

Рутт ТОМСОН, С. ФАЙНГОЛЬД

СИНТЕЗ АЛКИЛАМИНОЭТИЛСУЛЬФОНАТОВ

Алкиламиноэтилсульфонаты (натриевые соли алкилтаурина) можно использовать как моющие вещества [1-3]. Соединения такого типа обладают кроме моющего также водосмягчающим действием и являются диспергаторами. Натриевые соли алкилтаурина термически устойчивы, их биологическая разрушаемость аналогична биологической разрушаемости линейных алкилбензолсульфонатов. Технологический процесс их получения не разработан. Данные о связи между поверхностно-активными свойствами и структурой веществ такого типа в литературе отсутствуют.

Первым этапом настоящего исследования был выбор оптимального метода синтеза и практическое осуществление его для получения индивидуальных соединений типа $\text{RNHCH}_2\text{CH}_2\text{SO}_3\text{Na}$ и $\text{R}(\text{CH}_2)_n\text{NCH}_2\text{CH}_2\text{SO}_3\text{Na}$, где $\text{R} = \text{C}_8 - \text{C}_{12}$.

Алифатические алкиламиноэтилсульфонаты могут быть получены разными способами [2-6]. Хорошим методом является синтез *n*-алкиламиноэтилсульфонатов путем конденсации натриевой соли таурина с алкилгалогенидом.

Алкилтаурин в нейтральной среде (рН 6—7) существует в виде внутренней соли $\text{RNH}_2^+\text{CH}_2\text{CH}_2\text{SO}_3^-$. Алкилтаурины почти нерастворимы в холодной воде, и благодаря этому свойству их легко выделить из реакционной смеси. В настоящем исследовании для сравнения выхода продуктов и их чистоты проведены параллельно синтезы алкилтауринов и их натриевых солей.

Экспериментальная часть

Синтез *n*-алкилтауринов

В трехгорлой колбе с мешалкой, термометром и обратным холодильником в 96%-ном этаноле (100 мл) растворяли 0,3 М едкого натра. К раствору при перемешивании добавляли 0,3 М таурина. Образовавшийся осадок растворяли нагреванием в 150 мл 65%-ного этанола. К полученному спирто-водному раствору натриевой соли таурина добавляли 0,1 М алкилгалогенида и кипятили 18 ч. После охлаждения реакционную смесь разбавляли 180 мл 43%-ного этанола, затем экстрагировали гексаном (80 мл) и нейтрализовали 15%-ной H_2SO_4 до рН 6. Осадок фильтровали в горячем виде, высушивали, и алкилтаурин выделяли этанолом. Полученный из спиртового раствора осадок после охлаждения фильтровали и обрабатывали бензолом, при этом растворялись дипроизводные [6], а моноалкилтаурины не растворялись. Синтезированные алкил-

таурины представляли собой белые блестящие порошки. Выход и характеристика их приведены в табл. 1. Дипроизводные алкилтауринов получали в малых количествах. Октилтаурин получили с небольшим выходом. Причиной этого было увеличение растворимости алкилтауринов в 96%-ном этаноле с уменьшением длины алкильного радикала.

Таблица 1

Выход и элементарный состав *n*-алкилтауринов

Соединения	Выход, %	N, %		C, %		H, %	
		Т	Э	Т	Э	Т	Э
<i>n</i> -Октилтаурин	21	5,9	—	50,6	—	9,7	—
<i>n</i> -Децилтаурин	32,7	5,3	5,22	54,4	53,8	10,2	10,0
<i>n</i> -Додецилтаурин	40,2	4,8	4,93	57,4	57,1	10,6	10,6

Примечание. Т — теоретические, Э — экспериментальные данные.

Таблица 2

Выход и элементарный состав Na-солей *n*-алкилтауринов

Na-соль	Выход, %	N, %		C, %		H, %	
		Т	Э	Т	Э	Т	Э
Октилтаурина	74,2	5,43	4,99	46,4	44,7	8,5	7,9
Децилтаурина	63,2	4,87	4,52	50,2	48,4	9,1	8,9
Додецилтаурина (без перекристаллизации 96%-ным этанолом)	69,5	4,44	4,48	53,3	52,6	9,5	9,3
Додецилтаурина	52,7	4,44	4,53	53,3	53,7	9,5	9,6

Примечание. Т — теоретические, Э — экспериментальные данные.

Синтез Na-солей алкилтауринов

В качестве примера приводится синтез Na-соли додецилтаурина. При синтезе Na-солей алкилтауринов исходили из таурина, соответствующую Na-соль готовили в реакционной колбе на первом этапе реакции. NaOH растворяли в 96%-ном этаноле (1 М NaOH в 330 мл этанола). Полученный раствор нагревали до 50 °С, медленно при перемешивании добавляли 1 М таурина и нагревали при этой же температуре в течение 30 мин. Для растворения осадка добавляли 500 мл 65%-ного этанола. Использование в качестве растворителя воды не дало положительных результатов. К полученному спирто-водному раствору (77%) натриевой соли таурина добавляли 0,33 М додецилбромида, смесь нагревали до кипения и кипятили в течение 18 ч; pH раствора 9. Затем реакционную смесь охлаждали до комнатной температуры и для экстрагирования разбавляли гексаном. Количество и концентрация раствора, из которого извлекались неомыляемые соединения, имели большое значение для проведения экстракции, так как полученные Na-соли алкилтауринов в некоторой мере растворялись в гексане. Удовлетворительные результаты получены при 62%-ной концентрации спирто-водного раствора (1930 мл) при этом остался лишь небольшой нерастворимый осадок (1,18% от взятого таурина). Коли-

Таблица 3
Растворимость алкилтауринов и их Na-солей, %

Вещество	Вода		50%-ный этанол		96%-ный этанол		Абс. этанол		Гексан		Бензол		Ацетон		Изобутиловый спирт	
	20 °C	72 °C	20 °C	72 °C	20 °C	72 °C	20 °C	72 °C	20 °C	72 °C	20 °C	72 °C	20 °C	72 °C	20 °C	72 °C
Таурин	>5	>5	0,17	4	0,1	0,1	0,09	0,09	—	—	—	0,23	—	—	—	0,08
Октил-таурин	0,5	>5	7,6	>5	3,2	>5	0,27	>5	1,44	1,23	—	—	0,1	0,19	—	>5
Децил-таурин	—	0,85	—	>5	—	>5	—	>5	0,5	0,5	0,98	1,52	—	—	—	>5
Додецил-таурин	—	0,23	—	>5	—	>5	—	>5	0,06	0,52	—	0,30	0,13	0,12	—	3
Na-соль таурина	>5	>5	3,15	>5	0,54	1,65	0,15	—	—	—	—	—	—	—	0,21	—
Na-соль октил-таурина	>5	>5	>5	>5	>5	>5	5,5	>5	0,74	—	2,44	3,48	—	—	3,6	4,55
Na-соль децил-таурина	>5	>5	>5	>5	>5	>5	—	>5	—	—	4,2	1,9	0,1	0,1	1,0	1,47
Na-соль додецил-таурина	5,6	>5	>5	>5	2,8	>5	1,09	>5	0,4	—	0,94	3,5	—	—	1,5	5,96

Примечание. Незначительная растворимость отмечена знаком —.

чество экстрагированных гексаном веществ составляло 1,8% от взятого бромида. При молярном соотношении натриевой соли таурина и бромида 1:1 из 72% додецилбромида, взятого для реакции, образовалась Na-соль дидодецилтаурина, а из 17,9% додецилбромида получен моноаддукт.

Спирто-водный раствор перегоняли, собирая фракцию до 81°. Эта фракция составляла 40—45% от взятого раствора и имела удельный вес 0,83—0,84. Для отделения Na-соли алкилтаурина раствор, полученный после дистилляции до 81°, обрабатывали изобутиловым спиртом дважды по 350 мл.

В нижнем водном слое, кроме неорганических солей, обнаружена натриевая соль таурина. Для выделения таурина pH раствора доводили с помощью 15%-ной HCl до 6—7. При охлаждении выделялся таурин, который очищали перекристаллизацией. После выпаривания изобутилового спирта полученная Na-соль додецилтаурина перекристаллизовывалась из этилового спирта. Выход и характеристика Na-солей алкилтауринов приведены в табл. 2.

Синтез метилдециламиноэтилсульфоната

Автоклав, в который загружали 44 г (0,273 М) Na-соли метилтаурина в виде 65%-ного водного раствора, 81 мл этилового спирта и 31 г (0,14 моль) децилбромида, нагревали до 150°. Эту температуру поддерживали в течение 5 ч, причем давление поднимали до 7,5 атм.

По окончании реакции автоклав охлаждали, содержимое переносили в делительную воронку, куда добавляли 80 мл этанола, 100 мл воды, 80 мл гексана и взбалтывали. Слой гексана отделяли, а слой вода-этанол экстрагировали еще раз гексаном (30 мл) и высушивали досуха.

Реакционную смесь растворяли в 200 мл воды и экстрагировали изобутиловым спиртом четырежды по 80 мл. Из слоя изобутилового спирта после испарения растворителя получали Na-соль метилдецилтаурина, которую перекристаллизовывали из 96%-ного этанола.

Для определения наиболее эффективных методов выделения синтезированных индивидуальных соединений из реакционной смеси и методов рафинации алкилтауринов и их Na-солей была установлена растворимость полученных продуктов в разных растворителях (табл. 3). Хорошими растворителями (для отделения таурина от алкилтаурина) являются вода и этиловый спирт.

Итак, синтезирован ряд индивидуальных ПАВ, приведена методика их синтеза и свойства. Используя синтезированные индивидуальные вещества, можно найти зависимости между структурой и поверхностно-активными свойствами этих веществ и выяснить, как влияет длина алкильной цепи, характер и положение аминной группы на свойства ПАВ.

ЛИТЕРАТУРА

1. Pitts P. M., Detergent Age, 5, 20—22, 70 (1968).
2. Bitar L. S., Sorgenti H., Пат. США., кл. 260—513, № 3,3, 388, 154.
3. Cahill J. A., Lincoln R. M., Meyers J. A., Пат. Фр., кл. C11d, № 1. 557. 528.
4. Джильберт Э. Е., Сульфирование органических соединений, 1969.
5. Antara Chemicals Division, Sodium Isothionate Difunctional Intermedionate, New York, 1961.
6. Rumpf P., Comptes rendus hebdomadaires des séances de l'Académie des Sciences, Paris, 212, 83—86 (1941).

Rutt TOMSON, S. FAINGOLD

ALKÜÜLAMINOETÜÜLSULFONAATIDE SÜNTEES

Artiklis esitatud oktüül-, detsüül-, dodetsüül-, metüüldetsüül- ja metüüldodetsüül-aminoetüülsulfonaatide süntees ning nende reaktsioonide optimaalsed tingimused. On määratud sünteesitud individuaalsete ühendite lahustuvus mitmesugustes lahustites, et selgitada alküülaminoetüülsulfonaatide reaktsioonisegudest eraldamise võimalusi.

Rutt TOMSON, S. FAINGOLD

SYNTHESIS OF ALKYL AMINO-ETHYL SULPHONATES

In the present paper the synthesis of octyl-, decyl-, dodecyl-, methyldecyl- and methyl dodecylaminoethyl sulphonates and the optimal conditions of corresponding reactions are described. The solubility in different solvents of synthesized individual compounds were determined for the purpose of clearing up possibilities of separating alkyl sulphonates from their mixtures.