# ЎЗБЕКИСТОН МИЛЛИЙ УНИВЕРСИТЕТИ ХУЗУРИДАГИ ИЛМИЙ ДАРАЖАЛАР БЕРУВЧИ DSc.03/30.12.2019K.01.03 РАҚАМЛИ ИЛМИЙ КЕНГАШ

# ЎЗБЕКИСТОН МИЛЛИЙ УНИВЕРСИТЕТИ

# АЗИМОВА ГУЛЬМИРА ЗАЙНИДДИНОВНА

# ФЕНОЛЛАР ВА НАФТОЛЛАРНИ АЛЛИЛЛАШ, АЛЛИЛ МАХСУЛОТЛАРИНИНГ ХОССАЛАРИ

02.00.03 - Органик кимё

КИМЁ ФАНЛАРИ БЎЙИЧА ФАЛСАФА ДОКТОРИ (PhD) ДИССЕРТАЦИЯСИ АВТОРЕФЕРАТИ

# Кимё фанлари бўйича фалсафа доктори (PhD) диссертацияси автореферати мундарижаси

# Оглавление автореферата диссертации доктора философии (PhD) по химическим наукам

# Contents of dissertation abstract of doctor of philosophy (PhD) on chemical sciences

<b>Азимова Гульм</b> Феноллар ва наф			махсулотлар	ининг
хоссалари	•••••		• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	3
Азимова Гульмі	ира Зайнидді	иновна		
Аллилирование производных	-	-		
Azimova Gulmir	•			
Allylation of derivativies				
Эълон килингаг	1 1 0			
Список опублико	_			
List of published v	works			43

# ЎЗБЕКИСТОН МИЛЛИЙ УНИВЕРСИТЕТИ ХУЗУРИДАГИ ИЛМИЙ ДАРАЖАЛАР БЕРУВЧИ DSc.03/30.12.2019K.01.03 РАҚАМЛИ ИЛМИЙ КЕНГАШ

# ЎЗБЕКИСТОН МИЛЛИЙ УНИВЕРСИТЕТИ

# АЗИМОВА ГУЛЬМИРА ЗАЙНИДДИНОВНА

# ФЕНОЛЛАР ВА НАФТОЛЛАРНИ АЛЛИЛЛАШ, АЛЛИЛ МАХСУЛОТЛАРИНИНГ ХОССАЛАРИ

02.00.03 - Органик кимё

КИМЁ ФАНЛАРИ БЎЙИЧА ФАЛСАФА ДОКТОРИ (PhD) ДИССЕРТАЦИЯСИ АВТОРЕФЕРАТИ Фалсафа доктори (PhD) диссертацияси мавзуси Ўзбекистон Республикаси Вазирлар Маҳкамаси ҳузуридаги Олий аттестация комиссиясида B2018.4.PhD/K144 раҳам билан рўйхатга олинган

Диссертация Ўзбекистон Миллий университетида бажарилган.

Диссертация автореферати уч тилда (ўзбек, рус ва инглиз (резюме)) Илмий кенгаш вебсаҳифаси (www.ik-kimyo.nuuz.uz) ва «Ziyonet» Ахборот-таълим порталида (www.ziyonet.uz) жойлаштирилган.

Илмий рахбар:

Юлдашева Мухаббат Раззокбердиевна

кимё фанлари доктори, доцент

Расмий оппонентлар:

Абдугафуров Иброхимжон Азизович

кимё фанлари доктори, доцент

Элмуродов Бурхон Жўраевич

кимё фанлари доктори, катта илмий ходим

Етакчи ташкилот:

Тошкент кимё технология институти

Диссертация химояси Ўзбекистон Миллий университети хузуридаги DSc.03/30.12.2019К.01.03 рақамли Илмий кенгашнинг 20<u>20</u> йил «<u>30</u>» <u>12</u> соат <u>11</u>00 даги мажлисида бўлиб ўтади. (Манзил: 100174, Тошкент, Университет кўчаси, 4-уй. Тел: (998 71) 227-12-24, факс (998 71) 246-53-21; 246-02-24. e-mail: d.gafurova@nuu.uz ).

Диссертация билан Ўзбекистон Миллий университетининг Ахборот-ресурс марказида танишиш мумкин (122 рақами билан руйхатга олинган). (Манзил: 100174, Тошкент, Университет кучаси, 4-уй. Тел: (998 71) 227-12-24, факс (998 71) 246-53-21; 246-02-24. e-mail: chem0102@mail.ru.).

Диссертация автореферати 20 20 йил « 19» 12 куни тарқатилди. (20 20 йил « 19» 12 даги 16 рақамли реестр баённомаси).

**Х.Т. Шарипов** Измий даражалар берувчи илмий кенгаш

раиси, к.ф.д., профессор

Д.А. Гафурова Илмий даражалар берувчи илмий кенгаш илмий котиби, к.ф.д.

А. К. Абдушукуров

Илмий даражалар берувчи илмий кенгаш кошидаги илмий семинар раиси, к.ф.д.,

профессор

### Кириш (фалсафа фанлари доктори (PhD) диссертацияси аннотацияси)

Диссертация мавзусининг долзарблиги ва зарурати. Бугунги кунда дунё микёсида феноллар ва уларнинг хосилалари, жумладан фенолларни аллиллаш асосида синтез килинадиган моддалар тиббиётда доривор воситалар тайёрлашда, озик-овкат саноатида антиоксидант, озик-овкат кушимчалари ва эссенциялар, аттрактантлар - хушбуй моддалар, кишлок хужалигида гербицид сифатида кенг кулланилиб келинмокда. Нафтоллар ва ароматик полиолларнинг аллил хосилалари физиологик фаол моддалар булиб, антибактериал, антиоксидантлик хусусиятига эга препаратлар сифатида алохида ахамият касб этади.

Жахонда кимё саноатида аллил спирти ва унинг эфирлари, аллил фосфонатлар аллил тозилат, аллил билан галогенидлар, ароматик бирикмаларни, феноллар, нафтоллар, полиоллар, гетероциклик бирикмаларни аллиллашнинг аник максадга йўналтирилган тадкикотларни амалга оширишга алохида эътибор қаратилмоқда. Жумладан, физиологик фаол моддалар учун синтонлар, субстрат ва катализаторлар олиш; сил касаллиги таёқчаларига нисбатан фаоллиги ва циклооксигеназа I ва II ни ингибирлаш самарадорлиги билан ажралиб турувчи препаратлар; қишлоқ хўжалиги махсулотлари ва ўсимликларини химояловчи воситалар яратиш ва бу турдаги моддаларни олишнинг юкори самарали усулларини ишлаб чикиш мухим ахамият касб этади. Шу муносабат билан феноллар ва нафтолларни аллиллаш реакцияларини юмшок шароитда олиб бориш, селектив реакциялар учун катализаторлар танлаш хамда янги самарали биологик фаол бирикмалар олиш бўйича илмий тадқиқотлар бажарилмоқда.

Мамлакатимизда сўнгги йилларда таълим ва саноатлаштиришнинг узвий боғлиқлигини таъминлаш, шунингдек, махаллий хом ашё асосида аграр соха учун импорт ўрнини босувчи махсулотлар ишлаб чикариш борасида табиий синтетик органик моддалар олиш бўйича МУХИМ эришилмоқда. Ўзбекистон Республикасини янада ривожлантириш бўйича Харакатлар стратегиясида 1 "саноатни сифат жихатдан янги боскичга кўтариш, махаллий хомашё манбаларини чукур кайта ишлаб, тайёр махсулот ишлаб чикаришни жадаллаштириш, янги турдаги махсулотлар олиш технологияларини ўзлаштириш ва такомиллаштириш" вазифалари белгилаб берилган. Бу борада аллилфенил, аллилнафтил эфирлар, аллилфеноллар ва аллилнафтоллар олишда реакциянинг йўналишини белгилаб берувчи янги катализаторлар қўллаш ва реакция селективлигини ошириш, юқори инсектицид ва фунгицид хоссали бирикмаларни олишга қаратилган илмий тадқиқотлар мухим ахамиятга эга.

Ўзбекистон Республикаси Президентининг 2019 йил 10 апрелдаги «Республикамизда 2019-2021 йилларда фармацевтика соҳасини жадал

5

 $<sup>^1</sup>$  Ўзбекистон Республикаси Президентининг 2017 йил 7 февралдаги ПФ-4947-сон «Ўзбекистон Республикасини янада ривожлантириш бўйича Харакатлар стратегияси тўғрисида»ги Фармони

ривожлантиришнинг кейинги чора-тадбирлари тўғрисида»ги ПФ-5707-сон фармони, 2020 йил 12 августдаги "Кимё ва биология йўналишларида узлуксиз таълим сифатини ва илм-фан натижадорлигини ошириш чора тадбирлари тўғрисида"ги ПҚ-4805 сон ва 2020 йил 6 ноябрдаги "Таълимтарбия тизими янада такомиллаштиришга оид кўшимча чора-тадбирлар тўғрисида" ПҚ-4884 Қарорлари ҳамда мазкур фаолиятга тегишли бошқа меъёрий-ҳуқуқий ҳужжатларда белгиланган вазифаларни амалга оширишда ушбу диссертация иши муайян даражада хизмат қилади.

Тадқиқотнинг республика фан ва технологиялари ривожланишининг устувор йўналишларига мослиги. Мазкур тадқиқот республика фан ва технологиялар ривожланишининг VII «Кимё технологиялари ва нанотехнологиялари» устувор йўналишига мувофик бажарилган.

Муаммонинг ўрганилганлик даражаси. Фенолларни реакциялари органик кимёдаги классик реакциялардан бири хисобланади. Аллиллаш реакциялари дастлаб катализатор иштирокисиз, кейинчалик Льюис кислоталари қўлланилган холда, хозирги кунда металлокомплекс катализаторлар иштирокидаги олиб борилмокда. Хусусан, хорижлик олимлар B. Halligudi, Hung-Ming Yang, Biswanath Das, Ramesh Kotikalapudi, Mandala Anitha, Jubaraj B. Baruah, R. Zadmard аллиллаш реакцияларида цеолит, amberlyst-15, рух хлорид, цезий трифлат, мис, мис хлорид ва хлоратлар, висмут ва сурьма хлоридлар, Jimmy A. van Rijn, Angela den Dunnen, Emile Kuntz, Naofumi Tsukada, Masanari Kimura, Miki Fukasaka, Yuzuki Tada, Christopher A. Discolo, Amit Saha, John Leazer палладий, родий, иридий, индий металлокомплекс катализаторларини қўллаган холда, Elizabeth M. Sanford, И.М. Рахимова, Б.И.Вороненко, В.М. Котлов, С.С. Вершинин, Gagik Torosyan, Dipakranjan Mal, Thierry Ollevier аллилфенил эфирларининг қайта гурухланиши ва аллил фенолларнинг олиниши устида илмий изланишлар боришган. Республикамизда мазкур йўналиш ривожига Цукерваник, С.Г. Мельникова, И.С. Никифорова ва Х.С. Тожимухамедовлар эфирларини икки атомли феноллар, уларнинг реакцияларини кенгайтириш ва бойитиш буйича уз хиссаларини кушишган.

Ушбу изланишларга қадар феноллар ва нафтолларни аллил спирти аллиллаш реакциялари, аллилфенил, билан аллилнафтил эфирларининг қайта гурухланиш реакциялари тизимли ўрганилмаган. Мазкур диссертация иши феноллар ва нафтолларнинг озик-овкат саноатида, қишлоқ хўжалигида, тиббиётда, фармацевтикада фойдаланиш мумкин бўлган бирикмаларни олиш, шунингдек кам микдордаги кислоталарининг янги авлоди иштирокида феноллар ва нафтолларни селектив аллиллаш каби муаммоларни ечишга йўналтирилган.

Диссертация мавзусининг диссертация бажарилган олий таълим муассасаси илмий-тадкикот ишлари режалари билан боғликлиги. Диссертация тадкикоти Ўзбекистон Миллий университетининг илмий-тадкикот ишлари режасининг ОТ-Ф-7-50 ракамли "Фенолларни аллил спирти эфирлари билан аллиллаш" (2017-2020) ва МУ-ФЗ-20171025169-сонли

"Нафтолларнинг аллил эфирлари изомеризациясини ўрганиш" (2018-2019) мавзуларидаги фундаментал лойихалари доирасида бажарилган.

Тадқиқотнинг мақсади феноллар, нафтоллар ва уларнинг функционал ҳосилаларини аллиллаш реакцияларининг янги усулларини ишлаб чиқиш, реакция йўналишига катализаторларнинг таъсирини, синтез қилинган бирикмаларнинг биологик хусусиятларини аниқлашдан иборат.

#### Тадқиқотнинг вазифалари:

натрий фенолятнинг аллилгалогенидлар билан реакцияси йўналишига протон ва апротон эритувчиларнинг таъсирини аниклаш;

фенолни аллилацетат ва аллилэтил эфири билан аллиллаш реакцияларида  $FeCl_3 \cdot 6H_2O$  нинг каталитик хусусиятини аниқлаш ва ушбу катализаторни алмашинган феноллар ва нафтолларни аллиллаш реакцияларида қўллаш;

фенолни аллил галогенидлар, аллил спирти, аллилацетат билан аллиллаш реакцияларида нанотузилишли -  $TiO_2 \cdot SiO_2 / FeCl_3$  ни катализатор сифатида қўллаш, катализаторнинг фаоллиги ва самарадорлигини аниқлаш. Олинган натижалар асосида алмашинган фенолларни аллиллаш реакцияларини олиб бориш;

1-нафтол ва 2-нафтол, анизол, 2-нафтилметил эфири, вератрол ва резорциннинг диметил эфирини аллилловчи агентлар - аллил бромид, аллил спирт, аллилацетат билан реакцияларини  $TiO_2 \cdot SiO_2 / FeCl_3$  иштирокида турли мухитларда олиб бориш;

 $TiO_2 \cdot SiO_2 / FeCl_3$  ва темир (III) хлорид гексагидратининг каталитик хусусиятининг реакциянинг бориш йўналишига таъсирини солиштириш;

реакцияларнинг натижаларини таққослаган ҳолда оптимал шароитларини таклиф этиш ва маҳсулот унумига реагентларнинг моль нисбатлари таъсирини аниқлаш;

реакция натижасида олинган органик бирикмаларнинг тузилишини физик кимёвий усуллар ёрдамида исботлаш ва уларнинг қўлланилиш соҳаларини аниқлаш.

**Тадқиқотнинг объекти** сифатида фенол, 1-нафтол, 2-нафтол, анизол, 2-нафтилметил эфири, икки атомли фенолларнинг диметил эфирлари, аллил галогенидлар, аллил спирти, аллилэтил эфири, аллилацетат ва улар асосида синтез қилинган маҳсулотлар танланган.

**Тадкикотнинг предмети** феноллар ва нафтолларни С- ва О-аллиллаш, ароматик ҳалҳада электрофил алмашиниш, изомерланиш реакциялари, катализатор ва эритувчилар табиатига кўра феноллар, нафтоллар ва уларнинг алмашинган ҳосилаларини аллиллаш реакцияларидаги ўзгаришлар, реакция маҳсулотларининг физик-кимёвий ва биологик хоссаларини аниҳлаш ҳисобланади.

**Тадкикотнинг усуллари.** Нозик органик синтез, замонавий фундаментал ва амалий усуллар, хроматография (юпка катлам (ЮҚХ), колонкали (КХ) ва газ-суюклик (ГСХ)), ИК- ва  $^{1}$ H ва  $^{13}$ C ЯМР-

спектроскопия, хромато-масс-спектрометрия хамда биологик тадқиқот усуллари.

### Тадқиқотнинг илмий янгилиги қуйидагилардан иборат:

илк бор фенолнинг аллилловчи агентлар билан реакциялари темир (III) хлорид гексагидрати ва нанотузилишли  $TiO_2 \cdot SiO_2 / FeCl_3$  каталитик системасида олиб борилган, темир (III) хлорид каталитик системасида реакциялар кўпроқ 4-холатга бориши, нанотузилишли  $TiO_2 \cdot SiO_2 / FeCl_3$  каталитик системасида эса кўпрок 2-холатга бориши аникланган;

аллил-2-нафтил аллил-1-нафтил эфири ва эфирининг реакциялари темир нанотузилишли изомерланиш (III) хлорид ва  $TiO_2 \cdot SiO_2 / FeCl_3$  каталитик системасида олиб борилган, изомерланиш реакцияси темир (III) хлорид иштирокида борганда молекулалараро ва  $TiO_2 \cdot SiO_2 / FeCl_3$  иштирокида ички нанотузилишли молекуляр кайта гуруҳланиш орқали маҳсулотлар ҳосил булиши аниқланган;

нафтоллар ва фенолларнинг аллил бромид, аллил спирт, аллилэтил эфири, аллилацетат билан катализаторлар иштирокидаги апротон эритувчиларда аллиллаш реакцияларидан хосил бўладиган махсулот унумига кўра аллилловчи агентларнинг реакцион қобилияти аллилэтил эфир<аллил спирт<аллил бромид<аллилацетат қаторида ортиб бориши исботланган;

аллиллаш реакцияларида катализатор сифатида нанотузилишли  $TiO_2 \cdot SiO_2 / FeCl_3$  каталитик системасининг қўлланилиши орто-аллиллаш реакцияларини олиб бориш имконини берган ва маҳсулот унуми Льюис кислоталари қўлланилганга нисбатан юқори бўлиши, 2-нафтилметил эфирини аллил спирт билан аллиллаш реакциясида нанотузилишли  $TiO_2 \cdot SiO_2 / FeCl_3$  қўлланилганда  $C_1$  углерод атомига бориши аниқланган.

# Тадқиқотнинг амалий натижалари қуйидагилардан иборат:

фенол, 1-нафтол, 2-нафтол, 2-нафтилметил эфири, анизол, вератроллар ва резорциннинг диметил эфирининг турли аллилловчи агентлар билан аллиллаш реакциялари натижасида юкори унум билан О- ва С-аллил махсулотлар олинган;

феноллар ва нафтолларни аллиллаш реакцияларида пара-алмашинган маҳсулотлар олишда темир (III) хлорид кристаллогидрати катализатори, орто-алмашинган аллил ҳосилаларини олишда нанотузилишли  $TiO_2 \cdot SiO_2 / FeCl_3$  қўлланилган;

биологик фаоллиги юқори бўлган о-алмашинган хосилалар синтезида ишлатилган нанотузилишли  $TiO_2 \cdot SiO_2 / FeCl_3$  катализаторини аллиллаш реакциялари учун тузилиш хоссали промотор эканлиги аниқланган;

синтез қилинган моддалар - 2-аллилфенол ва 4-аллилнафтол-1 мош донхўраги Callosobruchus maculates га нисбатан биологик фаолликка эга бўлиб, ўсимликларни зараркунандалардан ҳимоя қилишда инсектицид ва 1-аллил-2-нафтол, 2-аллилфеноллар бошоқли дон экинларининг ўсиши жараёнида стимулятор бўлиши аниқланган.

**Тадкикот натижаларининг ишончлилиги.** Ишда физик-кимёвий усуллар, хроматография (ЮҚХ, КХ) ИҚ-, <sup>1</sup>Н ва <sup>13</sup>С ЯМР-спектроскопия,

хромато-масс-спектрометрия тахлили ва квант-кимёвий хисоблашлардан (ChemOffice (MM2)) фойдаланилган

Тадкикот натижаларининг илмий ва амалий ахамияти. Тадкикот натижаларининг илмий ахамияти шундан иборатки, фенол, анизол, 1-нафтол, 2-нафтол, 2-нафтилметил эфирини аллил спирти хосилалари билан аллиллаш реакцияларининг тахлили асосида олинган натижалардан ароматик бирикмаларда борадиган электрофил алмашиниш реакциялари ёрдамида олиб бориладиган максадли синтезларни амалга оширилганлиги билан изохланади.

Тадқиқот натижаларнинг амалий аҳамияти фенол, нафтол ва уларнинг алмашинган ҳосилаларини янги катализатор қўллаган ҳолда селектив аллиллаш орқали инсектицид, ўстирувчанлик ҳусусиятига эга бўлган бирикмалар олинганлиги билан изоҳланади.

**Тадкикот натижаларининг жорий килиниши.** Феноллар ва нафтолларнинг аллил хосилаларини самарали синтез килиш усуллари бўйича олинган илмий натижалар асосида:

инсектицид хусусиятга эга бўлган 1-аллил-2-нафтол олиш учун ишлатиладиган 2-аллилнафтил эфири синтези учун ташкилот стандарти "Ўзстандарт" агентлиги томонидан тасдикланган. (Тѕ 02072392-003:2020 "Ўзстандарт" агентлиги стандартлаштириш, сертификатлаштириш ва техник жиҳатдан тартибга солиш илмий тадкикот институти. 18.08.2020 й). Натижада дуккакли экинлар зараркунандаларига қарши инсектицид хусусиятли препарат ишлаб чиқариш имконини берган;

2-аллилфенол ва аллилфенил эфири Муборак газни қайта ишлаш заводида металл конструкцияларнинг биокоррозиясига қарши ингибитор сифатида жорий этилган. ("Ўзбекнефтегаз" АЖ "Муборак газни қайта ишлаш заводи"нинг 2020 йил 9 сентябрдаги №995/G'K-09-сон маълумотномаси). Натижада, метал конструкция ва қурилмаларининг эксплуатацион хоссаларини ошириш имконини берган;

фенилаллил эфирини олиш усуллари ва аллилфенил эфирининг қайта МУ-Ф3-20171025111 реакциялари рақамли гурухланиш кислоталарни виниллашнинг илмий асослари ва олинган бирикмаларни хоссалари" мавзусидаги ёш олимлар фундаментал лойихасида глутар кислотани ва 2-гидроксиэтан кислоталарини виниллаш реакцияларини ўтказишда фойдаланилган (Ўзбекистон Республикаси Олий ва ўрта махсус вазирлигининг 2020 йил 11 сентябрдаги 89-03-3258 маълумотномаси). Натижада, ацетилен билан карбон кислоталарни виниллаш реакцияларидан юқори унумлар билан маҳсулотлар олиш имконини берган.

Тадқиқот натижаларининг апробацияси. Диссертация ишининг асосий натижалари 4 та халқаро ва 8 та Республика илмий-амалий анжуманларида маъруза кўринишида баён этилган хамда мухокамадан ўтказилган.

**Тадкикот натижаларининг эълон килганлиги.** Диссертация мавзуси бўйича жами 16 та илмий иш чоп этилган, Ўзбекистон Республикаси Олий

аттестация комиссиясининг фалсафа (PhD) докторлик диссертациялари асосий илмий натижаларини чоп этиш тавсия этилган илмий нашрларда 2 та макола республика ва 2 та макола хорижий журналларда нашр этилган.

**Диссертациянинг ҳажми ва тузилиши.** Диссертация таркиби кириш, тўртта боб, хулоса, фойдаланилган адабиётлар рўйхати ва иловалардан иборат. Диссертациянинг ҳажми 114 бетни ташкил этади <sup>2</sup>.

# ДИССЕРТАЦИЯНИНГ АСОСИЙ МАЗМУНИ

**Кириш** қисмида ўтказилган тадқиқотларнинг долзарблиги ва зарурати асосланган, тадқиқотнинг мақсади ва вазифалари, объекти ва предметлари тавсифланган, Республика фан ва технологиялари ривожланишининг устувор йўналишларига мослиги кўрсатилган, тадқиқотнинг илмий янгилиги ва амалий натижалари баён қилинган, олинган натижаларнинг илмий ва амалий аҳамияти ёритилган, натижаларни амалиётга жорий қилиш, нашр этилган илмий ишлар ва диссертация тузилиши бўйича маълумотлар келтирилган.

Диссертациянинг «Аллилфеноллар, аллилнафтоллар синтези, кимёвий ўзгаришлари ва биологик хоссалари» деб номланган биринчи бобида мавзу бўйича хорижий ва махаллий адабиётларда алкиллаш, алкениллаш ва кўлланилган катализатор табиатининг реакциялар йўналишларига таъсири каби маълумотлар тахлили келтирилган. Маълумотлар умумлаштирилган ва илмийтахлилий хулосалар чикарилган ва улар асосида диссертация ишининг максади, вазифалари, долзарблиги ва мухимлиги белгилаб берилган.

Диссертациянинг «Феноллар ва нафтолларни аллиллаш реакциялари натижалари» деб номланган иккинчи бобида олинган тадқиқот натижалари келтирилган.

Фенолни аллиллаш реакциялари. Фенол молекуласида -C-H ва -O-H реакцион марказларнинг мавжудлиги, уни электрофил реагентлар билан C- ва О-алмашган махсулотлар хосил қилишига сабаб бўлади. Фенолни О-аллиллаш реакциялари спиртлар иштирокида, C-аллиллаш реакциялари бензолда олиб борилди ва тегишлича унумда (88–92%) махсулотлар олинган.

Фенолни аллиллаш ва аллилфенил эфирларининг изомерланиш реакциялари нанотузилишли  $TiO_2 \cdot SiO_2 / FeCl_3$  ва  $FeCl_3 \cdot 6H_2O$  иштирокида юмшок шароитда олиб борилди. Аллилфенил эфири синтезидан олинган махсулот аралашмаси таркиби хромато-масс-спектрометрия усули ёрдамида тахлил килинди. Тахлил натижасида аллилфенил эфир 78 %, 2-аллилфенол 12 %, 4-аллилфенол 0.6 %, аллил-2-аллилфенил эфири 2.4 %, аллил-4-аллилфенил эфир 2% унумлар билан хосил бўлиши аникланди.

\_

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> Муаллиф ЎзМУ кимё факультети органик кимё кафедраси проф.в.б., к.ф.н. Х.С. Тожимухамедовга ва ЎзР ФА ЎМКИ жамоасига диссертация ишини бажарилишида кўрсатган ёрдамлари учун ўзининг самимий миннатдорчилигини билдиради.

1-жадвал .Аллилфенил эфири синтези махсулотларининг хромато-масс-спектрометрик тахлили

Чўққи	Чиқиш вакти, дақиқа	Чўққи майдони, см <sup>2</sup>	Концентрация % ларда	Модда
2	3.571	38101630	3.841253	фенол
3	4.247	777644661	78.399	Аллилфенил эфир
4	4.784	120396210	12.13786	2-аллилфенол
5	5.042	6015321	0.60644	4-аллилфенол
6	5.324	23825500	2.401991	Аллил(о-аллил) фенил эфир
7	5.57	20096911	2.026089	Аллил(п-аллил) фенил эфир

Олинган фенилаллил эфирининг  $TiO_2 \cdot SiO_2 / FeCl_3$  катализатори иштирокида изомерланиш реакциялари олиб борилганда, кўпрок о-аллил махсулот — 2-аллилфенол 56% унум билан хосил бўлганлиги аникланди.

2-Аллилфенолнинг масс-спектрида дастлаб молекуляр ионнинг хосил бўлиши ва унга мос холда бўлакли ионларнинг m/z С<sub>9</sub>H<sub>10</sub>O: 134, 133, 119, 115; 105; 93, 77, 79; 65; 41; 39 хосил бўлганлигини кузатиш мумкин. Бу ионларнинг хосил бўлиш жараёнини куйидаги схема орқали берилди:

2-Аллилфенолнинг ИҚ-спектрида ароматик ҳалқадаги  $\nu_{\text{-CH}}$  =3040.88 см<sup>-1</sup>да, орто-алмашинган  $\delta_{\text{-CH}}$ =750 ва 1171-1219 см<sup>-1</sup> да,  $\nu_{\text{C-C}}$ =1638.20-1597.25 см<sup>-1</sup> да, ядрога боғланган  $\nu_{\text{C-O}}$ =1219.37-1240.15 см<sup>-1</sup> да, -O-CH<sub>2</sub>-гуруҳга хос бўлган  $\nu_{\text{O-CH}_2}$ =990.49 см<sup>-1</sup> соҳадаги тебранишларнинг интенсивлигининг йўқолиши ва –ОН гуруҳнинг  $\nu_{\text{O-H}}$ = 3436.32 ва  $\delta_{\text{-OH}}$ =1329.17 см<sup>-1</sup> соҳаларда намоён бўлиши кузатилди. Унинг Н<sup>1</sup>ЯМР-спектрида (400 MHz, C<sub>6</sub>D<sub>6</sub>, протонларнинг кимёвий силжиши,  $\delta$ , м.у.) 6.5 ва 7.0 д (2H, 3,6-H, ArH), 6.7 ва 6.87 т (2H, 4,5-

H, ArH) , 3.2 м (2H, CH<sub>2</sub>-Ar), 5 ва 5.2 м (2H, =CH<sub>2</sub>), 4.05 м (1H, =CH), 5.45 с (1H, -OH),  $C^{13}$ ЯМР-спектри (100 MHz,  $C_6D_6$ , d, м.у.) 35.14 да аллил гурухидаги метилен гурухга, 137.19 ва 115.45 винил гурухидаги =CH ва =CH<sub>2</sub> хос, 116.15, 121.46, 126.64, 128.22, 131.06, 154.58 да ароматик гурухга хос сигналлар кузатилди.

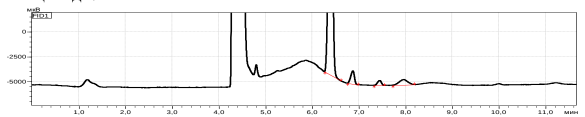
Фенил аллил эфирининг  $TiO_2 \cdot SiO_2 / FeCl_3$  иштирокидаги изомерланиш реакцияси механизми қисман ички молекуляр қайта гуруҳланиш орқали боришини қуйидагича кўрсатиш мумкин:

$$CH_{2}CH = CH_{2}$$

Фенолнинг аллил спирти ва унинг эфирлари билан реакциялари Фенолнинг аллил ацетат билан  $FeCl_3 \cdot 6H_2O$  иштирокидаги реакциялар учун реагентлар  $5:1:10^{-4}$  нисбатда олинди. Реакция 3-5 соат давомида олиб борилганда дастлаб, аллилфенил эфири хосил бўлади. Вакт ўтиши билан унинг қайта гурухланиб С-аллил махсулотга ўтади. Унда катализатор иштирокида аллилфенил эфирининг молекулалараро қайта гурухланиши орқали n-аллилфенол хосил бўлади:

OH 
$$OCH_2CH=CH_2$$
 OH  $OCH_2CH=CH_2$  OH  $OH_2CH=CH_2$  OH  $OH_2CH=CH_2$   $OH_2CH=CH_2$ 

Хосил бўлган махсулот таркиби газ-суюқлик хроматографиясида текширилганда аллилфенил эфир, 2-аллилфенол ва 4-аллилфенол борлиги аникланди.



1-Расм. Фенолнинг аллилцетат билан реакция махсулотлари газ-суюқлик хроматограммаси

ГСХ (газ суюқлик хроматографияси) Restek (АҚШ) фирмаси Rxi $\mathbb{R}$ -624 SilMS асбобида колонка узунлиги 30 м, ички диаметри 0,25 mmID, колонканинг харорати 200°C, SPd1-инжектор харорати 220°C, FID1-детектор харорати 250°C, V<sub>N2</sub>=50мл/мин.

Компонентлар: аллифенил эфир-43,3%; 2-аллилфенол-16,3%; 4-аллилфенол-40,4%.

Чўққи	Номи	Чиқиш	Майдони,	Баландлиги	Майдони,
№	ПОМИ	вақти, мин	cm <sup>2</sup>	раландлиги	%
1	Фенол	6,411	179874	32576	91,581
2	Аллилфенил эфири	6,878	7164	1310	3.648
3	2-Аллилфенол	7,449	2692	479	1.371
4	4-Аллилфенол	7,970	6680	529	3.401
Умумий			196410	34894	100,000

Фенолни  $FeCl_3 \cdot 6H_2O$  аллилацетат билан аллиллаш реакциясининг механизми

Фенолларни аллиллаш реакциялари аренларда электрофил алмашиниш механизми бўйича боради. Ароматик ҳалқани алкиллашда полиалкиллаш ва дезалкиллаш реакциялари борганлиги сабабли у қайтар реакция ҳисобланади. Реакцияда ди- ва полиалкиллаш миқдорини камайтириш учун фенол кўп миқдорда олинади.

Фенолларни аллил бромид, аллил спирт, аллил ацетат, аллилэтил эфири билан аллиллаш реакциялари  $TiO_2 \cdot SiO_2 / FeCl_3$  ва  $FeCl_3 \cdot 6H_2O$  катализаторлари иштирокида ўрганилди. Катализатор  $TiO_2 \cdot SiO_2 / FeCl_3$  билан олиб борилган реакцияларда реагентлар эквивалент нисбатда олинганда полиаллилаш кетмаганлиги ва смола ҳосил бўлмаганлиги кузатилди.

Анизолни аллил спирт билан  $TiO_2 \cdot SiO_2 / FeCl_3$  иштирокида аллиллаш реакциялари вақт ва моль нисбатларда олиб борилди.

3-Жадвал Анизолни аллил спирти билан аллиллаш реакцияси натижалари

			•		D
Моллар нисбати анизол:аллил спирт: катализатор	Реакция харорати,	Реакция давомийлиги, соат	Олинган махсулот	Унум, %	R <sub>f</sub> , гексан: этилацетат = 5:1
1:1:10 <sup>-4</sup>	100-120	3	2-аллиланизол	10	0.45
1:1:10 <sup>-4</sup>	100-120	6	2-аллиланизол	22	0.45
1:1:2,4·10 <sup>-4</sup>	100-120	3	2-аллиланизол	62	0.45
1:1:2,4·10-4	100-120	6	2-аллиланизол	70	0.45

OCH<sub>3</sub> OCH<sub>3</sub> 
$$+$$
 CH<sub>2</sub>=CH-CH<sub>2</sub>OH  $\xrightarrow{\text{TiO}_2 \text{ SiO}_2/\text{FeCl}_3}$  CH<sub>2</sub>-CH=CH<sub>2</sub>  $+$  H<sub>2</sub>O

Синтез қилинган реакция маҳсулотининг тузилиши физик-тадқиқот усуллари ёрдамида ўрганилди. Реакция натижасида 2-аллиланизол ҳосил бўлганлиги аниқланди. Анизолни аллиллаш реакцияларининг юқори ҳароратда бориши фенолга нисбатан электрофил алмашиниш реакцияларига барқарорлиги билан тушунтирилди.

2-Аллиланизол ИҚ-спектри таҳлили (ютилиш частоталари см<sup>-1</sup> соҳада): 751, 1172 1496, 1587, 2945, 1599. Н<sup>1</sup>ЯМР -спектридаги сигналлари (400 MHz, CDCl<sub>3</sub>,  $\delta$ , м.у.): 3.24 м (2H, CH<sub>2</sub>), 3.81 с (3H, OCH<sub>3</sub>), 4.838, 5.00-5.20 д (2H, -CH=CH<sub>2</sub>), 5.884 м (1H, -CH=CH<sub>2</sub>), 6.803, 6.82, 7.14, 7.17 (1H, ароматик ҳалқадаги CH), С<sup>13</sup>ЯМР-спектри (100 MHz, CDCl<sub>3</sub>, d, м.у.) 49, 55.442, 63.913, 114.795, 121.511, 129.271, 130.352, 138.827, 161.004

### 2-Нафтолни аллиллаш реакциялари

Натрий этилат ва 2-нафтолнинг реакциясидан олинган натрий 2нафтолятнинг аллил бромид этил спирт эритмасидаги реакциясидан юқори унум билан 2-нафтилаллил эфири синтез қилинди;

ONa + 
$$CH_2$$
= $CH$ - $CH_2X$   $C_2H_5OH$  -NaX  $X=Br$ , I

Олинган 2-нафтилаллил эфирининг хромато-масс-спектри натижалари

Олинган эфирнинг изомерланиш реакцияси ва унинг механизми

OCH<sub>2</sub>CH= CH<sub>2</sub>

$$CH_2CH= CH_2$$

$$TiO_2SiO_2/FeCl_3$$

$$O-CH_2-CH= CH_2$$

$$CH_2$$

$$C$$

2-Нафтолни аллиллаш реакцияларида гидроксил гурухи ва ароматик ҳалқанинг келишилган йўналтириш сабабли фақат 1-аллил-2-нафтол ҳосил бўлади. Реакция йўналиши катализатор табиатига боғлиқ бўлмайди.

Катализатор сифатида  $TiO_2 \cdot SiO_2 / FeCl_3$  қўлланилганда  $FeCl_3 \cdot 6H_2O$  га нисбатан реакцияларда 1-аллил-2-нафтолнинг юқори унум билан ҳосил бўлиши аниқланди. Буни темир (III) хлориднинг нанокатализатор юзасига адсорбцияланиши ва аллилловчи агент билан комплекс ҳосил қилиши натижасида полиаллиллаш реакциясининг боришининг камайиши билан тушунтириш мумкин.

4-Жадвал

2-Нафтолни турли аллилловчи агентлар билан реакциялари Аллилловчи реагент Катализатор, Олинган махсулот Реакциянинг умумий (эритувчи) реакция давомийлиги 3 соат унуми Аллил спирт TiO<sub>2</sub>·SiO<sub>2</sub>/FeCl<sub>3</sub> 1-аллил-2 -нафтол 35% (бензол) FeCl<sub>3</sub>·6H<sub>2</sub>O Аллилэтил эфири 1-аллил-2-нафтол: 2-наф-42% тилаллил эфири=3:1 (бензол) Аллилэтил эфири TiO<sub>2</sub>·SiO<sub>2</sub>/FeCl<sub>3</sub> 1-аллил-2-нафтол:2-наф-65%, (бензол) тилаллил эфири=3:1 1-аллил-2-нафтол Аллилацетат FeCl<sub>3</sub>·6H<sub>2</sub>O 74% (хлороформ) TiO<sub>2</sub>·SiO<sub>2</sub>/FeCl<sub>3</sub> 1-аллил-2-нафтол Аллилацетат 80% (бензол)

1-Аллил-2-нафтолнинг ИҚ-спектри тахлили (ютилиш частоталари см-1 сохада): ОН гурухининг валент тебранишлари 3422, ароматик халкадаги С-Н боғининг валент тебранишлари 3022, орто- алмашинган ароматик халқадаги С-С боғларининг валент тебранишлари 1628, аллил гурухидаги қўшбоғда С=С боғининг деформацион тебранишлари 812, аллил гурухида метилен гурухининг деформацион тебранишлари 746 да кузатилди. Н<sup>1</sup>ЯМР-спектри тахлили: (400 MHz, CDCl<sub>3</sub>, протонларнинг кимёвий силжиши, б, м.у.): 1-Аллил-2-нафтолнинг ароматик ҳалқадаги протонлари 7.08 да 7.32, 7.47 да триплет сигналлари, 7.66, 7.78, 7.89 сохаларда дублет сигналлари, ароматик халқага боғланган метилен гурухининг протонлари 3.85 (2H) мультиплет сигналлари, аллил гурухидаги құшбоғга боғланган метилен гурухи 5.05 ва 5.10 сохада мультиплет сигналлари, аллил гурухидаги -СН гурухининг протонлари 6.06 да мультиплет сигналлари, -ОН гурухининг протони 5.13 да синглет сигналлари кузатилди. С<sup>13</sup>ЯМР-спектри (100 MHz,CDCl<sub>3</sub>, d, м.у.) 29.3, 116.0, 116.8, 118.0, 123.0, 123.2, 126.5, 128.4, 128.6, 129.5, 133.3, 135.8, 151.2. Хромато-масс-спектридаги бўлакли ионларнинг m/z C<sub>13</sub>H<sub>12</sub>O: 184.0888; интенсив пиклар: 184.0891 (М+, 100), 170 (7), 169(58), 115(45), 63(25), 28(80).

2-Нафтолни аллиллаш реакциялари натижаларига асосланиб, 1-нафтолни аллиллаш реакциялари ўрганилди. 2-Нафтолдан фаркли равишда 1-нафтолда изомерларнинг ҳосил бўлиши кузатилади.  $FeCl_3 \cdot 6H_2O$  билан олиб борилган реакцияларда 4-алмашинган,  $TiO_2 \cdot SiO_2 / FeCl_3$  кўлланилганда 2-алмашинган изомерлар кўпроқ ҳосил бўлади.

Реакциялар Льюис кислоталари билан молекулалараро, нанотузилишли  $TiO_2 \cdot SiO_2 / FeCl_3$  катализатор билан қисман ички молекуляр механизмда боради.

2-Нафтилметил эфирининг аллил спирт билан  $TiO_2 \cdot SiO_2/FeCl_3$  катализаторлигидаги реакцияси реагентларнинг  $1:1:2.4 \cdot 10^{-4}$  моллар нисбатда, бензол эритувчилигида, магнитли аралаштиргичда, 5 соат давомида олиб борилганда 75% унум билан махсулот хосил бўлганлиги кузатилди.

$$\begin{array}{c} \text{CH}_2-\text{CH}=\text{CH}_2\\ \text{OCH}_3\\ +\text{CH}_2=\text{CH}^-\text{CH}_2^-\text{OH} \xrightarrow{\text{FeCl}_3/\text{TiO}_2 \cdot \text{SiO}_2} \end{array} \longrightarrow \begin{array}{c} \text{CH}_2-\text{CH}=\text{CH}_2\\ \text{OCH}_3\\ \text{C}_6\text{H}_6 \end{array}$$

5-Жадвал 2-Нафтилметил эфири (неролин)ни аллил спирти билан аллиллаш реакцияси

	T P (			
Моллар нисбати неролин: аллил спирт: кат-р	Реакция вақти, соат	Олинган махсулот	Унум, %	R <sub>f</sub> , (гексан: этилацетат 5:1)
1:1:10 <sup>-4</sup>	3	1-аллил-2-нафтил метил эфири	45	0,93
1:1:10 <sup>-4</sup>	4	1-аллил-2-нафтил метил эфири	63	0,93
1:1:2,4·10 <sup>-4</sup>	5	1-аллил-2-нафтил метил эфири	75	0,93
1:1:2,4·10-4	6	1-аллил-2-нафтил метил эфири	75	0,93

Резорциннинг диметил эфирини ва вератролни аллиллаш

Резорциннинг диметил эфирини ва вератролни аллиллаш реакциялари аллил спирти:  $TiO_2 \cdot SiO_2 / FeCl_3$  1:0.001 моль микдорда олиниб реакциялар 100-110°C 9 ва 5 соат давомида олиб борилди ва тегишлича 68 ва 74 % унум билан махсулот олишга эришилди. Резорциннинг диметил эфир махсулот унуми вератрол махсулот унумидан паст бўлиши кузатилди. Буни реакциянинг дастлабки боскичида аллилловчи агентнинг катализатор билан хосил килган комплекс иони хажмининг катталиги ва молекуланинг кулай холатга хужуми билан тушунтирилади.

Олиб борилган тажриба натижалари асосида аллилловчи агентларнинг реакцион қобилияти қатори қуйидагича ортиб бориши аниқланди: аллилэтил эфир < аллил спирт < аллил галогенидлар < аллил ацетат.

Диссертациянинг «Синтез қилинган бирикмаларнинг кимёвий ва биологик хоссалари» деб номланган учинчи бобида, синтез қилинган бирикмаларнинг кимёвий ва биологик хоссаларини ўрганишдан олинган натижалар келтирилган.

Аллилфенил эфири, 2-аллиланизол ва 1-аллил-2-нафтолларнинг кимёвий хоссалари. Аллилфенил ва аллил-2-нафтил эфирлари, аллилнафтоллар хамда аллилфеноллар биологик фаол моддалар бўлиши билан бир каторда органик синтезда мухим оралик махсулотлар хисобланади. Бундай бирикмаларда ароматик халқага электрофил алмашиниш реакцияларини олиб бориш билан бир каторда кўшбоғга электрофил бирикиш реакцияларини олиб бориш мумкин. Биз кейинги тажрибаларда аллилфенил, аллилнафтил эфирлар, аллилфеноллар, аллил нафтолларни бромлаш реакцияларини олиб бордик.

Аллилфенил эфирининг бромли сув билан реакцияси олиб борилди, оқ чўкманинг хосил бўлганлиги кузатилди.

Олинган модда - 2,4,6-трибром-1-(2,3-дибромопропил)фенилаллил эфирнинг суюқланиш ҳарорати  $74-75^{\circ}$ C  $R_f$ =0.718 (гексан:этилацетат:метанол=1:3:2).

Аллилфенил эфирининг бромнинг тетрахлорметандаги эритмаси билан реакциясидан 2,3-дибромпропилфенил эфири хосил бўлганлиги аниқланди:

$$+ Br_2 \xrightarrow{CCl_4} Br$$

Олинган модданинг ИҚ-спектрида 1749 см<sup>-1</sup> соҳада моноалмашган ароматик ҳалқа обертон соҳасидаги ютилиш частоталари ароматик ҳалқада бром алмашиниш бўлмаганлигини кўрсатади, 1153 см<sup>-1</sup> соҳада моноалмашинган ароматик ҳалқадаги С-Н боғининг текис деформацион тебранишлари, 667, 553 см<sup>-1</sup> соҳада С-Вг боғининг валент тебранишлари кузатилди. Кейинги реакциялар учун аллилфенил эфири ва бром 1:2, 1:3 ва 1:4 моллар нисбатида олинди. Реакцияларда дастлаб, бромнинг қўшбоғта бирикиши, кейинги босқичда ароматик ҳалқанинг п-ҳолатига электрофил алмашиниши, ажралиб чиққан водород бромиднинг алкилфенил эфирини гидролизлаши натижасида 4-бромфенолнинг ҳосил бўлади:

1-Аллил-2-нафтол ва 2-нафтолни бромлаш реакциялари тетрахлорметанда олиб борилганда, 1-аллил-2-нафтолда қушбоғга бирикиш, 2-нафтолда эса ароматик ҳалқада алмашиниш реакциясининг бориши кузатилди. Олинган 1-(2,3-дибромопропил)-2-нафтолнинг суюқланиш ҳарорати 100-102°С.

OH 
$$+ Br_2$$
  $CCl_4$   $+ HBr$   $CH_2-CH=CH_2$   $CH_2-CH-CH_2$   $OH$   $Br$   $OH$   $Br$ 

Олинган ҳар иккала модданинг тузилиши ИҚ-спектри орқали ўрганилганда, 1,2-алмашинган ароматик ҳалқага хос бўлган обертон соҳаси 1-бром-2-нафтолда 1680, 1888.31 см<sup>-1</sup> да, 1-(2,3-дибромопропил)-2-нафтолда эса 1680, 1953.89 см<sup>-1</sup> да, С-Вг боғининг валент тебранишлари эса 1-(2,3-дибромопропил)-2-нафтолда 621.08 см<sup>-1</sup> да, 1-бром-2-нафтолда 640.37 см<sup>-1</sup> да кузатилди.

2-Аллиланизолни бромлаш реакцияларида эса ҳам қўшбоғга бирикиш, ҳам ароматик ҳалқада алмашиниш реакциялари борганлиги кузатилди. Реакциянинг шиддат билан бориши ва ажралаётган водород бромиднинг индикатор рангини ўзгартириши билан тасдиқланди.

$$\begin{array}{c} OCH_3 & Br \\ CH_2 \\ CH_2 \\ CH_2 \\ Br \end{array} + Br \\ CH_2 - CH - CH_2 \\ Br \end{array} + \begin{array}{c} OCH_3 & Br \\ CH_2 - CH - CH_2 \\ Br \end{array} + CH_2 - CH_2 - CH_2 - CH_2 \\ Br \end{array}$$

Реакция натижасида изомерлар аралашмаси хосил бўлди.  $R_f$ =0.75, 0.33 ва 0.2 (бензол:метанол=5:1). Аллил ва метокси гурухларининг келишилмаган йўналтириши хисобига изомерлар хосил бўлиши кузатилди.

Олинган бром махсулотлар билан синтезларни давом эттирган холда 1,2-Дибромо-4-(2,3-дибромопропил)-5-метоксибензолнинг калий фталимид билан ДМФА эритувчилигида реакцияси олиб борилди ва N-(2-бромо-3-(4,5-дибромо-2-метоксифенил)пропил)фталимид синтез қилинди:

Олинган модданинг суюқланиш температураси 210-213°С. Синтез қилинган модданинг тузилиши ИҚ-спектроскопия усули орқали таҳлил қилинганда, имид гуруҳнинг 3184 см<sup>-1</sup> да валент ва 1305.81 см<sup>-1</sup> да деформацион тебранишлари, 1772.58 ва 1718.58 см<sup>-1</sup> да 1,2,4,5-алмашинган ароматик ҳалқанинг обертон соҳаси, 1602,85 см<sup>-1</sup>да ароматик ҳалқанинг валент тебранишлари, ароматик ҳалқадаги –СН боғининг 3061 см<sup>-1</sup> да валент ва 1051 см<sup>-1</sup>да деформацион тебранишлари кузатилди.

Шундай қилиб, бромлаш реакцияси орқали мақсадли галогеналкилфеноллар ва галогеналкилфенил эфирларининг синтез усуллари ишлаб чиқилди.

Моддаларнинг биологик хоссалари Ўсимлик моддалари кимёси институти Органик синтез ва ўсимликларни мухофаза қилиш бўлими лабораториясида дуккакли экинлардан мош донхўраги (Callosobruchus

maculates)га қарши инсектицид фаоллиги (Эталон сифатида Ципермитрен инцектициди  $1\cdot 10^{-3}$  ва  $1\cdot 10^{-4}\%$  ) ўрганилган.

6-Жадвал Дуккали экинлардан мош донхўраги (Callosobruchus maculates)га қарши инсектицид фаоллиги

No	Шифри	Кимёвий номи	Концентрацияси	Инсектицид фаоллиги
1.	Γ-1	Аллилфенил эфир	$1 \cdot 10^{-3}\%, 1 \cdot 10^{-4}\%$	21%, 28,6%
2.	Γ-2	2-Аллил нафтил эфир	$1 \cdot 10^{-3}\%, 1 \cdot 10^{-4}\%$	30%, 0.5%
3.	Γ-3	1-Аллил-2-нафтол	$1 \cdot 10^{-3}\%, 1 \cdot 10^{-4}\%$	18,2%, 31,6%
4.	Γ-4	4-Аллиланизол	$1 \cdot 10^{-3}\%, 1 \cdot 10^{-4}\%$	23.8%, 25%
5.	Γ-5	1-Аллил-2-нафтилметил эфир	$1 \cdot 10^{-3}\%$ , $1 \cdot 10^{-4}\%$	17,4%, 40.4%
6.	Γ-6	2-Аллилфенол	$1 \cdot 10^{-3}\%, 1 \cdot 10^{-4}\%$	42,8%; 33,3%
7.	Γ-7	4-Аллил-нафтол-1	$1 \cdot 10^{-3}\%$ , $1 \cdot 10^{-4}\%$	66,7%, 45,8%;
		Ципермитрен	$1 \cdot 10^{-3}\%$ , $1 \cdot 10^{-4}\%$	56,5%; 38,1%

Жадвалдан кўриниб турибдики, 2-Аллилфенол эталонга яқин натижани ва 4-аллилнафтол-1 этолондан 10% юқори инсектицидликни намоён этган. Бирламчи лаборатория таҳлили хулосасига кўра, Г-6 ва Г-7 билан шифрланган 2-Аллилфенол ва 4-аллилнафтол-1 Callosobruchus maculates га нисбатан биологик фаолликка эга бўлиб, ўсимликларни зараркунандалардан ҳимоя қилишга қўллаш мумкин.

Синтез қилинган моддаларнинг биологик фаоллигини ўрганиш бўйича уларни ўстирувчанлик фаоллигини текшириш натижалари

Буғдойнинг қишки Татьяна навига нисбатан ўстирувчанлик хусусиятини ўрганиш натижаларига кўра 1-Аллил-2-нафтол ( $\Gamma$ -3)  $1\cdot 10^{-4}\%$ ,  $1\cdot 10^{-5}\%$  концентрациялари ва 2-Аллилфенол ( $\Gamma$ -6)  $1\cdot 10^{-4}\%$ ,  $1\cdot 10^{-5}\%$  концентрациялари биологик фаоллик намоён қилган ва бирламчи лаборатория таҳлили хулосасига кўра уларни ўсимликларни ўстириш стимулятори сифатида қўллаш мумкин.

7-Жадвал Буғдойнинг қишки Татъяна нави майсаларининг униб чиқиши ва ўсишига таъсири

Тажриба вариантлари	Меъёрий ишлатиш конц-си, %	Ўсиш энергияси %	Унувчанлик, %	L-буғдой илдизи, см	L-буғдой поясининг узунлиги см
Г 2 1 А 2 1	1.10-4	100	100	$5,3\pm0,4$	$3,3\pm0,6$
Г-3 1-Аллил-2-нафтол	1.10-5	100	100	$4,3\pm0,6$	$2,6\pm0,5$
Г-6 2-Аллилфенол	1.10-4	100	100	3,8±0,1	2,8±0,4
	1.10-5	100	100	4,2±0,4	3,1±0,4
Хосил эталон	1.10-4	100	100	3,8±0,4	2,5±0,6
	1.10-5	100	100	3,5±0,1	2,4±0,8
Назорат	б/о	60,0	73,3	1,3±0,3	1,3±0,5

Диссертациянинг "Феноллар ва нафтолларни аллил хосилалари синтези" деб номланган туртинчи боби тажрибалар кисми булиб унда тадкикот усуллари, аллилфенил ва аллилнафтил эфирларининг синтези, уларнинг кайта гурухланиши, феноллар ва нафтолларни аллиллаш реакциялари ва олинган махсулотларнинг кимёвий ўзгаришларини олиб бориш усуллари келтирилган.

#### ХУЛОСАЛАР

- 1. Натрий фенолятнинг аллилгалогенидлар билан реакциялари протонли эритувчиларда олиб борилди ва электрофил алмашиниш оркали аллилфенил эфири, диалмашинган ва изомер махсулотлар, апротон эритувчиларда эса асосан аллилфеноллар олиш усуллари таклиф этилди.
- 2. Илк бор фенолни аллилацетат ва аллилэтил эфири билан реакциялари  $FeCl_3 \cdot 6H_2O$  иштирокида олиб борилган ва асосан ароматик ҳалҳага Саллиллаш маҳсулоти 4-аллилфенол олишнинг самарали усули тавсия этилли.
- 3. Илк бор фенол, нафтоллар, анизол, 2-нафтилметил эфири, резорциннинг диметил эфири, вератролни аллил спирти, аллилэтил эфири, аллилацетат билан реакцияларида нанотузилишли  $TiO_2 \cdot SiO_2 / FeCl_3$  катализатор қўлланилган ва реакция ароматик ядронинг орто-холатига селектив кетиши имконини берган.
- 4. Натрий 1-нафтолят ва натрий 2-нафтолятларнинг аллил бромид билан аллиллаш реакциясининг самарали усули ишлаб чикилган ва юкори унум билан аллил-2-нафтил эфири ва аллил-1-нафтил эфирлари синтез килинган, олинган бирикмаларнинг кайта гурухланиш реакцияларида нанотузилишли  $TiO_2 \cdot SiO_2/FeCl_3$  катализаторини кўллаш таклиф этилган.
- 5. Феноллар ва нафтолларни аллиллаш реакциялари темир (III) хлорид кристаллогидрати иштирокида борганда молекулалараро ва нанотузилишли  $TiO_2 \cdot SiO_2/FeCl_3$  билан кисман ички молекуляр қайта гуруҳланиш орқали ўтиши ва реакция механизмлари таклиф этилган. Нанотузилишли  $TiO_2 \cdot SiO_2/FeCl_3$  катализатори аллиллаш реакциялари учун тузилиш хоссали промотор сифатида тавсия этилган.
- 6. Феноллар ва нафтолларни аллиллаш реакцияларида аллилловчи агентлар аллил бромид, аллил спирт, аллил этил эфири, аллилацетатларнинг турли эритувчилар ва катализаторлар иштирокида аллиллаш реакцияларидаги махсулот унумига кўра реакцион қобилияти куйидаги қаторда ортиб бориши кўрсатилган: аллилэтил эфир < аллил спирт < аллил бромид < аллил ацетат
- 7. Синтез қилинган моддалардан 2-аллилфенол ва 4-аллилнафтол-1ларнинг дуккакли экинлардан мош донхўрагига Callosobruchus maculates га нисбатан юқори биологик фаолликка эга бўлиб, зараркунандаларга қарши инсектицидлик, 1-аллил-2-нафтол, 2-аллилфеноллар эса бошоқли дон экинлари учун ўстирувчанлик хоссали препаратлар олиш имконини берган.

# НАУЧНЫЙ COBET DSc.03/30.12.2019К.01.03 ПО ПРИСУЖДЕНИЮ УЧЕНЫХ СТЕПЕНЕЙ ПРИ НАЦИОНАЛЬНОМ УНИВЕРСИТЕТЕ УЗБЕКИСТАНА

# НАЦИОНАЛЬНЫЙ УНИВЕРСИТЕТ УЗБЕКИСТАНА

# АЗИМОВА ГУЛЬМИРА ЗАЙНИДДИНОВНА

# АЛЛИЛИРОВАНИЕ ФЕНОЛА И НАФТОЛА, СВОЙСТВА АЛЛИЛЬНЫХ ПРОИЗВОДНЫХ

02.00.03-Органическая химия

АВТОРЕФЕРАТ ДИССЕРТАЦИИ ДОКТОРА ФИЛОСОФИИ (PhD) ПО ХИМИЧЕСКИМ НАУКАМ

Тема диссертации доктора философии (PhD) зарегистрирована в Высшей аттестационной комиссии при Кабинете Министров Республики Узбекистан за номером В 2018.4. PhD/К144.

Диссертация выполнена в Национальном Университете Узбекистана.

Автореферат диссертации на трех языках (узбекский, русский, английский (резюме)) размещен на веб-странице Научного совета www.ik-kimyo.nuuz.uz и на Информационнообразовательном портале «ZiyoNet» по адресу www.ziyonet.uz.

Научный руководитель:

Юлдашева Мухаббат Раззокбердиевна

доктор химических наук, доцент

Официальные оппоненты:

Абдугафуров Иброхимжон Азизович

доктор химических наук, доцент

Элмуродов Бурхон Жураевич

доктор химических наук, старший научный сотрудник

Ведущая организация:

Ташкентский химико-технологический институт

Защита диссертации состоится «30» 12 20 20 года в «11° часов на заседании Научного совета DSc.03/30.12.2019К.01.03 при Национальном университете Узбекистана. (Адрес: 100174, Ташкент, ул. Университетская 4, Тел: (998 71) 227-12-24; факс: (998 71) 246-53-21, 246-02-24. e-mail: d.gafurova@nuu.uz.).

С диссертацией можно ознокомиться в Информационно-ресурсном центре Национального университета Узбекистана за № 132 (Адрес: 100174, Ташкент, ул. Университетская 4, Тел: (998 71) 227-12-24; факс: (998 71) 246-53-21, 246-02-24. e-mail: chem0102@mail.ru.

Автореферат диссертации разослан «19» 12 20 20 года. (реестр протокол рассылки № <u>16</u> от <u>19 12 2020</u> года).

илир Х.Т. Шарипов

Председатель научного совета по присуждению учёных степеней,

д.х.н., профессор

Д.А. Гафурова Ученый секретарь научного совета по присуждению учёных степеней, д.х.н.

А. К. Абдушукуров

Председатель научного семинара при научном совете по присуждению учёных степеней,

д.х.н., профессор

#### ВВЕДЕНИЕ (аннотация диссертации доктора философии (PhD))

Актуальность и востребованность темы диссертации. На сегодняшний день фенолы и их производные, в том числе синтезированные на основе их аллилирования, широко используются в медицине при приготовлении лекарственных препаратов, в качестве антиоксидантов, пищевых добавок и эссенций в пищевой промышленности, антрактантыотдушки, гербицидов в сельском хозяйстве. Аллильные производные нафтолов и ароматических полиолов являются физиологически активными веществами и играют особую роль в качестве лекарственных средств, обладающих антибактериальными и антиоксидантными свойствами.

В мире в химической промышленности особое внимание уделяется целенаправленных исследований проведению ПО аллилированию ароматических соединений, нафтолов, фенолов, полиолов, гетероциклических соединений аллиловым спиртом и эфирами, его аллилтозилатом, аллилфосфонатами. В аллилгалогенидами, получение синтонов, субстратов и катализаторов для физиологически активных веществ; создание препаратов, характеризующихся активностью против туберкулезных палочек и ингибированием циклооксигеназы I и II; средств защиты сельскохозяйственных продуктов и растений и разработка высокоэффективных методов получения таких веществ приобретает важное значение. В связи с этим проводятся научные исследования по проведению реакций аллилирования фенолов и нафтолов в мягких условиях, выбору селективных катализаторов и получению новых эффективных биологически активных соединений.

В нашей стране в последние годы достигнуты значительные результаты в обеспечении взаимозависимости образования и индустриализации, а также производства природных и синтетических органических веществ для аграрного сектора на основе местного сырья. Стратегия действий по дальнейшему развитию Республики Узбекистан ставит задачи «поднять промышленность на качественно новый уровень, ускорить производство готовой продукции, освоить и усовершенствовать технологии для новых видов продукции путем глубокой переработки местного сырья»<sup>3</sup>. В связи с этим важное значение имеют научные исследования, направленные на использование новых катализаторов, которые определяют направление получение аллилнафтиловых эфиров, аллилфенолов реакций; аллилнафтолов; повышение селективности реакций, получение соединений с высокими инсектицидными и фунгицидными свойствами.

Данное диссертационное исследование в определенной степени служит выполнению задач, предусмотренных в Указе Президента Республики Узбекистан от 10 апреля 2019 года № УП-5707 «О дальнейших мерах по ускоренному развитию фармацевтической отрасли республики в 2019 – 2021 годах», Постановлениях Президента Республики Узбекистан от 12 августа

 $<sup>^3</sup>$  Указ Президента Республики Узбекистан от 7 февраля 2017 года № УП-4947 «О стратегии действий по пяти приоритетным направлениям развития Республики Узбекистан в 2017-2021 годах».

2020 года №ПП-4805 «О мерах по повышению качества непрерывного образования и результативности науки по направлениям «химия» и «биология» от 6 ноября 2020 года №ПП-4884 «О дополнительных мерах по дальнейшему совершенствованию системы образования и воспитания», а также в других нормативно-правовых документах, принятых в данной сфере.

Соответствие исследования приоритетным направлениям развития науки и технологии республики. Данное исследование выполнено в соответствии с приоритетными направлениями развития науки и технологии VII «Химическая технология и нанотехнология».

Степень изученности проблемы. Реакция аллилирования фенола является одной из классических реакций органической химии. Реакции аллилирования сначала проводили в отсутстви катализаторов с дальнейшем использованием кислот Льюиса, а в настоящее время – с участием металлокомплексных катализаторов. В частности, проведены научные зарубежными учеными В. Halligudi, Hung-Ming исследования Biswanath Das, Ramesh Kotikalapudi, Mandala Anitha, Jubaraj B. Baruah, R. Zadmard по использованию цеолита, амберлиста-15, хлорида цинка, трифлата цезия, меди, хлорида и хлоратов меди, хлоридов висмута и сурьмы в реакциях аллилирования; Jimmy A. van Rijn, Angela den Dunnen, Emile Kuntz, Naofumi Tsukada, Masanari Kimura, Miki Fukasaka, Yuzuki Tada, Christopher A. Discolo, Amit Saha, John Leazer - по использованию металлокомплексов палладия, родия, иридия, индия; Elizabeth M. Sanford, И.М. Рахимова, Б.И.Вороненко, В.М. Котлов, С.С. Вершинин, Gagik Torosyan, Dipakranjan Mal, Thierry Ollevier по перегруппировке аллилфениловых эфиров и извлечению аллилфенолов. В развитие этого направления в нашей стране внесли свой вклад И.П. Цукерваник, С.Г. Мельникова, И.С. Никифорова и Х.С.Тожимухамедов за счёт расширения И обогащения аллилирования анизола, двухатомных фенолов и их сложных эфиров.

До этих исследований реакции аллилирования фенолов и нафтолов сложными эфирами аллилового спирта, перегруппировки аллилфениловых, аллилнафтиловых эфиров систематически не изучались. Данная диссертационная работа посвящена решению проблем по получению аллильных соединений фенолов и нафтолов, которые могут быть использованы в пищевой промышленности, сельском хозяйстве, медицине, фармацевтике, а также в селективном аллелировании фенолов и нафтолов с участием малых количеств нового поколения кислот Льюиса.

Связь диссертационного исследования с планами научноисследовательских работ высшего образовательного учреждения, где выполнена диссертация. Диссертационное исследование проводилось в рамках плана научно-исследовательских работ Национального университета Узбекистана по фундаментальным исследованиям ОТ-Ф-7-50 «Аллилирование фенолов эфирами аллилового спирта» (2017-2020 гг.) и МУ-Ф3-20171025169 «Изучение изомеризации аллиловых эфиров нафтолов» (2018-2019 гг.). **Целью** диссертации является разработка новых методов осуществление реакций аллилирования фенолов, нафтолов и их функциональных производных определение влияния катализаторов на направление реакции, биологических свойств синтезированных соединений.

#### Задачи исследования:

определение влияния протонных и апротонных растворителей на направление реакций фенолята натрия с аллилгалогенидами;

определение каталитических свойств  $FeCl_3 \cdot 6H_2O$  в реакциях аллилирования фенола аллилацетатом и аллилэтиловым эфиром и применение этого катализатора в реакциях аллилирования замещенных фенолов и нафтолов;

применение наноструктурированных систем  $TiO_2 \cdot SiO_2 / FeCl_3$  в качестве катализаторов в реакциях аллилирования фенола аллилгалогенидами, аллиловым спиртом, аллилацетатом; определение активности и эффективности этого катализатора. Проведение реакций аллилирования замещенных фенолов на основании полученных результатов;

проведение реакции 1-нафтола и 2-нафтола, анизола, 2-нафтилметилового эфира, вератрола и диметилового эфира резорцина с аллилирующими агентами - аллилбромидом, аллиловым спиртом, аллилацетатом в различных средах в присутствии  $TiO_2 \cdot SiO_2 / FeCl_3$ ;

сравнение влияния каталитических свойств  $TiO_2 \cdot SiO_2 / FeCl_3$  и гексагидрата хлорида железа (III) на направление реакции;

предложить оптимальные условия путем сравнения результатов реакций и определить влияние мольных соотношений реагентов на выход продукта;

доказать строение органических соединений, полученных в результате проведенных реакции, методами физико-химических исследований и определение областей их применения.

**Объектом исследования** были: фенол, 1-нафтол, 2-нафтол, анизол, 2-нафтилметиловый эфир, диметиловые эфиры двухатомных фенолов, аллилгалогениды, аллиловый спирт, аллилэтиловый эфир, аллилацетат и продукты, синтезированные на их основе.

**Предметом исследования** являются С- и О-аллилирование фенолов и нафтолов, электрофильное замещение в ароматическом кольце, реакции изомеризации и аллилирования фенолов, нафтолов и их метаболитов в зависимости от природы катализатора и растворителей, определение физикохимических и биологических свойств продуктов реакций.

**Методы исследования.** В диссертационной работе использованы тонкий органический синтез, современные фундаментальные и экспериментальные методы, тонкослойная (TCX), колоночная (КX) и газожидкостная (ГЖХ) хроматография, ИК-,  $^{1}$ Н и  $^{13}$ С ЯМР-спектроскопия, хромато-масс-спектрометрия и биологические методы анализа.

### Научная новизна исследования заключается в следующем:

впервые проведены реакции фенола с аллилирующими агентами в каталитической системах гексагидрат хлорида железа (III) и

наноструктурные  $TiO_2 \cdot SiO_2 / FeCl_3$ , реакции в каталитической системе хлорид железа (III) в основном протекает в положение 4, с наноструктурным  $TiO_2 \cdot SiO_2 / FeCl_3$  – в положении 2 в ароматическом ядра;

впервые проведены реакции изомеризации аллил-2-нафтилового эфира и аллил-1-нафтилового эфира в каталитической системах хлорида железа (III) и наноструктурных  $TiO_2 \cdot SiO_2 / FeCl_3$ , выявлено, что реакция изомеризации протекает в присутствии хлорида железа (III) как межмолекулярная и  $TiO_2 \cdot SiO_2 / FeCl_3$  через внутримолекулярную перегруппировку;

доказано, усиливание реакционной способности аллилирующих агентов в ряду <аллиловый спирт <аллилбромид <аллилацетат в реакции аллилирования нафтолов и фенолов в апротонных растворителях в присутствии катализаторов;

использование каталитической системы наноструктурных TiO<sub>2</sub>·SiO<sub>2</sub>/FeCl<sub>3</sub> реакциях аллилирования позволило ИХ селективно относительно орто-аллилирования и с повышенным выходом использовании кислот Льюиса, чем при реакция нафтилметилового эфира с аллиловым спиртом протекает с участием атома углерода при использовании наноструктурного  $C_1$ катализатора TiO<sub>2</sub>·SiO<sub>2</sub>/FeCl<sub>3</sub>;

#### Практические результаты исследования заключаются в следующем:

получены О- и С-аллильные продукты с высоким выходом в реакции аллилирования фенола, 1-нафтола, 2-нафтола, 2-нафтилметилового эфира, анизола, вератрола и диметилогово эфира резорцина различными аллилирующими агентами;

использован в качестве катализатора кристаллогидрат хлорида железа (III) для получение пара-замещенных аллильных производных при аллилирование фенолов и нафтолов, а для получения орто-замещенного продукта использован нанокатализатор;

выявлено промотирующие свойства наноструктурного катализатора -  $TiO_2 \cdot SiO_2 / FeCl_3$  использованного при синтеза орто-замещенных производных обладающих высокой биологической автивностью;

опеределено, синтезированные вещества - 2- и 4-аллилнафтол-1 обладают биологической активностью в отношении четырёхпятнистой зерновка Callosobruchus maculates, относящейся к бобовым культурам, проявляют инсектицидные свойства при защите растений от вредителей и 1-аллил-2-нафтол, 2-аллилфенол действуют как стимуляторы роста зерновых культур.

Достоверность полученных результатов исследования обоснована тем, что в исследовании использованны физико-химические методы, такие как хроматография (ТСХ, КХ), ИК-, <sup>1</sup>Н и <sup>13</sup>С ЯМР-спектроскопия, хроматомасс-спектрометрия, результаты которых проверены с использованием программы кванто химических расчётов (ChemOffice (ММ2)).

#### Научная и практическая значимость результатов исследования.

Научная значимость исследования объясняется тем, что результаты, полученные на основе анализа реакций аллилирования фенола, анизола, 1-нафтола, 2-нафтола, 2-нафтилметилового эфира аллильными производными, используются в целевых синтезах с использованием реакций электрофильного замещения в ароматических соединениях.

Практическая значимость результатов исследований заключается в том, что соединения с инсектицидными, бактерицидными и стимулирующими свойствами были получены селективным аллилированием фенола, нафтола и их замещенных с использованием новых катализаторов.

**Внедрение результатов исследования.** На основе результатов, полученных вследствие изучения синтеза аллильных производных фенолов инафтолов:

2-аллилнафтилового стандарт организации ПО синтезу 1-аллил-2-нафтола, используемого производства обладающего ДЛЯ свойствами утвержден агентством "Узстандарт" инсектицидными 02072392-003:2020 НИИ стандартизации, сертификации и технического регулирования Агентства «Узстандарт» от 18 августа 2020 года). Результати дали возможность производить инсектициды против вредителей бобовых культур;

аллилфенол 2 и аллилфениловый эфир внедрены на Мубарекском газоперерабатывающем заводе в качестве ингибиторов биокоррозии металлических конструкций (Справка Мубарекского газоперерабатывающего завода ОАО «Узбекнефтегаз» от 9 сентября 2020 года №995/G'K-09). Результаты дали возможность улучшить эксплуатационные свойства металлических конструкций и устройств;

методы получения фенилаллиловых эфиров реакции И аллилфениловых эфиров использованы перегруппировки рамках В фундаментального проекта молодых ученых МУ-ФЗ-20171025111 «Научные винилирования карбоновых кислот и свойства полученных соединений» (Справка Министерства высшего и среднего специального образования Республики Узбекистан от 11 сентября 2020 года № 89-03-3258.) при проведении винилирования глутаровой кислоты и 2-гидроксиэтана. Результаты дали возможность проводить винилирование карбоновых кислот ацетиленем с высокими выходами.

**Апробация результатов исследования.** Результаты исследования обсуждены на 4 международных и 8 республиканских научно-технических конференциях.

Опубликованность результатов исследования. По теме диссертации опубликовано 16 научных работ. Из них 4 научных статьи, в том числе 2 в республиканских и 2 в зарубежных журналах, рекомендованных Высшей аттестационной комиссией Республики Узбекистан для публикации основных научных результатов докторских диссертаций (PhD).

**Структура и объем диссертации.** Диссертации состоит из введения, четырех глав, заключения, списка использованной литературы и приложения. Объём диссертации составляет 114 страниц<sup>4</sup>.

#### ОСНОВНОЕ СОДЕРЖАНИЕ ДИССЕРТАЦИИ

**Во введении** обосновывается актуальность и востребованность темы диссертации, формулируются цель и задачи, объект и предмет исследования, приводится соответствие исследования приоритетным направлениям развития науки и технологий в Республике Узбекистан, научная новизна, научная и практическая значимость результатов, надежность, апробации приведенные свидельство и публикации полученных результатов.

В первой главе диссертации под названием «Синтез, химическая биологическая модификация И активность аллилфенолов И аллилнафтолов» приводится анализ алкилированию, данных ПО алкенилированию и влиянию природы используемых катализаторов на направление реакций, опубликованных в зарубежной и отечественной литературе. Обобщены данные и сделаны научно-аналитические выводы, на основании которых определены цель, задачи, актуальность и важность диссертации.

**Во второй главе** диссертации под названием **«Результаты реакций аллилирования фенолов и нафтолов»** представлены результаты полученных исследований.

Реакции аллилирования фенола. Реакционные центры -C-H и -O-H в молекуле фенола позволяют образовывать на его основе C- и О-замещенные продукты с электрофильными реагентами. Реакции О-аллилирования фенола проведены в присутствии спиртов, реакции С-аллилирования -в бензоле и получены соответствующие продукты (88–92%).

Реакции аллилирования фенола и изомеризации аллилфениловых эфиров проводили в мягких условиях в присутствии наноструктурированных катализаторов  $TiO_2 \cdot SiO_2 / FeCl_3$  и  $FeCl_3 \cdot 6H_2O$ .

Состав реакционной смеси, полученной при синтезе аллилфениловых эфиров, анализировали методом хромато-масс-спектрометрии. Анализ показал, что выход продуктов синтеза составляет: аллилфенилового эфира 78%, 2-аллилфенола 12 %, 4-аллилфенола 0,6 %, аллил (о-аллил) фенилового эфира 2,4 %, аллил (п-аллил) фенилового эфира соответственно.

<sup>&</sup>lt;sup>4</sup> Автор выражает искреннюю благодарность к.х.н., и.о.профессора кафедры органической химии химического факультета Таджимухамедову Х.С. и коллективу ИХРВ АН РУз за помощь в подготовке диссертации.

Таблица-1 Результаты хромато-масс-спектрометрического анализа продуктов синтеза аллилфенилового эфира

Пик	Время	Площадь	Концентрация, %	Вещество
	выхода, мин	пика		
2	3.571	38101630	3.841253	фенол
3	4.247	777644661	78.399	Аллилфениловый эфир
4	4.784	120396210	12.13786	2-аллилфенол
5	5.042	6015321	0.60644	4-аллилфенол
6	5.324	23825500	2.401991	Аллил(о-аллил) фениловый эфир
7	5.57	20096911	2.026089	Аллил(п-аллил) фениловый эфир

В ходе изомеризации полученного эфира в присутствии катализатора  $FeCl_3/TiO_2 \cdot SiO_2$  установлено, что в основном образуется о-аллильный продукт - 2-аллилфенол с выходом 56%.

В масс-спектре 2-аллилфенола обнаружено образование молекулярного иона и соответствующих фрагментированных ионов m/z С<sub>9</sub>H<sub>10</sub>O: 134.073165; 134, 133, 119, 115; 105; 93, 77, 79; 65; 41; 39. Процесс образования этих ионов представлен следующей схемой:

В ИК-спектре наблюдались потеря колебаний интенсивности см<sup>-1</sup>, орто-замещенного  $v_{\rm CH} = 3040.88$  $\delta_{-CH} = 750$  и 1171-1219 соединенного к ядру  $v_{C-C} = 1219.37-1240.15$  см<sup>-1</sup>,  $v_{O-CH^2} = 990.49$  см<sup>-1</sup> = 990,49 см-1, характерной для -О-СН<sub>2</sub>-группы, и появление -ОН группы в областях  $v_{O-H}$ = 3436,32 и  $\delta_{-OH}$ =1329,17 см<sup>-1</sup> для ароматического кольца в составе 2аллилфенола. В  $H^1$ ЯМР спектрах (400 MHz,  $C_6D_6$ , химическое смещение протонов,  $\delta$ , м.д.) 6.5 и 7.0 д (2H, 3,6-H, ArH), 6.7 и 6.87 т (2H, 4,5-H, ArH) , 3.2 м (2H, CH<sub>2</sub>-Ar), 5 и 5.2 м (2H, =CH<sub>2</sub>), 4.05 м (1H, =CH), 5.45 с (1H, -OH). В  $C^{13}$  ЯМР-спектре обнаружены сигналы (100 МНz,  $C_6D_6$ , d, м.д.) метиленовой группы в аллильной группе при 35.14, =CH и =CH<sub>2</sub> виниловой группы при 137.19 и 115.45, ароматической группы при 116.15, 121.46, 126.64, 128.22, 131.06, 154.58.

Механизм реакции фенилаллилового эфира в присутствии кислоты Льюиса, импрегнированной на поверхност оксидов металлов, предлагается в виде следующей схемы:

$$CH_{2}CH = CH_{2}$$

Реакции аллилирования фенола аллилацетатом.

Реагенты для реакций фенола с аллилацетатом в присутствии  $FeCl_3 \cdot 6H_2O$  были использованы в соотношении  $5:1:10^{-4}$ . При проведении реакции в течение 3-5 часов сначала образуется аллилфениловый эфир. С течением времени он перегруппировывается и переходит в С-аллильный продукт. При этом образуется п-аллилфенол путем межмолекулярной перегруппировки в присутствии катализатора:

OH OCH<sub>2</sub>CH=CH<sub>2</sub> OH CH<sub>2</sub>CH=CH<sub>2</sub> 
$$+$$
 CH<sub>2</sub>CH=CH<sub>2</sub>  $+$  CH<sub>2</sub>CH=

Исследование состава полученного продукта с помощью газожидкостной хроматографией выявило присутствие аллилфенилового эфира, 2- и 4-аллилфенолов.

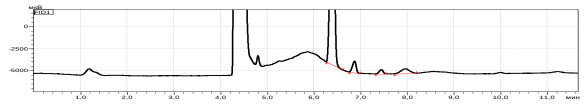


Рисунок-1. Газожидкостная хроматограмма продуктов реакции фенола с аллилацетатом

ГЖХ (исследование на приборе Rxi-624SilMS фирмы Restek США. Условия ГЖХ: длина колонке 30 м с внутренним диаметром 0,25 mmID, температура колонки- $200^{\circ}$ C, температура SPd1-инжектора- $220^{\circ}$ C, температура FID1- $220^{\circ}$ C,  $V_{N2}$ =50мл/мин)

Выявлено, что среди компонентов в смеси изомеров 2- и 4-аллифенолов: аллифениловый эфир - 43,3%; 2-аллилфенол-16,3%; 4-аллилфенол -40,4%

Таблица-2 Результаты газо-жидкостной хроматографии аллилирования фенола продуктами реакции аллилацетата

Пик №	Название	Время	Площадь, см <sup>2</sup>	Высота	Площадь,
TIPIK 312	Пазвание	выхода, мин	тиощадь, см	Высота	%
1	Фенол	6,411	179874	32576	91,581
2	Аллилфениловый эфир	6,878	7164	1310	3.648
3	2-Аллилфенол	7,449	2692	479	1.371
4	4-Аллилфенол	7,970	6680	529	3.401
Общий			196410	34894	100,000

Механизм реакции аллилирования фенола аллилацетатом в присутствии FeCl<sub>3</sub>·6H<sub>2</sub>O:

CH<sub>3</sub>-C 
$$O$$
CH<sub>2</sub>CH= CH<sub>2</sub>  $O$ 

Реакции аллилирования фенолов протекают по механизму электрофильного обмена в аренах. Алкилирование ароматического кольца является обратимой реакцией поскольку происходят полиалкилирование и дезалкилирование. В реакции получают большие количества фенола, снижающие степень полиалкилирования.

Изучены реакции аллилирования фенолов аллилбромидом, аллиловым спиртом, аллилацетатом, аллилэтиловым эфиром в присутствии катализаторов  $TiO_2 \cdot SiO_2 / FeCl_3$  и  $FeCl_3 \cdot 6H_2O$ . В реакциях с катализатором  $TiO_2 \cdot SiO_2 / FeCl_3$  было замечено, что когда реагенты были получены в эквивалентных пропорциях, полиаллирование не происходило и смола не образовывалась.

Аллилирования анизола аллиловым спиртом в присутствии  $TiO_2 \cdot SiO_2 / FeCl_3$  проводили в различных условиях.

Таблица-3 Условия и результаты реакций аллилирования анизола аллиловым спиртом

Мольное соотн. анизол:аллиловый спирт: катализатор	Тем-ра р- ции, <sup>0</sup> С	Продолжи- тельность реакции, ч	Полученный продукт	Выход, %	$R_{\rm f,}$ гексан: этилацетат = 5:1
1:1:10-4	100-120	3	2-аллиланизол	10	0.45
1:1:10-4	100-120	6	2-аллиланизол	22	0.45
1:1:2,4·10-4	100-120	3	2-аллиланизол	62	0.45
1:1:2,4·10-4	100-120	6	2-аллиланизол	70	0.45

$$\begin{array}{c} \text{OCH}_3 \\ \\ \text{+ CH}_2\text{=}\text{CH-CH}_2\text{OH} \end{array} \xrightarrow{\text{TiO}_2 \text{ SiO}_2/\text{FeCl}_3} \begin{array}{c} \text{OCH}_3 \\ \\ \text{- CH}_2\text{- CH-CH}_2 \end{array} + \text{H}_2\text{O} \end{array}$$

Строение синтезированных продуктов изучено физическими методами исследования. Выявлено образование 2-аллиланизола. Протекание аллилирования анизола при высоких температурах объяснялось его устойчивостью к реакциям электрофильного обмена по сравнению фенолу.

Анализа ИК-спектра 2-аллиланизола (частоты поглощений в см<sup>-1</sup>): 751, 1172 1496, 1587, 2945, 1599. Сигналы в H<sup>1</sup>ЯМР-спектрах (400 MHz, CDCl<sub>3</sub>,  $\delta$ , м.д.): 3.24 м (2H, CH<sub>2</sub>), 3.81 с (3H, OCH<sub>3</sub>), 4.838, 5.00-5.20 д (2H, -CH=CH<sub>2</sub>), 5.884 м (1H, -CH=CH<sub>2</sub>), 6.803, 6.82, 7.14, 7.17 (1H, CH в ароматическом ядре), в C<sup>13</sup>ЯМР-спектрах (100 MHz, CDCl<sub>3</sub>, d, м.д.) 49, 55.442, 63.913, 114.795, 121.511, 129.271, 130.352, 138.827, 161.004.

### Реакции аллилирования 2-нафтола

Нафтилаллиловый эфир был синтезирован с высоким выходом реакцией 2-нафталата натрия с аллилбромидом натрия в этиловом спирте, полученного в результате реакции этилата натрия и 2-нафтола;

ONa 
$$C_2H_5OH$$
 +  $CH_2$ - $CH$ - $CH_2X$   $C_2H_5OH$  -NaX  $X=Br$ , I

Результаты хромато-масс-спектроскопии полученного 2-нафтилаллилового эфира

CH<sub>2</sub> = CH-CHO 
$$m=28$$
 $CH_2$  = CH-CHO  $m=26$ 
 $CH_2$  = CH-CHO  $m=26$ 
 $CH_2$  = CH-CHO  $m=26$ 
 $CH_2$  = CH-CHO  $m=26$ 
 $m=157$ 
 $m=157$ 
 $m=128$ 
 $m=127$ 
 $m=128$ 
 $m=127$ 
 $m=128$ 
 $m=128$ 

Реакция изомеризации полученного эфира и её предлагаемый механизм

$$OCH_2CH = CH_2$$

$$TiO_2 SiO_2/FeCl_3$$

$$OCH_2CH = CH_2$$

$$OH$$

O- 
$$CH_2$$
-  $CH$   $CH_2$   $CH_2$ 

Таблица-4 Условия и полученные результаты аллилирования 2-нафтола различными агентами

Аллилирующий реагент	Катализатор,	Полученный продукт	Выход,
(растворитель)	прод. реакции -3 ч		%
Аллиловый спирт (бензол)	TiO <sub>2</sub> ·SiO <sub>2</sub> /FeCl <sub>3</sub>	1-аллил-2 -нафтол	35
Аллилэтиловый эфири	FeCl <sub>3</sub> ·6H <sub>2</sub> O	1-аллил-2-нафтол : 2-	42
(бензол)		нафтилаллиловый эфир=3:1	
Аллилэтиловый эфири	TiO <sub>2</sub> ·SiO <sub>2</sub> /FeCl <sub>3</sub>	1-аллил-2-нафтол:2-	65
(бензол)		нафтилаллиловый эфир=3:1	
Аллилацетат (хлороформ)	FeCl <sub>3</sub> ·6H <sub>2</sub> O	1-аллил-2-нафтол	74
Аллилацетат (бензол)	TiO <sub>2</sub> ·SiO <sub>2</sub> /FeCl <sub>3</sub>	1-аллил-2-нафтол	80

В реакциях аллилирования 2-нафтола из-за согласованной ориентации гидроксильной группы и ароматического кольца образуется только 1-аллил-2-нафтол.

При использовании  $TiO_2 \cdot SiO_2/FeCl_3$  в качестве катализатора было обнаружено, что 1-аллил-2-нафтол образуется с высокими выходами в реакциях с  $FeCl_3 \cdot 6H_2O$ . Это снижает протекание реакции поляризации в результате адсорбции хлорида железа (III) на поверхности нанокатализатора и образования слабого комплекса с аллилирующим агентом.

Анализ ИК-спектра 1-аллил-2-нафтола (частоты поглощения в см-1 области): валентные колебания ОН группы при 3422, валентные колебания С-Н связи в ароматическом кольце при 3022, валентные колебания С-С связи при 1628, деформационные колебания двойной С=С связи аллилной группы при 812, деформационные колебания метиленовой группы в аллилной группе при 746 см $^{-1}$ . Анализ  $H^{1}$ ЯМР-спектра: (400 MHz,CDCl<sub>3</sub>, химическое смещение протонов, б, м.д.): обнаружены соответствующие протонам в ароматическом кольце 1-аллил-2-нафтола триплетные сигналы 7.08, 7.32, 7.47, дублетные сигналы при 7.66, 7.78, 7.89, протоны метиленовой группы, связанные с ароматическим кольцом 3.85 (2H) мультиплетные сигналы, мультиплетные сигналы связанной к двойной связи в аллилной группу при 5.05 и 5.10, протоны группы -СН в аллильной группе 6.06, синглетные сигналы протонов ОН группы при  $5.13.\ C^{13}$  ЯМР спектри ( $100\ MHz$ , CDCl<sub>3</sub>, d, м.д.) 29.3, 116.0, 116.8, 118.0, 123.0, 123.2, 126.5, 128.4, 128.6, 129.5, 133.3, 135.8, 151.2. В хромато-масс-спектре для фрагментированных ионов m/z $C_{13}H_{12}O$ : 184.0888; интенсивные пики: 184.0891(M+, 100), 170(7), 169(58), 115(45), 63(25), 28(80).

Изученно аллирование 2- и 1-нафтолов. В отличие от 2-нафтола в 1нафтола наблюдается образование изомеров из-за несогласованной ориентации. Реакции с  $FeCl_3 \cdot 6H_2O$  дают больше 4-замещенных изомеров, тогда как  $TiO_2 \cdot SiO_2 / FeCl_3$  использует больше 2-замещенных изомеров.

Реакции протекают кислотами Льюиса по межмолекулярными, внутримолекулярному механизму с наноструктурными  $TiO_2 \cdot SiO_2 / FeCl_3$ . Взаимодействие 2-нафтилметилового эфира с аллиловым спиртом на катализаторе  $TiO_2 \cdot SiO_2 / FeCl_3$  показало, что продукты образуются в мольном соотношении  $1:1:2.4 \cdot 10^{-4}$  бензоле при проведенных реакции в течение 5 часов с выходом 75%.

$$\begin{array}{c} \text{CH}_2-\text{CH}=\text{CH}_2\\ \text{OCH}_3\\ +\text{CH}_2=\text{CH}^-\text{CH}_2^-\text{OH} \xrightarrow{\text{FeCl}_3/\text{TiO}_2 \cdot \text{SiO}_2} \end{array} \longrightarrow \begin{array}{c} \text{CH}_2-\text{CH}=\text{CH}_2\\ \text{OCH}_3\\ \text{C}_6\text{H}_6 \end{array}$$

Таблица-5 Реакции 2-нафтилметилового эфира (неролина) с аллиловым спиртом

Мольное	Продол.	Полученный продукт	Выход,	$R_{f,}$
соотношение:	реакции,		%	(гексан:
неролин: аллил	час			этилацетат
спирт: кат-р				5:1)
1:1:10 <sup>-4</sup>	3	1-аллил-2-нафтил метил эфири	45	0.93
1:1:10 <sup>-4</sup>	4	1-аллил-2-нафтил метил эфири	63	0.93
$1:1:2,4\cdot10^{-4}$	5	1-аллил-2-нафтил метил эфири	75	0.93
1:1:2,4·10 <sup>-4</sup>	6	1-аллил-2-нафтил метил эфири	75	0.93

Аллилирование диметиловых эфиров резорцина и вератрола

Реакции аллилирования диметиловый эфиров резорцина и вератрола аллиловым спиртом в мольном соотношении  $TiO_2 \cdot SiO_2 / FeCl_3$  1:0.001 проводили при 100-110°C в течение 9 и 5 часов и получены продукты с выходом 68 и 74% соответственно. Выход продукта диметилового эфира резорцина был ниже, чем выход продукта вератрола, что объясняется размером объема комплексного иона, образованного аллилирующим агентом с катализатором на начальной стадии реакции и атакой молекулы на благоприятное состояние.

По результатам экспериментов установлено, что реакционная способность аллилирующих агентов увеличивается в следующем ряду: аллиловый эфир <аллиловый спирт <аллилгалогениды <аллилацетат.

В третьей главе диссертации « Химические и биологические свойства синтезированных соединений» представлены результаты исследования химических и биологических свойств синтезированных соединений.

Химические свойства аллилфенилового эфира, 2-аллиланизола и 1-аллил-2нафтола.

Аллилфениловые и аллил-2-нафтиловые эфиры, аллилнафтолы и аллилфенолы являются биологически активными веществами, а также важными промежуточными продуктами в органическом синтезе. В таких соединениях можно проводить реакции электрофильного обмена по ароматическому кольцу, а также электрофильного присоединения по

двойной связи. В последующих экспериментах были проведены реакции их бромирования.

Проведена реакция аллилфенилового эфира с бромированной водой. Наблюдено образование белого осадка:

Полученное вещество — 2,4,6-трибром-1-(2,3-дибромопропил)-фенилалиловый эфир имеет температуру плавления 74-75 $^{\circ}$ C,  $R_f$ =0,718 (гексан: этилацетат: метанол=1:3: 2).

Выявлено образование 2,3-дибромпропилфенилового эфира при реакции аллилфенилового эфира с раствором брома в тетрахлорметане:

$$+ Br_2 \xrightarrow{CCl_4} Br$$

В ИК-спектре полученного вещества частоты поглощения в области обертона ароматического кольца при 1749 см<sup>-1</sup> указывают на отсутствие обмена брома в ароматическом кольце, наблюдены плоские деформационные колебания С-Н связи в монозамещенном ароматическом кольце в области 1153 см<sup>-1</sup>, плоские валентные колебания С-Вг связи в области 667, 553 см<sup>-1</sup>. наблюдались. Для последующих реакций аллилфениловый эфир и бром получали в мольных соотношениях 1:2, 1:3 и 1:4. В реакциях сначала бром связывается с двойной связью, на следующей стадии - электрофильный обмен ароматического кольца в п-состояние, гидролиз алкилфенилового эфира выделившегося бромистого водорода с образованием 4-бромфенола:

При проводении бромирования в тетрахлорметане наблюдается присоединение по двойной связи в 1-аллил-2-нафтоле и процесс обмена в ароматическом кольце 2-нафтола. Температура плавления полученного 1-(2,3-дибромпропил) -2-нафтола составляет 100-102°C.

$$\begin{array}{c} CH_2\text{-}CH = CH_2 \\ CH_2\text{-}CH - CH_2 \\ OH \end{array} \\ + Br_2 \begin{array}{c} CCl_4 \\ Br \end{array}$$

При исследовании структуры обоих веществ ИК-спектроскопически были обнаружены: обертонная область, характерная для 1,2-замещенного ароматического кольца, была обнаружена в 1-бром-2-нафтоле при 1680, 1888,31 см<sup>-1</sup> и в 1-(2,3-дибромпропил)-2-нафтоле при 1680, 1953,89 см<sup>-1</sup>, валентные колебания С-Вг связи наблюдались 621,08 см<sup>-1</sup> в 1-(2,3-дибромпропил)-2-нафтоле и при 640,37 см<sup>-1</sup> в 1-бром-2-нафтоле.

При бромировании 2-аллиланизола наблюдаются реакции как присоединения к двойной связи, так и обмена в ароматическом кольце. Это подтверждалось бурным протекание реакции и изменением окраски выделившегося бромистого водорода:

$$\begin{array}{c} OCH_{3} \\ CH_{2} \\ CH_{2} \\ CH_{2} \\ CH_{2} \\ Br \end{array} + Br \\ OCH_{3} \\ Br \\ Br \\ CH_{2} \\$$

В результате образуется смесь изомеров.  $R_{\rm f}=0.75,\ 0.33$  и 0.2 (бензол:метанол=5:1), из-за несогласованной ориентации аллильной и метоксигрупп.

Проводена реакция 1,2-дибром-4- (2,3-дибромпропил) -5- метоксибензола с фталимидом калия в растворителе ДМФА и синтезирован N- (2-бром-3- (4,5-) дибром-2-метоксифенил) пропил) фталимид:

Температура плавления полученного вещества 210-213°C. При ИКспектроскопическом анализе его структуры наблюдены: валентные колебания при 3184 см<sup>-1</sup> и деформационные колебания при 1305,81 см<sup>-1</sup> имидной группы, обертонная область 1,2,4,5-замещенных ароматического кольца наблюдалось при 1772,58 и 1718,58 см<sup>-1</sup>, валентные колебания ароматического кольца при 1602,85 см<sup>-1</sup>, валентные колебания—СН связи в ароматическом кольце при 3061 см<sup>-1</sup> и деформационные колебания при 1051 см<sup>-1</sup>.

Таким образом, разработаны методы синтеза целевых галогеналкилфенолов и галогеналкилфениловых эфиров реакцией

бромирования. Определение биологических свойств синтезированных веществ проводилось в отделе Органического синтеза и защита реастений Института химии растительных веществ АН РУз, активность инсектицида в отношение четырёхпятнистой зерновки (Callosobruchus maculars) из бобовых (инсектицид Ципермитрен в качестве стандарта  $1 \cdot 10^{-3}\%$  и  $1 \cdot 10^{-4}\%$ ).

Таблица-6 Активность инсектицида против четырёхпятнистой зерновки (Callosobruchus maculars)

		Шифр	Химическое название		Активность	
	№			Концентрация		
				попцентрация	инсектицида	
	1.	Γ-1	Аллилфениловый эфир	$1 \cdot 10^{-3}\%$ , $1 \cdot 10^{-4}\%$	21%, 28,6%	
	2.	Γ-2	2-Аллил нафтиловый эфир	$1 \cdot 10^{-3}\%$ , $1 \cdot 10^{-4}\%$	30%, 0.5%	
	3.	Γ-3	1-Аллил-2-нафтол	$1 \cdot 10^{-3}\%, 1 \cdot 10^{-4}\%$	18,2%, 31,6%	
	4.	Γ-4	4-Аллиланизол	1.10-3%, 1.10-4%	23.8%, 25%	
	5.	Γ-5	1-Аллил-2-нафтилметиловый эфир	$1 \cdot 10^{-3}\%, 1 \cdot 10^{-4}\%$	17,4%, 40.4%	
	6.	Γ-6	2-Аллилфенол	$1 \cdot 10^{-3}\%$ , $1 \cdot 10^{-4}\%$	42,8%; 33,3%	
	7.	Γ-7	4-аллил-нафтол-1	$1 \cdot 10^{-3}\%, 1 \cdot 10^{-4}\%$	66,7%, 45,8%;	
			Ципермитрен	$1 \cdot 10^{-3}\%$ , $1 \cdot 10^{-4}\%$	56,5%; 38,1%	

Как видно из табл., 2-аллилфенол показал результат, близкий к стандарту, а 4-аллилнафтол-1 показал на 10% больше, чем стандарт. Согласно результатам первичного лабораторного анализа 2- и 4-аллилнафтол-1, зашифрованные как Г-6 и Г-7, обладают биологической активностью в отношении макулятов Callosobruchus и могут использоваться для защиты растений от вредителей в высоких концентрациях.

Результаты исследования биологической активности синтезированных веществ и их рост-стимулирующей активности

По результатам изучения относительных ростовых свойств пшеницы у озимого сорта Татьяна аллилфенолы 1-аллил-2-нафтол с шифром  $\Gamma$ -3 при концентрациях  $1\cdot 10^{-4}$  и  $1\cdot 10^{-5}\%$  и 2-аллилфенол с шифром  $\Gamma$ -6 при концентрациях  $1\cdot 10^{-4}$  и  $1\cdot 10^{-5}\%$  проявили биологическую активность и по результатам первичного лабораторного анализа могут использоваться в качестве стимуляторов роста растений.

Таблица-7 Влияние пшеницы на всхожесть пшеницы и рост сорта озимая Татьяна.

Варианты эксперимента	Концентрация нормы, %	Энергия роста, %	Прорас- тание, %	L-корень пщеницы, см	L- длина стебля пшеницы, см
Г-3 1-Аллил-2-нафтол	1.10-4	100	100	5,3±0,4	3,3±0,6
Г-3 1-Аллил-2-нафтол	1.10-5	100	100	4,3±0,6	2,6±0,5
Г-6 2-Аллилфенол	1.10-4	100	100	3,8±0,1	2,8±0,4
Г-6 2-Аллилфенол	1.10-5	100	100	4,2±0,4	3,1±0,4
Эталонный урожай	1.10-4	100	100	3,8±0,4	2,5±0,6
Эталонный урожай	1.10-5	100	100	3,5±0,1	2,4±0,8
Контроль	б/о	60,0	73,3	1,3±0,3	1,3±0,5

**В четвертой главе** диссертации "Синтезы аллильных производных фенолов и нафтолов" описаны методы исследования, синтезы аллилфенилового и аллилнафтилового эфиров, их изомеризация, реакции аллилирования фенолов и нафтолов и методы химическых превращений полученных продуктов.

#### **ЗАКЛЮЧЕНИЕ**

- 1. Проведены реакции фенолята натрия с аллилгалогенидами в протонных растворителях и предложены способы получения аллилфенилового эфира, дизамещенных и изомерных продуктов электрофильным обменом и преимущественно аллилфенолов в протонных растворителях.
- 2. Впервые реакции фенола с аллилацетатом и аллилэтиловым эфиром проведены в присутствии  $FeCl_3 \cdot 6H_2O$  и рекомендован эффективный метод получения преимущественно продукта С-аллилирования в ароматическом кольце 4-аллилфенола.
- реакциях Впервые фенола, нафтолов, 2анизола, нафтилметилового эфира, диметилового эфира резорцина, вератрола с аллиловым спиртом, аллилэтиловым эфиром, аллилацетатом использован наноструктурированный катализатор TiO<sub>2</sub>·SiO<sub>2</sub>/FeCl<sub>3</sub> выявлена возможность протекания селективной реакции орто-положении ароматического ядра.
- 4. Разработан эффективный метод реакции аллилирования 1нафтолата натрия и 2-нафталата натрия аллилбромидом и синтезированы с высокими выходами аллил-2-нафтиловый эфир и аллил-1-нафтиловый эфир, в реакциях перегруппировки полученных соединений предложено использовать наноструктурный катализатор TiO<sub>2</sub>·SiO<sub>2</sub>/FeCl<sub>3</sub>.
- Предложены реакции аллилирования фенолов и нафтолов и их механизмы, протекающие в присутствии кристаллогидрата хлорида железа (III)межмолекулярные перегруппировки, a В присутствии TiO<sub>2</sub>·SiO<sub>2</sub>/FeCl<sub>3</sub> наноструктурного катализатора через перегруппировку. внутримолекулярную Наноструктурированный катализатор TiO<sub>2</sub>·SiO<sub>2</sub>/FeCl<sub>3</sub> рекомендован как структурный промотор для реакций аллилирования.
- 6. Показано, что в реакциях аллилирования фенолов и нафтолов в присутствии различных растворителей и катализаторов реакционная способность аллилирующих агентов увеличивается в следующем порядке: аллиловый эфир <аллиловый спирт <аллилбромид <аллилацетат.
- 7. Среди синтезированных веществ 2-аллилфенол и 4-аллилнафтол-1 обладают высокой биологической активностью по отношению к четырёхпятнистой зерновке Callosobruchus maculates из бобовых растений и инсектицидными свойствами против вредителей, появилась возможность использовать 1-аллил-2-нафтол и 2-аллилфенолы как препараты—стимуляторы роста зерновых культур.

# SCIENTIFIC COUNCIL DSc.03/30.12.2019K.01.03 IN ACCORDANCE OF ACADEMIC DEGREES AT THE NATIONAL UNIVERSITY OF UZBEKISTAN

# NATIONAL UNIVERSITY OF UZBEKISTAN NAMED AFTER MIRZO ULUGBEK

#### AZIMOVA GULMIRA ZAYNIDDINOVNA

# ALLYLATION OF PHENOLS AND NAPHTHOLS, PROPERTIES OF ALLYL DERIVATIVIES

02.00.03 - Organic chemistry

DISSERTATION ABSTRACT OF THE DOCTOR OF PHILOSOPHY (PhD) ON CHEMICAL SCIENCES

Tashkent - 2020

The title of the doctoral of philosophy (PhD) dissertation has been registered by the Supreme Attestation Commission at the Cabinet of Ministers of the Republic of Uzbekistan with registration numbers of B2018.4.PhD/K144

The dissertation has been prepared at the National University of Uzbekistan.

The abstract of dissertation in three languages (Uzbek, Russian, English (resume)) is available online www.ik-kimyo.nuuz.uz and on the website of "ZiyoNet" information-educational portal www.ziyonet.uz.

Scientific supervisor:

Yuldasheva Mukhabbat

Doctor of Chemical Sciences, dosent

Official opponents:

Abdugafurov Ibrohim

Doctor of Chemical Sciences, dotsent

Elmuradov Burkhon Doctor of Chemical Sciences

Leading organization:

Tashkent chemical-technological institute

The defense of the dissertation will take place on « 20» 12 20 20 in « 41» at the meeting of Scientifical councel DSc.03/30.12.2019K.01.03 at the National University of Uzbekistan (Address: 100174, Tashkent, Universitetical street, 4. Phone: (998 71) 227-12-24, Fax: (998 71) 246-53-21; 246-02-24. e-mail:(chem0102@mail.ru).

The dissertation has been registreded at the Informational Resource Centre of National University of Uzbekistan under Not 22 (Address: 100174, Universitetical street, 4. Tashkent, Administrative Building of the National University of Uzbekistan, tel.: (998 71) 246-67-71).

The abstract of the dissertation has been distributed on « 19 12 20 20 year

Protocol at the register № 16 dated « 19» 12 20 20 year

Chairman of the Scientific Council for awarding of the scientific degrees, Doctor of Chemical Sciences, Professor

To Chocach D. Gafurova

Scientific Secretary of the Scientific Council for awarding the scientific degrees,

Doctor of Chemical Sciences

A. Abdushukurov

Chairman of the Scientific Seminar under Scientific Council for awarding the scientific degrees, Doctor of Chemical Sciences, Professor

#### **INTRODUCTION** (abstract of PhD thesis)

The aim of research work is elaboration new methods for the implementation of reactions of allylation of phenols, naphthols and their functional derivatives, determination the effect of catalysts on the direction of the reaction and the biological properties of the obtained compounds.

The objects of the research were: phenol, 1-naphthol, 2-naphthol, anisole, 2-naphthyl methyl ether, dimethyl ethers of dihydric phenols, allyl halides, allyl alcohol, allyl ethyl ether, allyl acetate and products synthesized on their base.

#### The scientific novelty of the research is as follows:

for the first time reactions of phenol with allylating agents were carried out in the catalytic systems of iron (III) chloride hexahydrate and nanostructured TiO<sub>2</sub> SiO<sub>2</sub>/FeCl<sub>3</sub>, the reactions in the catalytic system iron (III) chloride mainly proceed in position 4, with nanostructured TiO<sub>2</sub> SiO<sub>2</sub>/FeCl<sub>3</sub>- in position 2 in aromatic ring;

for the first time isomerization reactions of allyl-2-naphthyl ether and allyl-1-naphthyl ether were carried out in catalytic systems of iron (III) chloride and nanostructured TiO<sub>2</sub> SiO<sub>2</sub>/FeCl<sub>3</sub>; it was revealed that the isomerization reaction proceeds in the presence of iron (III) chloride as intermolecular and TiO<sub>2</sub> SiO<sub>2</sub>/FeCl<sub>3</sub> - through intramolecular rearrangement;

it has been shown that the reactivity of allylating agents has increased in the series <allyl alcohol <allyl bromide <allyl acetate at allylation of naphthols and phenols in aprotic solvents in the presence of catalysts;

the use of a nanostructured catalytic system -  $TiO_2$  SiO<sub>2</sub>/FeCl<sub>3</sub> at allylation reactions made it possible to carry out them selectively with respect to orthoallylation and with increased product yield than at using Lewis acids, and the reaction of 2-naphthyl methyl ether with allyl alcohol proceeds with the participation of the C1 carbon atom at using nanostructured catalyst  $TiO_2$  SiO<sub>2</sub>/FeCl<sub>3</sub>.

**Implementation of research results**. Based on the results obtained as a result of studying the synthesis of allyl derivatives of phenols inaphthols:

the standard of the organization for the synthesis of 2-allylnaphthyl ether used for the production of 1-allyl-2-naphthol with insecticidal properties was obtained (Ts 02072392-003: 2020 Scientific Research Institute of Standardization, Certification and Technical Regulation of the Uzstandard Agency dated August 18, 2020). The results made it possible to produce insecticides against pests of legumes;

allylphenol 2 and allylphenyl ether have been tested at the Mubarek Gas Processing Plant as inhibitors of biocorrosion of metal structures (Reference from the Mubarek Gas Processing Plant of Uzbekneftegaz OJSC dated September 9, 2020 No. 995 / G'K-09). The results made it possible to improve the operational properties of metal structures and devices;

methods of obtaining phenylallyl ethers and rearrangement reactions of allyl phenyl ethers were used in the framework of the fundamental project of young scientists MU-FZ-20171025111 "Scientific bases of vinylation of carboxylic acids and properties of the obtained compounds" (Certificate of the Ministry of Higher and Secondary Specialized Education of the Republic of Uzbekistan dated

September 11, 2020 No. 89- 03-3258.) For the vinylation of glutaric acid and 2-hydroxyethane. The results made it possible to carry out vinylation of carboxylic acids with acetylene with high yields.

The structure and scope of the thesis. The thesis consists of introduction, four chapters, conclusion, bibliography and appendix. The volume of the thesis is 114 pages

# ЭЪЛОН ҚИЛИНГАН ИШЛАР РЎЙХАТИ СПИСОК ОПУБЛИКОВАННЫХ РАБОТ LIST OF PUBLISHED WORKS

### I бўлим (І часть; І part)

- 1. Azimova G.Z., Yuldasheve M.R., Tadjimuhamedov Kh.S. Influence of a nanostructural catalyst in the synthesis of allylnaphthols // «Austrian Journal of Technical and Natural Sciences». Austria. -2020. -№ 5-6. P.32-36 (02.00.00, №2)
- 2. Азимова Г.З., Тожимухамедов Х.С., Юлдашева М.Р. Аллилирование фенола и нафтола аллилацетатом присутствии малых количеств водного хлорида железа (III) // Universum. Химия и биология (электронный научный журнал). Российская Федерация. -2019. -№1 (55), -С 39-42 (02.00.00, №2).
- 3. Azimova G.Z., Musayev X.B., Tadjimuhamedov Kh.S., Yuldasheva M.R., Ruzimurodov O.N., Akbarov H.I. Influence of nanostructural catalyst in the synthesis of allylphenyl ether and of its isomerization products // Chemistry and chemical technology. Tashkent. -2019. №4. P. 40-45. (02.00.00, №3)
- 4. Азимова Г.З., Юлдашева М.Р. Гидроксибензой кислота изомерларини β-гидроксиэтилфталимид билан сульфат кислота ва FeCl<sub>3</sub>·6H<sub>2</sub>O иштирокида амидоэтиллаш реакциялари // ЎзМУ хабарлари. Тошкент. -2017. -№3/1. 347-349 б. (02.00.00, №12)

# II бўлим (II часть; II part)

- 5. Azimova G.Z., Yuldasheva M.R., Tadjimuhamedov Kh.S. Allylation of methoxybenzene and methoxynaphthalene // Journal of Critical Reviews (JCR). 2020, -V7, -№12. P.2349-2353
- 6. Azimova G.Z., Tojimuhamedov H.S. Allylation of phenols with allylacetate // Materials of international scientific practical conference for undergraduate and master students "SCIENTIFIC RESEACH IS A TOOL FOR NEW DEVELOPMENT OPPORTUNITIES". -Shymkent. -2018. -P.129-131
- 7. Александрова Е.Ю., Таджимухамедов Х.С., Азимова Г.З. Новый метод получения аллилфенола // «Научная мысль XXI века: Результаты фундаментальных и прикладных исследований» -Самара -2018. Стр. 153-156
- 8. Александрова Е.Ю., Таджимухамедов Х.С., Азимова Г.З. Получение аллилацетата. // «Научная мысль XXI века: Результаты фундаментальных и прикладных исследований». Самара. 2018. С.151-153
- 9. Азимова Г.З., Мухамеджанова З.З., Тожимухамедов Х.С., Қудратов Ғ.Н., Тўраева Х.К. 2-нафтилэфирининг синтези ва унинг изомерланиши // "Замонавий инновация: ацетилен бирикмалари кимёси ва кимёвий технологияси. Нефтькимё. Катализ" халқаро конференция материаллари. Тошкент. -2018. —Б.307-308.
- 10. Азимова Г.З., Тожимухамедов Х.С. Фенолни аллилацетат билан аллиллаш // Ёш олимлар тадқиқотларида иннавацион ғоялар ва технологияларнинг

- ўрни. Олий ва ўрта махсус таълим вазирлиги микёсида ўтказилган илмийамалий анжуман материаллари. –Тошкент. -2018. –Б.13-14.
- 11. Азимова Г.З., Мухамеджанова З.З., Тожимухамедов Х.С., Қудратов Ғ.Н. 2-Нафтолни аллилацетат билан аллиллаш // Н.Т. Туробовнинг 70 йиллик юбилейига бағишланган XXI-аср Аналитик кимёси: Муаммолари ва ривожланиш истиқболлари илмий-амалий анжумани материаллари. Тошкент. -2018. –Б.58-59 б.
- 12. Азимова Г.З., Мухамеджонова З.З., Таджимухамедов Х.С., Қудратов Ғ.Н. Нафтол-2-ни аллиллаш // Тошмухамедов С.О. таваллудининг 80 йиллигига бағишланган Кимёнинг долзарб муаммолари мавзусидаги профессор-ўкитувчилар ва ёш олимларнинг илмий-амалий анжумани материаллари. Тошкент. 2019. —Б.45-46.
- 13. Зокиров С.О., Таджимуҳамедов Х.С., Азимова Г.З., Тонготаров М.Н. Нафтол-1-ни аллиллаш // Тошмуҳамедов С.О. таваллудининг 80 йиллигига бағишланган Кимёнинг долзарб муаммолари мавзусидаги профессор-ўкитувчилар ва ёш олимларнинг илмий-амалий анжумани материаллари. -Тошкент. -2019. –Б.39-40.
- 14. Азимова Г.З., Мухамеджанова З.З., Мансуров Д. Анизолни аллил спирти билан селектив аллиллаш // Кимё факультети профессор ўқитувчилари ва ёш олимлари ўртасида олиб бориладиган анъанавий "Ўзбекистонда кимё фанининг ривожланиши ва истиқболлари" мавзусидаги илмий-амалий анжумани материаллари. -Тошкент. -2020. –Б.59.
- 15. Азимова Г.З., Мухамеджанова З.З., Мелиева Н. 2-Нафтилметил эфирини  $FeCl_3/SiO_2-TiO_2$  каталитик системасида аллиллаш // Кимё факультети профессор ўқитувчилари ва ёш олимлари ўртасида олиб бориладиган анъанавий "Ўзбекистонда кимё фанининг ривожланиши ва истикболлари" мавзусидаги илмий-амалий анжумани материаллари. -Тошкент. -2020. —Б.60.
- 16. Азимова Г.З., Тўлаганова М. 3-Хлорфенолни квант-кимёвий хисоблаш // Т.М. Бабаев илмий педагогик фаолиятининг 50 йиллигига бағишланган "Функционал полимерлар фанининг замонавий холати ва истикболлари" мавзусидаги профессор-ўкитувчилар ва ёш олимларнинг илмий-амалий анжумани материаллари. -Тошкент. 2020. —Б.274-275.

# Автореферат Ўзбекистон Миллий университетининг «ЎзМУ хабарлари» журнали тахририятида тахрирдан ўтказилди

Босишга рухсат этилди: 19.12.2020 йил. Қоғоз бичими 60х84 1/16. Адади 60 нусха. Буюртма №24

"Go To Print" XK босмахонасида чоп этилди. Тошкент ш., Широк кўчаси, 100-уй.