

단 신

새로운 유기반응에 관한 연구 유기초음파화학. S-NH₂NH₂을 이용한 방향족 니트로 화합물의 환원반응에서 초음파 효과

張東奎 · 韓秉熙†

충남대학교 자연과학대학 화학과

(1990. 9. 8 접수)

Organic Sonochemistry. The Effects of Sonic Waves on the Reduction of Aromatic Nitro Groups Using Sulfur-Hydrazine

Dong Gyu Jang and Byung Hee Han†

Department of Chemistry, College of Natural Science,
Chungnam National University, Taejeon 305-764, Korea

(Received September 8, 1990)

히드라진이나 일수화 히드라진을 유기합성에 이용하여 시작한 이후 이에 관한 많은 연구가 이루어졌다. 예를 들어 Wolff-Kishner반응¹⁻³, 올레핀의 수소화반응^{4,5}, 알킨에서 *cis*-알켄화반응⁶, 니트로기의 환원반응^{7,8}, 질소에 결합되어 있는 carbomethoxy 제거반응⁹, ethylenethioketal의 탈황화반응¹⁰, 에스테르기의 deblocking 반응¹¹, stilbene dibromide의 환원반응¹², levulinyl nucleoside 분해반응¹³, 니트로소, 이소니트로소기의 환원반응¹⁴ 등이 있다. 한편, 황을 이용한 유기반응에는 paraaldehyde의 브롬화반응¹⁵, hydroaromatic compounds의 탈수소화반응¹⁶⁻²², 툴루엔의 염소화반응²³, 벤조니트릴에서 테트라진의 합성²⁴ 등이 알려져 있으나, 황-히드라진 쌍이 유기작용기의 변환에 응용된 연구는 알려지지 않았다.

최근 본 연구자는 히드라진이 montmorillonite²⁵, graphite²⁶, Fe-C²⁷, activated Zn-Cu²⁸, Zn-C²⁹, NaNO₃ 또는 KNO₃³⁰, activated Ni-Zn³¹ 등에 분해되면서 방향족 니트로 화합물을 아미노 화합물로의 환원반응과 activated Ni-Zn-Zn(NO₃)₂을 이용한 니트로벤젠과 그 유도체의 azoxy 화합물 합성³², activated Cu-Zn-Zn(NO₃)₂을 이용한 벤조니트릴과 그 유도체의 테트라진의 합성³³ 등에 관한 연구를 수행해 오고

있다.

이밖에 니트로기를 아미노기로 환원시키는 방법에 관하여는 Fe(Sn)-HCl³⁴ 등 많은 연구²⁸가 알려져 있다. 특히, 본 연구자는 초음파를 이용한 유기반응에 관한 연구³⁵에서 H₂-Pd-C³⁶, Na₂S₂O₄³⁷, Fe-C-NH₂-NH₂²⁷ 등에 의한 지방족 및 방향족 니트로화합물의 아미노 화합물로의 환원반응을 실시하였다.

초음파를 이용한 유기반응은 새로운 유기반응법으로 최근 10여년 동안 이에 관한 연구보고가 급격히 증가하고 있다³⁸⁻⁴³. 따라서 가열 교반반응이 잘 진행되지 않는 경우 초음파를 조사시켜 원하는 물질을 얻을 수도 있으며⁴⁴ 가열 교반반응과 비교하면 다음과 같은 장점이 있다^{38,39,45,46}.

(1) 초음파 발생장치인 transducer를 임의의 모양으로 쉽게 만들 수 있고, 반응용기의 원하는 부분에 부착 또는 이동 설치할 수 있다.

(2) 전기에너지를 소리에너지로 90% 이상 전환하여 원하는 반응에 이용할 수 있다.

(3) cavitation에 의하여 순간적으로 발생하는 고온, 고압을 이용하므로 가열이 필요없고 반응시간이 짧아 부반응물질이 생기지 않는다. 더욱이 최근 본 연구자가 개발한 초음파 유기반응기구⁴⁴는 종래의 초음파세척기, probe 반응기의 단점을 보완한 이상

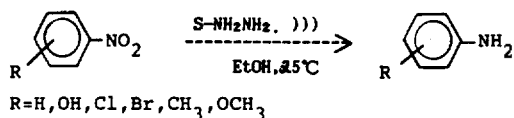
Table 1. Ultrasound promoted reduction of nitroarenes using sulfur-hydrazine-activated carbon^a

Nitro compounds	Product	Time(hr)	Yield(%) ^b
C ₆ H ₅ -NO ₂	C ₆ H ₅ -NH ₂	2	100, 77 ^c
<i>o</i> , <i>p</i> -CH ₃ C ₆ H ₄ -NO ₂	<i>o</i> , <i>p</i> -CH ₃ C ₆ H ₄ -NH ₂	3	60, 100(36) ^d
<i>o</i> , <i>p</i> -HOC ₆ H ₄ -NO ₂	<i>o</i> , <i>p</i> -HOC ₆ H ₄ -NH ₂	3	100, 100
<i>o</i> , <i>m</i> , <i>p</i> -ClC ₆ H ₄ -NO ₂	<i>o</i> , <i>m</i> , <i>p</i> -ClC ₆ H ₄ -NH ₂	3	100, 100, 100(28) ^d
<i>p</i> -BrC ₆ H ₄ -NO ₂	<i>p</i> -BrC ₆ H ₄ -NH ₂	2	100(24) ^d
<i>p</i> -CH ₃ O-C ₆ H ₄ -NO ₂	<i>p</i> -CH ₃ O-C ₆ H ₄ -NH ₂	5	100
<i>p</i> -ClCH ₂ C ₆ H ₄ -NO ₂	<i>p</i> -ClCH ₂ C ₆ H ₄ -NH ₂	3	100
6-Nitroquinoline	6-aminoquinoline	3	100

^a0.01 : 0.03 : 0.06 mol ratio of nitro compound : sulfur : anhydrous hydrazine and 1g of activated carbon were sonicated in 10 ml of absolute ethanol at 25°C. All reactions were found to be complete except *o*-nitrotoluene by GC or TLC, and worked up. ^bconversion GC % yield. ^chydrazine monohydrate was employed instead of anhydrous hydrazine and 23% was nitrobenzene by GC. ^dstirring at same condition and starting material was recovered.

적인 장치로 초음파를 유기반응물질로 직접 투과시킬 수 있어 그 효율을 극대화 할 수 있다.

이와 같은 장점을 이용하여 본 연구에서는 금속이 아닌 비금속-NH₂NH₂에 의한 유기작용기의 변환을 알아보기 위하여 우선 황-히드라진을 이용한 방향족 니트로기의 초음파적 환원반응을 연구하였다.



예상외로 황-히드라진 쌍은 상온, 상압하에서 방향족 니트로기를 아미노기로 환원시키는데 효과적인 촉매임을 알 수 있었다. 알코올을 용매로한 초음파적 환원반응은 순조롭게 진행되었으며 다른 반응조건에²⁹ 비해 아미노화합물만이 생성되었으며 히드록시아민이나 1,2-디페닐 히드라진, 아족시 또는 아조 화합물 등은 전혀 생성되지 않았는데 그 결과를 정리하여 보면 Table 1과 같다. 초음파없이 같은 반응을 가열 환류할 경우에도 반응은 진행되어 100%의 환원을 보여 주었으나 아닐린과 함께 azoxybenzene(GC, <9%)도 생성됨을 알 수 있었다.

니트로벤젠 뿐만 아니라 메틸, 히드록시, 염소, 브롬, 메톡시 등이 치환된 니트로벤젠도 쉽게 환원됨을 알 수 있었다. 활성탄을 지지체로 황을 촉매로 하여 무수히드라진을 수소주개로 사용하였으며 활성탄-히드라진, 또는 활성탄-황만으로는 환원반응이 진행되지 않았다. 또한, 같은 조건에서 교반반응과는

Table 2. Ultrasound promoted reduction of nitrobenzene to aniline under various conditions

Nitro compound (10 mmol)	Hydrazine (ml)	S (g)	C ^a (g)	Time (hr)	Yield ^b (%)
Nitrobenzene	2	0.5	0	3	39
Nitrobenzene	2	1	0	3	68
Nitrobenzene	1	0.5	0.5	5 ^c	42
Nitrobenzene	1	0.5	0.5	2	70
Nitrobenzene	1	0.5	1	2	75
Nitrobenzene	1.3	0.5	0.5	2	83
Nitrobenzene	2	1	1	2	100

^ametals free activated carbon. ^bGC yields. ^crefluxed.

오랜 반응시간에도 낮은 수율만을 얻을 수 있었다.

예를 들어 *p*-nitrotoluene의 경우 같은 조건하에서 교반반응을 시킬 때 5시간에 36%의 *p*-aminotoluene을 얻은 반면에 초음파를 조사하면 3시간만에 반응이 종결된다. 또한, *p*-chloronitrobenzene과 *p*-bromonitrobenzene의 경우에서도 교반반응에 비하여 초음파 반응이 수율이 높고 반응시간이 짧음을 확인할 수 있었다. 히드라진, 황 그리고 활성탄의 양이 니트로화합물의 환원반응에 어떤 영향을 미치는지 조사하기 위하여 그 양을 변화시켜 보았다.

Table 2에서 보는 바와 같이 히드라진, 황, 활성탄의 양이 증가할수록 수율이 증가함을 알 수 있으며, 가장 이상적인 조건은 히드라진(62.5 mmol, 2 ml), 활성탄 1g에 니트로화합물 10 mmol이었다.

한편, 활성탄 없이 1g의 황과 히드라진만을 사용

Table 3. Ultrasound promoted reduction of nitroarenes using sulfur-hydrazine-various supporters^a

Nitro compound	Supporter	Product	Time(hr)	Yield(%) ^b
Nitrobenzene	활성탄	Aniline	2	100
Nitrobenzene	Silicagel	Aniline	3	20
Nitrobenzene	BaSO ₄	Aniline	3	25
Nitrobenzene	CaCl ₂ ·H ₂ O	Aniline	6.5	100
<i>p</i> -Nitrotoluene	활성탄	<i>p</i> -Aminotoluene	3	100
<i>p</i> -Nitrotoluene	CaCl ₂ ·H ₂ O	<i>p</i> -Aminotoluene	6.5	65
<i>p</i> -Nitrotoluene	Celatom ^c	<i>p</i> -Aminotoluene	6.5	1
<i>p</i> -Nitroaniline	Celatom	<i>p</i> -Aminoaniline	6.5	0

^a0.01 : 0.03 : 0.06 mol ratio of nitro compound : sulfur : anhydrous hydrazine and 1g of supporter were sonicated in 10 ml of absolute ethanol at 25°C. ^bGC yields. ^cceratom FW-80 was purchased from Aldrich Chemicals.

하여 3시간 초음파를 조사시킬 경우에는 니트로벤젠은 68%만이 아닐린으로 환원됨을 알았다.

활성탄없이 환원반응이 완결되지 않는다는 실험 결과는 지금까지 유기실험에서 활성탄이 탈색제나 반응성이 큰 시약과 함께 섞어 사용되고 있는 종래의 목적과는 달리 화학반응에 깊이 관여하는 예가 있음에 주목할 필요가 있다.

다른 지지체를 이용한 반응결과를 살펴보면 CaCl₂·H₂O는 니트로벤젠에서는 좋은 결과를 보여 주지만 *p*-nitrotoluene에서는 그 생성률이 극히 떨어짐을 알 수 있었다.

황없이 1g의 활성탄만을 사용하여 62.5 mmol의 무수히드라진 존재하에서 초음파반응을 2시간 동안 실시한 결과 아닐린은 전혀 생성되지 않았고 니트로벤젠만이 100% 회수할 수 있었다. 환원반응을 완결시키기 위해서는 반드시 무수히드라진과 무수에탄올을 사용해야만이 가능함을 알 수 있었는데, 예를 들어 무수히드라진 대신에 62.5 mmol의 일수화히드라진을 수소주개로 사용하고 황 1g과 활성탄 1g, 10 mmol의 니트로벤젠 혼합물에 2시간 동안 초음파를 조사하여 77%의 아닐린을 얻을 수 있었다. *p*-Nitrotoluene의 환원반응에서 95%의 에탄올을 용매로 사용할 경우 3시간 동안 초음파를 조사하여 65%의 아미노화합물을 얻을 수 있다.

즉, 황과 히드라진을 사용하여 니트로화합물을 아미노화합물로 환원시키는데는 활성탄 및 무수히드라진, 무수에탄올 존재하에서 반응이 종결됨을 알 수 있었다.

이러한 결과는 NaNO₃-수화 히드라진에 의한 방

향족 니트로기의 환원반응³⁰과 비교하면 황의 촉매 작용이 약한 것으로 판단된다. 한편, 같은 반응조건 하에서 니트로벤젠 대신 *p*-nitropropane을 가하여 환원반응을 실시, 분석한 결과 기대되는 propylamine은 전혀 생성되지 않았으며 단지 출발물질만을 회수할 수 있었다. 이는 지방족 니트로화합물의 환원이 방향족 니트로화합물보다 일반적으로 잘 안일어난다는 연구보고^{47,48}와 같이 황-히드라진도 단지 방향족 니트로화합물만을 선택적으로 환원시키는 환원제임을 알 수 있었다.

환원반응이 진행되는 동안 황화수소 기체가 발생되는 것을 알 수 있었는데 환원반응에 관여하고 있는가를 알아보기 위하여, 황-히드라진을 에탄올에 가한 용기에서 발생하는 황화수소 기체를 니트로벤젠-에탄올 용액, 니트로벤젠-황-에탄올 용액에 통과시켜 주면서 초음파를 동시에 투과시켜 분석한 결과 아닐린은 전혀 생성되지 않았고 단지 니트로벤젠만을 회수할 수 있었다.

또한, 수소나 암모니아 기체를 니트로벤젠-황-에탄올 용액과 초음파반응을 실시하였으나 환원반응은 진행되지 않았다. 이러한 결과를 종합하여 볼때 히드라진이 니트로기의 환원에 직접 관여하고 있는 것으로 판단되나 자세한 환원 반응메카니즘에 관하여는 앞으로의 연구과제이다.

황 대신 적인-히드라진을 사용하여 같은 조건하에서 니트로벤젠의 초음파적 환원반응이나 가열 유기작용기의 변화 및 다른 비금속-히드라진에 의한 유기작용기의 변화에 관한 연구도 현재 진행 중에 있으며 그 결과에 대하여 추후 보고할 예정이다.

각 반응의 전형적인 실험방법 및 내용을 소개하면 Han's cup⁴에 무수에탄을 10 ml와 황 1g, 활성탄 1g, 10 mmol의 니트로화합물을 넣고 반응용기를 물로 냉각시키면서 질소가스를 채운다. Generator의 전류를 1.2Å(96 W)로 조절하여 반응물에 초음파를 조사하면서 2 ml의 무수히드라진을 조금씩 가하면서 반응용기는 물(15°C)을 계속 순환시켜 주었다. 일정한 시간간격으로 sample를 취하여 GC, HPLC 또는 TLC를 사용하여 반응을 점검하면서 2~3시간 동안 초음파반응을 시켰다. 반응이 종결되었을 때 short alumina(70~230 mesh), column(1.5 dia.×3 cm packing, ethanol or methylene chloride를 용출액으로 사용)을 이용하여 촉매를 제거한 후 용매를 감압증류하여 순수한 고체를 얻거나 단순 감압증류하여 분리하여 GC, NMR로 생성물을 확인하였다.

본 연구는 1989년도 문교부 기초과학육성 연구비의 지원에 의해 수행되었으며 이에 감사를 드립니다.

인 용 문 헌

- N. Kishner, *Zh. russk. fiz-khim. Obshch.*, **43**, 582 (1911); *Chem. Abstr.*, 347(1912).
- L. Wolff, *Justus Liebigs Annln Chem.*, **86**, 394 (1912); *Chem. Abstr.*, 790(1913).
- Review: see D. Todd, *Org. Reactions*, **4**, 378 (1948).
- D. H. Shin and B. H. Han, *Bull. Kor. Chem. Soc.*, **6**, 251(1985).
- R. M. Moriarty, R. K. Vaid, and M. P. Duncan, *Syn. Commun.*, **17**, 703(1987).
- A. Pelter and S. Elgendy, *Tet. Lett.*, **29**, 677 (1988).
- A. Furst, R. C. Berlo, and S. Hooton, *Chem. Rev.*, **65**, 51(1965).
- M. Busch and K. Schulz, *Chem. Ber.*, **B62**, 1458 (1929).
- A. G. M. Willems, R. R. Erk, U. K. Pandit, and H. O. Huisman, *Tet. Lett.*, 81(1966).
- V. Georgian, R. Harrison, and N. Gubisch, *J. Am. Chem. Soc.*, **81**, 5834(1959).
- H. J. Koeners, J. Verhoeven, and J. H. van Boom, *Tet. Lett.*, **21**, 381(1980).
- J. E. Gordon and V. S. K. Chang, *J. Org. Chem.*, **38**, 3062(1973).
- K. K. Ogilvie, M. J. Nemer, G. H. Hakimelahi, Z. A. Proba, and M. Lucas, *Tet. Lett.*, **23**, 2615 (1982).
- R. V. Rothenberg, *Chem. Ber.*, **26**, 2060(1983).
- F. A. Long and J. W. Howard, *Org. Syn. Coll.*, **2**, 87(1943).
- Pl. A. Platter and E. C. Armstrong, "Dehydrogenation with Sulfur, Selenium and Platinum Metals", *Never Methods of Preparative Organic Chemistry*, p.21, Interscience (1948).
- W. Cocker, B. E. Cross, J. T. Edward, D. S. Jenkinson, and J. McCormick, *J. Am. Chem. Soc.*, 2355 (1953).
- H. Wynberg, *ibid.*, **80**, 364(1958).
- G. R. Pettit, D. C. Fessler, K. D. Paull, P. Hofer, and J. C. Knight, *J. Org. Chem.*, **35**, 1398(1970).
- C. R. Engel, R. Bouchard, A. F. deKrassny, L. Ruest, and J. Lessard, *Steroids*, **14**, 637(1969).
- W. Haede, W. Fritsch, K. Radscheit, and U. Stache, *Ann.*, 5(1973).
- D. E. Van Sickle, J. C. Morris, M. A. McCall, J. C. Fleischer, and T. R. Walker, *Chem. Abstr.*, **110**, 212376s.
- O. Masashi and H. Toshio, *Chem. Abstr.*, **110**, 153882d.
- M. O. Abdel-Rahman, M. A. Kira, and M. N. Tolba, *Tet. Lett.*, 3871(1968).
- B. H. Han and D. G. Jang, *Tet. Lett.*, **31**, 1181 (1990).
- B. H. Han, D. H. Shin, and S. Y. Cho, *Tet. Lett.*, **26**, 6233(1985).
- B. H. Han, D. H. Shin, and S. Y. Cho, *Bull. Kor. Chem. Soc.*, **6**, 320(1985).
- B. H. Han, D. H. Shin, H. R. Lee, and B. H. Ro, *ibid.*, **10**, 315(1989); *this journal* **33**, 577 (1989), and 31 most recent references cited.
- H. R. Lee, E. S. Ryoo, D. H. Shin and B. H. Han, *this journal* **32**, 607(1988).
- D. G. Jang, M. K. Park, and B. H. Han, submitted for publication.
- T. H. Yun, S. L. Park, and B. H. Han, submitted for publication.
- T. H. Yun and B. H. Han, submitted for publica-

- tion.
33. D. G. Jang and B. H. Han, submitted for publication.
34. R. M. Roberts, J. C. Gilbert, L. B. Rodewald, and A. S. Wingrove, *Modern Experimental Organic Chemistry*, 3rd Edition(1979).
35. 한병희, 대한화학회, 화학교육, **16**, 38(1989) and most recent 44 references cited.
36. B. H. Han, D. H. Shin, H. R. Lee, and D. G. Jang, *this journal*, **33**, 436(1989).
37. B. H. Han and M. G. Baek, *Chungnam J. of Science*, **12**, 79(1985).
38. T. J. Mason and J. P. Lorimer, "Sonochemistry" John Willey & Sons pp.64-98(1988) and most recent 65 papers cited.
39. K. S. Suslick, "Organometallic Sonochemistry" *Advances in Organometallic Chemistry* Vol.25, pp.73-119(1986) and 261 references cited.
40. W. G. Dauben, D. P. Bridon, and B. A. Kowalczyk, "Sonication-Induced Reductive Decarboxylation of thiohydroxamic Esters", *J. Org. Chem.*, **55**, 376 (1990) and recent references cited.
41. L. L. Adams and F. A. Luzzio, *ibid.*, **54**, 5387 (1989).
42. J. Lee, H. S. Mei, and J. K. Snyder, *J. Org. Chem.*, **55**, 5013(1990).
43. J. Lee and J. K. Snyder, *ibid.*, **55**, 4995(1990).
44. B. H. Han, D. H. Shin, D. G. Jang, and S. N. Kim, *Bull. Kor. Chem. Soc.*, 157(1990).
45. J. P. Cracknell, "Ultrasonics" Wykeham Publications(London) LTD, p.68(1990).
46. B. Brown and J. E. Goodman, "High-Intensity Ultrasonics" D. Van Nostrand Company(1965) pp. 30-55.
47. S. Ram and R. E. Ehrenkafer, *Tet. Lett.*, **25**, 3415 (1984).
48. J. O. Osby and B. Ganem, *ibid.*, **26**, 6413(1985).