Sodium Borohydride 하에서 산소에 의한 포화- 및 불포화-질소주게 거대고리 착물(M=Co³⁺, Fe³⁺ 및 Mn³⁺)을 촉매로 한 Hindered Phenols의 산화반응

朴裕哲*・金聖洙・羅動吉

경북대학교 자연과학대학 화학과 (1992. 12. 21 접수)

Saturated- and Unsaturated-Azamacrocyclic Complexes (M=Co³⁺, Fe³⁺ and Mn³⁺) Catalyzed Oxidation of Hindered Phenols by Molecular Oxygen under Sodium Borohydride

Yu-Chul Park*, Seong-Su Kim, and Hun-Gil Na
Chemistry Kyunghoob National University Taggy 702-76

Department of Chemistry, Kyungpook National University, Taegu 702-701, Korea (Received December 21, 1992)

요 약 $[M(cyclam)X_2]Y(M=Co^{3+}, Fe^{3+}, Mn^{3+}: X=Cl^-, Br^-, NCS^-: Y=Cl^-, Br^-, NCS^-), [Co-(trans-14-diene)X_2]Y(X=Cl^-, Br^-: Y=ClO_4^-) 및 <math>[Co(trans-14-diene)](ClO_4)_2$ 착이온은 sodium borohydride 하에서 산소를 활성화시킬 수 있었다. 활성화된 산소에 의한 2,4-di-tert-butylphenol과 2,6-di-tert-butylphenol 산화반응의 생성물질을 각각 2,4-di-tert-butyl-1,6-benzoquinone(BQ)와 3,5,3',5'-tetra-tert-butyldiphenoquinone(DPQ) 이었다. BQ와 DPQ 생성반응에서 포화 거대고리 라간드 착물인 $[Co(cyclam)X_2]Y$ 은 불포화 거대고리착물 $[Co(trans-14-diene)X_2]Y$ 에 비하여 더 효과적인 촉매제이었다. 촉매로 작용한 Co(III)-거대고리착물과 산소간의 물 결합비 (O_2/M) 는 1/1이었고, $[M(cyclam)Cl_2]Cl(M=F(III), Mn(III))에서는 이들 비가 <math>1/2$ 이었다. 반응 (1)과 (2)에서 산소분자의 활성종은 Co(III) 거대고리착물이온과 $[M(cyclam)Cl_2]Cl(M=Fe(III), Mn(III))에서 각각 superoxolike<math>(O_2^{-2})$ 로 가정하였다.

ABSTRACT. [M(cyclam) X_2]Y(M=Co³⁺, Fe³⁺, Mn³⁺: X=Cl⁻, Br⁻, NCS⁻: Y=Cl⁻, Br⁻, NCS⁻), [Co (trans-14-diene) X_2]Y(X=Cl⁻, Br⁻: Y=ClO₄⁻) and [Co(trans-14-diene)](ClO₄)₂ were able to activate an molecular oxygen under sodium borohydride. 2,4-di-tert-butylphenol and 2,6-di-tert-butylphenol reacted with activated molecular oxygen to give 2,4-tert-butyl-1,6-benzoquinone(BQ) and 3,5,3',5'-tetra-tert-butyldiphenoquinone(DPQ). The saturated tetraazamacrocyclic complexes, [Co(cyclam) X_2]Y, were more an effective catalyst than [Co(trans-14-diene) X_2]Y the unsaturated complexes in the formation of BQ and DPQ. The mole ratio of O₂ vs. catalyst (O₂/M) for [Co(cyclam) X_2]Y and [Co(trans-14-diene) X_2]Y was 1/1, while it was 1/2 for [M(cyclam)Cl₂]Cl(M=Fe(III), Mn(III)). The results suggested that Co(III)-macrocyclic complexes activated molecular oxygen as superoxolike O₂⁻ and [M(cyclam)Cl₂]Cl(M=Fe(III), Mn(III)) activated that as peroxolike O₂²⁻.

서 론

전이금속착물에 의한 산소분자의 활성화와 이와 함께 착물의 산소전달채로서의 기능은 유기합성과 생화학적인 면에서 많은 관심을 모우고 있는 착물의 특성 중에 하나이다^{1,2}. 몇 가지 Co(II) 착물, 특히 schiff base 착물은 가역적으로 산소분자를 활성화시키는 것으로 보고되어 있다². Co(II) 착물의 산소 전달체로서의 촉매적 기능은 올레핀 산화반응²⁴, 쾌

놀 산화반응⁵, 및 membrane의 산소전달체 등⁶ 여러 반응에서 나타나고 있다. 이들 반응 중에 반응 (1)과 (2)와 같은 페놀의 산화반응에서 생성물은 각각 benzoquinone(BQ)과 diphenoquinone(DPQ)으로 알려 져 있으며⁷⁸, 이 산화반응의 메카니즘은 Van Dort 등9에 의하여 보고된 바 있다. 페놀 산화반응에서 생성물이 BQ일 때는 superoxo mononuclear 착물이 활성종으로 제안되어 있으나 DPQ의 생성에서는 superoxo mononuclear와 peroxo dinuclear 착물이 모두 활성종으로 알려져 있다" 이들 착물의 활성종 형성반응의 메카니즘은 리간드, 온도, 용매, 또는 기질이나 촉매제의 농도, 산소압력 등 여러 가지 파라미터에 의하여 지배되므로 연구하는 사람에 따 라 몇 가지 다른 메카니즘이 제안되어 있다". 그러나 지금까지의 연구는 주로 Co(II) 착물의 산소분자 활성화에 따른 촉매적 기능성 연구에 집중되어 왔 으며, M(III) 착물이 산소분자를 활성화시킬 수 있는 반응조건에 대한 연구는 거의 알려져 있지 않다.

본 연구에서는 공기 중에 매우 안정하여 산소분 자를 활성화시킬 수 없는 질소주게 거대고리 리간드 작물 [M(cyclam)X₂]Y(M=Co³⁺, Fe³⁺, Mn³⁺: cyclam = 1,4,8,11-tetraazacyclotetradecan: $X = Cl^-$, Br^- , NCS⁻: Y=Cl⁻, Br⁻, NCS⁻), [Co(trans-14-diene) X_2]Y(trans-14-diene=5,7,7,12,14,14-hexamethyl-1. 4.8.11-tetraazacyclotetradeca-4.11-diene : $X = C1^{-}$. $Br^-: Y = ClO_4^-$),및 [Co(trans-14-diene)](ClO₄)₂会 페놀의 산화반응에서 촉매제로 이용하였다. 합성된 작물을 Busch법10에 따라 sodium borohydride예 긔하여 환원시킨 후, 환원된 이들 거대고리착물에 의한 산소분자의 활성 정도를 산화반응 (1)과 (2)에 서 고찰하였다. 여기서 사용한 페놀은 2,4-di-tert-butylphenol과 2,6-di-tert-butylphenol 이었으며, 이들 산소전달 반응에서 착물의 촉매적 활성은 생성물인 2,6-di-tert-butyl-1,6-benzoquinone(BQ)와 3,5,3',5'tetra-lert-butyldiphenoquinone(DPQ)의 수율을 측정 하여 비교하였다. 촉매제로서는 이들 거대고리착물 이외에 Co(dppp)Cl₂ (dppp=1,3-bis(diphenylphos. phino)propane의 Co(dmgH)₂(Py)Cl₂(dmgH = dimethylglyoximate monoanion: Py=pyridine) 작물도 반응 (1)과 (2)에서 사용하였으며, 이들 착물의 촉 매적 활성을 서로 비교하였다. 또한 gas buret 장

치를 사용하여 거대고리착물에 대한 산소의 결합비를 측정하였고, 이 결합비와 반응시간에 따라 소비된 산소의 양을 측정하여 착물의 산소분자에 대한 활성화를 정량적으로 고찰하였다.

실 험

시약 및 기기. 기질로 사용한 2,4-di-t-butylphenol(Aldrich), 2,6-di-t-butylphenol(Fluka) 이외에. cyclam(Aldrich), 2,3-butenediondioxime(Hanawa), sodium borohydride(Junsei), 1,3-bis(diphenylphosphino)propane(Aldrich)과 기타 다른 시약은 모두 1급 또는 특급시약을 사용하였다. TLC용 흡착제는 Merck사제 Art 7730 Kieselgel 60 GF 4 이었고. 메탄올은 사용하기 바로 직전에 문헌미에 따라 정 제하여 사용하였다. 사용된 기기는 녹는점은 Philip Harris 융점측정장치를 적외선 흡수 스펙트립은 Perkin Elmer Ratio Recording 1430 IR Spectrophotometer(400~4000 cm⁻¹), UV-visible 스펙트럼은 Shimadzu UV-265, CHN 원소분석은 Carlo Erba Strumentazione 1106, 핵자기공명 스펙트럼은 Bruker FT-NMR(300 MHz) 이었으며, ¹³C-NMR 스펙 트럼은 proton decoupling 조건하에서 측정하였다.

리간드 및 착물의 합성. 불포화 거대고리 리간드 5.7,7,12,14,14-hexamethyl-1,4,8,11-tetraazacyclotetradeca-4,11-diene(*trans*-14-diene)은 Curtis의 방법¹² 에 따라 합성하였고, 이 리간드의 구조는 포화 거대고리 리간드, cyclam과 함께 *Fig.* 1과 같다.

질소주게 거대고리 리간드 착물 [M(cyclam)X₂]Y (M=Co³⁺, Fe³⁺, Mn³⁺: X=Cl⁻, Br⁻, NCS⁻: Y=Cl⁻, Br⁻, NCS⁻), [Co(trans-14-diene)X₂]Y(X=Cl⁻, Br⁻: Y=ClO₄⁻), [Co(trans-14-diene)](ClO₄)₂, Co (dppp)Cl₂, 및 Co(dmgH)₂(Py)Cl 착물은 문헌^{13~15}에 따라 합성하였으며, 합성된 착물들은 CHN 원소분석 및 UV-visible 스펙트럼으로 확인하였다.

2,4-di-tert-butylphenol의 촉매반응. 질소로 충진 된 반응용기에 메탄을 15 ml와 합성된 착물(0.12 mmol)을 가한 뒤 교반하였다. 이 용액에 sodium borohydride 0.09 g(2.4 mmol)이 용해된 10 ml 메탄 을 용액을 가하였고 수소 발생이 끝난 후 정제된 산소기체를 주입하면서 교반하였다. 이 혼합용액에

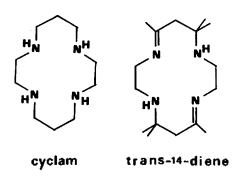


Fig. 1. Macrocyclic ligands used in this research.

2,4-di-tert-butylphenol 0.5 g(2.4 mmol)을 포함한 5 ml 메단을 용액을 가하고, 반응이 끝날 때까지 산소를 흘려주면서 교반하였다. TLC로 반응이 끝난 것을 확인한 후 감압에 의하여 용매를 제거하고 생성물을 에테르로 추출하였다. 이 추출액을 감압하면서 농축한 후 TLC(n-hexane: CH₂Cl₂=7:3)로 생성물을 분리 정제하여 2,4-di-tert-butyl-1,6-benzo-quinone(BQ)을 결정으로 얻었다. BQ의 생성반응식(1)과 mp 및 분광학적 특성은 다음과 같다.

$$\begin{array}{c|c}
\text{OH} & \text{Cat.O2} & \text{O} & \text{R} \\
\hline
R & \text{NaBH4} & \text{R} \\
\hline
R & (R=tert-butyl-)
\end{array}$$

mp.: 95~97°C; ¹H-NMR(CDCl₃): δ (ppm)=1.18 (d, 9H), 1.49(d, 9H), 6.18(d, 1H), 6.90(d, 1H); ¹³C-NMR(CDCl₃): δ (ppm)=27.62, 29.15, 35.14, 35.97, 122.02, 133.42, 149.88, 163.28, 179.99, 181.07; IR (ν _{C=0}): 1661 and 1623 cm⁻¹.

2,6-di-terr-butylphenol의 촉매반응. 2,6-di-t-butylphenol의 촉매적 산화반응도 2,4-di-t-butylphenol 과 같은 방법으로 반응시켰으나 생성물은 반응 (1)과 다른 3,5,3',5'-tetra-tert-butyldiphenoquinone(DPQ)으로 TLC(n-hexane: CH₂Cl₂=4:6)로 분리하여 결정으로 얻었다.

DPQ의 생성반용식 (2)과 mp 및 분광학적 특성은 다음과 같다.

mp.: 245~246℃(量量) 246℃⁶): 1 H-NMR(CDCl₃): δ (ppm)=1.36(s, 36H), 7.71(s, 4H); 13 C-NMR (CDCl₃): δ (ppm)=28.93, 35.32, 125.40, 135.49, 149.67, 185.76: 1 R(1 V_{C=0}): 1603 cm⁻¹.

착물에 대한 물 결합비(O₄/M) 측정. sodium borohydride 존재하에서 차물의 산소흡착량은 Warburg 장치¹⁷를 개량한 gas buret을 사용하여 측정하였다. 흡착된 산소의 양은 순수한 용매에 대한 용존산소를 보정하여 기체상태 방정식으로부터 산소의 평형흡착량을 결정하였다.

결과 및 고찰

2,4-di-tert-butylphenol의 산화반응. sodium borohydride와 산소하에서 $[M(cyclam)X_2]Y$, $[Co(trans-14-diene)X_2]Y$ 및 $[Co(trans-14-diene)](ClO_4)_2$ 착 문을 촉매제로한 2,4-di-tert-butylphenol의 산화반응 (1)에서 2,4-di-tert-butyl-1,6-benzoquinone(BQ)을 생성물로 얻을 수 있었다.

Table 1에 수록된 바와 같이 여러 가지 촉매제 중에 Co 질소주게 거대고리착물은 반응 (1)과 같은

Table 1. Catalytic activities of various complexes for oxidation of 2,4-di-t-butylphenol

No.	Catalyst	Yield of BQ (%)°
1	CoCl ₂ ·6H ₂ O	0
2	Co(dppp)Cl ₂ ^b	0
3	Co(dmgH) ₂ (py)Cl ^c	0
4	ms-[Co(14-diene)Cl ₂](ClO ₄) ⁴	9
5	rac-[Co(14-diene)Cl₂](ClO₄)⁴	8
6	ms-[Co(14-diene)Br ₂](ClO ₄)	tr
7	[Co(14-diene)](ClO ₄) ₂	4
8	[Co(cyclam)Cl ₂]Cl	51
9	[Co(cyclam)Br ₂]Br	84
10	[Co(cyclam)(NCS) ₂](NCS)	32
11	[Mn(cyclam)Cl ₂]Cl	tr
12	[Fe(cyclam)Cl ₂]Cl	0

Reaction conditions: complex (0.12 mmol), substrate (2.4 mmol), NaBH₄ (2.4 mmol), O₂ bubbling and methanol (25 ml) at $18\sim19^{\circ}$ C. Isolated yield (TLC). dppp=1,3-bis(diphenylphosphino) propane. dmgH=dimethylglyoximate monoanion. ms=meso, rac=racemic.

BQ 생성반응에서 가장 높은 촉매적 활성을 나타내었다. 거대고리 착물 중에서도 불포화 거대고리 리간드인 trans-14-diene 착물에서는 포화 거대고리리간드인 cyclam 착물에서보다 대체로 낮은 수율을 나타내었다. 또한 cyclam 착물 [Co(cyclam)X2]Y에서 X=SCN-, Cl-, Br- 이온순서로 BQ의 생성수율은 증가하였고, Br- 이온일 때 가장 높은 수율(84%)을 나타내었다. 수율에 대한 할로겐 이온의 영향은 자세히 알려져 있지 않으나, 이러한 결과는 착물에 배위된 두 개의 X- 이온 중에 하나가 sodium borohydride에 의하여 이탈되고 그 자리에 산소가 결합하는 것으로 볼 수 있다.

$$[LM(III)X_2]^+ \xrightarrow{\text{NaBH}_4} [LM(II)X]^+ \xrightarrow{O_2} (3)$$
(L=macrocyclic ligand)

이러한 경향성은 [Co(NH₂)₅X]²⁺ 착물의 수화반 응에서¹⁸ X-의 해리속도상수와 같은 순서인 Br-> CI-≫NCS- 이므로 촉매제에서 M-X의 이탈정도가 반응 (1)의 수율에 상당한 영향을 미치는 것으로 생각된다. [Mn(cyclam)Cl2]Cl 착이온과 [Fe(cyclam) Cl₂]Cl 착이온에서는 생성되는 BQ가 대단히 적은 양이거나 거의 생성되지 않았다. CoCl2·6H2O, Co (dppp)Cl2 및 Co(dmgH)2(py)Cl에서도 BQ는 생성되 지 않았다. 이와 같이 거대고리 리간드를 포함한 착물이 효과적으로 촉매적 특성을 나타내는 것은 거대고리에 의한 안정화 효과로 착물로부터 X-가 해리된 후에도 구조적 변화없이 2축 방향에 산소 분자가 결합할 수 있기 때문이다. 앞서 언급한 바와 같이 BQ의 생성반응은 산소를 활성회시킬 수 없는 질소주게 거대고리 리간드를 포함한 Co(III) 착물이 sodium borohydride에 의해 환원된 후, 환원된 착 물이 산소분자를 superoxolike O_2 로 활성화 시키 므로써 진행된다¹⁹.

2,4-di-terr-butylphenol의 산화반응. 2,6-di-t-butylphenol의 산화반응은 2,4-di-t-butylphenol의 산화반응과 같은 조건하에서 실험하여 반응 (2)에서와 같이 주생성물로 3,5,3',5'-di-tetra-tert-butyldipheno-quinone(DPQ)을 얻었으며, 각 착물에 따른 수율을 Table 2에 나타내었다.

sodium borohydride를 첨가하지 않은 반응(run

Table 2. Catalytic activities of various complexes for oxidation of 2,6-di-t-butylphenol

No.	Catalyst	Yield of DPQ (%)*	
13	without NaBH4	0	
14	without cat.	8	
15	CoCl ₂ ·6H ₂ O	7	
16	Co(dppp)Cl ₂ ^b	11	
17	Co(dmgH) ₂ (py)Cl ^c	11	
18	ms-[Co(14-diene)Cl ₂](ClO ₄) ⁴	54	
19	rac-[Co(14-diene)Cl ₂](ClO ₄) ^d	58	
20	ms-[Co(14-diene)Br ₂](ClO ₄)	46	
21	[Co(14-diene)](ClO ₄) ₂	61	
22	[Co(cyclam)Cl ₂]Cl	81	
23	[Co(cyclam)Br ₂]Br	90	
24	[Co(cyclam)(NCS) ₂](NCS)	14	
25	[Mn(cyclam)Cl ₂]Cl	75	
26	[Fe(cyclam)Cl ₂]Cl	38	

Reaction conditions: complex (0.12 mmol), substrate (2.4 mmol), NaBH₄ (2.4 mmol), O₂ bubbling and methanol (25 m/) at 18~19°C. ^aIsolated yield (TLC), ^bd-ppp=1,3-bis(diphenylphosphino) propane. ^cdmgH=dimethylglyoximate monoanion. ^ams=meso, rac=racemic.

13)에서 DPQ는 전혀 생성되지 않았으며, 이것은 본 실험에 사용한 착물의 촉매작용은 sodium borohydride에 의해 환원된 착물에 의하여 일어난다고 생 각할 수 있다. 또한, 질소 기류하에서는 DPQ가 생 성되지 않아 산소가 반응물로 작용하는 것을 알 수 있었다. 이러한 결과들은 BQ 생성에서도 동일하게 나타났다. 착물이 없는 조건(run 14) 즉, sodium borohydride와 산소만이 메탄을 용액에서 반응했을 때 반응식 (2)의 DPQ의 생성은 약 8%의 수율을 나타 내었다. Co(II)(salpn)(salpn=bis(salicylidene)propvlenediamine) 4 Mn(III)(tpp)Cl-Bu₄NBH₄(tpp=tetraphenylporphyrin)을 촉매제로 한 2,6-di-t-butylphenol의 산화반응에서 BQ와 DPQ의 생성비는 각각 52: 48과 9: 95이었고, Co(II)bis(bipyridyl)에서는 8: 92이었다²⁰. Table 2에 나타난 바와 같이 모든 착 물에서 BQ의 생성은 거의 무시할 수 있었고, 생성 물질 거의 대부분은 DPQ이었다. BQ 생성반응얘 서 활성이 거의 없는 [Mn(cyclam)Cl2]Cl(run 25)와 [Fe(cyclam)Cl2]Ci(run 26) 차이온도 DPQ 생성반

용에서는 각각 75%와 38%의 비교적 높은 수율을 나타내는 것으로 보아 반응 (1)과 (2)의 메카니즘은 서로 다를 것으로 생각된다. 질소주게 거대고리 리 간드 착물 이외에 CoCl₂·6H₂O(run 15), Co(dppp)Cl₂ (run 16), 및 Co(dmgH)2(Py)Cl(run 17) 등은 BQ 생성반응에서와 마찬가지로 DPQ 생성반응에서도 활성이 대단히 낮은 즉, 7%, 11% 및 11%의 수율을 각각 나타내었으며, 이 값은 착물을 포함하지 않은 반응조건에서의 수율(8%)과 비슷한 값이다. BQ와 DPQ 생성반응에서 meso- 및 racemic-의 이성질체 에 의한 수울의 차가(run 4와 5, 18과 19) 거의 없는 것으로 보아, 이들 리간드에서 methyl기의 배열에 따른 착물의 입체적 장애는 산소분자의 활성화에 별 영향을 주지 않는 것으로 생각할 수 있다. 또한, [Co (cyclam)(NCS)2](NCS)(run 24)를 제외한 모든 Co (III)-거대고리 리간드 착물(run 18-23)의 DPQ 생성 수율은 모두 50%이므로, 반응 (1)과 (2)와 같은 phenol의 산화반응에서 Co(III)-거대고리 리간드 착물이 다른 리간드 착물에 비하여 촉매적 활성이 비교적 높다는 것을 알 수있다. 특히, Br 이온을 포함한 [Co(cyclam)Br2]Br(run 23) 착이온은 BQ의 생성반 용과 마찬가지로 DPQ의 생성반응에서도 90% 수율 로 가장 높은 활성을 나타내었으므로, 금속이온의 Z축상에 결합된 음이온의 성질도 촉매제의 활성에 영향을 미친다는 것을 알 수 있다.

착물에 대한 산소분자의 결합비. sodium borohydride 하에서 BQ와 DPQ 생성반용 (1)과 (2)에서 비교적 높은 촉매적 활성을 나타낸 M(III)-거대고리 착물과 산소간의 결합비를 gas buret 장치를 이용하여 측정한 결과를 *Table* 3에 수록하였다. 착물과 산소의 결합은 일반적으로 −20°C 이하의 저온에서

가역적으로 일어나며 상은에서 비가역적으로 일어 나는 것으로 보고되어 있다². Drago 등²¹은 상은(25~ 60℃)에서의 산소활성화에 대해 보고한 바 있으며, 본 연구에서 얻은(Table 1과 2) 실험결과도 온도범위 18~19℃와 산소압력 1.5 atm에서 평형상태로부터 측정한 값이다. BQ와 DPQ 생성에 강한 촉매적 활 성을 나타낸 Co(III)-거대고리 착물에서 산소와의 결합비(O₂/M)가 1/1로 나타났으나, DPQ 생성에 대 해서만 촉매적 활성을 나타낸 [Mn(cyclam)Cl2]Cl와 [Fe(cyclam)Cl₂]에서 O₂/M 값은 1/2로 나타났다. BQ의 생성반응에서 낮은 수율을 나타낸 [Co(trans-14-diene)Cl₂](ClO₄) 착이온은 다른 착이온에 비하여 반응성이 떨어졌으나 1시간 30분 후에 1/1비의 평 형에 도달하였다. BQ를 생성하는 반응 (1)에서 산 소와의 결합비가 1/1인 Co(III)-거대고리착물은 superoxo mononuclear 종으로, 그리고 DPQ를 생성 하는 반응 (2)에서 산소와의 결합비가 1/2인 Mn-와 [Fe(cyclam)Cl2]Cl 착이온은 모두 peroxo binuclear 종으로 산소를 활성화시키는 것으로 예상된다. 이 러한 활성종을 합성 분리하기 위하여 dry ice-acetone 온도에서 용액의 색과 동일한 침전물을 얻었 으나 실온에서 분해되었다. 이에 따라 활성종의 특 성조사는 더 이상 할 수 없었다.

2,4-di-t-butylphenol의 촉매적 산화반응에 대한 반응시간 측정. [Co(cyclam)Cl₂]Cl, [Co(trans-14-diene)](ClO₄)₂, 및 ms-[Co(trans-14-diene)Cl₂](ClO₄) 착이온을 이용한 BQ의 생성반응 (1)에서 gas buret 장치를 이용하여 반응시간에 따른 산소 소비량을 Fig. 2에 도시하였다. 생성수율이 낮았던 [Co(trans-14-diene)](ClO₄)₂와 ms-[Co(trans-14-diene)Cl₂](ClO₄)는 1시간만에 반응이 거의 완결되었으며, 비

Table 3. Gas volumetric oxygen absorption of azamacrocyclic ligand complexes under sodium borohydride

Complexes (0.24 mmol)	Solvent (10 ml)	Temp. (°C)	Time (hr)	O ₂ absorbed (mmol)	Ratio (O ₂ /M)
[Co(cyclam)Cl ₂]Cl	MeOH	18	0.5	0.27	1.12
[Co(cyclam)Br ₂]Br	MeOH	18	0.5	0.26	1.08
[Mn(cyclam)Cl ₂]Cl	MeOH	19	0.5	0.15	0.62
[Fe(cyclam)Cl ₂]Cl	MeOH	18	1	0.13	0.54
ms-[Co(14-diene)Cl ₂](ClO ₄)	MeOH	18	1.5	0.25	1.04

^eCalibrated with oxygen solubility of 1.02 mM in 10 ml methanol.

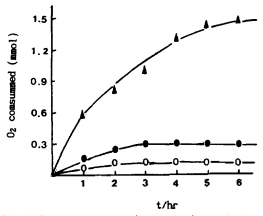


Fig. 2. Dioxygen consumption curves for catalytic oxygenation of 2,4-di-t-butylphenol with (\bigcirc) [Co(14-diene)](ClO₄)₂. (\bullet) ms-[Co(14-diene)Cl₂](ClO₄), (\triangle) [Co(cyclam)Cl₂]Cl in the presence of NaBH₄. Reaction conditions: complex (0.12 mmol), NaBH₄ (2.4 mmol), 2.4-di-t-butylphenol (2.4 mmol), and O₂ (1.5 atm) in methanol at 18~19°C.

교적 활성이 좋았던 [Co(cyclam)Cl₂]Cl는 6시간 후에 반응이 종결되었다. 다른 착물에서도 수율에 대한 반응시간의 영향도 이와 유사하였으며 착이온에 따라 1시간 혹은 6시간 후에 평형에 도달하였다.

촉매제가 Co(II)-SMDPT(SMDPT=bis(3-salicylideneaminopropyl)methylamine)와 Co(II)-bis(bipyridyl)일 때²² BQ와 DPQ 생성반응에서 phenol의 OH기로부터 수소가 radical 성으로 해리되는 과정이 촉매적 초기 활성화 단계로 알려져 있다^{7,8}. 이 초기 활성화 단계에서 착이온 종류에 따라 superoxo mononuclear 또는 peroxo binuclear 종이 형성된다고 추정된다. BQ의 생성은 1에서처럼 ortho 위치의 radical에 MOO·(superoxo mononuclear)의 공격이 한번 더 일어나며 이러한 과정은 DPQ 생성반응 (2)에서는 일어날 수 없다. 다만 반응 (2)에서와 같이 DPQ 생성은 2처럼 초기 활성화 단계 후 para 위치의 radical이 서로 짝지움으로 일어난다.

본 연구는 교육부 기초과학 육성 연구지원비로

수행되었으므로 이에 감사를 드립니다.

인 용 문 현

- R. A. Sheldon and J. K. Kochi, "Metal Catalyzed Oxidations of Organic Compounds", Academic Press, New York (1981).
- R. D. Jones, D. A. Summerville, and F. Basolo, Chem. Rev., 79, 139 (1979).
- T. Okamoto and S. Oka, J. Org. Chem., 49, 1589 (1984).
- R. S. Drago, B. B. Corden, and C. W. Barnes, J. Am. Chem. Soc., 108, 2453 (1986).
- P. A. Ganeshpure and S. Satish, Tetrahedron Lett., 29, 6629 (1988).
- M. J. Barnes, R. S. Drago, and K. J. Balkus, Jr., J. Am. Chem. Soc., 110, 6780 (1988).
- (a) R. H. Palas and M. Calvin, J. Am. Chem. Soc.,
 69, 1886 (1947); (b) M. Tada and T. Katsu, Bull.
 Chem. Soc. Japan, 45, 2558 (1972).
- (a) D. F. Averill and R. F. Broman, *Inorg. Chem.*,
 17, 3389 (1978); (b) M. J. Carter, D. P. Rillema,
 and F. Basolo, *J. Am. Chem. Soc.*, 92, 2 (1974).
- H. M. Van Dort and H. J. Guerson, Real. Trav. Chim, Rays-Bus, 86, 520 (1967).
- E. Ochiai, K. M. Long, C. R. Sperati, and D. H. Busch, J. Am. Chem. Soc., 91, 3201 (1969).
- D. D. Perrin, W. L. F. Armageo, and D. R. Perrin, "Purification of Laboratory Chemicals", 2nd ed., Pergamon Oxford, 1980.
- (a) N. F. Curtis, J. Chem. Soc., 4409 (1960); (b)
 N. F. Curtis, Y. M. Curtis, and H. J. K. Powell,
 J. Chem. Soc. (A), 1015 (1966).
- (a) N. Sadasivan, J. A. Kernohan, and J. F. Endicott, *Inorg. Chem.*, 6, 770 (1967); (b) P. K. Chan and C. K. Poon, *J. Chem. Soc., Dalton Trans.*, 858 (1976); (c) D. P. Rillema, J. F. Endicott, and E. Papaconstantinou, *Inorg. Chem.*, 10, 1739 (1971); (d) B. Bosnich, C. K. Poon, and M. L. Tobe, *ibid.*, 4, 1102 (1965).
- W. D. Horrocks, Jr., G. R. V. Hecke, and D. D. Hall, *ibid.*, 6, 694 (1967).
- G. N. Schrauzer, "Inorganic Synthesis", McGraw-Hill, Vol. 11, pp. 62 (1984).
- (a) H. R. Gersmann and A. F. Bickel, J. Chem. Soc., 2711 (1959);
 (b) M. S. Kharasch and B. S.

- Jochi, J. Org. Chem., 22, 1439 (1957).
- W. M. Coleman and L. T. Taylor, *Inorg. Chem.*,
 6, 1114 (1977).
- D. W. Margeram, G. R. Cayley, D. C. Weatherburn, and G. K. Pagenkopf, Am. Chem. Soc. Monograph Series 174 (1970).
- (a) R. Machida, E. Kimura, and M. Kodama, *Inorg. Chem.*, 22, 2055 (1983);
 (b) A. Bakac and J.H. Espenson, *J. Am. Chem. Soc.*, 112, 2273 (1990).
- 20. (a) M. F. Rio, D. Pujol, C. B. Charreton, M. P.

- F, and A. Gaudemer, J. Chem. Soc., Perkin Trans., 1971 (1984); (b) A. E. Martell, Inorg. Chem., 22, 364 (1983).
- D. E. Hamilton, R. S. Drago, and A. Zombeck, J. Am. Chem. Soc., 109, 374 (1987).
- (a) A. Zombeck, R. S. Drago, B. B. Corden, and J. H. Gaul, J. Am. Chem. Soc., 103, 7580 (1981);
 (b) X. Y. Wang, R. T. Motekaitis, and A. E. Martell, Inorg. Chem., 23, 271 (1984).