

سال بیست و هفتم، شمارهٔ چهارم، زمستان ۹۸، از صفحهٔ ۹۵۹ تا ۹۶۶



بررسی برهم کنشهای بین مولکولی در ساختار بلوری ۱-فنیل-۱و۲-اتاندی آل

رحمان بیکس^۱٬ مرضیه السادات امامی^۲، آننا کوزاکییویچ^۳

۱ – گروه شیمی، دانشکده علوم پایه، دانشگاه بین|لمللی امام خمینی، قزوین، ایران ۲ – گروه شیمی، دانشکده علوم، دانشگاه زنجان، زنجان، ایران ۳ – گروه بلورشیمی و بیوبلورشناسی، دانشکده شیمی، دانشگاه نیکلاس کوپرنیک، ۸۲–۱۰۰ تورون، لهستان (دریافت مقاله: ۹۷/۱۱/۲۸، نسخه نهایی: ۹۸/۲/۱۶)

جکیده: ترکیب ۱-فنیل-۱ و ۲-اتاندی اُل از واکنش آب کافت اپوکسی استایرن در محیط آبی تهیه شد. ترکیب مورد نظر با استفاده از طیف سنجی تبدیل فوریه فروسرخ (FT-IR) و تشدید مغناطیسی هسته (NMR) شناسایی شد و ساختار بلوری آن به روش پراش پرتو ایکس تعیین شد. اطلاعات بلورشناسی این ترکیب در دمای ۲۹۳ کلوین جمع آوری شدند. این ترکیب در سیستم بلوری سه میل و گروه فضایی آ*P* متبلور شده است. پارامترهای یاخته یکه آن عبارتند از °(۲۰(۲۹) ۹ ۹۰٬ ۲۵(۲۱) ۹ = β، °(۲۰(۲۹) ۹ ۹۹٬ گروه فضایی آ*P* متبلور شده است. پارامترهای یاخته یکه آن عبارتند از °(۲۰(۲۹) ۹۹٬ ۲۰ ۹۹٬ ۲۰(۲۱) ۹ ۹۹٬ ۲۰(۲۱) ۹ ۹ گروه اضایی آ*P* متبلور شده است. پارامترهای یاخته یکه آن عبارتند از °(۲۰(۲۹) ۹۹٬ ۲۰ ۹۹٬ ۲۰(۲۱) ۹ گروه اضایی آ*P* متبلور شده است. پارامترهای یاخته یکه آن عبارتند از °(۲۰(۲۹) ۹۹ ۹۰٬ ۲۰ ۹ ۹۰٬ ۲۰ گروه این ترکیب شامل چهار مولکول ۱-فنیل-۱ م (۲۰) ۸ مولکول ۱-فنیل-۱ و ۲-اتان دی اُل است که از طریق برهم کنشهای پیوند هیدروژنی قوی و برهم کنشهای ۳۰۰۰۳ باهم در ارتباط هستند. پیوندهای هیدروژنی بین مولکولی 0۰۰۰۲۰۰ و ۲۰۰۰۰ در ساختار این ترکیب موجب ایجاد یک شبکه فراذرهای شده است.

واژههای کلیدی: ۱-فنیل-۱ و ۲-اتاندی اُل؛ ساختار بلوری؛ پیوندهای هیدروژنی؛ چندشکلی جدید.

مقدمه

دی اُلها یا گلیکولها ترکیبات شیمیایی هستند که دو گروه هیدروکسیل (OH) در ساختار مولکولی خود دارند. در میان آنها، ۱و۲-دی اُلها از اهمیت ویژهای برخوردار هستند، زیرا توانایی تبدیل شدن برخی مولکولهای بسیار جالب را دارند و همچنین زیر مجموعه بسیاری از ترکیبات دارویی هستند [–۱ ۲]. ۱و۲-دی اُلها در بیشتر مولکولهای زیستی حضور دارند. کربوهیدراتها و ترکیبات آنها (گلیکوپروتئینها، ویتامینها و نوکلئوتیدها)، استروئیدها مانند الکلهای صفراوی، ماکرولیدها، اسپینگولایپیدها و ترپنوئیدها همه شامل یک گروه گلیکولی هستند [۳، ۴]. این ترکیبات به دلیل توانایی بالا در تشکیل پیوند هیدروژنی قوی با سایر مولکولها، ویژگیهای بسیاری از خود نشان میدهند و از این جهت کاربردهای متنوعی در

دی اُل) که ساده ترین تر کیب این گروه است به عنوان ماده خام در تولید الیاف پلی استر و همچنین به عنوان افزودنی ضدجوش و ضدیخ در سیستم خنک کننده خودروها به کار میرود و مادهای پرکاربرد در فرآیند یخزدایی از سطوح هواپیماست [۵، ۶]. بدون شک، تشکیل پیوندهای هیدروژنی قوی بین گروههای OH آب و اتیلن گلیکول نقش مهمی در کاهش دمای انجماد و افزایش دمای جوش دارد. این امر بررسی موضوعات جذاب پژوهشی تبدیل کرده است. با این وجود، به دلیل مایع بودن بیشتر دی اُلهای ساده و نداشتن تک بلور مناسب از آنها، برهمکنشهای پیوند هیدروژنی در شبکه بلوری این دسته از ترکیبات در حالت بلوری به ندرت بررسی شده است.

واکنش باز شدن حلقههای اپوکسید یک فرایند بسیار مهم

*نویسنده مسئول، تلفن: ۰۲۸۳۳۹۰۱۳۶۸، نمابر: ۰۲۸۳۳۷۸۰۰۸۳، پست الکترونیکی: bikas@sci.ikiu.ac.ir

کاتالیزور مس (II) استفاده شد که این ترکیب با استفاده از روش گزارش شده پیشین تهیه گردید [۲۰]. طیف تبدیل فوریه فرو سرخ (FT-IR) ترکیب پس از خالص سازی و تهیه قـرص KBr با استفاده از دستگاه Thermo مدل IS10 و suker در ناحیه ۴۰۰ تا ۲۰۰۰ cm⁻¹ ثبت شد. طیف تشدید مغناطیسی ناحیه ۴۰۰ تا ۲۰۰۰ cm⁻¹ ثبت شد. طیف تشدید مغناطیسی هسته پروتون (H NMR) ترکیب با استفاده از دستگاه مسته پروتون (H NMR) ترکیب با استفاده از دستگاه تجزیه عنصری ترکیب با استفاده از دستگاه گرفته شد. Perkin Elmer ملک (CDCl گرفته شد. تجزیه عنصری ترکیب با استفاده از دستگاه یرتو که تجزیه عنصری ترکیب با استفاده از دستگاه یرتو که مربعات ماتریس کامل بر پایه ²م آوری شد. ساختار بلوری مربعات ماتریس کامل بر پایه ²² با نرام افزار دیاموند استفاده انجام شد [۲۱]. برای تهیه تصاویر از نرم افزار دیاموند استفاده شده است [۲۲].

فایل اطلاعات بلورشناسی (CIF) در مرکز دادههای بلورشناسی کمبریج (CCDC) با شماره 2856838 بیسیه ثبیت رسیده و از وبگییاه www.ccdc.cam.ac.uk/conts/retrieving.html قابل دریافت است.

تهيه فنيل-١و٢-اتاندىأل

۱/۱۴ میلی لیتر استایرناکسید (۱۰ میلیمول) به ۱۰ میلی لیتر آب مقطر اضافه شد. سپس به محلول به دست آمده مقدار ۰٬۰۰۲ گرم کاتالیزور مس (II) اضافه گردید. مخلوط واکنش به مدت یک ساعت در دمای محیط به هم زده شد. سپس فاز آلی از طریق استخراج با اتیل استات (با ۱۰ میلیلیتر و ۳ مرتبه) جداسازی شد. تک بلورهای ماده حاصل از واکنش، با روش تبخیر آهسته حلال در دمای محیط در مدت یک روز به دست آمدند. بلورهای سفید صفحهای از محلول جدا شده و برای شناسایی و تعیین ساختار بلوری به وسیله پراش پرتو ایکس بررسی شدند.

بحث و بررسی بررسی دادههای طیفسنجی

ترکیب مورد نظر با روش های طیف سنجی FT-IR و تشدید مغناطیسی هسته (NMR) شناسایی شد. در طیف FT-IR ترکیب، نوار جذبی پهن ظاهر شده در ^۱-۳۲۰۰ مربوط به گروههای هیدروکسیل است. نوارهای جذبی مربوط به C-H حلقوی و زنجیری به ترتیب در ناحیه ^۱-۳۰۶۰ و در تحولات شیمی آلی است و در شیمی مواد دارویی و طبیعی کاربرد بسیاری دارد. باز شدن حلقه اپوکسید با واکنش گرهای مختلف یک راهکار راحت و بسیار کاربردی برای سنتز طبقات مهم واسطهها در شیمی آلی است. باز شدن حلقه اپوکسید با آب در حضور کاتالیزورهای مختلف باعث تولید ۱و۲-دی اُلها می شود [۹–۷]. ۱-فنیل-۱و۲-اتان دی اُل که استایرن گلیکول نیز نامیدہ می شود یک دی اُل شامل حلقه معطر فنیل است که می توان آن را از واکنش باز شدن حلقه اپوکسید در محیط آبی از پیش ماده استایرن اپوکسید ترکیب تھیہ کرد. این ماده می تواند یکی از مواد مهم در بررسی برهم کنشهای بین مولكولى ١و٢-دى ألها باشد. با اين حال، بررسى مراجع علمي و مرکز دادههای بلورشناسی کمبریج (CCDC) نشان میدهد که پژوهشی پیرامون برهم کنشهای بین مولکولی در ساختار این ماده انجام نشده است. ساختار بلوری این ماده در سال ۲۰۰۴ توسط ردر و ویکت (با کد ساختاری YAJQUW، شماره $\alpha = \lambda_{0} (\gamma \gamma) (\hat{A} \alpha = \lambda_{0} \Delta \gamma (\cdot)^{\circ} \beta = \gamma_{0} \lambda_{0} (\cdot)^{\circ}$ و در سال ۲۰۰۶ توسط ($a = a/q\Lambda f$) ($\mathring{A} \cdot b = Y/q\Lambda \delta$) (\mathring{A} Nieger (با کد ساختاری YAJQUW01، شماره Nieger $\gamma = \Lambda 9/\Delta 9(\cdot)^{\circ}$ و یارامترهای یاخته پکه $\gamma = \Lambda 9/\Delta 9(\cdot)^{\circ}$ $\alpha = \lambda_{0}/\gamma_{0}\gamma_{0}$ (Å $\alpha = \lambda_{0}/\gamma_{0}(\cdot)^{\circ}$ $\beta = \gamma_{0}/\gamma_{0}(\cdot)^{\circ}$ a = ۵٬۹۸۷)۱(Å ،b = ۷٬۹۳۸)۱(Å ،b = ۱٬۹۳۸)۱ (Å شخصی^۱ به مرکز CCDC ارسال شده و گزارش دیگری در این رابطه به چاپ نرسیده است. در هر دو گزارش، ترکیب در شبکه بلوری سه میل و گروه فضایی P1 متبلور شده است. در این پژوهش، دادههای بلورشناسی نشان میدهند که ترکیب ۱-فنیل-۱و۲-اتان دی اُل می تواند در شبکه بلوری سه میل با یارامترهای یاخته یکه متفاوتی نیز متبلور شود که تا به حال برای آن گزارش نشده است. با توجه به اهمیت برهم کنشهای بینمولکولی در بررسیهای بلورشناسی [۱۷–۱۰] و در بررسی برهم کنش بین مواد مختلف در سیستمهای زیستی و مواد دارویی [۱۸، ۱۹]، برهم کنشهای بینمولکولی در شبکه بلوری این ترکیب بررسی میشود.

روش تجربی

همه مواد مورد نیاز با خلوص تجزیهای از شرکت مرک خریداری شده و بدون هیچ گونه خالصسازی مورد استفاده قرار گرفتند. از پلیمر کوئوردیناسیونی مس (II)-هیدرازون به عنوان

¹⁻ CSD Communication (Private Communication)

cm⁻¹ ظاهر شدهاند. نوارهای پر شدت در گسترهی cm⁻¹ حلقه ۲۹۳۲ تا ۲۹۳۳ ناشی از ارتعاشات کششی C=C حلقه معطر است. ارتعاشات خمشی خارج از صفحهی حلقه فنیل نیز در گستره ۲۰۹۹ cm⁻¹ تا ۸۹۷ cm⁻¹ خاهر شدهاند. ترکیب بدست آمده با استفاده از تجزیه عنصری نیز بررسی شد. درصدهای تجزیه عنصری ترکیب (28H₁₀O₂) شامل ۶۹/۵۴/ (کربن)، ۳۰/۲۰ (هیدروژن) و ۲۳/۱۶٪ (اکسیژن) بودند. درصدهای محاسبه شده فراورده برابر با ۶۹/۸۹٪ (کربن)، درصدهای محاسبه شده فراورده برابر با ۶۹/۸۹٪ (کربن)، ۲۰/۲۰ (هیدروژن) و ۲۳/۲۶٪ (اکسیژن) است. چنان که دیده میشود، همخوانی خوبی بین دادههای تجربی و محاسبه شده میشود دارد. سیگنالهای ظاهر شده در طیف NMR این ترکیب بر حسب mp در حلال کلروفرم دوتره عبارت بودند از ترکیب بر حسب (m,CH₂). (m,CH₂).

بررسی دادههای پراشسنجی

بلورهای سفید ترکیب ۱-فنیل-۱و۲-اتاندی اُل با استفاده از پراش پرتو ایکس در دمای ۲۹۳ کلوین تعیین ساختار شدند. یاخته یکه، دادههای بلورشناسی و برخی از طول پیوندها و زوایای پیوندی به ترتیب در جدولهای ۱ و ۲ آورده شده است. ساختار بلوری ترکیب نیز در شکل ۱ الف نمایش داده شده است. بررسی ساختار بلوری این ماده نشان میدهد که ترکیب در سیستم بلوری سه میل و گروه فضایی آ*P* متبلور شده است. در واحد بیتقارن این ترکیب چهار مولکول وجود دارد و هشت مولکول نیز در شبکه یاخته یکه آن متبلور شده است. با اینکه طولها و زوایای پیوندی در این چهار مولکول به هم بسیار نزدیک هستند، تفاوت اندکی در مقادیر آنها وجود دارد. بنابراین، این مولکولها با نامهای A، B، C، و D شماره گذاری شدهاند.

YAJQUW01 شماره ۶۱۲۰۱۱ CCDC	YAJQUW شماره ۲۵۷۸۱۴ CCDC	گزارش حاضر شماره ۱۸۵۶۸۳۸ CCDC	۱-فنیل-۱و۲-اتاندی اُل
$C_8H_{10}O_2$	$(C_8H_{10}O_2)_2$	C ₈ H ₁₀ O ₂	فرمول مولكولى
۱۳۸٬۱۶	TV8/TT	۱۳۸٫۱۶	وزن مولکولی (گرم بر مول)
$\cdot_{I}\cdot\Delta\times\cdot_{I}\cdot\Delta\times\cdot_{I}\cdot\Delta$	•,1Yו,1Y× •,Y•	۰,۲۹×۰,۱۸× ۰,۰۹	اندازه بلور (میلیمتر مکعب)
صفحهای، بیرنگ	سوزنی، بیرنگ	صفحهای، بیرنگ	شکل و رنگ بلور
سه میل	سه میل	سه میل	سيستم بلورى
PĪ	$P\overline{1}$	PĪ	گروه فضایی
۵/۹۸۳۷(۴)	۵/۹۸۷۴(۱۳)	\mathcal{F}_{i} · YV $\mathcal{F}(1 \cdot)$	a (Á)
V/9127(V)	۲/۹۳۷۵(۱۸)	۱۶٫۲۰۴(۲)	b (Å)
10,7980(17)	۱۵٫۲۹۷(۳)	۱۳٫۳۴۵(۲)	c (Á)
۸۹,۵۵۷(۳)	۸۹ _/ ۶۱۳(۴)	۱۱۷٬۵۸۴(۱۴)	α (°)
۲۹ _/ ۸۶۴(۴)	Y9,Y&Y(۴)	٩٩,٣٢٢(١٣)	β (°)
λ٩,۴۱۴(۵)	٨٩٫۵٩٣(۴)	۹۰ _/ ۰۴۷(۱۴)	γ (°)
۷۱۳٬۱۲(۱۰)	۲۱۵٫۴(۳)	۱۴۷۶٫۱(۴)	حجم ياخته يكه(Å ³)
۴	٢	٨	تعداد مولکول در یاخته
۱,۲۸۷	١,٢٨٣	١,٢۴٣	چگالی(g/cm ³)
۱۲۳	۱۵۳	۲۹۳	دما (كلوين)
$h = -9 \longrightarrow Y, k = -Y \longrightarrow 9, l = -1 \land \longrightarrow 1 \land$	$h = -Y \longrightarrow Y, \ k = -1 \longrightarrow 1 \cdot , \ l = -19 \longrightarrow 19$	$h = -9 \longrightarrow 9, k = -1 \land \longrightarrow 1 \lor, l = -1 \land \longrightarrow 1 \lor$	مقادیرh, k, l
۰, · ۹	۰ _/ ۰۹	•/• ٩	ضريب جذب
798	۲۹ ۶	۵۹۲	F(000)
۲۵-۱	۲,۲۷-۶,۵	۲٫۲۳–۴٫۴	گستره θ برای جمع آوری دادهها
۰٬۰۳۹	۰, • ۵۵	۰ _/ ۰۶۲	$R[F^2 > 2\sigma(F^2)]$
۰ _/ ۰۸۱	•,181	٠,٢٣٨	$wR(F^2)$
•,•۴١	•,• 47	• ,• Δ Υ	R _{int}
۱۹۳	۱۸۵	884	تعداد پارامتر
4917	۸۳۷۸	٧۴.۶	مجموع بازتابهای کل

جدول ۱ دادههای بلورشناسی ۱-فنیل-۱و۲-اتان دیاُل و مقایسه آنها با گزارشهای پیشین در مرکز دادههای بلورشناسی کمبریج.

طول در مولکول D	طول در مولکول C	طول در مولکول B	طول در مولکول A	پيوند
١,٣٧١(٩)	۱٫۳۵۹(۱۰)	۱٫۳۶۹(۱۰)	1,824(11)	C1—C2
۱٫۳۷۷(۱۰)	۱٫۳۷۷(۱۱)	۱٫۳۸۵(۹)	1/4.4(1.)	C1—C6
1/378(17)	۱٫۳۵۷(۱۰)	1,828(11)	1,700(11)	C2—C3
۱٫۳۸۵(۱۰)	1/384(17)	۱٫۳۵۸(۱۱)	1,780(17)	C3—C4
۱٫۳۶۲(۹)	۱٫۳۷۸(۱۲)	١,٣٩٩(٩)	1,527(17)	C4—C5
۱٫۳۹۰(۱۰)	١,٣٨٩(٩)	۱٫۳۹۶(۹)	١,٣٧٧(٩)	C5—C6
۱,۵۱۷(۹)	1,0.4(1.)	۱٫۵۰۶(۹)	۱٬۵۰۱(۱۰)	C6—C7
١,۴١٩(٨)	١/٤٣٠(٨)	۱٫۴۳۶(۸)	١,۴۴۱(λ)	C7—O8
۱,۴۹۸(۱۰)	١,۴٨٩(٨)	1,017(1.)	١,۴٩۵(٩)	С7—С9
١/٤٠٧(٨)	١,۴٢۶(٨)	۱٬۴۱۵(۸)	١,۴٢٢(λ)	C9—O10
زاویه در مولکول D	زاویه در مولکول C	زاویه در مولکول B	زاویه در مولکول A	پيوند
۱۲۲٫۲(λ)	۱۲۱٫۱(λ)	۱۲۰٬۴(۸)	۱۲۲٫٠(λ)	C2-C1-C6
۱۱۹٫۸(۹)	۱۱۹٫۹(۹)	۱۲۱٫۰(λ)	۱۲۰ _/ ۵(۹)	C3—C2—C1
۱۱۹٫۲(۸)	151/2(1.)	۱۱۹٫۸(۸)	۱۲۰٫۳(۱۰)	C2—C3—C4
۱۱۹٫۷(۹)	۱۱۸٫۸(۹)	151,4(9)	۱۱۸٫۹(۹)	C3—C4—C5
۱۲۲/۴(λ)	۱۲۰٫۹(۹)	۱۱۸,۲(۲)	۱۲۲/۶(۹)	C6-C5-C4
۱ ۱۶ _/ ۷(۷)	۱ ۱ Υ٫٩(λ)	۱۱۹,۲(Y)	$11\Delta/\Delta(A)$	C5-C6-C1
۱۱۹٫۵(Υ)	171,F(Y)	۱۲۰ _/ ۶(۷)	171/Y(Y)	C5—C6—C7
۱۲۳٬۹(۷)	۱۲۰٫۷(۸)	۱۲۰ _/ ۲(۷)	۱۲۲٫۷(۷)	C1—C6—C7
۱۰۷٫۴(۶)	۱۱۱٫۵(۶)	117,1(8)	۱۱۱٫۹(۶)	08—C7—C9
۱۱۱٫۱(۶)	117/T(Y)	$1 \cdot \mathcal{P}_{I} Y(\mathcal{P})$	111,1(%)	O8—C7—C6
۱۱۱٫۳(۶)	111,8(8)	۱۱۲/۸(۶)	۱۱۰,۴(۶)	C9—C7—C6
111,8(8)	۱ ۱ ۳ ۶ (Y)	1.9.0(8)	117.5(8)	010—C9—C7

جدول۲ برخی از طول ها (بر حسب Å) و زوایای پیوندی (برحسب درجه) در شبکه بلوری ترکیب ۱-فنیل-۱و۲-اتان دی اُل



شکل ۱ الف) ساختار بلوری ترکیب۱-فنیل-۱و۲-اتاندیاُل و ب) شکل دو مولکول راستگرد و چپگرد ۱-فنیل-۱و۲-اتاندیاُل کـه همزمـان در شبکه بلوری ترکیب متبلور شدهاند.

مجاور (O-H…O) وجود دارد که این پیوندهای هیدروژنی بررسی ساختار ترکیب نشان میدهد که بلور دربردارنده مخلوط باعث تشکیل یک زنجیر پلیمری شدهاند. دادههای مربوط به راسمیک این ماده است و هر دو ایزومر راستگرد و چـپگـرد برهم کنشهای پیوند هیدروژنی ترکیب در جدول ۳ آورده شده همزمان در شبکه بلوری متبلور شدهاند که ساختار آنها در است. زنجیر پلیمری بدست آمده از برهم کنشهای پیوند شکل ۱-ب مقایسه شده است. چنان که انتظار میرود، به دلیل هیدروژنی O-H…O در شکل ۲ نشان داده شده است. این وجود دو گروه هیدروکسیل در ساختار ترکیب، پیوندهای زنجیر از واحدهای تکرار شونده شامل دو مولکول با پیکربندی هیدروژنی بسیار قوی و جهت یافته در شبکه بلوری بین گروه-راست گرد و دو مولکول با پیکربندی چپ گرد ایجاد شده است. های OH یک مولکول با اکسیژن گروه هیدروکسیل از مولکول

D—H···A (Å) D—H (Å) $H \cdots A$ (Å) $D \cdots A$ (Å) D—H···A ۰,۸۲ O8A—H8AA…O10A ۲,۴۸ $\Upsilon_{\lambda} \Lambda \Upsilon \Delta(\Upsilon)$ 111 ۰,۸۲ $O8A - H8AA \cdots O8B^{i}$ 5,47 ۳,۲۷۹(۶) 189 ۰٫۸۲ O8A—H8AA…O10Bⁱ 5,19 $7\beta \lambda \cdot (\beta)$ ۱۱۹ ٠٫٨٢ ۲/۶۹·(۷) 189 O10A—H10A…O8Bⁱ 1,۸٨ ٠,٨٢ 08B—H8BA…O8Aⁱⁱ 1,9. $Y_{V}YY(Y)$ ۱۷۸ O10B—H10B…O10Aⁱⁱⁱ ۰٫۸۲ ١,٨٧ Y,8VQ(V) 180 ٠,٨٢ 08C-H8CA...010Div ۱,٩٠ ۲,۷۲۴(۶) ۱۷۹ ۰٫۸۲ O10C-H10C····O8D^{iv} $Y_{P} \wedge \Delta(Y)$ 181 1,۸٨ ٠٫٨٢ O8D—H8DA…O8Cⁱⁱ ١,٨٩ $Y_{V} Y \cdot (Y)$ 178 ۰,۸۲ O10D-H10D···O10C^v 1,95 ۲,۶۶۸(۷) ۱۵۰

کدهای تقارنی: (i) -x+1, -y+2, -z+1; (ii) x-1, y, z; (iii) -x+2, -y+2, -z+1; (iv) -x+1, -y+1, -z+1; (v) -x+2, -y+1, -z+1.



شکل ۲ برهم کنشهای هیدروژنی O-H…O و زنجیر پلیمری یکبعدی برآمده از آن در شبکه بلوری ۱-فنیل-۱و۲-اتاندی ٔل

افزون بر این، برهم کنش پیوند هیدروژنی C-H···O نیز در شبکه بلوری این ترکیب دیده میشود که در شکل ۳–الف نشان داده شده است. این برهم کنش باعث ایجاد ساختار پلیمری دو بعدی در شبکه بلوری این ترکیب شده است. برهم کنشهای π ست و π··· و C-H··· تقش بسیار مهمی در پایداری شبکه بلوری ترکیبات دربردارنده حلقههای فنیل ایفا می کنند [۲۵–۲۲]. به دلیل وجود حلقه فنیل، برهم کنشهای π موجود در شبکه بلوری ترکیب نیز بررسی شدند. در شبکه بلوری این ترکیب، دو بلوری ترکیب نیز بررسی شدند. در شبکه بلوری این ترکیب، دو مای آنها در جدول ۴ و تصویرشان در شکل ۳–ب آورده شده است. در این ترکیب، برهم کنشهای π۰۰۰π بین حلقههای فنیل به دلیل فاصله نسبتاً زیاد بین حلقهها و چگونگی قرار گیری آنها در فضا نسبت به هم، از برهم کنشهای π۰۰۰۳ بسیار ضعیف

محسوب میشوند. مجموعه برهم کنشهای بین مولکولی پیوند هیدروژنی و برهم کنشهای π در این ترکیب نقش مهمی در پایداری ساختار بلوری ایفا می کنند. مقایسه شبکه بلوری این ترکیب با شبکه بلوری گرارش شده در مرکز دادههای بلورشناسی کمبریج (جدول ۱) نشان میدهد که این ترکیب یک چندشکلی جدید است و پارامترهای یاخته یکه آن در مقایسه با گزارشهای پیشین متفاوت و بزرگتر است. افزون بر تفاوت در پارامترهای یاخته یکه، چهار مولکول از ترکیب در واحد بی تقارن این شبکه بلوری جدید وجود دارد در حالی که در گزارشهای پیشین دو مولکول در واحد بی تقارن وجود دارد. با وجود تفاوتهای قابل ملاحظه در این شبکههای بلوری، برهم کنشهای پیوند هیدروژنی در آنها شباهت زیادی به هم دارند.



شکل ۳ الف) برهم کنشهای هیدروژنی C-H···O و ب) نمایش برهم کنشهای C-H···π در شبکه بلوری ۱–فنیل–۱و۲–اتاندیاًل

$C - H \cdots \pi$	$H \cdots \pi (Å)$	C—H··· π (°)	C…π (Å)			
C2A—H2AA···· π (C4D–C5D) ⁱ	۲,۹۴۵	10814	\mathcal{T}_{A} 1 Δ (1 \cdot)			
С7А—Н7А… π(С1В−С6В) ^{іі}	۲,۹۷۰	۱۵۲/۸	۳/٨۶٨(١٢)			

جدول ۴ اطلاعات برهمکنشهای C−H…π موجود در ساختار بلوری ۱-فنیل-۱و۲-اتاندی ًال

نی تقارنی: (i) *x*, *1*+*y*, *z*; (ii) *1*+*x*, *y*, *z*.

[7] Mirkhani V., Tangestaninejad S., Yadollahib B., Alipanah L., "*Efficient regio- and stereoselective ring opening of epoxides with alcohols, acetic acid and water catalyzed by ammonium decatungstocerate(IV)*", Tetrahedron, 59 (2003) 8213–8218.

[8] Wang Z., Cui Y.-T., Xu Z.-B., Qu J., "*Hot Water-Promoted Ring-Opening of Epoxides and Aziridines by Water and Other Nucleopliles*", The Journal of Organic Chemistry, 73 (2008) 2270-2274.

[9] Fallah-Mehrjardi M., Kiasat A.R., Niknam K., "Nucleophilic ring-opening of epoxides: trends in β -substituted alcohols synthesis", Journal of Iranian Chemical Society, (2018) 1-49.

[10] Tahriri M., Yousefi M., Tabatabaee M., Mehrani K., Dehghani Ashkezari M., Dusek M., "Crystal structure of N'-(2-hydroxy-3-methoxy benzylidene)-4-nitro benzenesulfonylhydrazide and 1,2-bis(2-hydroxy-3-methoxy-

benzylidenehydrazine) as a co-crystalline compound" Iranian Journal of Crystallography and Mineralogy, 26 (2018) 245-250.

[11] Soleimannejad J., Sedghiniya S., Nasibipour M., "Synthesis -tetramethyl benzidinium)',5,5'and crystal structure of bis(3,3 bis(pyridine-2,6-dicarboxylato) nickelate(II) monohydrate" Iranian Journal of Crystallography and Mineralogy, 25 (2017) 673-678.

[12] Amani A., Derikvand Z., Azadbakht A., Notash B., "Synthesis, characterization and crystal structure of a co-crystal compound including 4,4'bipyridine, 3-nithrophthalic acid" Iranian Journal of Crystallography and Mineralogy, 25 (2017) 207-212.

[13] Tadjarodi A., Najjari S., Notash B., "Synthesis and crystal structure of a new thiosemicarbzone, acenaphthenequinone thiosemicarbazone mono methanol", Iranian Journal of Crystallography and Mineralogy, 22 (2015) 109-114.

[14] Soleimannejad J., Hooshmand S., Aghabozorg H., Ghadermazi M., Attar-Gharamaleki J., "Crystal Structure of a Cd(II) Polymeric Complex Obtained from a Proton-Transfer Compound Containing Piperazine and Oxalic Acid", Iranian Journal of

برداشت

در این پژوهش، ترکیب ۱-فنیل-۱و۲-اتان دی ال از طریق باز شدن حلقه اپوکسید از پیش ماده اپوکسی استایرن در محیط آبی تهیه شد. مقایسه دادههای بلورشناسی ترکیب سنتز شده با ساختارهای گزارش شده پیشین نشان می دهد که این ترکیب در شبکه بلوری جدیدی متبلور شده و دارای دادههای بلورشناسی متفاوتی است. بررسیهای بلورشناسی نشان می دهد که مجموعهای از پیوندهای هیدروژنی Ο۰۰۲۰ و Ο۰۰۲۰۰ و برهم کنشهای ۲۰۰۳ در شبکه بلوری این ترکیب وجود دارند که باعث ایجاد شبکه پلیمری می شوند و نقش مهمی در پایداری شبکه بلوری ترکیب دارند.

مراجع

[1] Wu X., Wang L., Wang S., Chen Y., "Stereoselective introduction of two chiral centers by a single diketoreductase: An efficient biocatalytic route for the synthesis of statin side chains", Amino Acids., 39 (2010) 305–308.

[2] Gonzalo D.G., "Lipase Catalysed Kinetic Resolution of Racemic 1,2-Diols Containing a Chiral Quaternary Center", Molecules., 23 (2018) 1585-1595.

[3] Zhou S., Drach J.C., Prichard M.N., Zemlicka J., (Z)and (*E*)-2-(1,2-*Dihydroxyethyl*) methylenecyclopropane Analogues of 2'-Deoxyadenosine and 2'-Deoxyguanosine. Synthesis of All Stereoisomers, Absolute Configuration, and Antiviral Activity", Journal of Medicinal Chemistry, 52 (2009) 3397-3407.

[4] Liu B., Yan J., Huang R., Wang W., Jin Z., Zanoni G., Zheng P., Yang S., Chi Y.R., "*Kinetic Resolution of 1,2-Diols via NHC-Catalyzed Site*-*Selective Esterification*", Organic Letters, 20 (2018) 3447–3450.

[5] Rebsdat S., Mayer D., "*Ethylene Glycol*", Ullmann's Encyclopedia of Industrial Chemistry, (2005) Weinheim: Wiley-VCH.

[6] Hollis J.M., Lovas F.J., Jewell P.R., Coudert L.H., *"Interstellar Antifreeze: Ethylene Glycol"*, The Astrophysical Journal, 571 (2002) 59–62.

[21] Sheldrick G.M., "*Crystal structure refinement with SHELXL*" Acta Cryst., C71 (2015) 3–8.

[22] Brandenburg K., Putz H., "Diamond (Version 3.2d), Crystal and Molecular Structure Visualization, Crystal Impact", (2009) Bonn, Germany.

[23] Mirzaei M., Eshtiagh-Hosseini H., Karrabi Z., Molčanov K., Eydizadeh E., Mague J.T., Bauzád A., Frontera A., "*Crystal engineering with coordination compounds of Ni*^{II}, *Co*^{II}, *and Cr*^{III} *bearing dipicolinic acid driven by the nature of the noncovalent interactions*" CrystEngComm, 16 (2014) 5352–5363.

[24] Eshtiagh-Hosseini H., Mirzaei M., Zarghami S., Bauzád A., Frontera A., Mague J.T., Habibi M., Shamsipur M., "Crystal engineering with coordination compounds of 2,6-dicarboxy-4-hydroxypyridine and 9-aminoacridine fragments driven by different nature of the face-to-face π " π stacking" CrystEngComm, 16 (2014) 1359–1377.

[25] Eshtiagh-Hosseini H., Mirzaei M., Biabani M., Lippolis V., Chahkandi M., Bazzicalupi C., "Insight into the connecting roles of interaction synthons and water clusters within different transition metal coordination compounds of pyridine-2,5-dicarboxylic acid: experimental and theoretical studies" CrystEngComm, 15 (2013) 6752–6768.

Crystallography and Mineralogy, 16 (2009) 640-645.

[15] Dehno Khalaji A., Fejfarova K., Dusek M., "Synthesis and crystal structure of Schiff-base compound (E)-4-methoxy-N-(4hydroxybenzylidene) aniline" Iranian Journal of Crystallography and Mineralogy, 21 (2013) 5-10.

[16] Soleimannejad J., Nazarnia E., "A coordination polymer of Mn (III) with pyridine-2, 3-dicarboxylic acid and 4,4-bipyridine" Iranian Journal of Crystallography and Mineralogy, 21 (2013) 59-68.

[17] Dehno Khalaji A., Fejfarova K., Dusek M., "Synthesis and crystal structure of mercury (II) complex $Hg(Meca_2en)I_2$ " Iranian Journal of Crystallography and Mineralogy, 22 (2014) 7-12.

[18] Vladilo G., Hassanali A., "Hydrogen Bonds and Life in the Universe" Life, 8 (2018) 1-22.

[19] Jeffrey G.A., "*The role of the hydrogen bond and water in biological processes*" Journal of Molecular Structure, 322 (1994) 21-25.

[20] Bikas R., Aleshkevych P., Hosseini-Monfared H., Sanchiz J., Szymczak Lis T., "Synthesis, structure, magnetic properties and EPR spectroscopy of a copper(II) coordination polymer with a ditopic hydrazone ligand and acetate bridges" Dalton Transactions, 44 (2015) 1782–1789.