

## ستنتز تک ظرف ۲، ۲-آریل متیلن بیس (۳-هیدروکسی-۵،۵-دی متیل-۲-

### سیکلوهگزن-۱-اون) به روشن الکتروشیمیایی

ریحانه کاظمی راد<sup>۱</sup>، جواد عزیزیان<sup>۲\*</sup>

<sup>۱</sup> باشگاه پژوهشگران حوان و نخبگان، واحد رشت، دانشگاه آزاد اسلامی، رشت، ایران  
<sup>۲</sup> دانشکده علوم پایه، دانشگاه آزاد اسلامی واحد علوم و تحقیقات، تهران، ایران

تاریخ پذیرش: ۹۴/۰۸/۰۴

تاریخ تصحیح: ۹۴/۰۷/۱۸

تاریخ دریافت: ۹۴/۰۳/۲۸

#### چکیده

مشتقات ۲، ۲-آریل متیلن بیس (۳-هیدروکسی-۵،۵-دی متیل-۲-سیکلوهگزن-۱-اون) ترکیبات فعال بیولوژیکی هستند که به عنوان بازدارنده‌های آنزیم تیروزیناز بکار می‌روند. همچنین این ترکیبات حدواسط سنتزی مهمی برای سنتز مشتقات زانتن هستند که دسته مهمی از ترکیبات هتروسیکل بوده و دارای خواص بیولوژیکی و دارویی متنوعی می‌باشند. روش‌های سنتزی متعددی برای تهیه مشتقات ۲، ۲-آریل متیلن بیس (۳-هیدروکسی-۵،۵-دی متیل-۲-سیکلوهگزن-۱-اون) بکار رفته است که از آن جمله می‌توان به روش‌های استفاده از تابش دهی ریز موج و فراصوت و همچنین استفاده از کاتالیزورهای مختلف نظریه مولکولی اشاره کرد. اما بسیاری از این روش‌ها دارای محدودیت‌هایی از قبیل شرایط سخت واکنش، استفاده از کاتالیزورهای گرانقیمت، زمان طولانی، بازده کم، دمای بالای واکنش و ... می‌باشند. بنابراین ارائه روش‌های کارآمدتر و دستیابی به شرایط ملایم تر کماکان مورد نیاز است. در سالهای اخیر، توسعه روش الکتروستنتز به عنوان روشی که دارای مزایایی از قبیل زمان کوتاه واکنش، بازده بالا و عدم نیاز به شرایط سخت واکنش نظیر استفاده از دمای بالای واکنش و کاتالیزورهای گرانقیمت بوده، توجه شیمیدانان آلمانی را به خود جلب کرده است. در این تحقیق، مشتقات ۲، ۲-آریل متیلن بیس (۳-هیدروکسی-۵،۵-دی متیل-۲-سیکلوهگزن-۱-اون) با روش الکتروشیمیایی از طریق افزایش آلدھیدهای آروماتیک و دیملون در سلول الکتروشیمیایی مجهز به الکترود آهن به عنوان کاتد و الکترود پلاتین به عنوان آند در جریان ثابت در حضور الکترولیت پتاسیم برمید و در دمای اتاق سنتز می‌شوند.

**واژگان کلیدی:** الکتروستنتز، تراکم نووناکل، دیملون، ۲، ۲-آریل متیلن بیس (۳-هیدروکسی-۵،۵-دی متیل-۲-سیکلوهگزن-۱-اون)

#### ۱- مقدمه

مشتقات ۲، ۲-آریل متیلن بیس (۳-هیدروکسی-۵،۵-دی متیل-۲-سیکلوهگزن-۱-اون) ترکیبات فعال بیولوژیکی هستند که به عنوان مهارکننده‌های آنزیم تیروزیناز به کار می‌روند [۱]. آنها همچنین حدواسط‌های مهمی در سنتز زانتن‌ها [۲] به شمار می‌روند که دسته مهمی از هتروسیکل‌های آلمانی بوده و به دلیل فعالیت بیولوژیکی و دارویی فراوان مانند ضد التهاب [۳]، ضد ویروس [۴]، ضد باکتری [۵] و ضد تومور [۶] توجه بسیاری از محققان را به خود جلب کرده‌اند.

این حد بواسطه های مهم سنتری در حضور کاتالیزورهای مختلف نظیر سدیم دودسیل سولفات (SDS) [۷]، ZnO [۸]، KF/Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub> [۹]، تترا اتیل بنزیل آمونیوم کلرید [۱۰]، CaCl<sub>2</sub> [۱۱]، اوره [۱۲]، بدون کاتالیزور [۱۳]، HClO<sub>4</sub>-SiO<sub>2</sub> [۱۴] در حلال های مختلفی نظیر آب [۱۵] و با استفاده از روشهای مختلفی نظیر تابش دهی میکروویو [۱۶] و امواج فرا صوت [۱۷ و ۱۸] تهیه شده اند.

مقالات و مطالعات زیاد ارائه شده برای سنتر، آریل متیلن بیس (۳-هیدروکسی-۵،۵-دی متیل-۲-سیکلوهگزن-۱-اون) نشان دهنده اهمیت این ترکیبات آلی است. با این حال علی رغم مفید بودن روشهای گزارش شده، بیشتر آنها دارای معایبی نظیر استفاده از اسیدهای لوئیس، شرایط اسیدی قوی، استفاده از مقدار استوکیومتری کاتالیزور، عدم امکان بازیافت کاتالیزور و حلال، شرایط سخت واکنش، زمان طولانی و بهره پایین واکنش هستند. بنابراین برای رفع این محدودیت ها ارائه روشی آسان، ملایم و کارآمد برای سنتر این ترکیبات همواره مورد نیاز است.

در سالهای اخیر، توسعه روش الکتروسنتر به عنوان روشی مؤثر و کارآمد دارای مزایایی از قبیل زمان کوتاه واکنش، بازده بالا و عدم نیاز به شرایط سخت واکنش نظیر استفاده از دمای بالای واکنش و کاتالیزورهای گرانقیمت، توجه شیمیدانان آلی را به خود جلب کرده است [۱۸ و ۱۹]. در الکتروسنتر، بازهای الکتروشیمیایی جایگزین بازهای شیمیایی می شوند تا محصولات واکنش ها با بهره بالاتری بدست آیند. واکنش های الکتروسنتری عموماً به آرامی همراه با یک روش کار ساده و عدم نیاز به شرایط سخت مثل دمای بالا یا واکنشگرهای گران انجام می شوند. برای افزایش سرعت یک واکنش الکتروشیمی به جای افزایش درجه حرارت کافی است که پتانسیل اعمال شده را در اکسیداسیون ها افزایش و در واکنشهای کاتدی کاهش داد. جداسازی و خالص سازی آسان از دیگر مزایای سنتر ترکیبات آلی با روش الکتروشیمیایی است. در تحقیق حاضر، مشتقات ۲، آریل متیلن بیس (۳-هیدروکسی-۵،۵-دی متیل-۲-سیکلوهگزن-۱-اون) با روش الکترو شیمیایی از طریق افزایش آلدهیدهای آروماتیک و دیمدون در سلول الکتروشیمیایی مجهز به الکترود آهن به عنوان کاتد و الکترود پلاتین به عنوان آند در جریان ثابت در حضور الکتروولیت پتانسیم برمید و در دمای اتاق سنتر می شوند.

## ۲- روش تجربی

### ۲-۱- مواد شیمیایی و دستگاهها

مواد شیمیایی و حلال های به کار رفته، عمدتاً از شرکت مرک، فلوكا و آلدريچ تهیه شدند. برای انجام واکنش از دستگاه کولومتر ZCM761 ساخت شرکت زاگ و از الکترود آهن به عنوان آند والکترود پلاتین به عنوان کاتد استفاده شد. پیشرفت واکنش ها با کروماتوگرافی لایه نازک (TLC) با صفحات آلومینیومی پوشیده شده از سیلیکاژل ۰۰<sup>۶</sup> مرک، دنبال شد.

اندازه گیری دمای ذوب با دستگاه Electro Thermal IA 9200 انجام شد.

طیف مادون قرمز (IR) با دستگاه اسپکترومتر مادون قرمز تبدیل فوریه (FT-IR) مدل Shimadzo 8900 و طیف های Bruker DRX-400 MHz با اسپکترومتر  $^1\text{H}$  NMR و  $^{13}\text{C}$  NMR رزونانس مغناطیسی حلقه TMS ثبت شدند و در ترسیم طیف های  $^1\text{H}$  NMR و  $^{13}\text{C}$  NMR به عنوان مرجع داخلی استفاده شد.

## ۲-۲- روشن عمومی سنتز تک ظرف مشتقات ۳a-i:

در یک سلوول تفکیک نشده الکتروشیمیایی مجهز به همزن مغناطیسی، حاوی الکترود آهن به عنوان کاتد و الکترود پلاتین به عنوان آند، محلولی از آلدهید آروماتیک (۱ میلی مول)، دیمدون (۲ میلی مول) و الکترولیت پتاسیم برمید (۰/۱ میلی مول) در حلal متابول (۱۰ میلی لیتر) و جریان ۵۰ میلی آمپر (سطح الکترودها، ۲/۵ سانتی متر مربع) در دمای اتاق الکترولیز شد. پیشرفت واکنش با استفاده از کروماتوگرافی لایه نازک (TLC) اتیل استات/نرمال-هگزان با نسبت ۱ به ۲ دنبال شد. پس از کامل شدن واکنش، محصول جامد ۲،۲-آریل متیلن بیس(۳-هیدروکسی-۵،۵-دی متیل-۲-سیکلوهگزن-۱-اون) صاف و پس از شستشو با اتانول ۹۶٪ خالص گردید.

## ۲-۳- بررسی داده های طیفی

۲-۱-۳-۲- ترکیب ۲،۲-(۳-نیترو فنیل)متیلن بیس(۳-هیدروکسی-۵،۵-دی متیل-۲-سیکلوهگزن-۱-اون) (۳a)

رسوب زرد، دمای ذوب: ۱۹۴-۱۹۵ °C (گزارش شده [۱۳]: ۱۹۰-۱۹۱ °C).

IR (KBr):  $\nu_{\text{max}} = ۳۴۳۶, ۲۹۶۰, ۱۶۰۰, ۱۵۲۵, ۱۳۷۷, ۱۳۴۸ \text{ cm}^{-1}$ .

$^1\text{H}$  NMR (۴۰۰ MHz, CDCl<sub>3</sub>):  $\delta = ۱/۱۳$  (s, ۶H, ۲CH<sub>3</sub>), ۱/۲۸ (s, ۶H, ۲CH<sub>3</sub>), ۲/۳۵ (d,  $J = ۱۷/۶$  Hz, ۲H, CH<sub>2</sub>), ۲/۴۱ (d,  $J = ۹/۶$  Hz, ۲H, CH<sub>2</sub>), ۲/۴۵ (d,  $J = ۹/۶$  Hz, ۲H, CH<sub>2</sub>), ۲/۵۱ (d,  $J = ۱۷/۶$  Hz, 2H, CH<sub>2</sub>), ۵/۵۵ (s, ۱H, CH), ۷/۴۱-۷/۴۷ (m, ۲H, H-Ar), ۸/۰۱ (s, ۱H, H-Ar), ۸/۰۵ (d,  $J = ۷/۲$  Hz, ۱H, H-Ar), ۱۱/۵۵ (brs, ۱H, OH), ۱۱/۸۸ (s, ۱H, OH) ppm.

$^{13}\text{C}$  NMR (۱۰۰ MHz, CDCl<sub>3</sub>):  $\delta = ۲۷/۳, ۲۹/۷, ۳۱/۴, ۳۲/۹, ۴۶/۴, ۴۷/۰, ۱۱۴/۸, ۱۲۱/۰, ۱۲۲/۲, ۱۲۹/۱, ۱۳۲/۹, ۱۴۰/۷, ۱۴۸/۴, ۱۸۹/۶, ۱۹۱/۱$  ppm.

۲-۲-۳-۲- ترکیب ۲،۲-(۴-نیترو فنیل)متیلن بیس(۳-هیدروکسی-۵،۵-دی متیل-۲-سیکلوهگزن-۱-اون) (۳b)

رسوب سفید، دمای ذوب: ۱۸۹-۱۹۱ °C (گزارش شده [۱۳]: ۱۸۸-۱۸۹ °C).

IR (KBr):  $\nu_{\text{max}} = ۳۴۲۰, ۲۹۵۷, ۱۵۸۹, ۱۵۱۰, ۱۳۸۱, ۱۳۴۴ \text{ cm}^{-1}$ .

<sup>1</sup>H NMR (۳۰۰ MHz, CDCl<sub>3</sub>): δ = ۱/۱۳ (s, ۶H, ۲CH<sub>3</sub>), ۱/۲۵ (s, ۶H, ۲CH<sub>3</sub>), ۲/۳۱-۲/۵۴ (m, ۸H, ۴CH<sub>2</sub>), ۵/۵۶ (s, ۱H, CH), ۷/۲۶ (d, J = ۸/۷ Hz, ۲H, H-Ar), ۸/۱۵ (d, J = ۸/۷ Hz, ۲H, H-Ar), ۱۱/۷۸ (s, ۱H, OH), ۱۱/۸۲ (s, ۱H, OH) ppm.

(۳c) -۲-۳-۲-ترکیب ۲-(۲-نیترو فنیل)متیلن بیس(۳-هیدروکسی-۵،۵-دی متیل-۲-سیکلوهگزن-۱-اون) رسوب سفید، دمای ذوب: °C ۱۹۱-۱۹۳ (گزارش شده [۱۳]: ۱۸۸-۱۸۹ °C).

IR (KBr): ν<sub>max</sub> = ۳۲۵۴, ۲۹۵۵, ۱۷۲۰, ۱۶۱۶, ۱۵۲۲, ۱۳۸۹, ۱۳۶۰ cm<sup>-1</sup>.

<sup>1</sup>H NMR (۳۰۰ MHz, CDCl<sub>3</sub>): δ = ۱/۰۴ (s, ۶H, ۲CH<sub>3</sub>), ۱/۱۷ (s, ۶H, ۲CH<sub>3</sub>), ۲/۲۰-۲/۵۵ (m, ۸H, ۴CH<sub>2</sub>), ۶/۰۵ (s, ۱H, CH), ۷/۲۷ (d, J = ۸/۷ Hz, ۱H, H-Ar), ۷/۳۵ (t, J = ۷/۸ Hz, ۱H, H-Ar), ۷/۴۹ (t, J = ۸/۴ Hz, ۱H, H-Ar), ۷/۵۷ (d, J = ۷/۸ Hz, ۱H, H-Ar), ۱۱/۶۱ (s, ۱H, OH) ppm.

(۳f) -۲-۴-۳-۲-ترکیب ۲-(۲-کلرو فنیل)متیلن بیس(۳-هیدروکسی-۵،۵-دی متیل-۲-سیکلوهگزن-۱-اون) رسوب سفید، دمای ذوب: °C ۲۰۰-۲۰۲ (گزارش شده [۱۳]: ۱۹۹-۲۰۰ °C).

IR (KBr): ν<sub>max</sub> = ۳۳۹۱, ۲۹۵۳, ۱۷۲۰, ۱۶۰۸, ۱۳۸۵ cm<sup>-1</sup>.

<sup>1</sup>H NMR (۳۰۰ MHz, CDCl<sub>3</sub>): δ = ۱/۰۷ (s, ۶H, ۲CH<sub>3</sub>), ۱/۱۴ (s, ۶H, ۲CH<sub>3</sub>), ۲/۰۵-۲/۴۱ (m, ۸H, ۴CH<sub>2</sub>), ۵/۶۲ (s, ۱H, CH), ۷/۱۶-۷/۳۸ (m, ۴H, H-Ar), ۱۱/۹۰ (s, ۱H, OH) ppm.

(۳g) -۲-۳-۲-ترکیب ۲-(۲-کلرو فنیل)متیلن بیس(۳-هیدروکسی-۵،۵-دی متیل-۲-سیکلوهگزن-۱-اون) رسوب سفید، دمای ذوب: °C ۲۱۳-۲۱۵ (گزارش شده [۱۳]: ۱۸۹-۱۹۰ °C).

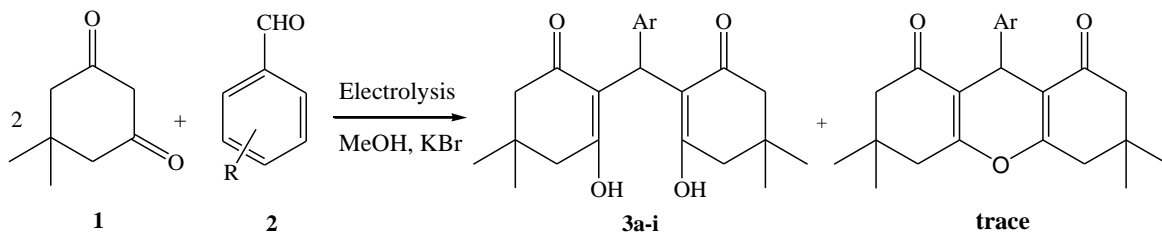
IR (KBr): ν<sub>max</sub> = ۳۳۹۴, ۲۹۵۵, ۱۷۲۰, ۱۶۱۰, ۱۳۸۸ cm<sup>-1</sup>.

<sup>1</sup>H NMR (۳۰۰ MHz, CDCl<sub>3</sub>): δ = ۱/۰۷ (s, ۶H, ۲CH<sub>3</sub>), ۱/۱۵ (s, ۶H, ۲CH<sub>3</sub>), ۲/۰۶-۲/۴۱ (m, ۸H, ۴CH<sub>2</sub>), ۵/۶۳ (s, ۱H, CH), ۷/۱۵-۷/۳۸ (m, ۴H, H-Ar), ۱۱/۹۰ (s, ۱H, OH) ppm.

### ۳-بحث و نتایج

در ادامه مطالعات ما بر روی توسعه و گسترش روش الکتروسنتر [۲۰ و ۲۱] به عنوان یک روش مؤثر زیست محیطی که واکنش های شیمیایی را تحت شرایط ملایم نظری دمای اتاق، فشار اتمسفر و با استفاده از جریان الکتریکی پیش می برد و همچنین با توجه به کاربرد سنتر ۲، ۲-آریل متیلن بیس(۳-هیدروکسی-۵،۵-دی متیل-۲-سیکلوهگزن-۱-اون) ها و مشتقان زانتن در تهیه داروهای مختلف، رنگ ها و ...، ابتدا الکتروولیز دیمدون (۱) و ۳-نیترو بنزالدهید (۲a) در یک سلول الکتروشیمیایی مجهز به الکترود آهن به عنوان کاتد و الکترود پلاتین به عنوان آند در حضور الکتروولیت پتاسیم برمید در دمای اتاق انتخاب و تأثیر

نوع حلال و مقدار جریان مورد بررسی قرار گرفت. نتایج نشان داد که بهره محصول ۲-(۳-نیترو فنیل)متیلن بیس(۳-هیدروکسی-۵،۵-دی متیل-۲-سیکلوهگزن-۱-اون) ۳a به میزان زیادی به حلال واکنش و ماهیت باز الکتروشیمیایی بستگی دارد (جدول ۱، شماره های ۱-۳)، همچنین بهره واکنش به جریان الکتریکی و سطح الکترودها و به عبارتی دانسیته جریان وابسته است. همانطوریکه در جدول ۱، شماره های ۷-۴ نشان داده شده، زمانی که الکترولیز در حلال متابول با دانسیته جریان ۲۰ mA (جریان ۵۰ mA) انجام گرفت، بهترین نتایج مشاهده و محصول با بهره ۸۵٪ بدست آمد. برخلاف انتظار، وقتی دانسیته جریان به بالاتر از ۲۰ mA (جریان ۵۰ mA) رسید، کاهش در بهره واکنش مشاهده شد که علت آن را می توان مربوط به الیگمریزاسیون مواد اولیه دانست. تحت شرایط بهینه الکترولیز دیمدون با آلدھیدهای آромاتیک ۱-i، دارای گروههای الکترون دهنده و الکترون کشنده، در یک سلول تفکیک نشده منجر به تشکیل محصولات ۳a-i با بهره خوب ۸۸-۵۵٪ در دمای اتاق شد (شکل ۱-جدول ۲) همانطوریکه در جدول ۲ نشان داده شده، واکنش آلدھیدهای آромاتیک دارای گروههای الکترون کشنده خیلی بهتر و سریعتر از آلدھیدهای آромاتیک دارای گروههای الکترون دهنده انجام گرفته است.



شکل ۱. ستتر ۲-(۳-نیترو فنیل)متیلن بیس(۳-هیدروکسی-۵،۵-دی متیل-۲-سیکلوهگزن-۱-اون)

جدول ۱- بهینه سازی حلال و جریان در الکتروستتر ۲-(۳-نیترو فنیل)متیلن بیس(۳-هیدروکسی-۵،۵-دی متیل-۲-سیکلوهگزن-۱-اون) ۳a<sup>۳a</sup>

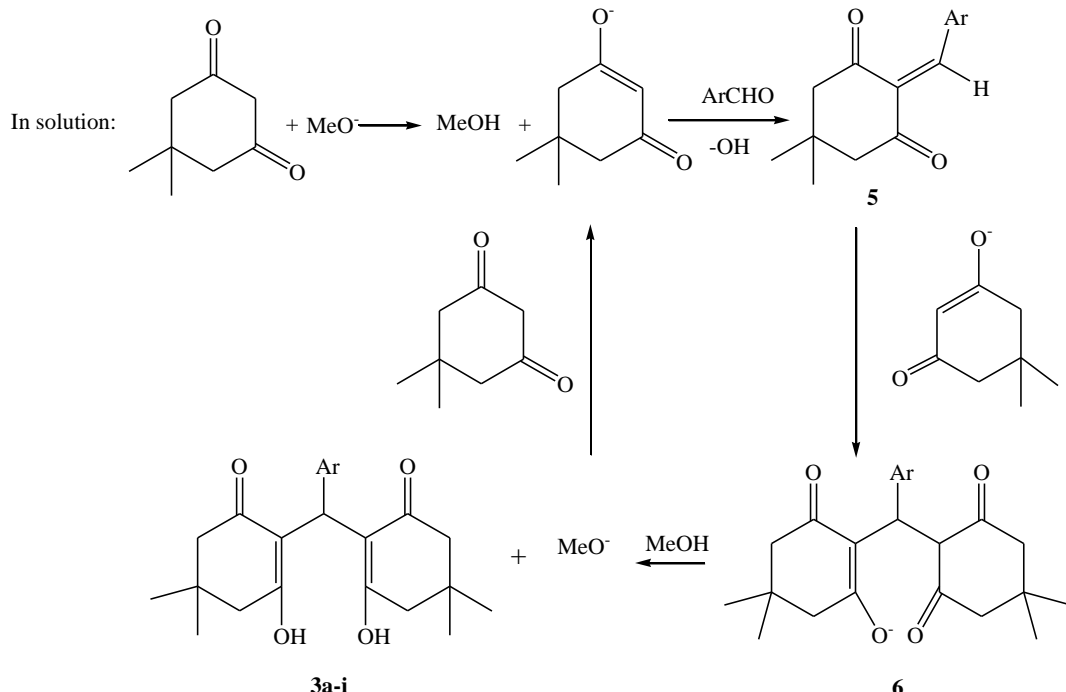
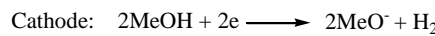
شماره	جریان (mA)	دانسیته جریان (mAc <sup>-2</sup> )	زمان (min)	الکل	الکتریسیته عبوری (F mol <sup>-1</sup> )	بازده (%)
۱	۱۰	۴	۲۰	متانول	۰/۱۲	۶۵
۲	۱۰	۴	۲۰	متانول	۰/۱۲	۴۰
۳	۱۰	۴	۲۰	نرمال-پروپانول	۰/۱۲	۱۰
۴	۵	۲	۴۰	متانول	۰/۱۲	۶۳
۵	۲۵	۱۰	۸	متانول	۰/۱۲	۷۰
۶	۵۰	۲۰	۴	متانول	۰/۱۲	۸۵
۷	۱۰۰	۴۰	۲	متانول	۰/۱۲	۸۳

شرایط واکنش: دیمدون (۲ میلی مول)، ۳-نیترو بنزالدھید (۱ میلی مول)، پتاسیم برمید (۱/۰ میلی مول)، الکل (۱۰ میلی لیتر)، الکترود آهن (۲/۵ سانتی متر مربع)، الکترود پلاتین (۲/۵ سانتی متر مربع)، دمای اتاق.

در مکانیسم پیشنهادی، ابتدا آنیون متوكسید در کاتد بوجود می آید و با کندن پروتون اسیدی دیمدون، آنیون دیمدون را در محلول واکنش ایجاد می کند. محصول تراکم نووناگل آنیون دیمدون و آلدھید آромاتیک، آریلیدن دیمدون ۵ است که ضمن

واکنش مایکل با دومین آنیون دیمدون سبب ایجاد حدواسط ۶ می‌گردد، که با پروتون گیری از متانول، محصولات ۳a-i را به همراه آنیون متوكسید تولید می‌کند. با ایجاد آنیون متوكسید در این مرحله چرخه الکتروشیمیایی ادامه می‌یابد.

(شکل ۲)



شکل ۲. مکانیسم پیشنهادی سنتر مشتقات ۳a-i

جدول ۲- الکتروسنتر ۲،۲-آریل متیلن بیس(۳-هیدروکسی-۵-۵-دی متیل-۲-سیکلوهگزن-۱-اون)-i<sup>a</sup>

محصول	آلدهید آروماتیک	دانسیته جریان (mAcm <sup>-2</sup> )	الکتریسیته عبوری (F mol <sup>-1</sup> )	زمان (min)	بازده (%)	(°C) دمای ذوب	
						بدست آمده	[۱۳] گزارش شده
a	۳-نیتروبنزالدهید	۲۰	۰/۱۲	۴	۸۵	۱۹۴-۱۹۵	۱۹۰-۱۹۱
b	۴-نیتروبنزالدهید	۲۰	۰/۱۶	۵	۸۴	۱۸۹-۱۹۱	۱۸۸-۱۸۹
c	۲-نیتروبنزالدهید	۲۰	۰/۲۵	۸	۷۶	۱۹۱-۱۹۳	۱۸۸-۱۸۹
d	۴-متیل بنزالدهید	۲۰	۰/۹۳	۳۰	۶۳	۱۴۵-۱۴۶	۱۴۲-۱۴۳
e	۴-متوكسی بنزالدهید	۲۰	۰/۹۹	۳۲	۵۵	۱۳۸-۱۳۹	۱۴۰-۱۴۱
f	۲-کلرو بنزالدهید	۲۰	۰/۲۵	۸	۸۸	۲۰۰-۲۰۲	۱۹۹-۲۰۰
g	۳-کلرو بنزالدهید	۲۰	۰/۳۱	۱۰	۸۵	۲۱۳-۲۱۵	۱۸۹-۱۹۰
h	۴-کلرو بنزالدهید	۲۰	۰/۳۷	۱۲	۷۶	۱۳۸-۱۳۹	۱۳۷-۱۳۸
i	بنزالدهید	۲۰	۰/۴۷	۱۵	۷۲	۱۸۸-۱۹۰	۱۸۹-۱۹۰

<sup>a</sup> شرایط واکنش: دیمدون (۲ میلی مول)، آریل آلدهید (۱ میلی مول)، پتاسیم برمید (۰.۱ میلی مول)، متانول (۱۰ میلی لیتر)، الکترود آهن (۲/۵ سانتی متر مربع)، الکترود پلاتین (۵/۲ سانتی متر مربع)، دمای اتاق.

#### ۴- نتیجه‌گیری

به طور کلی، روش الکتروسنتز به عنوان یک روش آسان و کارآمد برای تهیه مشتقات ۲-آریل متیلن بیس(۳-هیدروکسی-۵-دی متیل-۲-سیکلوهگزن-۱-اون) از طریق واکنش آلدهید آروماتیک و دیمدون در حضور الکتروولیت پتابسیم برمید ارائه شد. این روش دارای امتیازاتی نظیر: سادگی روش، در جا تهیه نمودن باز، اجتناب از حالات خطرناک، زمان کوتاه واکنش، دوستدار محیط زیست، عدم استفاده از کاتالیزور های گرانقیمت، جداسازی آسان محصولات و بهره بالا واکنش می باشد.

#### ۵- تقدیم و تشکر

نویسندها از حمایت های مالی باشگاه پژوهشگران جوان دانشگاه آزاد اسلامی واحد رشت صمیمانه تشکر می نمایند.

#### ۶- منابع

- [1] K. M. Khan, G. M. Maharvi, M. T. H. Khan, A. J. Shaikh, S. Perveen, S. B. Mild, M. I. Choudhary, *Bioorg. Med. Chem.*, **14** (2006) 344.
- [2] الهام تبریزیان ، علی عموزاده، فصلنامه شیمی کاربردی دانشگاه سمنان، شماره ۳۰، سال نهم، بهار ۹۳، ص ۲۳
- [3] G. Carlin, R. Djursater, G. Smedegard, B. Gerdin, *Agents Actions*, **16** (1985) 377.
- [4] R. W. Lambert, J. A. Martin, J. H. Merrett, E. B. K. Parkes, G. J. Thomas, PCT Int Appl WO9706178, 1997.
- [5] T. Hideo, J. Teruomi, Jpn Patent 56005480, 1981.
- [6] A. K. Bhattacharya, K. C. Rana, M. Mujahid, I. Sehar, A. K. Saxena, *Bioorg. Med. Chem. Lett.*, **19** (2009), 5590.
- [7] L. B. Liu, T. S. Jin, L. S. Han, M. Li, N. Qi, T. S. Li, *E-J. Chem.*, **3** (2006) 117.
- [8] M. T. Maghsoodlou, S. M. Habibi-Khorassani, Z. Shahkarami, N. Maleki, M. Rostamizadeh, *Chin. Chem. Lett.*, **21** (2010) 686.
- [9] S. Kantevari, R. Bantu, L. Nagarapu, *J. Mol. Catal. A: Chem.*, **269** (2007) 53.
- [10] T. S. Jin, A. Q. Wang, H. Ma, J. S. Zhang, T. S. Li, *Indian J. Chem.*, **45B** (2006) 470.
- [11] (a) D. Q. Shi, J. Chen, Q. Y. Zhuang, X. S. Wang, H. W. Hu, *Chin. Chem. Lett.*, **14** (2003) 1242; (b) D. Q. Shi, Q. Y. Zhuang, J. Chen, X. S. Wang, S. J. Tu, H. W. Hu, *Chin. J. Org. Chem.*, **23** (2003) 684.
- [12] A. Ilangoan, S. Muralidharan, P. Sakthivel, S. Malayappasamy, S. Karuppusamy, M. P. Kaushik, *Tetrahedron Lett.*, **54** (2013) 491.
- [13] J. -T. Li, Y. -W. Li, Y. -L. Song, G. -F. Chen, *Ultrason. Sonochem.*, **19** (2012) 1.
- [14] T. S. Jin, J. S. Zhang, A. Q. Wang, T. S. Li, *Synth. Commun.*, **35** (2005) 2339.
- [15] G. Kaupp, M. R. Naimi-Jamal, J. Schmeyers, *Tetrahedron*, **59** (2003) 3753.

- [16] (a) G. Kaupp, M. R. Naimi-Jamal, *Chem. Eur. J.*, **8** (2002) 594; (b) G. Kaupp, J. Schmeyers, J. Boy, *J. Prakt. Chem.*, **342** (2000) 269.
- [17] G. Cravotto, G. M. Nano, G. Palmisano, S. Tagliapietra, *Synthesis*, **8** (2003) 1286.
- [18] H. Lund, *Organic Electrochemistry* (fourth ed.), Marcel Dekker Inc: New York, 2000.
- [19] S. Torii, *Novel Trends in Electroorganic Synthesis*, Springer: Berlin, 1998.
- [20] H. Kefayati, S. Homayoon, R. Kazemi-Rad, A. Delafrooz, *C. R. Chimie*, **17** (2014) 894.
- [21] R. Kazemi-Rad, J. Azizian, H. Kefayati, *Tetrahedron Lett.*, **55** (2014) 6887.