

Т. ПЕХК, Ю. ЛИЛЛЕ, Э. ЛИППМАА, Л. БИТТЕР

ХИМИЧЕСКИЕ СДВИГИ УГЛЕРОДА-13 АЛКИЛРЕЗОРЦИНОВ

При проведении цикла работ по изучению алкилрезорцинов [1] особое значение приобрели методы определения их структуры. Из спектральных методов для этой цели применялись ИК и УФ спектрофотометрия [2-5], масс-спектрометрия [6, 7] и ядерный магнитный резонанс (ЯМР) на протонах [2]. ЯМР-спектры углерода-13 алкилрезорцинов не изучены, хотя с точки зрения определения структуры углеродного скелета молекулы они имеют известные преимущества перед другими спектрами. В литературе имеются данные только о протонных химических сдвигах незамещенного резорцина [8] и 5-метилрезорцина [9]. По виду спектра ароматических протонов удается определить место присоединения заместителя, но определение строения алкильного радикала затруднено.

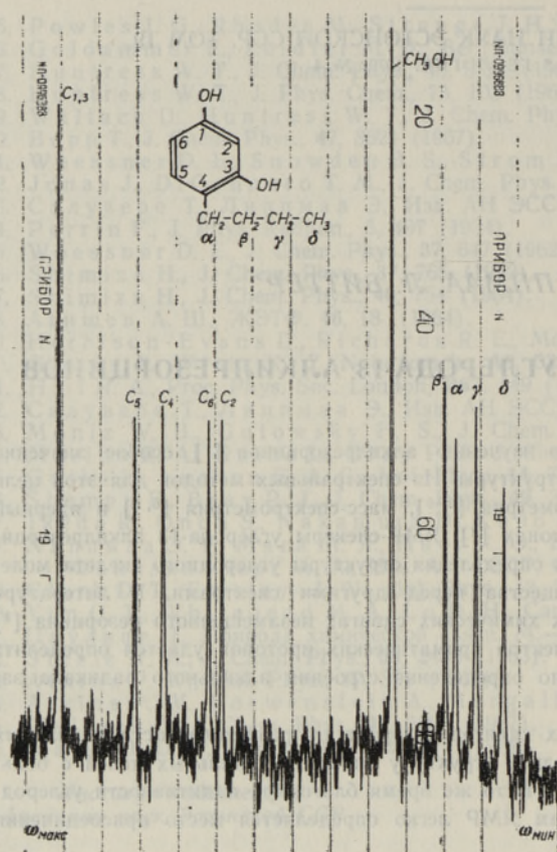
Сильная зависимость химических сдвигов углерода от разветвленности алкильных групп [10] дает возможность определить структуру сложных алкильных цепей с большим количеством углеродных атомов. В то же время благодаря аддитивности углеродных химических сдвигов по спектрам ЯМР легко определяется место присоединения алкильного остатка.

В последнее время накоплен значительный материал по резонансу углерода-13 в ароматических соединениях, указывающий на аддитивность химических сдвигов. Однако в определенных условиях имеют место более или менее существенные отклонения. Проведенное исследование подтверждает аддитивность химических сдвигов в спектрах алкилрезорцинов, однако указывает на значительные пространственные взаимодействия в молекулах 2- и 4-алкилрезорцинов.

Экспериментальная часть

2-Алкилрезорцины синтезированы через диметилловый эфир 2-литий-резорцина [11], 5-метил-, этил- и пропилрезорцины получены из производных циклогександиона-1,3 [12], 5-гептилрезорцин получен восстановлением 3,5-дигидроксифенилгексилкетона [13], а 4-алкилрезорцины синтезированы восстановлением соответствующих кетонов по Клемменсену [14]. Чистота всех соединений проверялась методом газовой хроматографии и составляла не менее 95%.

Спектры ЯМР углерода-13 были сняты при частоте 15,1 МГц на универсальном спектрометре, работающем по методу разделения времени [15]. Химические сдвиги определялись из спектров поглощения с применением двойного резонанса. При этом сильное возмущающее ВЧ-поле перестраивалось во время каждой развертки на резонанс с протонами, связанными с насыщенными и ненасыщенными атомами углерода. Растворителем служил метиловый спирт. Полученные спектры иллюстрирует приведенный на рисунке спектр ЯМР ^{13}C 4-н-бутилрезорцина.



Спектр абсорбции двойного резонанса раствора 4-*n*-бутилрезорцина в метиловом спирте. Скорость развертки 15 гц/сек.

дид к дополнительному увеличению экранирования С-5 на 0,9 м. д. и С-4,6 на 1,2 м.д. и к уменьшению экранирования С-1,3 на 1,6 м.д. Разбавление насыщенного раствора не оказывает заметного влияния на сдвиг атома С-2. Неодинаковый ход кривых разбавления указывает на сложность сольватационных процессов растворов фенолов в спиртах. Следует указать, что в изменении химических сдвигов резорцина имеется некоторая аналогия с изменением химических сдвигов оксибензола в растворе метанола с прибавкой метилата натрия [17].

Хотя суммарные изменения экранирования атомов резорцина довольно большие, в пределах изменения концентраций изученных алкилрезорцинов (см. табл. 1, 3) это приводит лишь к незначительной дополнительной погрешности, не превышающей $\pm 0,2$ м.д. при изменении концентрации алкилрезорцинов на 10%. Данные измеренных химических сдвигов углерода-13 приведены в табл. 1 и 3. Химические сдвиги измерены относительно внешнего эталона CS_2 . Воспроизводимость результатов измерений около $\pm 0,2$ м. д. При отнесении спектральных линий легко определить сигналы от алкильного остатка и от ароматических атомов углерода, так как разница в экранировании sp^2 - и sp^3 -гибридизованных атомов углерода в данном случае составляет от 60 до 90 м.д. Для отнесения линий в алкильном радикале применялось сравнение с химическими сдвигами *n*-алканов [10], алкилбензолов [18] и алкилциклоалкенов [19].

Можно различать две группы сигналов: в более сильном поле резонируют углеродные атомы растворителя и *n*-бутильной группы, а в слабом поле ароматические углеродные атомы. Применены невращающиеся амплулы диаметром 15 мм. Так как растворение фенолов в спиртах сопровождается комплексообразованием [16], то для оценки влияния концентрации метилового спирта на экранирование алкилрезорцинов были измерены химические сдвиги чистого резорцина при температуре около 115°С, а также растворов резорцина в метиловом спирте при концентрациях 4; 15; 30; 45 и 70% резорцина в метаноле. При переходе от чистого резорцина к насыщенному (70%) раствору в метаноле наблюдается увеличение экранирования С-2, С-4,6 и С-5 атомов углерода на 1,3; 1,4 и 0,6 м. д. соответственно, а в то же время экранирование С-1,3 практически не меняется. Дальнейшее разбавление раствора до 4% приво-

Имеющиеся регулярности в спектрах алкилзамещенных циклических соединений в большинстве случаев дают возможность для однозначного отнесения всех линий. Для отнесения химических сдвигов α - и β -углеродных атомов в 4-амил-, 4-гексил-, 4-гептил- и 4-нонилрезорцинах применялось селективное насыщение протонов, находящихся в α -положениях к ароматическому ядру. Эти протоны дают резонанс в более слабом поле, чем остальные протоны алкильного радикала, присоединенного к ароматическому ядру (ср. средний химический сдвиг алифатических метиленовых групп в углеводородах 8,7τ со сдвигом метиленовой группы в этилбензоле 7,38τ [20]). Таким образом удастся однозначно отнести различающиеся на менее, чем 1 м.д. спектральные линии.

Отнесение линий ароматических углеродных атомов основывается на определении мультиплетности сигналов в спектрах монорезонанса и на сравнительном анализе химических сдвигов. В последнем случае полученные химические сдвиги сравниваются со сдвигами, рассчитанными на основе аддитивности химических сдвигов углерода.

Результаты и обсуждение

2-Алкилрезорцины. Спектры 2- и 5-замещенных резорцинов должны в общем случае содержать одинаковое на основе симметрии количество линий, но в то же время их очень легко различать хотя бы по химическому сдвигу атома С-2 в цикле.

В 2-замещенных алкилрезорцинах в положении 2 наблюдается парамагнитный сдвиг по сравнению со сдвигом С-2 в резорцине; при этом уменьшение экранирования С-2 примерно равно уменьшению экранирования замещенного атома в соответствующих алкилбензолах [18].

Таблица 1

Химические сдвиги ^{13}C в 2- и 5-алкилрезорцинах (δ_{CS_2})

Заместитель	Конц. в CH_3OH	С-1,3	С-2	С-4,6	С-5	Алкильный остаток						
						α	β	γ	δ	ϵ	ζ	η
—	50	35,5	90,4	85,7	62,8	—	—	—	—	—	—	—
2-алкилрезорцины												
CH_3	51,6	37,5	81,4	85,6	66,8	185,4	—	—	—	—	—	—
<i>n</i> - C_3H_7	49,8	37,3	76,3	85,6	66,7	167,9	170,7	179,5	—	—	—	—
<i>n</i> - C_4H_9	61,1	37,7	76,2	85,4	66,9	170,4	161,6	170,4	179,7	—	—	—
<i>n</i> - C_6H_{13}	60,0	37,3	75,9	85,3	66,7	169,7	163,6	163,6	161,1	170,2	179,3	—
5-алкилрезорцины												
CH_3	47,8	35,8	93,3	85,0	52,4	172,6	—	—	—	—	—	—
C_2H_5	49,4	35,6	92,9	86,2	45,8	164,4	178,3	—	—	—	—	—
<i>n</i> - C_3H_7	46,6	36,2	93,0	85,7	47,5	155,6	169,3	180,0	—	—	—	—
<i>n</i> - C_7H_{15}	46,7	35,4	93,0	85,9	47,8	157,3	162,0	163,9	163,9	161,3	170,6	179,6

В спектрах 2-алкилрезорцинов наблюдается аналогия с алкилбензолами также по величине эффектов замещения в других положениях цикла. Меньше всего меняется экранирование атомов, находящихся в *meta*-положении от заместителя. В *para*-положении возникает диамагнитный сдвиг около 4 м.д. (в алкилбензолах около 3 м.д. [18]). Если в алкилбен-

золах изменение экранирования орто-атомов незначительное, то в 2-алкилрезорцинах из-за стерического взаимодействия экранирование углеродных атомов, связанных с кислородом, увеличено на 2 м.д. по сравнению с незамещенным резорцином.

Для оценки влияния гидроксильных групп на алкильную группу измеренные сдвиги можно сравнить со сдвигами алкильных групп алкилбензолов. В табл. 2 приведены химические сдвиги алкильных групп в алкилбензолах [18], среди которых сдвиги *n*-пропилбензола и *n*-гексилбензола приведены впервые.

Таблица 2

Химические сдвиги ^{13}C насыщенных атомов *n*-алкилбензолов (δ_{CS_2})

Вещество	Химические сдвиги атомов алкильного остатка					
	α	β	γ	δ	ϵ	ξ
Толуол *	172,3	—	—	—	—	—
Этилбензол **	164,1	177,8	—	—	—	—
<i>n</i> -Пропилбензол	154,8	168,5	179,5	—	—	—
<i>n</i> -Бутилбензол	157,4	159,4	170,5	179,3	—	—
<i>n</i> -Амилбензол	157,7	161,8	161,8	170,5	179,4	—
<i>n</i> -Гексилбензол	157,2	161,8	164,1	161,4	170,5	179,3

* 171,8 по [21], 172,4 по [22].

** 164,3 и 177,9 по [23].

Как и в *o*-крезоле [23], в α -положении относительно ароматического ядра наблюдается увеличение экранирования, при этом относительный диамагнитный сдвиг, равный 13 м.д., намного больше, чем изменение сдвига 2-метильной группы в *o*-крезоле (3,5 м. д.) или в 1,2,3-триметилбензоле (6,3 м.д. [22]). Этого и следовало ожидать, так как в 2-алкилзамещенных резорцинах имеются наиболее благоприятные условия для 1,4-взаимодействия между гидроксильными группами и α -углеродными атомами боковой цепи. Примечательным является относительный диамагнитный сдвиг, равный 2 м.д. для β -углеродных атомов. Увеличение экранирования за счет 1,5-взаимодействия отмечено нами также в бициклических соединениях [24]. С другой стороны, 1,5-взаимодействие метильных групп приведет к парамагнитному сдвигу в алифатических соединениях [25]. Уменьшение химического сдвига метоксильных групп в метоксибензолах [26] и в алкилзамещенных анизолах [27] можно также связать с 1,5-взаимодействием.

5-Алкилрезорцины. Как было уже указано при обсуждении спектров 2-алкилрезорцинов, число линий в спектрах 5- и 2-алкилрезорцинов одинаковое. Благодаря влиянию алкильных групп атомы С-2 имеют диамагнитный сдвиг около 3 м.д. Химические сдвиги С-1,3 практически совпадают со сдвигом замещенных атомов резорцина. В положениях 4,6 и 5 имеется также аналогия с алкилбензолами. Экранирования насыщенных атомов в 5-алкилрезорцинах практически совпадают с данными для алкильных групп в алкилбензолах, чего и следовало ожидать на основе отсутствия взаимодействия заместителей, находящихся в *meta*-положениях.

4-Алкилрезорцины. Хотя в общем случае можно предполагать неравенства химических сдвигов всех ароматических углеродных атомов в изученных 4-алкилрезорцинах, сдвиги С-1 и С-3 при данной разрешаю-

Таблица 3

Химические сдвиги ^{13}C в 4-алкилрезорцинах (δ_{CS_2})

За- мес- тель	Конц. в CH_3OH	C-1,3	C-2	C-4	C-5	C-6	Алкильная группа										
							α	β	γ	δ	ϵ	ξ	η	θ	ι		
—	50	35,5	90,4	85,7	62,8	85,7	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—
CH_3	37,0	37,8	90,8	77,3	62,2	86,6	178,9	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—
C_2H_5	52,8	38,4	90,3	70,5	63,4	86,2	171,0	179,9	—	—	—	—	—	—	—	—	—
<i>n</i> - C_3H_7	30,3	37,5	90,4	72,4	62,7	86,5	161,7	169,9	179,9	—	—	—	—	—	—	—	—
<i>n</i> - C_4H_9	65,0	38,1	89,9	71,4	62,4	85,8	164,1	160,6	170,6	179,5	—	—	—	—	—	—	—
<i>n</i> - C_5H_{10}	55,0	37,8	90,1	71,6	62,5	86,0	163,8	163,2	161,3	170,5	179,4	—	—	—	—	—	—
<i>n</i> - C_6H_{13}	57,5	37,7	90,0	71,6	62,5	85,9	163,8	162,8	163,8	161,1	170,4	179,3	—	—	—	—	—
<i>n</i> - C_7H_{15}	54,1	37,7	90,2	71,8	62,6	86,1	163,8	162,8	163,8	163,8	161,1	170,5	179,5	—	—	—	—
<i>n</i> - C_8H_{17}	56,2	37,7	90,2	71,8	62,6	86,1	163,7	162,8	163,7	163,7	163,7	161,1	170,5	179,5	—	—	—

щей способности (около 0,2 м.д.) совпадают (см. табл. 3). Это несколько неожиданно, так как алкильные заместители в алкилбензолах неодинаково влияют на *орто*- и *пара*-положения. Следовательно, можно было ожидать, что экранирование C-1 примерно на 2,5—3 м.д. более диамагнитное, чем для C-3. Но с другой стороны, стерическое взаимодействие должно привести к некоторому увеличению экранирования C-3, как и в 2-алкилрезорцинах (положения C-1 и C-3). Этим и объясняется близость химических сдвигов C-1 и C-3 в 4-алкилрезорцинах.

Влияние алкильных заместителей на химические сдвиги C-2,6 и C-4 имеет близкую аналогию с алкилбензолами.

Стерическое взаимодействие с алкильной группой в 4-замещенных резорцинах должно быть слабее, чем в 2-замещенных производных. Это отражается на химических сдвигах α -углеродных атомов боковой цепи. Относительные сдвиги здесь меньше (около 6,5 м.д.), чем в 2-производных, но все-таки больше, чем в *о*-крезоле [23]. Увеличение экранирования β -углеродного атома хотя и заметно (1—2 м.д.), но меньше, чем в 2-замещенных производных.

Из приведенных данных следует, что при определении химических сдвигов алкилрезорцинов наблюдаются весьма регулярные эффекты как гидроксильной группы, так и алкильных заместителей. Этим еще раз подтверждается аддитивность влияния заместителей в ароматических соединениях. В то же время оказывается, что накопление заместителей у соседних атомов ароматического ядра приводит к дополнительному изменению химических сдвигов стерически взаимодействующих атомов. Стерическое взаимодействие очень ярко отражается на экранировании насыщенных углеродных атомов боковой цепи.

Таким образом, из углеродных спектров ЯМР алкилрезорцинов вытекает следующая структурная информация.

1) На основе спектров монорезонанса очень просто определить число замещенных атомов ароматического ядра.

2) Возможно определение положений заместителей по соображениям симметрии и по химическим сдвигам углеродных атомов ароматического ядра и алкильного заместителя.

3) Прямым способом определяется число углеродных атомов в алкильном заместителе.

4) Возможно определение структуры алкильного заместителя. При этом можно исходить из расчетных [10] или из экспериментальных химических сдвигов соответствующих углеводородов с учетом стерических эффектов и влияния ароматического цикла.

ЛИТЕРАТУРА

1. Лилле Ю. Э., Химия твердого топлива, **4**, 107 (1969).
2. Wenkert E., Loeser E.-A., Mahapatra S. N., Schenker F., Wilson E. M., *J. Org. Chem.*, **29**, 435 (1964).
3. Лилле Ю. Э., Кундель Х. А., Тр. Ин-та сланцев, **16**, 186 (1967).
4. Dell H. D., Kamp R., Doersing M., Jansen H., *Ann.*, **709**, 70 (1967).
5. Лилле Ю. Э., Пейнар У. Л., Биттер Л. А., Тр. Ин-та сланцев, **19** (в печати).
6. Ossolowitz I. L., *Anal. Chem.*, **36**, 2177 (1964).
7. Лилле Ю., Биттер Л., Мурд А., Пейнар У., Тр. Ин-та сланцев, **19** (в печати).
8. Schug J. C., Deck J. C., *J. Chem. Phys.*, **37**, 2618 (1962).
9. Witiak D. T., Patel D. B., Lin Y., *J. Am. Chem. Soc.*, **89**, 1908 (1967).
10. Grant D. M., Paul E. G., *J. Am. Chem. Soc.*, **86**, 2984 (1964).
11. Лилле Ю., Биттер Л., Пейнар У., Изв. АН ЭССР, Хим. Геол., **18**, 365 (1969).
12. Валтер Р. Э., Нейланд О. Я., Изв. АН ЛатССР, Химия, **710** (1968).
13. Лилле Ю. Э., Биттер Л. А., Тр. Ин-та сланцев, **18**, 127 (1969).
14. Лилле Ю. Э., Биттер Л. А., Мурд А. Т., Тр. Ин-та сланцев, **19** (в печати).
15. Lippmaa E., Pehk T., Past J., *ENSV TA Toimet., Füüs. Matem.*, **16**, 345 (1967).
16. Aarna A., *Suomen Kemistilehti*, **B 42**, 217 (1969).
17. Пехк Т., Липпмаа Э., Изв. АН ЭССР, Хим. Геол., **19**, 372 (1970).
18. Lippmaa E., Pehk T., *ENSV TA Toimet., Keemia. Geol.*, **17**, 210 (1968).
19. Пехк Т., Ранг С., Эйзен О., Липпмаа Э., Изв. АН ЭССР, Хим. Геол., **17**, 296 (1968).
20. Suhr H., *Anwendungen der kernmagnetischen Resonanz in der organischen Chemie*, Springer, 1965.
21. Lauterbur P. C., *J. Am. Chem. Soc.*, **83**, 1838 (1961).
22. Woolfenden W. R., Grant D. M., *J. Am. Chem. Soc.*, **88**, 1496 (1966).
23. Lauterbur P. C., *J. Am. Chem. Soc.*, **83**, 1846 (1961).
24. Пехк Т., Липпмаа Э., Беликова Н. А., Платэ А. Ф., ДАН СССР (в печати).
25. Kroschwitz J. I., Winokur M., Reich H. J., Roberts J. D., *J. Am. Chem. Soc.*, **91**, 5927 (1969).
26. Пехк Т., Липпмаа Э., Изв. АН ЭССР, Хим. Геол., **17**, 195 (1968).
27. Dharni K. S., Stothers J. B., *Can. J. Chem.*, **44**, 2855 (1966).

Институт кибернетики
Академии наук Эстонской ССР
Институт сланцев (г. Кохтла-Ярве)

Поступила в редакцию
14/IV 1970

T. PEHK, Ü. LILLE, E. LIPPMAA, L. BITTER

ALKÜÜLRESORTSIINIDE SüSINIK-13 KEEMILISED NIHKED

Määrati süsinik-13 keemilised nihked 2-, 4- ja 5-asendatud *n*-alküülresortsiinides ning mõnedes alküülbenseenides. Süsinik-13 spektroskoopia on edukalt kasutatav alküülfenoolide struktuuri määramiseks. Hõlpsasti on määratavad aromaatsed tuuma asendatud aatomite arv, asendajate asukohad ning alküüürühmade struktuur. Aromaatsed tuuma suhtes α - ja β -asendis asuvate aatomite varjestus sõltub steriilistest mõjudest.

T. PEHK, Ü. LILLE, E. LIPPMAA, L. BITTER

CARBON-13 CHEMICAL SHIFTS OF ALKYL RESORCINOLS

Carbon-13 chemical shifts of 2-, 4- and 5-substituted *n*-alkyl resorcinols and some alkyl benzenes were measured from double resonance spectra. It is shown that carbon-13 NMR spectroscopy can be successfully used for the determination of substituent positions in the aromatic ring and for the structure elucidation of alkyl side chains. The shielding of alkyl carbon atoms in α and β positions in respect to the aromatic ring is influenced by steric interactions between the substituent groups.