

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

Том 233

1974

ИНФРАКРАСНЫЕ СПЕКТРЫ ПОГЛОЩЕНИЯ
И СТРОЕНИЕ ПРОИЗВОДНЫХ МОЧЕВИНЫ

Л. Г. ТИГНИБИДИНА, А. Г. ПЕЧЕНКИН, В. Е. ЧИСТЯКОВ, М. М. ҚАГАНСКИЙ

(Представлена научно-методическим семинаром ХТФ)

Для выяснения зависимости противосудорожного действия производных мочевины от их строения нами получен и описан [1, 2] ряд соединений общей формулы $R-NH-CO-NH_2$.

В настоящей работе сняты и систематизированы ИК-спектры указанных соединений.

Эксперименты выполнены на спектрометре IR-10 с призмами из NaCl и LiF в области 700—1800 и 2700—3600 cm^{-1} . Спектры чистых веществ сняты как в вазелиновом масле, так и в разбавленных растворах. Образцы приготовлены из расчета 30 мг на 4 капли масла. Растворы в бензоле и хлороформе взяты в диапазоне концентраций от 0,1—0,5 М, при температуре 25° С, толщина кюветы 0,62 мм.

Наши результаты совместно с данными других авторов представлены в табл. 1.

Обсуждение результатов

ИК-спектры поглощения и структуры мочевины и ее производных [3] аналогичны соответствующим характеристикам простых амидов [4].

Дэвисом и Хэллемом [5] показано, что длина цепи алкильного радикала и его природа не влияют на положение и интенсивность полос поглощения NH₂, NH и C-O-групп первичных амидов. Мы установили, что подобная закономерность имеет место и для мочевины и ее производных типа RNHCONH₂, где R=Alk—CH—Alk (I), R=Ar—CH—Alk (II) и R=ArAlk—CH—ArAlk (III).

Нами сняты ИК-спектры двенадцати соединений типа (I), шести соединений типа (II) и шести соединений типа (III). Спектры этих типов соединений настолько подобны, что могут быть представлены обобщенными полосами поглощения в виде трех классов (табл. 1).

Область 3600—3000 cm^{-1} . Сьюартом [6] и Урбанским [7] полоса 3438±18 cm^{-1} (в нашем эксперименте 3426±16 для (I, II) и 3470±10 для (III)) в мочевине связана с NH — асимметричными валентными колебаниями. Две другие полосы: 3343±20 и 3247±20 cm^{-1} (в нашем эксперименте 3334±15 (I), 3327±18 (II, III) и 3210±10 (I, II, III)) образованы симметричными волновыми колебаниями NH.

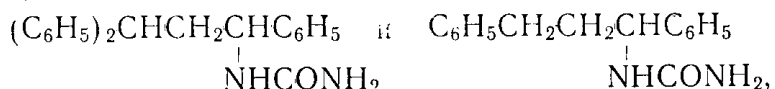
Из сопоставления приведенных результатов, полученных для мочевины и ее производных, следует, что введение в мочевину алкильных и арилалкильных радикалов вместо одного атома водорода смешает полосы uNH в низкочастотную область. Это можно объяснить усилением

Таблица 1

ИК — спектры поглощения R—NHCONH₂ в вазелиновом масле

| R=Alk— —CH—Alk | $\Delta\tau$ —CH—Alk | Ar Alk AlkA ∨ CH | R=H | Идентифика- ция |
|-------------------|----------------------|------------------------|---------|---|
| 3426±16 | 3426±16 | 3470±10 | 3438±18 | ν_{as} NH ₂ [6, 7] |
| 3334±15 | 3328±18 | 3327±15 | 3343±20 | ν_s NH [6, 7] |
| 3214±5 | 3210±10 | 3210±10 | 3247±20 | ν_s NH [6, 7] |
| 3100±0 | 3080±10 | 3080±10 | — | |
| — | 3030±0 | 3030± | — | ν_s CH бензола |
| — | — | 1660±10 | 1685±5 | ν (CO+NH) [10], ν CO [12, 13] δ NH [10, 12], δ NH ₂ [6] |
| 1655±5 | 1655±5 | — | 1625±5 | |
| 1603±7 | 1598±8 | 1605±4 | 1600±5 | (CO+ δ NH) [10], δ NH ₂ [12] |
| 1555±10 | 1560±10 | 1550±10 | — | ν_{as} CH ₂ [3] |
| — | 1490±5 | 1495±5 | — | C-C бензола |
| 1463±5 | 1460±5 | 1460±5 | 1466±4 | ν (C—N) [10, 12], ν CN ₂ [13] |
| 1280±0 | 1380±0 | 1380±0 | — | δ_s CH ₃ |
| 1330±10 | 1330±10 | 1330±10 | — | γ CO [13], γ NH ₂ [6] |
| — | 1200±10 | 1260±10 | — | δ CH бензола |
| 1170±10 | 1152±7 | 1140±5 | 1155±5 | ρ NH ₂ [10, 12, 13] |
| 1120±10 | 1030±0 | 1030±0 | 1055±5 | ρ NH ₂ [12], γ NH ₂ [10] |
| — | — | — | 1000±10 | ν (C—N) [10, 12], ν CN ₂ [13] |
| 855±10 | 850±15 | 850±16 | — | |
| 780±0 | 757±8 | 770±20 | 785±5 | ν CO [13], ν NH ₂ [6] |
| 720±0 | — | — | — | |
| | 700±0 | 700±0 | — | δCH бензола |

ассоциации соединений при введении в молекулу мочевины указанных заместителей. Введение же двух фенильных групп, соединенных между собой алкильной цепочкой (III), приводит к обратному явлению — затруднению ассоциации за счет первичных аминогрупп и смещению полосы поглощения в высокочастотную область на 40—50 см⁻¹ (3438±18 и 3470±10 см⁻¹). Следует отметить, что в некоторых случаях у соединений типа (III), таких как



ν NH становятся абсолютно не ассоциированными и имеют значение 3505 см⁻¹. Ассоциация у этих соединений происходит благодаря вторичным NH, имеющим полосы поглощения 3380±10 см⁻¹ и 3300 см⁻¹. Это явление, по-видимому, обусловлено сильным экранирующим действием бензольных колец на NH₂-группу.

У соединений (I, II, III) помимо общих с мочевиной полос поглощения имеются индивидуальные полосы при 3100 (I) и 3080 (II, III) см⁻¹. Басвелл [8] отметил, что для вторичных амидов полосы 3100—3060 см⁻¹ принадлежат циклическому цис-димеру, а полоса 3330—3280 см⁻¹ — транс-ассоциату. Цубон и Мидзусимой [9] исследованы ассоциации циклических амидов цисформы при исключенной возможности образования трансформы. В спектрах этих соединений ими вместо полосы 3380—3280 обнаружены полосы 3200—3160 и 3100—3060 см⁻¹. Эти результаты подтверждают правильность отнесения полосы 3330—3280 — к транс-ассоциату, а полосы 3200—3160 см⁻¹ — к цис-ассоциату. Во всех типах (I, II, III) изученных производных мочевины нами зарегистрированы полосы, связанные как с цис-ассоциатами (—A) (3100—3080 и 3210±10 см⁻¹), так и с транс-ассоциатами (—B) (3334±15 и 3328±18 см⁻¹), которым мы приписываем по аналогии с амидами [9] структуры A и B.

Девис и Хэллом [5] предполагают, что в первичных амидах образуются преимущественно циклические тримеры, хотя не исключена возможность и образования димеров.

Поскольку производные мочевины имеют в своем составе первичную амидогруппу, то они, вероятно, также могут образовывать подобные ассоциаты.

Область 1700—700 см⁻¹. Полоса поглощения мочевины 1685±5, связываемая с ν C-O [7], и суммой ν C-O и δ NH₂ колебаний [10] сменяется в низкочастотную область до 1655±5 для (I) и (II) и 1660±10 см⁻¹ для (III), что обусловлено, вероятно, увеличением прочности водородных связей при ассоциации C-O группами.

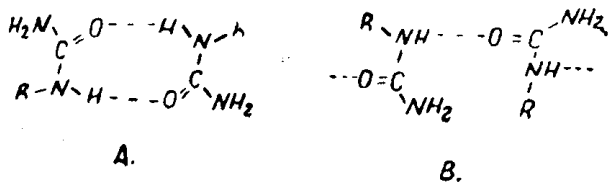
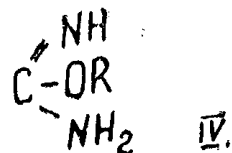


Рис. 1. Инфракрасные спектры поглощения и структура производных мочевины

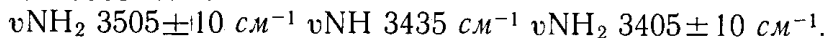
Хотя, согласно [10], вклад δ NH₂ колебаний в полосу 1685±5 см⁻¹ больше, чем вклад ν C-O, эта полоса отнесена Урбанским [7] только к ν C-O, так как О-алкилмочевины типа (IV), исследованные им, не содержат этой полосы, несмотря на наличие NH₂-группы.



В интерпретации полосы 1685 см⁻¹ в производных мочевины (I, II, III) мы придерживаемся последнего мнения.

Деформационные колебания NH-мочевины характеризуются полосами 1625±5 и 1600±5 см⁻¹ [6, 10, 12, 13]; в производных мочевины исчезает первая, вторая сохраняется и появляется новая полоса 1555±10, отнесенная Бехером [11] к ν_{as} C<^N. В диапазоне 1460—700 см⁻¹ возникают полосы, большинства из которых нет в спектре мочевины; они обусловлены либо колебаниями бензольного кольца, либо алкильных групп. Полоса 1330±10 см⁻¹ также является новой и характеризует δ NH, которой нет в мочевине [11]. Одновременно с появлением этой полосы у (I, II, III) исчезает полоса 1000±10 см⁻¹ мочевины. Можно предположить, что последняя переходит в полосу 1330±10 см⁻¹ и характеризует не только δ NH, но и ν_s CN₂ и ν (C—N) [10, 12].

Спектры соединений (I, II, III) в растворах бензола и хлороформа указывают на наличие поглощения свободных NH₂ и NH-групп в области 3505—3000 см⁻¹:



В области ниже 1700 см⁻¹ наблюдаются следующие полосы поглощения: 1695±5 см⁻¹ ν C-O не ассоциированного, 1600±5 см⁻¹ δ NH₂, полоса 1555±5 см⁻¹ очень уменьшается в размерах или совсем исчезает. Разбавленные растворы слабо поглощают при $\nu < 1500$ см⁻¹, ввиду чего на этом мы подробно не останавливаемся. Исходя из полученных полос поглощения NH₂, NH, CO в разбавленных растворах можно счи-

тать, что ассоциация в молекулах производных мочевины осуществляется только за счет межмолекулярных водородных связей, рвущихся в растворах, с образованием мономеров.

Заключение

Сняты и систематизированы ИК-спектры 24 производных мочевины в вазелиновом масле и в растворах бензола и хлороформа.

Отмечено, что спектры производных мочевины (I, II, III) в вазелиновом масле имеют характеристические полосы поглощения, подобные самой мочевине, но смещенные в низко- или высокочастотную область соответственно, вследствие усиления или уменьшения межмолекулярной ассоциации.

На основании полученных ИК-спектров для производных мочевины (I, II, III) предположено образование ассоциатов различного типа: цис, транс по NH-группе, а также димеров и тримеров по NH₂-группе.

Исходя из ИК-спектров, разбавленных растворов установлено, что производные мочевины в твердом состоянии ассоциированы за счет межмолекулярных водородных связей.

ЛИТЕРАТУРА

1. А. Г. Печеникин, Л. Г. Тигнибидина. Изв. ТПИ, т. 198, (в печати).
2. А. Г. Печеникин, Л. Г. Тигнибидина. Изв. ТПИ, (в печати).
3. W. Kutzelnigg, R. Mecke, Chem. Ber., 94, 17066 (1961).
4. Л. Белами. Инфракрасные спектры молекул. М., Издатинжт, 245—247 (1957).
5. M. Davis, H. E. Hallam, Trans Faraday Soc., 47, 1170 (1951).
6. A. A. Stuart. Rec. trav. chim., 75, 906 (1956).
7. Z. Plasek, T. Urbanski, Bull. de L'Acad. Polonaise des Sci, 10, 3 (1962).
8. A. M. Buswell, W. H. Rodebush, M. F. Roy. J. Am. Chem. Soc., 60, 2444 (1938).
9. M. Tsuboi. Bull Chem. Soc, Japan, 22, 215, 255 (1949).
10. A. Gamaguchi, S. Mirushima. Spectrochim. Acta, 10, 170 (1957).
11. H. J. Becher, F. Griffel, Chem. Ber., 91, № 10, 2025 (1958).
12. T. E. Stewart. J. Chem. Phys., 2, 248 (1957).
13. H. J. Becher, Chem. Ber., 89, 1593 (1956).