

سنتر و ساختار بلوری ترکیب آدنینیوم بیس (پیریدین-۲،۶-دیکربوکسیلاتو) کرومات (III)، پیریدین-۲،۶-دیکربوکسیلیک اسید تتراهیدرات

ماکان اتفاق^۱، زانت سلیمان نژاد^{*}، سیما صدقی نیا^۱، کلودیا گرافی^۳

۱- دانشکده شیمی، پردیس علوم، دانشگاه تهران، تهران

۲- دانشکده شیمی، دانشگاه صنعتی خواجه نصیرالدین طوسی، تهران

۳- دانشکده شیمی، علوم زیستی و پایداری زیست محیطی، دانشگاه پارما، ایتالیا

(دریافت مقاله: ۹۷/۵/۱۰، نسخه نهایی: ۹۷/۸/۹)

چکیده: در این پژوهش، ترکیب سوپرامولکولی جدید آدنینیوم بیس(پیریدین-۲،۶-دیکربوکسیلاتو) کرومات (III) پیریدین-۶-دیکربوکسیلیک اسید تراهیدرات $O_2H[Cr(pydc)_2]AdH^+$ را به ترتیب لیگاندهای آدنین و پیریدین-۶-دیکربوکسیلات و جزء کاتیونی خنثی تشکیل شده است. جزء آنیونی کمپلکسی از یون $Cr^{(III)}$ و دو واحد پیریدین-۶-دیکربوکسیلات و جزء کاتیونی خنثی تشکیل شده است. جزء آنیونی کمپلکسی از یون آنگستروم و زوايا ۹۰ درجه هستند. مقدار R نهایی برای $Pbca$ متبلور شده است و پارامترهای ياخته یکه آن ($a=14.180$, $b=13.036$, $c=23.98$) در سیستم بلوری راستگوشی و گروه فضایی X تعیین شد. این ترکیب در نتیجه در انتقال پروتون سنتز و ساختار بلوری آن به وسیله‌ی تکنیک بلورشناسی با پرتو X تجزیه شد. آن را با کارکرد پارامترها در نظر گرفتند و اینکه آن می‌تواند پلیمر را تهیی کند.

برهمنکنش‌های بین‌مولکولی و غیرکووالانسی باعث ایجاد ساختارهای خود انباشته منسجم می‌شود. پیوندهای هیدروژنی و انباشتگی π...π...C=O از جمله برهمکنش‌های بین‌مولکولی هستند که موجب تشکیل ترکیب سوپرامولکولی بررسی شده‌اند.

واژه‌های کلیدی: سوپرامولکولی؛ ترکیب‌های انتقال پروتون؛ آدنین؛ پیوندهای هیدروژنی؛ انباشتگی $\pi\ldots\pi\ldots C=O$.

مقدمه
خودبه‌خودی ساختارهای مولکولی (مانند انباشت تکلايهها در تشکیل غشاء تشخیص مولکولی، پیوند پیش ماده به پروتئین‌ها، برهمکنش پروتئین-DNA، برهمکنش پادتن-پادگن) توسط نیروهای بین‌مولکولی به نسبت ضعیف مانند پیوند هیدروژنی، برهمکنش واندروالس، آبگریز-آبدوست، نیروهای یونی و برهمکنش‌های $\pi\ldots\pi$ است [۵].

DNA در ساختار خود دارای دو نوکلئوباز پیریدینی به نامهای سیتوزین و تیمین و دو نوکلئوباز پورینی به نامهای آدنین و گوانین است. این نوکلئوبازها نقش مهمی را در

شیمی سوپرامولکولی شاخه‌ای از علم شیمی است که فراتر از ابعاد مولکولی به بررسی سیستم‌های شیمیایی برآمده از انباشت‌های بین‌مولکولی می‌پردازد. در ابعاد مولکولی، اتم‌ها با برقراری پیوندهای کووالانسی باعث بوجود آمدن مولکول‌ها می‌شوند در حالی که شیمی سوپرامولکولی توصیف‌کننده ترکیباتی است که مولکول‌ها در اثر انباشت با برقراری برهمکنش‌های غیرکووالانسی (بین‌مولکولی) در کنار یکدیگر چیده می‌شوند [۱-۴]. به عبارتی، شیمی سوپرامولکولی مربوط به انباشت

نیتروزن (N1, N3, N6, N7 و N9) خود به فلز کوئردنینه شود، اما در این مورد نیتروزن ایمیدازولی N9 ارجحیت دارد. اگر به یک گروه آلکیل و یا ریبوزیل متصل شده باشد، کوئردنینه آدنین به فلز از طریق N7 صورت می‌گیرد و اگر این نیتروزن نیز در گیر پیوند با گروههای دیگر باشد آنگاه نیتروزن‌های پس از آن به فلز کوئردنینه می‌شوند [۸].

مواد و دستگاهها

همه مواد استفاده شده در این پژوهش با خلوص تجزیه‌ای از شرکت‌مرک خریداری شده و بدون خالص سازی بیشتر به کار رفته‌است. تجزیه عنصری اتمهای کربن (C)، هیدروژن (H) و نیتروزن (N) با روش CHNS و دستگاه Thermo Finnigan Flash EA 1112 انجام شد و طیف تبدیل فوریه فروسخ (FT-IR) ترکیب مورد بررسی با دستگاه Bruker Tensor 27 ثبت گردید. داده‌های پراش پرتو X تک بلور با دستگاه پراش سنج (Mo- $\text{k}\alpha$) در دمای اتاق (با پرتو Mo-APEX II Bruker) در گستره طول موج ۴۰۰–۶۰۰ cm^{-1} با قرص KBr ثبت گردید.

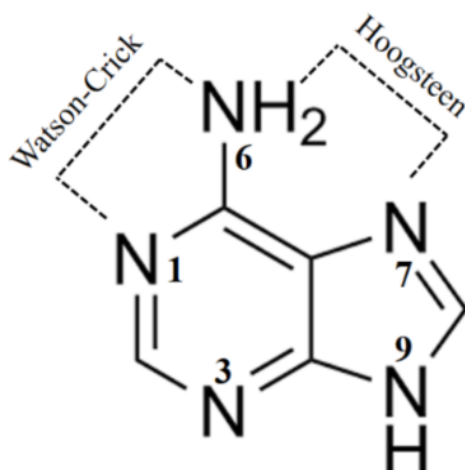
داده‌های پراش پرتو X از "روش مستقیم" تعیین و داده‌های XRD به روش کمینه مریعات کامل ماتریس کامل بر پایه F² با نرم افزار SHELLXL-2014/7 برآش شد [۹]. برای تهیه تصاویر از نرم افزار مرکوری استفاده شده است [۱۰].

فایل اطلاعات بلورشناسی (cif) در مرکز داده‌های بلورشناسی کمبrijg با کد ۱۸۹۳۱۱۴ به ثبت رسیده www.ccdc.cam.ac.uk/conts/retrieving و از طریق آدرس .html قابل دریافت است.

فرآیندهای زیستی، فعالیت‌های سوخت و سازی و سیگنال‌های گسیل شده از سلول‌ها ایفا می‌کنند [۶]. نوکلئوبازها دارای توانایی برقراری برهمکنش‌های متنوع غیرکووالان از قبیل پیوندهای هیدروژنی و برهمکنش‌های $\pi-\pi$ هستند. این برهمکنش‌ها نه تنها سبب پایداری، بلکه منجر به قابلیت ویژه‌ای در DNA می‌شود که DNA می‌تواند به عنوان یک الگو اطلاعات زننده‌کی را در خود ذخیره کند.

آدنین دارای گروه آمینی خارج حلقه پیریمیدینی و چهار نیتروزن به ترتیب در حلقه‌های پیریمیدین (دو نیتروزن) و ایمیدازولی (دو نیتروزن) در ساختار خود است (شکل ۱). پایداری و شکل‌های مختلف توتومری آدنین به عواملی چون pH، دما و حضور یون‌های فلزی بستگی دارد. ترکیب‌هایی مانند آدنین که دارای حلقه نامتجانس هستند به طور طبیعی دارای توانایی برقراری پیوندهای کوئردنیناسیونی با فلزهای مختلف و به عبارتی نشان دهنده برهمکنش میان فلز و نوکلئیک اسیدها نیز خواهد بود [۷]. شیمی کوئردنیناسیون آدنین (به هر صورتی شامل آنیون تک ظرفیتی آدنین، آدنین طبیعی، کاتیون تک ظرفیتی آدنین و کاتیون دو ظرفیتی آدنین) به ویژه از وقتی که مشخص شد که این حلقه پورینی در ساختار DNA وجود دارد، مورد توجه قرار گرفته است. افزون بر این، آدنین ممکن است در ساختار داروهای ضد سرطان که حاوی پلاتین و یا دیگر فلزها هستند نیز وجود داشته باشد.

آدنین در همه شکل‌های خود می‌تواند از طریق هر پنج



شکل ۱ ساختار آدنین

و زوايا ۹۰ درجه هستند. داده‌های بلورشناسی ترکیب مورد بررسی در جدول ۱ ارایه شده‌اند.

واحد بی‌تقارن از سه جزء آنیونی، کاتیونی و خنثی تشکیل شده است (شکل ۲). جزء آنیونی کمپلکسی از یون Cr(III) است که دو واحد پیریدین-۶-دی‌کربوکسیلات به شکل سه دندانه به فلز کوئوردینه شده‌اند و جزء کاتیونی یک مولکول آدنین پروتونه شده در جایگاه N1 (شکل ۱) است. جزء خنثی شامل یک واحد مولکول پیریدین-۶-دی‌کربوکسیلیک اسید و چهار واحد مولکول آب تبلور است. با کوئوردینه شدن دو لیگاند پیریدین-۶-دی‌کربوکسیلات (pydc)⁻² به فلز Cr(III) کمپلکس فلزی دارای بار الکتریکی -۱ است و از طرفی آدنین با دریافت یکی از هیدروژن‌های اسیدی جدا شده بر نیتروژن N1 خود با بار الکتریکی +۱ نقش موازن‌ه کننده‌ی بار در ساختار بلوری ترکیب مورد بررسی را بر عهده دارد. فضای کوئوردیناسیونی با همارایی ۶ اطراف یون فلزی Cr(III) در کمپلکس فلزی ترکیب مورد بررسی نتیجه اتصال سه دندانه دو لیگاند پیریدین-۶-دی‌کربوکسیلات از طریق چهار اکسیژن O4، O1 و O6 و دو نیتروژن N1 و N2 به یون فلزی است. در مجموع، زاویه N1-Cr-N2 برابر با ۱۷۷/۶۴ درجه و دو زاویه تقریباً عمود O1-Cr-O7 و O4-Cr-O6 به ترتیب برابر با ۹۰/۶۳ و ۹۱/۸۳ درجه و مجموع زاویه‌های O4-Cr-O7 برابر با ۳۶۰ درجه در کمپلکس فلزی Cr(III) تایید کننده هندسه کوئوردیناسونی هشت وجهی انحراف یافته در کمپلکس فلزی ساختار ترکیب مورد بررسی هستند. طول پیوند و زاویه‌های مهم در جدول ۲ گردآوری شده است.

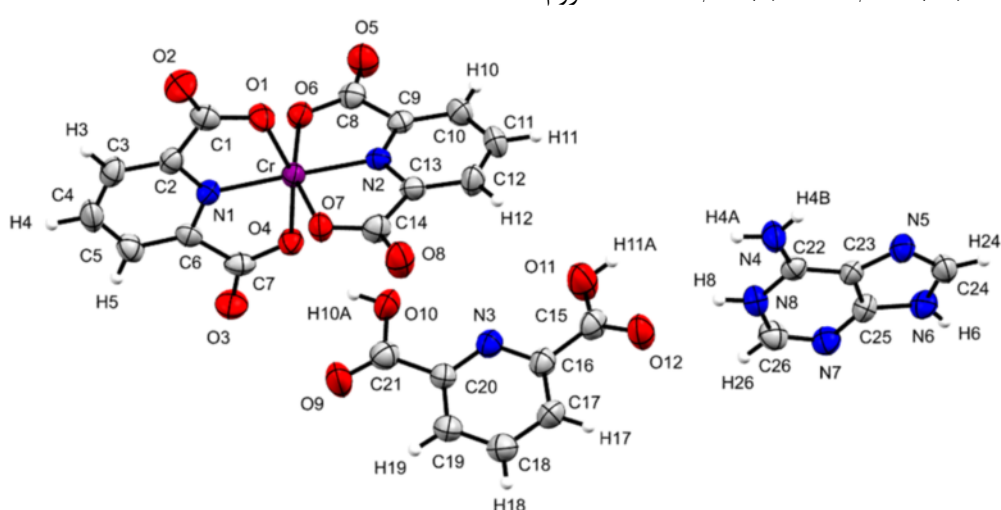
روش آزمایش

محلول آبی شامل ۰/۲۵ میلی‌مول (۳۴ میلی‌گرم) آدنین و ۰/۵ میلی‌مول (۸۴ میلی‌گرم) پیریدین-۶-دی‌کربوکسیلیک اسید به مدت یک ساعت در شرایط بازروانی قرار گرفت. سپس ۰/۲۵ میلی‌مول (۶۷ میلی‌گرم) کروم (I) کلرید ۶ آبه به این محلول اضافه شد. که به سرعت رسوب بنفس رنگی به‌دست آمد. محلول صاف شد و محلول زیر صافی جهت تبخیر آهسته در دمای محیط قرار گرفت. پس از یک روز، بلورهای شفاف بنفس رنگی تشکیل شد. مقدار کل فرآورده (شامل رسوب و بلور) ۶۴/۵ میلی‌گرم بوده و بازده آن برپایه لیگاند پیریدین-۶-دی‌کربوکسیلیک اسید ۳۴/۸۶٪ بودست آمد. دمای ذوب بلور ۱۸۷ درجه سانتی‌گراد اندازه‌گیری شد که با دمای ذوب رسوب یکسان بود. مقدار عناصر موجود در بلور و رسوب ترکیب مورد بررسی بددست آمده از روش تجزیه عنصری CHNS به ترتیب عبارتند از: کربن ۴۱/۲۳ و ۴۱/۴۴، هیدروژن ۳/۳۰ و ۳/۴۳ و نیتروژن ۱۴/۸ و ۱۵/۱۷ درصد.

همچنین داده‌های طیفی FT-IR عبارتند از: ۷۶۷(S)، ۸۹۱(S)، ۹۳۵(S)، ۹۹۱(S)، ۱۰۲۳(S)، ۱۰۷۹(S)، Cm^{-۱} ۱۰۶۹(S)، ۱۲۵۳(S)، ۱۳۸۱(S)، ۱۴۹۱(S) و ۱۶۰۶(S). ۲۹۵۷(S).

بحث و نتیجه‌گیری

مولکولی ترکیب ساختار در شکل ۲ نشان داده شده است. ترکیب مورد بررسی در سیستم بلوری راستگوشی و گروه فضایی Pbca متباور شده و مقدار *R* نهایی برای ۲۵۲۳ بازتاب مستقل ۰/۰۵۳ است. پارامترهای یاخته آن آنگستروم $c = ۳۳/۹۸$ (۳)، $b = ۱۳۰/۳۶$ (۱۲)، $a = ۱۴/۱۸۰$ (۱۴)



شکل ۲ ساختار ORTEP ترکیب ۱ (مولکول‌های آب برای وضوح بهتر نشان داده نشده‌اند).

جدول ۱ داده‌های بلورشناسی ترکیب ۱ در دمای اتاق

$C_{26}H_{25}CrN_8O_{16}$	فرمول
۷۵۷,۵۴	وزن مولکولی (گرم بر مول)
راستگوشی	سیستم بلوری
$Pbca$	گروه فضایی
$a=۱۴,۱۸۰ (۱۴)$	(آنگستروم) a
$b=۱۳,۰۳۶ (12)$	(آنگستروم) b
$c=۳۳,۹۸ (3)$	(آنگستروم) c
۹۰	$\alpha = \beta = \gamma$ (درجه)
۶۲۸۲(۱۰)	حجم یاخته یکه (آنگستروم مکعب)
۸	تعداد واحد فرمولی در یاخته یکه
۱,۵۷۶	چگالی (میلی گرم بر سانتی متر مکعب)
.۱۰۵۳	R_I شاخص
.۱۱۳۱	(WR_2) R_2 شاخص
.۱۰۷۵	R_{int}
.۱۰۶۷	شاخص نیکوبی برازش
۲۵۲۳	تعداد بازتاب‌های مستقل

جدول ۲ پیوندها و زوایه‌های انتخابی ترکیب ۱.

طول پیوند (آنگستروم)			
N1-Cr	۱,۹۸۴(۵)	O4-Cr	۲,۰۲۴(۴)
N2-Cr	۱,۹۷۶(۵)	O6-Cr	۲,۰۱۳(۴)
O1-Cr	۱,۹۹۴(۴)	O7-Cr	۲,۰۰۲(۴)
زاویه پیوند (درجه)			
N2-Cr-N1	۱۷۷,۶۶(۱۷)	N2-Cr-O6	۷۸,۶۰(۱۶)
N2-Cr-O1	۱۰۳,۶۵(۱۶)	N1-Cr-O6	۱۰۰,۵۲(۱۵)
N1-Cr-O1	۷۸,۵۵(۱۶)	O1-Cr-O6	۹۳,۹۱(۱۵)
N2-Cr-O7	۷۸,۶۹(۱۶)	O7-Cr-O6	۱۵۷,۲۸(۱۶)
N1-Cr-O7	۱۰۲,۲۰(۱۶)	N2-Cr-O4	۹۹,۵۱(۱۵)
O1-Cr-O7	۹۰,۶۴(۱۵)	N1-Cr-O4	۷۸,۳۶(۱۶)
O1-Cr-O4	۱۵۶,۸۱(۱۶)	O7-Cr-O4	۹۲,۶۷(۱۵)
O6-Cr-O4	۹۱,۸۴(۱۵)		

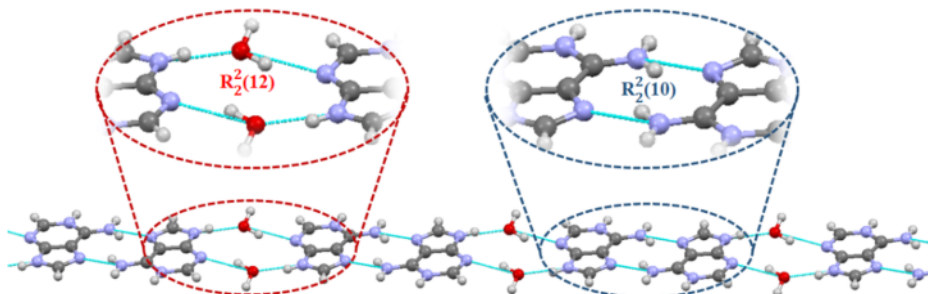
در ترکیب مورد بررسی، هر کاتیون آدنین از طریق پیوندهای هیدروژنی N4U-H4BU...N5 و N4-H4B...N5U و جفت شدن بازی وجه هاگستین^۱ خود با کاتیون آدنین معادل خود در شبکه تشکیل سینتن^۲(10) $R_2^2(10)$ را می‌دهد. هر یک از این جفت‌های کاتیونی آدنین از طریق پیوندهای هیدروژنی O13-H131...N7 و O6-H6...O13 و O13-H131...N7 در

زاویه‌های داخلی نیتروژن‌های پروتونه شده N1 و N9 در آدنین پروتونه شده در ساختار ترکیب مورد بررسی برای زاویه‌های C24-N6-C26 و C22-N8-C26 به ترتیب برابر با N1-H و ۱۰۷/۱۱ درجه و مشابه حالت توتموری N1-H ۱۲۳/۱۱ درجه و ۹۹,۵۱(۱۵) درجه و مشابه حالت توتموری N1-H و N3 و N7 برای زاویه‌های C23-N7-C24 و C25-N5-C26 به ترتیب برابر با ۱۱۱,۹۵ درجه و مشابه حالت خنثی در آدنین است (شکل ۲) [۱۱].

هستند.

باتوجهه به جدول ۳، قویترین پیوند هیدروژنی ساختار مورد بررسی، پیوند $\text{O}14\text{-H}141\ldots\text{O}15^{\text{iii}}$ با زاویه 171° درجه و طول پیوند 1.78 \AA آنگستروم و مربوط به پیوند هیدروژنی بین دو مولکول آب تبلور و ضعیفترین پیونده هیدروژنی، پیوند $\text{C}12\text{-H}12\ldots\text{O}5^{\text{iv}}$ با زاویه 151° درجه و طول پیوند 2.66 \AA آنگستروم و مربوط به پیوند هیدروژنی بین دو کمپلکس فلزی مجاور است.

وجه قند خود به واسطه دو مولکول آب و تشکیل سینتن $\text{R}_2^2(12)^2$ به طور متناوب با هم در ارتباط بوده و نوارهای سوپرامولکولی جالبی از کاتیونهای آدنین و مولکولهای آب تشکیل می‌دهند (شکل ۳). سرانجام نوارهای سوپرامولکولی آدنین-آب از طریق وجه واتسون-کریک کاتیونهای آدنین خود و با تشکیل پیوندهای هیدروژنی $\text{N}8\text{-H}8\ldots\text{O}12$ و $\text{N}4\text{-H}4\text{A}\ldots\text{O}6$ به ترتیب با پیریدین-۶-دیکربوکسیلیک اسید خنثی و جزء آنیونی کمپلکس فلزی مجاور در ارتباط



شکل ۳ توالي آدنين و مولکولهای آب و سینتنهای موجود در نوارهای سوپرامولکولی آدنین-آب در ترکیب ۱.

جدول ۳ طول و زاویه‌های پیوند هیدروژنی ترکیب ۱.

D-H...A	D-H(Å)	H...A(Å)	D...A(Å)	D-H...A >
C3-H3...O3 ⁱ	0.93	2.57	3.484(7)	167
C5-H5...O2 ⁱⁱ	0.93	2.25	3.122(7)	156
C10-H8...O8 ⁱⁱⁱ	0.93	2.41	3.186(7)	141
C12-H12...O5 ^{iv}	0.93	2.66	3.498(7)	151
C24-H24...O9 ^v	0.93	2.44	3.207(8)	140
N4-H4A...O6 ^{iv}	0.86	2.14	2.854(6)	140
N4-H4B...N5 ^{vi}	0.86	2.14	2.947(7)	155
N6-H6...O13	0.86	1.87	2.717(6)	168
N8-H8...O12	0.86	1.94	2.744(6)	155
O10-H10A...O4	0.82	1.87	2.649(5)	158
O11-H11A...O14	0.82	1.73	2.540(6)	169
O13-H131...N7 ^{vii}	1.00(1)	2.02(2)	2.960(7)	157(3)
O13-H132...O15 ^v	1.00(1)	2.03(2)	2.994(7)	161(4)
O14-H141...O15 ⁱⁱⁱ	1.00(1)	1.78(1)	2.771(7)	171(4)
O14-H142...O1 ^{viii}	1.00(1)	1.98(1)	2.967(6)	168(3)
O14-H142...O2 ^{viii}	1.00(1)	2.42(4)	3.079(6)	122(3)
O15-H151...O8	1.00(1)	1.83(1)	2.816(6)	168(3)
O15-H152...O16	1.00(1)	1.74(1)	2.705(7)	161(3)
O16-H161...O3 ^{ix}	1.00(1)	1.91(1)	2.881(7)	165(3)
O16-H162...O5 ^x	1.00(1)	1.93	2.892(6)	161(3)

کدهای تقارنی برای تولید اتمهای معادل:

(i) $x+1/2, -y+3/2, -z+2$; (ii) $x-1/2, -y+3/2, -z+2$; (iii) $-x+1, y+1/2, -z+3/2$; (iv) $-x+1, y-1/2, -z+3/2$; (v) $-x+1/2, -y+1, z-1/2$; (vi) $-x+1, -y+1, -z+1$; (vii) $-x, -y+1, -z+1$; (viii) $x-1/2, y, -z+3/2$; (ix) $-x+1/2, y-1/2, z$; (x) $x, y-1, z$.

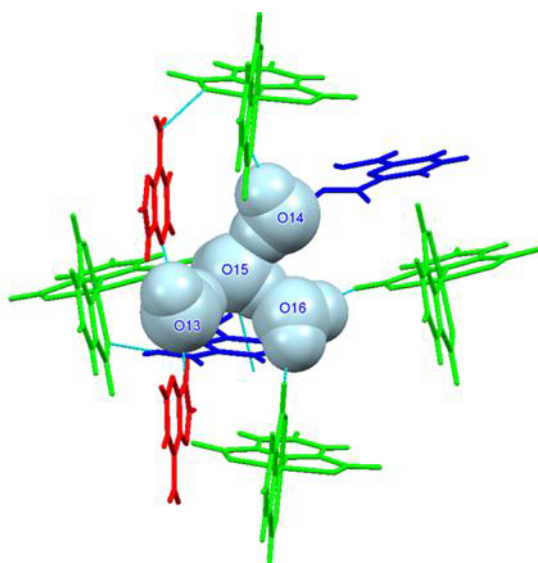
گروه C=O (C1-O2) و (C7-O3) حلقهای پیریدینی (pydc²⁻) کمپلکس‌های فلزی به ترتیب با حلقة پیریمیدینی (۹۷/۴۱ درجه) و ایمیدازولی (۱۱۳/۴۸) آدنین مجاور برقرار است. شکل ۵ برهمنش‌های $\pi\cdots\pi$ و زوایای برهمنش‌ها را نشان می‌دهد.

در سرانجام کاتیون‌های آدنین با قابلیت برقراری پیوندهای هیدروژنی متنوع و جالب سبب برقراری ارتباط بین اجزای مختلف آبیونی، خنثی و تترامرهای آب شده و نقش مهمی را در گسترش ساختار بلوری ترکیب مورد بررسی ایفا می‌کنند. ساختار انباسته ترکیب $(\text{AdH}^+)[\text{Cr}(\text{pydc})_2]$

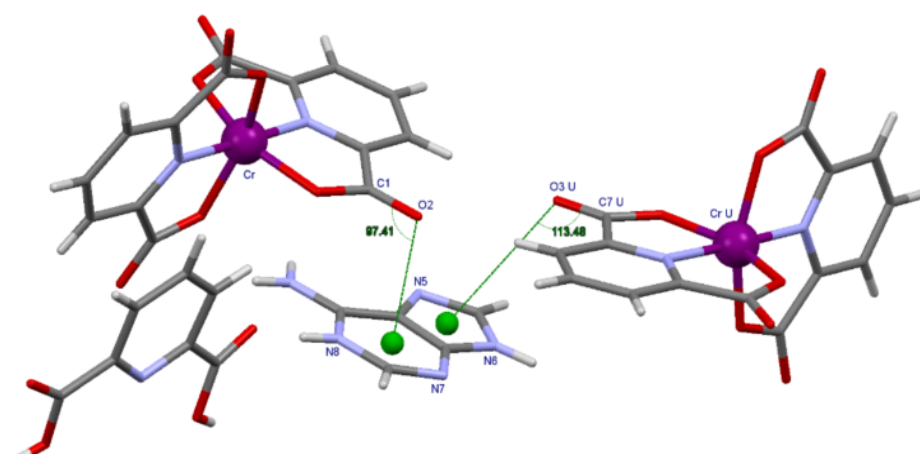
در شکل ۶ دیده می‌شود.

هر یک از مولکول‌های آب موجود در نوارهای سوپرامولکولی آدنین-آب از طریق پیوند هیدروژنی O13-H132...O15 با یک مولکول آب که آن نیز به نوبه خود با دو مولکول آب دیگر (از طریق پیوندهای هیدروژنی O15-H152...O16 و O14-H141...O15) در ارتباط است، تشکیل تترامرهای آب در ساختار ترکیب مورد بررسی را می‌دهند. در واقع تترامرهای آب با برقراری پیوندهای هیدروژنی متعدد بین اجزاء کاتیونی، آبیونی و خنثی در شبکه بلوری نقش مهمی را در رشد و تشکیل ساختار خود انباسته منسجم ترکیب ۱ ایفا می‌کنند (شکل ۴).

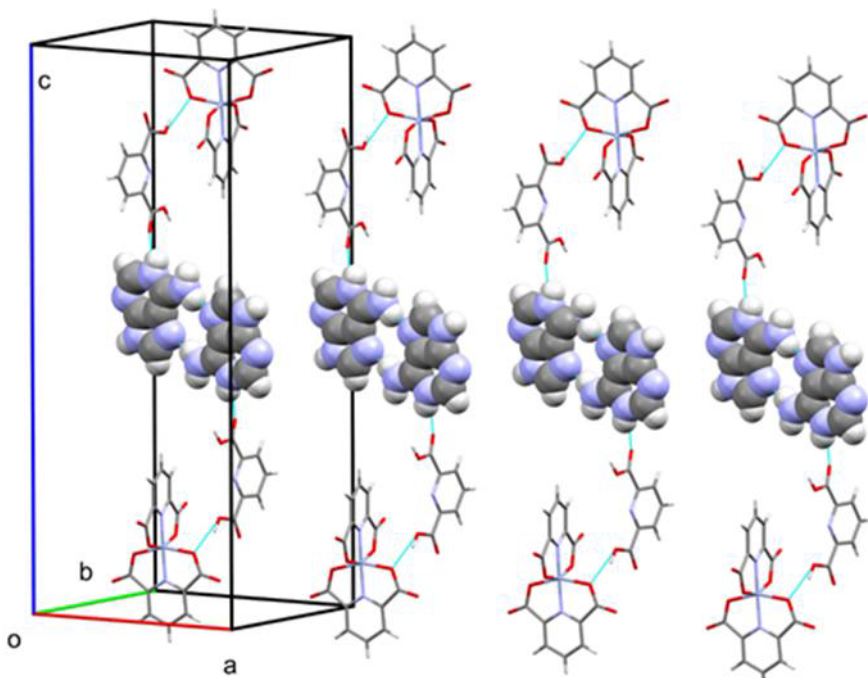
در ترکیب ۱، دو برهمنش $\pi\cdots\pi$ میان دو



شکل ۴ تترامر آب و ارتباط مولکول‌های آب با اجزاء آبیونی (کمپلکس فلزی به رنگ سبز)، کاتیونی (آدنین به رنگ قرمز) و خنثی (پیریدین-۶-دی‌کربوکسیلیک اسید به رنگ آبی تیره) در ترکیب ۱.



شکل ۵ برهمنش‌های $\pi\cdots\pi$ در ترکیب ۱.



شکل ۶ ساختار انباشته ترکیب ۱ (پیوندهای هیدروژنی با نقطه‌چین مشخص شده‌اند).

porphyrins", Coordination Chemistry Reviews 196 (2000): 307-329.

[3] Beletskaya I., Tyurin V. S., Tsividze A. Y., Guilard R., Stern C., "Supramolecular chemistry of metallocporphyrins." Chemical reviews 109 (2009): 1659-1713.

[4] Lindsey J. S., "Self-assembly in synthetic routes to molecular devices. Biological principles and chemical perspectives: a review." ChemInform 22, (1991): 153-179.

[5] Chi X., Guerin A. J., Haycock R. A., Hunter C. A., Sarson L. D., "The thermodynamics of self-assembly." Journal of the Chemical Society, Chemical Communications 24 (1995): 2563-2565.

[6] Yin H., Zhou Y., Ma Q., Ai S., Ju P., Zhu L., Lu L., "Electrochemical oxidation behavior of guanine and adenine on graphene-Nafion composite film modified glassy carbon electrode and the simultaneous determination." Process Biochemistry 45, no. 10 (2010): 1707-1712.

[7] Verma S., Mishra A. K., Kumar J., "The many facets of adenine: coordination, crystal patterns, and catalysis." Accounts of chemical research 43, (2009): 79-91.

[8] Marzotto A., Ciccarese A., Clemente D. A., Valle G., "Co-ordination chemistry of adenine (HAd): synthesis and characterization of [CuII (tren)(nucleobase)] X₂ [tren= tris-(2-aminoethyl)

برداشت

ترکیب سوپرامولکولی، $(\text{AdH}^+)[\text{Cr}(\text{pydc})_2](\text{H}_2\text{pydc}).4\text{H}_2\text{O}$ از روش انتقال پروتون تهیه شد و ساختار آن با استفاده از پراش پرتوی X، راستگوشی با گروه فضایی *Pbca* مشخص شد. واحد بی تقارن ساختار شامل یک کمپلکس فلزی آنیونی از فلز کرم (III)، یک مولکول آدنین پروتونه همراه با یک واحد خنثی پیریدین-۶،۲-دی کربوکسلیک اسید و ۴ مولکول آب تبلور است. در حالی که بررسی پیوندهای هیدروژنی متعدد آدنین از طریق وجود مختلف واتسون-کریک، هاگستین و قند آن یکی از نکات جالب توجه و مهم در درک ساختار موجود است. پیوندهای هیدروژنی تترامرهای آب و انباستگی‌های $\text{C}=\text{O}\dots\pi$ نیز از عوامل موثر در رشد ساختار سوپرامولکولی ترکیب مورد بررسی در سه بعد هستند.

مراجع

- [1] Solov'ev V. P., Tsividze A. Y., "Supramolecular complexes: Determination of stability constants on the basis of various experimental methods." Protection of Metals and Physical Chemistry of Surfaces 51 (2015): 1-35.
- [2] Toma H. E., Araki K., "Supramolecular assemblies of ruthenium complexes and

A., "Mercury CSD 2.0-new features for the visualization and investigation of crystal structures." Journal of Applied Crystallography 41 (2008): 466-470.

[11] Tamilselvi D., Muthiah P. T., "Supramolecular patterns in benzyladeninium p-toluenesulfonate." Acta Crystallographica Section C: Crystal Structure Communications 67.5 (2011): o192-o194.

amine, $X= Cl$ or NO_3] complexes and crystal structure of $[CuII(tren)(Ade)]Cl \cdot 2H_2O$." Journal of the Chemical Society, Dalton Transactions 9 (1995): 1461-1468.

[9] Sheldrick G. M., "SHELXTL Version 2014/7." Programs for the determination of small and macromolecular crystal structures by single crystal X-ray and neutron diffraction" University of Göttingen Germany. URL <http://shelx.uni-ac-gwdg.de/SHELX/index.php> (2014).

[10] Macrae C. F., Bruno I. J., Chisholm J. A., Edgington P. R., McCabe P., Pidcock E., Wood P.