



(51) МПК
C07C 321/22 (2006.01)
C07C 323/22 (2006.01)
C07C 319/12 (2006.01)
C07C 323/52 (2006.01)

**ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА
 ПО ИНТЕЛЛЕКТУАЛЬНОЙ СОБСТВЕННОСТИ**

(12) ОПИСАНИЕ ИЗОБРЕТЕНИЯ К ПАТЕНТУ

(21)(22) Заявка: 2011111783/04, 30.03.2011

(24) Дата начала отсчета срока действия патента:
 30.03.2011

Приоритет(ы):

(22) Дата подачи заявки: 30.03.2011

(43) Дата публикации заявки: 10.10.2012 Бюл. № 28

(45) Опубликовано: 10.03.2013 Бюл. № 7

(56) Список документов, цитированных в отчете о поиске: EP 0919520 A2, 02.06.1999. EP 0546718 A2, 16.06.1993. A.G. AVENT et al. J.Chem.Soc., Perkin Trans 2, 2001, p.p.782-786. KR 1020080063233 A, 03.07.2008. JP 2005112816 A, 28.04.2005. RU 2342380 C2, 27.12.2008.

Адрес для переписки:

142432, Московская обл., г. Черноголовка,
 пр-кт академика Семенова, 1, Учреждение
 Российской академии наук Институт проблем
 химической физики РАН (ИПХФ РАН),
 директору ИПХФ РАН, академику С.М.
 Алдошину

(72) Автор(ы):

**Хакина Екатерина Александровна (RU),
 Трошин Павел Анатольевич (RU),
 Разумов Владимир Федорович (RU)**

(73) Патентообладатель(и):

**Учреждение Российской академии наук
 Институт проблем химической физики РАН
 (ИПХФ РАН) (RU)**

(54) СЕРОСОДЕРЖАЩИЕ ПРОИЗВОДНЫЕ ФуЛЛЕРЕНОВ И СПОСОБ ИХ ПОЛУЧЕНИЯ

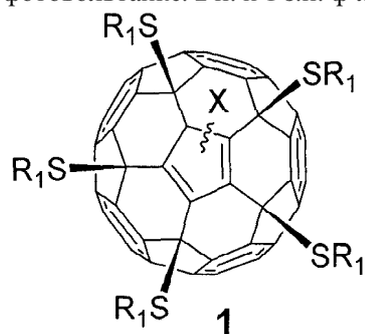
(57) Реферат:

Изобретение относится к серосодержащим производным фуллеренов общей формулы 1, где X означает: - отрицательный заряд («-»), локализованный на фуллереновом каркасе, или - атом водорода (-H), или - атом хлора (-Cl), где в общей формуле 1 фрагмент S-R¹ определяется как: -остаток тиокислоты или ее сложного эфира, присоединенный к фуллереновому каркасу через атом серы, как это графически показано в формуле 1, а R¹ имеет вид XCOOR; X - линейный или разветвленный алкиленовый (C_nH_{2n}; n=1-20) радикал; R - атом водорода (-H), линейный или разветвленный алкильный (C_nH_{2n+1}; n=1-20), алкенильный (C_nH_{2n-1}; n=1-20) или алкинильный радикал (C₂H_{2n-3}; n=1-20); -остаток амида тиокислоты, присоединенный к

фуллереновому каркасу через атом серы, как это графически показано в формуле 1, где R¹ имеет вид XCONRR'; X - линейный или разветвленный алкиленовый (C_nH_{2n}; n=1-20) радикал; R и R' - атомы водорода или линейные, или разветвленные алкильные (C_nH_{2n+1}; n=1-20) радикалы; - остаток тиола, где R¹ - атом водорода или линейный, или разветвленный алкильный (C_nH_{2n+1}; n=1-20) радикал или насыщенный (C_nH_{2n-2}; n=3-8) цикл; - фрагмент общей формулы -S(CH₂)_nSR, присоединенный к фуллереновому каркасу через атом серы, как это графически показано в формуле 1, где R - атом водорода или линейный, или разветвленный алкильный (C_nH_{2n+1}; n=1-20), алкенильный (C_nH_{2n-1}; n=1-20) или алкинильный радикал (C_nH_{2n-3}; n=1-

20), а также насыщенный (C_nH_{2n-2} ; $n=3-8$), ненасыщенный (C_nH_{2n-4} ; $n=5-8$, C_nH_{2n-6} ; $n=5-8$, C_nH_{2n-8} ; $n=8$) или ароматический цикл; - фрагмент общей формулы $-S(CH_2)_nNRR'$ или $-S(CH_2)_nN^+RR'R''X^-$, присоединенный к фуллереновому каркасу через атом серы, как это графически показано в формуле 1, где R, R' и R'' - атомы водорода или линейные, или разветвленные алкильные (C_nH_{2n+1} ; $n=1-20$) радикалы; а также насыщенные (C_nH_{2n-2} ; $n=3-8$) циклы; X^- - любой анион. Изобретение также касается способа получения указанных соединений. Технический результат - получены

новые соединения, которые могут найти применение в биомедицинских исследованиях и в фармакологии, а также в органической фотовольтаике. 2 н. и 1 з.п. ф-лы, 26 ил., 14 пр.



RU 2477273 C2

RU 2477273 C2



FEDERAL SERVICE
FOR INTELLECTUAL PROPERTY

(51) Int. Cl.
C07C 321/22 (2006.01)
C07C 323/22 (2006.01)
C07C 319/12 (2006.01)
C07C 323/52 (2006.01)

(12) **ABSTRACT OF INVENTION**

(21)(22) Application: 2011111783/04, 30.03.2011

(24) Effective date for property rights:
30.03.2011

Priority:

(22) Date of filing: 30.03.2011

(43) Application published: 10.10.2012 Bull. 28

(45) Date of publication: 10.03.2013 Bull. 7

Mail address:

142432, Moskovskaja obl., g. Chernogolovka, pr-kt
akademika Semenova, 1, Uchrezhdenie Rossijskoj
akademii nauk Institut problem khimicheskoy
fiziki RAN (IPKhF RAN), direktoru IPKhF RAN,
akademiku S.M. Aldoshinu

(72) Inventor(s):

**Khakina Ekaterina Aleksandrovna (RU),
Troshin Pavel Anatol'evich (RU),
Razumov Vladimir Fedorovich (RU)**

(73) Proprietor(s):

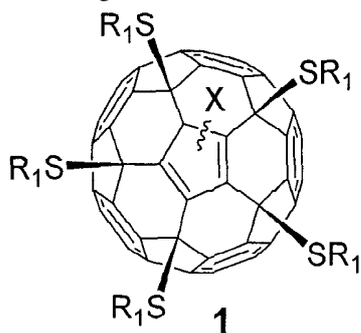
**Uchrezhdenie Rossijskoj akademii nauk Institut
problem khimicheskoy fiziki RAN (IPKhF RAN)
(RU)**

(54) **SULPHUR-CONTAINING FULLERENE DERIVATIVES AND METHOD FOR PRODUCTION THEREOF**

(57) Abstract:

FIELD: chemistry.

SUBSTANCE: invention relates to sulphur-containing fullerene derivatives of general formula $C_{n-1}H_{2n-1}SR_1$, where X denotes



a negative charge (-) which is localised on the fullerene backbone, or a hydrogen atom (H) or a chlorine atom (Cl), where in general formula 1, the fragment $S-R^1$ is defined as a residue of thio acid or ester thereof, which is bound to the fullerene backbone through a sulphur atom as shown graphically in formula 1, and R^1 has the formula $XCOOR$; X is a linear or branched alkylene (C_nH_{2n} ; $n=1-20$) radical; R is a hydrogen atom (H), a linear or branched alkyl (C_nH_{2n+1} ; $n=1-20$), an alkenyl

(C_nH_{2n-1} $n=1-20$) or alkynyl radical (C_nH_{2n-3} ; $n=1-20$); is a residue of an amide of thio acid which is bound to the fullerene backbone through a sulphur atom as shown graphically in formula 1, where R^1 has the formula $XCONRR'$; X is a linear or branched alkylene (C_nH_{2n} ; $n=1-20$) radical; R and R' are hydrogen atoms or linear or branched alkyl (C_nH_{2n+1} ; $n=1-20$) radicals; a thiol residue, where R^1 is a hydrogen atom or a linear or branched alkyl (C_nH_{2n+1} $n=1-20$) radical or a saturated (C_nH_{2n-2} ; $n=3-8$) ring; a fragment of general formula $-S(CH_2)_nSR$, bound to the fullerene backbone through a sulphur atom as shown graphically in formula 1, where R is a hydrogen atom or a linear or branched alkyl (C_nH_{2n+1} ; $n=1-20$), alkenyl (C_nH_{2n-1} ; $n=1-20$) or alkynyl radical (C_nH_{2n-3} ; $n=1-20$), as well as a saturated (C_nH_{2n-2} ; $n=3-8$), unsaturated (C_nH_{2n-4} ; $n=5-8$, C_nH_{2n-6} ; $n=5-8$, C_nH_{2n-8} ; $n=8$) or an aromatic ring; a fragment of general formula $-S(CH_2)_nNRR'$ or $-S(CH_2)_nN^+RR'R''X$, which is bound to the fullerene backbone through a sulphur atom as shown graphically in formula 1, where R, R' and R'' are hydrogen atoms or linear or branched alkyl (C_nH_{2n+1} $n=1-20$) radicals; as well as

saturated (C_nH_{2n-2} ; $n=3-8$) rings; X'' is any anion.
The invention also relates to a method of producing
said compounds.

EFFECT: novel compounds are obtained, which
can be used in biomedical research and in
pharmacology, as well as in organic photovoltaics.

3 cl, 26 dwg, 14 ex

R U 2 4 7 7 2 7 3 C 2

R U 2 4 7 7 2 7 3 C 2

Изобретение относится к химической и фармацевтической отраслям промышленности и касается химической функционализации фуллерена C_{60} , а именно, разработки способа получения нового класса серосодержащих производных фуллерена C_{60} . Изобретение может найти применение в биомедицинских исследованиях и в фармакологии, а также в органической фотовольтаике при разработке перспективных светопреобразующих материалов для органических солнечных батарей.

Фуллерены были открыты в 1985 году при масс-спектрометрическом анализе продуктов лазерного испарения графита [W.Kroto, J.R.Heath, S.C.O'Brien, R.F.Curl, R.E.Smalley. C_{60} : Buckminsterfullerene, Nature, 318, 162-163 (1985)]. После разработки методов получения фуллеренов в макроколичествах путем электродугового испарения графита [W.Krätchmer, L.D.Lamb, K.Fostiropoulos, D.R.Huffman. C_{60} : a new form of carbon. Nature, 347, 354-358 (1990)] или при неполном сгорании углеводородов [H.Murayama. S.Tomonoh. J.M.Alford, M.E.Karpuk. Fullerene production in tons and more: From science to industry. Full. Nunotub. Carbon Nanostruct., 12, 1-9 (2004)] и эффективных методов разделения фуллеренов [K.Nagata, E.Dejima, Y.Kikuchi. M.Hashiguchi. Kilogram-scale [60] fullerene separation from a fullerene mixture: Selective complexation of fullerenes with 1,8-diazabicyclo[5.4.0]undec-7-ene (DBU). Chem. Lett., 34, 178-179 (2005)] низший фуллерен C_{60} высокой чистоты стал доступен в килограммовых количествах по цене менее 15€/г [<http://www.neotechproduct.ru/str6.php?lang=rus>].

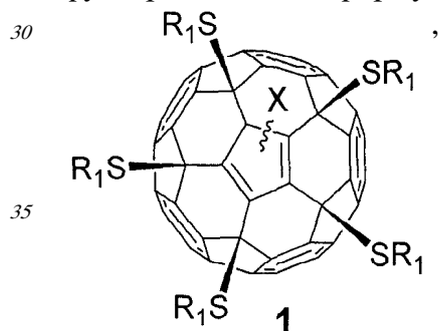
В результате многолетних исследований фуллеренов и их производных среди них были обнаружены соединения, обладающие ценными свойствами, которые могут найти практическое применение. Так, производные фуллеренов C_{60} и C_{70} являются перспективными материалами для органических солнечных батарей, КПД которых достигает 7-8% [Y.Liang, Z.Xu, J.Xia, S.-T.Tsai, Y.Wu, G.Li, C.Ray, L.Yu, For the Bright Future-Bulk Heterojunction Polymer Solar Cells with Power Conversion Efficiency of 7.4%. Adv. Mater. 22, 1-4, (2010)], а также незаменимыми компонентами полевых транзисторов [T.D.Anthopoulos, C.Tanase et al. Ambipolar Organic Field-Effect Transistors Based on a Solution-Processed Methanofullerene. Adv. Mater., 16, 2174 (2004)]. Кроме того, некоторые производные фуллеренов могут найти применение в качестве высокотемпературных сверхпроводников [M.J.Rosseinsky. Recent developments in the chemistry and physics of metal fullerenes. Chem. Mater., 10, 2665-2685 (1998)], протонных проводников [R.Maruyama. Electrochemical mass-flow control of hydrogen using a fullerene-based proton conductor. Electrochimica Acta, 48, 85-89 (2002)], материалов нелинейной оптики [L.W.Tutt, A.Kost. Optical limiting performance of C_{60} and C_{70} solutions. Nature, 356, 225-226 (1992)] и др.

Одна из наиболее важных перспектив практического применения соединений фуллеренов - их использование в медицинских исследованиях. На сегодняшний день уже известны водорастворимые производные фуллеренов, в основном содержащие ионогенные группы - аминные [O.Troshina, P.Troshin, A.Peregudov, V.Kozlovski, R.Lyubovskaya. Photoaddition of N-Substituted Piperazines to C_{60} : An Efficient Approach to the Synthesis of Water-Soluble Fullerene Derivatives. Chem. Eur. Journal, 12, 5569-5577 (2006)] и карбоксильные [M.Bretterreich, A.Hirsch. A highly water-soluble dendro[60]fullerene. Tetrahedron Letters, 39, 2731-2734 (1998); 13 - O.Troshina, P.Troshin, A.Peregudov, V.Kozlovskiy, J.Balzarini, R.Lyubovskaya. Chlorofullerene $C_{60}Cl_6$: a precursor for straightforward preparation of highly water-soluble polycarboxylic fullerene derivatives active against HIV. Org. Biomol. Chem., 5, 2783-2791 (2007)], являющиеся потенциальными противовирусными (в т.ч. анти-ВИЧ) [S.Wilson in «Perspectives of Fullerene

Nanotechnology», E.Osawa Ed. 2001, Kluwer Academ; 15 - Патент РФ №RU 2236852 C1 «Средство для ингибирования репродукции оболочечных вирусов, способ его получения, фармацевтическая композиция и способ ингибирования вирусных инфекций», ЗАО "Деско", директор Л.Д.Раснецов] и нейрозащитными
 5 препаратами [A.Lin, S.Fang, S.Lin, C.Chou, T.Luh, L.No. Local carboxyfullerene protects cortical infarction in rat brain. NeuroScience Research, 43, 317-321 (2002)]. Некоторые производные фуллеренов показали высокую противоопухолевую активность в условиях фотодинамической [Y.Tabata, T.Ishii, T.Aoyama, R.Oki, Y.Hirano, O.Ogawa,
 10 Y.Ikada in ((Perspectives of Fullerene Nanotechnology)), E.Osawa (Ed.) 2001, Kluwer Academ. Publ., Dordrecht-Boston-London.; Андреев С.М. Лаптев В.П. Панферова Н.Г. Романова В.С., Петров В.В. Овчинников А.Е., Патент РФ RU 2005140680 А «Фармацевтическая композиция для фотодинамической терапии и способ лечения онкологического заболевания с ее использованием»] и химической [K.YASUHIKO, O.KENK, IDEAL STAR
 15 INC, патент JP 2005053904 (A) «Fullerene and anticancer therapeutic agent»; Заявка на патент - № рСТ/RU2007/000337. 2007 «Полифункциональные аминокислотные производные фуллерена C₆₀, содержащие биологически активные группировки, пептиды или белки, способы их получения (варианты), применение их в качестве
 20 доноров монооксида азота и в качестве вазодилататоров, а также способ ингибирования процесса метастазирования». Котельников А.И., Романова В.С., Богданов Г.Н., Коновалова Н.П., Котельникова Р.А., Файнгольд И.И, Фрог Е.С., Писаренко О.И., Бубнов Ю.Н., Давыдов М.И., Алдошин С.М.] терапии раковых опухолей. Таким образом, из всего сказанного выше можно сделать вывод о большой
 25 практической ценности производных фуллерена.

Задачей изобретения является расширение арсенала производных фуллеренов.

Поставленная задача решается новым классом серосодержащих производных фуллеренов общей формулы 1, а именно:



40 где в общей формуле 1 X означает:

- отрицательный заряд («-»), локализованный на фуллереновом каркасе, или
- атом водорода (-H), или
- атом хлора (-Cl).

где в общей формуле 1 фрагмент S-R¹ определяется как:

- 45
- остаток тиокислоты или ее сложного эфира, присоединенный к фуллереновому каркасу через атом серы, как это графически показано в формуле 1, а R¹ имеет вид XCOOR; X - линейный или разветвленный алкиленовый (C_nH_{2n}; n=1-20) радикал; R
 - атом водорода (-H), линейный или разветвленный алкильный (C_nH_{2n+1}; n=1-20), алкенильный (C_nH_{2n-1}; n=1-20) или алкинильный радикал (C_nH_{2n-3}; n=1-20);
- 50

- остаток амида тиокислоты, присоединенный к фуллереновому каркасу через атом серы, как это графически показано в формуле 1, где R¹ имеет вид XCONRR'; X - линейный или разветвленный алкиленовый (C_nH_{2n}; n=1-20) радикал; R и R' - атомы

водорода или линейные, или разветвленные алкильные (C_nH_{2n+1} ; $n=1-20$) радикалы;

- остаток тиола, где R^1 - атом водорода или линейный, или разветвленный алкильный (C_nH_{2n+1} ; $n=1-20$) радикал или насыщенный (C_nH_{2n-2} ; $n=3-8$) цикл;

5 - фрагмент общей формулы $-S(CH_2)_nOR$, присоединенный к фуллереновому каркасу через атом серы, как это графически показано в формуле 1, где R - атом водорода или линейный, или разветвленный алкильный (C_nH_{2n+1} ; $n=1-20$), алкенильный (C_nH_{2n-1} ; $n=1-20$) или алкинильный радикал (C_nH_{2n-3} ; $n=1-20$), а также насыщенный (C_nH_{2n-2} ; $n=3-8$), ненасыщенный (C_nH_{2n-4} ; $n=5-8$, C_nH_{2n-6} ; $n=5-8$, C_nH_{2n-8} ; $n=8$) или ароматический
10 цикл;

- фрагмент общей формулы $-S(CH_2)_nNRR'R''X^-$, присоединенный к фуллереновому каркасу через атом серы, как это графически показано в формуле 1, где R, R' и R'' - атомы водорода или линейные, или разветвленные алкильные (C_nH_{2n+1} ; $n=1-20$) радикалы, а также насыщенные (C_nH_{2n-2} ; $n=3-8$) циклы; X⁻ - любой анион, как потенциальные материалы для органической электроники и биомедицины.

15 Кроме того, поставленная задача решается способом получения серосодержащих производных фуллеренов формулы 1.

Сущность заявляемого изобретения заключается в следующем.

20 Заявляемые серосодержащие производные фуллеренов, описываемые общей формулой 1, являются новым, ранее неизвестным классом соединений фуллеренов. Предполагается, что эти производные фуллеренов найдут применение в фармакологических и медицинских исследованиях в качестве биосовместимой формы
25 фуллерена. В то же время перспективным может быть их использование в органической фотовольтаике в качестве материалов для органических солнечных батарей.

На сегодняшний день известно не так много серосодержащих производных фуллерена, в которых есть ковалентная связь между атомами серы и атомами
30 углерода фуллеренового каркаса. В качестве примеров таких производных можно привести продукт внутримолекулярного присоединения тиолов к двойной связи $C_{60} 2$ [M.Izquierdo, S.Osuna, S.Filippone, A.Martin-Domenech, M.Sola, N.Martin. Eur. J.Org. Chem., 6231-6238 (2009)], соединение 3, образующееся в результате реакции Дильса-Альдера
35 [M.Ohno, S.Kojima, Y.Shirakawa, S.Eguchi. Tetrahedron Lett., 36, 6899 (1995)], а также соединение 4, в котором имеется тирановый цикл [X.Yang, S.Huang, Z.Jia, Z.Xiao, Z.Jiang, Q.Zhang, L.Gan, B.Zheng, G.Yuan, S.Zhang. J.Org. Chem., 73, 2518-2526 (2008)] (Фиг.1). Однако все эти производные фуллерена сложно считать близкими
40 структурными аналогами серосодержащих производных фуллеренов общей формулы 1, т.к. в их состав входит всего один атом серы, ковалентно связанный с фуллереновым каркасом, и они являются продуктами реакций циклизации или циклоприсоединения.

Наиболее близкими структурными аналогами заявляемых серосодержащих
45 производных фуллерена являются описанные ранее смеси соединений общей формулы $C_{60}(SR')_n$ с неустановленным составом и строением [Y.Takaguchi, Y.Katayose, Y.Yanagimoto, J.Motoyoshiya, H.Aoyama, T.Wakahara, Y.Maeda, T.Akasaka. Chem. Lett., 32, 1124 (2003) ($n=2$), 26 - L.Y.Chiang, United States Patent "Polyorganofullerenes", №6046361 от 4.04.2000 ($n=2-30$)].

50 Имеется ряд принципиальных отличий заявляемых соединений общей формулы 1 от известных ранее аналогов. Во-первых, соединения общей формулы 1 имеют четко установленную структуру с пятью фрагментами SR^1 , присоединенными к

фуллереновому каркасу вокруг одного пятичленного цикла. Во-вторых, в структуре 1 реализуется циклопентадиенильный мотив присоединения аддендов к каркасу фуллерена C_{60} , а не мотивы [1,2]-присоединения по [6,6]-связи фуллеренового каркаса, как в $C_{60}(SR')_2$ или рандемизованного полиприсоединения, как в $C_{60}(SR')_n$. В-третьих, соединения общей формулы 1 содержат в своей структуре дополнительный фрагмент X, ответственный за проявление соединениями формулы 1 специфических свойств.

Наиболее сильно отличаются способы синтеза соединений. Так, известно, что соединения $C_{60}(SR')_2$ получают по реакции фотохимического присоединения дисульфидов к фуллереновому каркасу, протекающей в присутствии дифенилдиселенида в качестве инициатора радикальной реакции. Этот способ применим лишь к ограниченному кругу субстратов и отличается низкими выходами целевого продукта реакции. Полимеркаптофуллерены $C_{60}(SR')_n$ получают по реакции полисульфо - ($C_{60}(SO_4)_n$) или полинитрофуллеренов ($C_{60}(NO_2)_n$) с тиолами или тиокислотами, протекающей в присутствии основания - триэтиламина или 1,8-диазабицикло[5.4.0]ундецена-7 (ДБУ). Образующиеся соединения являются сложными смесями продуктов с неустановленным составом и строением.

Прототипом заявляемого способа получения серосодержащих производных фуллерена является способ, согласно которому хлорфуллерен $C_{60}Cl_6$ взаимодействует со спиртами, реакция протекает в присутствии соответствующего алкоголята натрия в качестве основания (Фиг.3) [A.G.Avent, P.R.Birkett, A.D.Darwish, S.Houlton, R.Taylor, K.S.T.Thomson, X.Wei, "Formation and characterization of alkoxy derivatives of [60]fullerene", J.Chem. Soc., Perkin Trans. 2, 2001, 782-786]. Данная реакция приводит к производным фуллеренов с пятью присоединенными алкокси-группами, что делает их сходными с соединениями общей формулы 1. Выход целевого продукта по реакции низкий (менее 60 процентов). Также можно отметить низкую скорость протекания реакции (более одного часа).

Заявляемый способ получения серосодержащих производных фуллерена общей формулы 1 основан на взаимодействии хлорфуллерена $C_{60}Cl_6$ с соответствующими производными тиокислот, тиокислотами и тиолами в присутствии основания (Фиг.2). В качестве основания можно использовать карбонаты и гидрокарбонаты щелочных металлов (успешно были использованы K_2CO_3 , $NaHCO_3$, Na_2CO_3 , Cs_2CO_3), соли карбоновых кислот со щелочными металлами (высокие выходы были получены при использовании CH_3COONa), фосфаты щелочных металлов (например, K_3PO_4). Наиболее предпочтительны органические основания, такие как третичные амины: триэтиламин, диизопропилэтиламин и др., позволяющие проводить реакцию при комнатной температуре в течение нескольких минут. В реакции потенциально могут использоваться в качестве оснований и любые другие соединения, к которым может применяться термин «основания» ввиду их способности связывать выделяющийся в реакции HCl.

Принципиальным отличием данного изобретения является использование соответствующих тиолов и аналогичных им соединений в качестве реагентов для функционализации хлорфуллерена $C_{60}Cl_6$. К преимуществам заявляемого способа получения серосодержащих производных фуллерена можно также отнести использование мягких оснований (ацетата натрия, карбоната калия или третичных аминов), быстроту протекания синтезов (5 мин - 1 ч) и высокие выходы продуктов (от 60% до 95%).

Наиболее гладко реакции протекают при температуре 15-60°C и, как правило,

со 100% селективностью приводят к образованию серосодержащих производных фуллерена общей формулы 1. В случае, когда из-за низкого качества реагента или особенностей его строения реакция протекает с меньшей селективностью, целевой продукт может быть выделен в чистом виде с выходом более 60% в результате хроматографической очистки.

Разработанный подход позволяет получать самые разнообразные серосодержащие производные фуллеренов. Отдельные примеры синтезированных соединений представлены на Фиг.4. Реакция хлорфуллерена $C_{60}Cl_6$ с соответствующими эфирами тиокислот протекает в присутствии избытка основания - карбоната калия или ацетата натрия - при нагревании раствора реагентов в толуоле в течение часа. Более предпочтительно использование диизопропилэтиламина: реакция протекает при перемешивании реакционной смеси при комнатной температуре в течение 5 мин. Выделение продуктов реакции осуществляется с помощью колоночной хроматографии на силикагеле с использованием в качестве элюента смесей толуола с ацетонитрилом. Таким способом были получены соединения 1a (Пример 1, 2), которое в результате кислотного гидролиза превращается в поликарбоксылное производное 1b, а также соединения 1f-h, 1j (Примеры 7-9, 11).

В качестве реагентов успешно использовали соответствующие тиокислоты, что позволило провести одностадийный синтез поликарбоксылных производных 1b-e (Примеры 3-6), соли которых отличаются высокой растворимостью в воде (>50 мг/мл). Реакция с тиокислотами протекает в присутствии избытка основания - ацетата натрия при нагревании или третичного амина при комнатной температуре. По мере протекания реакции в осадок из реакционной смеси выпадают соли продукта, которые затем отделяют фильтрованием и растворяют в дистиллированной воде. Из водного раствора соединения 1b-e осаждают добавлением соляной кислоты. Разработанный метод синтеза позволяет легко и эффективно получать поликарбоксылные производные фуллерена в мультиграммовых количествах.

Необходимо отметить, что в зависимости от структуры соответствующей тиокислоты или ее эфира, жесткости используемого основания и условий проведения реакции, образующиеся соединения могут содержать в качестве шестого адденда, присоединенного к фуллереновому каркасу, атом водорода или просто отрицательный заряд, локализованный в циклопентадиенильном фрагменте на фуллереновом каркасе. В последнем случае образуются фуллереновые анионы, такие как 1b-1, которые отличаются чрезвычайной устойчивостью и не протонируются в водной среде и даже при действии органических кислот (уксусная, трифторуксусная). Подобные стабильные фуллереновые анионы являются уникальными и могут найти практические приложения, в частности, в нелинейной оптике и для получения материалов с необычными магнитными свойствами [28 - P.W.Stephens, D.Cox, J.W.Lauher, L.Mihaly, J.B.Wiley, P.-M.Allemand, A.Hirsch, K.Holczer, Q.Li, J.D.Thompson, F.Wudl. Nature, 355, 331 (1992)].

Состав и строение полученных соединений были доказаны с использованием комплекса физико-химических методов исследования: спектроскопии ЯМР на ядрах 1H и ^{13}C , двумерной корреляционной спектроскопии, ИК-спектроскопии, оптической спектроскопии поглощения и элементного анализа. Чистота соединений подтверждена с использованием высокоэффективной жидкостной хроматографии. Обсуждение всех полученных спектральных и аналитических данных не представляется возможным в рамках данной заявки. Поэтому приводятся данные для наиболее типичных соединений.

На Фиг.5 и Фиг.6 приведены ЯМР спектры соединения 1a, которые подтверждают его C_5 -симметричную структуру. В спектре ЯМР ^{13}C соединения 1a обнаружено 28 сигналов, соответствующих sp^2 -гибридным атомам углерода фуллеренового каркаса, 3 сигнала, соответствующих карбоксильным атомам углерода (всего 31 сигнал в области слабых полей), 4 сигнала от sp^3 -гибридных атомов углерода фуллеренового каркаса и 9 - от sp^3 -гибридных атомов аддендов (всего 13 сигналов в области сильных полей). Этот спектр полностью согласуется с молекулярной структурой соединения 1a. Спектр ЯМР 1H соединения 1a имеет довольно сложную структуру из частичного наложения сигналов от трех типов симметрически неэквивалентных -S- CH_2CH_2COOMe групп. Однако наблюдаемые интегральные интенсивности сигналов и их мультиплетности в целом соответствуют предложенной структуре. Высокая чистота полученного препарата 1a подтверждается хроматограммой, приведенной на Фиг.7.

На Фиг.8 изображены ЯМР спектры соединения 1b-1. Это соединение представляет собой стабильный на воздухе фуллереновый анион, единственной структурной аналогией которого являются полученные нами соли аниона $[C_{60}(CN)_5]^-$ [29 - P.A.Troshin, E.A.Khakina, A.S.Peregudov, D.V.Konarev, I.V.Soulimenkov, S.M.Peregudova, and R.N.Lyubovskaya, Eur. J.Org. Chem. 2010, 3265-3268]. Спектр ЯМР 1H соединения 1b-1 содержит лишь сигналы, принадлежащие пяти эквивалентным по симметрии остаткам 3-меркаптопропановой кислоты. Заметим, что один из сигналов при 3.37 м.д. перекрывается с сигналом воды, присутствующей в ДМСО- D_6 . Область слабых полей в спектре ЯМР ^{13}C содержит пик при 173 м.д., соответствующий карбоксильной группе (-C(O)OH), и семь сигналов, принадлежащих фуллереновому каркасу. Область сильных полей представлена двумя сигналами от sp^3 -гибридных атомов углерода эквивалентных по симметрии остатков 3-меркаптопропановой кислоты и одним сигналом от пяти эквивалентных по симметрии sp^3 -гибридных атомов углерода фуллеренового каркаса. Таким образом, молекула 1b-1 имеет уникальную для соединений фуллеренов симметрию C_{5v} , причем ось симметрии пятого порядка проходит через циклопентадиенильный фрагмент, локализованный на фуллереновом каркасе. Анализ соединения 1b-1 методом ВЭЖХ оказался невозможным ввиду его прочного связывания с сорбентом. Масс-спектр соединения 1b-1 показал сигнал, соответствующий аниону $[1b-1]^-$ при $m/z=1245$, пик фрагментарного иона $[1b-1-OH]^-$ при $m/z=1228$, а также пики, соответствующие дианионам $[1b-1-H]^{2-}$ ($m/z=622$) и $[1b-1-H-OH]^{2-}$ ($m/z=613.5$) (Фиг.9). Таким образом, данные масс-спектрометрии полностью подтверждают состав соединения 1b-1.

На Фиг.12 представлены спектры ЯМР 1H и ^{13}C соединения 1c, содержащего пять остатков 11-меркаптоундекановой кислоты. Спектр ЯМР 1H демонстрирует сигнал атома водорода, присоединенного к фуллереновому каркасу, в виде синглета при 5.15 м.д. Наблюдается также группа сигналов при 3.31 м.д., относящаяся к метиленовым звеньям, непосредственно соседствующим с карбоксильными группами в соединении 1c. При 2.26 м.д. наблюдается мультиплет, который можно приписать метиленовым группам, соседствующим с атомами серы, присоединенными к фуллереновому каркасу. Также наблюдаются сигналы метиленовых протонов при 1.36, 1.60 и 1.84 м.д. Спектр ЯМР ^{13}C по числу сигналов и наблюдаемым химическим сдвигам полностью соответствует молекулярной структуре соединения 1c.

На Фиг.13 изображен спектр ЯМР ^{13}C соединения 1e, содержащего пять остатков

меркаптоуксусной кислоты. В представленном спектре имеется 28 сигналов, соответствующих sp^2 -гибридным атомам углерода фуллеренового каркаса, 3 сигнала, соответствующих карбоксильным атомам углерода, 4 сигнала от sp^3 -гибридных атомов углерода фуллеренового каркаса и 3 сигнала, принадлежащих sp^3 -гибридным атомам углерода аддендов. Таким образом, спектр полностью подтверждает C_s -симметричную структуру соединения 1e.

Заявляемое изобретение иллюстрируется, но никак не ограничивается, следующими примерами.

Пример 1. Синтез соединения 1a с использованием ацетата натрия в качестве основания

Хлорфуллерен $C_{60}Cl_6$ (500 мг, 0,5 ммоль) растворяли в атмосфере аргона в 200 мл свежеперегнанного толуола. К раствору в токе аргона прибавляли 500 мг измельченного в ступке сухого ацетата натрия и большой избыток метилового эфира 3-меркаптопропионовой кислоты (1,6 мл, 14,4 ммоль). Реакционную смесь нагревали до 50-60°C при интенсивном перемешивании в течение шести часов. Степень протекания реакции контролировали с помощью тонкослойной хроматографии на силуфолу. Выделение продуктов реакции осуществляли с помощью колоночной хроматографии на силикагеле с использованием в качестве элюентов смесей толуола с ацетонитрилом. Выход аналитически чистого (99+%) продукта составил 420 мг (64% от теории).

1H ЯМР (600 МГц, $CDCl_3$, δ , м.д.): 2.76 (т, 2H), 2.86 (м, 6H), 2.94 (т, 2H), 3.50 (м, 6H), 3.61 (т, 2H), 3.73 (м, 17H), 5.18 (с, 1H).

^{13}C ЯМР (150 МГц, $CDCl_3$, δ , м.д.): 27.95 ($\underline{C}H_2$), 28.19 ($\underline{C}H_2$), 33.08 ($\underline{C}H_2$), 33.90 ($\underline{C}H_2$), 34.41 ($\underline{C}H_2$), 34.95 ($\underline{C}H_2$), 51.93 ($O\underline{C}H_3$), 51.97 ($O\underline{C}H_3$), 51.99 ($O\underline{C}H_3$), 53.81 (Csp^3 каркаса), 55.80 (Csp^3 каркаса), 56.58 (Csp^3 каркаса), 60.27 (Csp^3 каркаса), 128.24, 129.05, 142.66, 142.90, 143.10, 143.66, 143.98, 144.23, 144.29, 144.36, 144.52, 144.55, 144.80, 146.50, 146.73, 146.79, 147.57, 147.97, 148.12, 148.22, 148.28, 148.48, 148.72, 148.84, 149.68, 150.57, 153.04, 153.70, 171.89 ($\underline{C}OOCH_3$), 171.91 ($\underline{C}OOCH_3$), 171.93 ($\underline{C}OOCH_3$).

Пример 2. Синтез соединения 1a с использованием основания Хенига (диизопропилэтиламина)

Хлорфуллерен $C_{60}Cl_6$ (500 мг, 0,5 ммоль) растворяли на воздухе в 200 мл толуола марки «хч». К раствору прибавляли избыток метилового эфира 3-меркаптопропионовой кислоты (0,55 мл, 5 ммоль) и 6 эквивалентов (0,495 мл, 3 ммоль) основания Хенига (диизопропилэтиламина). Реакция протекала в течение 5 минут при комнатной температуре. Выделение продуктов реакции осуществляли с помощью колоночной хроматографии на силикагеле с использованием в качестве элюентов смесей толуола с этилацетатом. Выход аналитически чистого (99+%) продукта составил 560 мг (85% от теории).

Спектральные данные продукта идентичны приведенным в примере 1.

Пример 3. Синтез соединения 1b-1 с использованием ацетата натрия в качестве основания

Хлорфуллерен $C_{60}Cl_6$ (1500 мг, 1,6 ммоль) растворяли в атмосфере аргона в 800 мл свежеперегнанного толуола. К раствору прибавляли 5-10 г измельченного в ступке сухого ацетата натрия и большой избыток 3-меркаптопропановой кислоты (3,75 мл, 35 ммоль). Реакционную смесь нагревали до 50-60°C при интенсивном перемешивании в течение часа. Протекание реакции сопровождалось образованием красно-оранжевого осадка продукта. После окончания реакции осадок отфильтровывали, промывали

ацетоном и затем смывали с фильтра дистиллированной водой. В полученный ярко-красный раствор добавляли по каплям соляную кислоту до полного осаждения поликарбоксильного производного 1b-1. Образовавшийся ярко-красный осадок отделяли центрифугированием, промывали трижды дистиллированной водой и затем переносили с ацетоном в круглодонную колбу на 250 мл и упаривали досуха. Выход продукта составил 1450 мг (72% от теории).

^1H ЯМР (600 МГц, $(\text{CD}_3)_2\text{SO}$, δ , м.д.): 2.73 (т, 10H), 3.37 (т, 10H), 12.32 (уш. с., 5H)

^{13}C ЯМР (150 МГц, $(\text{CD}_3)_2\text{SO}$, δ , м.д.): 28.55, 36.20, 57.35, 127.10, 142.45, 146.10, 146.55, 147.12, 148.32, 155.17, 173.44.

Пример 4. Синтез соединения 1b-2 с использованием основания Хенига

Хлорфуллерен C_{60}Cl_6 (1500 мг, 1,6 ммоль) растворяли на воздухе в 900 мл толуола марки «хч». К раствору прибавляли избыток 3-меркаптопропановой кислоты (1,4 мл, 16 ммоль) и 16 эквивалентов (4.2 мл, 25.6 ммоль) основания Хенига (диизопропилэтиламина). Реакция протекала в течение 5 минут при комнатной температуре. Образовавшийся осадок отделили центрифугированием, высушили на воздухе, перевели в раствор прибавлением эквивалентного количества 0.05 М раствора карбоната калия. Водный раствор соли профильтровали через бумажный фильтр и к фильтрату прибавляли избыток соляной кислоты до полного осаждения кислоты 1b-2.

Выпавший осадок 1b-2 отделили центрифугированием, растворили в ацетоне и упарили досуха на ротационном испарителе. Выход аналитически чистого (99+%) продукта составил 1895 мг (95% от теории).

^1H ЯМР (600 МГц, $(\text{CD}_3)_2\text{CO}:\text{CS}_2$ (1:1), δ , м.д.): 2.69 (т, 1H), 2.78-2.86 (м, 8H), 2.92 (т, 1H), 3.46-3.55 (м, 7H), 3.59 (т, 1H), 3.65 (т, 2H), 5.43 (с, 1H).

^{13}C ЯМР (150 МГц, $(\text{CD}_3)_2\text{CO}:\text{CS}_2$ (1:1), δ , м.д.): 33.49 ($\underline{\text{C}}\text{H}_2$), 33.53 ($\underline{\text{C}}\text{H}_2$), 34.04 ($\underline{\text{C}}\text{H}_2$), 34.48 ($\underline{\text{C}}\text{H}_2$), 34.57 ($\underline{\text{C}}\text{H}_2$), 53.98 (Csp^3 каркаса), 55.98 (Csp^3 каркаса), 56.82 (Csp^3 каркаса), 60.35 (Csp^3 каркаса), 143.16, 143.21, 143.37, 143.90, 144.21, 144.23, 144.27, 144.50, 144.63, 145.16, 145.19, 146.57, 146.79, 146.86, 147.64, 148.01, 148.15, 148.17, 148.34, 148.53, 148.65, 148.77, 150.35, 151.12, 153.55, 154.20, 171.91 ($\underline{\text{C}}\text{OON}$), 171.99 ($\underline{\text{C}}\text{OON}$), 172.02 ($\underline{\text{C}}\text{OON}$).

Пример 5. Синтез соединения 1с.

Хлорфуллерен C_{60}Cl_6 (500 мг, 0,5 ммоль) растворяли в атмосфере аргона в 400 мл свежеперегнанного толуола. К раствору прибавляли 3-5 г измельченного в ступке сухого ацетата натрия и большой избыток 11-меркаптоундекановой кислоты (1462 мг, 7 ммоль). Реакционную смесь нагревали до 50-60°C при интенсивном перемешивании в течение часа. Протекание реакции сопровождалось образованием красно-оранжевого осадка продукта. После окончания реакции осадок отфильтровывали, промывали ацетоном и затем смывали с фильтра дистиллированной водой. В полученный ярко-красный раствор добавляли по каплям соляную кислоту до полного осаждения поликарбоксильного производного 1с. Образовавшийся ярко-красный осадок отделяли центрифугированием, промывали трижды дистиллированной водой и затем переносили с ацетоном в круглодонную колбу на 250 мл и упаривали досуха. Выход продукта составил 759 мг (84% от теории).

^1H ЯМР (600 МГц, $(\text{CD}_3)_2\text{CO}:\text{CS}_2$ (1:1), δ , м.д): 1.36 (м, 50 H), 1.60 (м, 20 H), 1.84 (м, 10 H), 2.26 (м, 10 H), 3.31 (м, 10H), 5.15 (с, 1H).

^{13}C ЯМР (150 МГц, $(\text{CD}_3)_2\text{CO}:\text{CS}_2$ (1:1), δ , м.д): 25.19 ($\underline{\text{C}}\text{H}_2$), 25.22 ($\underline{\text{C}}\text{H}_2$), 29.52 ($\underline{\text{C}}\text{H}_2$), 29.63 ($\underline{\text{C}}\text{H}_2$), 29.80 ($\underline{\text{C}}\text{H}_2$), 30.00 ($\underline{\text{C}}\text{H}_2$), 30.05 ($\underline{\text{C}}\text{H}_2$), 30.09 ($\underline{\text{C}}\text{H}_2$), 33.6 ($\underline{\text{C}}\text{H}_2$), 33.71 ($\underline{\text{C}}\text{H}_2$), 33.87 ($\underline{\text{C}}\text{H}_2$), 53.99 (Csp^3 каркаса), 55.91 (Csp^3 каркаса), 56.59 (Csp^3 каркаса), 60.50 (Csp^3 каркаса), 143.19, 143.22, 143.28, 143.60, 144.01, 144.12, 144.17, 144.34, 144.39, 144.43, 144.69, 145.24, 145.34, 146.77, 146.85, 147.60, 147.95, 148.12, 148.30, 148.51, 148.59, 148.71, 150.35, 151.22, 153.15, 154.34, 174.20 ($\underline{\text{C}}\text{OON}$), 174.26 ($\underline{\text{C}}\text{OON}$).

Пример 6. Синтез соединения **1e**.

Хлорфуллерен C_{60}Cl_6 (1006 мг, 1,1 ммоль) растворяли в атмосфере аргона в 700 мл свежеперегнанного толуола. К раствору прибавляли 5-10 г измельченного в ступке сухого ацетата натрия и большой избыток меркаптоуксусной кислоты (3 мл, 30 ммоль). Реакционную смесь нагревали до 50-60 °С при интенсивном перемешивании в течение часа. Протекание реакции сопровождалось образованием красно-оранжевого осадка продукта. После окончания реакции осадок отфильтровывали, промывали ацетоном и затем смывали с фильтра дистиллированной водой. В полученный ярко-красный раствор добавляли по каплям соляную кислоту до полного осаждения поликарбоксильного производного **1e**. Образовавшийся ярко-красный осадок отделяли центрифугированием, промывали трижды дистиллированной водой и затем переносили с ацетоном в круглодонную колбу на 250 мл и упаривали досуха. Выход продукта составил 818 мг (65% от теории).

^1H ЯМР (600 МГц, $(\text{CD}_3)_2\text{CO}:\text{CS}_2$ (1:1), δ , м.д): 4.24 (с, 4H), 4.27 (с, 2H), 4.35 (с, 4H).

^{13}C ЯМР (150 МГц, $(\text{CD}_3)_2\text{CO}:\text{CS}_2$ (1:1), δ , м.д): 35,16 ($\underline{\text{C}}\text{H}_2$), 35.47 ($\underline{\text{C}}\text{H}_2$), 36.41 ($\underline{\text{C}}\text{H}_2$), 53.63 (Csp^3 каркаса), 55.78 (Csp^3 каркаса), 56.71 (Csp^3 каркаса), 142.96, 143.13, 143.20, 143.34, 143.81, 144.09, 144.17, 144.21, 144.25, 144.49, 144.69, 145.12, 146.59, 146.80, 146.87, 147.02, 147.57, 148.00, 148.12, 148.32, 148.47, 148.67, 148.77, 150.03, 150.64, 153.54, 153.70, 169.60 ($\underline{\text{C}}\text{OON}$), 169.88 ($\underline{\text{C}}\text{OON}$), 170.01 ($\underline{\text{C}}\text{OON}$).

Пример 7. Синтез соединения **1f**.

Синтез проводили в полной аналогии с методикой, описанной в примере 2 для соединения

1a. Выход аналитически чистого (99+%) соединения **1f** составил 499 мг (80% от теории).

^1H ЯМР (600 МГц, CDCl_3 , δ , м. д.): 3.73 (с, 6H), 3.79 (с, 9H), 4.06-4.11 (м, 4H), 4.12-4.20 (м, 4H), 4.26 (с, 2H), 5.56 (с, 1H).

¹³C ЯМР (150 МГц, CDCl₃, δ, м. д.): 35.12 (CH₃), 35.38 (CH₃), 36.30 (CH₃), 52.71 (CH₂), 52.78 (CH₂), 52.86 (CH₂), 53.69 (Csp³ каркаса), 55.74 (Csp³ каркаса), 56.78 (Csp³ каркаса), 60.02 (Csp³ каркаса), 142.20, 142.73, 142.88, 143.38, 143.50, 143.87, 143.96, 144.12, 144.23, 144.32, 144.37, 144.53, 144.73, 146.54, 146.75, 146.80, 147.54, 148.00, 148.12, 148.23, 148.32, 148.47, 148.78, 148.88, 149.26, 150.01, 153.02, 153.32, 169.80 (COOCH₃), 169.98 (COOCH₃), 170.27 (COOCH₃).

Пример 8. Синтез соединения **1g**.

Синтез проводили в полной аналогии с методикой, описанной в примере 2 для соединения **1a**. Выход аналитически чистого (99+%) соединения **1g** составил 606 мг (92% от теории).

¹H ЯМР (600 МГц, CDCl₃, δ, м. д.): 1.22-1.25 (м, 6H), 1.26-1.34 (м, 9H), 3.92-4.04 (м, 2H), 4.06 (с, 2H), 4.09-4.12 (м, 2H), 4.15-4.19 (м, 6H), 4.20-4.40 (м, 8H).

¹³C ЯМР (150 МГц, CDCl₃, δ, м. д.): 14.12 (CH₃), 14.17 (CH₃), 14.21 (CH₃), 35.34 (CH₂), 35.61 (CH₂), 36.44 (CH₂), 53.73 (Csp³ каркаса), 55.78 (Csp³ каркаса), 56.79 (Csp³ каркаса), 60.08 (Csp³ каркаса), 61.82 (OCH₂), 61.89 (OCH₂), 61.95 (OCH₂), 142.31, 142.82, 142.89, 143.37, 143.58, 143.97, 144.07, 144.12, 144.22, 144.30, 144.46, 144.52, 144.80, 146.54, 146.76, 146.81, 147.54, 147.99, 148.12, 148.22, 148.31, 148.46, 148.77, 148.87, 149.39, 150.15, 153.14, 153.37, 169.34 (COOCH₂CH₃), 169.53 (COOCH₂CH₃), 169.79 (COOCH₂CH₃).

Пример 9. Синтез соединения **1h**.

Синтез проводили в полной аналогии с методикой, описанной в примере 2 для соединения **1a**. Выход аналитически чистого (99+%) соединения **1h** составил 634 мг (83% от теории).

¹H ЯМР (600 МГц, CDCl₃, δ, м. д.): 0.87-0.95 (м, 30H), 1.12-1.23 (м, 5H), 1.36-1.48 (м, 5H), 1.64-1.78 (м, 5H), 3.60 (с, 1H), 3.63 (д, 1H), 3.87-4.20 (м, 16H), 4.26 (с, 2H), 5.55 (с, 1H).

¹³C ЯМР (150 МГц, CDCl₃, δ, м. д.): 11.22 (CH₃), 11.27 (CH₃), 16.37 (CH₃), 16.41 (CH₃), 25.94 (CH₂CH₃), 25.97 (CH₂CH₃), 34.04 (CH), 34.07 (CH), 34.08 (CH), 35.38 (SCH₂), 35.63 (SCH₂), 36.43 (SCH₂), 53.72 (Csp³ каркаса), 55.76 (Csp³ каркаса), 56.85 (Csp³ каркаса), 60.08 (Csp³ каркаса), 70.44 (OCH₂), 70.51 (OCH₂), 70.60 (OCH₂), 142.34, 142.80, 142.94, 143.10, 143.35, 143.57, 143.95, 144.09, 144.21, 144.31, 144.44, 144.51, 144.80, 146.53, 146.76, 146.80, 147.51, 147.98, 148.09, 148.20, 148.29, 148.43, 148.75, 148.85, 149.40, 150.15, 153.17, 153.29, 169.46 (COOCH₂CH), 169.61 (COOCH₂CH), 169.96 (COOCH₂CH).

Пример 10. Синтез соединения **1i**.

Синтез проводили в полной аналогии с методикой, описанной в примере 2 для соединения **1a**. Выход аналитически чистого (99+%) соединения **1i** составил 847 мг (98% от теории).

¹H ЯМР (600 МГц, CDCl₃, δ, м. д.): 0.90 (т, 15H), 1.28 (уш. с, 80H), 1.47-1.52 (м, 10H), 1.77-1.82 (м, 10H), 3.23-3.29 (м, 8H), 3.35 (т, 2H), 5.12 (с, 1H).

¹³C ЯМР (150 МГц, CDCl₃, δ, м. д.): 14.17 (C_{CH₃}), 22.73 (C_{CH₂}), 28.56 (C_{CH₂}), 29.20 (C_{CH₂}), 29.24 (C_{CH₂}), 29.28 (C_{CH₂}), 29.38 (C_{CH₂}), 29.42 (C_{CH₂}), 29.48 (C_{CH₂}), 29.54 (C_{CH₂}), 29.63 (C_{CH₂}), 29.65 (C_{CH₂}), 29.71 (C_{CH₂}), 29.76 (C_{CH₂}), 31.96 (C_{CH₂}), 33.44 (C_{CH₂}), 33.68 (C_{CH₂}), 34.31 (C_{CH₂}), 39.23 (C_{CH₂}), 53.89 (C_{sp³} каркаса), 55.82 (C_{sp³} каркаса), 56.49 (C_{sp³} каркаса), 60.38 (C_{sp³} каркаса), 143.10, 143.16, 143.22, 143.27, 143.38, 143.90, 144.04, 144.10, 144.23, 144.36, 144.61, 145.08, 145.17, 146.51, 146.75, 146.80, 147.55, 147.90, 148.07, 148.09, 148.25, 148.46, 148.59, 148.71, 150.15, 151.02, 152.97, 154.17.

Пример 11. Синтез соединения **1j**.

Синтез проводили в полной аналогии с методикой, описанной в примере 2 для соединения **1a**. Выход аналитически чистого (99+%) соединения **1j** составил 689 мг (86% от теории).

¹H ЯМР (600 МГц, CDCl₃, δ, м. д.): 1.42-1.46 (м, 45H), 3.40-3.57 (м, 20H), 5.18 (с, 1H), 5.33-5.50 (м, 5H).

¹³C ЯМР (150 МГц, CDCl₃, δ, м. д.): 28.47 (C_{CH₃}), 28.59 (C_{CH₃}), 28.67 (C_{CH₃}), 33.45 (C_{CH₂}), 33.73 (C_{CH₂}), 34.39 (C_{CH₂}), 40.07 (C_{CH₂}), 40.30 (C_{CH₂}), 40.39 (C_{CH₂}), 53.58 (C_{sp³} каркаса), 55.56 (C_{sp³} каркаса), 56.37 (C_{sp³} каркаса), 60.39 (C_{sp³} каркаса), 79.47 (OC_{(CH₃)₃}), 79.54 (OC_{(CH₃)₃}), 79.61 (OC_{(CH₃)₃}), 142.67, 142.89, 143.11, 143.38, 143.65, 143.99, 144.20, 144.27, 144.36, 144.47, 144.50, 144.80, 146.49, 146.73, 146.77, 147.54, 147.94, 148.09, 148.20, 148.28, 148.46, 148.71, 148.83, 149.74, 150.53, 153.14, 153.73, 155.68 (COOC_{(CH₃)₃}), 155.79 (COOC_{(CH₃)₃}), 155.85 (COOC_{(CH₃)₃}).

Пример 12. Синтез соединения **1k**.

Соединение **1j** (300 мг) растворили в 30 мл хлористого метилена. Прибавили 1 мл трифторуксусной кислоты, перемешивали 5 минут. Растворитель и избыток реагента отогнали на ротационном испарителе. Сухой остаток промыли этилацетатом и высушили на воздухе. Выход соединения **1k** составил 95% от теоретического.

¹H ЯМР (600 МГц, CD₃OD, δ, м. д.): 3.01 (т, 10 H), 3.33 (м, 10 H).

Пример 13. Синтез соединения **1l**.

Синтез проводили в полной аналогии с методикой, описанной в примере 2 для соединения **1a**. Выход аналитически чистого соединения **1l** составил 96% от теории.

¹H ЯМР (500 МГц, CD₃OD, δ, м. д.): 1.37 (м, 30H), 3.19 (м, 2H), 3.28-3.36 (м, 26H), 3.51 (м, 2H), 3.60-3.73 (м, 10H).

¹³C ЯМР (150 МГц, CDCl₃, δ, м. д.): 8.22 (CH₃), 22.86 (CH₂S), 50.45 (CH₂N), 52.34

(CH₂N), 57.22 (sp³-C каркаса), 126, 143.12, 145.64, 145.71, 146.84, 148.52, 153.17.

Пример 14. Синтез соединения 1m.

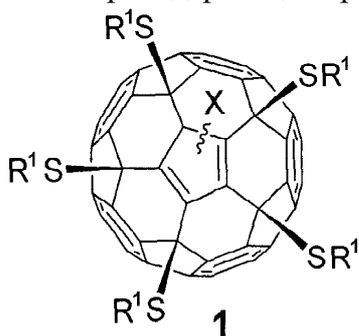
Синтез проводили в полной аналогии с методикой, описанной в примере 2 для соединения 1a. Выход соединения 1 m составил 46% от теории.

¹H ЯМР (500 МГц, CD₃OD, δ, м. д.): 3.35 (с, 6H), 3.36 (с, 6H), 3.37 (с, 3H), 3.40-3.46 (м, 10H), 3.73 (м, 10H), 5.14 (с, 1H).

¹³C ЯМР (150 МГц, CDCl₃, δ, м. д.): 32.75, 33.01, 33.75, 53.62, 55.58, 56.35, 58.85, 58.87, 58.94, 60.42, 71.56, 71.82, 71.87, 142.83, 143.01, 143.32, 143.75, 144.11, 144.22, 144.41, 144.45, 144.51, 144.73, 144.95, 146.54, 146.77, 146.82, 147.56, 147.96, 148.11, 148.2, 148.28, 148.47, 148.7, 148.82, 149.85, 150.72, 153.07, 153.86.

Формула изобретения

1. Серосодержащие производные фуллеренов общей формулы 1, а именно:



где в общей формуле 1 X означает:

отрицательный заряд («-»), локализованный на фуллереновом каркасе, или атом водорода (-H), или атом хлора (-Cl),

где в общей формуле 1 фрагмент S-R¹ определяется как:

остаток тиокислоты или ее сложного эфира, присоединенный к фуллереновому каркасу через атом серы, как это графически показано в формуле 1, а R¹ имеет вид XCOOR; X - линейный или разветвленный алкиленовый (C_nH_{2n}; n=1-20) радикал; R - атом водорода (-H), линейный или разветвленный алкильный (C_nH_{2n+1}; n=1-20), алкенильный (C_nH_{2n-1}; n=1-20) или алкинильный радикал (C_nH_{2n-3}; n=1-20);

остаток амида тиокислоты, присоединенный к фуллереновому каркасу через атом серы, как это графически показано в формуле 1, где R¹ имеет вид XCONRR'; X - линейный или разветвленный алкиленовый (C_nH_{2n}; n=1-20) радикал; R и R' - атомы водорода или линейные или разветвленные алкильные (C_nH_{2n+1}; n=1-20) радикалы;

остаток тиола, где R¹ - атом водорода или линейный или разветвленный алкильный (C_nH_{2n+1}; n=1-20) радикал или насыщенный (C_nH_{2n-2}; n=3-8) цикл;

фрагмент общей формулы -S(CH₂)_nSR, присоединенный к фуллереновому каркасу через атом серы, как это графически показано в формуле 1, где R - атом водорода или линейный или разветвленный алкильный (C_nH_{2n+1}; n=1-20), алкенильный (C_nH_{2n-1}; n=1-20) или алкинильный радикал (C_nH_{2n-3}; n=1-20), а также насыщенный (C_nH_{2n-2}; n=3-8), ненасыщенный (C_nH_{2n-4}; n=5-8, C_nH_{2n-6}; n=5-8, C_nH_{2n-8}; n=8) или ароматический цикл;

фрагмент общей формулы -S(CH₂)_nNRR' или -S(CH₂)_nN⁺RR'R"X⁻, присоединенный к фуллереновому каркасу через атом серы, как это графически показано в формуле 1, где R, R' и R" - атомы водорода или линейные или разветвленные алкильные (C_nH_{2n+1}; n=1-20) радикалы; а также насыщенные (C_nH_{2n-2}; n=3-8) циклы; X⁻ - любой анион,

как потенциальные материалы для органической электроники и биомедицины.

2. Способ получения серосодержащих производных фуллеренов общей формулы 1 по п.1, включающий взаимодействие хлорфуллерена $C_{60}Cl_6$ с нуклеофильным агентом в присутствии органического (например третичный амин) или неорганического (например CH_3COONa , K_2CO_3) основания, способного связывать выделяющийся в реакции HCl , отличающийся тем, что в качестве нуклеофильного агента берут соответствующие производные тиокислот, тиокислоты или тиолы.

3. Способ получения по п.2, отличающийся тем, что процесс ведут при температуре $0-150^\circ C$, преимущественно при $50-60^\circ C$.

15

20

25

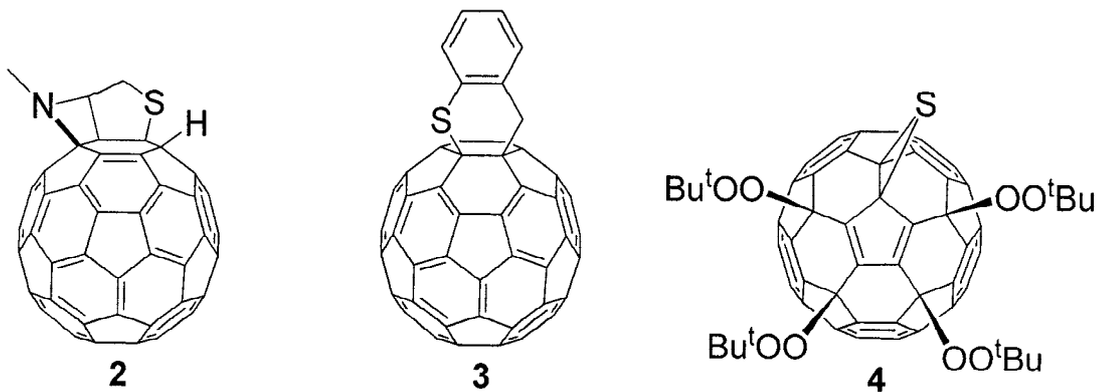
30

35

40

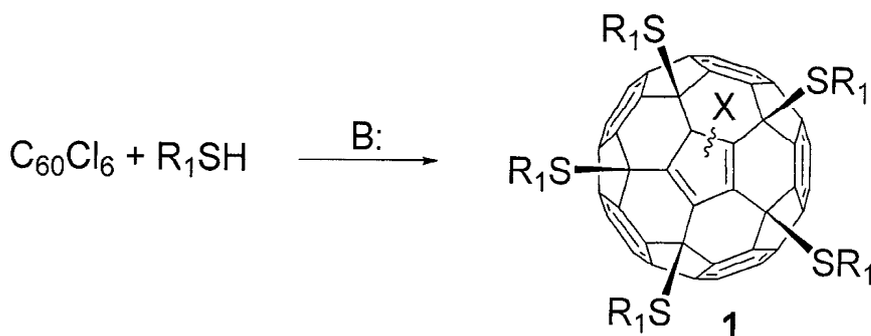
45

50



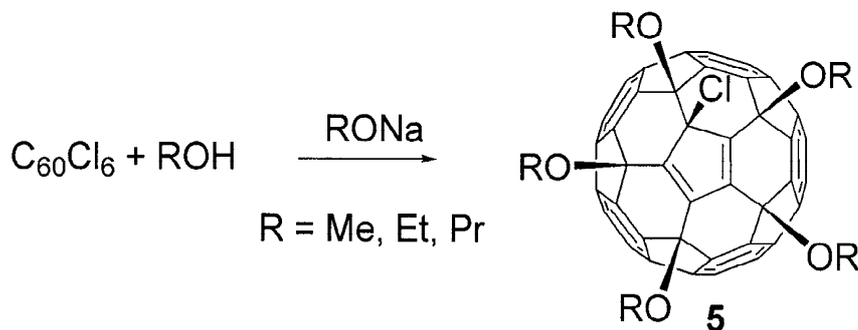
Молекулярные формулы серосодержащих производных фуллерена

Фиг. 1



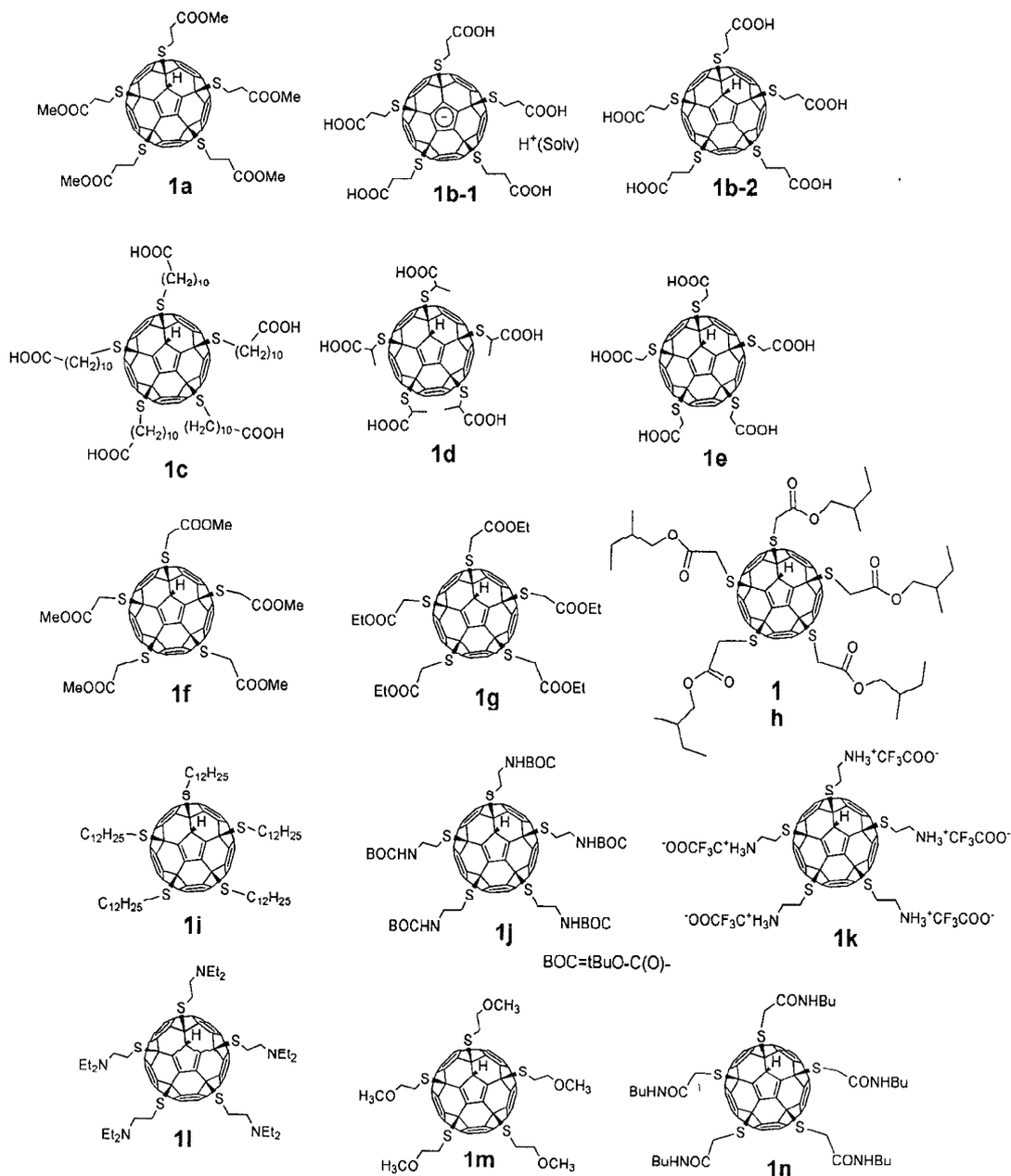
Заявляемый способ синтеза серосодержащих производных фуллерена общей формулы 1

Фиг. 2



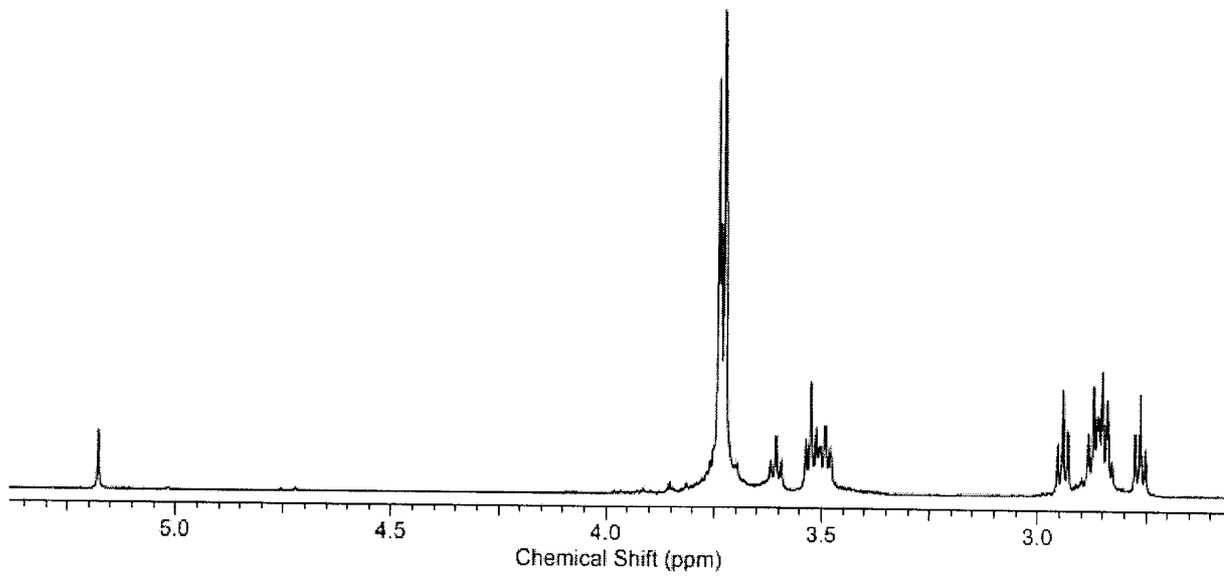
Реакция хлорфуллерена $C_{60}Cl_6$ со спиртами в присутствии соответствующего алколята натрия в качестве основания, приводящая к образованию алкокси производных фуллерена 5 с низкими выходами. По данным работы [27].

Фиг. 3

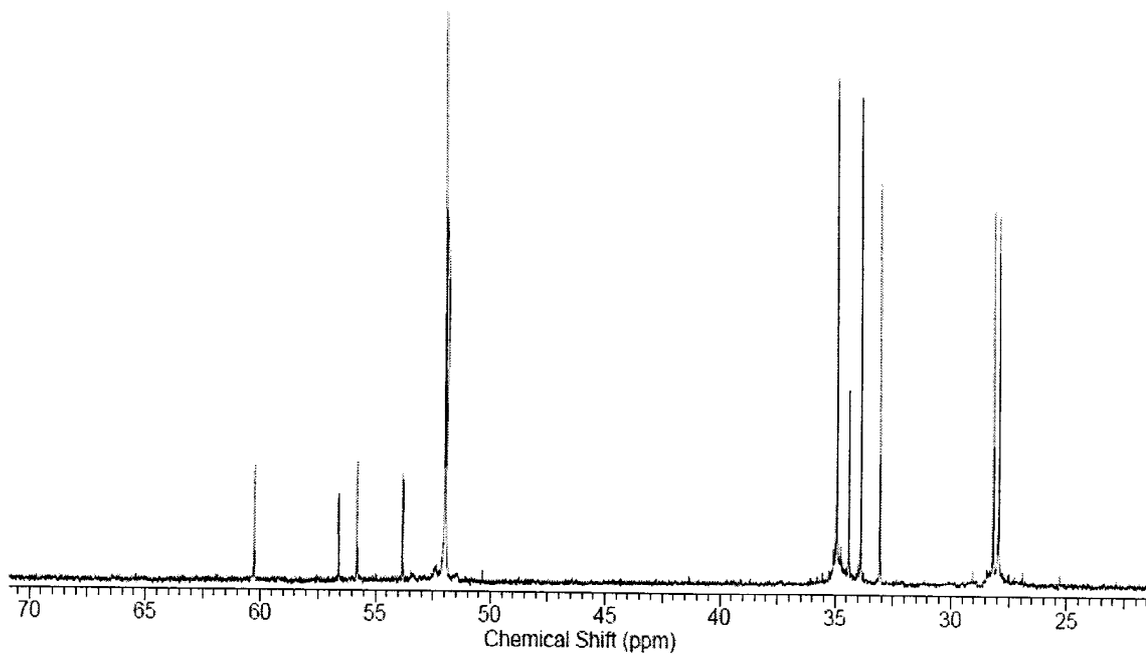
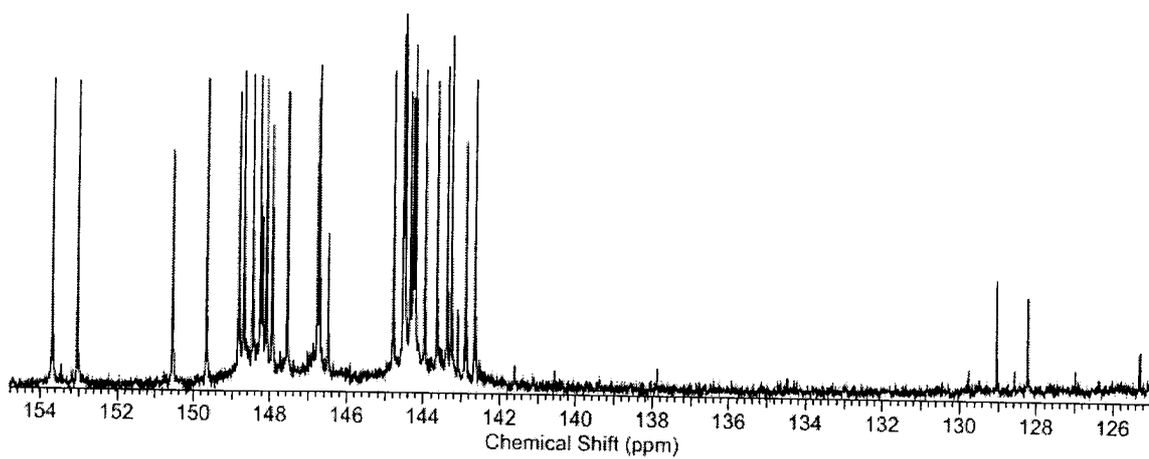


Молекулярные формулы серосодержащих производных фуллерена, полученных по заявляемому способу

Фиг. 4

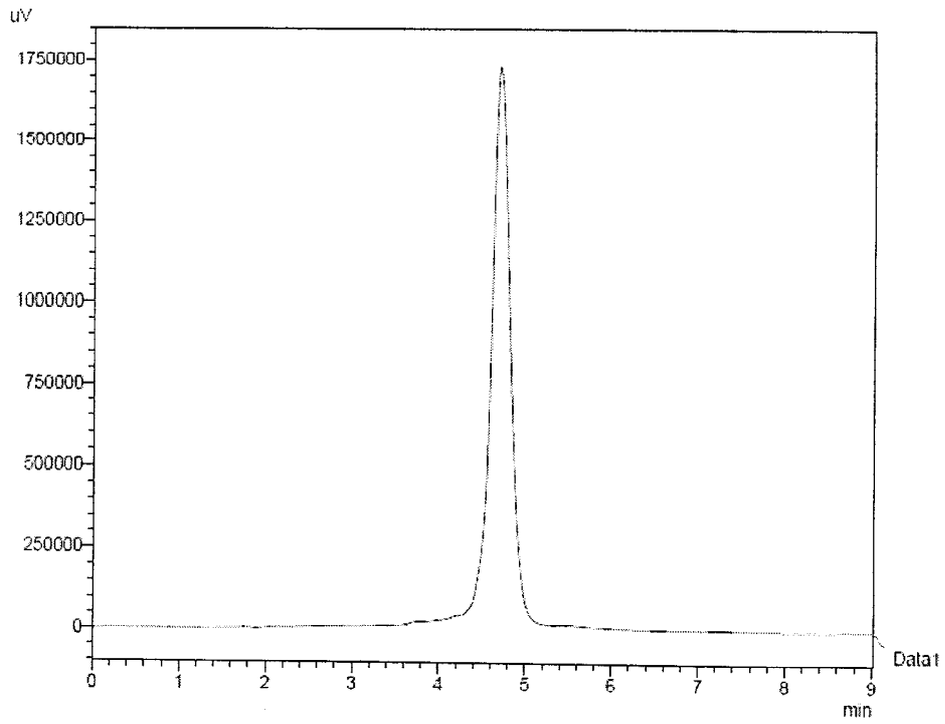


Спектр ЯМР ¹H соединения **1a**
Фиг. 5

a**b**

Область сильных (a) и слабых (b) полей в спектре ^{13}C ЯМР соединения **1a**

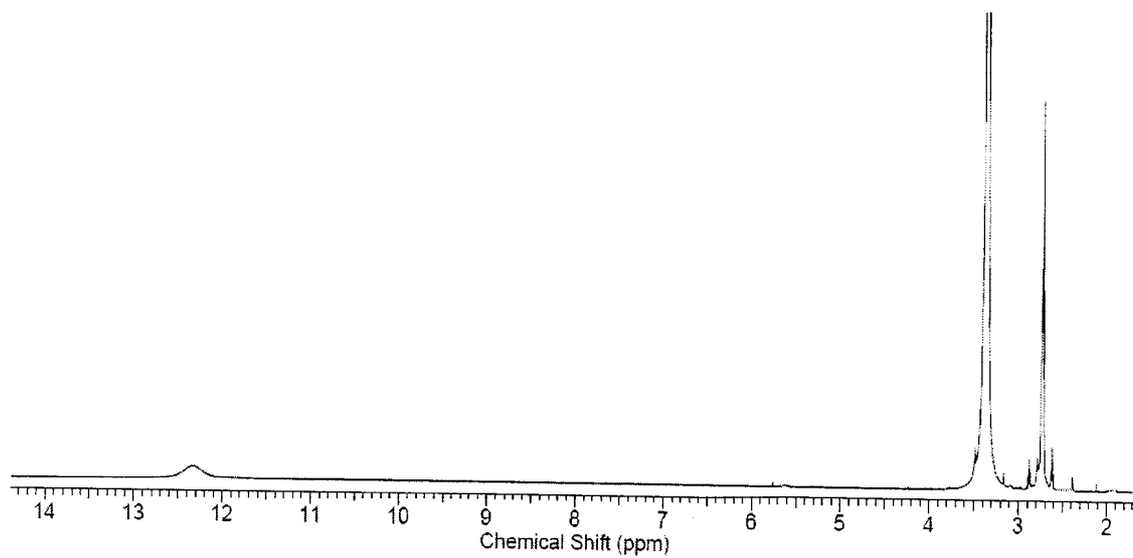
Фиг. 6



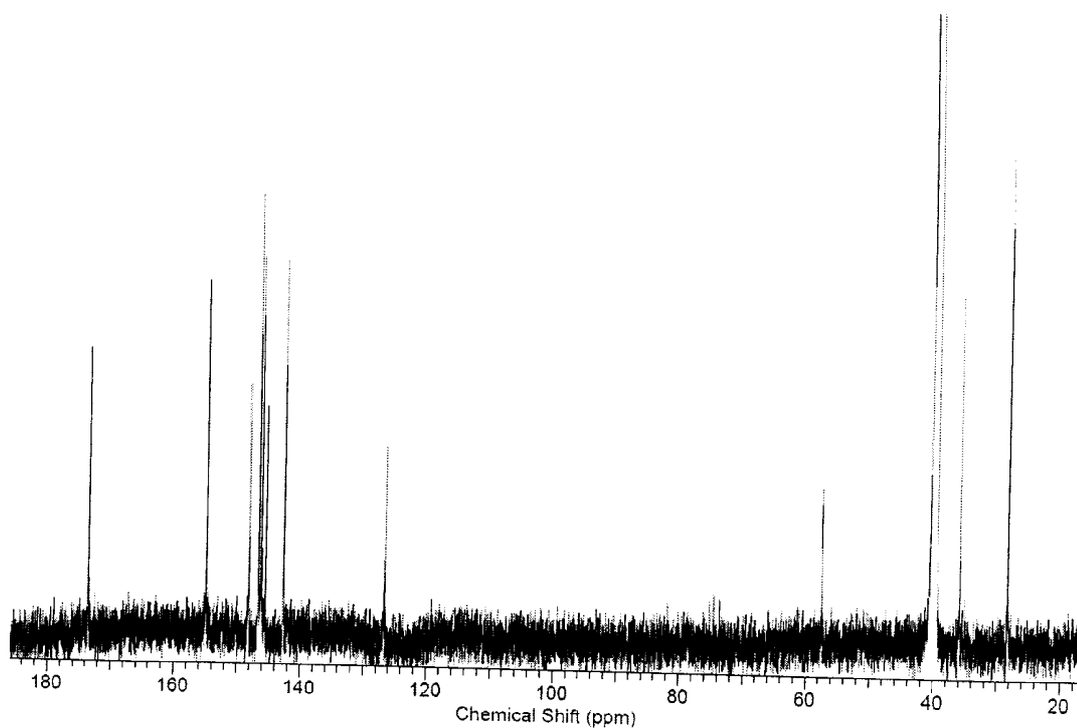
Хроматограмма соединения **1a**

Фиг. 7

a

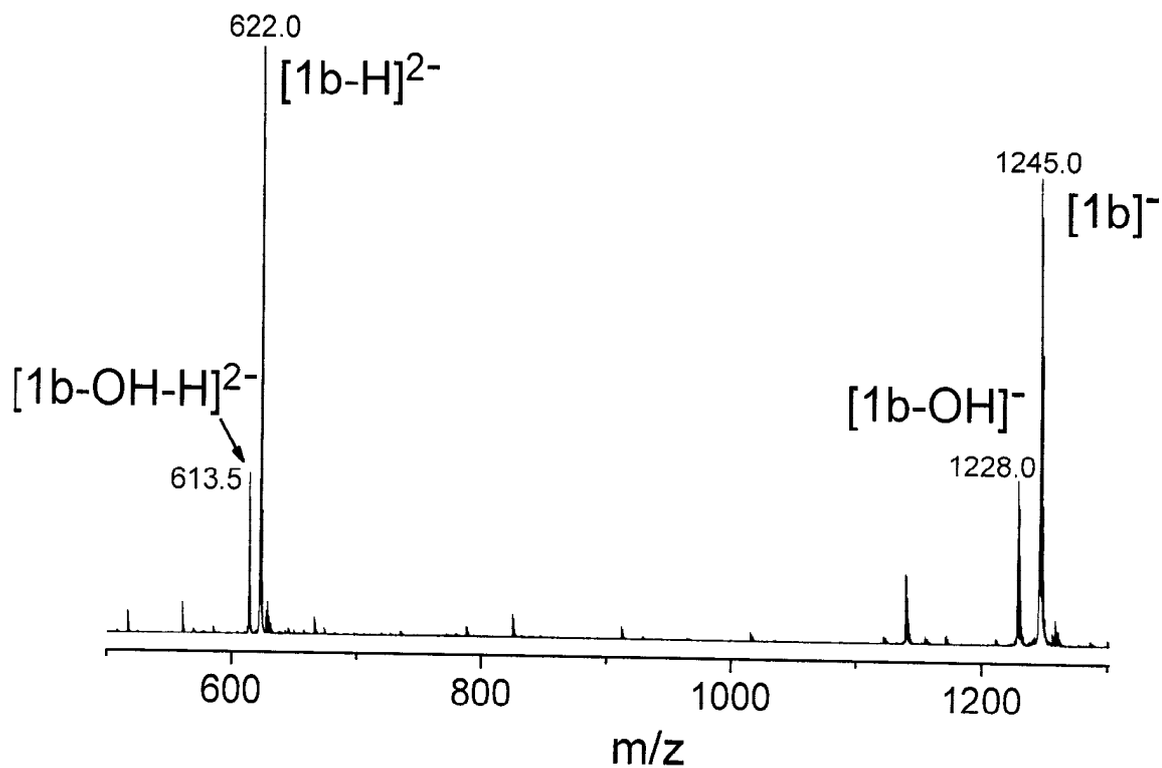


b

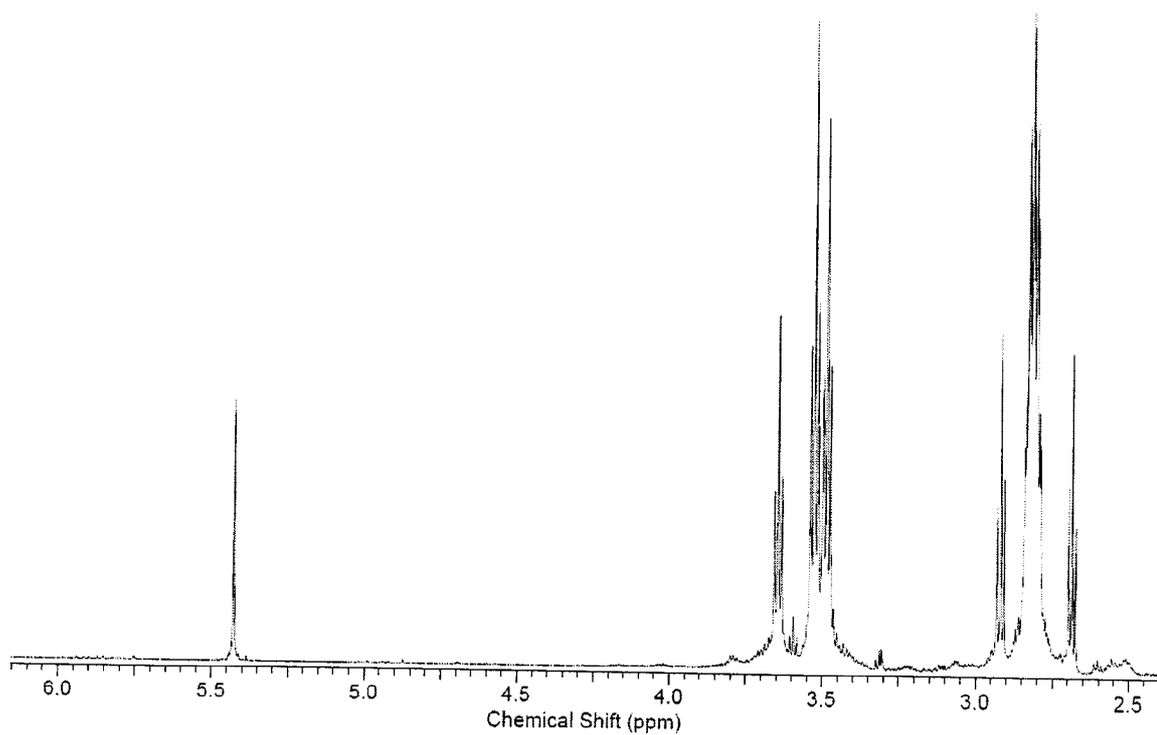


Спектр ЯМР ^1H (a) и полный спектр ЯМР ^{13}C (b) соединения **1b-1**

Фиг. 8

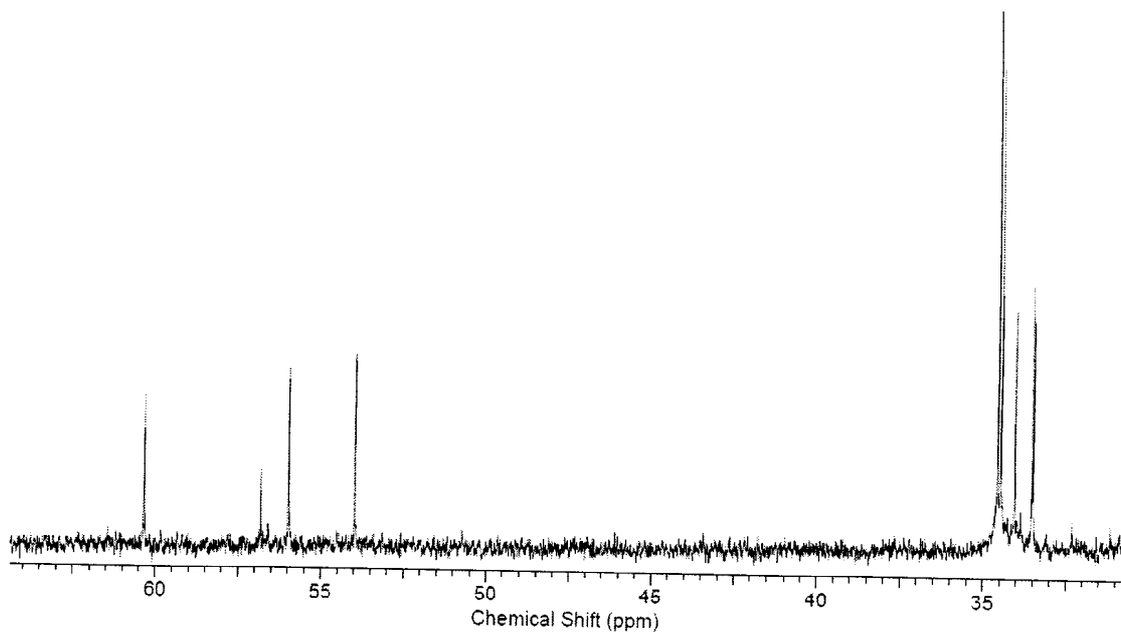
Масс-спектр электроспрей-ионизации для соединения **1b-1**

Фиг. 9

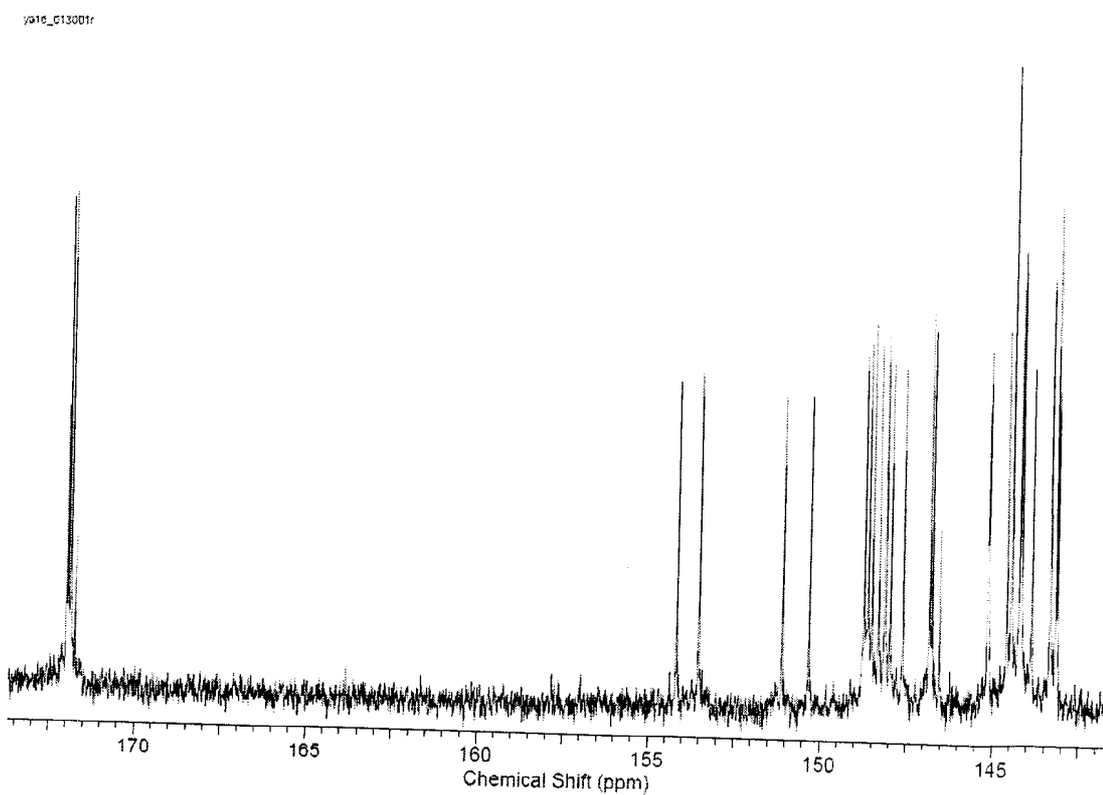
Спектр ЯМР 1H соединения **1b-2**

Фиг. 10

a)

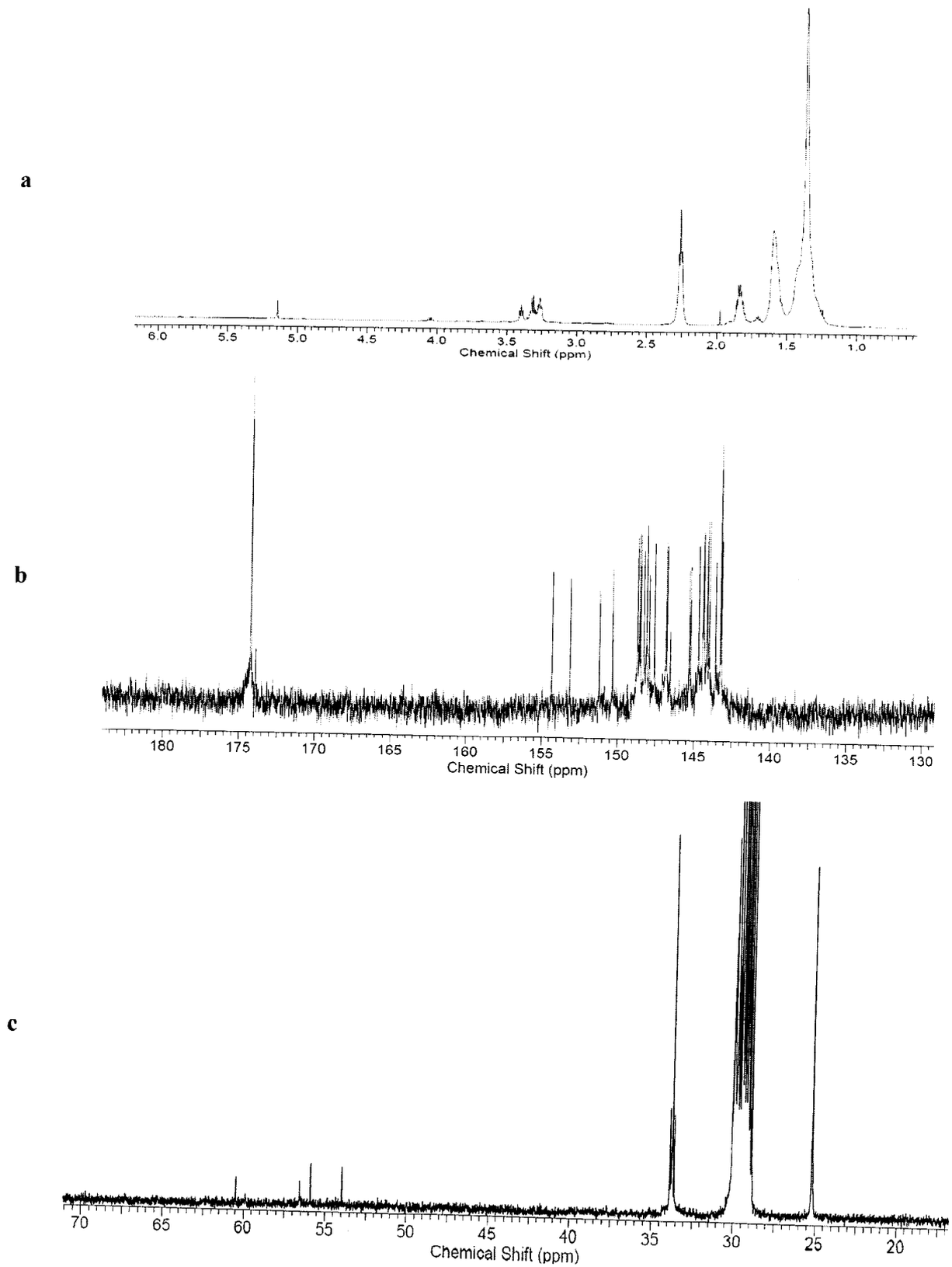


b)



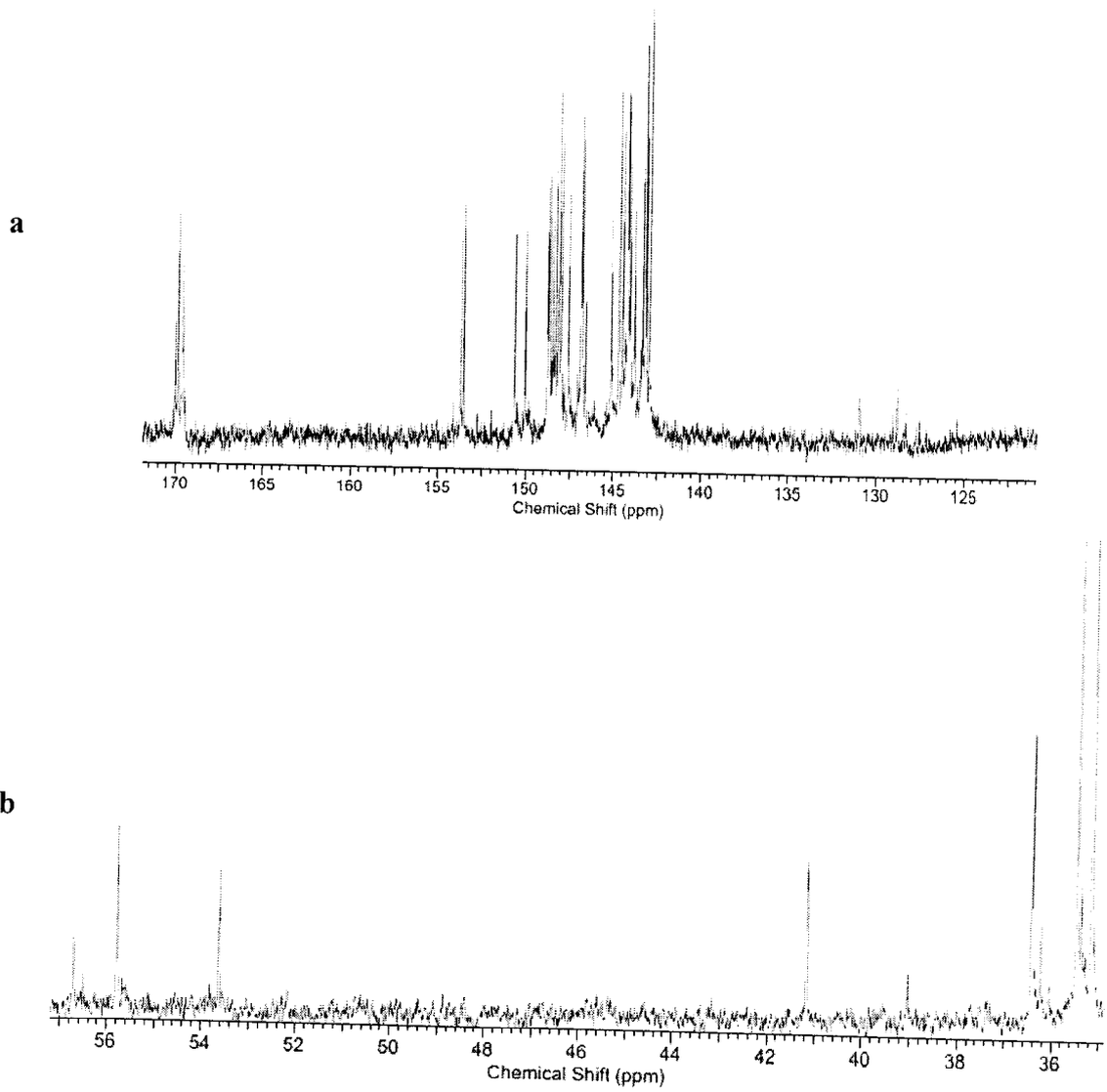
Фрагменты спектра ЯМР ^{13}C соединения 1b-2

Фиг. 11



Спектр ЯМР ^1H (a) и фрагменты спектра ЯМР ^{13}C (b) соединения **1c**

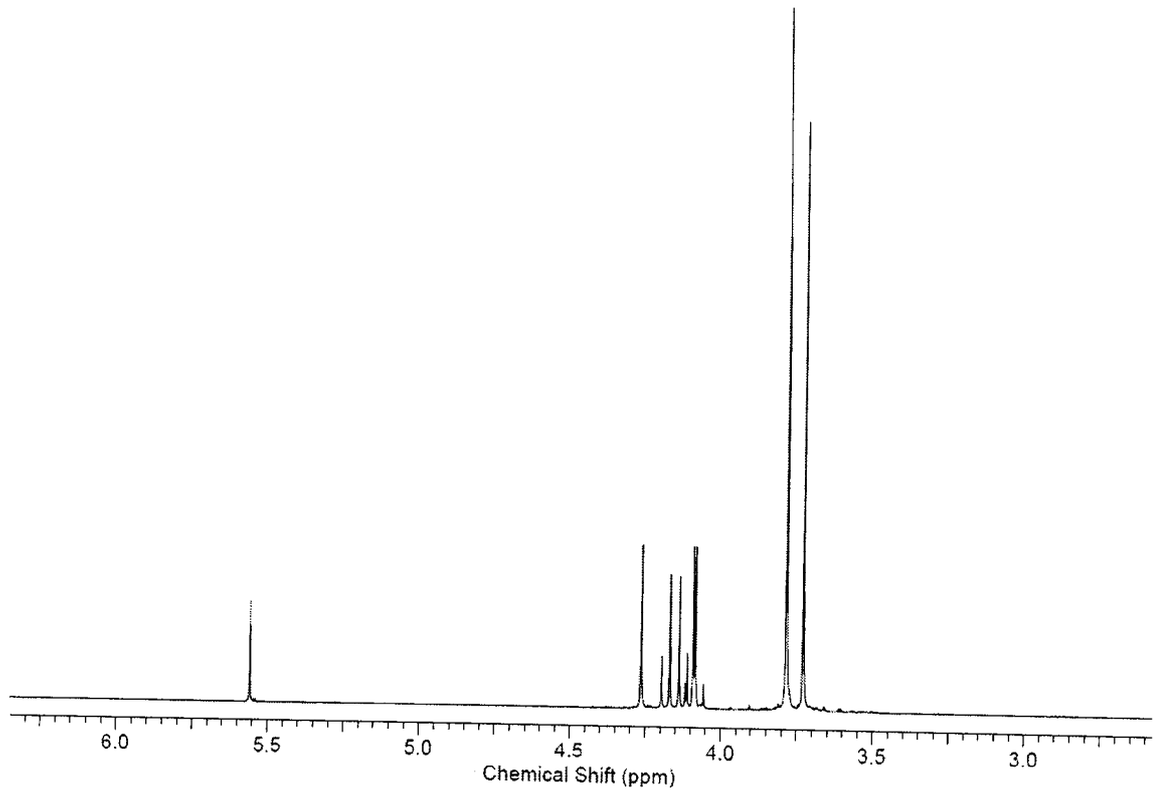
Фиг. 12



Фрагменты спектра ЯМР ^{13}C соединения **1e**

Фиг. 13

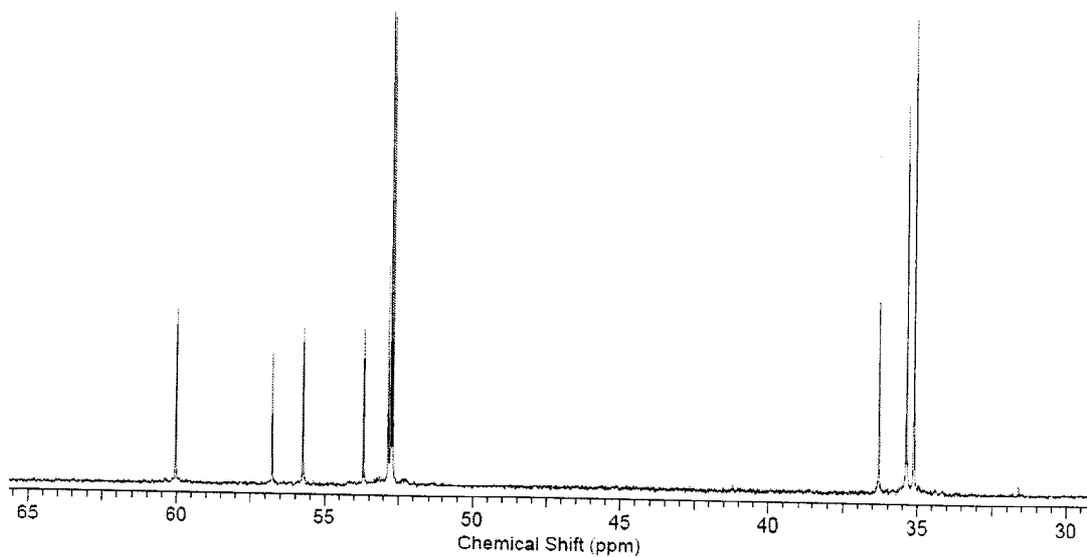
1685_34_001001r



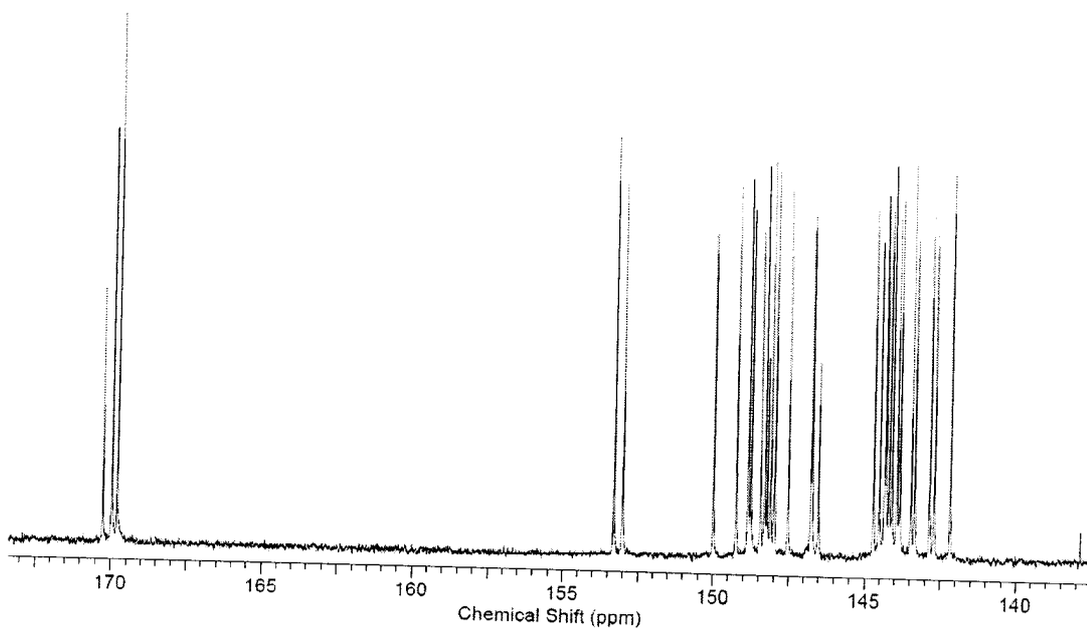
Спектр ЯМР ¹H соединения **1f**

Фиг. 14

a)

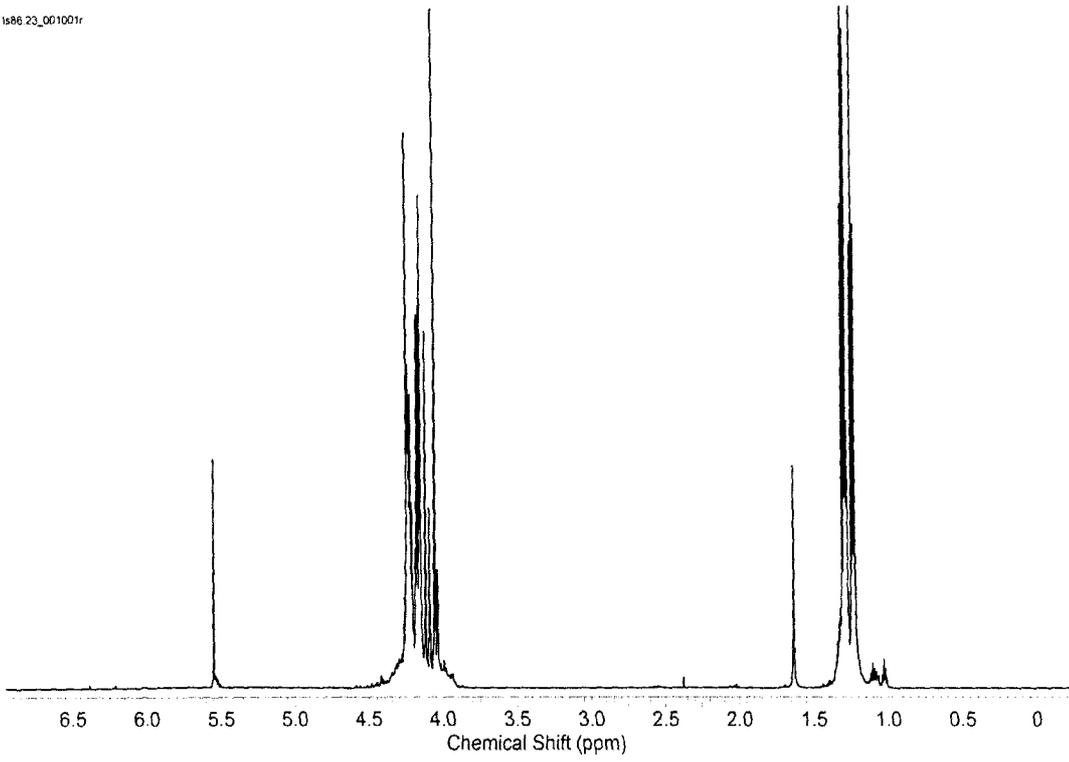


b)



Фрагменты спектра ЯМР ^{13}C соединения **1f**
Фиг. 15

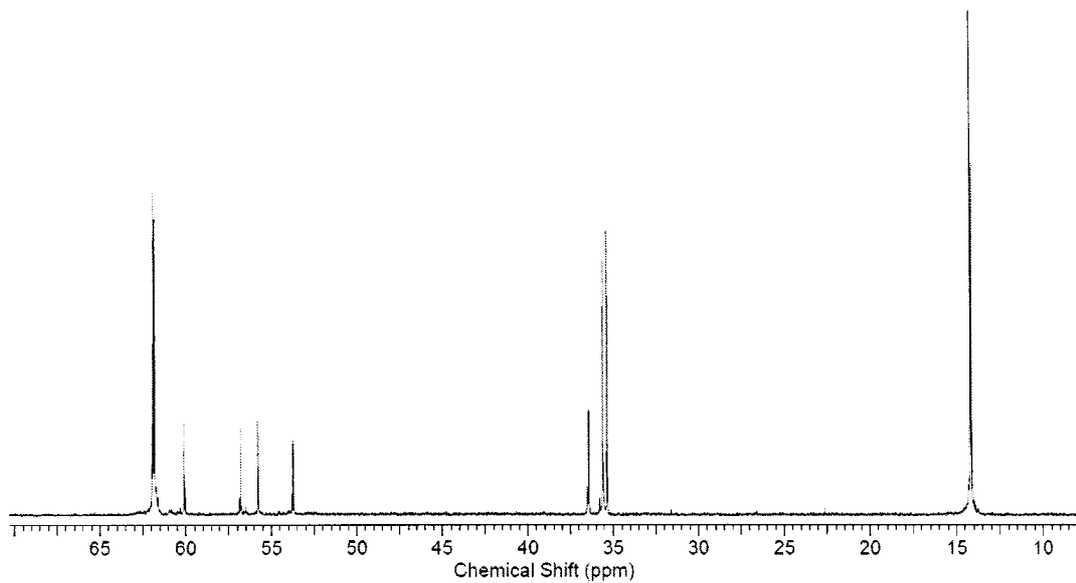
1s86 23_001001r



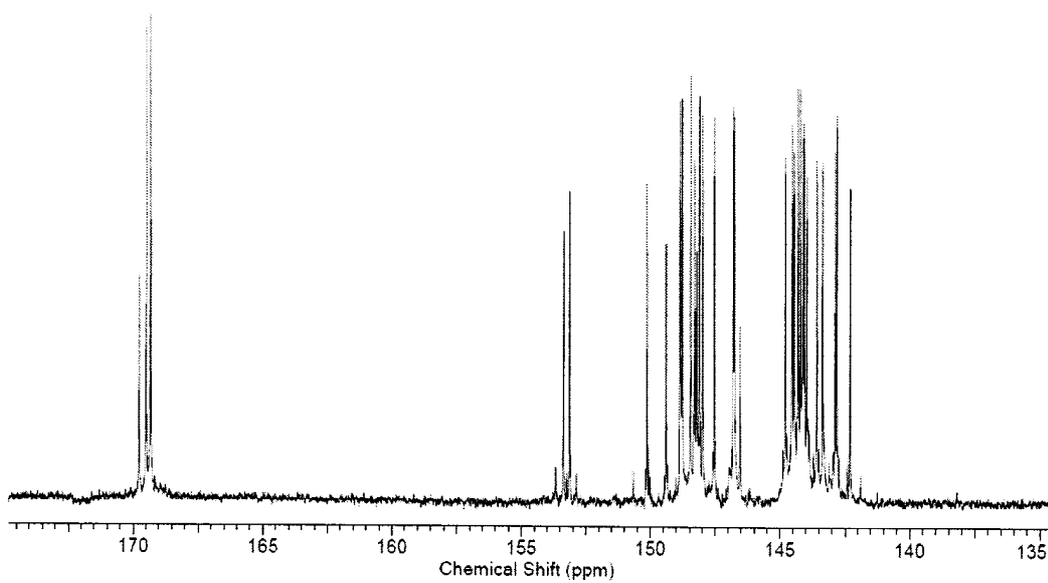
Спектр ЯМР ¹H соединения **1g**

Фиг. 16

a)

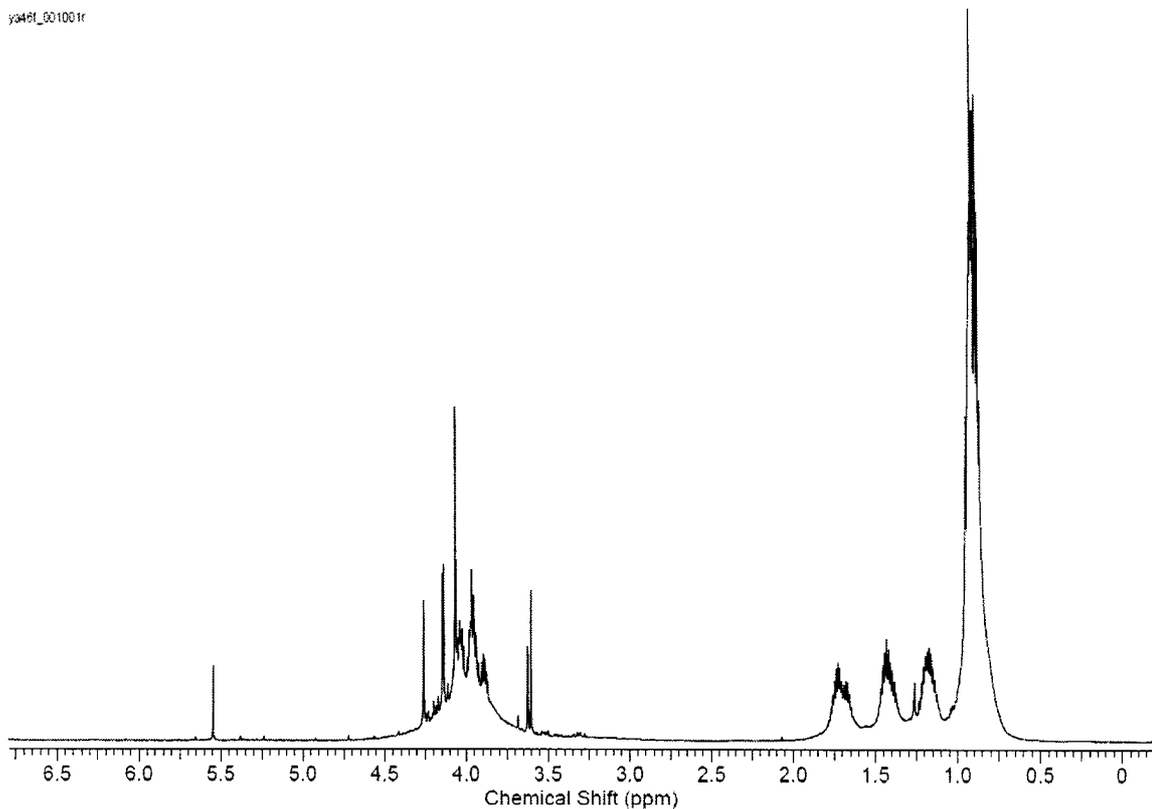


b)



Фрагменты спектра ЯМР ^{13}C соединения **1g**
Фиг. 17

y448f_001001r

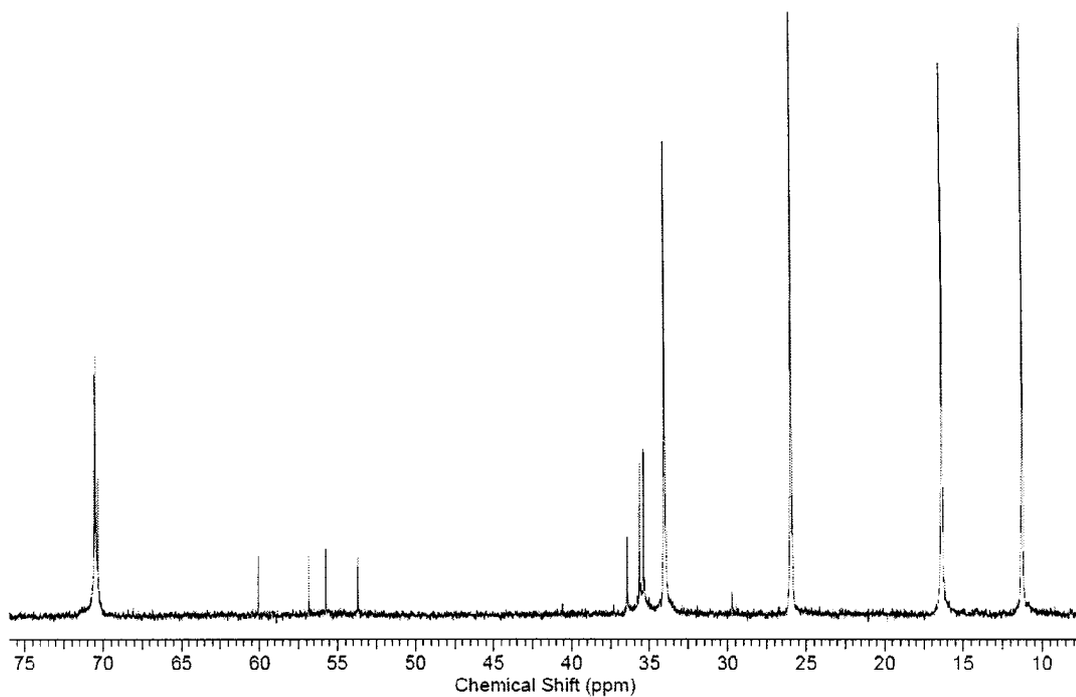


Спектр ЯМР ¹H соединения **1h**

Фиг. 18

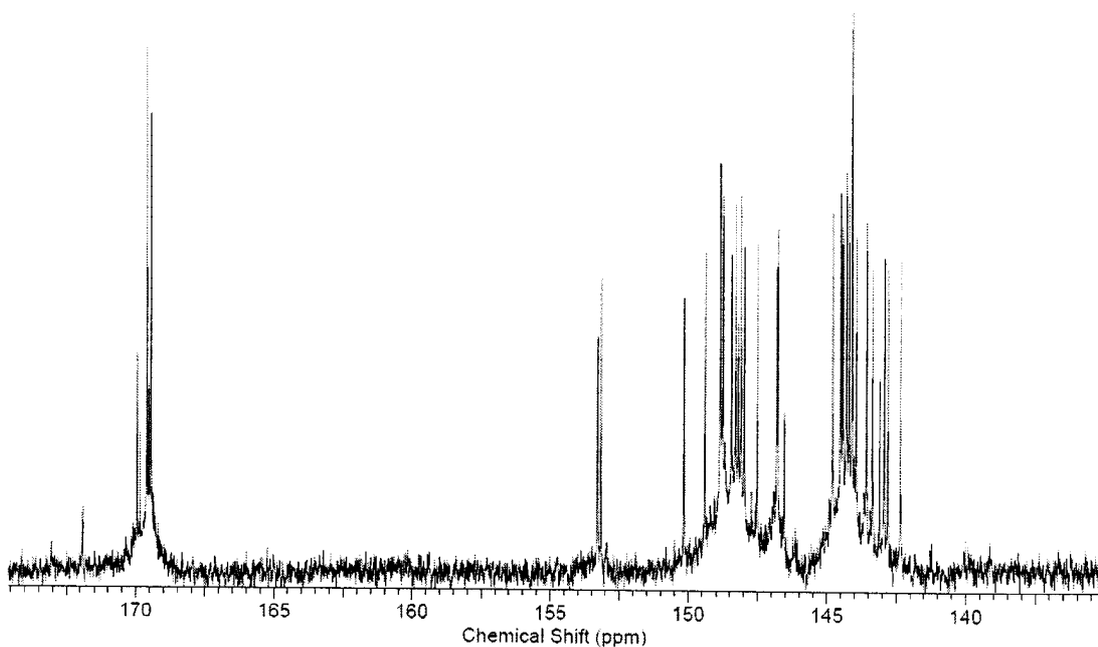
a)

ya46f_013001r



b)

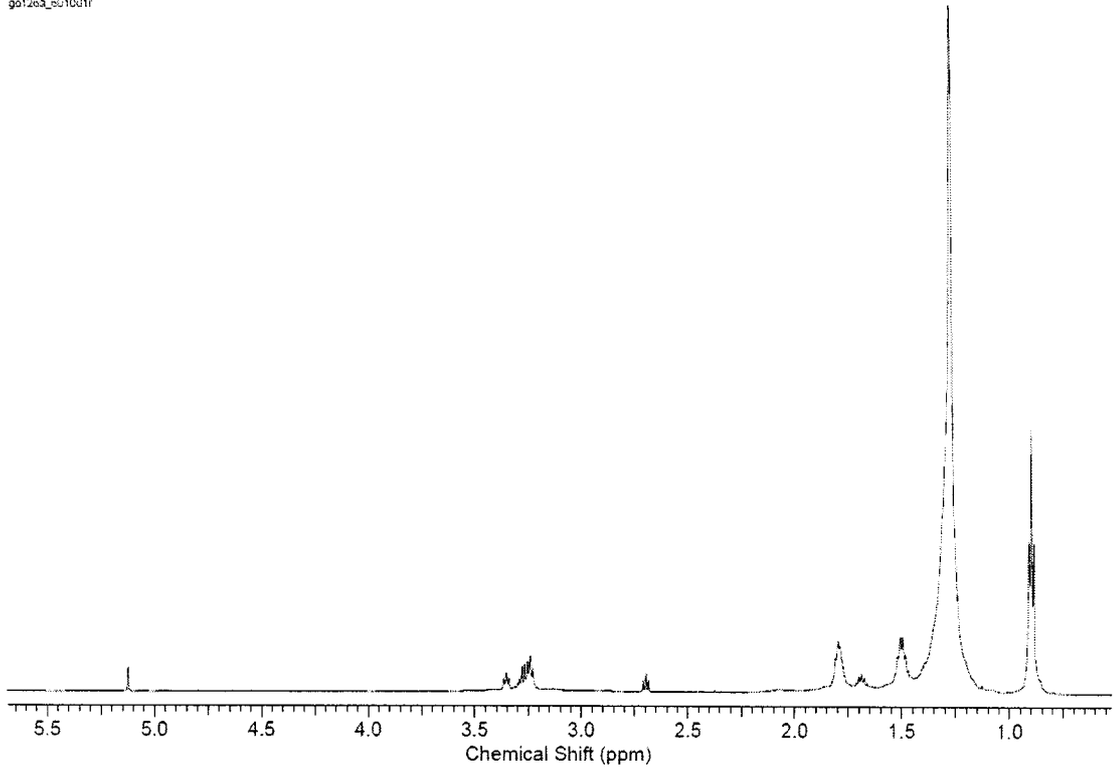
ya46f_013001r



Фрагменты спектра ЯМР ^{13}C соединения **1h**

Фиг. 19

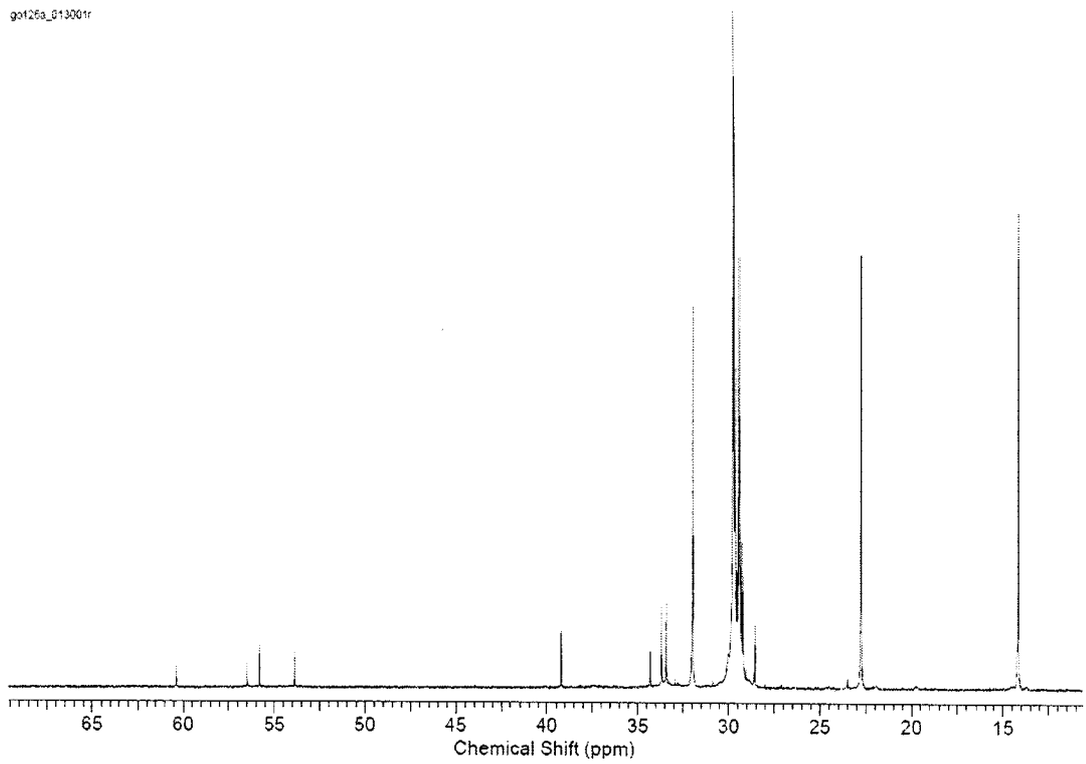
gal28a_601001r



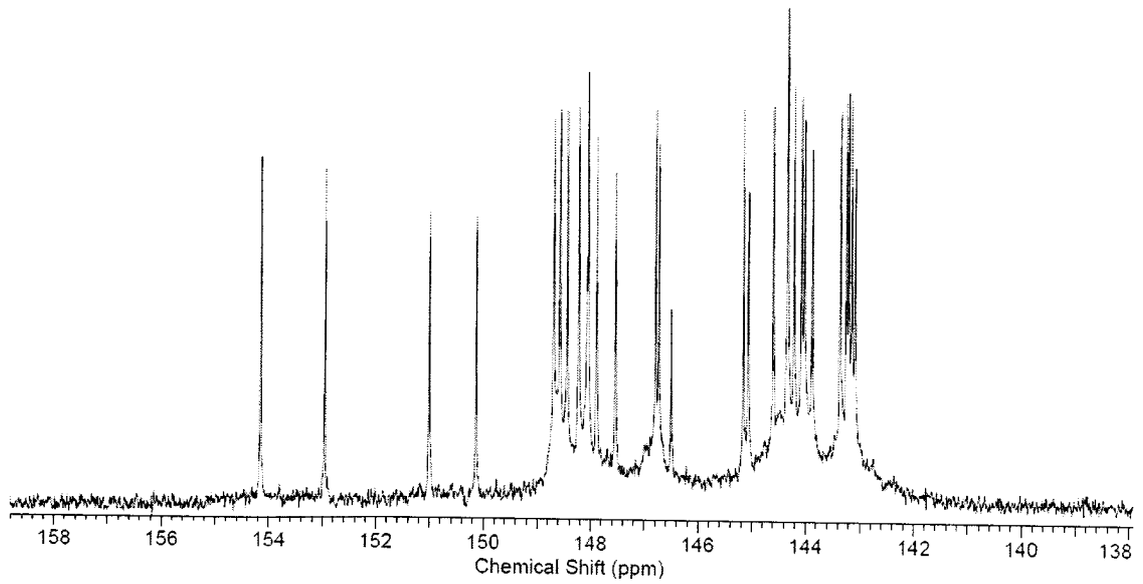
Спектр ЯМР ^1H соединения **1i**

Фиг. 20

a)

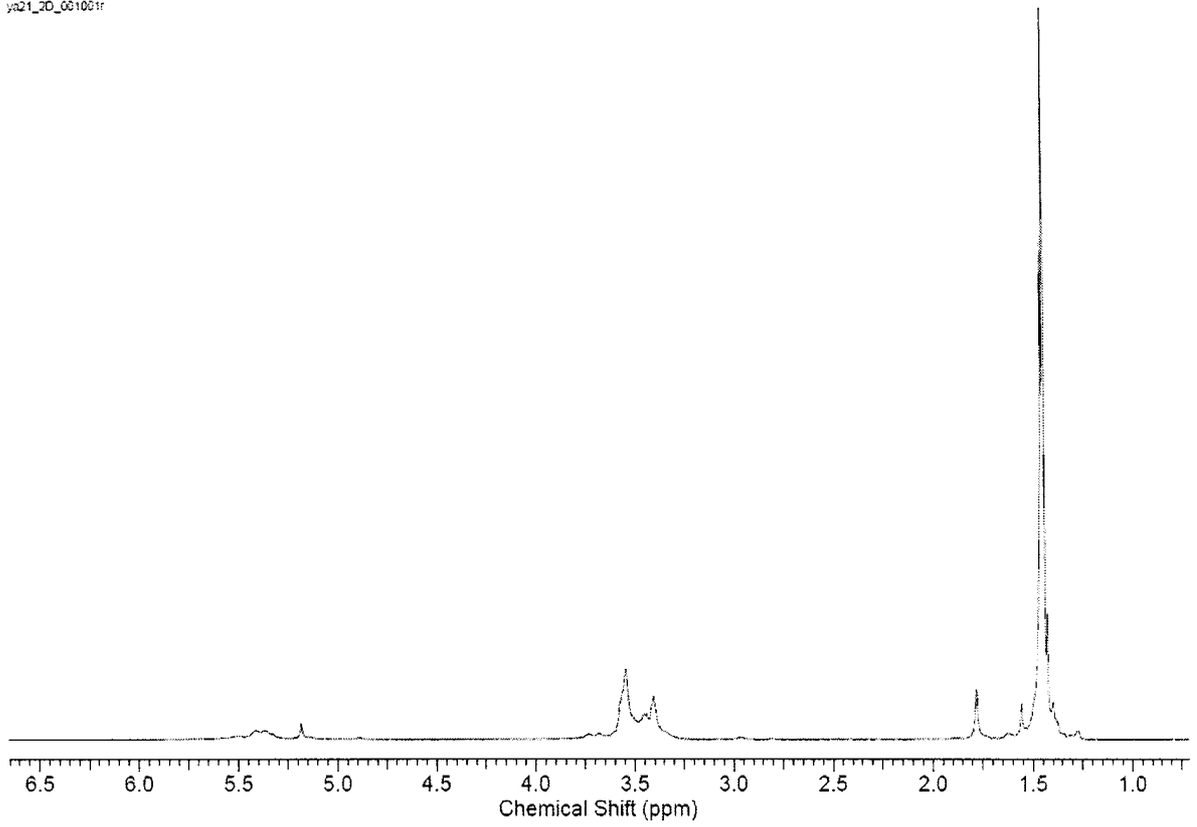


b)

Фрагменты спектра ЯМР ¹³C соединения 1i

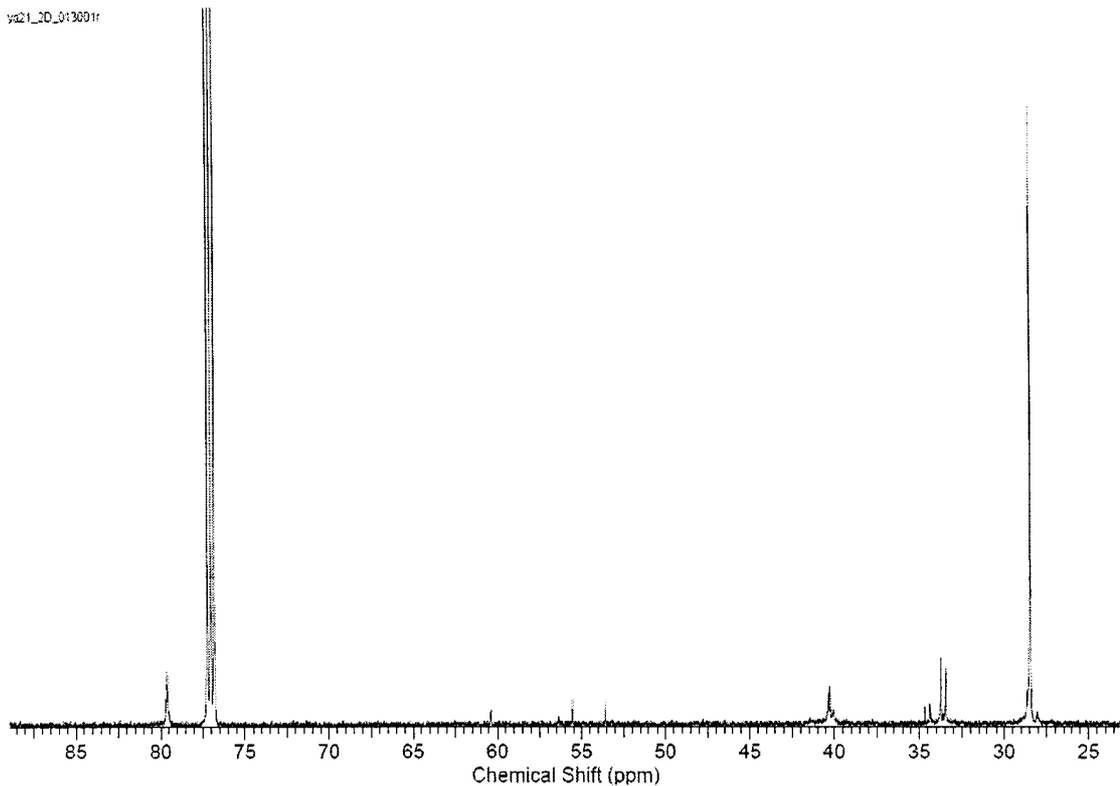
Фиг. 21

ya21_20_001001r

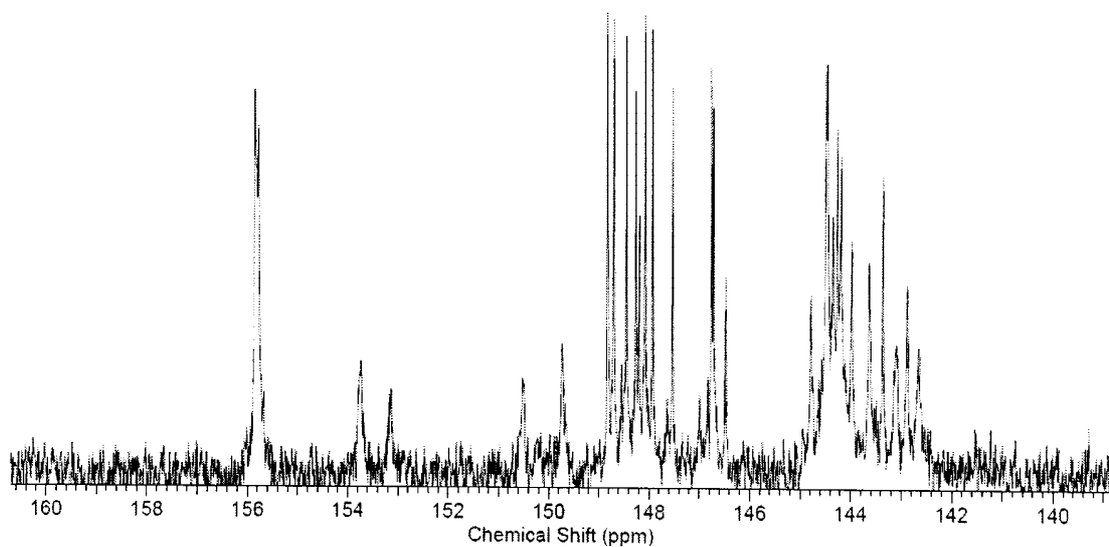


Спектр ЯМР ^1H соединения **1j**
Фиг. 22

a)



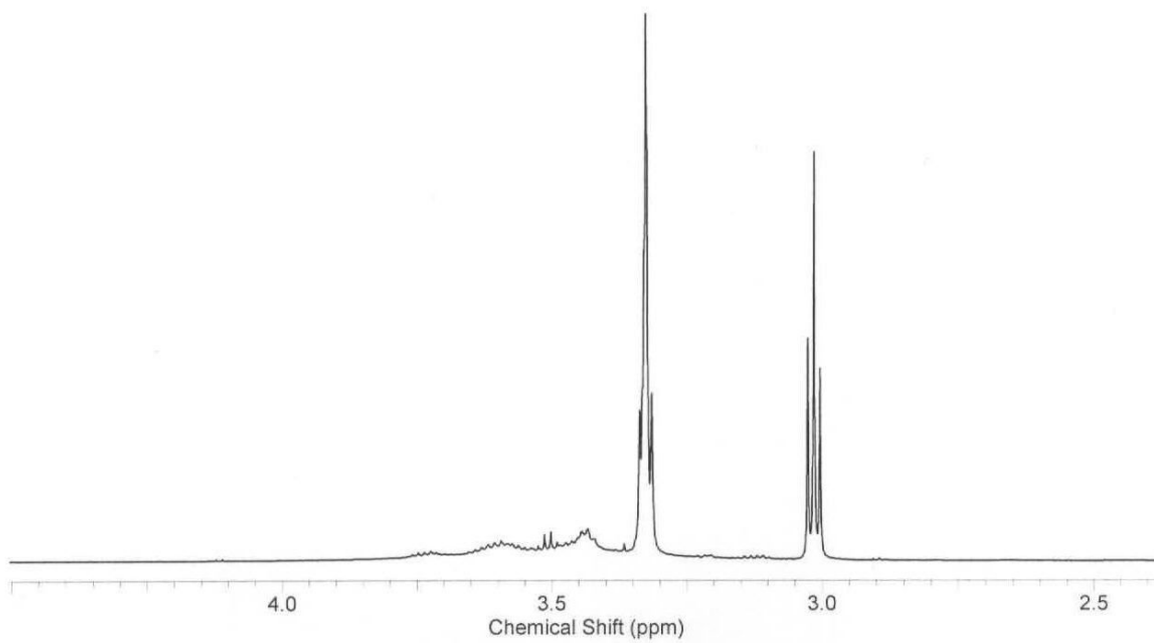
b)



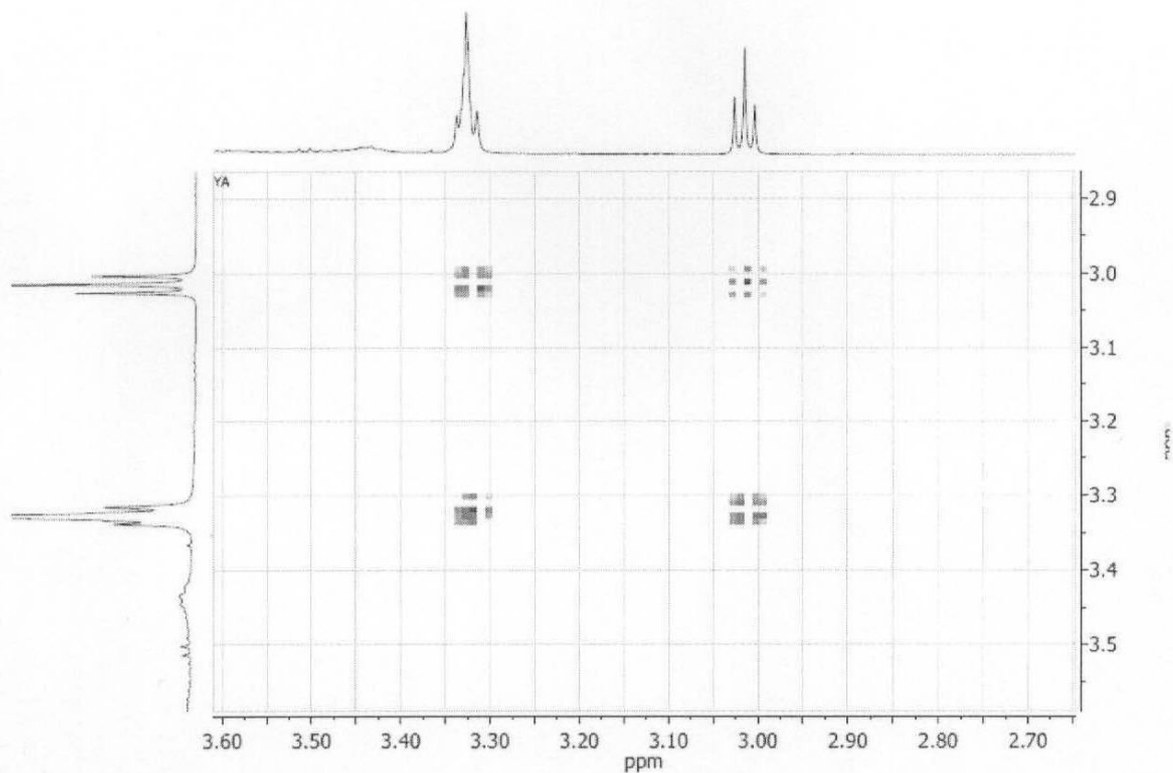
Фрагменты спектра ЯМР ¹³C соединения 1j

Фиг. 23

a



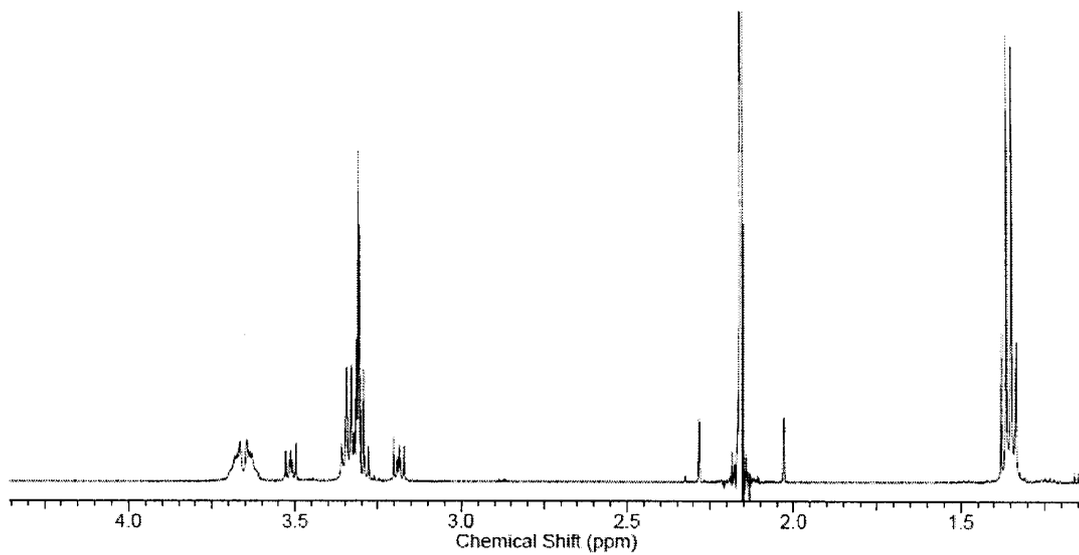
b



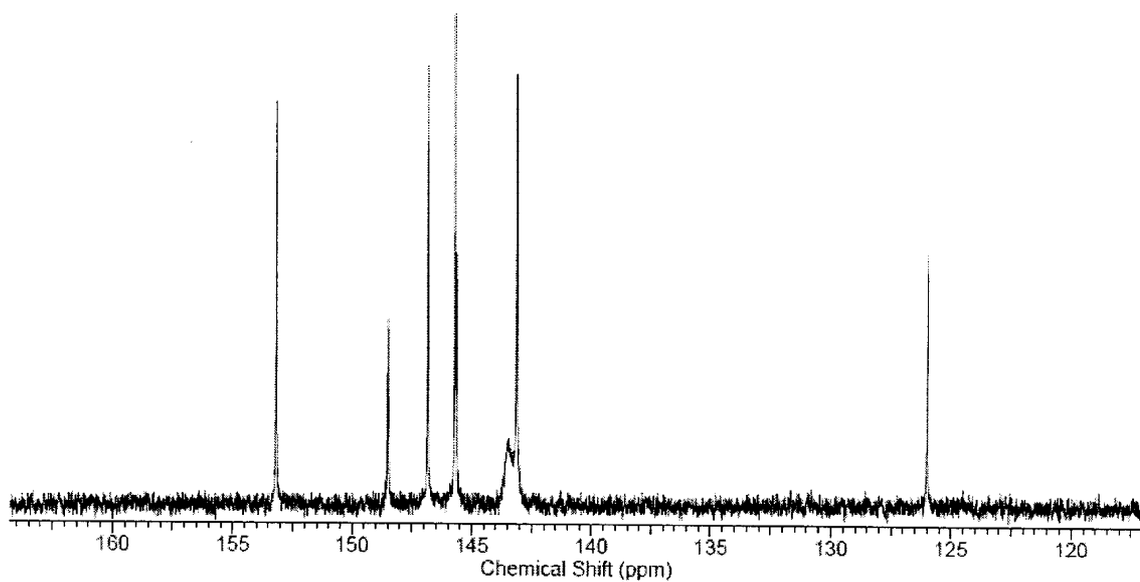
Спектр ЯМР ^1H (a) и H-H COSY спектр (b) соединения **1k**

Фиг. 24

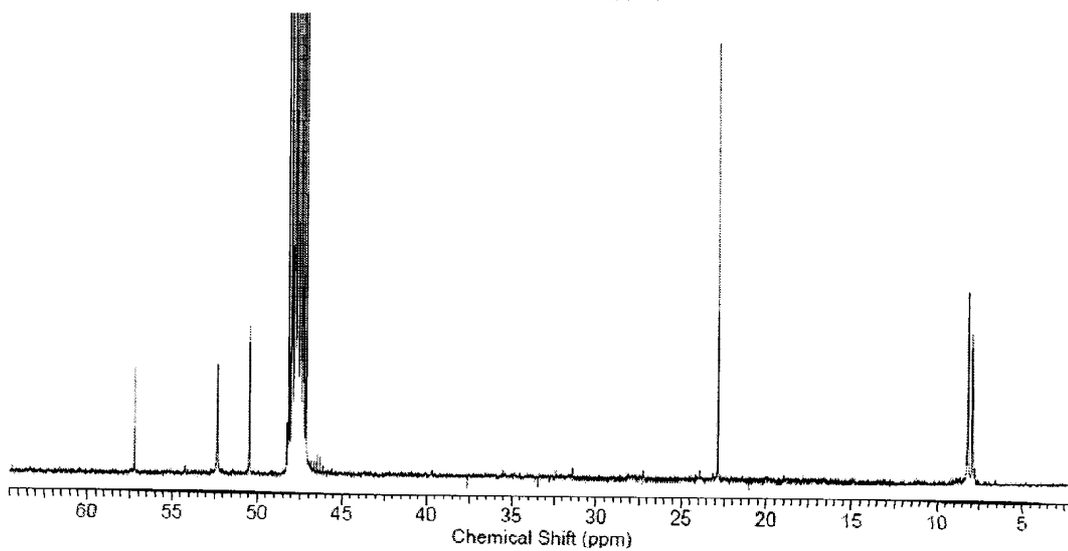
a



b



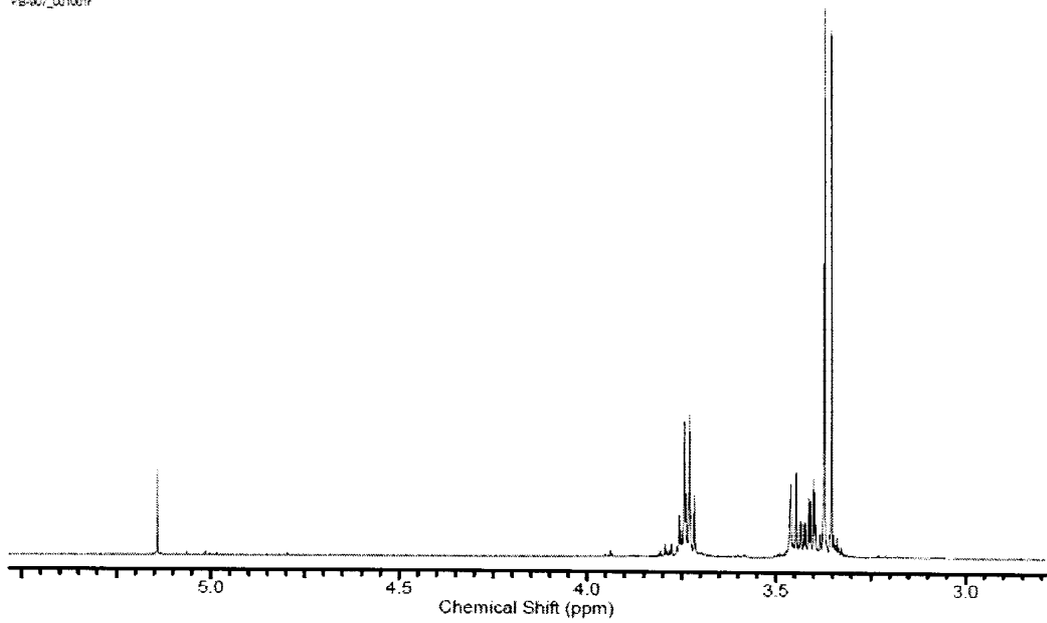
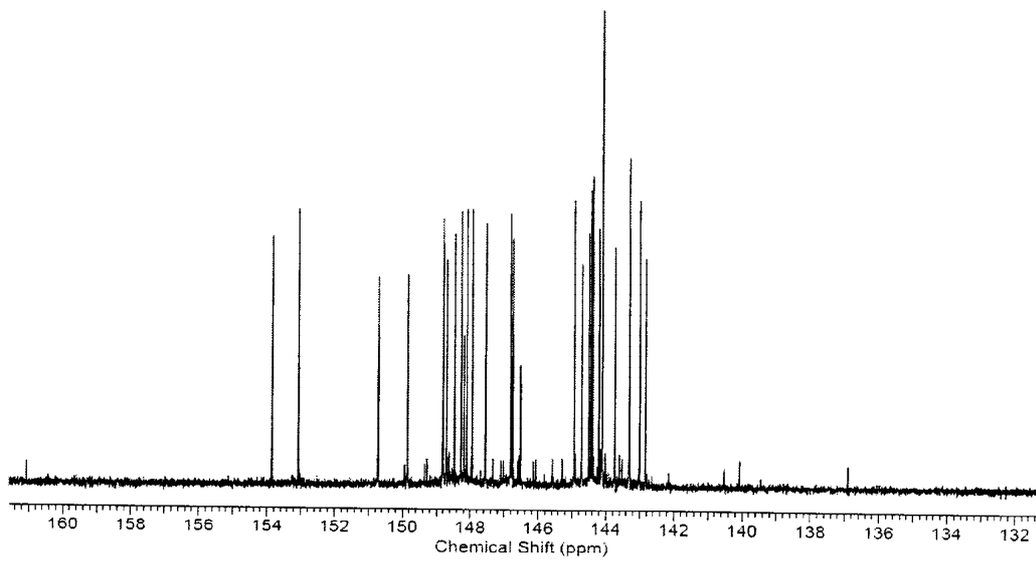
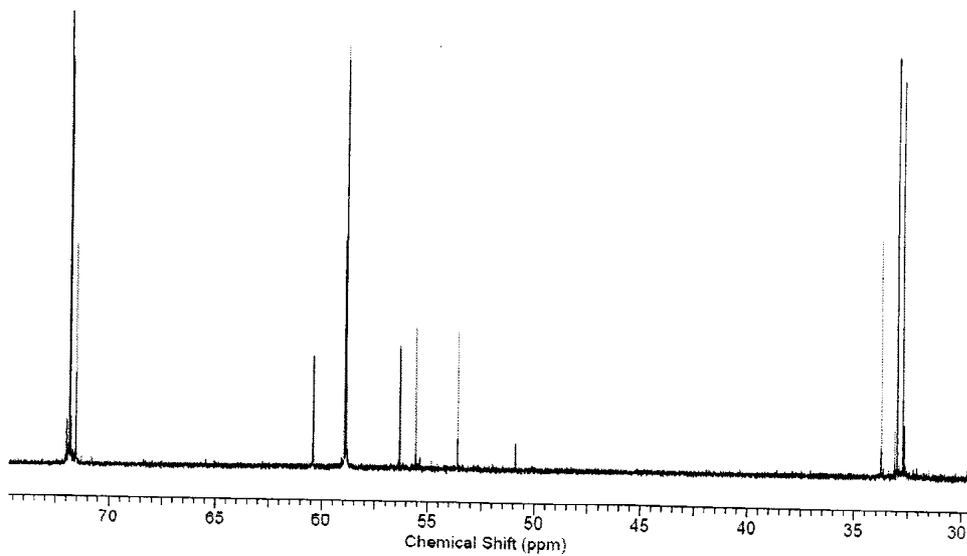
c

Спектры ЯМР ^1H (a) и ^{13}C (b-c) соединения 11

Фиг. 25

a

PB-907_001001r

**b****c**Спектры ЯМР ^1H (a) и ^{13}C (b-c) соединения **1m**

Фиг. 26