

بررسی کاتالیست‌های سبز و سازگار با محیط زیست برای سنتز ۱-آمیدوآلکیل ۲-نفتولها و ۱-تیوآمیدوآلکیل ۲-نفتولها به عنوان ترکیب‌های فعال زیستی به صورت تک ظرفی

آرش قربانی چقامارانی^{۱*}، مریم حمامی^۲، آزو رستمی^۳ و گوهر آزادی^۴

- ۱- دانشیار شیمی آلی، گروه شیمی، دانشکده علوم پایه، دانشگاه ایلام، ایلام، ایران
۲- استادیار شیمی آلی، گروه شیمی، دانشکده علوم پایه، دانشگاه ایلام، ایلام، ایران
۳- کارشناسی ارشد شیمی آلی، دانشکده علوم پایه، دانشگاه ایلام، ایلام، ایران
۴- دانشجوی دکترای شیمی آلی، دانشکده علوم پایه، دانشگاه ایلام، ایلام، ایران

دریافت: دی ۱۳۹۴، بازنگری: اسفند ۱۳۹۴، پذیرش: اسفند ۱۳۹۴

چکیده: ۱-آمیدوآلکیل ۲-نفتولها و ۱-تیوآمیدوآلکیل ۲-نفتولها ترکیباتی هستند که بعضی از آن‌ها دارای ویژگی زیستی و دارویی هستند. مشتق‌های این ترکیب‌ها به دلیل فعالیت زیستی و دارویی خود دارای اهمیت فوق العاده ای هستند. هم چنین این ترکیب‌ها در کاهش فشار خون و درمان بیماری‌های قلبی-عروقی مؤثر هستند. در این پژوهش پژوهشی سنتز ترکیب‌های ۱-آمیدوآلکیل ۲-نفتولها و ۱-تیوآمیدوآلکیل ۲-نفتولها با استفاده از دو کاتالیست سبز، مؤثر، ارزان و در دسترس ملamine تری سولفونیک اسید و سیتریک اسید در شرایط بدون استفاده از هرگونه حلال آلی از طریق واکنش تک ظرفی و چند جزیی آلدهیدها با β -نفتول و استامید یا تیواستامید مورد بررسی قرار گرفته است. این واکنش‌های در شرایطی بسیار ساده در دمای ۱۰۰ درجه سانتی‌گراد انجام شده و فراورده‌های با خلوص بالا (بدون نیاز به هیچ گونه روش خالص‌سازی) و بازده خوب تا عالی به دست می‌آیند. استفاده از مواد غیر سمی و ارزان، سازگار بودن این روش با محیط زیست و ساده بودن جداسازی فراورده‌ها از مهم‌ترین مزایای این پژوهش است.

واژه‌های کلیدی: ۱-آمیدوآلکیل ۲-نفتولها، ملامین تری سولفونیک اسید، سیتریک اسید، واکنش چند جزیی

است. بنابراین، بحث و توسعه واکنش‌های چند جزیی مورد توجه شیمیدانان آلی است [۱]. این واکنش‌ها بسیاری از اصول شیمی سبز^۲ مانند انجام واکنش در شرایط بدون حلال^۳ یا واکنش‌هایی که در آن‌ها آب به عنوان حلال استفاده می‌شود را به طور رضایت‌بخشی دارا هستند. پس واکنش‌های چند جزیی را می‌توان یکی از بهترین راهبردها برای رسیدن به سنتز ایده آل معرفی کرد [۲].

مقدمه

واکنش‌های چند جزیی^۱ روشی ویژه و بسیار طریف برای دسترسی به ساختارهای پیچیده هستند، که با استفاده از دو یا تعداد بیشتری واکنشگر انجام می‌شوند. بهره‌وری اتمی بالا، بهره‌وری سنتزی بالا، روش‌های آسان در ایجاد پیوندهای چندگانه جدید در واکنش‌های تک ظرفی از مزایای واکنش‌های چند جزیی

1. Multicomponent reactions

2. Green chemistry

3. Solvent-Free

کرده و فراورده مورد نظر با بازده خوبی جداسازی شد.

روش کلی برای سنتز ۱-آمیدوآلکیل ۲-نفتولها و ۱-تیوآمیدوآلکیل ۲-نفتولها در حضور کاتالیست سیتریک اسید: ۲-نخالوتی از آلدھید (۱ میلی مول)، β -نفتول (۱ میلی مول) به مخلوطی استامید (۲ میلی مول)، β -نفتول (۰،۴ میلی مول کاتالیست سیتریک اسید افزوده شد و مخلوط واکنش در دمای ۱۰۰ درجه سانتی گراد به مدت زمان معینی همزده شد. پیشرفت واکنش به وسیله کروماتوگرافی لایه نازک مورد بررسی قرار گرفت. پس از اتمام واکنش جامد به دست آمده در اتانول داغ حل شد و سپس حلال آن تبخیر شد. سپس برای جداسازی کاتالیست، جامد به دست آمده با آب مقطر شست و شو داده شد و پس از خشک شدن فراورده، با تقسیم میلی مول فراورده به دست آمده بر میلی مول واکنشگر مصرف شده، فراورده خالص با بازده خوبی به دست آمد.

مشتق‌های ۱-آمیدوآلکیل ۲-نفتولها و ۱-تیوآمیدوآلکیل ۲-نفتولها دارای اهمیت فوق العاده‌ای هستند. این به دلیل تبدیل آن‌ها به ترکیب‌های فعال زیستی است. که تأثیرهای این ترکیب‌ها در بهبود بیماری‌های قلبی و فشارخون مورد بررسی قرار گرفته است [۳ و ۴]. این ترکیب‌ها می‌توانند از طریق تراکم چند جزیی آلدھیدها، β -نفتولها و استونیتریل یا آمیدهای متفاوتی در حضور اسیدهای لویس یا برونشتد مانند $\text{Yb}(\text{OTf})_3$ [۵]، $\text{FeCl}_3 \cdot \text{SiO}_2$ [۶]، سیلیکا سولفوریک اسید [۷]، H_3SiO_4 [۸] تهیه شوند. گرچه روش‌های به کار رفته برای سنتز این ترکیبات مفید است اما برخی از آن‌ها دارای محدودیت‌هایی مانند زمان طولانی، استفاده از حلال‌های سمی مانند کلرووفرم و دی‌کلرومتان، استفاده از کاتالیست‌های سمی و گران قیمت، بازده پایین فراوردها و ... هستند با توجه به این محدودیت‌ها ارائه روش‌های جدید برای سنتز این دسته از ترکیب‌ها حائز اهمیت است.

نتیجه‌ها و بحث

با توجه به ویژگی و کاربردهای ذکر شده برای ۱-آمیدوآلکیل ۲-نفتولها سنتز این ترکیب‌ها را باید یک جنبه مهم و مفید در شیمی آلی دانست. در این خصوص به معرفی کاتالیست‌های جدید پرداختیم [۹ تا ۱۱] در این پژوهه مشتقات ۱-آمیدوآلکیل ۲-نفتولها و ۱-تیوآمیدوآلکیل ۲-نفتولها در شرایط بدون استفاده از حلال آلی و با استفاده از کاتالیست‌های سبز و از لحاظ اقتصادی مقرر به صرفه سنتز شده‌اند. این سامانه معایی چون استفاده از حلال‌های شیمیابی و کاتالیست‌های سمی را نداشته و کاتالیست‌هایی به کار رفته در این پژوهه سبز، پایدار، ارزان و در دسترس است. این کاتالیست‌ها ملامین تری سولفونیک اسید و اسید سیتریک است. کاتالیست ملامین تری سولفونیک اسید برای سنتز ترکیب‌های کومارین [۱۲]، مشتق‌های دی هیدروپیریدین [۱۳] و سنتز ترکیب‌های متفاوت آلی مورد استفاده قرار گرفته است [۱۴]. هم چنین کاتالیست سیتریک اسید برای سنتز دی هیدروپیریدین‌ها [۱۵] و دیگر ترکیب‌های آلی [۱۶] مورد استفاده قرار گرفته است. سامانه سنتزی طراحی شده در این پژوهه بدون

بخش تجربی

همه مواد و حلال‌های به کار رفته در این پژوهه پژوهش‌ها از شرکت‌های فلوکا، مرک و الدرج خریداری شده‌اند. ترکیب‌های جدیدی که در این پژوهه سنتز شدند با روش‌های $^1\text{H-NMR}$ و $^{13}\text{C-NMR}$ شناسایی شده‌اند.

روش کلی برای سنتز ۱-آمیدوآلکیل ۲-نفتولها و ۱-تیوآمیدوآلکیل ۲-نفتولها در حضور کاتالیست ملامین تری سولفونیک اسید: ۲-نخالوتی از آلدھید (۱ میلی مول)، β -نفتول (۱ میلی مول) به مخلوطی استامید (۰،۴ میلی مول)، β -نفتول (۰،۳ میلی مول کاتالیست ملامین تری سولفونیک اسید افزوده شد و مخلوط واکنش در دمای ۱۰۰ درجه سانتی گراد در شرایط بدون حلال، برای مدت زمان معینی با همزن مغناطیسی همزده شد. پس از اتمام واکنش، اتانول داغ به محلول افزوده و کاتالیست جدا شد. سپس حلال اتانول تبخیر شد و با به دست آوردن مقدار میلی مول فراورده، بر میلی مول واکنشگر مصرف شده تقسیم شد. سپس برای به دست آوردن درصد فراورده مقدار به دست آمده را در عدد ۱۰۰ ضرب

شرايط بهينه به دست آمده، مشتق های متفاوتی از ۱-آميدوالكيل ۲-نفتول ها سنتز شدند (طرح واره ۲) که نتيجه های آن در جدول ۲ آمده است. همان طور که در جدول ۲ نشان داده شده است در عدم حضور کاتاليس است ز ترکيبها با بازده خوبی انجام نمی گيرد پس حضور کاتاليس برای سنتز اين دسته از ترکيبها ضروري است (جدول ۲، داده ۱۶). هم چنین سنتز ۱-تیوآميدوالكيل ۲-نفتول ها در حضور ۱/۸ ميلی مول از تیواستاميده به جاي استاميده در همان شرايط انجام شد (جدول ۲، داده های ۱۱ تا ۱۵).

در ادامه کار از کاتاليس سيتريک اسييد نيز به عنوان يك کاتاليس سبز و سازگار با محيط زیست برای سنتز اين ترکيبها استفاده شد که در اين روش با استفاده از ۰/۴ ميلی مول کاتاليس سيتريک اسييد مشتق های متفاوتی از ۱-آميدوالكيل ۲-نفتول ها و ۱-تیوآميدوالكيل ۲-نفتول ها با بازده و خلوص بالايي سنتز شدند (جدول ۲، روش II).

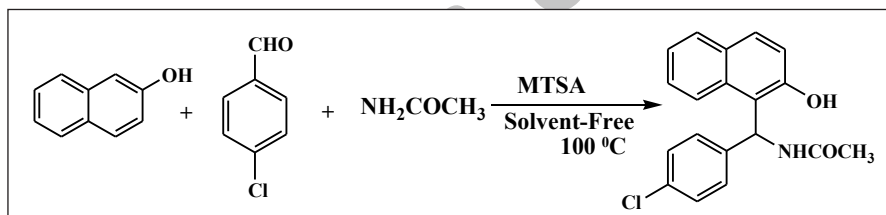
حال بوده و دشواری های مربوط به انتخاب حلال مناسب و خطرات زیست محیطی ناشی از استفاده از حلال را ندارد.

بهينه سازی شرايط واكنش

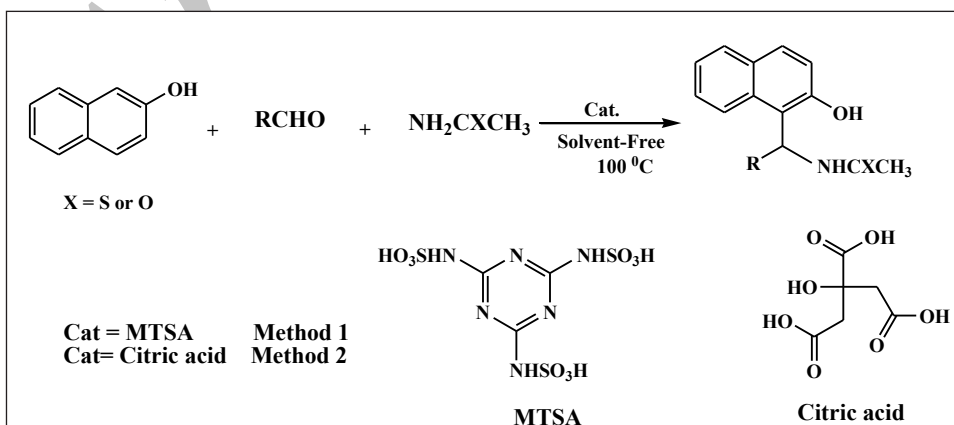
نخست برای به دست آوردن بهترین شرايط برای انجام واكنش، سنتز ۱-آميدوالكيل ۲-نفتول ها (طرح واره ۱) با استفاده از پاراکلروبنزآلديهيد و ۲-نفتول در حضور مقدار های متفاوت استاميده و ملامين ترى سولفونيك اسييد به عنوان کاتاليس مطابق آن چه

در جدول ۱ آمده است، مورد بررسی قرار گرفت.

همان گونه که در جدول ۱ مشاهده می شود با درنظر گرفتن سه عامل سرعت واكنش، بازده و خلوص فراورده مورد نظر، بهترین مقدار برای استاميده و کاتاليس به ترتيب ۱/۸ ميلی مول (۰/۱۰۶ گرم) و ۰/۳ ميلی مول (۰/۱۰۹ گرم) به دست آمد که مقدار پاراکلروبنزآلديهيد و ۲-نفتول به صورت ثابت (۱ ميلی مول) استفاده شد. مطابق



طرح واره ۱ سنتز ۱-آميدوالكيل ۲-نفتول ها



طرح واره ۲ سنتز ۱-آميدوالكيل ۲-نفتول ها و ۱-تیوآميدوالكيل ۲-نفتول ها

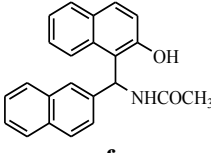
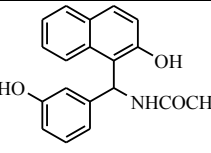
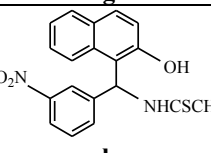
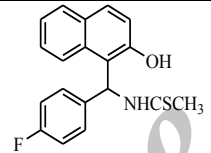
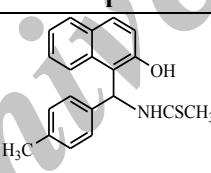
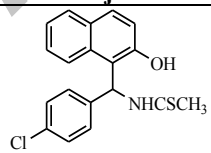
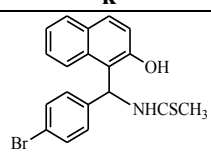
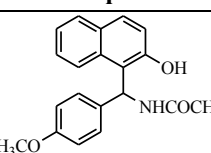
جدول ۱ سنتز ۱-آمیدوآلکیل-۲-نفتول‌ها با استفاده از مقدارهای متفاوت استامید و کاتالیست ملامین تری سولفونیک اسید در دمای ۱۰۰ درجه سانتی‌گراد و در شرایط بدون حلال

ردیف	مقدار کاتالیست (میلی مول)	مقدار استامید (میلی مول)	زمان (ساعت)	بازده (درصد)
۱	۰,۱	۱,۶	۳	۷۸
۲	۰,۲	۱,۶	۳	۸۳
۳	۰,۳	۱,۶	۳	۹۰
۴	۰,۴	۱,۶	۳	۹۰
۵	۰,۱	۱,۸	۳	۷۹
۶	۰,۲	۱,۸	۳	۸۰
۷	۰,۳	۱,۸	۳	۹۸
۸	۰,۴	۱,۸	۳	۸۲

جدول ۲ سنتز ۱-آمیدوآلکیل-۲-نفتول‌ها و ۱-تیوامیدوآلکیل-۲-نفتول، استامید/تیواستامید و کاتالیست ملامین تری سولفونیک اسید / سیتریک اسید در دمای ۱۰۰ درجه سانتی‌گراد و در شرایط بدون حلال a: شرایط واکنش: روش I: آلدھید/ β -نفتول/استامید یا تیواستامید/لامامین تری سولفونیک اسید (۰,۳:۱:۰,۸:۱ میلی مول) روش II: آلدھید/ β -نفتول/استامید سیتریک اسید (۰,۴:۱:۰,۲ میلی مول). b: واکنش در غیاب کاتالیست.

ردیف	روش II	روش I	زمان (min)	بازده (%)	فراورده	R	گرفته شده (°C)	نقطه ذوب
۱	۹۴	۹۸	۱۸۰	۹۸	a	4-Cl-C ₆ H ₄	۲۲۹-۲۲۸ ^{۱۷}	
۲	۸۷	۹۱	۱۸۰	۹۱	b	4-Br-C ₆ H ₄	۲۴۱-۲۴۰ ^{۱۸}	
۳	۶۷	۷۳	۲۸۵	۷۳	c	4-OH-C ₆ H ₄	۲۲۶-۲۲۸	
۴	۹۲	۹۷	۱۸۰	۹۷	d	4-F-C ₆ H ₄	۲۲۶-۲۲۷ ^{۱۸}	
۵	۹۲	۹۰	۲۶۰	۹۰	e	4-Me-C ₆ H ₄	۲۱۶-۲۱۷ ^{۱۸}	

ادامه جدول ۲

۲۲۰-۲۲۱	C ₁₀ H ₇		۲۴۰	۷۸	۳۰۰	۷۸	۶
۲۲۳-۲۲۴	3-HO-C ₆ H ₄		۱۲۰	۸۱	۱۸۰	۸۴	۷
۲۲۸-۲۲۹	3-NO ₂ -C ₆ H ₄		۳۶۰	۶۱	۳۶۰	۷۳	۸
۲۱۷-۲۱۸	4-F-C ₆ H ₄		۳۶۰	۶۶	۳۶۰	۸۰	۹
۲۲۰-۲۲۱	4-Me-C ₆ H ₄		۳۶۰	۸۰	۳۶۰	۸۱	۱۰
۲۱۴-۲۱۵	4-Cl-C ₆ H ₄		۳۶۰	۸۶	۳۶۰	۸۸	۱۱
۱۹۹-۲۰۰	4-Br-C ₆ H ₄		۳۶۰	۸۸	۳۶۰	۶۹	۱۲
-----	4-MeO-C ₆ H ₄		۲۲۵	۲۹	۲۶۵	۲۷ ^b	۱۳

انتخاب شد. شرایط و بازده واکنش‌ها در جدول ۳ آورده شده‌اند. داده‌های این جدول نشان می‌دهد که این روش‌ها فراورده را با بازده بالاتری به دست داده‌اند.

جدول ۳ مقایسه روش‌های کاتالیستی گزارش شده با روش‌های گزارش شده قبلی*

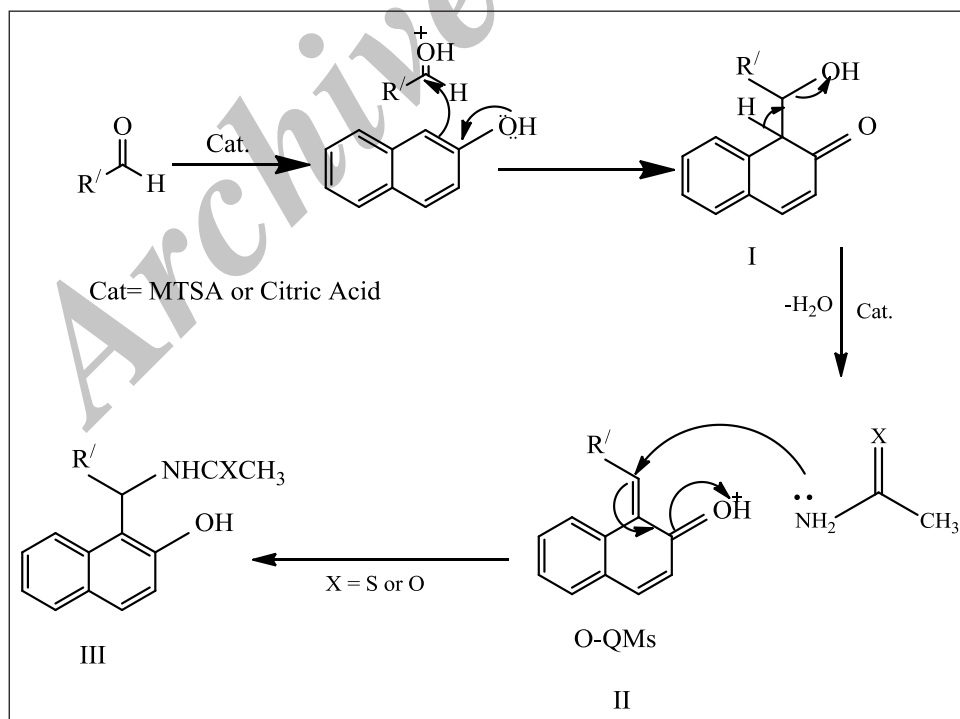
بازده (%)	دما (°C)	کاتالیست	ردیف
۹۱ ^{۱۹}	۱۲۰	بوریک اسید	۱
۹۵ ^{۲۰}	۱۰۰	پتاسیم هیدروژن سولفات	۲
۹۳ ^{۲۱}	۹۰	نانو ذرات قلع	۳
۸۸ ^{۲۲}	۱۲۰	تری کلرواستیک اسید	۴
۹۸	۱۰۰	ملامین تری سولفونیک اسید	۵
۹۴	۱۰۰	سیتریک اسید	۶

* در تمام روش‌های مقایسه شده، حلال وجود نداشته است.

تمام ترکیب‌های سنتز شده در این پژوهه با استفاده از روش رزونانس مغناطیسی هسته هیدروژن (¹H-NMR) مورد شناسایی (۱)

همان طور که در جدول ۲ مشاهده می‌شود در هر دو روش فراورده‌ها با خلوص بالا و بازده خوبی سنتز شده و هیچ گونه فراورده جانبی ضمن انجام واکنش مشاهده نشد. سازوکار پیشنهادی برای انجام واکنش به صورت زیر است:

طی تراکم چند جزئی تک طرفی -۲-نفتول، آلدهید و استامید/تیواستامید در حضور کاتالیست ملامین تری سولفونیک اسید یا سیتریک اسید ابتدا هیدروژن‌های اسیدی کاتالیست به اتم اکسیژن گروه کربونیل در آلدهید متصل شده و در نتیجه گروه کربونیل به شدت فعال می‌شود. افزایش الکتروفیلی آلدهید به حلقه آروماتیک انجام شده و ترکیب I به دست می‌آید. سپس با خروج یک مولکول آب، ترکیب II تولید می‌شود که با آمید وارد واکنش شده و در نهایت فراورده موردنظر (III) را تولید می‌کند (طرح‌واره ۳). برای مقایسه کارایی این روش‌های کاتالیستی با روش‌های گزارش شده قبلی، واکنش سنتز N-(۴-کلروفنیل)- (۲-هیدروکسی نفتالن-۱-ایل)-متیل) استامید به عنوان نمونه



طرح‌واره ۳ سازوکار پیشنهادی برای سنتز ۱-آمیدوالکیل-۲-نفتول‌ها و ۱-تیواامیدوالکیل-۲-نفتول‌ها

N-((2-hydroxynaphthalen-1-yl)(p-tolyl)methyl)acetamide (e): 1H-NMR (400 MHz, DMSO-d6): $\delta = 1.99$ (s, 3H), 2.23 (s, 3H), 7.00 (s, 1H), 7.11-7.81 (m, 10H), 8.46 (s, 1H), 10.03 (s, 1H) ppm.

N-((2-hydroxynaphthalen-1-yl)(naphthalen-2-yl)methyl)acetamide (f): 1H-NMR (400 MHz, DMSO): $\delta = 2.05$ (s, 3H), 7.26 (t, 3H), 7.34 (s, 3H), 7.24-7.90 (m, 3H), 7.74-7.83 (m, 6H), 7.90 (s, 1H), 10.00 (s, 1H) ppm.

N-((2-hydroxynaphthalen-1-yl)(3-hydroxyphenyl)methyl)acetamide (g): 1H-NMR (400 MHz, DMSO-d6): $\delta = 2.00$ (s, 3H), 6.58-7.29 (m, 7H), 7.38 (s, 1H), 7.77-7.83 (m, 3H), 8.50 (d, 1H), 9.26 (s, 1H), 10.05 (s, 1H) ppm.

N-((3-Nitro-phenyl)-(2-hydroxynaphthalen-1-yl)methyl)acetamide (h): 1H NMR (400 MHz, DMSO-d6): $\delta = 2.1$ (s, 3H), 7.25 (m, 3H), 7.40 (t, $J = 7.2$ Hz, 1H), 7.54 (m, 2H), 7.89 (m, 3H), 8.03 (s, 1H), 8.07 (m, 1H), 8.67 (d, $J = 8.0$ Hz, 1H), 10.19 (s, 1H) ppm.

N-((4-fluorophenyl)(2-hydroxynaphthalen-1-yl)methyl)ethanethioamide (i): 1H-NMR (400 MHz, DMSO): $\delta = 1.99$ (s, 3H), 7.02 (s, 1H), 7.06-7.30 (m, 6H), 7.77-7.83 (m, 4H), 8.50 (d, 1H), 10.90 (s, 1H) ppm.

N-((2-hydroxynaphthalen-1-yl)(p-tolyl)methyl)ethanethioamide (k): 1H-NMR (400 MHz, DMSO): $\delta = 1.99$ (s, 3H), 2.23 (s, 3H), 7.06 (s, 1H), 7.35-7.38 (m, 6H), 7.76-7.84 (m, 4H), 8.46 (s, 1H), 10.03 (s, 1H) ppm.

N-((4-chlorophenyl)(2-hydroxynaphthalen-1-yl)

قرار گرفتند که مشخصهای طیفی این ترکیبها در زیر آمده است. شاخص ترین پیک ترکیبات ۱-آمیدوآلکیل-۲-نفتولها و ۱-تیوآمیدوآلکیل-۲-نفتول در طیف $^1\text{H-NMR}$ پیک هیدروژنهای آلفاگاتیک گروه متیل گروه استات است که به صورت تک شاخه در ناحیه ۱.۹۹ ppm تا ۲.۲۳ ppm ظاهر شده است. هم چنین پیک موجود در ناحیه ۱۰ ppm تا ۱۰.۱۳ ppm مربوط به هیدروژن گروه OH است.

N-((4-Chloro-phenyl)-(2-hydroxynaphthalen-1-yl)methyl)acetamide (a): 1H NMR (400 MHz, DMSO-d6): $\delta = 2.0$ (s, 3H), 7.12 (d, $J = 8.0$ Hz, 1H), 7.19 (d, $J = 8.4$ Hz, 2H), 7.22 (d, $J = 8.8$ Hz, 1H), 7.25-7.34 (m, 3H), 7.37 (m, 1H), 7.75-7.84 (m, 3H), 8.45 (d, $J = 8.0$ Hz, 1H), 10.10 (s, 1H) ppm.

N-((4-Bromo-phenyl)-(2-hydroxynaphthalen-1-yl)methyl)acetamide (b): 1H NMR (400 MHz, DMSO-d6): $\delta = 2.0$ (s, 3H), 7.10 (m, 3H), 7.23-7.30 (m, 2H), 7.38 (d, $J = 8.0$ Hz, 1H), 7.45 (d, $J = 8.4$ Hz, 2H), 7.80 (m, 3H), 8.49 (d, $J = 8.0$ Hz, 1H), 10.07 (s, 1H) ppm.

N-((2-hydroxynaphthalen-1-yl)(4-hydroxyphenyl)methyl) acetamide (c): 1H-NMR (400 MHz, DMSO): $\delta = 1.95$ (s, 3H), 6.64 (d, 2H), 6.96 (d, 3H, $J=10$ Hz), 7.01 (s, 1H), 7.20 -7.28 (m, 2H), 7.35 (d, 1H), 7.74-7.85 (m, 3H), 8.53 (d, 1H), 10.13 (s, 1H) ppm.

N-((4-Flouro-phenyl)-(2-hydroxynaphthalen-1-yl)methyl)acetamide (d). 1H NMR (400 MHz, DMSO-d6): $\delta = 2.0$ (s, 3H), 7.06-7.12 (m, 3H), 7.17-7.3 (m, 4H), 7.39 (m, 1H), 7.77-7.83 (m, 3H), 8.49 (d, $J = 8.4$, 1H), 10.05 (s, 1H) ppm.

نتیجه‌گیری

در این پژوهه سنتز چندجذبی ترکیب‌های ۱-آمیدوآلکیل ۲-نفتول‌ها و ۱-تیوآمیدوآلکیل ۲-نفتول‌ها با استفاده از دو کاتالیست سبز و سازگار با محیط زیست (ملامین تری سولفونیک اسید و سیتریک اسید) انجام شده است. از مهم‌ترین مزایای این کار که آن را جالب توجه کرده است می‌توان به سازگار بودن آن با محیط زیست در نتیجه عدم استفاده از حلال آلی برای انجام واکنش، ارزان و مقرون به صرفه بودن کاتالیست‌های مورد استفاده برای انجام واکنش‌ها و روش جداسازی آسان فراورده اشاره کرد.

methyl)ethanethioamide (l): 1H-NMR (400MHz, DMSO- d6): δ = 2.06 (s, 3H), 7.14-7.40 (m, 8H), 7.79-7.83 (m, 3H), 8.53 (d, 1H), 10.13 (s, 1H) ppm.

N-((4-Bromo-phenyl)-(2-hydroxy-naphthalen-1-yl)-methyl)-thioacetamide (m). 1H NMR (400 MHz, DMSO-d6): δ = 2.0 (s, 3H), 7.13 (m, 3H), 7.23-7.34 (m, 2H), 7.36 (d, J = 7.6 Hz, 1H), 7.42-7.45 (m, 2H), 7.80 (m, 3H), 8.50 (d, J = 8.4 Hz, 1H), 10.10 (s, 1H) ppm.

مراجع

- [1] J. Luo, Q. Zhang, Monatsh fur Chemie, 142 (2011) 923.
- [2] P. Salehi, M. Dabiri, M. A. Zolfigol, M. Baghbanzadeh, Synlett, 7 (2005) 1155.
- [3] A. Supale G. S. Gokavi J. Chem. Sci. 122 (2010) 189.
- [4] A. Y. Shen, C. T. Tsai C. L. Chen, Eur. J. Med. Chem. 34 (1999) 877.
- [5] a) B. Das, K. Laxminarayana, B. Ravikanth, R. Rao, J. Mol. Catal. A: Chem. 261 (2007) 180; b) R. R. Nagawade, D.B. Shinde, Mendeleev Commun. 17 (2007) 299.
- [6] H.R. Shaterian, H. Yarahmadi, Tetrahedron Lett. 49 (2008) 1297.
- [7] G. Srihari, M. Nagaraju, M. M. Murthy, Helv. Chim. Acta. 90 (2007) 1497.
- [8] A. Kumar, A.; M.S. Rao, I. Ahmad, B. Khungar, Can. J. Chem. 87 (2009) 714.
- [9] A. Ghorbani-Choghamarani, T. Taghipour, G. Azadi, J. Chin. Chem. Soc. 60 (2013) 1202.
- [10]A. Ghorbani-Choghamarani, G. Azadi, RSC Adv. 5 (2015) 9752.
- [11]A. Ghorbani-Choghamarani, M. Norouzi, J. Mol. Catal. A-Chemical 395 (2015) 172.
- [12]F. Shirini, M.A. Zolfigol, J. Albadi, J. Iran. Chem. Soc. 7 (2010) 895.
- [13]S. Sheik Mansoor, K. Aswin, K. Logaiya, S. P. N. Sudhan, Journal of King Saud University - Science, (2013) 191.
- [14]R. H. Vekariya, K. D. Patel, Hitesh D. Patel, RSC Adv., 5 (2015) 90819.
- [15]A. Ghorbani-Choghamarani, T. Taghipour, G. Azadi, J. Chin. Chem. Soc. 60 (2013), 1202.
- [16]K. A. Shaikh, U. N. Chaudhar, V. B. Ningdale, J. Appl. Chem. 7 (2014), 90.
- [17]A. Dorehgirae H. Khabazzadeh, K. Saidi, Arkivoc (2009) 303.
- [18]Z. Karimi, M. Jokar, S. Z. Abbasi, J. Chem., (2013) 1.
- [19]A. Sharisa, S. Esmati, Mahdi Gholamhoseini nazari, J. Chem. Sci. 124 (2012) 9271.
- [20]H. A. A. Almahy, Res. J. App. Sci. 6 (2011) 464.
- [21]B. F. Mirjalili, A. Bamoniri, M. A. Mirhoseini, J. N. S. 2 (2012) 241.
- [22]Z. Karimi-Jaber, M. Jokar, S. Z. Abbasi, J. Chem. 2013 (2013) 5.

Catalytic behaviour of green and eco-friendly catalysts in one-pot synthesis of 1-amidoalkyl-2-naphthols and 1-thioamidoalkyl-2-naphthols as biologically active compounds

A. Ghorbani-Choghamarani^{1,*}, M. Hajjami², A. Rostami³ and G. Azadi⁴

1. Associate Prof. of Organic Chemistry, Department of Chemistry, Faculty of Science, Ilam, Iran
2. Assistant Prof. of Organic Chemistry, Department of Chemistry, Faculty of Science, Ilam University, Ilam, Iran
3. PhD Student of Organic Chemistry, Faculty of Science, Ilam University, Ilam, Iran
4. MSc Student in Organic Chemistry, Faculty of Science, Ilam University, Ilam, Iran

Received: January 2016, Revised: February 2016, Accepted: March 2016

Abstract: In this study synthesis of 1-amidoalkyl-2-naphthols and 1-thioamidoalkyl-2-naphthols using green, inexpensive, and available catalysts in solvent free condition through multicomponent reaction of aldehyde with β -naphthol and acetamide or thioacetamide was probed. 2-Amidoalkyl naphthol derivatives are of significant importance because of their promising biological and pharmaceutical activities. The hypotensive and bradycardiac effects of these compounds have been evaluated. Synthesis of these compounds has been performed using two green, effective, affordable and accessible catalysts without using any organic solvent through one-pot multi-component reaction of aldehyde with β - naphthol and acetamide or thioacetamide. Using cheap and nontoxic material, eco-friendly of this method, and ease of separation of products are main advantages of this study.

Keywords: 1-amidoalkyl-2-naphthols, Melamine trisulfonic acid, Citric acid, Multicomponent reaction

*Corresponding author Email:a.ghorbani@mail.ilam.ac.ir