■ N1O4 的合成 第三次

参考文献: Johnson 1980 (main) & Dhainaut 2013

所需试剂列表

琥珀酰氯/丁二酰氯 三乙胺 超干二氯甲烷

■ 反应物 MSDS

N1O4	219.281				
自制					
丁二酰氯	154.98	mp16 bp190 d1.407 水解			
543-20-4		高毒 小腹 LDL0=62.5			
三乙胺	101.19	mp-115 bp90 d0.728 水 112g/L			
121-44-8		中毒 大鼠 460 小鼠 546			
二氯甲烷	84.93	mp-97 bp40 d1.325 水中 20g/L			
75-09-2		中毒,人经口 20-50mL 轻度中毒,100mL 致死,2.9g/m³眩晕			

■ 参考投料

物质	分子量	投料量	mmol	eq	注意事项
N1O4	219.281	1.5 g	6.840	2.012	
丁二酰氯	154.98	0.527 g	3.400	1	mp16, 高毒 ,戴防毒面具操作
三乙胺	101.19	0.860 g	8.5	2.5	bp90 d0.728
超干二氯甲烷	-	50 mL	-	-	

■ 实际投料

物质	分子量	投料量	mmol	eq	参考
N1O4	219.281				1.5 g
丁二酰氯	154.98				0.527 g
三乙胺	101.19				0.860 g
超干二氯甲烷	-				50 mL

■ 操作步骤

1. 向 100mL 单口瓶中加入 1.5 g N1O4、0.860 g 三乙胺、和 30mL 超干二氯甲烷。

在 50mL 锥形瓶中称取 0.527 g 丁二酰氯,【<u>注意有毒蒸气!!</u>】加入 20mL 超干二氯溶解,缓慢滴入反应瓶。

(即:总共50mL二氯。) 可能会放热。

2. 室温下反应 4h, TLC 监测原料转化情况。

3. 反应结束后, 用 20mL 水×3 洗涤, 除去生成的盐酸三乙胺、过量三乙胺 和 未反应的 N1O4。

4. 二氯溶液干燥, 旋蒸, 得到粗产品。

5. 柱层析分离, 获得纯的 N1O4-OB4。

Preparation of the Diamides (6a—h).—The appropriate dicarboxylic acid dichloride (1 mol equiv.) and triethylamine (2 mol equiv.) were added to a solution of the azacrown ether, (1c) or (1d) (2 mol equiv.) in dichloromethane (50—100 ml). The solution was stirred for at least 1.5 h, washed with water (2 \times 50 ml), and dried (MgSO₄). Evaporation gave the crude diamide (6) which was purified by

column chromatography (Al₂O₃). Details of these preparations are given in Table 1 and the characterisation of the products is summarised in Table 2.

Amine (1)	Diacid chloride CICO[CH ₂] _n COCl	Triethylamine	Reaction time		
(amount/g)	n (amount/g)	g	h	Product (6)	Yield (%)
(1c) (1.00)	2 (0.354)	0.461	4	(6a)	83