl), получаем полностью обратимую систему, которая после нейтрализации и облучения светом 365 нм возвращается в исходное состояние.

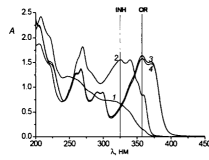


Рис. 4. Спектры поглощения реакционных смесей 2Р2Q в фотостационарных состояниях (СН $_3$ СN, 5.75 $^{-5}$  М) в нейтральной (1,2) и протонированной (3,4) формах (гидрохлорид),  $\Phi C_{365}$  (1,3) и  $\Phi C_{313}$  (2,4). Вертикальными линиями показаны длины волн 325 и 358 нм, считывание оптической плотности на которых позволяет получить соответствующее МЛУ.

На рис. 4 вертикальными линиями показаны длины волн 325 и 358 нм, считывание сигнала на которых позволяет получить два различных МЛУ – "ЗАПРЕТ" ("INH", 325 нм) и "ИЛИ" ("OR", 358 нм). Составим таблицу состояний для этих МЛУ.

Поскольку в данном случае выходным сигналом является оптическая плотность, для каждого МЛУ необходимо установить пороговое значение, при значении оптической плотности ниже и выше которого выходной сигнал будет иметь значение "0" и "1", соответственно. В табл. 12 для всех четырех комбинаций входных сигналов приведены соответствующие им фотостационарные состояния 2P2Q и даны экспериментальные значения оптических плотностей на двух указанных длинах волн —  $A_{325}$  и  $A_{358}$ , а также пороговые значения, превышение которых соответствует наличию сигнала "1" на выходе МЛУ.

**Таблица** 12. Таблица состояний молекулярных логических устройств на основе фотостационарных состояний (ФС) 2Р2Q; приведены пороговые и экспериментальные значения оптических плотностей на указанных длинах волн и соответствующие значения выходных сигналов.

вход (input)			выход (output)	
in l	in2	ФС	ΙΝΗ "3ΑΠΡΕΤ"	OR "ИЛИ"
hv 313	HCl		A <sub>325</sub> (0.9)	$A_{358}(0.3)$
0	0	ФС365	0 (0.68)	0 (0.15)
l	0	ФС313	1 (1.56)	1 (0.85)
0	1	ФС365-НС1	0 (0.62)	1 (1.64)
l	1	ФС313-НС1	0 (0.58)	1 (1.58)

Например, при считывании сигнала на длине волны 325 нм в качестве порогового значения оптической плотности следует принять  $A_{325}=0.9$ . Тогда при  $A_{325}<0.9$  выходной сигнал будет иметь значение "0", а при  $A_{325}>0.9$  – значение "1". Как следует из табл. 12, при этом условии значение "output = 1" достигается только при "input1 = 1", "input2 = 0" (состояние  $\Phi C_{313}$ ), т.е. система работает как логическое устройство "ЗАПРЕТ" (табл. 10). Это наглядно видно на рис. 5, где значения оптических плотностей на указанных длинах волн показаны в виде диаграммы, а пороговые значения для разных логических устройств отмечены горизонтальными линиями. На длине волны 325 нм (рис. 5а) только оптическая плотность в состоянии  $\Phi C_{313}$  выше пороговой линии. Для длины волны 358 нм (рис. 56) пороговым значением является  $A_{358}=0.3$ , в этом случае оптическая плотность выше пороговой линии для состояний  $\Phi C_{313}$ ,  $\Phi C_{365}$ ·HCl и  $\Phi C_{313}$ ·HCl, т.е. система работает как логическое устройство "ИЛИ" (табл. 10).

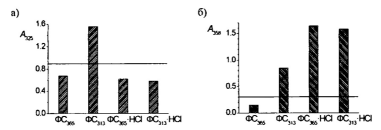


Рис. 5. Диаграмма оптических плотностей реакционных смесей в фотостационарных состояниях  $\Phi C_{365}$  и  $\Phi C_{313}$  2P2Q в нейтральной и протонированной формах (гидрохлорид) на длинах волн: а) 325 нм, 6) 358 нм; горизонтальными линиями показаны пороговые значения оптических плотностей для разных логических устройств: а) "ЗАПРЕТ" ("INH"), 6) "ИЛИ" ("OR").

Таким образом, показано, что, используя 2P2Q, можно построить молекулярные логические устройства, для которых входными сигналами являются облучение светом и протонирование, а тип действия — "ЗАПРЕТ" ("INH"), "ИЛИ" ("OR") зависит от ллины волны считывающего света.

#### выводы

- 1. Разработан быстрый, эффективный и экологически безопасный метод синтеза производных 2- и 4-стирилхинолинов и 1-стирилизохинолина с использованием микроволнового излучения и хлорида цинка в отсутствие растворителя.
- 2. Впервые показано, что конденсация гидрокси- и карбоксибензальдегидов с различными метилхинолинами под действием микроволнового излучения протекает без добавления внешнего катализатора, в роли которого в данном случае выступает соответствующий ароматический альдегид. Предложенный подход позволяет использовать каталитические возможности незащищенных гидроксильных и карбоксильных групп для получения гидрокси и карбоксистирилхинолинов в одну стадию.
- 3. Найдено, что конденсации метилгетероциклов, имеющих неактивированную метильную группу, с бензальанилином под действием *трет*-бутилата калия и краунэфира в N,N-диметилформамиде легко протекают под действием микроволнового излучения, что позволяет сократить время протекания реакций по сравнению с традиционным подходом с 3-4 ч до 10-15 мин.
- 4. Показано, что аннелирование бензольного кольца в 2-стирилхинолине приводит к потере эффекта увеличения квантового выхода транс-цис фотоизомеризации в протонированной форме, а при аннелировании хинолинового кольца, приводящем к аза-гетероароматическим производным 2-стирилантрацена, происходит потеря фотохимической активности соответствующего *трансстирилазаантрацена*.
- 5. Впервые показано, что фотоциклизация 8-*mpanc*-стирилхинолина протекает как по двухквантовому, так и по одноквантового пути, что свидетельствует о том, что транс-цис фотоизомеризация этого соединения, по крайней мере, частично происходит по адиабатическому механизму, когда из возбужденного *mpanc*-изомера получается *цис*-изомер также в возбужденном состоянии.

- 6. Впервые показано, что для 1-(2-пиридил)-2-(2-хинолил)этилена наблюдается эффект протон-управляемой фотоизомеризации. Эффект, по-видимому, обусловлен образованием внутримолекулярной водородной связи, которая проявляется также в спектре поглощения монопротонированной формы *цис*-изомера.
- 7. Показано, что, используя 1-(2-пиридил)-2-(2-хинолил)этилен, можно построить молекулярные логические устройства, для которых входными сигналами являются облучение светом и протонирование, а тип действия "ЗАПРЕТ" ("INH"), "ИЛИ" ("OR") зависит от длины волны считывающего света.

#### Основные результаты диссертации изложены в следующих публикациях:

- 1. Ли В. М., Гавришова Т. Н., Будыка М. Ф. Эффективный метод синтеза 4стирилхинолинов с использованием микроволнового излучения // Химия гетероциклических соединений, 2009, № 10, С. 1589-1590.
- 2. Будыка М. Ф., Поташова Н. И., Гавришова Т. Н., Ли В. М. Фотоизомеризация и фотоциклизация производных 4-стирилхинолина // Химия высоких энергий, 2009, Т. 43, № 5, С. 424-430.
- 3. Будыка М. Ф., Поташова Н. И., Гавришова Т. Н., Ли В. М. Влияние заместителей в стирильном фрагменте на фотоциклизацию производных 4-стирилхинолина // Химия высоких энергий, 2010, Т. 44, № 5, С. 436-443.
- 4. Будыка М. Ф., Ли В. М., Поташова Н. И., Гавришова Т. Н. Адиабатическая транс-цис фотоизомеризация и фотоциклизация 8-стирилхинолина // Химия высоких энергий, 2010, Т. 44, № 5, С. 444-449.
- 5. Будыка М. Ф., Ли В. М., Поташова Н. И., Гавришова Т. Н. Протон-управляемая фотоизомеризация 1-(2-пиридил)-2-(2-хинолил)этилена // Химия высоких энергий, 2011, Т. 45, № 2, С. 144-151.
- 6. Ли В. М., Гавришова Т. Н., Будыка М. Ф. Синтез производных стирилхинолинов // Конференция "Молодая наука в классическом университете", Иваново, 21-25 апреля 2008 г., Тезисы докладов, С. 65-66.
- Ли В. М., Будыка М. Ф., Поташова Н. И., Гавришова Т. Н. Синтез и фотохимические свойства производных 4-стирилхинолина // XI Молодежная научная школа-конференция по органической химии, Екатеринбург, 23-29 ноября 2008, Тезисы докладов, С-072.
- Ли В. М., Поташова Н. И. Синтез и фотохимические свойства стирилхинолинов // Материалы XVI международной научной конференции студентов, аспирантов и молодых ученых "Ломоносов - 2009", Москва, 13-18 апреля 2009, Секция Химия, П50.
- 9. Ли В. М., Гавришова Т. Н., Будыка М. Ф. Синтез нафтил- и пиридилгетарилэтиленов // Конференция "Молодая наука в классическом университете", Иваново, 20-24 апреля 2009 г., Тезисы докладов, С. 56-57.
- Budyka M. F., Potashova N. I., Gavrishova T. N., Lee V. M. Photochemistry and logic operations with styrylquinolines // XXIV International conference on photochemistry ICP2009, Toledo, Spain, 19.07 – 24.07 2009, Book of abstracts, P. 338.
- 11. Т. Н. Гавришова, В. М. Ли, М. Ф. Будыка. Удобный эффективный метод синтеза 4-стирилхинолинов с использованием микроволнового излучения // Всероссийская конференция по органической химии, 25-30 октября 2009, Москва. Сборник тезисов докладов. С. 140.

- Gavrishova T. N., Li V. M., Budyka M. F., Potashova N. I. A Convenient, Effective Synthesis of 4-Styrylquinolines Using Microwave Irradiation // V International Conference Chemistry of Nitrogen Containing Heterocycles CNCH-2009, 5-9 October, 2009, Kharkov, Ukraine, Book of Abstracts, P-48.
- Ли В. М., Гавришова Т. Н., Будыка М. Ф. Эффективный метод синтеза 2- и 4стирилхинолинов с использованием микроволнового излучения // XII Молодежная конференция по органической химии, Суздаль, 7-11 декабря 2009, С. 294-296.
- 14. Ли В. М. Эффективный метод синтеза гетероароматических производных диарилэтиленов // Материалы XVII международной научной конференции студентов, аспирантов и молодых ученых "Ломоносов 2010", Москва, 12-15 апреля 2010, Секция Химия.
- 15. Ли В. М., Гавришова Т. Н. Эффективный метод синтеза пиридилгетарилэтенов // Конференция "Молодая наука в классическом университете", Иваново, 20-30 апреля 2010 г., Тезисы докладов, С. 76.
- Budyka M. F., Potashova N. I., Gavrishova T. N., Li V. M. Competing photoisomerization and photoinduced proton transfer in hydroxystyrylquinolines: experimental and theoretical study // XXIII IUPAC Symposium on Photochemistry, July 11-16, 2010 Ferrara, Italy, Abstracts, P. 162.
- 17. Budyka M. F., Li V. M., Potashova N. I., Gavrishova T. N. Adiabatic trans-to-cis photoisomerization and photocyclization of styrylquinolines // XXIII IUPAC Symposium on Photochemistry, July 11-16, 2010, Ferrara, Italy, Abstracts, P. 163.
- Будыка М. Ф., Поташова Н. И., Гавришова Т. Н., Ли В. М. Экспериментальное и теоретическое исследование фотохимических свойств гидроксипроизводных 2-стирилхинолина // XXII Симпозиум "Современная химическая физика", Туапсе, 24 сентября 5 октября 2010.
- Гавришова Т. Н., Ли В. М., Горьков К. В., Будыка М. Ф. Синтез производных стирилхинолина, стирилбипиридила и стирилфенантролина с использованием микроволнового излучения // III Международная конференция "Химия гетероциклических соединений", Москва, 18-21 октября 2010 г., Сборник тезисов, У16.
- 20. Гавришова Т. Н., Ли В. М., Будыка М. Ф., Поташова Н. И. Удобный метод синтеза 4-гидроксистирилхинолинов с использованием микроволнового излучения // III Международная конференция "Химия гетероциклических соединений", Москва, 18-21 октября 2010 г., Сборник тезисов, С51.
- 21. Ли В. М., Гавришова Т. Н., Будыка М. Ф. Синтез гетероароматических производных 2-стирилантрацена // III Международная конференция "Химия гетероциклических соединений", Москва, 18-21 октября 2010 г., Сборник тезисов, С126.
- 22. Поташова Н. И., Ли В. М., Гавришова Т. Н., Будыка М. Ф. Фотоциклизация 8-стирилхинолина в 4-азахризен // III Международная конференция "Химия гетероциклических соединений", Москва, 18-21 октября 2010 г., Сборник тезисов, С165.

Для заметок

### Для заметок





