ИЗВЕСТИЯ АКАДЕМИИ НАУК ЭСТОНСКОЙ ССР. ТОМ 30 ХИМИЯ. 1981, № 2

УДК 542.593: 547.466.3+547.565.2: 548.0: 531.7

Х. ОЯ, Р. МЯСНИКОВА, П. КРИСТЬЯНСОН

ПРЕДВАРИТЕЛЬНОЕ РЕНТГЕНОСТРУКТУРНОЕ ИССЛЕДОВАНИЕ НЕКОТОРЫХ ЗАМЕЩЕННЫХ є-КАПРОЛАКТАМОВ

H. OJA, R. MJASNIKOVA, P. CHRISTJANSON. MONINGATE ASENDATUD E-KAPROLAKTAAMIDE KRISTALLOGRAAFILISED PARAMEETRID

H. OJA, R. MYASNIKOVA, P. CHRISTJANSON. CHRISTALLOGRAPHIC PARAMETERS OF SOME SUBSTITUTED $_{\ensuremath{\mathcal{C}}}$ -CAPROLACTAMS

(Представил О. Эйзен)

Одной из побочных реакций, сопутствующих синтезу фенолформальдегидных клеевых смол на основе сланцевых двухатомных фенолов в присутствии N-оксиметил-ε-капролактама (МКЛ), является реакция амидометилирования фенолов, в результате которой образуются (в зависимости от условий реакции) моно-, ди- или тризамещенные резорцины с амидометильными группами (см. [¹] и содержащиеся там ссылки). Изучение реакции резорцинов с МКЛ представляет и самостоятельный интерес как с точки зрения применения лактамов в реакции Манниха, так и изучения внутримолекулярной водородной связи в молекулах продуктов этой реакции.

Молекулярная структура двух продуктов реакции амидометилирования резорцина и МКЛ — N,N'-[(1,3-диоксифенил)-4,6-диметил]-ди-єкапролактама (1) и N,N',N''-[(1,3-диоксифенил)-2,4,6-триметил]-три-ε-капролактама (2) — была установлена методами физико-химического анализа, ¹Н, ¹³С ЯМР- и ИК-спектроскопии [^{2, 3}]. В этих же работах было показано, что в разбавленных растворах для молекул названных веществ характерно образование хелатного мостика за счет внутримолекулярной водородной связи (Н-связи) С=О (лактам) ... Н-О (резорцин). Данные ИК-спектроскопии свидетельствуют о том, что в твердой фазе соединений (1) и (2) присутствуют только Н-связи С=О... H-O[2, 3], однако по ИК-спектрам нельзя отнести их однозначно к внутри- или межмолекулярным. Для установления характера Н-связей в твердой фазе рассматриваемых веществ, в общей программе исследования продуктов реакции амидометилирования фенолов, нами проведено предварительное рентгеноструктурное исследование (1) и (2) с целью выбора объекта для полной расшифровки структуры. Приводим рентгенографические данные этих соединений:

OH OC

(1)

N,N'-[(1,3-диоксифенил)-4,6диметил]-ди-є-капролактам a = 7,54 Åb = 13.96c = 17,57 $\alpha = \beta = \gamma = 90^{\circ}$ дифракционный класс: mmm P212121 пространственная группа: $P2_{1}2_{1}2_{1}$ V_{яч}=1849,4 Å³ $V_{\rm MO,II} = 330 \text{ Å}^3$ Z = 4k = 0.71d_{рентг}=1,294 г/см³ $d_{4 \text{ H3M}}^{20} = 1,285 \ e/cm^3$

N,N',N''-[(1,3-диоксифенил)-2,4,6--триметил]-три-ε-капролактам a=10,71 Å b=14,27c=16,13 $\gamma=101^{\circ}$ дифракционный класс: 2/m A-/a

пространственная группа: A2/a или Aa $V_{\rm HY} = 2419,9$ Å³ $V_{\rm MOJ} = 455$ Å³ Z = 4 k = 0,75 $d_{\rm pentr} = 1,333 \ e/cm^3$ d_{4}^2 изм = 1,324 e/cm^3

где $V_{\rm яч}$ — объем ячейки, $V_{\rm мол}$ — собственный объем молекулы, при подсчете которого применялись межмолекулярные радиусы атомов $R_c = 1,80; R_o = 1,52; R_N = 1,57; R_H = 1,17$ Å [⁴]; Z — число молекул в элементарной ячейке; k — коэффициент упаковки ($k = Z \cdot V_{\rm мол}/V_{\rm яч}$); $d_{\rm рентг}$ — рентгеновская плотность; $d_{4 \, \rm нзм}^{20}$ — измеренная плотность.

Краткое описание эксперимента. Монокристаллы для рентгеновского исследования были получены выкристаллизацией из раствора соединения (1) в ацетоне и (2) в пиридине. Полученные таким способом монокристаллы этих соединений прозрачны, бесцветны, с нечетко выраженной огранкой, имеют форму призмы, вытянутой в случае соединения (1) в направлении кристаллографической оси [001], а в случае соединения (2) — вдоль [110]. Периоды решетки определены по рентгенограммам качания, снятым в камере РКОП (Си-излучение). Относительная погрешность определения периодов составляет 0,5-1,0%, ошибка определения моноклинного угла — ±0,5°. Выбранные элементарные ячейки были проверены по алгоритму Делоне [5]. Дифракционные классы исследованных кристаллов определены по систематике погасаний на развертках слоевых линий, снятых в камере КФОР (Си-излучение). Пространственная группа симметрии для (1) (Р212121) определяется однозначно, для (2) определенному дифракционному классу соответствуют две пространственные группы $(A2/a \ {\rm i} \ Aa)$, обе допустимые теорией плотной упаковки молекулярных кристаллов [4]. Плотность кристаллов измерена методом гидростатического взвешивания в смеси тетрахлорметана и гептана.

Значительные различия в химической и структурной формулах (1) и (2) не позволяли ожидать, что кристаллы этих веществ будут иметь изоморфные структуры. Приведенные в этом сообщении рентгенографические данные подтверждают отсутствие изоструктурности исследованных соединений. В настоящее время ведется расшифровка кристаллической структуры (1).

ЛИТЕРАТУРА

- Кристьянсон П. Г., Арро З. В., Суурпере А. О. Исследование реакции резорцинов с N-оксиметия-ε-капролактамом в присутствии кислоты. Тр. Таллинск. политехн. ин-та, 1978, № 459, с. 7—17.
 Оя Х. П., Кристьянсон П. Г., Вялимяе Т. К. Спектроскопическое иссле-дование структуры N,N'4(1,3-диоксифенил)-4,6-диметил]-ди-ε-капролактама. Тр. Таллинск. политехн. ин-та, 1980, № 491, с. 13—22.
 Оя Х. П., Липпмаа Х. В., Кристьянсон П. Г., Пехк Т. И. Спектроско-пическое исследование структуры N,N',N''4(1,3-диоксифенил)-2,4,6-триметил]-три-ε-капролактама. Тр. Таллинск. политехн. ин-та, 1978, № 459, с. 19—28.
 Китайгородский А. И. Молекулярные кристаллы. М., 1972.
 Делоне Б., Падуров Н., Александров А. Математические основы струк-турного анализа кристаллов. Л., М., 1934.

Таллинский политехнический институт

Институт элементоорганических соединений Академии наук СССР

Поступила в редакцию 17/X 1980