УДК 547.51

Эльви МУКС

СОПОСТАВЛЕНИЕ РЕАКЦИЙ ЭЛЕКТРОФИЛЬНОГО ПРИСОЕДИНЕНИЯ. ОБРАЗОВАНИЕ ЦИКЛИЧЕСКИХ ПРОДУКТОВ

(Представил К. Лээтс)

Реакции электрофильного присоединения к ненасыщенным соединениям часто сопровождаются побочными процессами. Так, α-алкильные заместители по отношению к двойной связи алкена способствуют депротонированию катионного интермедиата, а β-алкильные заместители — внутримолекулярным гидридным или алкильным сдвигам [¹]. В настоящем обзоре более обстоятельно рассмотрены закономерности образования циклических продуктов, главным образом при катионном присоединении галогенов и галогенопроизводных к алкенам и алкинам, а также при катионной полимеризации алкенов.

Согласно общепринятым представлениям, в реакциях электрофильного присоединения к алкенам в лимитирующей стадии образуются интермедиаты карбокатионного типа, которые, вследствие высокой активности, могут взаимодействовать с различными молекулами или части-

цами электронодонорного характера. Например [2-6]:

1) с ненасыщенными связями алкенов, алкинов или аренов (приводит к высшим (полимерным) продуктам или продуктам алкилирова-

2) с группами, имеющими неподеленные электронные пары (часто HO-, HN-, HS-содержащие растворители, образующие смешанные про-

дукты);

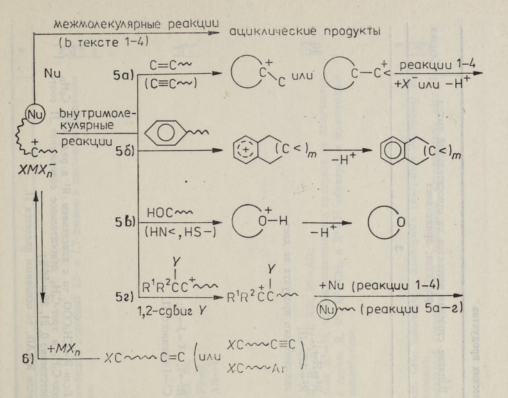
3) с активными связями углерод—галоген или углерод—водород (реакции переноса реакционной цепи при процессах теломеризации или алкилирования алканов);

4) с анионами (реакции рекомбинации или депротонирования).

В таблице систематизированы типичные примеры образования циклических продуктов в процессах катионного присоединения. Эти данные показывают аналогию при взаимодействии катионного центра с нуклеофилом меж- или внутримолекулярно. Межмолекулярные реакции приводят к регулярным продуктам, внутримолекулярные — к изомерным.

Типичные внутримолекулярные взаимодействия изображены на следующей схеме (X=Hlg; XMX_n^- = ZnX_3^- , SnX_5^- и т. п. или X_3^- ; Y=H,

Alk, Ar):



Реакции внутримолекулярного присоединения по кратным связям или по электронодонорным группам дают карбо- или гетероциклические изомеры, а реакции внутримолекулярного переноса водорода или алкильных групп дают ациклические изомеры — продукты 1,1- или 1,3-присоединения [¹].

Необходимым условием циклоприсоединения является наличие реак-

ционноспособной группы (NU) в стерически подходящем поло-

жении от катионного центра (см. ниже). Эта реакционноспособная группа или присутствует в молекуле исходного алкена, или внедряется присоединением карбониевого катиона к алкену (теломеризация, полимеризация). В зависимости от химического характера группы

No ее взаимодействие с катионным центром приводит к

циклическому интермедиату, который дальше, при реакции с нуклеофилом Nu, либо депротонируется (направления 5а—в), либо присоединяет анион (направление 5а).

В таблице приведены также данные об относительном выходе продуктов. На их основе можно вывести некоторые закономерности влияния стерических и электронных факторов и условий проведения процесса на относительную скорость циклизации.

Из стерических факторов, термодинамические аспекты которых рас-

смотрены в [17, 54], циклизации способствуют:

а) наличие реакционноспособного нуклеофильного центра в положениях 5 или 6 по отношению к катионному центру, что приводит к наиболее выгодным 5- или 6-членным циклам. Легкость циклизации в зависимости от числа звеньев в цикле падает в следующем ряду [55]: 6>5, 7>8>4, 9, 10, 11;

3 0	$R^1, R^2 = H \rightarrow I;$ $R^1 + R^2 = A = A = A = A = A = A = A = A = A = $	$X = \text{Br} \rightarrow \text{I}; X = J \rightarrow \text{II};$ $X = \text{Cl} \rightarrow \text{I} + \text{HeMHOTO II}.$	 Если R=CH₃COO, то с изменением R¹ в ряду CH₃, C₂H₅, изо-C₃H₇ и трет-С₄H₉ относительное содержание II соответственно 0, 21, 32 и 56%; если R=Alk, то основным является II.
1	1. Образование производных циклопента(е) на, циклогекса (а) реакции 1,5- и 1,6-диенов $\begin{bmatrix} R^1 & R^2 \\ + J_2 & & \\ & & \end{bmatrix}$ $\begin{bmatrix} 1 & R^1 \\ + R^2 & & \\ & & \end{bmatrix}$ 1.	$ \begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	3. KR + R1C (0 A9BF, R1C R + R1C R R
	3	Образование производных циклопента (е) на, циклогекса (е) на а) реакции 1,5- и 1,6-диенов $R^2 + 3_2 - 4_3 - 4_4 + 3_2 - 4_4 + 3_2 - 4_4 + 3_2 - 4_4 + 3_2 - 4_4 + 3_3 - 4_4 + 3_4 + 3_4 + 3_5 - 4_5 - 4_5 - $	Образование производных циклопента (е) на, циклогекса (е) на а) реакции 1,5- и 1,6-диенов $R^2 + 3_2 - \frac{3}{2} + \frac{3}{2}$

[15]

Способность подобных 1,5- и 1,7-диенов к циклополимеризации

б) присоединение ненасыщенных галогенопроизводных

5

X = CI, Br, $R = Ph \rightarrow I$, $R = AIk \rightarrow II$.

6.

1) R, R¹, R²=H, Alk; R³=Alk; 2) если R³=H, то циклопентенового продукта не получается; 3) в случае R, R¹, R²=CH₃ и R³=H образуется производное циклобутана.

[18]

R=H, СН3; циклизуется изомерный (миграция водорода) интермедиат; нормальный аддукт I под действием катализатора дает II, III, IV.

[19]

103

4	[29]	[30]		[34]
8	у веремента размеров алкильной группы R способствует циклизации.	Миграция фенила.	Низкая степень полимеризации объясняется обрывом цепи с образованием индановой концевой группы с участием PhCH ₃ C=CH ₂ .	1) R=Ph; R¹=H; R²=CH₃ npu −78°C: катализатор ZnC¹₂→I, BC¹₃ или SnC¼→I: II=4:1, TiC¼→II; 2) катализатор ZnC¹₂ npu 20—50°C: R=CH₃, Ph; R¹=H; R²=CH₃, Ph→II; R, R¹=CH₃; R²=H→II; R=Ph; R¹=CH₃; R²=H→I.
2	II. Образование производных инда (е) на, тетрагидронафталина а) реакции арилзамещенных алкенов	Ph Ph ₃ CCH=CH ₂ + 3Cl (Ph ₂ C=CPhCH ₂ 3) Ph	$FeCl_3$ $FeCl_3$ $FeCl_3$ $FeCl_3$ $FeCl_3$ $FeCl_3$ $FeCl_3$ $FeCl_5$	$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$
-	II.	12.	13.	14.

4	[38]	[86] [40] [41] [43]	£ £ £	[48]
3	R, $R^1 = H \rightarrow I + npnmecb II$; $R = H$; $R^1 = CH_3 \rightarrow I$: $II = 7 : 1$; $R = CH_3$; $R^1 = H \rightarrow I$: $II = 1 : 2$.	$R = H, Ph; R^1 = H \rightarrow I;$ $R = H, R^1 = Ph \rightarrow I : II = 4 : I;$ $R = Ph; R^1 = CH_3 \rightarrow I : II = 3 : 4;$ $R = CH_3, Ph; R^1 = Ph \rightarrow II;$ $R = CH_3, Ph; R^1 = Ph \rightarrow II;$	X = Br, J; n = 1, 2. $R^1, R^2 = H, CH_3.$ $B_{MXOL} 80\%.$	Реакция Принса. Выход I, II, III и IV при R=H 7, 53, 8 и 27% и при R=CH ₃ 9, 53, 0 и 32% соответственно.
1 2 2 2	15. Ref. $Ar > R + Ct + R^{1} > R^{1}$	16. R=H, Ph; R¹ R=H, R¹ R=H, Ph; R¹ R=	17. $CH_2 = CHCH_2CH_2 CH_2 _0OH + X_2 \longrightarrow XCH_2 \longrightarrow C CH_2 _0$ 18. $R_1^1 \times R_2^2 = CHCH_2CH_2 + 3z = 0$	19. R + CI

6) присоединение а, а-дихлорэфиров (в циклизации участвуют кратные связи)

Малая скорость реакции и сокатализатор CuCl повышают выход II (35—51%).

При впускании изобутилена в реакционную смесь выход изокромана (II) 70%.

107

б) наличие алкильных и гем-диалкильных заместителей в интермедиате (гем-диалкилэффект [54]) (примеры 1, 11). Связано это явление со стерическими препятствиями образования регулярных аддуктов: при образовании аддуктов с несколькими три- и тетразамещенными углеродными атомами в соседних положениях стерические затруднения приводят к снижению скорости реакции [56], а относительная скорость побочных направлений, в том числе и циклизации, увеличивается (примеры 5, 6, 14, 15);

в) соответствующая конфигурация у двойной связи между катионным и нуклеофильным центрами или возможность *цис-транс-*изомеризации

под действием катализатора (примеры 3, 9).

Наряду со стерическими факторами относительный выход ациклических и циклических продуктов определяется относительными реакционными способностями веществ Nu, присутствующих в системе в качестве нуклеофилов (направления 1—4 на схеме), и участвующей в циклиза-

ции функциональной группы Nu---- (направления 5а-в). Влия-

ние замещающих групп у реакционных центров является аналогичным для внутри- и межмолекулярных процессов: электронодонорные заместители повышают реакционную способность. В случае близких значений

активностей Nu и Nu наряду с ациклическими продуктами

получаются и циклические, если циклизацию не затрудняют стерические

факторы (примеры 1-3, 9, 14-16).

Каталитические реакции присоединения галогенопроизводных к алкенам и алкинам (катионная теломеризация [3]) могут осложняться из-за протекания как конкурирующих, так и последовательных реакций изомеризации (примеры 7, 12), дегидрогалогенирования (примеры 3, 12, 13, 21), циклизации и присоединения [1]. Вторичной циклизации ациклических аддуктов, представляющих собой ненасыщенные галогенопроизводные (направление 6 на схеме), способствуют увеличение времени и конверсии реакции, повышение температуры, прибавление дополнительного количества катализатора и использование менее активного катализатора (примеры 5—7, 9). Имеющиеся экспериментальные данные во многих случаях не показывают, протекают ли внутри- и межмолекулярные реакции параллельно или имеет место последовательное внутримолекулярное алкилирование образовавшихся ациклических аддуктов.

В заключение можно сказать, что при возникновении карбокатионных интермедиатов, содержащих нуклеофильные функциональные группы, могут образоваться циклические продукты. Это верно и в случае веществ соответствующего бифункционального строения при реакциях нуклеофильного замещения или отщепления (направление 6 по схеме). Два примера [29, 57]:

Ct
$$H_2O$$
 H_2O H_2O

Наиболее легко образуются продукты трех типов: производные циклопента (е) на или циклогекса (е) на, производные инда (е) на и гетероциклические соединения, например, производные тетрагидрофурана или тетрагидропирана. Определяющую роль при циклизации играют различные стерические факторы, а также относительная реакционная способность нуклеофильных групп в катионном интермедиате и в присутствующих в смеси соединениях.

ЛИТЕРАТУРА

- 1. Мукс Э. Сопоставление реакций электрофильного присоединения. Конкурирующие направления, определяемые строением алкена. — Изв. АН ЭССР. Хим., 1987, 36, № 2, 103—113. 2. Бетел Д., Голд В. Карбониевые ионы. М., 1970. 3. Петров А. А., Генусов М. Л. Ионная теломеризация. Л., 1968. 4. Kennedy, J. P., Marechal, E. Carbocationic Polymerization. New York, 1982.

- Kennedy, J. P., Marechal, E. Carbocationic Polymerization. New York, 1982.
 Olah, G. A. Friedel-Crafts Chemistry. New York, 1973.
 Boerwinkle, F., Hassner, A. Solvent participation in additions to olefins. Tetrahedron Lett., 1968, N 36, 3921—3924.
 Günther, H. J., Jäger, V. Reaction of iodine with non-conjugated dienes. Tetrahedron Lett., 1977, N 29, 2539—2542.
 Uemura, S., Fukuzawa, S., Toshimitsu, A., Okano, M. Iodine-induced formation of bicyclo[3.3.0]octane derivatives. J. Org. Chem., 1983, 48, N 2, 270—273.
 Кример М. З., Смит В. А., Семеновский А. В. Циклизация изопреноидных соединений. Изв. АН СССР. Сер. хим., 1967, № 7, 1573—1979; 1968, № 4, 866—874.
 Smit, W. A., Semenovsky, A. V., Kucherov, V. F. Cationoid complexes as reagents in electrophilic addition reaction. Tetrahedron Lett., 1971, N 33, 3101—3106. in electrophilic addition reaction. - Tetrahedron Lett., 1971, N 33, 3101-3106.
- 11. Marvel, C. S., Gall, E. J. Intramolecular-intermolecular polymerizations of some diolefins. - J. Org. Chem., 1960, 25, N 10, 1784-1786.
- 12. Field, N. D. Intermolecular—intramolecular polymerization of 2,6-diphenylheptadiene-1,6. J. Org. Chem., 1960, 25, N 6, 1006—1008.
- Marek, M., Roosova, M., Doskočilova, D. Cationic polymerization of 2,5-dimethyl-1,5-hexadiene. J. Polym. Sci. C, 1967, N 16, 971—976.
 Mayr, H., Seitz, B., Halberstadt-Kausch, I. K. Stepwise [2+2] and [3+2]-cyclo-addition reactions of allenyl cations with olefins. J. Org. Chem., 1981, 46, N 5, 1041-1043.

- Mayr, H., Bäuml, E. [2+2]-Cycloadditions of alkenes with the triphenylallenyl cation. Tetrahedron Lett., 1984, 25, N 11, 1127—1130.
 Klein, H., Mayr, H. [3+2]-Cycloadditionen von Allylkationen. Angew. Chem., 1981, 93, N 12, 1069—1070.
 Mayr, H., Klein, H., Kolberg, G. Lewis-Säure-katalysierte Additionen 1,3-Alkylsubstituierter Allylkloride an Alkene. Chem. Ber., 1984, 117, N 8, 2555—2579.
 Klein, H., Freyberg, G., Mayr, H. [2+2]-Cycloadditionen von Allylkationen. Angew. Chem., 1983, 95, N 1, 62—63.
 Ранг Х. А., Чернышев В. О., Пехк Т. И., Эрм А. Ю., Лээтс К. В. К изучению ионно-каталитической теломеризации. XVI. Теломеризация 2-хлор-транс-3-пентена с 2,3-диметил-1-бутеном. Ж. орг. хим., 1979, 15, № 4, 686—691.
 Лээтс К. В., Чернышев В. О., Пехк Т. И., Ранг Х. А., Эрм А. Ю. К изучению ионно-каталитической теломеризации. XV. Теломеризация гем-диалкил и β-алкилзамещенных 1-алкенов. Ж. орг. хим., 1978, 14, № 5, 913—920.
 Miller, J. А., Moore, M. Zinc chloride-induced cycloaddition of allyl chlorides to alkynes. Tetrahedron Lett., 1980, 21, N 6, 577—580.
 Grey, В. D., McMillan, С. М., Miller, J. А., Moore, M. Bicyclo[3,2,1]oct-6-enes via (3+2)-cycloaddition. Tetrahedron Lett., 1987, 28, N 2, 235—238.
 Лээтс К. В., Мукс Э. А. К изучению ионно-каталитической теломеризации. IX. О влиянии природы катализатора на состав продуктов и кинетику теломеризации. Имер. 1074, 10, № 0, 1857, 1860.

- влиянии природы катализатора на состав продуктов и кинетику теломеризации. Ж. орг. хим., 1974, 10, № 9, 1857—1860.

 24. Лээтс К. В., Тенг С. Э., Савич Т. О. К изучению ионно-каталитической теломериза-
- ции. VII. Об изомеризации терпеновых галогенопроизводных. Ж. орг. хим.,
- 1974, 10, № 2, 164—167.
 25. Mayr, H., Schütz, F., Halberstadt-Kausch, J. K. Additions und Cycloadditionsreaktionen von Allenyl-Kationen mit cyclischen 1,3-Dienen. Chem. Ber., 1982,
- 115, N 11, 3516—3527. 26. Mayr, H., Halberstadt-Kausch, J. K. Cycloadditionsreaktionen von Allenyl-Kationen
- mit Cyclopentadien. Chem. Ber., 1982, 115, N 11, 3479—3515.

 27. Mayr, H., Halberstadt, J. K. Konkurrenz zwischen [3+4]- und [2+4]-Cycloadditionen yon Allenylkationen. Angew. Chem., 1980, 92, N 10, 840—841.

- 28. Mayr, H., Schütz, F. Addition and cycloaddition reactions of allenyl cations with various cycloalka-1,3-dienes. - Tetrahedron Lett., 1981, 22, N 10, 925-928.
- Caporusso, A. M., Lardicci, L. An unusual cyclization of 5-phenylalk-1-enes with bromine. J. Chem. Res., Synop., 1983, N 8, 194—195.
 Hassner, A., Teeter, J. S. Phenyl migration in pseudohalogen additions to 3,3,3-triphenylpropene. J. Org. Chem., 1970, 35, N 10, 3397—3401.
 Fritz, A., Rees, R. W. Synthesis of aryleneisopropylidene polymers. J. Polym. Sci., 1973, 10, N 19, 2025.
- Part A-1, 1972, 10, N 8, 2365-2378.
- Pock, R., Mayr, H., Rubow, M., Wilhelm, E. Do carbenium ion additions toward alkenes proceed via π-complexes? A stereochemical investigation. J. Amer. Chem. Soc., 1986, 108, N 24, 7767—7772.
 Marcuzzi, F., Melloni, G. Synthesis and configuration of 1,2,3-triphenyl- and 1,3-diagraphy.
- phenyl-2-methylindans. J. Chem. Res., Synop., 1979, N 6, 184-185.
- Marcuzzi, F., Melloni, G., Modena, G. Electrophilic additions to acetylenes. J. Org. Chem., 1979, 44, N 17, 3022—3028.
 Mayr, H., Striepe, W. Scope and limitations of aliphatic Friedel—Crafts alkyl-
- ations. J. Org. Chem., 1983, 48, N 8, 1159-1165.
- 36. Marcuzzi, F., Melloni, G. Electrophilic additions to acetylenes. Tetrahedron Lett., 1975, N 32, 2771-2774.
- 37. Marcuzzi, F., Melloni, G. Sintesi e caracterizzazione di indani 1,2,3-trifenil- e 1,3-di-
- fenil-2-metilsostituti. —Chem. Ind. (Milan), 1976, 58, N 10, 731—732.

 38. Mayr, H., Pock, R. Relative Reaktivität Alkyl-substituierter Alkene und Cycloalkene gegenüber Diarylcarbenium-Ionen. Chem. Ber., 1986, 119, N 8, 2473—2496.

 39. Mayr, H., Pock, R. Relative reactivities of alkenes toward diphenylmethyl cation. —

- Mayr, H., Pock, R. Relative feactivities of affects toward dipherly featon.
 Tetrahedron Lett., 1983, 24, N 21, 2155—2158.
 Maroni, R., Melloni, G., Modena, G. Addition of alkyl chlorides to diphenylacetylene. J. Chem. Soc. Perkin Trans. I, 1974, N 3, 353—356.
 Maroni, R., Melloni, G. Formation of indenes by addition of carbonium ions to diphenylacetylene. Tetrahedron Lett., 1972, N 28, 2869—2870.
- 42. Maroni, R., Melloni, G., Modena, G. Addition of alkyl chlorides to phenylacetylene. J. Chem. Soc. Perkin Trans. I, 1973, N 21, 2491—2496.
- 43. Marcuzzi, F., Melloni, G. Electrophilic additions to acetylenes. VI. Addition of t-butyl chloride and benzyl chloride to alkynes. - J. Chem. Soc. Perkin Trans. II, 1976, N 13, 1517—1522.
- Williams, D. L. H. Participation by the hydroxyl group in the addition of iodine to unsaturated alcohols. Tetrahedron Lett., 1967, N 21, 2001—2002.
 Williams, D. L. H., Bienvenüe-Goetz, E., Dubois, J. E. Participation by neighbouring groups in addition reactions. J. Chem. Soc. (B), 1969, N 5, 517.
 Ренгевич Е. Н., Станинец В. И., Шилов Е. А. К вопросу о значении циклических диментации.
- переходных комплексов в механизме органических реакций. Докл. АН СССР, 1962, 146, № 1, 111—114.
- 47. Jäger, V., Günther, H. J. Synthesis of γ-methylene butyrolactones (4-penten-4-olides).
- Tetrahedron Lett., 1977, N 29, 2543—2546.
 48. Фарберов М. И., Сперанская В. А. Синтез β-хлорзамещенных спиртов и их превращения. Ж. общ. хим., 1958, 28, № 8, 2151—2161.
- Oldham, W. J. Condensation products of isobutylene and formaldehyde. Brit. pat. 775357, 1957; Chem. Abstrs., 1957, 51, 15112.
 Геворкян А. А., Баданян Ш. О., Казарян П. И. Реакция бис-(α-галондированных)
- эфиров с бутадиеном-1,3. Арм. хим. ж., 1972, 25, № 5, 426—430. 51. Вартанян С. А., Геворкян Ш. А., Дангян Ф. В. Реакция циклизации 1,3-диенов с бис-(α-хлоралкиловыми) эфирами. Изв. АН Арм. ССР. Хим. науки, 1962, 15,
- Геворкян А. А., Баданян Ш. О., Манукян А. А., Казарян П. И. Реакция бис-хлор-метилового эфира с олефинами. Синтез тетрагидропиранов. Арм. хим. ж., 1971, 24, № 10, 909—912.
- 53. Ducshek, C., Muehlstaedt, M., Mueller, K. 1-Substituted isochromans. Ger. (East) pat. 141 159, 1980; Chem. Abstrs., 1981, 94, 174884.
- 54. Allinger, N. L., Zalkow, V. The gem-dimethyl effect. J. Org. Chem., 1960, 25, N 5, 701-704.
- 55. Allinger, N. L., Tribble, M. T., Miller, M. A., Wertz, D. H. An improved force field for the calculation of the structures and energies of hydrocarbons. — J. Amer. Chem. Soc., 1971, 93, N 7, 1637—1649.
 56. Мукс Э. А., Эрм А. Ю., Лыйвеке И. А., Тенг С. Э., Крумм Л. Л., Лээтс К. В. К
- изучению ионно-каталитической теломеризации. XXV. Стерический эффект алкильных заместителей. — Ж. орг. хим., 1988 (в печати).
- 57. Тенг С., Лээтс К. О реакциях превращения терпеновых галогенопроизводных аллильного строения в оксипроизводные. — Изв. АН ЭССР. Хим. Геол., 1971, 20, № 4, 322-327.

ELEKTROFIILSED ÜHINEMISREAKTSIOONID. TSÜKLILISTE PRODUKTIDE MOODUSTUMINE

On klassifitseeritud rida tsükliliste produktide moodustumise näiteid halogeenide ja halogeeniderivaatide katioonsetes ühinemisreaktsioonides alkeenide või alküünidega. On välja toodud mõningad tsüklisatsiooni seaduspärasused. Katioonse tsentri intra- ja intermolekulaarsed reaktsioonid nukleofiilse tsentriga toimuvad sarnaselt.

Elvi MUKS

COMPARISON OF ELECTROPHILIC ADDITION REACTIONS. CYCLIC PRODUCTS

In this paper cationic cyclo-addition reactions have been classified. Some factors affecting the cyclization rates have been shown. There is a similarity between intra-and intermolecular interactions of the cationic and nucleophilic centres,

вора NaNO. и спиртовому раствору-инфионал солопжинену ZnCls. с