СИНТЕЗ ГИДРИРОВАННЫХ ОЛИГОМЕРОВ 5-*H*-АЛКИЛНОРБОРНЕНОВ, ПОЛУЧЕННЫХ ПО СХЕМЕ МЕТАТЕЗИСА

Наземутдинова В.Р., Жигарев В.А., Ильин С.О., Моронцев А.А., Возняк А.И., Садовников К.С., Бермешев М.В. Институт нефтехимического синтеза РАН 119991, г. Москва, Ленинский проспект, д. 29

В качестве основы синтетических моторных масел используются разветвленные олигомеры α -олефинов. Олигомеры n-алкилзамещенных норборненов характеризуются аналогичным с олигомерами α -олефинов строением. Таким образом, олигомеры n-алкилзамещенных норборненов потенциально могут быть использованы в качестве основы для моторного масла. Кроме того, в отличии от высокомолекулярных метатезисных и гидрированных поли(5-n-алкил-1-норборненов) [1], полученных, в том числе, в присутствии агентов передачи цепи [2], олигомерных продуктов 1-n-алкил-1-норборненов ранее практически не описано в литературе.

Целью данной работы является разработка методов получения олигомеров 5этил-, 5-*н*-бутил- и 5-*н*-гексил-2-норборненов по реакции метатезисной полимеризации с раскрытием цикла в присутствии агента передачи цепи (гексена-1, этилена и диметилмалеата) и последующем гидрировании ненасыщенных продуктов (схема 1) как в результате тандемного синтеза, так и в присутствии Ni и Pd катализаторов.

$$\begin{array}{c} PCy_3 \\ Cl = R^1 = R^2 \\ R^2 = C_1H_3 \\ R^2 = C_2H_3 \\ R^2 = R^2 = R^3 \\ R^2 = R^3 = R^3$$

Схема 1 — Тандем-синтез метатезисная полимеризация — гидрирование

В результате проведенного исследования впервые получены олигомеры 5этил-, 5-*н*-бутил- и 5-*н*-гексил-2-норборнена, подобраны условия гидрирования двойных связей основной цепи. Все исходные и модифицированные олигомерные продукты разделены препаративной гельпроникающей хроматографией на отдельные фракции, характеризующиеся различными степенями полимеризации. Показано влияние молекулярной массы, природы основной цепи и заместителя в боковой цепи на термические и реологические свойствами олигомера. Структура продуктов подтверждена ¹H, ¹³C, ЯМР и ИК-спектроскопией.

- 1. Hatjopoulos J.D., Register R.A. // Macromolecules. 2005. V. 38. P. 10320.
- 2. Seo J.Y., Kang S.H., Lee M.R., et al. // Macromol. Res. 2022. V. 30. P. 205.

Работа выполнена при финансовой поддержке Российского научного фонда (проект № 23-73-00126).