ИЗВЕСТИЯ АКАДЕМИИ НАУК ЭСТОНСКОЙ ССР. ТОМ 24 ХИМИЯ * ГЕОЛОГИЯ. 1975, № 1

https://doi.org/10.3176/chem.geol.1975.1.01

УДК 543.51:547.565.2

Ю. ЛИЛЛЕ, Сильвия РАНГ, Лууле БИТТЕР

МАСС-СПЕКТРЫ МЕТИЛОВЫХ ЭФИРОВ АЛКИЛРЕЗОРЦИНОВ

Общие пути распада алкилариловых эфиров под действием электронного удара известны. Так, метиловые (Me) эфиры оксибензола и его метилпроизводных, а также диоксибензолов расщепляются с выделением фрагментов CH₂O, CHO, CO, CH₃ и H [^{1–3}]. Алкильные цепи в ароматических соединениях отщепляются в β-положении по отношению к ядру [¹]. Однако в литературе мало конкретных примеров спектров Меэфиров алкилфенолов [⁴], в частности алкилрезорцинов [⁵]. В ходе систематического исследования методов синтеза и свойств алкилрезорцинов были получены масс-спектры ряда Ме-эфиров, которые приводятся ниже.

Рассмотрим спектры Ме-эфиров 2-метил-, 2-н-пропил-, 2-н-бутил-, 2-нгексил-, 2-н-нонил-, 5-метил-, 5-н-гептил-, 5-н-децил-, 5-метил-2-н-гексил-, 5-метил-2-н-нонил- и 2-н-гексил-5-н-гептилрезорцина (в табл. 1, 2 и 3 приведены пики, интенсивность которых выше 1% от интенсивности максимального пика).

В спектре I были обнаружены метастабильные ионы с массами 68,4, 80,9, 83,6, 96,3 и 99,6 (обозначены соответственно от m_1^* до m_5^*), что позволяет изобразить расщепление указанных соединений по следующей схеме, объясняющей образование интенсивных пиков с m/e 137, 123, 121, 109, 107, 94, 91, 79 и 77.

Приведенная схема несколько упрощена, поскольку в спектре имеются также ионы с *m/e* М-1 и двухзарядные ионы. Последние обнаруживаются по ионам с *m/e* 75, 75,5, 76 и 76,5 с интенсивностями соответственно 10, 1, 22 и 15%.



Картина распада VI несколько проще по сравнению с распадом I. Доминирует выделение СНО-единицы с образованием интенсивного пика с *m/e* 123 (об этом свидетельствует метастабильный ион с *m/e* 99,6).

-

4

=

Ю. Лилле, Сильвия Ранг, Лууле Биттер

abnuya		Λ																									
L	Ha (V)		1	1,1	2,2	1,3	1	1	1	1 10	1	2,3	1	11	2,2	100,0	2'6	11	1	1	1		1	1	9.1	6,0	
	нилрезорци	IV	1	1,9	2,6	1,6	1,2	1	1	6.4	5	2,4	1	11	1,9	100,0	8,6	11	1,2	1	1	11	13.4	1,8	1	1	
	V) и 2-н-но	III	1	2,4	3,5	2,0	1,5	1 0	1	75	21-	3,1	1,1	11	1,2	100,0	8,4	2.0	2,5	1 0i	1	17,2	1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	1	17	1	
	и-гексил- (I)	II TO	ing i	2,4	4,5	2,1	6.01,8	-	1,2	70	2	3,3	1	1.1	1	100,0	8,4	1,2	1	21,9	2,5	111	I II	4	1	J.C.	
	л- (111), 2-н	037101 11934 037101 037101	000	6.4	3,3	25,0	5,1	10,9		1,9	9.6	10,0	1.1 P	1,0	3,9	10,3	0,001	10.9	TO THE	0 11 0 0	1 1 1	10 10		Den Den Den Den Den Den		Par in	
	I), 2-н-бути.	alm		105	106	107	801	109	115	120	199	123	135	136	138	151	152	154	165	180	181	194	666	223	264	265	мат был ген ш
	I) -кипоqп-н-			3.5 0	2,3	-	1 1 0	C MAL		1,5		M-1 MC	E = 1.9 6 0				3,2	01.9	H H H H H H H	-R. ()	, H	18.7	200 14 H	4.0	ин- 101 6 ни 3,6		Б-м при свм 80,9
	(1), 2.	n äki																									
	етил-	IV	13 10 13 10 14 10	1.5	110	1	X II	1	1	1,0	K0		2,8			A LEO	4,1	2,2 1.6	flo 1		OI R	906	1 9	4.7	IT,	-	109
	эфиров 2-метил-	III IV	S C A	1.8 1.5		1	2,2		1	1,0 1,0			2,8				6,7 4,1	2,3 2,2 2,3 1,6	1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1			20.6 9.08	2.8 1.9	6,1 4,7	10 11 10 11 10 10 10		201 1 R2 2 T R2 2 T R1 2 T R1
	метиловых эфиров 2-метил-	III III	usy si c usy tar	1.2 1.8 1.5			3,4 2,2 -	1,3	112	- 1,0 1,0			6,4 2,8				8,9 6,7 4,1	2,4 2,3 1,6 2,4 2,3 1,6					3.4 2.8 1.9	7.3 6.1 4.7	о Т я й я й я я я я я я я я я я я я я я я		201 r RO 010 010
	асс-спектры метиловых эфиров 2-метил-			3.2 1.2 1.8 1.5	2.4	4,2	12,8 3,4 2,2 -	8,0 1,3	5,8 1,2	2,4 - 1,0 1,0	2(3) 45 215 1319 - 215 2 2	2,0	13,2 6,4 - 2,8 - 2,8	10,6	L3	2.8	27,6 8,9 6,7 4,1	10,9 4,0 3,0 2,2 17,3 2,4 2,3 1,6				9,6	4.5 3.4 2.8 1.9	5,8 7,3 6,1 4,7	8,7	1,9	

Таблица 2

Масс-спектры метиловых эфиров 5-метил- (VI), 5-и-гептил- (VII), 5-и-децил- (VIII), 5-метил-2-и-гексил- (IX), 5-метил-2-и-нонил- (X) и

	IX	2,6	1,0	1,2	1	1,6	2,6	3,7	5,0	3,8	1,5	1,7	4	1,4	1,1	2,3	2,5	11,6	2,0	2.1	2,9	1	1.6	1,2	1,6	2,0	8,8	6,9	1.1	1,3	1,5	2,8	8,5	2,5	3,5
	х	3,1	1	1	1	1	1	1	2,5	1,3	1,1	1	1	weine -		a' Tobara	IN TIGORIA	3,3	and a bear	1	1	1	1	1	0,+-	Ĩ	18	1,8	1	1	1	1	100,0	8,3	Thornorth
	IX	3,7	1	1	1	1	1	1	3,3	1,6	1,1	1	1	60	1	110000	1	3,9	1 TT 1 TT 1	1	1		1	ay I	1	1	1	1,6	1	1	1	10	100,0	9,5	1
TB	VIII	1,4	1,4	2,1			1	1	1	5,0	1,9	2,8	1	1		Abr	1	1,6		2,4	1,5	1,9	1	1	1	t	16,8	100,0	8,9	1	1	1,5	13,7	3,2	1
TR K	VII	1,3	1,3	2,2,		-	1	1	1	4,9	2,0	3,1	1	1	1	1	1	1,3	1	2,6	1,4	1,4	1	1	1	1	13,6	100,0	-7,9	1	1	1	14,5	3,2	1
(II) (II)	VI	9,3	7,2	15,2	1,2		1	1,1	1	10,1	12,1	47,1	3,9	1	T	1	1	1,1	1	3,9	T	1	1	1	1	1	4,4	100,0	8,8	-	1		T	1,3	1 1
илрезорци	m/e	107	108	109	110	115	117	119	120	121	122	123	124	131	132	133	134	135	136	137	138	139	147	148	149	150	151	152	153	161	163	164	165	166	177
2 1					_						_	_	_	_		_	_		_	_		_			_	_	_	_	_	_	_	_			
ил- 5-н-гепт	IX	1 13	5.3	T.I.I.	8.2	1	1.67		21	5,3	2,7	- 02	1	1	1,4	-	. 1.6	1,5	Hunda-	1	3,0	1,6	3,1	1	1	1	1	7,2	1,6	1,6	1	1.8	2,0	16,3	2,0
2-н-гексил- 5-н-гепт	X XI	1.8 I I I I I I I I I I I I I I I I I I I	2.1 5.3	1.1.1	2,1 8,2		167 20 100	SI TO OT	and and	1,1 5,3	1,4 2,7	10 - R	1		- 1,4		Caol-mag (yr1,6	- 1,5	undu t 1	1	1,2 3,0	- 1,6	3,3 3,1	1	1	1	1	3,4 7,2	- 1,6	- 1,6	1	- 1,8	- 2,0	12,8 16,3	1,1 2,0
2-н-гексил- 5-н-гепт	IX X XI		2.8 2.1 5.3		1.6 2,1 8,2	C11- 11- 11-				1,2 1,1 5,3	- 1,4 2,7	N	1	1	1,4		Anathabcaolman (yrg1.6	+ - 1,5	1	1 1	2,7 1,2 3,0	1,6	4,0 3,3 3,1	1	1	1 1	1	4,5 3,4 7,2	1,6	1,6	1	1.1 - 1.8	- 2,0	17,2 12,8 16,3	1,5 1,1 2,0
2-н-гексил- 5-н-гепт	VIII IX X XI IIIN		4.9 2.8 2.1 5.3		4,2 1,6 2,1 8,2					2,9 1,2 1,1 5,3	1,9 - 1,4 2,7		1 1 1	1 1	1,8 1,4		ad-br pyraminubcaol-nus (yrill6	1,4 1,5	1,3	1 1 1	4,3 2,7 1,2 3,0	2,5 1,6	2,4 4,0 3,3 3,1			1 1	1 1 1	5,2 4,5 3,4 7,2	1,2 1,6	1,6	1 1	- 1.1 - 1.8	2,0	2,1 17,2 12,8 16,3	- 1,5 1,1 2,0
2-н-гексил- 5-н-гепт	VII VIII IX X XI XI		4.4 4.9 2.8 2.1 5.3		2,0 4,2 1.6 2,1 8,2		NT N TO TO TO TO TANK			2.5 2.9 1,2 1,1 5,3	- 1,9 - 1,4 2,7		1 1 1	1 1 1	2,4 1,8 1,4		out- Incad-by para - nubcao - nus (yr1.6	- 1,4 1,5		1 1 1	4,7 4,3 2,7 1,2 3,0	3,0 2,5 1,6	2,0 2,4 4,0 3,3 3,1	1 1		1 1	1 1 1	5,4 5,2 4,5 3,4 7,2	1,2 1,2 1,6	1,6	I I I I I I I I I I I I I I I I I I I	1.1 - 1.8	2,0	2.3 2.1 17,2 12,8 16,3	1,5 1,1 2,0
2-н-гексил- 5-н-гепт	VI VII VII IX X XI XI XI	3.9	5.2 4.4 4.9 2.8 2.1 5.3		2,1 2,0 4,2 1,6 2,1 8,2	3.6 1 1 1	9,3	7,2	1'0	2,1 2,5 2,9 1,2 1,1 5,3	1,9 - 1,4 2,7	1,5	4,6	1,7	9,8 2,4 1,8 1,4	II,1	2,00 conduct _ purchart-bar search material-mar (yrg1,6	3,6 - 1,4 1,5		2,1	20,6 4,7 4,3 2,7 1,2 3,0	9,6 3,0 2,5 1,6	17,5 2,0 2,4 4,0 3,3 3,1	1,5	2,8	1.3 1 1	1.4	23.7 5,4 5,2 4,5 3,4 7,2	11.1 1,2 1,2 1,6	5,4 1,6	6.7	1.1 - 1.8	2,0	2.1 2.3 2.1 17,2 12,8 16,3	2,1 1,5 1,1 2,0

5

Продолжение табл. 2	IX X XI IIIA	— — 100,0 — — 100,0 — — 17,9 8,9 — 7,3 1,6 — 1,4 — — 1,6 — — 1,6 — — 2,1 8,9 — 7,3 1,6 — 1,4 — — 1,6 — — 1,6 — — 1,6 — — 1,6 — — 2,5 — — 2,5 — 9,6 — 0,5 — 0,6 0,5 …	туры — денолы, черные фигуры — Ме-эфиры, Х — ТМС-эфир (5-изо- мер).		8 12 nc IX X X X X X X X X X X X X X X X X X X
- 23			16-	4 8 4	00000000000000000000000000000000000000
111	m/e	249 250 251 279 279 320 321 321 321 321 321		A CALLER OF CALL	wite Rabesobiii -M-Yeiffing-
20	IX	1,6 1,2 1,2 1,2 9,7 1,8 1,1 1,1	1	6,7 2,0 1,4 1,4 1,7 1,7 1,1 1,1 1,3 1,3 1,3 4,2 1,3 4,2 1,3 1,3	8.3 3.3 3.9 4- (AII) 2
1,1	x		mle	282 283 295 296 309 311 337 333 339 333 339 339 339 339 351	353 354 354 354-1680.08
12	IX	1,9		1,3 1,3 1,3 1,3 1,3 1,3 1,0 1,0 2,7 2,7 2,0 2,0 100,0	1,3 1,2 16,7
-	VIII	2,90 2,90	le l	8 8 8 9 12 8 8 8 12 12 8 8 8 10 12 12 12 12 12 12 12 12 12 12 12 12 12	81 AUT 8
-	NII			21 21 21 22 22 22 23 24 24 24 24 24 25 25 26 26 26 26 26 26 26 26 26 26 26 26 26	ALL 27 26 08 Proc. 940
12	<u> </u>			9,8 5,8 5,7 1,3 6,7 1,3 6,7 1,3 1,1 1,1 1,1 1,2 1,3	6,7 6,7 1,1
201	m/e	178 179 191 194 194 235 235 237 237 237	m/e	41 44 45 45 55 56 59 73 73 73 74 71 91 10 119	133 147 148 2010 - CHOR

6

Ю. Лилле, Сильвия Ранг, Лууле Биттер



В спектре также содержатся указанные выше двухзарядные ионы.

В случае эфиров с длинными боковыми цепями господствующим является β -разрыв этих цепей относительно бензольного ядра. Цепь в 2положении отщепляется в виде (CH₂)_{*n*-2}CH₃ с образованием иона массой 151. Для соединений II, III, IV, V, IX, X и XI наблюдались соответствующие метастабильные ионы с *m/e* 126,8, 117,5, 102,6, 86,3, 115,4, 98,0 и 193,9. Цепь в 5-положении отщепляется в виде (CH₂)_{*n*-1} с мигрированием атома водорода. В результате образуется ион с *m/e* 152 (в спектре VII наблюдали соответствующий метастабильный ион с *m/e* 97,9). В спектре XI наблюдались оба типа разрыва боковых цепей соответственно их положению в молекуле.

Такое же поведение алкильных цепей наблюдается в спектре триметилсилилового (TMC) эфира 5-н-гептилрезорцина (XII, табл. 3) и в спектрах алкилрезорцинов (опубликовано ранее [⁶]). Это совпадает с известными данными, согласно которым при накоплении в бензольном ядре электронодонорных *мета*-заместителей увеличивается вероятность миграции атома водорода при β-разрыве. Это явление объясняется стабилизацией образующихся при β-разрыве ионов с циклогексадиеновой структурой.



Характерной чертой спектров 5-изомеров с длинной цепью (VII, VIII, XII) является образование слабых пиков с четным значением m/e, равным M-14*i*, где $i=1 \div (n_{\rm C}-2)^*$. Эти пики образуются в результате отрыва CH₂-единиц, протекающего с миграцией атома H. Они сопровождаются пиками с нечетным значением m/e, образующимися при разрыве без миграции водородных атомов. В основном доминируют пики с четным значением m/e (среди них наиболее интенсивные пики с m/e 194 для VII и VIII, 310 для XII и 166 для XIII). Но характерно, что при γ -разрыве, а также при разрыве связи между вторым и третьим атомами углерода, считая от свободного конца цепи, доминируют пики с нечетным значением m/e (среди них очень интенсивные пики с m/e, соответствующие γ -разрыву).

В случае 2-изомеров суммарная интенсивность указанных пиков примерно в 3 раза ниже.

Образование этих ионов может быть объяснено следующими структурами:

* n_c — число атомов углерода в боковой цепи.



Для VII предпочтительно m=2, а для VIII m=3 и m=6.

ТМС-эфирам характерны более «чистые» спектры по сравнению с Ме-эфирами. Возможно, что это обусловлено выделением больших Si(CH₃)₃ фрагментов (характерный ион с *m/e* 73, интенсивность пика которого составляет 45% от интенсивности пика с *m/e* 268, соответствующей β-разрыву), сопровождаемым значительным понижением энергии молекулярного иона. Характерный пик с *m/e* M-15, по всей вероятности, обусловлен отрывом CH₃-единицы от той же функциональной группы [7].

Стабильность молекулярного иона W_M , определяемая как интенсивность пика молекулярного иона по отношению к полному ионному току, в пределах $n_C = 1 \div 13$ зависит только от длины цепи и резко падает при увеличении последней (рис. 1). Отсутствие зависимости от положения цепи объясняется резонансными структурами, приведенными выше.

Экспериментальная часть

Синтез изученных эфиров описан в [8]. Спектры регистрировались на приборе МХ-1301 при энергии ионизирующих электронов 50 эв, токе эмиссии катода 1,5 ма, ускоряющем напряжении 2,2 кв и температуре узлов прибора 200° С.

Заключение

Описаны масс-спектры ряда эфиров (в основном метиловых) алкилрезорцинов и показано, что общие закономерности в изученных спектрах согласуются с известными корреляциями, установленными для производных бензола.

ЛИТЕРАТУРА

- Будзикевич Г., Джерасси К., Уильямс Д., Интерпретация масс-спектров органических соединений, М., 1966, с. 198.
- 2 Barnes C. S., Occolowitz I. L., Austr. J. Chem., 16, 219 (1963).
- 3. Pelah Z., Wilson I. M., Ohashi M., Budzikiewicz H., Djerassi C., Tetrahedron, 19, 2233 (1963).
- 4. Atlas of Mass Spectral Data, 1-3., Interscience Publishers, 1969.
- 5. Occolowitz I. L., Anal. Chem., 36, 2177 (1964).
- 6. Бродский Е. С., Лилле Ю. Э., Лукашенко И. М., Биттер Л. А., Полякова А. А., ЖОрХ, 6, 2096 (1970).
- 7. Smith G. G., Djerassi K., Org. Mass. Spectrom., 5, 487 (1971).
- 8. Лилле Ю. Э., Биттер Л. А., Кундель Х. А., Тр. НИИ сланцев, вып. 19, Таллин, 1973.

НИИС Институт сланцев Институт химии Академии наук Эстонской ССР Поступила в редакцию 26/VI 1973

J. LILLE, Silvia RANG, Luule BITTER

ALKÜÜLRESORTSIINIDE METÜÜLEETRITE MASSISPEKTRID

Kirjeldatakse rea alküülresortsiinide metüüleetrite massispektreid ja sedastatakse, et need alluvad bensooli derivaatide spektrite kohta kehtivatele üldistele seaduspärasustele.

J. LILLE, Silvia RANG, Luule BITTER

MASS SPECTRA OF ALKYL RESORCINOL METHYL ETHERS

A number of mass spectra of alkyl resorcinol methyl ethers are described. It is shown that the general features of the spectra correspond to the common rules valid for benzene derivatives.