

ИЗВЕСТИЯ  
ТОМСКОГО ОРДЕНА ТРУДОВОГО КРАСНОГО ЗНАМЕНИ ПОЛИТЕХНИЧЕСКОГО  
ИНСТИТУТА имени С. М. КИРОВА

Том 112

1963

ИССЛЕДОВАНИЕ В ОБЛАСТИ ХИМИИ ПРОИЗВОДНЫХ  
КАРБАЗОЛА  
V. СИНТЕЗ 9-ЭТИЛ-3,6-ДИАЦЕТИЛКАРБАЗОЛА

В. П. ЛОПАТИНСКИЙ, Е. Е. СИРОТКИНА, Л. И. МИСАЙЛОВА

(Представлено проф. докт. хим. наук Л. П. Кулевым)

В литературе описаны лишь немногие 9-алкил-3,6-диацетилкарбазолы [1—4], представляющие интерес для синтеза 9-алкил-3,6-дивинилкарбазолов, из которых могут быть получены теплостойкие полимеры [1]. Сводка известных 9-алкил-3,6-диацетилкарбазолов приведена в нашем предыдущем сообщении [5]. Синтез их осуществлялся двумя методами: либо путем алкилирования 3,6-диацетилкарбазола [2] или его калиевой соли [1], либо путем ацетилирования 9-алкилкарбазолов ацетилхлоридом в присутствии безводного хлористого алюминия в сероуглероде [3] или сухом бензоле [4]. Последним способом был получен 9-этил-3,6-диацетилкарбазол, однако выход его не превышал 10% от теоретического [4].

Целью данной работы являлось изучение условий, при которых достигается высокий выход 9-этил-3,6-диацетилкарбазола при ацетилировании 9-этилкарбазола в бензоле. В качестве ацетилирующего агента использовался ацетилхлорид, активность которого была повышена путем добавки небольших количеств ацетилбромида (0,1 моля на моль 9-этилкарбазола), как это было рекомендовано ранее при ацетилировании 9-ацетилкарбазола [6]. Было исследовано влияние на выход 9-этил-3,6-диацетилкарбазола температуры, количества хлористого алюминия, ацетилхлорида и растворителя.

Результаты некоторых опытов приведены в табл. I.

Результаты опытов показывают, что выход 9-этил-3,6-диацетилкарбазола может быть увеличен до 81,1% от теоретического, если проводить ацетилирование при 0°C в присутствии значительного избытка безводного хлористого алюминия (3 моля на моль 9-этилкарбазола). Дальнейшее увеличение количества  $\text{AlCl}_3$  и повышение температуры приводят к снижению выхода продукта реакции, а также к ухудшению чистоты продукта.

Опыты показали, что для успешного осуществления реакции можно использовать такое количество бензола, которое достаточно для растворения кавески исходного 9-этилкарбазола. Основное количество 9-этилкарбазола реагирует в течение первого получаса, но максимальный выход получен после двухчасового перемешивания.

Синтез исходного 9-этилкарбазола проводился по видоизмененной методике Стивенса и Такера [7], отличавшейся тем, что карбазол алки-

Таблица 1

№ п/п	Количество 9-этилкарбазола в г	Количество растворителя		Количество ацетилхлорида		Количество хлористого алюминия		Выход продукта после первой перекристаллизации		Т. пл. продукта при реакции, °C	Время реакции в часах	Температура реакции, °C
		в мл	в молях*)	в г	в молях*)	в г	в молях*)	в г	в %			
1	5	34,5	15	5,03	2,5	10,4	3	5,8	81,1	181°	2	0°C
2	5	34,5	15	5,03	2,5	10,4	3	4,9	69,9	182°	2	10°C
3	5	34,5	15	5,03	2,5	10,4	3	5	69,9	182,5°	2	10°C
4	5	34,5	15	5,03	2,5	10,4	3	4	56	180°	2	20°C
5	5	34,5	15	5,03	2,5	10,4	3	3,3	46,1	181°	2	20°C
6	5	34,5	15	5,03	2,5	6,84	2	3,1	44,7	182°	2	10°C
7	5	34,5	15	5,03	2,5	6,84	2	2,9	40,5	181°	2	10°C
8	5	34,5	15	5,03	2,5	3,42	1	0,25	3,5	177°	2	10°C
9	5	34,5	15	5,03	2,5	3,42	1	0,4	5,6	176°	2	10°C
10	5	34,5	15	5,03	2,5	12	3,5	4,8	64,5	182°	2	10°C
11	5	34,5	15	5,03	2,5	12	3,5	4,5	62,2	181°	2	10°C
12	5	34,5	15	6,05	3	10,4	3	4,1	57,3	179°	2	10°C
13	5	34,5	15	6,05	3	10,4	3	4,1	57,3	179°	2	10°C
14	5	34,5	15	3,69	2	10,4	3	4,7	65,7	182°	2	10°C
15	5	34,5	15	3,69	2	10,4	3	4,6	64,3	182°	2	10°C
16	5	23	10	5,03	2,5	10,4	3	4,3	60,1	181°	2	10°C
17	5	23	10	5,03	2,5	10,4	3	4,25	60	181°	2	10°C
18	5	41,4	18	5,03	2,5	10,4	3	4,4	61,5	181°	2	10°C

\*) в молях на моль 9-этилкарбазола

лировался иодистым или бромистым этилом в ацетоновом растворе в присутствии порошкообразного NaOH или KOH. В этих условиях легко достигался количественный выход 9-этилкарбазола.

### Экспериментальная часть

**Исходные реагенты.** Карбазол выделялся из сырого антрацена Кемеровского коксохимического завода с помощью параформальдегида [8] и имел т. пл. 244°C. Бензол применялся сухой криоскопический. Ацетилхлорид, ацетилбромид, бромистый этил и безводный хлористый алюминий имели квалификацию «чистый».

**9-Этилкарбазол.** В трехгорлую круглодонную колбу, снабженную капельной воронкой, обратным холодильником и мешалкой, вносились 10 г карбазола, 50 мл ацетона и 3,5 г порошкообразного NaOH или KOH. Содержимое колбы нагревалось до 35°. Затем при работающей мешалке в колбу постепенно прибавлялось 5,6 мл бромистого этила в течение 15 минут. После прибавления бромистого этила температура повышалась до кипения реакционной массы и нагревание продолжалось в течение 1,5—2-х часов. Конец реакции определялся путем внесения капли реакционной массы в пробирку с кипящей водой: при окончании реакции на поверхности воды расплывалась маслянистая капля 9-этилкарбазола, плавящегося ниже точки кипения воды. Про-

дукт реакции осаждался водой, отфильтровывался, промывался водой до нейтральной реакции и высушивался при температуре 40—50°C. Сухое вещество перекристаллизовывалось из этанола. Выход перекристаллизованного 9-этилкарбазола 11,0 г (94,3% от теоретического) с т. пл. 68—69°C (по литературным данным 9-этилкарбазол плавится при 67—68°C [9], 71°C [10].

9-ЭТИЛ-3,6-ДИАЦЕТИЛКАРБАЗОЛ. 5 г 9-этилкарбазола растворялось в 34,5 мл сухого бензола и к раствору добавлялось 5,03 г ацетилхлорида и 0,3 г ацетилбромида. Смесь охлаждалась на льду и затем в нее постепенно при перемешивании вносились 10,4 г безводного хлористого алюминия (3 моля на моль 9-этилкарбазола). Перемешивание при 0°C продолжалось в течение двух часов. По окончании ацетилирования реакционная масса выливалась на лед, выпавший осадок отфильтровывался и перекристаллизовывался из бензола. Выход продукта 5,8 г (81,1% от теоретического) с т. пл. 181°C. Повторная перекристаллизация повышает температуру плава, выделяющегося в виде мелких белых кристаллов, до 182—182,5°C (по литературным данным 9-этил-3,6-диацетилкарбазол плавится при 182°C [3, 4], 183,5 [1]). Найдено %: N 5,07; 5,09. C<sub>18</sub>H<sub>17</sub>O<sub>2</sub>N. Вычислено %: N 5,01.

### Выводы

1. Исследовано влияние условий на выход 9-этил-3,6-диацетилкарбазола при ацетилировании 9-этилкарбазола ацетилхлоридом в бензоле.
2. Показано, что в оптимальных условиях 9-этил-3,6-диацетилкарбазол может быть получен с выходом 81,1% от теоретического.
3. Разработана методика синтеза 9-этилкарбазола, позволяющая получать его с количественным выходом.

### ЛИТЕРАТУРА

1. S. Kawai et al., J. Chem. Soc. Japan, Pure Chem. Sect., **73**, 103, 1952; C. A. **47**, 3505, 1953.
2. S. Plant, K. Rogers, S. Williams, J. Chem. Soc., **741**, 1935.
3. N. Van-Hoi, R. Royer, Rec. trav. chim., **66**, 533, 1947; C. A. **42**, 5014, 1948.
4. N. Van-Hoi, R. Royer, J. Org. Chem., **15**, 123, 1950.
5. В. П. Лопатинский, Е. Е. Сироткина, М. М. Аносова. Известия Томского политехнического института, **111**, 1961.
6. А. А. Берлин. ЖХХ, **14**, 1096, 1944.
7. T. Stevens, S. Tucker, J. Chem. Soc., **123**, 2140, 1923.
8. В. П. Лопатинский, Е. Е. Сироткина. Известия Томского политехнического института, **111**, 1961.
9. C. Graebe, Ann., **202**, 23, 1880.
10. W. Reppe, Lieb. Ann., **601**, 128, 1953.