Sinteza, mehanizmi fotokemijskih reakcija nastajanja i biološka aktivnost benzenskih, naftalenskih i antracenskih kinon-metida

Škalamera, Đani

Doctoral thesis / Disertacija

2015

Degree Grantor / Ustanova koja je dodijelila akademski / stručni stupanj: University of Zagreb, Faculty of Science / Sveučilište u Zagrebu, Prirodoslovno-matematički fakultet

Permanent link / Trajna poveznica: https://urn.nsk.hr/urn:nbn:hr:217:228142

Rights / Prava: In copyright/Zaštićeno autorskim pravom.

Download date / Datum preuzimanja: 2025-03-31



Repository / Repozitorij:

Repository of the Faculty of Science - University of Zagreb







Sveučilište u Zagrebu PRIRODOSLOVNO-MATEMATIČKI FAKULTET

Đani Škalamera

SINTEZA, MEHANIZMI FOTOKEMIJSKIH REAKCIJA NASTAJANJA I BIOLOŠKA AKTIVNOST BENZENSKIH, NAFTALENSKIH I ANTRACENSKIH KINON-METIDA

DOKTORSKI RAD

Zagreb, 2015.



University of Zagreb FACULTY OF SCIENCE

Đani Škalamera

SYNTHESIS, PHOTOCHEMICAL REACTION MECHANISMS OF FORMATION AND BIOLOGICAL ACTIVITY OF BENZENE, NAPHTHALENE AND ANTHRACENE QUINONE METHIDES

DOCTORAL THESIS

Zagreb, 2015



Sveučilište u Zagrebu PRIRODOSLOVNO-MATEMATIČKI FAKULTET

Đani Škalamera

SINTEZA, MEHANIZMI FOTOKEMIJSKIH REAKCIJA NASTAJANJA I BIOLOŠKA AKTIVNOST BENZENSKIH, NAFTALENSKIH I ANTRACENSKIH KINON-METIDA

DOKTORSKI RAD

Mentor: Dr. sc. Nikola Basarić

Zagreb, 2015.



University of Zagreb FACULTY OF SCIENCE

Đani Škalamera

SYNTHESIS, PHOTOCHEMICAL REACTION MECHANISMS OF FORMATION AND BIOLOGICAL ACTIVITY OF BENZENE, NAPHTHALENE AND ANTHRACENE QUINONE METHIDES

DOCTORAL THESIS

Supervisor: Dr. Nikola Basarić

Zagreb, 2015

Zahvale

Zahvaljujem se svom mentoru dr. sc. Nikoli Basariću na odabiru teme, brojnim korisnim raspravama, savjetima i pomoći prilikom izrade ove doktorske disertacije. Također zahvaljujem i prof. dr. sc. Kati Majerski na savjetima i brojnim korisnim raspravama, te pomoći i zalaganju.

Svim članovima LSOK-a zahvaljujem na vrlo ugodnoj radnoj atmosferi, podršci, pomoći i prijateljstvu. Hvala Jelici na pomoći i svemu što me naučila.

Prof. dr. sc. Hrvoju Vančiku puno hvala što mi je omogućio korištenje opreme na PMF-u kako bih proveo eksperimente fotokemije pri kriogenim uvjetima, kao i na velikoj pomoći, strpljivosti i mnogobrojnim korisnim savjetima pri izvedbi tih eksperimenata.

Zahvaljujem dr. sc. Marijeti Kralj, kao i njezinim suradnicima dr. sc. Ireni Martin-Kleiner i dr. sc. Lidiji Uzelac na provedenim antiproliferativim ispitivanjima.

Hvala djelatnicima Centra za NMR na snimanju velikog broja spektara i na susretljivosti.

Dr. sc. Tomislavu Portadi hvala na korisnim savjetima i pomoći s nomenklaturom spojeva.

Zakladi Adris zahvaljujem na stipendiji koju su mi dodijelili.

I na kraju, najveće hvala mojim roditeljima Đini i Liviju te bratu Branku na pomoći, ljubavi i potpori cijeloga života.

Đani

Sadržaj

SAŽETA	AKXV
ABSTRA	ACT XVII
§ 1.	UVOD
§ 2.	LITERATURNI PREGLED
2.1.	Kinon-metidi (QM)
2.1.1.	Struktura kinon-metida
2.1.2.	Svojstva i kemijska reaktivnost kinon-metida4
2.1.3.	Kinon-metidi prisutni u prirodi i njihova primjena6
2.2.	Sintetske metode generiranja QM8
2.2.1.	Dokaz postojanja QM kao intermedijera u termičkim reakcijama9
2.2.2.	Sinteza derivata kromana 10
2.2.3.	Desililacija inducirana fluoridom kao metoda generiranja kinon-metida11
2.3.	Fotokemijske metode generiranja QM12
2.3.1.	Fotofragmentacija oksaheterocikala13
2.3.2.	Kiselost fenola/hidroksiaromatskih spojeva u pobuđenom stanju i prijenos
	protona u pobuđenom stanju15
2.3.3.	Fotodehalogenacija derivata fenola16
2.3.4.	Fotodehidratacija derivata fenola17
2.3.5.	Fotoeliminacije octene kiseline
2.3.6.	Fotoeliminacije amina i amonijevih soli
2.3.7.	Fototautomerizacije i ESPT na ugljikov atom
2.4.	Biološka aktivnost QM
2.4.1.	Mehanizmi biološke aktivnosti QM 32
2.4.2.	Prednosti fotokemijskih metoda generiranja QM
2.4.3.	Fototerapija
2.4.4.	Primjena QM u biološkim sustavima
2.4.5.	Perspektive budućih istraživanja

§ 3.	EKSPERIMENTALNI DIO	45
3.1.	Opće napomene	45
3.2.	Eksperimentalne tehnike korištene u istraživanju mehanizma reakcije	
	fotodehidratacije pri kriogenim uvjetima (14 K)	46
3.2.1.	Priprava spojeva	46
3.2.1	.1. 2-Hidroksimetilfenol (1)	46
3.2.1	.2. Priprava 2-(2-hidroksi-2-adamantil)fenola (2)	46
3.2.1	.3. Priprava 3-hidroksimetil-2-naftola (3)	46
3.2.2.	Kriostat i IR spektroskopija pri kriogenim temperaturama (14 K)	46
3.2.3.	Priprema uzorka u obliku KBr pastile	48
3.2.4.	Priprema uzorka u obliku tankog filma	48
3.2.5.	Priprema uzorka u obliku argonske matrice - tehnike matrične izolacije	48
3.2.6.	Epitaksija	49
3.3.	Priprava Mannichovih derivata <i>p</i> -krezola	50
3.3.1.	Priprava 2-[(dimetilamino)metil]-4-metilfenola (4)	50
3.3.2.	Priprava 2-[(dimetilamino)metil]-4-metilfenol-hidroklorida (5)	50
3.3.3.	Priprava 2,6-bis[(dimetilamino)metil]-4-metilfenola (6)	51
3.3.4.	Priprava 2,6-bis[(dimetilamino)metil)]-4-metilfenol-dihidroklorida (7)	51
3.3.5.	Priprava 4-metil-2-metoksimetilfenola (25)	52
3.3.6.	Preparativno ozračivanje spoja 7	52
3.3.7.	6-Hidroksimetil-4-metil-2-metoksimetilfenol (29)	53
3.3.8.	4-Metil-2,6-bis(metoksimetil)fenol (30)	53
3.3.9.	Priprava 2-etoksi-6-metilkromana (32)	54
3.4.	Priprava naftalenskih derivata	55
3.4.1.	Priprava 1-brom-5-nitronaftalena (40)	55
3.4.2.	Priprava 1-amino-5-bromnaftalena (41)	55
3.4.3.	Priprava 1-brom-5-jodnaftalena (43)	56
3.4.4.	Opći postupak za Suzukijevu reakciju	57
3.4.4	.1. Priprava 1-(4-benziloksifenil)-4-bromnaftalena (46)	57
3.4.4	.2. Priprava 1-(4-benziloksifenil)-5-bromnaftalena (47)	58
3.4.4	.3. Priprava 2-brom-6-(4-metoksifenil)naftalena (53)	59
3.4.5.	Opći postupak za Grignardovu reakciju	59
3.4.5	.1. Priprava 4-(4-benziloksifenil)-1-(2-hidroksi-2-adamantil)naftalena (48)	60
3.4.5	.2. Priprava 1-(4-benziloksifenil)-4-(difenilhidroksimetil)naftalena (50)	60

5.4.5.3	3. Priprava 1-(4-benziloksifenil)-5-(2-hidroksi-2-adamantil)naftalena (49)	61
3.4.5.4	4. Priprava 1-(4-benziloksifenil)-5-(difenilhidroksimetil)naftalena (51)	62
3.4.5.5	5. Priprava 6-(2-hidroksi-2-adamantil)-2-(4-metoksifenil)naftalena (54)	62
3.4.5.6	5. Priprava 6-(4-metoksifenil)-2-(difenilhidroksimetil)naftalena (55)	63
3.4.6. 1	Uklanjanje benzilne zaštitne skupine katalitičkim hidrogeniranjem	64
3.4.6.1	. Priprava 4-(2-hidroksi-2-adamantil)-1-(4-hidroksifenil)naftalena (8)	64
3.4.6.2	2. Priprava 4-(difenilhidroksimetil)-1-(4-hidroksifenil)naftalena (9)	65
3.4.6.3	3. Priprava 5-(2-hidroksi-2-adamantil)-1-(4-hidroksifenil)naftalena (10)	65
3.4.6.4	4. Priprava 1-(4-hidroksifenil)-5-(difenilhidroksimetil)naftalena (11)	66
3.4.7. 1	Uklanjanje metilne zaštitne skupine s BBr3	66
3.4.7.1	1. Priprava 6-(2-hidroksi-2-adamantil)-2-(4-hidroksifenil)naftalena (12)	67
3.4.7.2	2. Priprava 6-(4-hidroksifenil)-2-(difenilhidroksimetil)naftalena (13)	68
3.4.8.	Opći postupak za preparativnu fotometanolizu	68
3.4.8.1	1. Priprava 1-(4-hidroksifenil)-4-(2-metoksi-2-adamantil)naftalena (56)	69
3.4.8.2	2. Priprava 1-(4-hidroksifenil)-5-(2-metoksi-2-adamantil) naftalena (57)	70
3.4.8.3	3. Priprava 6-(4-hidroksifenil)-2-(2-metoksi-2-adamantil)naftalena (58)	70
2104		71
5.4.8.4	Image: Priprava 6-(difenilhidroksimetil)-2-(4-hidroksifenil)naftalena (59)	/ 1
3.4.8.4 3.4.9. 1	 Priprava 6-(difenilhidroksimetil)-2-(4-hidroksifenil)naftalena (59) Priprava 2-adamantil-6-(4-hidroksifenil)naftalena (60) 	71
3.4.8.4 3.4.9. 1 3.5.	 Priprava 6-(difenilhidroksimetil)-2-(4-hidroksifenil)naftalena (59) Priprava 2-adamantil-6-(4-hidroksifenil)naftalena (60) Priprava antracenskih derivata 	71 72 73
3.4.8.4 3.4.9. 1 3.5. 3.5.1.	 Priprava 6-(difenilhidroksimetil)-2-(4-hidroksifenil)naftalena (59) Priprava 2-adamantil-6-(4-hidroksifenil)naftalena (60) Priprava antracenskih derivata Priprava 2-hidroksiantrakinona (65) 	71 72 73
3.4.8.4 3.4.9. 1 3.5. 3.5.1. 3.5.2.	 Priprava 6-(difenilhidroksimetil)-2-(4-hidroksifenil)naftalena (59) Priprava 2-adamantil-6-(4-hidroksifenil)naftalena (60) Priprava antracenskih derivata Priprava 2-hidroksiantrakinona (65) Priprava 3-brom-2-hidroksiantrakinona (66) i 	71 72 73 73
3.4.8.4 3.4.9. 1 3.5. 3.5.1. 3.5.2.	 Priprava 6-(difenilhidroksimetil)-2-(4-hidroksifenil)naftalena (59) Priprava 2-adamantil-6-(4-hidroksifenil)naftalena (60) Priprava antracenskih derivata Priprava 2-hidroksiantrakinona (65) Priprava 3-brom-2-hidroksiantrakinona (66) i 1,3-dibrom-2-hidroksiantrakinona (67) 	71 72 73 73
3.4.8.4 3.4.9. 1 3.5. 3.5.1. 3.5.2. 3.5.3.	 Priprava 6-(difenilhidroksimetil)-2-(4-hidroksifenil)naftalena (59) Priprava 2-adamantil-6-(4-hidroksifenil)naftalena (60) Priprava antracenskih derivata Priprava 2-hidroksiantrakinona (65) Priprava 3-brom-2-hidroksiantrakinona (66) i 1,3-dibrom-2-hidroksiantrakinona (67) Priprava 3-brom-2-antrola (70) 	72 73 73 73 73 73
3.4.8.4 3.4.9. 1 3.5. 3.5.1. 3.5.2. 3.5.3. 3.5.4.	 Priprava 6-(difenilhidroksimetil)-2-(4-hidroksifenil)naftalena (59) Priprava 2-adamantil-6-(4-hidroksifenil)naftalena (60) Priprava antracenskih derivata Priprava 2-hidroksiantrakinona (65) Priprava 3-brom-2-hidroksiantrakinona (66) i 1,3-dibrom-2-hidroksiantrakinona (67) Priprava 3-brom-2-antrola (70) Opći postupak za pripravu različito supstituiranih derivata 	71 72 73 73 73 73
3.4.8.4 3.4.9. 1 3.5. 3.5.1. 3.5.2. 3.5.3. 3.5.4.	 Priprava 6-(difenilhidroksimetil)-2-(4-hidroksifenil)naftalena (59) Priprava 2-adamantil-6-(4-hidroksifenil)naftalena (60) Priprava antracenskih derivata Priprava 2-hidroksiantrakinona (65) Priprava 3-brom-2-hidroksiantrakinona (66) i 1,3-dibrom-2-hidroksiantrakinona (67) Priprava 3-brom-2-antrola (70) Opći postupak za pripravu različito supstituiranih derivata 3-hidroksimetil-2-antrola i 3-formil-2-antrola 	71 72 73 73 73 75 76
3.4.8.4 3.4.9. 1 3.5. 3.5.1. 3.5.2. 3.5.3. 3.5.4. 3.5.4.1	 Priprava 6-(difenilhidroksimetil)-2-(4-hidroksifenil)naftalena (59) Priprava 2-adamantil-6-(4-hidroksifenil)naftalena (60) Priprava antracenskih derivata Priprava 2-hidroksiantrakinona (65) Priprava 3-brom-2-hidroksiantrakinona (66) i 1,3-dibrom-2-hidroksiantrakinona (67) Priprava 3-brom-2-antrola (70) Opći postupak za pripravu različito supstituiranih derivata 3-hidroksimetil-2-antrola i 3-formil-2-antrola Priprava 3-hidroksiantracen-2-karbaldehida (62) 	71 72 73 73 73 73 73 75 75 76 77
3.4.8.4 3.4.9. 1 3.5. 3.5.1. 3.5.2. 3.5.3. 3.5.4. 3.5.4.1 3.5.4.2	 Priprava 6-(difenilhidroksimetil)-2-(4-hidroksifenil)naftalena (59) Priprava 2-adamantil-6-(4-hidroksifenil)naftalena (60) Priprava antracenskih derivata Priprava 2-hidroksiantrakinona (65) Priprava 3-brom-2-hidroksiantrakinona (66) i 1,3-dibrom-2-hidroksiantrakinona (67) Priprava 3-brom-2-antrola (70) Opći postupak za pripravu različito supstituiranih derivata 3-hidroksimetil-2-antrola i 3-formil-2-antrola Priprava 3-hidroksiantracen-2-karbaldehida (62) 	71 72 73 73 73 73 73 75 75 76 77 77
3.4.8.4 3.4.9. 1 3.5. 3.5.1. 3.5.2. 3.5.3. 3.5.4. 3.5.4.1 3.5.4.2 3.5.4.3	 Priprava 6-(difenilhidroksimetil)-2-(4-hidroksifenil)naftalena (59) Priprava 2-adamantil-6-(4-hidroksifenil)naftalena (60) Priprava antracenskih derivata Priprava 2-hidroksiantrakinona (65) Priprava 3-brom-2-hidroksiantrakinona (66) i 1,3-dibrom-2-hidroksiantrakinona (67) Priprava 3-brom-2-antrola (70) Opći postupak za pripravu različito supstituiranih derivata 3-hidroksimetil-2-antrola i 3-formil-2-antrola Priprava 3-hidroksiantracen-2-karbaldehida (62) Priprava 3-hidroksimetil-2-antrola (14) Priprava 3-(1-hidroksi-1-metiletil)-2-antrola (15) 	71 72 73 73 73 73 73 75 75 76 77 77 77 78
3.4.8.4 3.4.9. 1 3.5. 3.5.1. 3.5.2. 3.5.3. 3.5.4. 3.5.4.1 3.5.4.2 3.5.4.3 3.5.4.4	 4. Priprava 6-(difenilhidroksimetil)-2-(4-hidroksifenil)naftalena (59) Priprava 2-adamantil-6-(4-hidroksifenil)naftalena (60) Priprava antracenskih derivata Priprava 2-hidroksiantrakinona (65) Priprava 3-brom-2-hidroksiantrakinona (66) i 1,3-dibrom-2-hidroksiantrakinona (67) Priprava 3-brom-2-antrola (70) Opći postupak za pripravu različito supstituiranih derivata 3-hidroksiantracen-2-karbaldehida (62) Priprava 3-hidroksiantracen-2-karbaldehida (62) Priprava 3-hidroksinetil-2-antrola (14) Priprava 3-(difenilhidroksimetil)-2-antrola (16) 	71 72 73 73 73 73 73 75 76 76 77 77 78 78
3.4.8.4 3.4.9. 1 3.5. 3.5.1. 3.5.2. 3.5.3. 3.5.4. 3.5.4.1 3.5.4.2 3.5.4.3 3.5.4.4 3.5.4.5	 Priprava 6-(difenilhidroksimetil)-2-(4-hidroksifenil)naftalena (59) Priprava 2-adamantil-6-(4-hidroksifenil)naftalena (60) Priprava antracenskih derivata Priprava 2-hidroksiantrakinona (65) Priprava 3-brom-2-hidroksiantrakinona (66) i 1,3-dibrom-2-hidroksiantrakinona (67) Priprava 3-brom-2-antrola (70) Opći postupak za pripravu različito supstituiranih derivata 3-hidroksimetil-2-antrola i 3-formil-2-antrola Priprava 3-hidroksiantracen-2-karbaldehida (62) Priprava 3-hidroksinetil-2-antrola (14) Priprava 3-(1-hidroksi-1-metiletil)-2-antrola (15) Priprava 3-(2-hidroksi-2-adamantil)-2-antrola (17) 	71 72 73 73 73 73 73 73 75 75 76 76 77 78 78 79
3.4.8.4 3.4.9. 1 3.5. 3.5.1. 3.5.2. 3.5.3. 3.5.4. 3.5.4.1 3.5.4.2 3.5.4.2 3.5.4.3 3.5.4.4 3.5.4.5 3.5.5.	 Priprava 6-(difenilhidroksimetil)-2-(4-hidroksifenil)naftalena (59) Priprava 2-adamantil-6-(4-hidroksifenil)naftalena (60) Priprava antracenskih derivata Priprava 2-hidroksiantrakinona (65) Priprava 3-brom-2-hidroksiantrakinona (66) i 1,3-dibrom-2-hidroksiantrakinona (67) Priprava 3-brom-2-antrola (70) Opći postupak za pripravu različito supstituiranih derivata 3-hidroksimetil-2-antrola i 3-formil-2-antrola Priprava 3-hidroksimetil-2-antrola (14) Priprava 3-(difenilhidroksimetil)-2-antrola (16) Priprava 3-(difenilhidroksimetil)-2-antrola (17) Priprava 3-((difenilhidroksimetil)-2-antrola (17) 	71 72 73
3.4.8.4 3.4.9. 1 3.5. 3.5.1. 3.5.2. 3.5.3. 3.5.4. 3.5.4.1 3.5.4.2 3.5.4.2 3.5.4.3 3.5.4.5 3.5.4.5 3.5.5. 3.5.6.	 4. Priprava 6-(difenilhidroksimetil)-2-(4-hidroksifenil)naftalena (59) Priprava 2-adamantil-6-(4-hidroksifenil)naftalena (60) Priprava antracenskih derivata Priprava 2-hidroksiantrakinona (65) Priprava 3-brom-2-hidroksiantrakinona (66) i 1,3-dibrom-2-hidroksiantrakinona (67) Priprava 3-brom-2-antrola (70) Opći postupak za pripravu različito supstituiranih derivata 3-hidroksimetil-2-antrola i 3-formil-2-antrola Priprava 3-hidroksiantracen-2-karbaldehida (62) Priprava 3-hidroksimetil-2-antrola (14) Priprava 3-(1-hidroksi-1-metiletil)-2-antrola (15) Priprava 3-(2-hidroksi-2-adamantil)-2-antrola (17) Priprava 3-[(dietilamino)metil]-2-antrola (18) Priprava 3-[(dietilamino)metil]-2-antrola (19) 	71 72 73 73 73 73 73 73 75 75 75 76 77 77 77 78 78 78 78 79 80 80 80
3.4.8.4 3.4.9. 1 3.5. 3.5.1. 3.5.2. 3.5.3. 3.5.4. 3.5.4.1 3.5.4.2 3.5.4.2 3.5.4.3 3.5.4.5 3.5.4.5 3.5.4.5 3.5.5. 3.5.6. 3.5.7.	 4. Priprava 6-(difenilhidroksimetil)-2-(4-hidroksifenil)naftalena (59) Priprava 2-adamantil-6-(4-hidroksifenil)naftalena (60) Priprava antracenskih derivata Priprava 2-hidroksiantrakinona (65) Priprava 3-brom-2-hidroksiantrakinona (66) i 1,3-dibrom-2-hidroksiantrakinona (67) Priprava 3-brom-2-antrola (70) Opći postupak za pripravu različito supstituiranih derivata 3-hidroksimetil-2-antrola i 3-formil-2-antrola Priprava 3-hidroksiantracen-2-karbaldehida (62) Priprava 3-hidroksinetil-2-antrola (14) Priprava 3-(1-hidroksi-1-metiletil)-2-antrola (15) Priprava 3-(2-hidroksi-2-adamantil)-2-antrola (16) Priprava 3-[(dietilamino)metil]-2-antrola (18) Priprava 3-[(dietilamino)metil]-2-antrol-hidroklorida (19) Priprava 3-metoksiantracen-2-karbaldehida (62Me) 	71 72 73 74 74 74 74 74 75 75

3.5.9.	Priprava 3-(difenilmetil)-2-metoksiantracena (94)	82
3.5.10.	Priprava 3-(2-hidroksiadamantantan-2-il)-2-metoksiantracena (95)	83
3.5.11.	Opći postupak za preparativnu fotometanolizu	83
3.5.11	.1. Priprava 3-metoksimetil-2-antrola (71)	84
3.5.11	.2. Priprava 3-(1-metil-1-metoksietil)-2-antrola (72)	85
3.5.11	.3. Priprava 3-(difenilmetoksimetil)-2-antrola (73)	86
3.5.11	.4. Priprava 3-(2-metoksi-2-adamantantil)-2-antrola (74)	86
3.5.12.	Priprava 3-azidometil-2-antrola (79)	87
3.5.13.	Priprava 3-(azidodifenilmetil)-2-antrola (80)	88
3.5.14.	Priprava 3-(difenil(2,2,2-trifluoretoksi)metil)-2-antrola (81)	89
3.5.15.	Priprava 3-(acetoksimetil)-2-acetoksiantracena (85)	89
3.5.16.	Priprava 3-jodmetil-2-acetoksiantracena (86)	90
3.5.17.	Priprava (R)-metil-N-acetamidocisteinata (82)	90
3.5.18.	Priprava (R)-metil-N-acetamido-S-((2-hidroksiantracen-3-il)metil)cisteinata	(83) 91
3.5.19.	Priprava smjese (S)- N_{α} -((2-hidroksi-3-antracenil)metil)lizina (87) i	
	$(S)-N_{\varepsilon}-((2-hidroksi-3-antracenil)metil)lizina (88)$	92
3.5.20.	Priprava antrakinon-2-karboksilne kiseline (90)	92
3.5.21.	Priprava 1,2-antrakinona (91)	93
3.5.22.	Priprava 3-hidroksimetil-1,2-antrakinona (92)	94
3.6.	Ovisnost učinkovitosti reakcija fotometanolize o udjelu vode	95
3.6.1.	Fotokemija 6-(2-hidroksi-2-adamantil)-6-(4-hidroksifenil)naftalena (12) i	
	6-(2-hidroksi-2-adamantil)-6-(4-metoksifenil)naftalena (54) u MeOH-H ₂ O (4-metoksifenil)	4:1). 95
3.6.2.	Fotokemija 3-(difenilhidroksimetil)-2-antrola (16) i	
	2-metoksi-3-(difenilhidroksimetil)antracena (94) u CH ₃ OH-H ₂ O (4:1)	95
3.7.	Određivanje kvantnih prinosa reakcije fotometanolize	99
3.8.	UV-vis apsorpcijska i fluorescencijska mjerenja	99
3.8.1.	pH titracije	99
3.8.2.	Određivanje kvantnih prinosa fluorescencije	100
3.8.3.	Vremenski razlučena fluorescencijska mjerenja	100
3.9.	Laserska pulsna fotoliza	101
§ 4.	REZULTATI I RASPRAVA	103
4.1.	Pregled vlastitih istraživanja	103
4.2.	Istraživanje mehanizma reakcije fotodehidratacije pri kriogenim	

	uvjetima (14 K)	106
4.2.1.	Fotodehidratacija spoja 1 pri kriogenim uvjetima	108
4.3.	Mannichovi derivati <i>p</i> -krezola 4-7	114
4.3.1.	Priprava spojeva 4-7	114
4.3.2.	Preparativna ozračivanja	115
4.3.3.	Ovisnost učinkovitosti reakcija fotometanolize o udjelu vode u	
	metanolnoj otopini	117
4.3.4.	Kvantni prinosi reakcije fotometanolize za spojeve 4-7	119
4.3.5.	Fotofizička svojstva spojeva 4-7	119
4.3.6.	Određivanje p K_a vrijednosti za spojeve 5 i 7	123
4.3.7.	Laserska pulsna fotoliza (LFP) spojeva 4-7	126
4.3.8.	Mehanizmi fotokemijskih reakcija	130
4.3.9.	Biološka važnost reakcije fotodeaminacije	133
4.4.	Naftalenski derivati 8-13	134
4.4.1.	Dosadašnja istraživanja fotodehidratacije naftalenskih i bifenilnih derivata	134
4.4.2.	Priprava naftalenskih derivata 8-13	136
4.4.3.	Preparativna ozračivanja	138
4.4.4.	Učinkovitost reakcije fotometanolize u ovisnosti o udjelu vode u	
	metanolnoj otopini	141
4.4.5.	Kvantni prinosi reakcije fotometanolize za spojeve 8, 10, 12 i 13	142
4.4.6.	Fluorescencijska mjerenja	143
4.4.7.	Laserska pulsna fotoliza (LFP) spojeva 8-13	146
4.4.8.	Mehanizmi fotokemijskih reakcija	148
4.4.9.	Antiproliferativna ispitivanja	151
4.5.	Antracenski derivati 14-19	153
4.5.1.	Priprava antracenskih derivata	153
4.5.2.	Preparativna ozračivanja	158
4.5.3.	Fotometanoliza	165
4.5.4.	Kvantni prinosi reakcije fotometanolize za spojeve 14-19	169
4.5.5.	Fotofizička svojstva spojeva 14-19	175
4.5.6.	Laserska pulsna fotoliza (LFP) spojeva 14-19	181
4.5.7.	Mehanizmi fotokemijskih reakcija	183
4.5.8.	Antiproliferativna ispitivanja	170

§ 5.	ZAKLJUČAK	
§ 6.	POPIS OZNAKA, KRATICA I SIMBOLA	
§ 7.	LITERATURNI IZVORI	
§ 8.	DODATAK	XIX
§ 9.	ŽIVOTOPIS	LXXXIX

xiv



Sveučilište u Zagrebu Prirodoslovno-matematički fakultet **Kemijski odsjek**

SAŽETAK

SINTEZA, MEHANIZMI FOTOKEMIJSKIH REAKCIJA NASTAJANJA I BIOLOŠKA AKTIVNOST BENZENSKIH, NAFTALENSKIH I ANTRACENSKIH KINON-METIDA

Đani Škalamera

Institut Ruđer Bošković, Bijenička 54, 10000 Zagreb, Hrvatska

U okviru ovog rada provedena je sinteza tri nove serije spojeva, prekursora kinon-metida (QM), koji su derivati benzena, naftalena i antracena. Istražena je fotoreaktivnost 2-hidroksimetilfenola (1) u čvrstom stanju pri 14 K, a za Mannichove derivate p-krezola, naftalenske i antracenske derivate u otopinama pri sobnoj temperaturi. Utvrđeno je da spoj 1 u čvrstom stanju pri 14 K fotodehidratacijom daje smjesu QM i benzokseta. Mehanizmi fotokemijskih reakcija kod ostalih spojeva studirani su preparativnim fotokemijskim reakcijama, praćenjem ovisnosti učinkovitosti reakcije fotometanolize o udjelu vode u metanolu, UV-vis i fluorescencijskom spektroskopijom te laserskom pulsnom fotolizom (LFP). Predložen je mehanizam fotodeaminacije u Mannichovim derivatima p-krezola, što do sad nije bilo opisano u literaturi. Rezultati dobiveni LFP mjerenjima pokazali su da se napadom nukleofila na bifunkcionalne QM generiraju novi QM, što je od osobitog značaja u biološkim sustavima zbog mogućnosti upotrebe spojeva za križno spajanje DNA. Struktura naftalenskih derivata osmišljena je tako da se ispita optimalan položaj supstitucije na naftalenskom kromoforu za najučinkovitiju reakciju fotodehidratacije. Utvrđeno je da do najučinkovitije reakcije dolazi kod 6-(2-hidroksi-2-adamantil)-2-(4-hidroksifenil)naftalena (12). Antracenski prekursori QM pripravljeni su višestupanjskom sintezom iz 2-aminoantrakinona. Fotogeneriranje QM iz antracenskih derivata zanimljivo je zbog potencijalne primjene u biološkim sustavima, s obzirom da kromofor apsorbira pri valnim duljinama >400 nm. Rezultati istraživanja s LFP su za 3-(difenilhidroksimetil)-2-antrol (16) pokazali da se fotogenerirani QM u prvom stupnju protonira dajući karbokation, koji potom reagira s nukleofilima. Antiproliferativno ispitivanje na humanim staničnim linijama karcinoma pokazalo je da 3-hidroksimetil-2-antrol (14) posjeduje znatno povećanu antiproliferativnu aktivnost uslijed ozračivanja, vjerojatno zbog generiranja reaktivnih QM.

(205 stranica, 73 slike, 83 sheme, 19 tablica, 190 literaturnih navoda, jezik izvornika: hrvatski)

Rad je pohranjen u Središnjoj kemijskoj knjižnici, Horvatovac 102a, Zagreb, i Nacionalnoj i sveučilišnoj knjižnici, Hrvatske bratske zajednice 4, Zagreb.

Ključne riječi: kinon-metidi, Mannichovi derivati fenola, naftilfenol, antrol, fotosolvoliza, fotodehidratacija, fotodeaminacija

Mentor: Dr. sc. Nikola Basarić, zn. savj.

Ocjenitelji: Prof. dr. sc. Vladislav Tomišić Dr. sc. Nikola Basarić, zn. savj. Dr. sc. Davor Margetić, zn. savj.

Rad prihvaćen: 01. 04. 2015.

Doktorska disertacija

XV

Đani Škalamera



University of Zagreb Faculty of Science

Department of Chemistry

ABSTRACT

SYNTHESIS, PHOTOCHEMICAL REACTION MECHANISMS OF FORMATION AND BIOLOGICAL ACTIVITY OF BENZENE, NAPHTHALENE AND ANTHRACENE QUINONE METHIDES

Đani Škalamera Ruđer Bošković Institute, Bijenička 54, 10000 Zagreb, Croatia

The thesis comprises synthesis and investigation of photochemical reactivity of three novel series of quinone methide (OM) precursors, which are derivatives of benzene, naphthalene and anthracene. The photoreactivity of compounds has been studied in solid state at 14 K for 2-hydroxymethylphenol (1), and in solution at room temperature for Mannich derivatives of *p*-cresol, naphthalene and anthracene derivatives. The photodehydratation of compound 1 in solid state at 14 K gives a mixture of o-OM and benzoxete. Mechanisms of photochemical reactions for other compounds were studied by preparative irradiations, studying the dependence of photomethanolysis efficiency on the water content in methanol, by UV-vis and fluorescence spectroscopy and laser flash photolysis (LFP). The mechanism of photodeamination in Mannich derivatives od *p*-cresol is proposed, which to date has not been reported. The LFP results have demonstrated that the attack of nucleophiles to bifunctional QM generates new QM species. This observation is of particular importance in the biological systems since it could lead to cross-linking of DNA. Naphthalene derivatives were designed to investigate the optimal substitution pattern on the naphthalene chromophore for the most efficient photodehydratation. It was found that 6-(2-hydroxy-2adamantyl)-2-(4-hydroxyphenyl)naphthalene (12) underwent the most efficient photodehydration. Antracene derivatives were prepared by the multistep synthetic procedure starting from 2-aminoanthraquinone. Photogeneration of QMs from anthracene derivatives is important due to potential application in biological systems, given that the chromophore absorbs at wavelengths >400 nm. Investigation of 3-(diphenylhydroxymethyl)-2-anthrol (16) with LFP has shown that the photogenerated OM undergoes protonation to give the cation that subsequently reacts with nucleophiles. Antiproliferative investigation on human cancer cell lines showed that 3-hydroxymethyl-2-anthrol (14) had significantly higher antiproliferative activity on irradiation, probably due to the generation of reactive QMs.

(205 pages, 73 figures, 83 schemes, 19 tables, 190 references, original in Croatian)

Thesis deposited in Central Chemical Library, Horvatovac 102a, Zagreb, Croatia, and National and University Library, Hrvatske bratske zajednice 4, Zagreb, Croatia.

Keywords: quinone methides, Mannich derivatives of phenols, naphthylphenol, anthrol, photosolvolyses, photodehydration, photodeamination
Supervisor: Dr. Nikola Basarić
Reviewers: Dr. Vladislav Tomišić, Full Professor Dr. Nikola Basarić, Senior Scientist Dr. Davor Margetić, Senior Scientist

Thesis accepted: April 01, 2015

Doctoral Thesis

§ 1. UVOD

Kinon-metidi (engl. quinone methide, QM) su reaktivni intermedijeri koji su često prisutni u kemiji i fotokemiji fenola i njima srodnih spojeva.¹ Pretpostavlja se da su to intermedijeri u biotransformacijama lignina, kao i vrlo važni reagensi u mehanizmu djelovanja mnogih antitumorskih lijekova,² kao što su antibiotici mitomicin C³ i daunokarmicin.⁴ Polarna priroda QM čini ih vrlo reaktivnima pa reagiraju s elektrofilima i nukleofilima, što ih posljedično čini kratkoživućim vrstama s vremenima života tipično od <1 ns do nekoliko sekundi ili minuta.^{1,5} Visoka reaktivnost s nukleofilima čini ih primjenjivim u biološkim sustavima gdje mogu alkilirati biološki relevantne nukleofile: alkohole,6 tiole,7,8 nukleinske kiseline,⁹ proteine^{8b,10} i fosfodiestere.¹¹ QM se mogu generirati reakcijama u osnovnom stanju,¹² ali fotokemijske metode imaju veliku prednost zato što pružaju mogućnost priprave QM u blagim uvjetima, a također i vremensku i prostornu kontrolu nad njihovim nastajanjem te daljnjim reakcijama koje će uslijediti.¹ Tako se fotokemijskim reakcijama QM mogu pripraviti unutar žive stanice, što je vrlo pogodno za primjenu u biološkim sustavima, npr. za tretman karcinoma.¹³ Osim u tu svrhu, u literaturi su opisane broine druge primiene OM, npr. kao antimalarika.¹⁴ inhibitora mitohondrijske respiracije.¹⁵ inhibitora glukuronidaze¹⁶ te za detekciju fiziološki važnih tiola.¹⁷ Važna primjena ovih intermedijera zauzima svoje mjesto i u organskoj sintezi.¹⁸

Rezultati do kojih se do sada došlo na Institutu Ruđer Bošković^{19,20,21,22} i u grupi M. Freccera^{6a,23} pokazuju važnost studiranja i razumijevanja kemije QM kao i potencijalnu primjenjivost navedenih molekula u biološkim sustavima. Međutim, za praktičnu primjenu QM u medicini potrebno je pronaći takve sustave koji bi mogli dati QM nakon pobuđivanja svjetlom u vidljivom području, idealno iznad 500 nm, ili barem svjetlom >350 nm koje ne apsorbiraju uobičajene unutarstanične molekule. U literaturi do danas nisu opisani prekursori QM koje bi se moglo pobuditi vidljivim dijelom spektra.

Cilj istraživanja u okviru doktorske disertacije je sinteza novih prekursora QM te studij mehanizama fotokemijskog nastajanja QM. Kao prekursori za generiranje QM sintetizirani su benzenski, naftalenski i antracenski derivati koje karakteriziraju maksimumi u apsorpcijskim spektrima iznad 300 nm, što otvara mogućnosti primjene u biološkim sustavima. Priprava, izolacija i identifikacija spojeva obuhvaćenih disertacijom provedena je uobičajenim postupcima sintetske organske kemije. Za potrebe ove disertacije bilo je nužno razraditi sintezu, tj. metode priprave spojeva - prekursora QM. Mehanizmi fotokemijskih reakcija studirani su provedbom preparativnih fotokemijskih reakcija i izolacijom produkata, a također i upotrebom spektroskopskih tehnika: UV, fluorescencije, kao i vremenski razlučenih tehnika kao što su SPC (engl. *single photon counting*) i LFP (engl. *laser flash photolysis*). Također, provedena su ispitivanja antiproliferativne aktivnosti fotokemijski generiranih QM na humanim staničnim linijama karcinoma debelog crijeva, dojke i pluća. Na temelju rezultata gore navedenih istraživanja dobiven je uvid u svojstva, fotokemijske mehanizme nastajanja novih QM i njihove biološke aktivnosti, što predstavlja važan znanstveni doprinos ne samo razumijevanju kemije kinon-metida, već i njihovoj primjeni.

§ 2. LITERATURNI PREGLED

2.1. Kinon-metidi (QM)

2.1.1. Struktura kinon-metida

Osnovni (roditeljski) o-1 i p-3 kinon-metidi^a sastoje se od cikloheksadienskog skeleta s dodatnom metilenskom i karbonilnom skupinom u konjugaciji, dok se m- supstituirani analog 2 može prikazati kao rezonancijski hibrid zwitteriona i biradikala (slika 1).



Slika 1. Strukture roditeljskih QM.

Strukturno su srodni *p*-kinonu (4) i *p*-kinon-dimetidu (ksililenu) (5) (slika 2).



Slika 2. Strukture *p*-kinona (4) i *p*-ksililena (5).

^a Iako IUPAC više ne preporučuje upotrebu naziva kinon-metid, već preporučuje kinometan, u disertaciji smo se odlučili koristiti stari naziv koji je uvriježen u literaturi.

Osim spojeva *1-3*, koji su roditeljski QM, kinon-metidima je u literaturi uobičajeno nazivati i sve ostale spojeve koji u svojoj strukturi sadrže metilensku i karbonilnu skupinu u vinilognom položaju. Također, kinon-metidima se nazivaju i derivati srodni *m*-QM *2*, koji su uobičajeni kod spojeva gdje zbog nemogućnosti konjugacije između metilenske skupine i kisika odgovarajući QM ima zwitterionski ili biradikalski karakter. Primjeri za navedene slučajeve prikazani su slikom 3.



Slika 3. Primjer neutralnog 6^{2a} i zwitterionskog 7^{19} QM.

2.1.2. Svojstva i kemijska reaktivnost kinon-metida

QM su reaktivne kratkoživuće vrste, vremena života tipično od <1 ns pa do nekoliko minuta te njihovo proučavanje zahtijeva upotrebu tehnika tranzijentne spektroskopije kao što je LFP (engl. *laser flash photolysis*, LFP). Oni reagiraju s elektrofilima preko kisikovog atoma, na način koji je tipičan kod fenolata, a s nukleofilima reagiraju na metilenskom položaju dajući produkte Michaelove adicije *10* (shema 1), pri čemu su znatno reaktivniji od običnih enona kakvi su primjerice α , β -nezasićeni ketoni. QM mogu također reagirati i u [4+2] cikloadicijskim reakcijama (Diels-Alder) s dienofilima bogatim elektronima dajući produkte, derivate kromana *9* (shema 1).



Shema 1. Tipične reakcije QM.

Pokretačka sila navedenih reakcija je rearomatizacija koja se događa u reakciji adicije. Brzine reakcija uvelike ovise o supstituentima na QM te oni mogu znatno utjecati na duljinu vremena života QM.²⁴ Kako su QM već sami po sebi elektronski siromašni, elektron-odvlačeće skupine će djelovati destabilizirajuće, a elektron-donirajuće će djelovati stabilizirajuće. To se jako dobro vidi na primjeru studije koju su proveli Rokita i Freccero sa svojim suradnicima, gdje su na QM generiranom iz kvaternih amonijevih soli *11a-f* (shema 2) određivali brzine reakcija QM u reakcijama s O, N i S nukleofilima (Tablica 1).²⁴ Tako na primjer, ako je QM supstituiran elektron-odvlačećom nitro-skupinom, brzina reakcije s nukleofilima je znatno veća nego kad je supstituiran elektron-donirajućom metoksi-skupinom.



Shema 2. Fotokemijsko generiranje QM iz različito supstituiranih prekursora 11.

Tablica	1.	Svojstva	QM	generiranih	iz	derivata	11a-f	i	konstante	brzina	reakcije	S
nukleofil	ima	ı.										

Kvaterna amonijeva sol	R	QM	$\lambda_{ m max}$ / nm	$k_2({ m H_2O}) / $	$k_2(\text{morfolin})^{\text{a}}$ / ×10 ⁵ mol ⁻¹ dm ³ s ⁻¹	$k_2(R'SH) / \times 10^5 \text{ mol}^{-1} \text{ dm}^3 \text{ s}^{-1}$
11a	OMe	12a	410	1,9	5,5	0,40
11b	Н	1	400	7,8°	23	1,9
11c	Cl	12c	400	22,8	36	4,4
11d	COOMe	12d	420	363	160	59
11e	CN	12e	415	1999	505	501
11f	NO ₂	12f	435	25400	b	b

^a pH je održavan na 9,0 s Na₂CO₃.

^b Tranzijentna apsorpcija QM *12f* je u prisustvu morfolina i tiola potpuno ugašena. Autori kao moguće objašnjenje navode prijenos elektrona s nukleofila na QM.

^c U radu Kresgea i suradnika^{81b} navedena je konstanta brzine reakcije QM *I* s H₂O pseudo-prvog reda koja iznosi $2,6 \times 10^2$ s⁻¹.

2.1.3. Kinon-metidi prisutni u prirodi i njihova primjena

QM i njihovi derivati u nekim prirodnim sustavima imaju ulogu intermedijernih spojeva. Tako oni igraju vrlo važnu ulogu pri lignifikaciji (nastanak polimera lignina) u drvu, kao sekundarni stanični zid u svim biljkama,¹ te u nekim vrstama algi.²⁵ Lignin nastaje polimerizacijom glikoziliranih monolignola koji potječu iz aminokiseline fenilalanina. Glikoziliranjem se povećava topljivost i smanjuje toksičnost. Polimerizacija je katalizirana oksidativnim enzimima i odvija se radikalskim mehanizmom koji uključuje QM.¹ Na slici 4 prikazana su tri vrlo uobičajena monolignola iz kojih kreće biosinteza lignina, a na shemi 3 je prikazan skraćeni prikaz biosinteze lignina koja uključuje QM.



Slika 4. Strukture tri uobičajena monolignola: *p*-kumaril-alkohol (*14*), koniferil-alkohol (*15*) i sinapil-alkohol (*16*).



Shema 3. Biosinteza lignina iz koniferil-alkohola (15) i dio strukture polimera lignina (18).

Celastrol *19a* i njegov metilni ester pristimerin *19b* su terpenoidni QM izolirani iz biljnog materijala (slika 5) koji imaju antioksidativnu,²⁶ protuupalnu,²⁷ antiviralnu,²⁸ insekticidnu,²⁹ antitumorsku²⁶ i anti-Alzheimersku²⁶ aktivnost.



Slika 5. Strukture celastrola (19a) i pristimerina (19b).

Još jedan primjer QM prisutnog u prirodnom materijalu je taksodon 20 i njegov produkt oksidacije 22 (shema 4). Radi se o diterpenoidnom QM koji se može izolirati iz ružmarina. On pokazuje antitumorsku,³⁰ antibakterijsku,³¹ antioksidativnu,³² antifugalnu,³³ i insekticidnu aktivnost.³⁴



Shema 4. Struktura taksodona i njegovih produkata oksidacije.

Kendomicin 23 je prirodni QM makrolidne strukture. Posjeduje antitumorska, antibakterijska i antiosteoporozna svojstva. Prvi je put izoliran iz bakterije *Streptomyces violaceoruber*.³⁵



Slika 6. Struktura makrolida kendomicina (23).

Terapeutski učinak vitamina E i K također je rezultat mogućnosti stvaranja *o*-QM.^{1,18} O primjeni QM kao antitumorskih lijekova, biti će više riječi u §2.4. Biološka aktivnost kinon-metida.

2.2. Sintetske metode generiranja QM

Kako su QM vrlo reaktivne molekule i brzo reagiraju s prisutnim nukleofilima i elektrofilima (osim relativno malog broja stabilnih QM), ne mogu se čuvati kao stabilna kemikalija pa je njihova primjena ograničena metodama *in situ* generiranja. Iz tog razloga kroz disertaciju će biti korišten izraz "generiranje", a ne sinteza QM, s obzirom da QM o kojima će biti riječi nisu stabilni, odnosno nije ih moguće izolirati uobičajenim tehnikama organske sinteze. Metode generiranja QM sintetskim/termičkim metodama uključuju oksidaciju fenola,³⁶ pirolizu dimera kinon-metida,³⁷ eliminaciju nitrila iz 1,2-benzoksazina,³⁸ eliminacije vode,³⁶ alkohola, tiola, karbonilnih spojeva, amina, desililaciju induciranu fluoridom.^{9b,24,39}

Metode sintetske (termičke) priprave QM iz različitih prekursora prikazane su shemom 5.



Shema 5. Metode termičke sinteze QM iz različitih prekursora.¹²

2.2.1. Dokaz postojanja QM kao intermedijera u termičkim reakcijama

Kako su QM samo tranzijentne vrste, njihova struktura je pretpostavljena na temelju logičnog slijeda u mehanizmu kemijske reakcije, ali bez pravog dokaza nemoguće je tvrditi da oni kao takvi postoje. Međutim, postoje indirektni dokazi o njihovom postojanju, dobiveni potvrdom strukture produkata dimerizacije, trimerizacije, intramolekulskih [4+2] cikloadicija, kao i reakcije QM s nukleofilima. 1907. godine Fries je bio prvi koji je nastanak dimera i trimera u reakciji pripisao intermedijernom o-QM.⁴⁰ U idućih 50 godina hipotetska struktura koju je predložio Fries korištena je za objašnjenje mnogih opažanja u raznim sintezama, a prvi direktni dokaz strukture o-QM došao je 1959. godine, kad je Gardner uspio izolirati i spektroskopski dokazati strukturu roditeljskog o-QM I nastalog pirolizom o-metoksimetilfenola **35** (shema 6).⁴¹



Shema 6. Piroliza o-metoksimetilfenola.

Kasnije je uslijedilo mnogo pokušaja sinteze stabilnih QM, u kojima su za stabilizaciju na osnovnu strukturu QM bile pridodane elektron-donirajuće skupine ili heteroatom. Jedan takav vrlo uspješan pokušaj je rad Amourija i suradnika.⁴² Oni su roditeljski *o*-QM *I* stabilizirali stvaranjem organometalnih π -kompleksa s osmijem, iridijem (*36a-d*) i rodijem (*37a-b*), gdje *o*-QM služi kao η^4 -donor (slika 7). QM unutar takvog kompleksa je mnogo stabilniji te su autori uspjeli pripraviti monokristal i riješiti njegovu strukturu pomoću rentgenske difrakcije.



Slika 7. Kompleksi iridija i rodija s različito supstituiranim o-QM.

2.2.2. Sinteza derivata kromana

QM imaju primjenu u sintezi raznih derivata, primjerice u sintezi benzopirana,⁴³ alkilfenola,⁴⁴ u reakcijama adicije s raznim nukleofilima,⁴⁵ kod priprave policikličkih heteroaromata,⁴⁶ u sintezi δ -⁴⁷ i γ -⁴⁸ laktona, nafto- i benzofurana,⁴⁹ u [4+2]¹² i [4+4]⁵⁰ cikloadicijama. Vjerojatno najraširenija sintetska primjena QM je u sintezi derivata kromana. U literaturi su dobro opisani postupci sintetskog generiranja *o*-QM iz različitih supstrata. Tako se kromani, različito derivatizirani na benzilnom položaju, mogu lako i učinkovito sintetizirati preko QM intermedijera. Shemom 7 prikazani su uobičajeni sintetski putevi i reakcijski uvjeti koji vode do derivata kromana **38**.¹²



Shema 7. Različiti sintetski pristupi derivatima kromana.¹²

U novije vrijeme razrađene su sintetske metode dobivanja kiralnih kromana preko QM stabiliziranih kompleksiranjem s metalima (Cu, Pd, Ir, Os) i to uz visoke enantioselektivnosti i dijastereomerne viškove.¹⁸ Takve reakcije zahtijevaju dodatni kiralni ligand koji u katalizi služi kao kiralna informacija. Osim tog tipa reakcija, razvijene su i asimetrične reakcije koje su kontrolirane strukturom samog reaktanta koji ulazi u reakciju. Tako su Pettus i suradnici upotrebom kiralnih enolnih etera sintetizirali različite derivate kromana u visokim iskorištenjima i s visokim dijastereomernim viškovima (shema 8).⁵¹



Shema 8. Dijastereoselektivna reakcija kiralnih enolnih etera s o-QM.

2.2.3. Desililacija inducirana fluoridom kao metoda generiranja kinon-metida

Važna metoda generiranja QM je reakcija desililacije inducirana fluoridom koju su razvili Rokita i suradnici. Iz fenola 47 zaštićenog sililnom zaštitnom skupinom, koji sadrži acetilne skupine na oba *o*-benzilna položaja, se nakon desililacije inducirane fluoridom (uklanjanja zaštitne TBDMS skupine) događa eliminacija acetilne skupine, pri čemu nastaje QM 48. Pokazano je da tako generirani QM može alkilirati i križno povezati molekulu DNA, pri čemu nastaju adukti tipa 49 (shema 9).^{9b,9c,24,39}



Shema 9. Generiranje QM 48 iz prekursora 47 reakcijom desililacije inducirane fluoridom i reakcija nastalog QM s DNA.

Rokita i suradnici su u istraživanjima koja su uslijedila ispitivali i križno povezivanje DNA s derivatom *47b*, koji osim strukture iz koje se može generirati QM sadrži i akridinsku jedinicu, za koju je poznato da je dobar interkalator između parova baza DNA. Svojstvo interkalacije ovdje je iskorišteno u svrhu dovođenja reagensa na mjesto gdje se treba dogoditi kemijska reakcija kad se generira QM. Ovim pristupom postignuto je 64 puta više križnog povezivanja DNA nego u slučaju kad je upotrijebljen spoj bez akridinske jedinice.^{39h} Autori su također pokazali da reakcija QM s nukleobazama može biti reverzibilna te u konačnici vodi do termodinamički najstabilnijih produkata s nukleobazama.^{39c} Pokazali su da se na stabilnost stvorenih adukata uvelike može utjecati promjenom supstituenata na QM.^{9b-c}



Slika 8. Struktura konjugata prekursora QM-interkalatora akridina i križno povezivanje lanaca DNA nakon generiranja QM.^{39h}

Primjena ovog pristupa u biološkim sustavima uvelike je ograničena toksičnošću fluoridnog aniona (kod prosječnog čovjeka trovanje fluoridima uzrokuju doze veće od 32-64 mg F/kg tjelesne mase),⁵² ali se kroz brojna istraživanja opisana u literaturi pokazalo da je ova metoda vrlo korisna za *in vitro* ispitivanja biološke aktivnosti sintetski generiranih QM.^{9b,24,39}

2.3. Fotokemijske metode generiranja QM

U fotokemijskoj reakciji sudjeluju vrste koje su elektronski pobuđene i posljedično najčešće imaju prilično drugačiju raspodjelu elektrona u molekuli nego što je to slučaj u osnovnom stanju. Iz tog razloga je reaktivnost u pobuđenom stanju drugačija nego u osnovnom stanju. Za generiranje QM u fotokemijskim reakcijama obično se koriste razni derivati fenola i fenilnih etera ili laktona koji podliježu β-cijepanju. Takav tip reakcija poznat je još iz pionirskog rada Zimmermana, koji je studirao reakcije solvolize s nukleofilnim otapalom, tj. nukleofilne supstitucije skupine vezane u β-položaju u odnosu na kromofor.⁵³ Osim kod aromatskih spojeva,⁵⁴ iako se odvijaju različitim mehanizmima. U literaturi je poznato da kod aromatskih spojeva mehanizam reakcije može uključivati nastanak arilnih karbokationa,⁵⁵

karbena⁵⁶ ili homolitičko cijepanje veze praćeno prijenosom elektrona.⁵⁷ U nastavku će biti navedene značajnije reakcije fotokemijskog generiranja QM.¹³

2.3.1. Fotofragmentacija oksaheterocikala

Fotofragmentacija oksaheterocikala bila je jedna od prvih opisanih metoda fotokemijskog generiranja QM. Chapman i suradnici studirali su generiranje QM iz benzolaktona 50, i sulfona 51. QM ovdje nastaje nakon fotopobude i eliminacije male molekule (CO ili SO₂) (shema 10). Tako nastali QM odmah reagira s prisutnim nukleofilnim otapalom – metanolom, dajući *o*-hidroksibenzil-metil-eter (35) kao produkt reakcije fotosolvolize. U Diels-Alderovoj reakciji [4+2] cikloadicije QM 1 i 1,1-dimetoksieten daju kroman 52, čijom izolacijom je na neizravan način dokazano postojanje QM kao intermedijera.⁵⁸



Shema 10. Generiranje QM fotofragmentacijom oksaheterocikala.⁵⁸

QM se također može generirati i iz derivata kromena 53. Ozračivanjem dolazi do otvaranja prstena oksaheterocikla pri čemu nastaje QM 54 u kojem [1,7] sigmatropnim pomakom vodika dolazi do rearomatizacije te u konačnici nastaje nezasićeni fenolni produkt 55 (shema 11).⁵⁹



Shema 11. Generiranje QM fotokemijskim otvaranjem oksaheterocikla.⁵⁹

Wang i suradnici iskoristili su reakciju fotofragmentacije oksaheterocikala za dizajn fotouklonjivih zaštitnih skupina (shema 12).⁶⁰ Tako se iz različito supstituiranih aldehida i ketona u izvrsnim iskorištenjima (>90 %) mogu sintetizirati odgovarajući acetali/ketali *56a-h*.^{60a} Kao alkoholna komponenta pri stvaranju ketala odabran je supstituirani hidroksibenzilni alkohol *59*. Tako nastali acetali/ketali vrlo su stabilni i podnose razne reakcijske uvjete (kisele, bazne, grijanje). Ozračivanjem tako zaštićenih spojeva u CH₃CN-H₂O oslobađa se aldehid, odnosno keton, a kao drugi produkt dobiva se hidroksibenzilni alkohol *59*, koji se može ponovno upotrijebiti. Mehanizam reakcije fotodeprotekcije vrlo vjerojatno uključuje QM intermedijer *57*, iako za to u radu nije ponuđen izravan dokaz. Uklanjanje zaštitne skupine provedeno je u jako dobrom iskorištenju (75-90 %), te je zbog svega navedenog ovo izvrstan način zaštićivanja aldehida ili ketona.



Shema 12. Fotodeprotekcija karbonilnih spojeva.

Wang i sur. također su razvili niz različito supstituiranih benzilnih alkohola, koji se mogu upotrijebiti kao fotouklonjive zaštitne skupine za ortogonalnu zaštitu u sintezi, jer se selektivno uklanjaju ozračivanjem različitim valnim duljinama, ovisno o supstituentima R^{1} - R^{3} (slika 9).^{60b}



Slika 9. Zaštitne skupine za aldehide i ketone koje se mogu selektivno ukloniti ozračivanjem različitim valnim duljinama.

Autori su pokazali da salicilni alkoholi koji se koriste kao zaštitne skupine (spojevi *60*) mogu pri drugačijim reakcijskim uvjetima poslužiti i kao blagi oksidansi za oksidaciju alkohola u aldehide.^{60c}

Upotrebu ovog tipa zaštitnih skupina vrlo je uspješno proveo Linhardt sa suradnicima u sintezi disaharida neuraminske kiseline *61* (slika 10).⁶¹



Slika 10. Struktura disaharida neuraminske kiseline zaštićenog fotouklonjivom zaštitnom skupinom.⁶¹

2.3.2. <u>Kiselost fenola/hidroksiaromatskih spojeva u pobuđenom stanju i prijenos protona u pobuđenom stanju</u>

Reakcije fotogeneriranja QM iz fenola i drugih hidroksiaromatskih spojeva uključuju proces prijenosa protona u pobuđenom stanju (ESPT) pa je ovdje važno reći nešto više o samom procesu. Kod određenih skupina aromatskih spojeva nakon elektronske pobude može doći do vrlo velike promjene u kiselo-baznim svojstvima.⁶² Tako hidroksiaromatski spojevi (fenoli) i aromatski amini postaju jače kiseline, dok dušikovi heteroaromati, kao što su derivati piridina, u pobuđenom stanju postaju jače baze. Prilikom pobuđivanja molekule dolazi do intramolekulske preraspodjele π elektronskog oblaka (u vremenu reda veličine atosekunde), pri čemu se elektronska gustoća s kisika delokalizira u aromatski prsten, što ima za posljedicu slabljenje O-H veze te će zbog toga anionski oblik koji nastaje u idućem koraku (fenolat) biti dodatno stabiliziran, a time je potaknuta i daljnja disocijacija.⁶³ Posljedica toga je da će p K_a vrijednost pobuđenog stanja (tj. p K_a^*) fenola biti niža od p K_a vrijednosti za disocijaciju iste molekule u osnovnom stanju, tj. kiselost je povećana u pobuđenom stanju. Tako je primjerice p K_a vrijednost 2-naftola (*62*) u osnovnom stanju 9,5, dok u pobuđenom stanju p K^* iznosi 2,8, što je promjena od 7 redova veličine u konstanti disocijacije (shema 13).⁶³ U praksi su promjene p K_a vrijednosti obično od 4-10 redova veličine, iako postoje i
spojevi koji su superfotokiseline pa je tako 5,8-dicijano-2-naftol u pobuđenom stanju kiselina s p $K_a = -4.5$, što je do danas najniža određena vrijednost p K^* .⁶⁴



Shema 13. Disocijacija 2-naftola u osnovnom i pobuđenom stanju; ilustrativni prikaz Försterovog termodinamičkog ciklusa.

Ako se kiselo i bazno mjesto u nekoj molekuli nalaze u neposrednoj blizini, tada nakon pobude može doći do intramolekulskog prijenosa protona (engl. *excited state intramolecular proton transfer*, ESIPT), a ako nisu u blizini, tada se prijenos protona može odvijati samo intermolekulski (ESPT). Prema mehanizmu prijenos protona može biti intrinzički (izravno između dva bliska mjesta u molekuli, pravi ESIPT), usklađeni prijenos dvaju protona (npr. kod 7-azaindola) te fototautomerizacija s uključenim molekulama protičnog otapala.⁶⁵

2.3.3. Fotodehalogenacija derivata fenola

Seiler i Wirz proveli su jednu od prvih sistematičnih studija fotokemije fenola i naftola koji sadrže benzilne supstituente.⁶⁶ Istraživali su fotokemiju različito supstituiranih trifluorometilfenola, gdje je fluor zapravo na benzilnom položaju, i pokazali su da u singletnom pobuđenom stanju dolazi do fotodisocijacije fenola, te nakon eliminacije fluorida nastaje QM *64* koji reakcijom s prisutnom vodom daje benzilni alkohol *65*. Proces se ponavlja dok se ne zamijene svi atomi fluora, te na kraju rezultira salicilnom kiselinom *66* (shema 14). Navedene reakcije odvijaju se s vrlo visokim kvantnim prinosima (do 0,8).



Shema 14. Generiranje QM iz o-trifluormetilfenola.⁶⁶

2.3.4. Fotodehidratacija derivata fenola

QM se mogu generirati i reakcijama fotodehidratacije hidroksimetilfenola i sličnih derivata. Prvi primjer fotodehidratacije derivata fenola bio je rad Gomberga, objavljen 1913. godine.⁶⁷ Gomberg je primijetio da uzorci suhog hidroksibenzilfenola *67*, koji su izloženi sunčevoj svjetlosti, čak i kratko, postaju žuti. Isto se događalo i u benzenskoj otopini. Te promjene Gomberg je pripisao nastanku QM *68* kao rezultatu eliminacije vode (shema 15), ali sam mehanizam reakcije ostao je nepoznat još više od pola stoljeća.



Shema 15. Fotodehidratacija u Gombergovom spoju 67.

Reakciju je ponovno studirao Lewis sa svojim suradnicima 1970-ih godina.⁶⁸ Tada je iz kristalne strukture spoja *67* (slika 11) otkriveno zašto je fotodehidratacija u čvrstom stanju moguća: fenolna i benzilna OH skupina su u vodikovoj vezi unutar kristala, te u pobuđenom stanju dolazi do prijenosa protona s fenolne na benzilnu OH skupinu, što je praćeno dehidratacijom.



Slika 11. Kristalna struktura spoja 67 otkriva zašto je fotodehidracija u čvrstom stanju moguća.⁶⁸

Sličnu reakciju dehidratacije 1970-ih godina studirao je Hamai (shema 16).⁶⁹



Shema 16. Reakcija fotodehidratacije u derivatu trifenilmetanola koju je studirao Hamai.⁶⁹

Wan je sa svojim suradnicima bio prvi koji je sistematično proučavao fotokemiju hidroksibenzilnih alkohola i njegov doprinos na ovom području danas je temelj za razumijevanje ovih reakcija.⁷⁰ On je studirao jednostavne hidroksibenzilne alkohole (shema 17) te utvrdio da u reakciji fotolize alkohola **71** u pobuđenom stanju dolazi do prijenosa protona praćenog dehidratacijom, pri čemu nastaje QM **1** koji je vrlo reaktivna vrsta pa odmah reagira s prisutnim nukleofilnim otapalom - metanolom dajući adukt **35**.

Fotosolvoliza, odnosno ugradnja metoksi-skupine, događa se i kod metil-fenil-etera 72, ali uz znatno niži kvantni prinos (shema 17b). Razlog tome je što u spoju 72 ne može doći do prijenosa protona u pobuđenom stanju te je izlazak benzilne OH skupine znatno teži. Pri tome kod spoja 72 vjerojatno dolazi do heterolize CH₂-OH veze pri čemu se generira benzilni kation, koji u reakciji s metanolom daje adukt 73, a također je moguća i homoliza te veze pri čemu nastaju radikali koji prijenosom elektrona daju benzilni kation.⁷⁰ Par godina kasnije, QM *1* su Wan i sur. detektirali LFP-om.⁷¹



Shema 17. Fotokemija (a) hidroksibenzilnog alkohola 71, (b) etera hidroksibenzilnog alkohola 72.

Nadalje, Wan i suradnici su studirali fotokemiju niza *o*-, *m*- i *p*- hidroksibenzilnih alkohola 74-76 koji na benzilnom položaju imaju vodik, jednu ili dvije fenilne skupine (slika 12).



Slika 12. Strukture različito supstituiranih hidroksibenzilnih fenola i odgovarajućih QM.

Utvrdili su da uvođenjem fenilnog supstituenta na benzilni položaj (tj. na metilenski položaj odgovarajućeg QM) dolazi do stabilizacije odgovarajućeg QM, a time i znatnog produljenja vremena života i kvantnog prinosa njihovog nastajanja (tablica 2).⁷²

Tablica 2. Kvantni prinosi reakcije fotometanolize i vremena života QM intermedijerafotogeneriranih iz prekursora 74a-b, 69 i 70.

Prekusor QM	Struktura QM	${\it \Phi}$	au / s
74a	77a	0,23	2×10^{-3}
74b	77b	0,46	0,4
69	70	0,76	_a

^a Tehnikom LFP opažen je tranzijent, ali je dugoživući pa nije moguće pratiti kinetiku njegovog nestajanja.

Kao nastavak ovog istraživanja, u Laboratoriju za sintetsku organsku kemiju sintetizirani su spojevi *80a-c*, koji su na benzilnom položaju supstituirani adamantanom (slika 13). Adamantan zbog steričkih smetnji ometa napad nukleofila na QM pa on dulje živi.¹⁹



Slika 13. Strukture hidroksibenzilnih alkohola *80a-c* i odgovarajućih QM *81-83* s adamantanskim supstituentom.¹⁹

U svim do sad navedenim primjerima najveći kvantni prinos nastanka QM je kod *o*supstituiranih derivata. Razlog tome leži u postojanju vodikove veze između fenolne OH skupine (kiselo mjesto) i benzilne OH skupine (bazično mjesto) pa se prijenos protona uzduž te vodikove veze u pobuđenom stanju (ESIPT) odvija vrlo učinkovito. Prijenos protona praćen je izlaskom molekule vode (dehidratacijom). U slučajevima kad su OH skupine na fenilnom i benzilnom položaju udaljene (kod *m*- i *p*- supstituiranih derivata) ESIPT se ne može dogoditi, već se prijenos protona odvija uz posredovanje otapala (ESPT).

Wan i suradnici su u nastavku svojih istraživanja studirali dehidrataciju i ESIPT ili otapalom (vodom) posredovani ESPT na većim kromofornim sustavima. Tako su pripravili seriju *o*-, *m*-

i *p*-supstituiranih hidroksibifenila **84-87** (shema 18) i utvrdili da svi spojevi podliježu fotokemijskim reakcijama solvolize preko QM intermedijera. Spoj **84** u fotokemijskoj reakciji daje kroman **89** ($\Phi = 0,21$ u CH₃CN-H₂O (1:1)) (shema 18a). Nastajanje kromana **89** objašnjeno je primarnim nastankom QM **88** kod kojeg zbog blizine metilenske i karbonilne skupine dolazi do elektrociklizacijske reakcije. Reakcija elektrociklizacije je vrlo brza pa je zbog toga vrijeme života QM **88** kratko. Slična je situacija i kod spoja **85** iz kojeg nastaje kratkoživući QM **90** zwitterionske strukture, a dalje, intramolekulskom ciklizacijom nastaju derivati fluorena **91** i **92** uz nešto malo produkta solvolize **93** (5 %) (shema 18b). Kod fotolize *para* supstituiranih spojeva **86** i **87** (shema 18c i d) ne može doći do intramolekulskih reakcija u odgovarajućim QM **94**, odnosno **96** pa su oni karakterizirani duljim vremenom života (400 ns, odnosno 65 µs), što je autorima omogućilo njihovu karakterizaciju LFP-om. Zanimljivo je da je kvantni prinos fotosolvolize za spoj **86** oko 10 puta veći nego što je to slučaj za spoj **87** ($\Phi = 0,23$, odnosno 0,026).⁷³



Shema 18. Serija bifenilnih prekursora QM i njihove reakcije fotodehidratacije i solvolize.

U istraživanjima koja su uslijedila, Wan i suradnici proširili su kromoforni sustav pa su studirali reakciju fotodehidratacije u naftalenskim derivatima *98-100* (slika 14a),⁷³ u bifenilima *101-103*^{21a,74} (slika 14b), gdje je kromoforni sustav dodatno povećan uvođenjem fenilnog supstituenta na benzilni položaj, te u terfenilnim derivatima *104* i *105*⁷⁵ (slika 14c). Naftalenski derivati dali su vrlo kratkoživuće QM što je uzrokovano vrlo učinkovitim

nastajanjem kromana te iz tog razloga QM nisu mogli biti studirani LFP-om. Supstitucija benzilnog položaja fenilom (*101-103*) produžila je vremena života odgovarajućih QM, kao i kvantni prinos reakcije fotosolvolize (za fotoreakciju spoja *86* prikazanu na shemi 16 kvantni prinos je 0,23, dok za istu fotoreakciju kod spoja *101* iznosi 0,41). Kod terfenilnih derivata (*104* i *105*) primijećena je reakcija fotosolvolize, što indicira postojanje QM kao intermedijera, no oni nastaju s vrlo niskim kvantnim prinosima i kratkoživući su te nisu mogli biti okarakterizirani LFP-om.⁷⁵



Slika 14. (a) Naftalenski,⁷³ (b) bifenilni^{21a,74} i (c) terfenilni⁷⁵ derivati koji u reakciji fotodehidratacije daju QM.

Osim Wana, reakciju fotodehidratacije kod naftalenskih derivata studirali su Popik⁷⁶ i Freccero^{23a}. Generiranje QM iz takvih derivata je od osobitog interesa za biološku primjenu QM, s obzirom da povećani kromoforni sustav pruža mogućnosti generiranja QM svjetlošću valne duljine 350 nm. Tako je Freccero pokazao da se QM može učinkovitije generirati ($\Phi = 0,47$) iz derivata BINOL-a *106* (shema 19), iako je kraćeživući ($\tau = 200 \ \mu$ s) od odgovarajućeg naftalenskog QM *112* ($\tau = 4$ -8 ms),⁷⁶ zbog postojanja intramolekulske vodikove veze između susjednog karbonila i fenolne OH skupine.



Shema 19. Fotodehidratacija kod derivata BINOL-a.^{23a}

Popik je LFP-om studirao reakciju dehidratacije derivata 2-naftola *108* i *109* te je utvrdio da odgovarajući QM *112* i *113* (τ = 4-8 ms) nastaju stupnjevitim mehanizmom iz nekih kraćeživućih vrsta (τ = 10 µs), koje je pripisao naftoksetnim strukturama *110* i *111* (shema 20).⁷⁶ U nastavku svojih istraživanja, Popik je primjenio mogućnost generiranja QM iz naftalenskih derivata za dizajniranje fotouklonjivih zaštitnih skupina za alkohole, fenole i karboksilne kiseline,⁷⁷ ali i za modifikacije čvrstih površina i litografiju.⁷⁸



Shema 20. Fotodehidratacija u derivatima 2-naftola 108 i 109.⁷⁶

Teorijski računi koje je naveo Meier u svom preglednom članku⁷⁹ pokazuju da su QM stabilnije vrste od svojih veznih izomera benzokseta (za oko 20 kJ mol⁻¹), pa su time i prevladavajuće vrste u ravnoteži (shema 21). Za očekivati je da su naftokseti dosta slični po ponašanju i stabilnosti benzoksetima, pa se asignacija tranzijentnih apsorpcijskih spektara u radu Popika⁷⁶ može dovesti u pitanje.



Shema 21. Ravnoteža između QM i benzokseta.

QM i benzokseti su vrlo reaktivne vrste te su za njihovu detekciju pri sobnoj temperaturi neophodne tranzijentne spektroskopske tehnike kao što je LFP. Kako bi se reaktivni intermedijeri održali stabilnima dovoljno dugo da ih se može okarakterizirati spektroskopskim tehnikama, jedno od rješenja je njihov studij pri jako niskim temperaturama, tj. pri kriogenim uvjetima (tipično 10 K). Pri tim uvjetima nema dovoljno energije da bi se prešla energetska barijera potrebna za kemijsku reakciju pa vrste koje su inače vrlo reaktivne mogu egzistirati vrlo dugo. Tako su Tomioka i suradnici fotokemijski generirali roditeljski benzokset *34* u argonskoj matrici pri 10 K i studirali njegovu fotoizomerizaciju u QM *1* i obrnuto (shema 22).⁸⁰ Uspješno su snimili IR spektre tih intermedijera i usporedili ih s teorijski izračunatim te time izravno dokazali njihove strukture. Kasnije su Solomon i Wentrup sa suradnicima studirali vrlo sličnu fotoravnotežu između 4,6-dimetilbenzokseta i 4,6-dimetil-*o*-QM pri 7,6 K u argonskoj matrici. Osim eksperimentom, postojanje QM i benzokseta potkrijepili su i teorijskim računima.³⁷



Shema 22. Reakcijski niz kojim su Tomioka i suradnici generirali roditeljski benzokset 34 i QM I.⁸⁰

2.3.5. Fotoeliminacije octene kiseline

Kresge i suradnici studirali su fotoeliminaciju octene kiseline iz derivata *118* i *119* (slika 15). U pobuđenom stanju dolazi do prijenosa protona s OH skupine fenola na acetilnu

skupinu vezanu na benzilni položaj, što je praćeno eliminacijom octene kiseline i nastankom odgovarajućeg o-QM I,⁸¹ odnosno p-QM 3.⁸² Ovaj pristup generiranju QM omogućio je po prvi puta detekciju roditeljskog p-QM 3 LFP-om.⁸²



Slika 15. Acetatni prekursori QM.^{81,82}

2.3.6. Fotoeliminacije amina i amonijevih soli

Saito i suradnici razvili su novu metodu generiranja *o*-QM u vodenim otopinama uz ozračivanje valnim duljinama većim od 300 nm.⁸³ U tu svrhu sintetizirali su Mannichove baze derivata fenola (*120*), bifenila (*121* i *122*) i naftalena (*123*) (slika 16) te su proveli fotokemijske reakcije deaminacije u kojima nastaju odgovarajući QM. Reakcije su provodili u prisutnosti etil-vinil-etera i izolirali produkte - derivate kromana u dobrim iskorištenjima (shema 23). Prisutnost QM kao intermedijera u reakcijama dokazali su samo neizravno, prema produktima fotoreakcije, ali ne i tranzijentnom spektroskopijom.



Slika 16. Mannichove baze – prekursori za fotokemijsko generiranje QM.⁸³



Shema 23. Generiranje QM iz Mannichove baze bifenila i njegova Diels-Alderova reakcija s etil-vinil-eterom.⁸³

Matsumoto i suradnici su 2005. godine objavili rad u kojem su iz naftalenskih derivata *126a-b* i fenantrenskih derivata *127a-c* (slika 17) u vodenim otopinama generirali QM te su u prisutnosti različito supstituiranih vinilnih etera (etil, izobutil, 2-hidroksietil) dobivali različito supstituirane derivate kromana. Fotogeneriranje QM studirali su dodatno i u anionskim i neutralnim micelama.⁸⁴



Slika 17. Aminometil(hidroksi)arenski prekursori QM.⁸⁴

Autori navode potencijalnu primjenu QM dobivenih iz spojeva *126* i *127* u biološkim sustavima, no nažalost nisu proveli nikakva biološka ispitivanja iako se naočigled radi o vrlo obećavajućim spojevima.⁸⁴

Freccero i suradnici pokazali su da ozračivanje kvaterne amonijeve soli *128* dobivene metilacijom Mannichove baze ima znatno veći kvantni prinos stvaranja QM *1* ($\Phi = 0,98$) od odgovarajućeg ranije spomenutog alkoholnog derivata *71* ($\Phi = 0,23$)^{70b} (shema 24).^{8a}



Shema 24. Fotogeneriranje QM iz kvaterne amonijeve soli dobivene metilacijom Mannichove baze.^{8a}

Osim vrlo učinkovitog generiranja QM, prednost amonijeve soli (npr. spoj *128*) je i u tome što je topljiva u vodi, za razliku od alkoholnih derivata, kakav je npr. spoj *71*. Još jedna prednost je nepostojanje nukleofilnog centra – slobodnog aminskog dušika, kao što je to slučaj u Mannichovim bazama (npr. *120-123*, *126* i *127*). Slobodni amin reagira s QM i time mu skraćuje vrijeme života, što je ovdje izbjegnuto. Učinkovito generiranje dugoživućih QM omogućilo je autorima studij reaktivnosti QM u čistoj vodi s različitim nukleofilima – amino

kiselinama: glicinom, serinom, cisteinom, lizinom i tirozinom te s peptidom glutationom. Odredili su i konstante brzine reakcije s raznim nukleofilima.^{8a} Međutim, sam mehanizam reakcije deaminacije u pobuđenom stanju do danas nije istražen.

Fotoeliminaciju amonijevih soli dobivenih iz Mannichovih baza kasnije su za generiranje QM koristili Zhou i suradnici na bifenilnom derivatu *129*⁸⁵ i Freccero sa suradnicima na derivatu bipiridina *130*,⁸⁶ BINOL-a *131-133*^{23a} i naftalena *134*^{23d} (slika 18). Reakcije fotoeliminacije iz derivata *130-133* odvijaju se s visokim kvantnim prinosima te su odgovarajući QM studirani LFP-om. S obzirom na visoke kvantne prinose generiranja QM iz amonijevih soli, kao i topljivosti soli u vodi te pozitivnog naboja molekule, ova metoda pokazala se vrlo korisnom za upotrebu u biološkim sustavima, npr. za križno povezivanje molekule DNA.²³



Slika 18. Kvaterne amonijeve soli Mannichovih baza korištene za fotogeneriranje QM.^{23a,23d,85,86}

Freccero i suradnici studirali su i fotoeliminaciju u konjugatu fenola i naftalimida *135*. Mehanizam fotokemijske reakcije nastajanja QM uključuje tripletno pobuđeno stanje naftalimidnog kromofora, gdje se u prvom koraku događa prijenos elektrona, nakon čega se deprotonira fenolni radikal-kation dajući fenoksil-radikal. Povratnim prijenosom elektrona

nastaje fenolat koji deaminacijom učinkovito generira odgovarajući QM.⁸⁷ Ovaj derivat ima vrlo veliki potencijal za primjenu u biološkim sustavima s obzirom da je pokazano kako konjugati QM i naftalimida mogu selektivno alkilirati gvanidinske kvadruplekse.^{88,89}

2.3.7. Fototautomerizacije i ESPT na ugljikov atom

Prvi literaturni primjer fotokemijskog generiranja QM reakcijom fototautomerizacije u naftokinonu *136* objavio je 1977. Wirz sa suradnicima.⁹⁰ Reakcija se odvija preko tripletnog pobuđenog stanja gdje dolazi do enolizacije i nastanka QM *137* (shema 25).



Shema 25. Generiranje QM u reakciji fototautomerizacije.⁹⁰

Kasnije je ovaj tip reakcije upotrijebio Rokita za generiranje QM iz antrakinonoligonukleotidnog konjugata *138* (slika 19), kojeg je upotrijebio za križno povezivanje molekule DNA na vrlo specifičnom dijelu, komplementarnom s faktorom prepoznavanja u derivatu *138*.⁹¹



Slika 19. Antrakinon-oligonukleotidni konjugat korišten za fotoinduciranu alkilaciju DNA.⁹¹

Roditeljski *p*-QM **3** može se generirati iz derivata 4-hidroksiacetofenona **139** u foto-Favorskiijevoj reakciji. Reakcija se odvija iz tripletnog pobuđenog stanja biradikalskog tipa, gdje nakon dekarbonilacije nastaje QM **3**.⁹² Također je studirana reakcija fotogeneriranja QM **141** iz 4-hidroksiacetofenona **140** (slika 20).⁹³



Slika 20. Derivati 4-hidroksiacetofenona koji daju QM u fotokemijskoj reakciji.^{92a}

Yates,⁹⁴ Wan⁹⁵ i Arai/Lewis^{68,96} su sa svojim suradnicima studirali ESPT u reakcijama fototautomerizacije hidroksistirenskih derivata *142-145* (slika 21).



Slika 21. Hidroksistirenski derivati koji podliježu reakcijama fototautomerizacije dajući QM.^{74,95,96}

Kvantni prinos fotohidratacije spoja 142 u CH₃CN-H₂O (1:1) iznosi 0,13 \pm 0,02 (shema 26).^{94a}



Shema 26. Reakcija fototautomerizacije u *o*-hidroksistirenskom derivatu 142.^{94a}

Fotohidratacija se također događa i u *meta*-derivatu **143**, naravno preko zwitteriona (shema 27), i ta je reakcija učinkovitija ($\Phi = 0,10 \pm 0,02$)^{95b,c} od analogne reakcije fotohidratacije spoja **144** ($\Phi = 0,013 \pm 0,005$)^{95b,c} zbog dobro poznatog *meta*-efekta u fotokemiji.⁵³



Arai i suradnici studirali su reakcije fotohidratacije u različito supstituiranim derivatima hidroksistilbena te su utvrdili da je reakcija specifična – reaktivan je samo *m*-izomer **145**. On podliježe fototautomerizaciji dajući zwitterionski QM **146** ($\Phi = 0,15$) koji adicijom vode daje produkt fotohidratacije.⁹⁶

Wan i suradnici su u nastavku svojih istraživanja studirali reakcije u kojima je dvostruka veza na koju se prenosi proton dio aromatskog sustava.⁹⁷ Tako su na primjeru 2-fenilfenola *151* pokazali da pri ozračivanju u otopini CH₃CN-D₂O dolazi do ugradnje deuterija na *o*- i *p*-položaje fenilnog prstena (shema 28). QM *152* može nastati u čvrstom stanju, protičnom i aprotičnom otapalu, dok je za nastanak QM *153* nužno protično otapalo koje sudjeluje u prijenosu protona.



Shema 28. ESPT u spoju 151, selektivna ugradnja deuterija u aromatski prsten kad je reakcija provedena u deuteriranom otapalu.⁹⁷

Slične reakcije studirane su kod 1-naftola,⁹⁸ naftil-fenolnih derivata (shema 29a),⁹⁹ BINOLa,¹⁰⁰ terfenilnih derivata,¹⁰¹ pirenskih derivata,¹⁰² i antracena¹⁰³ (shema 29b). Zanimljivo je kako je upravo reakcija fototautomerizacije kod BINOL-a glavni uzrok njegove racemizacije ukoliko je izložen svjetlu.¹⁰⁰



Shema 29. Reakcija (a) ESIPT u naftil-fenolnom derivatu *156*,^{99b} (b) fotohidratacije u antracenskom derivatu *159*.¹⁰³

Poznat je i primjer ESIPT-a s fenolne OH skupine na susjednu trostruku vezu alkina (shema 30) kojeg su studirali Yates^{104a} i Freccero.^{104b} Vinilidenski QM *163* LFP-om je okarakterizirao Freccero. Odredili su konstante brzine reakcije QM *163* s raznim nukleofilima (aminima) i izolirali odgovarajuće adukte.



Shema 30. ESIPT na alkinsku trostruku vezu i reakcije nastalog vinilidenskog QM s nukleofilom (aminom).

Također, reakcija može biti zanimljiva iz sintetskog aspekta, jer je potencijalno primjenjiva u sintezi derivata tipa *164/165* u slučajevima kad to nije moguće provesti na neki jednostavniji način.

2.4. Biološka aktivnost QM

2.4.1. Mehanizmi biološke aktivnosti QM

Biološka aktivnost QM podrazumijeva njihovu sposobnost alkiliranja prirodnih makromolekulskih nukleofila prisutnih u stanici: aminokiselina,^{8a,105} peptida i proteina,^{8b,106} nukleotida,³⁹ inhibitornu aktivnost prema nekim enzimima¹⁰⁷ te alkilaciju i križno povezivanje DNA.^{23b,39,108} Sposobnost QM da križno povezuju DNA svrstava ih u potencijalne antitumorske terapeutike.^{2,109} Neki antineoplastični agensi, kao što je mitomicin C (*166*), temelje svoju antiproliferativnu aktivnost na QM intermedijerima (*169*) koji nastaju kao posljedica metabolizma lijeka (shema 31).¹¹⁰



Shema 31. Mehanizam biološke aktivnosti mitomicina C.^{2,109}

Nadalje, do nedavno se smatralo da antraciklinski antibiotici, kao što je npr. daunorubicin (*173*), baziraju svoju biološku aktivnost na križnom povezivanju DNA s QM koji se generiraju u metabolizmu lijeka (shema 32).²



Shema 32. Metaboličko generiranje QM iz daunorubicina.^{2a}

Daunorubicin *173* je prirodni spoj koji je prvi puta izoliran iz bakterije *Streptomyces peucetius* i koristi se pod registriranim imenom DaunoXome[®] kao lijek za liječenje nekih oblika leukemije.¹¹¹ On se može interkalirati između parova baza u DNA gdje nakon generiranja QM *175* može križno povezati DNA, čime inhibira njezinu replikaciju.¹¹² Križnim povezivanjem DNA inhibira se enzim topoizomeraza II, koji ima ulogu razdvajanja lanaca pri replikaciji.¹¹³ To je ujedno i mehanizam djelovanja svih lijekova koji križno povezuju DNA. Međutim, neka novija istraživanja (Koch i sur.) govore u prilog tome da kod antraciklina nisu QM odgovorni za križno povezivanje DNA, već formaldehida nastalog u metabolizmu nepoznato; njegovo postojanje u živoj stanici potkrepljuju samo *in vitro* ispitivanjima, gdje postoji mogućnost generiranja formaldehida iz nekih prisutnih agenasa. Iz tih razloga se mehanizam biološke aktivnosti koja uključuje formaldehid može dovesti u pitanje. Osim spomenutih mitomicina C i antraciklina, u upotrebi su još i CC 1065, derivati duokarmicina i analozi ciklopropilpiroloindola,¹¹⁵ koji također svoje djelovanje temelje na QM kao intermedijernim vrstama.

2.4.2. Prednosti fotokemijskih metoda generiranja QM

Fotokemijske metode generiranja QM imaju višestruke prednosti nad sintetskim/termičkim metodama, ponajprije iz razloga što ne zahtjevaju upotrebu nikakvog

dodatnog reagensa. U usporedbi s uobičajenim reagensima korištenim u kemiji fotoni ne generiraju neželjene sporedne produkte koji su rezultat kemijske transformacije reagensa. Stoga se fotoni s pravom mogu smatrati reagensima bez traga (engl. *traceless reagent*).¹¹⁶ Upotrebom fotokemijskog generiranja QM može se postići prostorna i vremenska kontrola nad njihovim generiranjem, što je jako pogodno za primjenu QM u biološkim sustavima, primjerice kao fotokemoterapeutika.¹³

2.4.3. Fototerapija

Fototerapija je u svojim jednostavnijim oblicima u upotrebi već preko 3000 godina. Stari Egipćani, Kinezi i Indijanci koristili su ju pri tretmanu bolesti kože. Tako su pomoću biljnih ekstrakata koji su sadržavali furokumarine (psoralene) uspijevali liječiti vitiligo i leukodermu te postići repigmetaciju kože nakon nanošenja preparata i izlaganja suncu. Razvojem moderne znanosti uspješno su okarakterizirani psoraleni kao aktivni fotosenzibilizatori u tim ekstraktima i utvrđen je mehanizam njihovog djelovanja.¹¹⁷ Do danas se fototerapija razvila u ozbiljnu granu medicine, s mnogo poznatih lijekova za razne bolesti i stanja. Većina fototerapeutika koji su danas u primjeni oslanjaju se na singletni kisik, koji se u živom tkivu generira uz pomoć svjetla i nekog pogodnog agensa - fotosenzibilizatora. Takva terapija naziva se fotodinamička terapija i najčešće se primjenjuje kod liječenja makularne degeneracije uzrokovane starenjem, ali i za liječenje tumora.¹¹⁸ Zbog potrebe za izvorom svjetlosti metode fototerapije možda djeluju invazivno, ali s obzirom na razvijenost opreme (lampe, laseri, diodni laseri, LED, optička vlakna, difuzori) fototerapija je minimalno invazivna te je oporavak znatno kraći nego kod klasičnih operativnih zahvata.^{119,120} Djelovanje fotokemoterapeutika temelji se na jednostavnom principu koji je prikazan na slici 22. Metoda se sastoji u tome da se pacijentu oboljelom od karcinoma daje agens koji sam po sebi nema biološku aktivnost u primijenjenoj koncentraciji. Poželjno je da taj agens ima svojstvo da se akumulira u tumorskom tkivu. Potom se agens fotokemijski aktivira, i to samo na mjestu gdje se želi postići antiproliferativna aktivnost (u tumorskom tkivu), nakon čega dolazi do izazivanja nepopravljive štete na stanicama tumora, što ima za posljedicu njihovo odumiranje te u konačnici dolazi do nestanka tumora, a time i izlječenja.



Slika 22. Osnovni princip djelovanja fototerapeutika.

Na temeljima tih principa mogao bi se kao fotokemoterapeutik upotrijebiti lijek koji je po strukturi prekursor QM. Ozračivanjem je moguće generirati QM na točno željenom mjestu i u točno željeno vrijeme. Zbog svoje reaktivnosti, fotogenerirani QM uzrokovali bi nepopravljivu štetu u stanici i doveli do smrti stanice, odnosno tkiva tumora. Jedan od iznimno važnih zahtjeva za primjenu fotogeneriranih QM u biološkim sustavima je valna duljina apsorpcije prekursora. S obzirom da i samo tkivo apsorbira svjetlost (apsorpcijski spektar tkiva, slika 23a), idealna valna duljina za pobuđivanje bi iznosila oko 650 nm (crveno svjetlo). Ujedno crveno svjetlo ima najveću moć prodiranja kroz tkivo (slika 23b).



Slika 23. (a) Apsorpcijski spektar tkiva s prikazom apsorpcije uobičajeno prisutnih kromofora; (b) prodornost svjetla različitih valnih duljina (boja) kroz tkivo (desno).

Međutim, kako iznad 350 nm ne apsorbiraju uobičajene stanične molekule (DNA, RNA, kromoforne aminokiseline), primjena fotogeneriranih QM nije nužno ograničena apsorpcijom samog tkiva, pa je kroz literaturu o QM jedan od glavnih ciljeva dizajn prekursora s apsorpcijskim maksimumom iznad 350 nm. Drugi vrlo važan uvjet za primjenu fotogeneriranih QM je omjer konstanti brzine reakcije QM s ciljanim biološki važnim nukleofilima (DNA, proteini) i vodom (shema 33).



Shema 33. Fotogeneriranje QM, nastajanje adukta u reakciji s nukleofilom i povratna reakcija uzrokovana reakcijom s vodom.

Cilj je postići da QM ima dulje vrijeme života, kako bi mogao reagirati s nukleofilima u što manjim koncentracijama i kako bi bio selektivniji u tim reakcijama. Poželjno je da reakcija fotogeneriranog QM s nukleofilima ima visok kvantni prinos, jer to smanjuje potrebno vrijeme ozračivanja.

2.4.4. Primjena QM u biološkim sustavima

Bolton,¹⁰⁵ Freccero^{8a} i Popik^{8b} su sa svojim suradnicima istražili reaktivnost QM s aminokiselinama, ponajprije s cisteinom. Pokazano je da se reakcija sa serinom može upotrijebiti za inhibiciju enzima.^{108,121} Također je pokazano da se QM mogu upotrijebiti i za obilježavanje proteina u svrhu istraživanja protein-ligand ili protein-protein interakcija.^{8b,122} Naprotiv, reaktivnost fotogeneriranih QM s nukleinskim kiselinama je jako dobro istražena. QM nukleinsku kiselinu može alkilirati na fosfatnoj okosnici i na samoj nukleobazi. U literaturi je opisan relativno mali broj reakcija QM s fosfatom, jer nisu toliko zanimljive i selektivne kao što mogu biti reakcije s bazama DNA. Skibo i suradnici pokazali su da se DNA može alkilirati na fosfatnoj okosnici derivatima aziridinil-kinona.¹²³ Turnbull je studirao reaktivnost *p*-QM s modelnim spojevima – dialkilfosfatima u reakciji nastajanja trialkilfosfata^{11,124} te je dizajnirao derivat *177* koji zbog spontane reakcije laktonizacije nakon vezanja fosfata daje derivat *179*, što povećava brzinu i učinkovitost nastajanja trialkilfosfata (shema 34).



Shema 34. Nastanak laktonskog produkta nakon reakcije QM s fosfatom.¹²⁴

Rokita je sa suradnicima studirao reakcije QM s deoksinukleozidima i nukleinskim kiselinama.³⁹ Utvrdio je koja su reaktivna mjesta na pojedinoj bazi DNA (za označavanje i numeriranje vidi sliku 24).^{9b}



Slika 24. Potencijalna alkilacijska mjesta na purinskim i pirimidinskim nukleobazama. Plavom bojom označena su nukleofilna mjesta koja mogu napadati na QM.^{9b}

QM reagiraju s purinskim nukleobazama (dA, *180* i dG, *181*) preko egzocikličkih aminoskupina na položajima C6, odnosno C2.^{9a,39,125} dC, *182* reagira preko dušika N1 u prstenu, dok dT ne daje adukte s QM jer je vrlo slab nukleofil.^{39b} U kompeticijskim eksperimentima s deoksinukleozidima utvrđeno je da je reakcija s citozinom više od 10 puta brža od reakcije s adenozinom ili gvaninom. Reaktivnost nukleobaza koje su dio DNA molekule puno je manja, a ponajviše je smanjena reaktivnost citozina (>3600 puta), dok reaktivnost gvanina ovdje dolazi do izražaja pa on u dvostrukoj zavojnici DNA postaje glavna meta za reakcije s QM, ponajprije na egzocikličkoj amino-skupini na položaju C2.^{9b,39b}

Zhou i suradnici koristili su reakciju fotodeaminacije kod bifenilnog derivata *129* i pokazali da ima sposobnost križnog povezivanja lanaca u DNA.⁸⁵

Freccero i suradnici su osim reakcije fotodehidratacije u derivatu BINOL-a *106*,^{23a} studirali i reakciju fotodeaminacije u bis-soli *132*.^{23b} Pokazali su da ozračivanje u prisutnosti plazmidne

DNA doovodi do križnog povezivanja njezinih lanaca (shema 35), što su potvrdili elektroforezom (križno povezana DNA ima različitu elektroforetsku pokretljivost u odnosu na normalnu DNA) (slika 25).



Shema 35. Križno povezivanje DNA derivatom BINOL-a 132.^{23b}



Slika 25. Ovisnost učinkovitosti križnog povezivanja plazmidne DNA o različitim koncentracijama spoja 132 (0,5 (4), 1 (5), 5 (6), 10 (7) i 50 (8) μmol dm⁻³) u fosfatnom puferu (50 mol dm⁻³, pH = 7,5). Smjese DNA i spoja 132 ozračene na 360 nm kroz 30 min razdvojene su na 1 %-tnom alkalnom agaroznom gelu. Gel je bojan etidij-bromidom. U jažicama 2 i 3 (D) su naneseni uzorci DNA koji nisu tretirani spojem 132, 2 je neozračeni uzorak, 3-8 su ozračeni. Jažica 1 je pozitivna kontrola, križno povezivanje je provedeno s 4,5',8-trimetilpsoralenom (TMP) pri 360 nm.^{23b}

Nadalje su Freccero i suradnici razvili cijeli niz derivata, koji su po svojoj strukturi konjugati BINOL-a i aminokiselina: prolina, alanina, valina i lizina te u reakciji fotodeaminacije daju QM (slika 26).^{23a} Spojevi *132* i *187b* u koncentracijama 1-2 μ mol dm⁻³ uzrokuju križno povezivanje DNA nakon ozračivanja. Zanimljivo, nema razlike u sposobnosti križnog povezivanja između različitih enantiomera (*132*) ili dijastereomera (npr. *186b* i *187b*). Iz tog razloga, spojevi *188a-c* biološki su testirani u obliku racemičnih smjesa. Spoj *188b* križno

H₃COOC 186a R= 187a R= *187c* R= OOCH₃ он OH HOOC "OH OH 186d R= 187 c R= 186b R= COOCH₃ ∠R 188b R= 187b R= 189e R= 186a-d 187a-d Cľ Ð *188c* R= NH₃Cl R СООН ОH ЮH R'OOC ΟН OH *189b* R= 189c R= . R'=CH3 189a R=OH 189d R 188a-c 189а-е

povezuje DNA u puno manjim koncentracijama (5 μ mol dm⁻³), nego spojevi *188a* i *188c* (40, odnosno 20 μ mol dm⁻³).

Slika 26. Prekursori BINOL-nih QM.^{23a}

Spojevi *188a-b* su citotoksični u μ mol dm⁻³ koncentracijama i to nije pojačano ozračivanjem, dok je citotoksičnost spojeva *186a* i *187a* povećana za oko 800-900 puta nakon ozračivanja. Nadalje je istražena fotoreaktivnost i biološka aktivnost derivata BINOL-a s 2,6-supstitucijom *189a-e*.^{23d} Spojevi *133* i *189a* križno povezuju DNA pri ozračivanju u koncentracijama 0,3 odnosno 1,25 μ mol dm⁻³. Od derivata *189b-d* metilni ester *189c* i hidrokloridna sol kiseline *189b* citotoksični su nakon ozračivanja u koncentracijama 1,25 μ mol dm⁻³. Najveća razlika između citotoksičnosti i fotocitotoksičnosti je kod najjednostavnijeg derivata *133*.

S obzirom na dobru selektivnost porfirina prema stanicama raka i antitumorskoj aktivnosti nakon pobude apsorpcijom zračenja, Zhou i suradnici pripravili su derivat porfirina *190* (slika 27), koji ozračivanjem nakon fotodeaminacije može dati QM.¹²⁶ Utvrdili su da prilikom ozračivanja u prisutnosti superzavijene pBR322 DNA dolazi do pucanja lanaca DNA, što može biti uzrokovano reakcijom s QM ili generiranjem singletnog kisika, no prisutnost QM nije dokazana niti kemijskim rekcijama s nukleofilima, niti LFP-om.



Slika 27. Porfirinski prekursor QM.

U Laboratoriju za sintetsku organsku kemiju Instituta Ruđer Bošković istražena je biološka aktivnost QM fotogeneriranih iz bifenilne serije spojeva **191-194** (slika 28).²¹



Slika 28. Bifenilna serija spojeva, prekursora QM.²¹

Antiproliferativna aktivnost spojeva *191-194* testirana je na tri humane stanične linije karcinoma: HCT 116 (karcinom debelog crijeva), MCF-7 (karcinom dojke) i H 460 (karcinom pluća) s i bez ozračivanja (300 nm, 3 dana, svaki dan po 1 min). Dobivene su IC₅₀ vrijednosti (koncentracija koja uzrokuje 50 %-tnu inhibiciju rasta stanica) za svaki pojedini spoj (tablica 3). Najveće povećanje antiproliferativne aktivnosti pri ozračivanju bilo je kod derivata *192*, koji se pokazao selektivno citotoksičan za stanice karcinoma debelog crijeva (HCT 116).²¹

	Stanične linije						
Prekursor QM	HCT 116		MCF-7		H 460		
	neozračeno	ozračeno ^b	neozračeno	ozračeno ^b	neozračeno	ozračeno ^b	
191	$11 \pm 0,7$	14 ± 3	11 ± 2	15 ± 4	4 ± 1	12 ± 0,4	
192	>100	9 ± 1	>100	>100	>100	>100	
193	36 ± 5	26 ± 5	29 ± 13	19 ± 5	29 ± 3	25 ± 3	
194	68 ± 7	64 ± 3	50 ± 3	13 ± 4	20 ± 2	16 ± 3	

Tablica 3. IC₅₀ vrijednosti (μ mol dm⁻³)^a za spojeve *191-194*.

^a IC₅₀; koncentracija koja uzrokuje 50 % inhibicije rasta. Vrijednosti su uzete iz ref. 21.
^b Ozračeno 3×1 min na 300 nm sa 6 lampi.

U nastavku istraživanja, istražena je fotokemijska reaktivnost i biološka aktivnost derivata naftola 195-199, koji nakon fotopobude daju odgovarajuće QM 200-203 (slika 29).²² Spojevi sadrže veliku, adamantansku jedinicu, za koju se već prije pokazalo da stabilizira QM i produžuje njihovo vrijeme života te time povećava njihovu selektivnost u reakcijama.¹⁹ Prijelazom s fenila¹⁹ i bifenila²¹ na naftalenski kromofor postignuto je da prekursori QM apsorbiraju valne duljine zračenja ≥300 nm, što je pogodno za primjenu u biološkim sustavima, za razliku od štetnog UV-zračenja.



Slika 29. Naftalenski prekursori kinon-metida.²²

Zanimljivo je napomenuti da su iz serije naftalenskih prekursora dobivena dva stabilna QM 204 i 205 (slika 30), koji ne reagiraju s nukleofilima.



Slika 30. Stabilni naftalenski QM.²²

LFP-om (u CH₃CN-H₂O 1:1) su detektirani QM *200* i *203* te su im određena vremena života. Radi se o dugoživućim QM s vremenima života u milisekundama (0,2 ms za QM *200*, odnosno 0,9 ms za QM *203*). Određene su i konstante brzine reakcije s nukleofilima. Osim fotokemijske reaktivnosti i LFP studija, na ovoj seriji spojeva napravljeno je i antiproliferativno ispitivanje, čiji su rezultati prikazani u tablici 4.

	Stanične linije						
Prekursor QM	HCT 116		MCF-7		H 460		
	neozračeno	ozračeno ^b	neozračeno	ozračeno ^b	neozračeno	ozračeno ^b	
195	≥100	≥100	≥100	5 ± 1	≥100	≥100	
196	17 ± 3	16 ± 2	19 ± 3	16 ± 3	19 ± 1	18 ± 2	
197	$11 \pm 0,1$	12 ± 1	12 ± 2	11 ± 1	10 ± 1	6 ± 5	
198	39 ± 1	34 ± 1	23 ± 6	18 ± 2	45 ± 10	29 ± 12	
199	36 ± 25	45 ± 35	39 ± 16	24 ± 4	25 ± 1	20 ± 8	
204	$2,0 \pm 0,1$	_	$1,0 \pm 0,4$	_	$2,0\pm0,2$	_	
205	$2,0 \pm 0,1$	_	$3,0 \pm 0,1$	_	$2,0 \pm 0,1$	_	
Trioksalen ^c	19 ± 2	$0,2 \pm 0,02$	34 ± 6	$0,24 \pm 0,1$	≥100	$0,1 \pm 0,1$	

Tablica 4.	IC_{50}	vrijednosti	(µmol	dm^{-3}). ^a
------------	-----------	-------------	-------	-----------	-----------------

^a IC₅₀; koncentracija koja uzrokuje 50 % inhibicije rasta. Vrijednosti su uzete iz ref. 22.

^b Ozračeno 3×1 min na 300 nm sa 6 lampi. U izračunu IC₅₀ vrijednosti uspoređen je uzorak tretiranih i ozračenih staničnih linija s netretiranim i ozračenim stanicama (kontrola), pa primijećenih 25 % inhibicije rasta uzrokovano zračenjem na 300 nm ne utječe na ovdje prikazane rezultate.

^c Trioksalen, IUPAC naziv: 2,5,9-trimetil-7*H*-furo[3,2-g]kromen-7-on.

Pokazano je da svi spojevi osim derivata **195** pokazuju antiproliferativnu aktivnost čak i bez ozračivanja, dok su stabilni QM **204** i **205** aktivni već i u oko 10 puta manjim koncentracijama. Razlika citotoksičnosti za ozračeni (300 nm) i neozračeni uzorak najznačajnija je kod spoja **195**, ali samo kod stanične linije MCF-7 (IC₅₀ = 5 µmol dm⁻³), gdje uz ozračivanje pokazuje više od 20 puta veću antiproliferativnu aktivnost. Povećana antiproliferativna aktivnost uslijed ozračivanja vjerojatno je uzrokovana fotokemijskim generiranjem QM **200**, što je u skladu s vrlo visokim kvantnim prinosom fotodehidratacije spoja **195** (Φ = 0,70 za reakciju fotometanolize).

2.4.5. <u>Perspektive budućih istraživanja</u>

Fotokemijske metode generiranja QM pružaju mogućnost prostorne i vremenske kontrole nad njihovim stvaranjem, a ujedno su i vrlo blage jer ne zahtijevaju nikakav drugi reagens osim fotona. Metode vremenski razlučene spektroskopije omogućuju studij reaktivnosti QM (čak i na femtosekundnoj skali), što je vrlo važno jer omogućuje korelaciju strukture i reaktivnosti, a time i dizajn novih prekursora QM, s poboljšanim svojstvima koja su od interesa. Najčešća metoda generiranja QM je reakcija fotodeaminacije. Međutim, reakcija fotodehidratacije bi mogla biti primjenjivija u biološkim sustavima, ponajprije zbog njezine reverzibilnosti. Kod takvih derivata nukleofilni napad vode na QM regenerira prekursor QM, pa to ne dovodi do propadanja aktivnog agensa. Jedan od najvažnijih ciljeva kod priprave prekursora pri 650 nm, jer takvo svjetlo najbolje prodire kroz tkivo. To će omogućiti generiranje QM ne samo *in vitro*, nego *in vivo* – u tkivima živih organizama, te se na taj način otvaraju nove mogućnosti za razvoj novih lijekova i konkretnu primjenu u liječenju malignih bolesti.

§ 3. EKSPERIMENTALNI DIO

3.1. Opće napomene

Novi spojevi pripravljeni u okviru ove doktorske disertacije identificirani su spektroskopskim metodama (¹H i ¹³C NMR, IR, MS). Čistoća pojedinih spojeva kontrolirana je tankoslojnom kromatografijom (TLC) ili tekućinskom kromatografijom visoke djelotvornosti (HPLC). ¹H i ¹³C NMR spektri snimljeni su na instrumentima Bruker Avance 600 MHz i Bruker Avance 300 MHz u deuteriranim otapalima, uz TMS ili otapalo kao unutarnji standard. IR spektri pripravljenih spojeva snimljeni su na FT-IR ABB Bonem MB 102 spektrofotometru uz pripravu uzorka u obliku KBr pastila. Tališta su određena na Original Kofler Mikroheitztisch aparatu i nisu korigirana. HRMS spektri snimljeni su na Applied Biosystems Voyager DE STR MALDI-TOF/TOF instrumentu (uz tiamin monohidrat i azitromicin kao unutarnje standarde), a ESI-MS spektri snimljeni su na Agilent Technologies 6410 Triple Quadrupole Mass Spectrometer istrumentu. UV-vis spektri snimani su na spektrofotometrima PG Instruments Limited T80+ i Varian Cary 100 Bio, a fluorescencijski spektri na Cary Eclipse Varian i Photon Technology International (PTI) Quanta-Master QM-2 spektrometrima. UV-vis titracije provedene su na PG Instruments Limited T80+ spektrofotometru, a fluorescencijske titracije na Cary Eclipse Varian spektrometru. HPLC analize, kao i preparativni HPLC provedeni su na instrumentu Varian Pro Star uz UV detektor. Korištene su kolone Agilent ZORBAX Eclipse XDB-C18 (4,6×50 mm, 1,8 µm) za analitičke, a Phenomenex Jupiter (250×10 mm, 5 µm) za preparativne svrhe. Kolone nisu termostatirane (sobna temperatura, oko 25 °C). U fotokemijskim eksperimentima korišteni su metanol i acetonitril HPLC čistoće i Mili-Q voda (ne starija od 1 dana). Suđe za fotokemiju je prije upotrebe prano destiliranom vodom i metanolom (10 ispiranja).

Logika numeriranja spojeva je takva da su konačni produkti (prikazani na slikama 34-37) numerirani najmanjim brojevima (**1-19**), dok za ostale spojeve numeriranje prati redoslijed njihovog pojavljivanja u poglavlju §4. Rezultati i rasprava. Iz tog razloga redoslijed pojavljivanja spojeva u ovom poglavlju nije uvijek u skladu s redoslijedom brojeva spojeva.

3.2. Eksperimentalne tehnike korištene u istraživanju mehanizma reakcije fotodehidratacije pri kriogenim uvjetima (14 K)

- 3.2.1. <u>Priprava spojeva</u>
- 3.2.1.1. 2-Hidroksimetilfenol (1)

2-Hidroksimetilfenol (1) je komercijalno dostupna kemikalija (Acros), čistoće 97 %. Spoj je dodatno pročišćen prekristalizacijom iz CHCl₃, pri čemu su dobivene kristalinične bijele, gotovo prozirne pločice spoja.

3.2.1.2. Priprava 2-(2-hidroksi-2-adamantil)fenola (2)



Spoj **2** je pripravljen i pročišćen na način kako je to opisano u literaturi, u iskorištenju od 80 % (lit. 82 %)¹²⁷ te je utvrđeno da njegov ¹H NMR spektar odgovara literaturno poznatom.¹⁹

3.2.1.3. Priprava 3-hidroksimetil-2-naftola (3)



Spoj **3** je pripravljen i pročišćen na način kako je to opisano u literaturi, u iskorištenju od 90% (lit. 92 %) te je utvrđeno da njegov ¹H NMR spektar odgovara literaturno poznatom.¹²⁸

3.2.2. Kriostat i IR spektroskopija pri kriogenim temperaturama (14 K)

Svi eksperimenti pri kriogenim temperaturama opisani u ovoj disertaciji provedeni su na Zavodu za organsku kemiju Prirodoslovno-matematičkog fakulteta, u laboratoriju prof. H. Vančika. IR spektri snimani su na FT-IR spektrometru Perkin Elmer FT-IR C89391 u rasponu valnih brojeva od 4000-400 cm⁻¹, s po 64 scana uz spektralno razlučivanje od 2 cm⁻¹. Kriogeni eksperimenti provedeni su na Leybold-Heraeus ROK 10-300 zatvorenom kružnom helijevom kriostatu, koji je spojen na vakuumsku liniju pod vakuumom od 10^{-5} mbar, kojeg osiguravaju difuzijska i mehanička pumpa. Na glavi okretljive vakuumske komore kriostata nalaze se prozori od KBr-a kako bi se promjene na uzorku mogle spektroskopski pratiti (IR) i jedan kvarcni prozor u smjeru okomitom na smjer u kojem su postavljeni KBr prozori, koji služi za ozračivanje uzorka UV-lampom (slika 31). Preko puta kvarcnog prozora nalazi se sustav za unošenje uzorka, koji se sastoji od metalne brtve koja odgovara staklenom ubrusku veličine 19/26 (prema europskom ISO standardu), na koju se nastavlja stakleni dio aparature u kojoj se nalazi uzorak. Taj dio moguće je izvana grijati kako bi se pospješilo hlapljenje spoja. U glavi kriostata nalazi se nosač s pločicom CsI na koju se vrši depozicija uzorka spoja koji će se fotolizirati. Taj nosač hlađen je do kriogenih temperatura (14 K). Ispod pločice CsI nalazi se spiralno savijena žica od metalnog indija, koji je izuzetno dobar vodič topline (toplinska vodljivost In iznosi 81,8 W m⁻¹ K⁻¹),¹²⁹ a ujedno je i mekan pa osigurava dobar kontakt između pločice CsI i metalnog nosača bez bojazni da će pločica CsI puknuti pod pritiskom pri učvršćivanju. IR spektri uzorka snimaju se na način da se cijela glava kriostata dovede u spektrometar, tako da zraka iz izvora u spektrometru prolazi točno kroz pločicu CsI na nosaču u kriostatu. Prije svih mjerenja i nanošenja spoja snimljen je spektar praznog kriostata u kojem ne smije biti nikakvih signala. Na koji god način da je pripremljen uzorak (vide infra), za početak je snimljen spektar spoja prije fotolize kako bi se utvrdilo da nije došlo do kemijskih promjena prilikom nanošenja uzorka. Nakon toga se glava kriostata zakrene za 90° tako da kvarcni prozor postane paralelan s pločicom CsI na kojoj je uzorak (položaj za fotolizu). Ispred kvarcnog prozora postavi se UV-lampa te se uzorak fotolizira željeni vremenski period. Nakon ozračivanja uzorka, glava kriostata se opet zakrene za 90° (u prijašnji položaj – položaj za snimanje spektara) te se ponovno snimi IR spektar.



Slika 31. Kriostat: (a) prozori od KBr i kvarca; (b) aparatura za epitaksiju; (c) položaj kriostata prilikom snimanja IR spektara.

Za pripremu uzorka koji su fotolizirani korišteno je više tehnika pa je ovdje bitno dati opis tehnike nanošenja uzorka.

3.2.3. Priprema uzorka u obliku KBr pastile

Ovo je najjednostavnija metoda priprave uzorka za snimanje. Uzorak je pripremljen mljevenjem spoja i KBr u ahatnom tarioniku (maseni omjer 1:100) i prešanjem u preši, pri čemu je dobivena prozirna pastila, koja je učvršćena na nosač u glavi kriostata između dviju pločica CsI (2×24 mm).

3.2.4. Priprema uzorka u obliku tankog filma

Pripremljena je otopina spoja, $\gamma = 1 \text{ mg/mL} \text{ u } \text{CH}_2\text{Cl}_2 \text{ i } 100 \text{ }\mu\text{L}$ te otopine je preneseno na pločicu CsI (Ø = 24 mm, debljine 2 mm) i potom je otapalo otpareno pod strujom dušika. Na taj način dobiven je vrlo tanki film spoja na CsI pločici koja se potom učvrsti u glavu kriostata.

3.2.5. Priprema uzorka u obliku argonske matrice - tehnike matrične izolacije

Matrična izolacija je eksperimentalna tehnika koja se koristi u kemiji i fizici kad se želi postići zarobljavanje materijala u nereaktivnoj matrici. Matrica domaćin je kontinuirana čvrsta faza u kojoj su ugrađene čestice gosta (atoma, molekula, iona, itd.). Može se reći da su pojedinačne čestice gosta izolirane unutar matrice domaćina (slika 32).



Slika 32. Molekula gosta (crveno) izolirana u krutom matriksu domaćina (plavo).

Tipičan eksperiment matrične izolacije provodi se tako da se gost razrijedi u plinskoj fazi s materijalom domaćina, obično su to plemeniti plinovi ili dušik. U ovom slučaju je to napravljeno razrjeđivanjem para sublimata spoja s plinovitim argonom (čistoće 99,999 %). Kako bi se izbjegle interakcije između molekula spoja ili međusobne reakcije, uzorak je jako razrijeđen, s približnim omjerom Ar/spoj od oko 1000:1. Ova smjesa je zatim deponirana, tj. kondenzirana na prozoru CsI na nosaču u glavi kriostata, koji je ohlađen na 14 K, što je ispod tališta plina domaćina – argona pa dolazi do kondenzacije i nastanka njegove staklaste faze. Tako pripremljen uzorak ozračivan je UV zračenjem, a promjene praćene pomoću IR spektroskopije.

3.2.6. Epitaksija

Pojam epitaksija dolazi od grč. *epi* ($\dot{\epsilon}\pi i$), što znači iznad, i *taxis* ($\tau \dot{\alpha}\xi \iota \zeta$), što znači uređeni način. Kod nanošenja spoja tehnikom epitaksije zapravo se pare spoja (sublimat) nanose na pločicu CsI u vrlo tankim slojevima od nekoliko slojeva molekula, tek toliko koliko je dovoljno da se mogu dobro detektirati IR spektroskopijom. Kako se pare spoja naglo hlade i kondenziraju na hladnoj pločici CsI (14 K) na nosaču u glavi kriostata, postiže se donekle nasumična raspodjela molekula u prostoru, a time izbjegavaju neke od međumolekulskih interakcija koje su uobičajeno prisutne. Kako prava epitaksija podrazumijeva uređenost strukture i dobro definiranu orijentaciju molekula, a ovdje želimo postići upravo suprotno, bilo bi ispravnije govoriti o *quasi*-epitaksiji, međutim, zbog jednostavnosti ću kroz tekst koristiti samo izraz "epitaksija", imajući na umu da to zapravo nije prava epitaksija.

3.3. Priprava Mannichovih derivata *p*-krezola

3.3.1. <u>Priprava 2-[(dimetilamino)metil]-4-metilfenola (4)</u>



U bijelu suspenziju *p*-krezola (163 mg, 1,51 mmol) i K₂CO₃ (313 mg, 2,26 mmol) u CH₂Cl₂ (10 mL) dodan je *N*,*N*-dimetilmetileniminijev klorid (142 mg, 1,52 mmol) i reakcijska smjesa je miješana pri sobnoj temperaturi 16 h. Nakon toga je reakcijska smjesa profiltrirana, talog je opran etil-acetatom i filtrat uparen pri čemu je dobiveno bezbojno ulje. Produkt je pročišćen kromatografijom na stupcu silikagela uz CH₂Cl₂ kao eluens. Dobiveno je 222 mg (93 %) produkta **4** u obliku viskoznog bezbojnog ulja, čija karakterizacija odgovara literaturno poznatoj.¹³⁰

2-[(dimetilamino)metil]-4-metilfenol (4): 222 mg (93 %); ¹H NMR (300 MHz, CDCl₃) δ /ppm: 6,96 (dd, 1H, J = 8,1 i 1,2 Hz), 6,76 (d, 1H, J = 1.2 Hz), 6,72 (d, 1H, J = 8,1 Hz), 3,59 (s, 2H), 2,31 (s, 6H), 2,23 (s, 3H); ¹³C NMR (75 MHz, CDCl₃) δ /ppm: 155,5; 128,9; 128,7; 127,8; 121,5, 115,6; 62,8; 44,4; 20,3.

3.3.2. <u>Priprava 2-[(dimetilamino)metil]-4-metilfenol-hidroklorida (5)</u>

U otopinu amina **4** (200 mg) u CH₂Cl₂/Et₂O (1:1, 5 mL) dodana je otopina HCl u Et₂O pri čemu taloži bijeli ljepljivi talog koji nije pogodan za odjeljivanje filtracijom. Talog ostaje zaljepljen po stijenkama tikvice te je otopina iznad njega oddekantirana, a talog opran s Et₂O (3×10 mL). Sušenjem u eksikatoru iznad KOH dobiveno je 222 mg (93 %) produkta **5** u obliku bijele krutine.

2-[(dimetilamino)metil]-4-metilfenol-hidroklorid (**5**): 222 mg (93 %); ¹**H** NMR (300 MHz, DMSO-d₆) δ /ppm: 10,1 (s, 1H), 10,0 (br, s, 1H), 7,23 (d, 1H, *J* = 1,8 Hz), 7,07 (dd, 1H, *J* = 8,2 i 1,8 Hz), 6,90 (d, 1H, *J* = 8,2 Hz), 4,15 (d, 2H, *J* = 4,9 Hz), 2,69 (d, 6H, *J* = 4,6 Hz), 2,22

(s, 3H); ¹³**C NMR** (DMSO-d₆, 150 MHz) *ð*/ppm: 154,2; 132,9; 131,4; 127,6; 116,1; 115,5; 54,6; 41,7; 19,9.

3.3.3. <u>Priprava 2,6-bis[(dimetilamino)metil]-4-metilfenola (6)</u>



p- Krezol (2,34 g, 21,6 mmol), dimetil-amin (40 % aq, 8,2 mL, 64,8 mmol) i formalin (37 % aq, 4,2 mL, 56 mmol) pomiješani su u reakcijskoj tikvici (dvofazni sustav) i uz jako miješanje smjesa je refluksirana 2 h. Kad se reakcijska smjesa ohladila na sobnu temperaturu dodan je kruti NaCl nakon čega su slojevi odijeljeni. Gornji, organski sloj je osušen na bezvodnom Na₂SO₄ i profiltriran. Pročišćavanjem na stupcu aloksa aktiviteta IV/V uz CH₂Cl₂ kao eluens dobiveno je 4,19 g (87 %, lit.¹³¹ 39 %) bezbojnog ulja. NMR karakterizacija produkta odgovara podacima iz literature.¹³¹

2,6-bis[(dimetilamino)metil]-4-metilfenol (**6**): 4,194 g (87 %); ¹**H** NMR (DMSO-d₆, 300 MHz) δ/ppm: 6,82 (s, 2H), 3,45 (s, 4H), 2,22 (s, 3H), 2,19 (s, 12H).

3.3.4. <u>Priprava 2,6-bis[(dimetilamino)metil)]-4-metilfenol-dihidroklorida (7)</u>

U otopinu diamina **6** (50 mg) u CH₂Cl₂/Et₂O (1:1, 5 mL) dodana je otopina HCl u Et₂O pri čemu taloži bijeli talog. Produkt je otfiltriran na sinter lijevku. Sol se dobro čisti prekristalizacijom iz smjese CH₃OH/Et₂O otapanjem u minimalnom volumenu vrućeg metanola, kojem se nakon hlađenja kap po kap dodaje Et₂O do pojave bijelog zamućenja. Stajanjem otopine na hladnom preko noći (4 °C) dobiveni su prozirni do bijeli kristali čiste soli, koji su izdvojeni filtracijom. Dobiveno je 55 mg (82 %) produkta **7** u obliku bijele krutine.
2,6-bis[(dimetilamino)metil]-4-metilfenol-dihidroklorid (**7**): 55 mg (82 %); ¹H NMR (600 MHz, DMSO-d₆) δ/ppm: 7,41 (s, 2H), 4,34 (s, 4H), 2,72 (s, 12H), 2,25 (s, 3H); ¹³C NMR (150 MHz, DMSO-d₆) δ/ppm: 153,3; 135,1; 129,1; 119,5; 54,5; 41,6; 19,9.

3.3.5. Priprava 4-metil-2-metoksimetilfenola (25)



U kvarcnu kivetu ulivena je otopina hidroklorida **5** (17 mg, 0,084 mmol) u smjesi CH_3OH/H_2O (4:1, 50 mL) i propuhana s N_2 (20 min). Otopina je ozračivana ukupno 30 min u Luzchem reaktoru na 300 nm s 8 lampi. Otapalo je otpareno na rotacijskom uparivaču i sirovi produkt je pročišćen kromatografijom na stupcu silikagela (10×1 cm) uz CH_2Cl_2 kao eluens. Dobiveno je 10 mg (77 %) produkta **25** u obliku bezbojnog ulja.

4-metil-2-metoksimetilfenol (**25**):¹³² 10 mg (77 %); ¹**H** NMR (600 MHz, CDCl₃) δ ppm: 7,21 (s, 1H), 7,00 (d, 1H, J = 8,1 Hz), 6,81 (br. s, 1H), 6,78 (d, 1H, J = 8,1 Hz), 4,62 (s, 2H), 3,42 (s, 3H), 2,25 (s, 3H); ¹³C NMR (150 MHz, CDCl₃) δ ppm: 153,8 (s), 129,8 (d), 128,9 (s), 128,6 (d), 121,6 (s), 116,2 (d), 74,1 (t), 58,0 (q), 20,6 (q).

3.3.6. <u>Preparativno ozračivanje spoja 7</u>



U kvarcnu cijev za fotolizu je ulivena otopina dihidroklorida 7 (100 mg, 0,34 mmol) u smjesi CH₃OH/H₂O (4:1, 100 mL). Otopina je ozračivana ukupno 20 min u Rayonet reaktoru s 11 lampi (300 nm). Tijekom ozračivanja otopina je hlađena vodenim hladilom (hladni prst) i propuhivana s argonom. Otapalo je otpareno na rotacijskom uparivaču te je sirovi produkt pročišćen preparativnim HPLC-om uz sljedeće uvjete:

Instrument:	Varian Pro Star
Preparativna kolona:	Phenomenex Jupiter (250×10 mm)
Temperatura kolone:	sobna temperatura (nije termostatirano)
Detektor:	UV (283 nm)
Protok:	3 mL/min
Injektirani volumen:	200 μL (ručno)
Trajanje kromatografije:	20 min
Mobilna faza:	MeOH/H ₂ O + 0,5 % HOAc (6:4), izokratno
Diluent:	MeOH/H ₂ O (4:1)
Koncentracija spoja:	$3,4 \times 10^{-4} \text{ mol dm}^{-3}$

Izolirana su dva čista spoja, oba u obliku bezbojnih ulja: 6-hidroksimetil-4-metil-2metoksimetilfenol (**29**) i 4-metil-2,6-bis(metoksimetil)fenol (**30**).

3.3.7. <u>6-Hidroksimetil-4-metil-2-metoksimetilfenol (29)</u>

6-hidroksimetil-4-metil-2-metoksimetilfenol (**29**): 4 mg (7 %); ¹**H NMR** (300 MHz, CDCl₃) δ/ppm: 6,95 (s, 1H), 6,83 (s, 1H), 4,71 (s, 2H), 4,62 (s, 2H), 3,44 (s, 3H), 2,25 (s, 3H); ¹³**C NMR** (150 MHz, CDCl₃) δ/ppm: 152,0 (2C, s, d), 128,9 (d), 128,8 (s), 128,1 (d), 127,0 (s), 122,6 (s), 71,7 (t), 62,6 (t), 58,2 (q), 20,3 (q).

3.3.8. <u>4-Metil-2,6-bis(metoksimetil)fenol (30)</u>

4-metil-2,6-bis(metoksimetil)fenol (**30**):¹³³ 20 mg (30 %); ¹**H** NMR (600 MHz, CDCl₃) δ/ppm: 7,55 (br.s, 1H), 6,92 (s, 2H), 4,56 (s, 4H), 3,43 (s, 6H), 2,25 (s, 3H); ¹³**C** NMR (150 MHz, CDCl₃) δ/ppm: 151,8 (s), 128,9 (d), 128,6 (s), 123,2 (s), 71,8 (q), 58,1 (q).

3.3.9. Priprava 2-etoksi-6-metilkromana (32)



U fotokemijski reaktor ulivena je otopina hidroklorida **5** (20 mg, 0,1 mmol) u CH₃CN (20 mL). Prije dodatka EVE otopina je propuhana s argonom 20 min. U otopinu je dodan EVE (5 mL, 20,9 mmol) prethodno degaziran na ultrazvučnoj kupelji (15 min). Otopina je ozračivana ukupno 30 min u Rayonet reaktoru na 300 nm s 11 lampi. Tijekom ozračivanja otopina je hlađena vodenim hladilom (hladni prst) i propuhivana s argonom. Otapalo je otpareno na rotacijskom uparivaču te je sirovi produkt pročišćen kromatografijom na stupcu silikagela (10×1 cm) uz CH₂Cl₂ kao eluens. Dobiveno je 8 mg (42 %) produkta **32** u obliku tankog bezbojnog filma po stijenkama tikvice.

2-etoksi-6-metilkroman (**32**):¹³⁴ 8 mg (42 %); ¹**H NMR** (600 MHz, CDCl₃) δ /ppm: 6,90 (d, 1H, *J* = 8,1 Hz), 6,86 (s, 1H), 6,72 (d, 1H, *J* = 8,1 Hz), 5,22 (t, 1H, *J* = 2,9 Hz), 3,90-3,84 (m, 1H), 3,66-3,60 (m, 1H), 2,97-2,90 (m, 1H), 2,62-2,56 (m, 1H), 2,25 (s, 3H), 2,04-1,99 (m, 1H), 1,96-1,90 (m, 1H), 1,18 (t, 3H, *J* = 7,1 Hz); ¹³C NMR (150 MHz, CDCl₃) δ /ppm: 149,9 (s), 129,6 (s), 129,5 (d), 127,7 (d), 122,2 (s), 116,5 (d), 96,8 (d), 63,4 (t), 26,6 (t), 20,4 (t), 20,3 (q), 15,0 (q).

3.4. Priprava naftalenskih derivata

3.4.1. Priprava 1-brom-5-nitronaftalena $(40)^{162}$



Na 1-nitronaftalen (6,92 g, 40 mmol) u okrugloj tikvici dokapan je brom (2,5 mL, 45 mmol). Reakcijska smjesa je miješana preko noći na sobnoj temperaturi. Sirovi produkt je otopljen u CHCl₃ (100 mL) i višak broma je ispran izmućkivanjem sa zasićenom otopinom Na₂SO₃ (30 mL), nakon čega je organska faza prana vodom (50 mL), sušena na bezvodnom MgSO₄, profiltrirana i uparena na rotacijskom uparivaču. Sirovi produkt pročišćen je kromatografijom na stupcu silikagela uz Et₂O-heksan (1:9) kao eluens. Dobiveno je 5,42 g (54 %) čistog produkta **40** u obliku tamnocrvene krutine.

1-Brom-5-nitronaftalen (**40**): 5,42 g (54 %); ¹**H** NMR (300 MHz, CDCl₃) δ/ppm: 8,61 (d, 1H), 8,47 (d, 1H), 8,23 (d, 1H), 7,94 (d, 1H), 7,67 (t, 1H),7,54 (t, 1H).

3.4.2. Priprava 1-amino-5-bromnaftalena (41)¹⁶²



Sastavljena je aparatura za refluks s dvogrlom tikvicom. Nitronaftalen **40** (5,30 g, 37,6 mmol) je otopljen u acetonu (160 mL) i dodana je otopina NH₄Cl (4,02 g u 24 mL vode). Nastala suspenzija zagrijana je na refluks, nakon čega je grijanje isključeno. Zn prah (9,34 g, 143 mmol) je dodavan u nekoliko obroka. Kad je dodana cjelokupna količina Zn, dobivena suspenzija je refluksirana 1,5 h i potom profiltrirana još vruća. Talog na lijevku opran je vrućim acetonom (20 mL). Bistri filtrat je uparen na rotacijskom uparivaču, a zatim je kruti produkt otopljen u CHCl₃ (100 mL). Kloroformska otopina je prana s vodom (3×30 mL), odijeljena i sušena na bezvodnom MgSO₄, profiltrirana i uparena na rotacijskom uparivaču.

Sirovi produkt pročišćen je kromatografijom na stupcu silikagena uz CH_2Cl_2 kao eluens. Dobiveno je 2,33 g (50 %) čistog produkta **41** u obliku tamnocrvene kristalinične krutine.

1-amino-5-bromnaftalen (**41**): 2,33 g (50 %); *t.t.* 49-51 °C; ¹**H NMR** (300 MHz, CDCl₃) δ/ppm: 7,78-7,69 (m, 2H), 7,69 (d, 1H), 7,35 (t, 1H), 7,22 (t, 1H), 6,78 (d, 1H), 4,11 (br. s, 2H); IR (KBr) $\tilde{\nu}$ /cm⁻¹: 3383 (N-H), 3074 (C-H), 3043 (C-H), 3017 (C-H).

3.4.3. Priprava 1-brom-5-jodnaftalena $(43)^{162}$



1-Amino-5-bromnaftalen **41** (504 mg, 2,27 mmol), konc. HCl (1 mL), voda (1 mL) i fino usitnjeni led (2,5 g) su stavljeni u okruglu tikvicu i dobro izmiješani u suspenziju. Uz dodatno hlađenje (ledena kupelj) dokapana je otopina NaNO₂ (161 mg, 2,32 mmol) u hladnoj vodi (1 mL). Smjesa je miješana 10 min pri čemu dolazi do formiranja reaktivne diazonijeve soli. Dokapana je hladna otopina KI (404 mg, 2,43 mmol, u 1 mL vode), što je praćeno jakim pjenjenjem reakcijske smjese. Reakcijska smjesa je miješana 1 h pri 0 °C i preko noći na sobnoj temperaturi. Sljedeći dan je refluksirana 30 min. Nakon hlađenja produkt je ekstrahiran s CH₂Cl₂ (3×15 mL). Spojeni organski ekstrakti sušeni su na bezvodnom MgSO₄, profiltrirani i upareni na rotacijskom uparivaču. Produkt je pročišćen kromatografijom na stupcu silikagela upotrebom heksana kao eluensa. Dobiveno je 520 mg (69 %) čistog produkta **43** u obliku bijele kristalinične krutine.

1-brom-5-jodnaftalen (**43**): 520 mg (69 %); *t.t.* 105-106 °C; ¹**H** NMR (300 MHz, CDCl₃) δ /ppm: 8,28 (d, 1H, J = 8,4 Hz), 8,13 (*quasi*-t, 2H), 7,84 (d, 1H, J = 7,3 Hz), 7,41 (t, 1H, J = 8,0 Hz), 7,28 (d, 1H, J = 8,0 Hz); **IR** (KBr) $\tilde{\nu}$ /cm⁻¹: 3039 (C-H), 3007 (C-H).

3.4.4. <u>Opći postupak za Suzukijevu reakciju</u>



Sastavljena je aparatura za refluks pod inertnom atmosferom (balon N₂), opskrbljena lijevkom za dokapavanje. U dvogrlu tikvicu dodan je dihalogennaftalen (1 ekv.), K_2CO_3 (2,5 ekv.) i toluen mL 5 mmol dihalogennaftalena). Dodan (40 / je katalizator [tetrakis(trifenilfosfin)paladij(0)] (0,05 ekv., tj. 5 mol%), nakon čega je smjesa u tikvici zagrijana do refluksa i potom kroz 2 h dokapavana metanolna otopina (1/9 volumena toluena) p-(fenol-zaštićene)borne kiseline (1 ekv.). Miješanje uz refluks je nastavljeno preko noći. Reakcijska smjesa je ohlađena, dodana je voda (50 mL) i provedena ekstrakcija s CH₂Cl₂ (3×50 mL). Spojeni organski ekstrakti sušeni su na bezvodnom MgSO₄, profiltirirani i otapalo je otpareno na rotacijskom uparivaču. Sirovi produkti pročišćeni su kromatografijom na stupcu silikagela u sustavu CH₂Cl₂/heksan (1:4).

3.4.4.1. Priprava 1-(4-benziloksifenil)-4-bromnaftalena (46)



Prema općem postupku za Suzukijevu reakciju opisanom u \$3.4.4.1,4-dibromnaftalen (3,00 g, 10,5 mmol), K₂CO₃ (2,90 g, 21 mmol), [Pd(PPh₃)₄] (182 mg, 0,16 mmol), toluen (20 mL), *p*-benziloksifenilborna kiselina (2,51 g, 11.0 mmol) u metanolu (5 mL). Dobiveno je 2,454 g (60 %) čistog produkta **46** u obliku bijele krutine.

1-(4-benziloksifenil)-4-bromnaftalen (**46**): 2,454 g (60 %); *t.t.* 120-123 °C; ¹**H** NMR (600 MHz; CDCl₃) δ /ppm: 8,31 (d, 1H, J = 8,5 Hz), 7,90 (d, 1H, J = 8,5 Hz), 7,81 (d, 1H, J = 7,6 Hz), 7,61-7,57 (m, 1H), 7,50-7,45 (m, 3H), 7,44-7,40 (m, 2H), 7,39-7,34 (m, 3H), 7,24 (d, 1H, J = 7,6 Hz), 7,12-7,08 (m, 1H), 7,10 (d, 1H, J = 8,7 Hz), 5,15 (s, 2H); ¹³C NMR (150 MHz; CDCl₃) δ /ppm: 158,3; 140,0; 133,0; 132,5; 132,0; 131,0; 131,0; 129,4; 128,5; 128,1; 127,9; 127,4; 127,3; 127,1; 127,0; 126,6; 126,5; 70,1. **IR** (KBr) $\tilde{\nu}$ /cm⁻¹: 3066 (C-H), 3032 (C-H), 2941 (C-H), 2908 (C-H), 2866 (C-H).

3.4.4.2. Priprava 1-(4-benziloksifenil)-5-bromnaftalena (47)



Prema općem postupku za Suzukijevu reakciju opisanom u \$3.4.4.5-brom-1-jodnaftalen (1,62 g, 4,86 mmol), K₂CO₃ (1,68 g,12,1 mmol), [Pd(PPh₃)₄] (281 mg, 0,243 mmol), toluen (40 mL), *p*-benziloksifenilborna kiselina (1,12 g, 4,86 mmol) u metanolu (5 mL). Dobiveno je 959 mg (50 %) čistog produkta **47** u obliku bijele krutine.

1-(4-benziloksifenil)-5-bromnaftalen (**47**): 959 mg (50 %); *t.t.* 110-112 °C; ¹**H** NMR (600 MHz, CDCl₃) δ /ppm: 8,27 (d, 1H, J = 8,2 Hz), 7,88 (d, 1H, J = 8,2 Hz), 7,79 (d, 1H, J = 6,7 Hz), 7,61 (dd, 1H, J = 8,5 i 9,0 Hz), 7,49 (d, 2H, J = 7,5 Hz), 7,46-7,40 (m, 3H), 7,39-7,34 (m, 3H), 7,26-7,24 (m, 1H), 7,10 (d, 2H, J = 8,2 Hz), 5,15 (s, 2H); ¹³C NMR (150 MHz; CDCl₃) δ /ppm: 158,3; 140,3; 136,9; 133,2; 132,9; 132,2; 131,1; 129,8; 128,5; 127,9; 127,7; 127,4; 126,6; 126,4; 126,1; 125,9; 123,1; 115,0; 70,1; **IR** (KBr) $\tilde{\nu}$ /cm⁻¹: 3064 (C-H), 3036 (C-H), 2904 (C-H), 2864 (C-H); **HRMS-MALDI** izračunato za C₂₃H₁₇BrO (-e⁻) 388,0457, nađeno 388,0468.

Doktorska disertacija

3.4.4.3. Priprava 2-brom-6-(4-metoksifenil)naftalena (53)



Prema općem postupku za Suzukijevu reakciju opisanom u §3.4.4. Iz 2,6-dibromonaftalena (1,16 g, 4,06 mmol), K_2CO_3 (1,12 g, 8,12 mmol), $[Pd(PPh_3)_4]$ (234 mg, 0,20 mmol), toluen (20 mL), *p*-metoksifenilborna kiselina (617 mg, 4.06 mmol) u metanolu (8 mL). Dobiveno je 603 mg (52 %) čistog produkta **53** u obliku bijele krutine.

2-brom-6-(4-metoksifenil)naftalen (**53**); 603 mg (52 %); *t.t.* 126-127 °C; ¹**H** NMR (300 MHz, CDCl₃) δ 'ppm: 8,02-7,97 (m, 1H), 7,94 (s, 1H), 7,91-7,69 (m, 3H), 7,69-7,61 (m, 2H), 7,58-7,43 (m, 1H), 7,02 (d, 2H, J = 8,7 Hz), 3,87 (s, 3H); ¹³C NMR (150 MHz; CDCl₃) δ 'ppm: 159,4; 138,6; 133,2; 133,1; 132,1; 129,6; 129,5; 128,3; 127,3; 126,4; 124,8; 119,4; 114,3; 114,2; 55,3; **IR** (KBr) $\tilde{\nu}$ /cm⁻¹: 3059 (C-H), 3007 (C-H), 2957 (C-H), 2933 (C-H), 2837 (C-H); **HRMS-MALDI** računato za C₁₇H₁₃BrO (-e⁻) 312,0144, nađeno 312,0139.

3.4.5. <u>Opći postupak za Grignardovu reakciju</u>

Ar-Br
$$\xrightarrow{1.) \text{Mg}/\text{THF}}$$
 Ar \xrightarrow{R} OH
2.) R₂CO Ar \xrightarrow{R} R

Sastavljena je aparatura za refluks pod inertnom i suhom atmosferom (balon N₂), opskrbljena lijevkom za dokapavanje. U tikvicu je dodan prethodno aktivirani Mg (2 ekv.) i 2-3 mL suhog THF-a (svježe destiliran s Na). Iz lijevka je dokapano par kapi otopine aril-halogenida (1 ekv., otopljen u što je manje moguće suhog THF-a). Ukoliko se ni uz zagrijavanje (20-30 min) ne pojavljuje žućkasta boja, dodana je kap jodmetana za iniciranje reakcije. Otopina aril-halogenida je polako dokapavana u reakcijsku tikvicu uz blago zagrijavanje, a kad je dodana cjelokupna količina smjesa je grijana na refluksu 1 h. Odgovarajući keton (adamantanon ili benzofenon; 1,5-2 ekv.) je otopljen u maloj količini suhog THF-a (do 5 mL) te je polako dokapavan u otopinu Grignardovog spoja. Nakon što je dodana cjelokupna količina ketona reakcijska smjesa je refluksirana preko noći. Potom je ohlađena do sobne temperature i reakcija je prekinuta dodatkom 50 mL NH₄Cl (aq, zasićena). Dobivena smjesa je ekstrahirana CH₂Cl₂ (3×50 mL). Spojeni organski ekstrakti sušeni su nad bezvodnim MgSO₄, profiltrirani i

upareni na rotacijskom uparivaču. Sirovi produkt pročišćen je kromatografijom na stupcu silikagela uz CH₂Cl₂ kao eluens.

3.4.5.1. Priprava 4-(4-benziloksifenil)-1-(2-hidroksi-2-adamantil)naftalena (48)



Prema općem postupku za Grignardovu reakciju opisanom u §3.4.5. Spoj **46** (1,01 g, 2,6 mmol), Mg (180 mg, 7,4 mmol), 2-adamantanon (489 mg, 3,26 mmol). Dobiveno je 1,01 g (84 %) čistog produkta **48** u obliku bijele krutine.

4-(4-benziloksifenil)-1-(2-hidroksi-2-adamantil)naftalen (**48**): 1,01 g (84 %); ¹**H** NMR (300 MHz, CDCl₃) δ /ppm: 8,93 (d, 1H, J = 8,6 Hz), 7,92 (d, 1H, J = 8,4 Hz), 7,69 (d, 1H, J = 7,6 Hz), 7,52-7,28 (m, 10H), 7,10 (d, 2H, J = 8,7 Hz), 5,15 (s, 2H), 2,70 (s, 1H), 2,66 (s, 1H), 2,54 (s, 1H), 2,11-1,88 (m, 4H), 1,95 (s, 1H), 1,88-1,69 (m, 7H); ¹³C NMR (150 MHz, CDCl₃) δ /ppm: 167,7; 132,4; 131,1; 130,7; 128,7; 128,5; 127,91; 127,90; 127,4; 127,0; 125,2; 124,9; 124,7; 124,3; 114,6; 70,1; 68,1; 36,7; 37,8; 30,3; 28,8; 27,7; 27,0; 23,7; 22,9; 13,9; 10,9; **IR** (KBr) $\tilde{\nu}$ /cm⁻¹: 3558 (O-H), 3074 (C-H) 3044 (C-H), 2960 (C-H), 2930 (C-H), 2873 (C-H), 2855 (C-H); **HRMS-MALDI** računato za C₃₃H₃₂O₂ (-e⁻) 460,2397, nađeno 460,2375.

3.4.5.2. Priprava 1-(4-benziloksifenil)-4-(difenilhidroksimetil)naftalena (50)



Prema općem postupku za Grignardovu reakciju opisanom u §3.4.5. Spoj **46** (900 mg, 2,31 mmol), Mg (150 mg, 6,17 mmol), benzofenon (421 mg, 2,31 mmol). Dobiveno je 480 mg (42 %) čistog produkta **50** u obliku bijele krutine.

1-(4-benziloksifenil)-4-(difenilhidroksimetil)naftalen (**50**): 480 mg (42 %); *t.t.* 158-160 °C; ¹H NMR (300 MHz, CDCl₃) δ /ppm: 8,12 (dd, 1H, J = 1,1 i 7,9 Hz), 7,89 (d, 1H, J = 8,4 Hz), 7,53-7,26 (m, 19H), 7,23-7,16 (m, 1H), 7,08 (d, 2H, J = 8,6 Hz), 6,85 (d, 1H, J = 1,0 i 7,2 Hz), 5,14 (s, 2H); ¹³C NMR (75 MHz, CDCl₃) δ /ppm: 158,2; 147,0; 141,1; 140,8; 136,9; 133,3; 133,2; 131,5; 131,0; 128,5; 128,2; 128,0; 127,95; 127,92; 127,7; 127,4; 127,1; 126,9; 125,2; 125,16; 125,15; 114,5; 83,2; 70,1; **IR** (KBr) $\tilde{\nu}$ /cm⁻¹: 3564 (O-H), 3056 (C-H), 3029 (C-H), 2935 (C-H), 2876 (C-H); **HRMS-MALDI** računato za C₃₆H₂₈O₂ (-e⁻) 492,2084, nađeno 492,2080.

3.4.5.3. Priprava 1-(4-benziloksifenil)-5-(2-hidroksi-2-adamantil)naftalena (49)



Prema općem postupku za Grignardovu reakciju opisanom u §3.4.5. Spoj **47** (565 mg, 1,45 mmol), Mg (70 mg, 2,90 mmol), 2-adamantanon (450 mg, 2,90 mmol). Dobiveno je 317 mg (48 %) čistog produkta **49** u obliku bijele krutine.

1-(4-benziloksifenil)-5-(2-hidroksi-2-adamantil)naftalen (**49**): 317 mg (48 %); *t.t.* 167-169 °C; ¹**H** NMR (300 MHz, CDCl₃) δ /ppm: 8,88 (d, 1H, *J* = 8,6 Hz), 7,83 (d, 1H, *J* = 8,6 Hz), 7,67 (d, 1H, *J* = 7,2), 7,53-7,28 (m, 10H), 7,12-7,05 (d, 2H, *J* = 8,6 Hz), 2,67 (s, 1H), 2,66 (s, 1H), 2,01-1,88 (m, 2H), 1,88-1,62 (m, 7H), 1,54 (s, 1H), 1,27 (br. s, 1H), 1,27 (br. s, 1H), 0,92-0,82 (m, 1H); ¹³**C** NMR (75 MHz, CDCl₃) δ /ppm: 158,0; 140,6; 136,9; 134,0; 133,7; 131,8; 131,1; 131,0; 128,5; 127,9; 127,4; 127,1; 126,5; 126,1; 125,0; 123,0; 123,9; 78,1; 70,0; 37,8; 27,6; 26,9; **IR** (KBr) $\tilde{\nu}$ /cm⁻¹: 3562 (O-H), 3066 (C-H), 3036 (C-H), 2982 (C-H), 2910 (C-H), 2899 (C-H), 2854 (C-H); **HRMS-MALDI** računato za C₃₃H₃₂O₂ (-e⁻) 460,2397, nađeno 460,2393.

3.4.5.4. Priprava 1-(4-benziloksifenil)-5-(difenilhidroksimetil)naftalena (51)



Prema općem postupku za Grignardovu reakciju opisanom u §3.4.5. Spoj **47** (900 mg, 2,31 mmol), Mg (150 mg, 6,17 mmol), benzofenon (421 mg, 2,31 mmol). Dobiveno je 480 mg (42 %) čistog produkta **51** u obliku bijele krutine.

1-(4-benziloksifenil)-5-(difenilhidroksimetil)naftalen (**51**): 480 mg (42 %); *t.t.* 84-86 °C ¹**H NMR** (300 MHz, CDCl₃) δ ppm: 8,12 (dd, 1H, J = 7,9 i 1,1 Hz), 7,89 (d, 1H, J = 8,4 Hz), 7,53-7,26 (m, 19H), 7,23-7,16 (m, 1H), 7,08 (d, 2H, J = 8,6 Hz), 6,85 (d, 1H, J = 7,2 i 1,0 Hz), 5,14 (s, 2H); ¹³**C NMR** (75 MHz, CDCl₃) δ ppm: 158,1; 147,0; 142,1; 140,5; 133,8; 133,4; 131,5; 131,1; 128,5; 128,1; 128,0; 127,9; 127,8; 127,4; 127,3; 127,26; 127,27; 127,1; 126,4; 124,8; 124,0; 114,5; 70,1; **IR** (KBr) $\tilde{\nu}$ /cm⁻¹: 3458 (O-H), 3080 (C-H), 3059 (C-H), 3031 (C-H), 2921 (C-H), 2864 (C-H); **HRMS-MALDI** računato za C₃₆H₂₈O₂ (-OH) 475,2056, nađeno 475,2075.

3.4.5.5. Priprava 6-(2-hidroksi-2-adamantil)-2-(4-metoksifenil)naftalena (54)



Prema općem postupku za Grignardovu reakciju opisanom u §3.4.5. Spoj **53** (665 mg, 2,09 mmol), Mg (150 mg, 6,17 mmol), 2-adamantanon (471 mg, 3,14 mmol). Reakcija je inicirana dodatkom jedne kapi MeI. Dobiveno je 250 mg (31 %) produkta **54** u obliku bijele krutine.

6-(2-hidroksi-2-adamantil)-2-(4-metoksifenil)naftalena (**54**): 250 mg (31 %); *t.t.* 200-202 °C (smjesa); ¹**H NMR** (600 MHz, CDCl₃) δ 'ppm: 7,97 (s, 2H), 7,88 (t, 2H, J = 9,4 Hz), 7,71 (d, 2H, J = 8,7), 7,65 (d, 2H, J = 8,7 Hz), 7,02 (d, 2H, J = 8,7 Hz), 3,87 (s, 3H), 2,72 (s, 2H), 2,54 (s, 3H), 2,50 (s, 1H), 2,46 (s,1H), 2,44 (d, 2H, J = 13 Hz), 2,11-1,90 (m, 24H), 1,77 (s, 9H), 1,59 (s, 1H); ¹³C **NMR** (150 MHz, CDCl₃) δ 'ppm: 159,2; 142,5; 138,3; 133,5; 132,9; 132,2; 128,6; 128,5; 125,5; 124,5; 124,4; 124,1; 124,0; 114,3; 75,8; 55,3; 46,9; 39,2; 37,7; 36,2; 35,8; 34,9; 33,0; 27,42; 27,40; 26,9. Uzorak je onečišćen malom količinom 2-adamantanona, koji je u ovom koraku teško uklonjiv, ali je lako uklonjen nakon slijedećeg stupnja sinteze. **IR** (KBr) $\tilde{\nu}$ /cm⁻¹: 3433 (O-H), 3055 (C-H), 3031 (C-H), 2904 (C-H), 2852 (C-H); **HRMS-MALDI** računato za C₂₇H₂₈O₂ (-e⁻) 384,2084, nađeno 384,2084.

3.4.5.6. Priprava 6-(4-metoksifenil)-2-(difenilhidroksimetil)naftalena (55)



Prema općem postupku za Grignardovu reakciju opisanom u §3.4.5. Spoj **53** (603 mg, 1,92 mmol), Mg (150 mg, 6,17 mmol), benzofenon (402 mg, 2,21 mmol). Dobiveno je 272 mg (34 %) čistog produkta **55** u obliku bijele krutine.

2-(difenilhidroksimetil)-6-(4-metoksifenil)naftalen (**55**): 272 mg (34 %); *t.t.* 68-70°C; ¹H NMR (300 MHz, CDCl₃) δ /ppm: 7,96 (s, 1H), 7,81 (t, 2H, J = 8,0 Hz), 7,72-7,66 (m, 2H), 7,65 (d, 2H, J = 8,8 Hz), 7,49-7,39 (m, 2H), 7,37-7,28 (m, 9H), 7,02 (d, 2H, J = 8,8 Hz); ¹³C NMR (75 MHz, CDCl₃) δ /ppm: 159,2; 146,6; 143,9; 138,5; 133,5; 132,7; 131,5; 128,6; 128,3; 128,0; 127,9; 127,7; 127,3; 126,8; 126,6; 126,2; 125,7; 125,6; 124,5; 114,2; 55,3; 30,7; IR (KBr) $\tilde{\nu}$ /cm⁻¹: 3404 (O-H), 3055 (C-H), 3029 (C-H), 2975 (C-H), 2933 (C-H), 2835 (C-H); HRMS -MALDI računato za C₃₀H₂₄O₂ (-e⁻) 416,1771, nađeno 416,1789.

3.4.6. Uklanjanje benzilne zaštitne skupine katalitičkim hidrogeniranjem



Benzilirani spoj otopljen je u 30-50 mL suhog THF-a u boci za hidrogeniranje i dodan je katalizator – 10 % Pd na aktivnom ugljenu (20 % mase benziliranog spoja). Hidrogeniranje je vršeno uz mućkanje na Parrovom aparatu pri tlakovima 40-60 psi (2,8-4,1 bar) kroz 3 dana. Nakon toga je reakcijska smjesa profiltrirana kroz filter-papir (plava vrpca) i otapalo je upareno na rotacijskom uparivaču. Sirovi produkt je pročišćen kromatografijom na stupcu silikagela uz CH₂Cl₂ kao eluens.

3.4.6.1. Priprava 4-(2-hidroksi-2-adamantil)-1-(4-hidroksifenil)naftalena (8)



Prema općem postupku za katalitičko hidrogeniranje, opisanom u §3.4.6. Spoj **48** (483 mg, 1,05 mmol), 10 % Pd/C (100 mg), $p(H_2) = 52$ psi, 24h. Dobiveno je 113 mg (59 %) čistog produkta **8** u obliku bijele krutine.

4-(2-hidroksi-2-adamantil)-1-(4-hidroksifenil)naftalen (**8**): 113 mg (59 %); *t.t.* 191-192 °C; ¹H NMR (300 MHz, CDCl₃) δ /ppm: 8,93 (d, 1H, J = 8,1 Hz), 7,91 (dd, 1H, J = 1,1 i 8,2 Hz), 7,69 (d, 1H, J = 7,6 Hz), 7,49-7,27 (m, 5H), 6,96 (d, 2H, J = 8,6 Hz), 5,14 (s, 1H), 2,67 (d, 2H, J = 11,6 Hz), 2,55 (s, 1H), 2,13-1,91 (m, 12H), 1,82-1,71 (m, 7H); ¹³C NMR (75 MHz, DMSO-d₆) δ /ppm: 156,7; 140,2; 138,9; 131,8; 130,9; 130,8; 128,5; 126,2; 125,1; 124,7; 124,5; 123,7; 115,2; 75,7; 46,3; 37,6; 27,2; 26,8; 26,6; IR (KBr) $\tilde{\nu}$ /cm⁻¹: 3333 (O-H), 3075 (C-H), 3049 (C-H), 2901 (C-H), 2849 (C-H); HRMS-MALDI računato za C₂₆H₂₆O₂ (H⁺) 369,1849, nađeno 369,1854.

3.4.6.2. Priprava 4-(difenilhidroksimetil)-1-(4-hidroksifenil)naftalena (9)



Prema općem postupku za katalitičko hidrogeniranje, opisanom u §3.4.6. Spoj **50** (551 mg, 1,12 mmol), 10 % Pd/C (100 mg), $p(H_2) = 55$ psi, 3 dana. Dobiveno je 380 mg (84 %) čistog produkta **9** u obliku bijele krutine.

4-(difenilhidroksimetil)-1-(4-hidroksifenil)naftalen (**9**): 380 mg (84 %); *t.t.* 94-97 °C; ¹**H NMR** (600 MHz, CDCl₃) δ /ppm: 8,04 (dd, 1H, J = 2,0 i 7,7 Hz), 7,92 (dd, 1H, J = 2,0 i 7,7 Hz), 7,40-7,36 (m, 2H), 7,36-7,33 (m, 2H), 7,31-7,27 (m, 4H), 7,26-7,21 (m, 3H), 7,17-7,14 (m, 4H), 6,96 (d, 1H, J = 7,4 Hz), 6,94-6,92 (m, 2H), 6,30 (s, 1H), 5,04 (s, 1H); ¹³**C NMR** (150 MHz, CDCl₃) δ /ppm: 154,8; 143,6; 139,0; 138,9; 133,3; 132,2; 132,1; 131,3; 130,5; 129,61; 129,59; 128,3; 128,1; 127,1; 126,7; 126,3; 126,2; 126,1; 125,8; 125,3; 124,4; 115,0; 67,9; **IR** (KBr) $\tilde{\nu}$ /cm⁻¹: 3409 (O-H), 3059 (C-H), 3024 (C-H), 2921 (C-H), 2850 (C-H); **HRMS-MALDI** računato za C₂₉H₂₂O₂ (-e⁻) 402,1614, nađeno 402,1618.

3.4.6.3. Priprava 5-(2-hidroksi-2-adamantil)-1-(4-hidroksifenil)naftalena (10)



Prema općem postupku za katalitičko hidrogeniranje, opisanom u §3.4.6. Spoj **49** (258 mg, 0,56 mmol), 10 % Pd/C (75 mg), $p(H_2) = 45$ psi, 3 dana. Dobiveno je 152 mg (73 %) čistog produkta **10** u obliku bijele krutine.

5-(2-hidroksi-2-adamantil)-1-(4-hidroksifenil)naftalena (**10**): 152 mg (73 %); *t.t.* 214-216 °C; ¹H NMR (300 MHz, CDCl₃) δ /ppm: 8,88 (d, 1H, *J* = 8,5 Hz), 7,81 (d, 1H, *J* = 8,5 Hz), 7,68 (d, 1H, *J* = 7,0 Hz), 7,46 (t, 1H, *J* = 7,8 Hz), 7,38-7,28 (m, 4H), 6,93 (d, 2H, *J* = 8,5 Hz), 4,98 (s, 1H), 2,67 (d, 2H), 2,05 (s, 1H), 1,97 (br. s, 3H), 1,84-1,69 (m, 7H), 1,60 (s, 1H); ¹³C NMR (75 MHz, CDCl₃) δ /ppm: 154,7; 140,5; 140,4; 133,9; 130,7; 131,8; 131,3; 131,2; 127,1; 126,5; 126,1; 125,1; 124,0; 123,9; 115,0; 78,1; 37,8; 27,6; 26,9; 14,1; **IR** (KBr) $\tilde{\nu}$ /cm⁻¹: 3308 (O-H), 3063 (C-H), 3041 (C-H), 2904 (C-H), 2850 (C-H); **HRMS-MALDI** računato za C₂₆H₂₆O₂ (-e⁻) 370,1927, nađeno 370,1921.

3.4.6.4. <u>Priprava 1-(4-hidroksifenil)-5-(difenilhidroksimetil)naftalena (11)</u>



Prema općem postupku za katalitičko hidrogeniranje, opisanom u §3.4.6. Spoj **51** (400 mg, 0,812 mmol), 10 % Pd/C (103 mg), $p(H_2) = 65$ psi, 3 dana. Dobiveno je 253 mg (77 %) čistog produkta **11** u obliku bijele krutine.

1-(4-hidroksifenil)-5-(difenilhidroksimetil)naftalena (**11**): 253 mg (77 %); *t.t.* 85-86 °C; ¹**H NMR** (300 MHz, CDCl₃) δ ppm: 8,00 (d, 1H, *J* = 8,0 Hz), 7,81 (d, 1H, *J* = 8,0 Hz), 7,40 (t, 1H, *J* = 6,5 Hz), 7,36-7,32 (m, 3H), 7,31-7,26 (m, 4H), 7,25-7,20 (m, 3H), 7,14 (d, 4H, *J* = 7,3 Hz), 6,96-6,90 (m, 3H), 6,31 (s, 1H), 4,86 (s, 1H); ¹³**C NMR** (150 MHz, CDCl₃) δ ppm: 154,7; 143,7; 140,4; 139,9; 133,6; 132,1; 131,3; 129,6; 128,3; 127,4; 126,5; 126,3; 125,4; 125,3; 125,0; 123,5; 115,0; 53,3; **IR** (KBr) $\tilde{\nu}$ /cm⁻¹: 3422 (O-H), 3059 (C-H), 3024 (C-H), 2926 (C-H); HRMS-MALDI računato za C₂₉H₂₂O₂ (–OH) 386,1665, nađeno 386,1669.

3.4.7. Uklanjanje metilne zaštitne skupine s BBr₃

$$R \longrightarrow OCH_3 \longrightarrow H_2 / Pd-C R \longrightarrow OH$$

66

Metilirani spoj (1 ekv.) otopljen je u suhom CH_2Cl_2 (30 mL / 500 mg spoja) u dvogrloj tikvici pod atmosferom dušika. Uz hlađenje na ledenoj kupelji kroz septum je polako dokapana otopina BBr₃ u CH_2Cl_2 ($c = 1 \text{ mol } dm^{-3}$, 5 ekv.). Reakcijska smjesa je miješana 1 h uz hlađenje na ledenoj kupelji (0 °C) te dalje preko noći na sobnoj temperaturi. Reakcija je prekinuta polaganim dodatkom vode (50 mL) uz hlađenje na ledenoj kupelji. Provedena je ekstrakcija s CH_2Cl_2 (3×50 mL), spojeni ekstrakti su sušeni na bezvodnom MgSO₄, profiltrirani i upareni na rotacijskom uparivaču. Sirovi produkt pročišćen je kromatografijom na stupcu silikagela uz CH_2Cl_2 -EtOAc (7:3) kao eluens.

3.4.7.1. Priprava 6-(2-hidroksi-2-adamantil)-2-(4-hidroksifenil)naftalena (12)



Prema općem postupku za uklanjanje metilne zaštitne skupine, opisanom u §3.4.7. Spoj **54** (200 mg, 0,52 mmol), CH_2Cl_2 (10 mL), BBr₃ (1 mol dm⁻³ u CH_2Cl_2 , 2,6 mL, 2,6 mmol). Dobiveno je 104 mg (54 %) čistog produkta **12** u obliku bijele krutine.

6-(2-hidroksi-2-adamantil)-2-(4-hidroksifenil)naftalen (**12**): 104 mg (54 %); *t.t.* 275-277 °C; **¹H NMR** (300 MHz, DMSO-d₆) δ /ppm: 9,57 (s, 1H), 8,05 (s, 1H), 7,98-7,90 (m, 2H), 7,89 (s, 1H), 7,74 (dd, 1H, *J* = 8,5 i 1,5 Hz), 7,69-7,59 (m, 3H), 6,89 (d, 2H, *J* = 8,5 Hz), 2,62 (s, 2H), 2,44 (d, 3H, *J* = 12 Hz), 1,84 (s, 1H), 1,78-1,56 (m, 8H); ¹³C NMR (150 MHz, DMSO-d₆) δ /ppm: 157,1; 143,3; 137,2; 132,2; 131,6; 130,7; 128,5; 127,7; 127,6; 124,7; 124,6; 123,8; 123,2; 115,8; 73,7; 46,3; 38,4; 37,4; 34,9; 34,4; 32,6; 27,0; 26,6; **IR** (KBr) $\tilde{\nu}$ /cm⁻¹: 3337 (O-H), 3053 (C-H), 3024 (C-H), 2910 (C-H), 2854 (C-H); **HRMS-MALDI** računato za C₂₆H₂₆O₂ (-e⁻) 370,1927, nađeno 370,1917.

3.4.7.2. Priprava 6-(4-hidroksifenil)-2-(difenilhidroksimetil)naftalena (13)



Prema općem postupku za uklanjanje metilne zaštitne skupine, opisanom u §3.4.7. Spoj **55** (222 mg, 0,53 mmol), CH_2Cl_2 (8 mL), BBr_3 (1 mol dm⁻³ u CH_2Cl_2 , 3,5 mL, 3,5 mmol). Dobiveno je 183 mg (85 %) produkta **13** u obliku bijele krutine.

6-(4-hidroksifenil)-2-(difenilhidroksimetil)naftalena (**13**): 183 mg (85 %); *t.t.* 197-200 °C; ¹**H NMR** (600 MHz, CDCl₃) δ 'ppm: 7,95 (d, 1H, J = 1,4 Hz), 7,81 (d, 1H, J = 7,8 Hz), 7,79 (d, 1H, J = 7,8 Hz), 7,69 (d, 1H, J = 1,5 Hz), 7,67 (dd, 1H, J = 8,5 i 1,8 Hz), 7,59 (d, 2H, J = 8,6Hz), 7,46 (dd, 1H, J = 8,7 i 1,9 Hz), 7,36-7,33 (m, 7H), 7,32-7,28 (m, 3H), 6,93 (d, 2H, J = 8,6 Hz), 4,80 (s, 1H), 2,89 (s, 1H). ¹³C NMR (150 MHz, CDCl₃) δ 'ppm: 128,9; 128,5; 127,9; 127,71; 127,70; 127,3; 126,6; 120,1; 125,6; 115,6; **IR** (KBr) $\tilde{\nu}$ /cm⁻¹: 3325 (O-H), 3083 (C-H), 3065 (C-H), 3026 (C-H); **HRMS-MALDI** računato za C₂₉H₂₂O₂ (H⁺) 401,1536, found 401,1526.

3.4.8. Opći postupak za preparativnu fotometanolizu



Spoj 8, 10, 12 ili 13 (20 mg) otopljen je u smjesi CH₃OH-H₂O (4:1, 100 mL) i otopina je ozračivana u Rayonet reaktoru s 16 lampi na 300 nm. Otopina je propuhivana argonom 20 minuta prije osvijetljavanja, a također i tijekom osvijetljavanja. Sastav fotosmjese praćen je HPLC analizom. Fotoprodukti su dobiveni u obliku tankih bijelih filmova po stijenkama

tikvice. Iznenađujuće, spojevi 9 i 11 čak ni pri produljenom vremenu ozračivanja (2 h) ne daju tragove bilo kakvog fotoprodukta.

3.4.8.1. Priprava 1-(4-hidroksifenil)-4-(2-metoksi-2-adamantil)naftalena (56)



Prema općem postupku za preparativnu fotometanolizu opisanom u §3.4.8. Ozračivanje otopine je provedeno kroz 1 h.

1-(4-hidroksifenil)-4-(2-metoksi-2-adamantil)naftalen (**56**): 7 mg (32 %); ¹**H** NMR (300 MHz, CDCl₃) δ /ppm: 8,94 (d, 1H, *J* = 7,9 Hz), 7,92 (d, 1H, *J* = 7,9 Hz), 7,62 (d, 1H, *J* = 7,6 Hz), 7,46-7,32 (m, 4H), 7,30 (d, 1H, *J* = 7,6 Hz), 6,95 (d, 2H, *J* = 8,5 Hz), 4,88 (s, 1H), 3,15 (br. s, 1H), 2,95 (s, 3H), 2,83 (br. s, 1H), 2,75 (br. d, 1H, *J* = 11,7 Hz), 2,42 (t, 2H, *J* = 9,7 Hz), 2,02-1,90 (m, 2H), 1,84-1,66 (m, 4H), 1,66-1,61 (m, 1H), 1,56-1,46 (m, 1H), 1,18 (d, 1H, *J* = 11,7 Hz); ¹³C NMR (150 MHz, CDCl₃) δ /ppm: 154,8; 139,7; 136,0; 133,5; 133,3; 131,3; 127,51; 127,50; 126,7; 124,9; 124,8; 124,3; 115,0; 53,3; 48,4; 38,0; 37,4; 36,1; 34,1; 33,6; 32,9; 31,4; 30,8; 27,9; 27,1; 22,0; **IR** (KBr) $\tilde{\nu}$ /cm⁻¹: 3248 (O-H), 3070 (C-H), 3049 (C-H), 2959 (C-H), 2914 (C-H), 2854 (C-H); **HRMS-MALDI** računato za C₂₄H₂₄O₂ (-OH) 327,1743, nađeno 327,1743.

3.4.8.2. Priprava 1-(4-hidroksifenil)-5-(2-metoksi-2-adamantil) naftalena (57)



Prema općem postupku za preparativnu fotometanolizu opisanom u §3.4.8. Ozračivanje otopine je provedeno kroz 1,5 h.

1-(4-hidroksifenil)-5-(2-metoksi-2-adamantil) naftalen (**57**): 11 mg (54 %); ¹**H** NMR (600 MHz, CDCl₃) δ 'ppm: 8,90 (d, 1H, *J* = 8,8 Hz), 7,81 (d, 1H, *J* = 8,4 Hz), 7,60 (d, 1H, *J* = 7,3 Hz), 7,43-7,39 (m, 1H), 7,36-729 (m, 2H), 7,26-7,22 (m, 1H), 7,16 (d, 1H, *J* = 7,4 Hz), 6,93 (d, 2H, *J* = 8,8 Hz), 3,16 (br, s, 1H), 2,94 (s, 3H), 2,82 (br, s, 1H), 2,75 (d, 1H, *J* = 12 Hz), 2,40 (d, 2H, *J* = 12 Hz), 1,99-1,91 (m, 2H), 1,81-1,68 (m, 5H), 1,61 (dd, 1H, *J* = 12 i 2,1 Hz), 1,50 (dd, 1H, *J* = 12,9 i 3,0 Hz); ¹³C NMR (150 MHz, CDCl₃) δ 'ppm: 154,0; 139,5; 136,2; 133,3; 132,7; 131,5; 130,65; 130,59; 127,1; 125,9; 125,6; 125,4; 123,1; 122,9; 114,2; 47,6; 37,2; 36,7; 35,3; 33,4; 32,9; 32,2; 30,7; 27,2; 26,3; 26,1; **IR** (KBr) $\tilde{\nu}$ /cm⁻¹: 3445 (O-H), 3013 (C-H), 3081 (C-H), 2948 (C-H), 2901 (C-H), 2850 (C-H), 2822 (C-H); **HRMS-MALDI** računato za C₂₇H₂₈O (-e⁻) 384,2084, nađeno 384,2083.

3.4.8.3. Priprava 6-(4-hidroksifenil)-2-(2-metoksi-2-adamantil)naftalena (58)



Prema općem postupku za preparativnu fotometanolizu opisanom u §3.4.8. Ozračivanje otopine je provedeno kroz 1 h.

6-(4-hidroksifenil)-2-(2-metoksi-2-adamantil)naftalen (**58**): 12 mg (59 %); ¹**H NMR** (300 MHz, CDCl₃) δ /ppm: 7,95 (s, 1H), 7,91-7,84 (m, 3H), 7,69 (dd, 1H, J = 1,6 i 8,6 Hz), 7,63 (1H, dd, J = 1,6 i 8,6 Hz), 7,59 (d, 2H, J = 8,6 Hz), 6,95 (d, 2H, J = 8,4 Hz), 2,83 (s, 3H), 2,76 (s, 1H), 2,55 (s, 3H), 2,40 (s, 1H), 2,37 (s, 1H), 2,13-1,68 (m, 8H); ¹³**C NMR** (75 MHz, CDCl₃) δ /ppm: 138,3; 131,6; 128,7; 128,5; 127,9; 126,6; 125,4; 125,2; 124,4; 115,7; 80,1; 48,0; 46,7; 39,2; 37,6; 36,2; 32,8; 27,7; 27,4; 26,8; **IR** (KBr) $\tilde{\nu}$ /cm⁻¹: 3403 (O-H), 3057 (C-H), 3022 (C-H), 2924 (C-H), 2854 (C-H); **HRMS-MALDI** računato za C₂₇H₂₈O (-OH) 384,2084, nađeno 384,2083.

3.4.8.4. <u>Priprava 6-(difenilhidroksimetil)-2-(4-hidroksifenil)naftalena (59)</u>



Prema općem postupku za preparativnu fotometanolizu opisanom u §3.4.8. Ozračivanje otopine je provedeno kroz 2 h.

6-(difenilhidroksimetil)-2-(4-hidroksifenil)naftalen (**59**): 6 mg (29 %); ¹**H** NMR (600 MHz, CDCl₃) δ 'ppm: 8,00 (d, 1H, J = 1,1 Hz), 7,93 (s, 1H), 7,83 (d, 1H, J = 8,5 Hz), 7,76 (d, 1H, J = 8,6 Hz), 7,67 (dd, 1H, J = 8,4 i 1,7 Hz), 7,58 (d, 2H, J = 8,6 Hz), 7,53-7,48 (m, 4H), 7,36-7,26 (m, 7H), 7,17 (d, 1H, J = 6,8 Hz), 6,93 (d, 2H, J = 8,6 Hz), 3,13 (s, 3H); ¹³**C** NMR (150 MHz, CDCl₃) δ 'ppm: 155,2; 143,7; 141,4; 138,4; 133,9; 132,6; 131,7; 129,6; 128,9; 128,8; 128,64; 128,62; 128,4; 128,04; 128,03; 127,9; 127,6; 127,5; 127,0; 126,9; 126,4; 125,5; 115,8; 87,3; 52,3; **IR** (KBr) $\tilde{\nu}$ /cm⁻¹: 3379 (O-H), 3056 (C-H), 3028 (C-H), 2858 (C-H), 2926 (C-H); **HRMS (MALDI)** računato za C₃₀H₂₄O₂ (-OCH₃) 385,1587, nađeno 385,1582.

3.4.9. Priprava 2-adamantil-6-(4-hidroksifenil)naftalena (60)



Spoj **12** (20 mg, 0,054 mmol) otopljen je u CH₃CN-H₂O (4:1,100 mL) te je dodan EtSH (3 mL, 39,3 mmol). Otopina je prije i za vrijeme ozračivanja propuhivana argonom, a ozračivana je 1 h u Rayonet reaktoru s 16 lampi od 300 nm. Otapalo je uklonjeno uparavanjem na rotacijskom uparivaču. Produkt je pročišćen preparativnom tankoslojnom kromatografijom (silikagel, 1000 μ m) uz CH₂Cl₂ kao eluens. Dobiveno je 17 mg (67 %) produkta **60** u obliku bijelog filma po stijenkama tikvice.

2-adamantil-6-(4-hidroksifenil)naftalena (**60**): 17 mg (67 %); ¹**H** NMR (300 MHz, CDCl₃) δ /ppm: 7,93 (s, 1H), 7,87-7,76 (m, 3H), 7,66 (dd, 1H, J = 1,5 i 8,5 Hz), 7,60 (d, 2H, J = 8,5 Hz), 7,51 (d, 1H, J = 1,5 i 8,5 Hz), 6,93 (d, 2H, J = 8,5 Hz), 4,82 (s, 1H), 3,17 (s, 1H), 2,61 (s, 2H), 2,08-1,99 (m, 5H), 1,96-1,88 (m, 2H), 1,80 (s, 3H), 1,61 (d, 2H, J = 13 Hz); ¹³C NMR (75 MHz, CDCl₃) δ /ppm: 128,4; 128,1; 127,6; 125,1; 124,7; 124,4; 115,6; 47,0; 39,1; 37,8; 32,0; 31,1; 28,0; 27,8; **IR** (KBr) $\tilde{\nu}$ /cm⁻¹: 3409 (O-H), 3057 (C-H), 3031 (C-H), 2904 (C-H), 2849 (C-H); **HRMS-MALDI** računato za C₂₆H₂₆O (-e⁻) 354,1978, nađeno 354,1974.

3.5. Priprava antracenskih derivata

3.5.1. Priprava 2-hidroksiantrakinona (65)¹³⁵



Otopini komercijalno dostupnog 2-aminoantrakinona (Sigma-Aldrich, 90 %; 11,1 g, 45 mmol) u konc. H₂SO₄ (130 mL) pri 0 °C dodavan je kruti NaNO₂ (3,8 g, 55 mmol) u ukupno 5 obroka kroz 15 min. Reakcijska smjesa je miješana 3,5 h pri sobnoj temperaturi i potom izlivena na led (500 g). Dobivena svijetlosmeđa suspenzija refluksirana je 30 min pri čemu se izdvaja žutosmeđi talog. Krutina je odfiltrirana, isprana vodom i osušena na zraku. Prekristalizacijom iz ledene octene kiseline (150 mL) dobiveno je 9,08 g (90 %) čistog produkta **65** u obliku žutih igličastih kristala. ¹H NMR spektri su identični literaturno poznatim.¹³⁵

2-hidroksiantrakinon (**65**): 9,08 g (90 %); ¹**H NMR** (600 MHz, (CD₃)₂SO) ∂/ppm: 11,02 (s, 1H), 8,19-8,15 (m, 2H), 8,09 (d, 1H, *J* = 8,5 Hz), 7,92-7,87 (m, 2H), 7,51 (d, 1H, *J* = 2,5 Hz), 7,25 (dd, 1H, *J* = 8,5 i 2,5 Hz).

3.5.2. Priprava 3-brom-2-hidroksiantrakinona (66) i 1,3-dibrom-2-hidroksiantrakinona (67)



Sastavljena je aparatura za refluks koja se sastoji od dvogrle tikvice (250 mL), hladila i lijevka za dokapavanje. 2-Hidroksiantrakinon (**65**) (4,54 g, 20,2 mmol) je otopljen u ledenoj octenoj kiselini (50 mL) uz zagrijavanje na uljnoj kupelji. U refluksirajuću otopinu kroz 4 h je dokapavan brom (5 mL, 97,2 mmol) otopljen u ledenoj octenoj kiselini (50 mL). Refluks je nastavljen kroz 16 h. Napredak reakcije praćen je HPLC-om (*vide infra*). Reakcija je prekinuta kad je ustanovljeno da je nastala smjesa spojeva **66** i **67** u omjeru 1:1 (n/n). Reakcijska smjesa je ohlađena na sobnu temperaturu i izlivena u vodu (300 mL). Dokapana je

zasićena otopina Na₂SO₃ kako bi se uništio suvišak broma. Žuti talog je odfiltriran, ispran s vodom do neutralne reakcije (test univerzalnim indikatorskim papirom) i potom sušen u evakuiranom eksikatoru iznad KOH. Sirovi produkt sadrži spojeve **66** i **67** u omjeru 1:1 (n/n), koji se mogu odijeliti* kromatografijom na stupcu silikagela CH₂Cl₂/EtOAc/HOAc (760:40:1 \rightarrow 720:80:1). Dobiveno je 2,93 g (38 %) čistog bromida **66** i 2,45 g (8,08 mmol, 40 %) čistog dibromida **67**, oba spoja u obliku žutih krutina.

* Pokazalo se da nije potrebno odjeljivati spojeve **66** i **67**, jer u sljedećem koraku (redukciji) u obliku smjese daju isti produkt **70**.

3-Brom-2-hidroksiantrakinon (**66**): 2,93 g (38 %); *t.t.* mp 235-245 °C; ¹H NMR (300 MHz, DMSO-d₆) δ /ppm: 11,97 (s, 1H), 8,22 (s, 1H), 8,17-8,11 (m, 2H), 7,95-7,86 (m, 2H), 7,64 (s, 1H); ¹³C NMR (150 MHz, DMSO-d₆) δ /ppm: 182,0 (s), 180,3 (s), 159,6 (s), 134,5 (d), 134,2 (d), 134,0 (s), 132,9 (s), 132,8 (s), 132,1 (d), 126,6 (d, 2C), 125,8 (s), 116,6 (s), 112,8 (d); IR (KBr) $\tilde{\nu}$ /cm⁻¹: 3350 (O-H), 1668 (C=O), 1570 (C=O), 1274 (C-H), 719 (C-H); HRMS-MALDI računato za C₁₄H₇BrKO₃⁺ (-e⁻) 340,9210, nađeno 340,9204.

1,3-Dibrom-2-hidroksiantrakinon (**67**): 2,45 g (40 %); ¹**H** NMR (300 MHz, DMSO-d₆) δ/ppm: 8,34 (s, 1H), 8,18-8,10 (m, 2H), 7,93-7,87 (m,2H); **IR** (KBr) *v*/cm⁻¹ 3412 (O-H), 3105 (C-H), 3070 (C-H),1672 (C=O).

HPLC metoda analize reakcijske smjese:

Instrument:	Varian Pro Star
Analitička kolona:	Agilent XDB 4,6×50 mm (1,8 µm)
Temperatura kolone:	sobna temperatura (nije termostatirano)
Detektor:	UV (254 nm)
Protok:	0,3 mL/min
Injektirani volumen:	2,5 μL (ručno)
Trajanje analize:	20 min
Mobilna faza:	$CH_3OH/(H_2O + 0.5 \% HOAc)$ (7:3, izokratno)
Diluent:	CH ₃ OH/EtOAc (omjer ~ 10:1)
Koncentracija analita u uzorku:	~1 mg/mL

HPLC kromatogram smjese prikazan je slikom 33, a retencijska vremena pojedinih spojeva tablicom 5.



Slika 33. Kromatogram smjese 2-hidroksiantrakinona i njegovih bromiranih derivata.

Tablica 5. Retencijska vremena 2-hidroksiantrakinona (65) i njegovih bromiranih derivata.

Spoj	$t_{\rm R}$ / min
65	5,2
1-brom-2-hidroksiantrakinon	6,2
66	11,4
67	13,3

3.5.3. Priprava 3-brom-2-antrola (70)



U Erlenmeyerovoj tikvici (1 L) otopljen je NaBH₄ (3,5 g, 52,5 mmol) u vodenoj otopini Na₂CO₃ (1 mol dm⁻³, 120 mL) i otopina je zagrijana do vrenja. Dodan je izopropanol (15 mL) kako bi se umanjilo inače vrlo intenzivno pjenjenje tijekom reakcije. Smjesa 2-hidroksi-3-bromantrakinona (**66**) i 1,3-dibrom-2-hidroksiantrakinona (**67**) (10 g, n/n = 1:1, 4,4 g (15 mmol) spoja **66** + 5,6 g (15 mmol) spoja **67**, ukupna množina antrakinona za redukciju je 30 mmol) otopljena je u vodenoj otopini Na₂CO₃ (1 mol dm⁻³, 120 mL) te je polako ulivena u vrijuću otopinu NaBH₄. Reakcijska smjesa je zagrijavana na temperaturi vrenja 15 minuta uz jako miješanje. Ukoliko se zagrijavanje nastavi dulje vrijeme primijećeno je stvaranje veće

količine 2-antrola, koji je rezultat debrominacije u reduktivnim uvjetima. Reakcija je prekinuta zakiseljavanjem s HCl (3 mol dm⁻³). Sirovi produkt je otfiltriran, pran vodom do neutralne reakcije i sušen u evakuiranom eksikatoru iznad KOH. Čisti produkt dobiven je pročišćavanjem sirovog produkta kromatografijom na stupcu silikagela uz CH_2Cl_2 kao eluens. Dobiveno je 7,73 g (95 %) produkta **70** u obliku žute krutine.

3-brom-2-antrol (**70**): 8 g (95 %); *t.t.* 225-232 °C; ¹H NMR (300 MHz, CDCl₃) δ /ppm: 8,28 (s, 1H), 8,24 (s, 1H), 8,22 (s, 1H), 7,93 (t, 2H, J = 6,4 Hz), 7,50 (s, 1H), 7,48-7,37 (m, 2H), 5,64 (br. s, 1H); ¹³C NMR (75 MHz, DMSO- d_6) δ /ppm: 150,9 (s), 132,0 (d), 131,7 (s), 131,5 (s), 129,7 (s), 128,0 (d), 127,7 (s), 127,4 (d), 125,7 (d), 125,1 (d), 124,6 (d), 123,1 (d), 114,7 (s), 107,8 (d); **IR** (KBr) $\tilde{\nu}$ /cm⁻¹: 3512 (O-H); 3049 (C-H); **HRMS-MALDI** izračunato za C₁₄H₉BrO⁺ (-e⁻) 271,9831, nađeno 271,9829.

3.5.4. <u>Opći postupak za pripravu različito supstituiranih derivata 3-hidroksimetil-2-antrola i</u> <u>3-formil-2-antrola</u>

Suspenzija 3-brom-2-antrola (**75**) (1 ekv.) u suhom Et₂O prenesena je u reakcijsku tikvicu i ohlađena na -15 °C (kupelj od leda/CH₃OH/NaCl) u inertnoj i suhoj atmosferi (balon N₂). Narančastoj suspenziji je kroz 15 min dokapavana otopina BuLi (2,5 mol dm⁻³ u heksanima, 4,4 ekv.) pri čemu se boja reakcijske smjese mijenja u smeđu i dolazi do razbistravanja. Reakcijska smjesa zagrijana je na sobnu temperaturu 30 min, pri čemu nastaje smeđa bistra otopina, koja je ponovno ohlađena na -15 °C. U reakcijsku smjesu dokapana je otopina karbonilnog spoja u suhom eteru (4,4 ekv.), pri čemu se boja reakcijske smjese mijenja u svijetliju i pojavljuje se talog. Miješanje na -15 °C je nastavljeno kroz 1 h, a potom preko noći na sobnoj temperaturi. U reakcijsku smjesu polako je dokapana zasićena otopina NH₄Cl (10 mL) i dobivena smjesa ekstrahirana je s etil-acetatom (3×25 mL). Sirovi produkti najbolje se čiste kromatografijom na stupcu silikagela uz CH₂Cl₂ kao eluens.

3.5.4.1. Priprava 3-hidroksiantracen-2-karbaldehida (62)



Priprava prema općem postupku opisanom u §3.5.4. Spoj **70** (680 mg, 2,51 mmol) u suhom Et_2O (15 mL), BuLi (2,5 mol dm⁻³ u heksanima, 4,4 mL, 11 mmol), suhi DMF (na molekulskim sitima 4Å, 1,5 mL, 19,4 mmol). Umjesto dodatka zasićene otopine NH₄Cl, kako je navedeno u općem postupku, dodana je HCl (aq, 3 mol dm⁻³) i miješanje je nastavljeno kroz 16 h pri sobnoj temperaturi. Pri tome se boja mijenja iz crnoljubičaste u intenzivno naračastu. Produkt je pročišćen kromatografijom na stupcu silikagela uz CH₂Cl₂ kao eluens. Dobiveno je 468 mg (84 %) aldehida **62** u obliku listićastih kristala intenzivne narančaste boje.

3-hidroksiantracen-2-karbaldehid (**62**): 468 mg (84 %); *t.t.* 222-227 °C (lit. 222-232 °C);¹⁷² ¹**H NMR** (CDCl₃, 300 MHz) δ ppm: 10,13 (s, 1H), 10,07 (s, 1H), 8,53 (s, 1H), 8,40 (s, 1H), 8,25 (s, 1H), 8,00-7,92 (m, 2H), 7,52-7,40 (m, 2H), 7,39 (s, 1H); ¹³**C NMR** (CDCl₃, 75 MHz) δ ppm: 196,4; 153,7; 140,6; 134,5; 134,4; 130,5; 129,4; 128,6; 127,6; 127,4; 126,4; 125,1; 124,1; 113,5; 109,9; **IR** (KBr) $\tilde{\nu}$ /cm⁻¹: 3285 (O-H fenol), 3051 (Ar C-H), 2871(C-H ald.), 1682 (C=O), 1452 (Ar C=C), 1167 (C-O).

3.5.4.2. Priprava 3-hidroksimetil-2-antrola (14)



Aldehid **62** (175 mg, 0,71 mmol) je suspendiran u CH₃OH-THF (1:1, 20 mL). Dodan je NaBH₄ pod atmosferom dušika i miješanje je nastavljeno pri sobnoj temperaturi kroz 3 h. Kako reakcija napreduje, boja se mijenja u svijetlo-žutu (ostaje suspenzija). Otapalo je upareno na rotacijskom uparivaču, a kruti ostatak suspendiran u HCl (1 mol dm⁻³, 15 mL) i potom odijeljen filtracijom. Nakon sušenja, talog je opran malom količinom hladnog CH₂Cl₂.

Nakon sušenja dobiveno je 155 mg (98 %) čistog produkta **14** u obliku žućkaste praškaste krutine.

3-hidroksimetil-2-antrol (**14**): 155 mg (98 %); ¹**H NMR** (300 MHz, DMSO-d₆) δ/ppm: 10,0 (br. s, 1H), 8,42 (s, 1H), 8,24 (s, 1H), 8,00-7,93 (m+s, 2H+1H), 7,46-7,32 (m, 2H), 7,21 (s, 1H), 5,70 (br. s, 1H), 4,68 (s, 2H); ¹³**C NMR** (150 MHz, DMSO-d₆) δ/ppm: 153,2; 133,7; 132,0; 131,3; 129,4; 128,0; 127,4; 127,3; 125,4; 125,1; 125,0; 123,9; 122,3; 105,9; 58,8; **HRMS-MALDI** računato za C₁₅H₁₂O₂ (-e⁻) 224,0832, nađeno 224,0830.

3.5.4.3. Priprava 3-(1-hidroksi-1-metiletil)-2-antrola (15)



Priprava prema općem postupku opisanom u §3.5.4. Spoj **70** (286 mg, 1 mmol) u suhom Et₂O (10 mL), BuLi (2,5 M u heksanima, 1,2 mL, 3 mmol), svježe predestiliran suhi Me₂CO (0,5 mL, 6,8 mmol). Produkt je pročišćen kromatografijom na stupcu silikagela uz CH₂Cl₂ kao eluens. Dobiveno je 141 mg (56 %) produkta **15** u obliku svijetle žutonarančaste krutine.

3-(1-hidroksi-1-metiletil)-2-antrol (**15**): 141 mg (56 %); ¹**H** NMR (600 MHz, DMSO-d₆) δ ppm: 10,2 (br, s, 1H), 8,42 (s, 1H), 8,22 (s, 1H), 8,07 (s, 1H), 7,96 (dd, 2H, *J* = 20 i 8,3 Hz), 7,43-7,35 (m, 2H), 7,25 (s, 1H), 5,79 (br.s, 1H), 1,66 (s, 6H); ¹³C NMR (150 MHz, DMSO-d₆) δ ppm: 153,7; 138,6; 132,0; 131,4; 129,5; 128,0; 127,3; 127,2; 125,9; 125,1; 124,6; 123,9; 121,9; 107,8; 72,2; 29,7; **HRMS-MALDI** računato za C₁₇H₁₆O₂ (-e⁻) 252,1141, nađeno 252,1144.

3.5.4.4. Priprava 3-(difenilhidroksimetil)-2-antrola (16)



Priprava prema općem postupku opisanom u §3.5.4. Spoj **70** (286 mg, 1 mmol) u suhom Et₂O (10 mL), BuLi (2,5 mol dm⁻³ u heksanima, 1,2 mL, 3 mmol), Ph₂CO (547 mg, 3 mmol) u Et₂O (suh, 4 mL). Produkt je pročišćen kromatografijom na stupcu silikagela uz CH₂Cl₂ kao eluens. Dobiveno je 763 mg (40 %) produkta **16** u obliku svijetle žutonarančaste krutine.

3-(difenilhidroksimetil)-2-antrol (**16**): 763 mg (40 %); *t.t.* 199-200 °C; ¹**H** NMR (300 MHz, DMSO-d₆) δ 'ppm: 10,22 (s, 1H), 8,28 (s, 1H), 8,26 (s, 1H), 7,95 (t, 2H, *J* = 7 Hz), 7,44-7,24 (m, 14 H), 6,70 (s, 1H); ¹³C NMR (75 MHz, DMSO-d₆) δ 'ppm: 153,5; 145,9; 145,7; 136,5; 132,1; 131,8; 129,8; 128,6; 128,1; 128,0; 127,7; 127,6; 127,3; 127,1; 126,7; 126,6; 126,4; 126,2; 125,6; 124,2; 122,3; 108,5; 81,6; 74,2; 54,9; **IR** (KBr) $\tilde{\nu}$ /cm⁻¹: 3367 (O-H), 3051 (C-H), 3024 (C-H), 1447 (C-H); **HRMS-MALDI** račnato za C₂₇H₁₉O⁺ (-OH⁻) 359,1430, nađeno 359,1433.

3.5.4.5. Priprava 3-(2-hidroksi-2-adamantil)-2-antrola (17)



Priprava prema općem postupku opisanom u §3.5.4. Spoj **70** (250 mg, 0,92 mmol) u suhom Et₂O (8 mL), BuLi (2,5 mol dm⁻³ u heksanima, 1,1 mL, 2,77 mmol), adamantanon (416 mg, 2,77 mmol) u Et₂O (suh, 4 mL). Produkt je pročišćen kromatografijom na stupcu silikagela uz CH₂Cl₂/heksan (2:1 \rightarrow 1:0) kao eluens. Dobiveno je 219 mg (69 %) produkta **17** u obliku žutonarančaste krutine.

3-(2-hidroksi-2-adamantil)-2-antrol (**17**): 219 mg (69 %); ¹**H NMR** (300 MHz, DMSO-d₆) δ/ppm: 9,89 (br. s, 1H), 8,49 (s, 1H), 8,22 (s, 1H), 8,04 (s, 1H), 7,96 (t, 2H, *J* = 7.7 Hz), 7,46-7,33 (m, 2H), 7,28 (s, 1H), 5,15 (br. S, 1H), 2,80 (br. s, 2H), 2,52 (s, 1H), 2,39 (s, 1H), 2,08-1,73 (m, 6H), 1,71 (s, 2H), 2,20 (s, 1H), 1,00 (s, 1H); ¹³**C NMR** (75 MHz, DMSO-d₆) δ/ppm: 154,7 (d), 135,2 (d), 131,61 (d), 131,58 (d), 129,5 (d), 128,0 (s), 127,3 (s), 127,1 (d), 127,0 (d), 126,3 (s), 125,3 (s), 123,9 (s), 121,8 (s), 108,5 (s), 75,9 (s), 46,3 (s), 38,4 (d), 37,6 (d), 35,5 (d), 34,9 (d), 34,8 (s), 32,7 (d), 26,8 (s), 26,4 (s); **HRMS-MALDI** računato za $C_{24}H_{24}O_2$ (-OH⁻) 327,1743, nađeno 327,1743.

3.5.5. Priprava 3-[(dietilamino)metil]-2-antrola (18)



Aldehid **62** (120 mg, 0,54 mmol) je suspendiran u otopini Et₂NH (φ = 35 %) u suhom etanolu (V_{otopine} = 10 mL). Suspenzija je miješana 16 h pri sobnoj temperaturi u atmosferi N₂. Dodan je NaBH₄ (100 mg, 2,64 mmol) pri čemu dolazi do intenzivnog pjenjenja i razbistravanja suspenzije. Nakon 4 h miješanja pri sobnoj temperaturi, bistra narančasta otopina uparena je na rotacijskom uparivaču (zaštićeno od svjetla). Dodana je voda (50 mL) i produkt ekstrahiran s CH₂Cl₂ (4×25 mL). Spojeni organski ekstrakti sušeni su na bezvodnom MgSO₄, profiltrirani i upareni pri čemu je dobiveno 139 mg (93 %) amina **18** u obliku narančaste krutine.

3-[(dietilamino)metil]-2-antrol (**18**): 139 mg (93 %); ¹**H NMR** (300 MHz, CDCl₃) δ /ppm: 8,25 (s, 1H), 8,20 (s, 1H), 7,90 (d, 2H, *J* = 9,3 Hz), 7,67 (s, 1H), 7,42-7,33 (m, 2H), 7,29 (s, 1H), 4,22 (s, 2H), 2,80 (q, 4H, *J* = 7,0 Hz), 1,27 (t, 6H, *J* = 7,0 Hz); ¹³**C NMR** (150 MHz, CDCl₃) δ /ppm: 132,7 (s), 132,0 (s), 130,0 (s), 128,0 (d), 127,52 (d), 127,49 (s), 127,3 (d), 125,6 (d), 125,1 (d), 124,0 (d), 123,3 (d), 108,5 (d), 53,8 (t), 46,3 (t), 14,7 (q); **HRMS-MALDI** računato za C₁₉H₂₁NO (-e⁻) 279,1618, nađeno 279,1612.

3.5.6. <u>Priprava 3-[(dietilamino)metil]-2-antrol-hidroklorida (19)</u>

Zbog loše topljivosti amina **18** u Et₂O, taloženje je provedeno u CH₂Cl₂. Amin **18** (15 mg, 0,05 mmol) otopljen je u CH₂Cl₂ (2 mL) te je uz miješanje dokapana otopina HCl u Et₂O pri čemu je došlo do taloženja produkta. Dodano je još Et₂O (5 mL) da bi taloženje bilo potpunije. Otopina iznad taloga je oddekantirana, a talog ispran s Et₂O (3×2 mL). Dobiveno je 12 mg (71 %) produkta **19** u obliku praha svijetle sivosmeđe boje.

3-[(dietilamino)metil]-2-antrol-hidroklorid (**19**): 12 mg (71 %); ¹**H NMR** (300 MHz, DMSOd₆) δ 'ppm: 8,48 (s, 1H), 8,33 (s, 1H), 8,17 (s, 1H), 8,08-7,95 (m, 2H), 7,52-7,40 (m, 2H), 7,39 (s, 1H), 4,28 (s, 2H), 2,95-2,86 (q, 4H, *J* = 7,2 Hz), 1,18 (t, 6H, *J* = 7,2 Hz); ¹**H NMR** (75 MHz, DMSO-d₆) δ 'ppm: 153,5 (s), 133,11 (s), 133,08 (s), 131,8 (d), 130,1 (s), 128,7 (d), 127,9 (d), 127,1 (s), 126,8 (d), 126,3 (d), 124,9 (d), 123,8 (s), 123,3 (d), 107,3 (d), 55,5 (t), 45,7 (t), 11,3 (q); **HRMS-MALDI** računato za C₁₉H₂₁NO (-e⁻) 279,1618, nađeno 279,1619.

3.5.7. Priprava 3-metoksiantracen-2-karbaldehida (62Me)



Aldehid **62** (100 mg, 0,45 mmol), K_2CO_3 (200 mg, 1,45 mmol) i MeI (100 µL, 1,61 mmol) pomiješani su u suhom THF-u (10 mL) i reakcijska smjesa refluksirana je 16 h. Otapalo je upareno na rotacijskom uparivaču, a kruti ostatak (narančasta krutina) ekstrahiran s CH₂Cl₂ (3×15 mL). Nakon filtracije, spojeni organski ekstrakti su upareni i sirovi produkt je pročišćen kromatografijom na stupcu silikagela uz CH₂Cl₂ kao eluens. Dobiveno je 64 mg (60 %) produkta **62Me** u obliku žute kristalinične krutine.

3-metoksiantracen-2-karbaldehid (**62Me**): 64 mg (60 %); ¹**H NMR** (300 MHz, CDCl₃) δ/ppm: 10,6 (s, 1H), 8,53 (s, 1H), 8,47 (s, 1H), 8,23 (s, 1H), 7,99-7,88 (m, 2H), 7,53-7,38 (m, 2H), 7,23 (s, 1H), 4,04 (s, 3H); ¹³**C NMR** (75 MHz, CDCl₃) δ/ppm: 190,0; 156,1; 134,0; 133,7; 132,6; 130,7; 129,6; 128,4; 127,4; 126,9; 126,6; 124,9; 124,0; 104,3; 55,4.

3.5.8. Priprava 3-hidroksimetil-2-metoksiantracena (93)



Aldehid **62Me** (50 mg, 0,21 mmol) je suspendiran u EtOH (10 mL). U atmosferi N_2 dodan je NaBH₄ (20 mg, 0,53 mmol) pri čemu se žuta suspenzija razbistrila, a boja je prešla u svijetložućkastu. Reakcijska smjesa je miješana 1 h pri sobnoj temperaturi. Otapalo je

upareno na rotacijskom uparivaču i dobiveni kruti ostatak suspendiran u vodi (15 mL). Produkt je ekstrahiran s CH_2Cl_2 (5×15 mL). Spojeni organski ekstrakti sušeni su na bezvodnom MgSO₄, profiltrirani i upareni. Dobiveno je 42 mg (84 %) produkta **93** u obliku žućkastobijele krutine.

3-hidroksimetil-2-metoksiantracen (**93**): 42 mg (84 %); ¹**H NMR** (300 MHz, CDCl₃) δ/ppm: 8,25 (s, 1H), 7,95 (s, 1H), 7,94 (t, 2H, *J* = 9,4 Hz), 7,86 (s, 1H), 7,46-7,38 (m, 2H), 7,19 (s, 1H), 4,85 (s, 2H), 3,99 (s, 3H); ¹³**C NMR** (150 MHz, CDCl₃) δ/ppm: 155,7; 132,2; 132,0; 131,6; 130,5; 128,1; 127,9; 127,5; 126,1; 125,4; 124,4; 123,8; 103,5; 62,5; 55,3; **HRMS-MALDI** računato za C₁₆H₁₄O (-e⁻) 238,0988, nađeno 238,0981.

3.5.9. Priprava 3-(difenilmetil)-2-metoksiantracena (94)



Spoj **16** (18 mg, 48 mmol) je otopljen u acetonu (8 mL) i dodan je K_2CO_3 (50 mg, 362 µmol). Dobivena suspenzija zagrijana je do vrenja što rezultira promjenom boje iz blijedožute u žutu. Rekacijska smjesa je ohlađena na sobnu temperaturu te je dodan MeI (50 µL, 803 µmol) i miješanje je nastavljeno pri sobnoj temperaturi kroz 5 h, pri čemu se boja ponovno mijenja u blijedožutu, što indicira da je reakcija gotova (potvrđeno TLC analizom). Reakcijska smjesa profiltrirana je i otapalo je upareno na rotacijskom uparivaču. Produkt je pročišćen kromatografijom na stupcu silikagela uz CH₂Cl₂ kao eluens. Dobiveno je 11 mg (64 %) produkta **94** u obliku žućkaste krutine.

3-(difenilmetil)-2-metoksiantracen (**94**): (11 mg, 64 %); ¹**H NMR** (600 MHz, CDCl₃) δ /ppm: 8,25 (s, 1H), 8,12 (s, 1H), 7,92 (d, 1H, J = 8,4 Hz), 7,86 (d, 1H, J = 8,4 Hz), 7,44-7,40 (m, 2H), 7,34-7,28 (m, 11H), 7,11 (s, 1H), 5,19 (s, 1H), 3,79 (s, 3H); ¹³**C NMR** (150 MHz, CDCl₃) δ /ppm 155,9 (s), 146,3 (s), 136,8 (s), 132,3 (s), 131,8 (s), 130,7 (s), 130,1 (d), 128,1 (d), 128,0 (d), 127,8 (d), 127,7 (d), 127,5 (d), 127,3 (s), 127,0 (d), 125,6 (d), 124,6 (d), 123,5 (d), 105,7 (d), 82,1 (s), 55,6 (q); **IR** (KBr) $\tilde{\nu}$ /cm⁻¹: 3448 (O-H), 2920 (C-H), 2851 (C-H), 1458 (C-H); **HRMS-MALDI** računato za C₂₈H₂₂O₂ (-e⁻) 390,1614, nađeno 390,1624.

3.5.10. Priprava 3-(2-hidroksiadamantantan-2-il)-2-metoksiantracena (95)



Spoj 17 (20 mg, 0,058 mmol) je otopljen u acetonu (10 mL) i dodan je K₂CO₃ (138 mg, 1 mmol). Dobivena suspenzija zagrijana je do vrenja što rezultira promjenom boje iz blijedožute u žutu. Rekacijska smjesa ohlađena je na sobnu temperaturu te je dodan MeI (50 μ L, 0,8 mmol) i miješanje je nastavljeno pri sobnoj temperaturi kroz 5 h, pri čemu se boja ponovno mijenja u blijedožutu, što indicira da je reakcija gotova (potvrđeno TLC analizom). Reakcijska smjesa profiltrirana je i otapalo je upareno na rotacijskom uparivaču. Produkt je pročišćen kromatografijom na stupcu silikagela uz CH₂Cl₂-heksan (1:1 \rightarrow 1:0) kao eluens. Dobiveno je 18 mg (86 %) produkta **95** u obliku žućkaste krutine.

3-(2-hidroksiadamantantan-2-il)-2-metoksiantracena (**95**): 18 mg (86 %); *t.t.* °C; ¹**H NMR** (300 MHz, CDCl₃) δ /ppm: 8,34 (s, 1H), 8,22 (s, 1H), 8,02 (s, 1H), 7,99-7,89 (m, 2H), 7,48-7,37 (m, 2H), 7,25 (s, 1H), 4,00 (s, 3H), 2,81 (s, 2H), 2,62 (s, 1H), 2,59 (s, 2H), 2,03-1,64 (m, 10H); **HRMS-MALDI** računato za C₂₅H₂₆O₂ (-e⁻) 358,1927, nađeno 358,1916.

3.5.11. Opći postupak za preparativnu fotometanolizu

Spoj (15 mg) je otopljen u metanolu (80 mL), dodana je voda (20 mL) te je tako dobivena otopina propuhana argonom (20 min) u posudi (cijevi) za fotolizu. Posuda je opskrbljena vodenim hladilom kako bi se izbjegle neželjene termičke reakcije. Fotoliza je rađena u Rayonet reaktoru uz 12 lampi (350 nm). Reakcija je praćena HPLC-om i kad je konverzija dostigla zadovoljavajuću razinu (>80 %) ozračivanje je prekinuto te je otapalo upareno na rotacijskom uparivaču. Sirovi produkti pročišćeni su preparativnom kromatografijom na kratkom stupcu silikagela uz CH₂Cl₂ kao eluens. Fotoprodukti su dobiveni u obliku tankih žućkastih filmova na stijenkama tikvice i okarakterizirani su ¹H i ¹³C NMR spektroskopijom.

HPLC metoda praćenja reakcije:

Instrument:	Varian Pro Star
Analitička kolona:	Agilent XDB 4,6×50 mm, 1,8 μm
Temperatura kolone:	sobna (~ 25 °C)
Detektor:	UV (254 nm)
Protok:	0,7 mL / min
Injektirani volumen:	2,5-10 μL (ručno)
Trajanje analize:	2,2 - 5 min
Mobilna faza:	A - $H_2O + 0.5$ % HOAc
	B - MeOH/H ₂ O (1:1)
	C - MeOH
Diluent:	MeOH-H ₂ O (od 1:0 do 4:1, ovisno o topljivosti)
Koncentracija analita u uzorku:	~ 0,05 mg/mL

U kromatogramu se prvi pojavljuje polarniji nemetilirani spoj (početni spoj), a zatim pri nešto većem retencijskom vremenu metilirani spoj (fotoprodukt). Za sve spojeve odvojenost signala reaktanta i produkta u kromatogramu je dobra, do bazne linije ili bolje od toga.

3.5.11.1. Priprava 3-metoksimetil-2-antrola (71)



Prema općem postupku za preparativnu fotometanolizu, opisanom u §3.5.11. Produkt je izoliran u kvantitativnom iskorištenju nakon 15 min ozračivanja kao blijedožućkasti film po stijenkama tikvice. Pročišćavanje fotoprodukta nije bilo potrebno.

3-metoksimetil-2-antrol (**71**): 13 mg (80 %); ¹**H NMR** (300 MHz, CDCl₃) δ/ppm: 8,29 (s, 1H), 8,22 (s, 1H), 7,95-7,88 (m, 2H), 7,73 (s, 1H), 7,45-7,37 (m, 2H), 7,36 (s, 1H), 4,84 (s, 2H), 3,50 (s, 3H); ¹³**C NMR** (75 MHz, CDCl₃) δ/ppm: 153,5 (s), 132,8 (s), 132,2 (s), 130,3

(s), 128,2 (d), 128,0 (d), 127,7 (d), 126,2 (s), 126,1 (d), 125,5 (d), 124,4 (d), 123,8 (d), 109,3 (d), 74,2 (t), 58,2 (q).

3.5.11.2. Priprava 3-(1-metil-1-metoksietil)-2-antrola (72)



Prema općem postupku za preparativnu fotometanolizu, opisanom u §3.5.11. Nakon 60 min ozračivanje je prekinuto. Fotoprodukt je pročišćen kromatografijom na kratkom stupcu silikagela (4×1 cm) uz CH_2Cl_2 kao eluens. Izolirano je 13 mg (82 %) spoja **72** u obliku blijedožućkastog filma po stijenkama tikvice.

3-(1-metil-1-metoksietil)-2-antrol (**72**): 13 mg (82 %); ¹**H** NMR (300 MHz, CDCl₃) δ /ppm: 8,91 (s, 1H), 8,31 (s, 1H), 8,21 (s, 1H), 7,92 (d, 2H, J = 9,1 Hz), 7,75 (s, 1H), 7,45-7,33 (m, 2H), 7,35 (s, 1H), 3,29 (s, 3H), 1,77 (s, 6H); ¹³C NMR (75 MHz, CDCl₃) δ /ppm: 153,6 (s), 132,63 (s), 132,57 (s), 132,3 (s), 130,2 (s), 128,1 (d), 127,6 (d), 127,5 (s), 126,5 (d), 126,2 (d), 125,4 (d), 124,2 (d), 123,2 (d), 109,5 (d), 80,2 (s), 51,1 (q), 26,5 (q).

3.5.11.3. Priprava 3-(difenilmetoksimetil)-2-antrola (73)



Prema općem postupku za preparativnu fotometanolizu, opisanom u \$3.5.11. Nakon 90 min ozračivanje je prekinuto. Fotoprodukt je pročišćen kromatografijom na kratkom stupcu silikagela (4×1 cm). Izolirano je 13 mg (84 %) spoja **73** u obliku blijedožućkastog filma po stijenkama tikvice.

3-(difenilmetoksimetil)-2-antrol (**73**): 13 mg (84 %); ¹H NMR (600 MHz, CDCl₃) δ /ppm: 8,68 (s, 1H), 8,20 (s, 1H), 8,19 (s, 1H), 7,90 (d, 1H, *J* = 8,4 Hz), 7,86 (d, 1H, *J* = 8,4 Hz), 7,68 (s, 1H), 7,46-7,42 (m, 4H), 7,41-7,31 (m, 8H), 3,35 (s, 3H); ¹³C NMR (150 MHz, CDCl₃) δ /ppm: 153,9 (s), 140,6 (s), 132,6 (s), 132,4 (s), 132,1 (s), 130,5 (d), 129,0 (d), 128,1 (d),

128,0 (d), 127,9 (d), 127,5 (d), 126,9 (s), 126,7 (d), 125,5 (d), 124,2 (d), 123,0 (d), 110,1 (d), 53,1 (q); **IR** (KBr) $\tilde{\nu}$ /cm⁻¹: 3421 (O-H), 3055 (C-H), 2970 (C-H), 2924 (C-H), 2953 (C-H), 1448 (C-H); **HRMS-MALDI** računato za C₂₇H₂₀O (-e⁻) 360,1509, nađeno 360,1506.

3.5.11.4. Priprava 3-(2-metoksi-2-adamantantil)-2-antrola (74)



Prema općem postupku za preparativnu fotometanolizu, opisanom u \$3.5.11. Nakon 25 min ozračivanje je prekinuto. Fotoprodukt je pročišćen kromatografijom na kratkom stupcu silikagela (4×1 cm). Izolirano je 10 mg (64 %) spoja **74** u obliku blijedožućkastog filma po stijenkama tikvice.

3-(2-metoksi-2-adamantantil)-2-antrol (**74**): 10 mg (64 %); ¹**H NMR** (600 MHz, CDCl₃) δ /ppm: 8,37 (s, 1H), 8,33 (s, 1H), 8,19 (s, 1H), 7,99 (s, 1H), 7,91 (t, 2H, J = 7,9 Hz), 7,42-7,34 (m, 2H), 7,35 (s, 1H), 3,10 (s, 3H), 2,80-2,75 (m, 2H), 2,58 (t, 2H, J = 13 Hz), 2,26 (d, 1H, J = 13 Hz), 2,11-2,07 (m, 1H), 1,93 (s, 1H), 1,85 (s, 1H), 1,79-1,70 (m, 3H), 1,70-1,60 (m, 2H), 1,39 (d, 1H, J = 13 Hz); ¹³C **NMR** (150 MHz, CDCl₃) δ /ppm: 153,6 (s), 132,3 (s), 130,2 (s), 130,1 (s), 129,9 (d), 128,1 (d), 127,5 (d), 127,2 (s), 126,3 (d), 125,4 (d), 124,2 (d), 123,1 (d), 110,2 (d), 84,0 (s), 48,8 (q), 37,7 (t), 36,4 (t), 35,5 (d), 34,2 (t), 33,2 (t), 32,5 (t), 30,8 (d), 27,2 (d), 26,8 (d).

3.5.12. Priprava 3-azidometil-2-antrola (79)



U cijev za fotolizu ulivena je otopina antracena **14** (24 mg, 0,110 mmol) u acetonitrilu (70 mL) i dodana je otopina NaN₃ (1 g, 15 mmol) u vodi (30 mL). Kod dodatka otopine NaN₃ boja se mijenja u žutu, vjerojatno zbog deprotoniranja antrolne OH skupine (zbog hidrolize azida otopina je lužnata). Otopina je ozračivana u Rayonet reaktoru s 11 lampi na 350 nm

ukupno 30 min. Prije i tijekom ozračivanja otopina je propuhivana argonom. Tijekom ozračivanja otopina je hlađena vodenim hladilom (hladni prst). Nakon ozračivanja reakcijska smjesa izlivena je u vodu (150 mL) i ekstrahirana s Et₂O (3×20 mL). Spojeni organski ekstrakti prani su vodom (2×100 mL). Organska faza sušena je nad bezvodnim MgSO₄, profiltrirana i otapalo je upareno na rotacijskom uparivaču. Sirovi produkt pročišćen je kromatografijom na stupcu silikagela (10×1 cm) uz CH₂Cl₂ kao eluens. Dobiveno je 8 mg (30 %) produkta **79** u obliku žućkastog filma po stijenkama tikvice. Izolirano je i 5 mg početnog spoja (21 %).

3-azidometil-2-antrol (**79**): 8 mg (30 %); ¹**H NMR** (300 MHz, aceton-d₆) δ/ppm: 9,30 (br. s, 1H), 8,47 (s, 1H), 8,26 (s, 1H), 8,04 (s, 1H), 8,03-7,92 (m, 2H), 7,50-7,35 (m, 3H), 4,64 (s, 2H); ¹³**C NMR** (150 MHz, aceton-d₆) δ/ppm: 155,0; 141,27; 141,25; 135,52; 135,46; 131,6; 130,7; 129,7; 128,6; 128,4; 127,6; 126,0; 125,2; 124,8; 110,1; **IR** (KBr) $\tilde{\nu}$ /cm⁻¹:3440, 2958, 2925, 2854, 1639, 1462, 1379, 892.

3.5.13. Priprava 3-(azidodifenilmetil)-2-antrola (80)



U cijev za fotolizu ulivena je otopina spoja **16** (15 mg, 40 μ mol) u acetonitrilu (70 mL) i dodana je otopina NaN₃ (1 g, 15 mmol) u vodi (30 mL). Kod dodatka otopine NaN₃ boja se mijenja u žutu, vjerojatno zbog deprotoniranja antrolne OH skupine (zbog hidrolize azida otopina je lužnata). Otopina je ozračivana u Rayonet reaktoru s 12 lampi na 350 nm ukupno 2 h. Prije i tijekom ozračivanja otopina je propuhivana argonom. Tijekom ozračivanja otopina je hlađena vodenim hladilom (hladni prst). Nakon ozračivanja reakcijska smjesa izlivena je u vodu (150 mL) i ekstrahirana s Et₂O (3×20 mL). Spojeni organski ekstrakti su prani s vodom (2×100 mL), odijeljeni i sušeni nad bezvodnim MgSO₄, profiltrirani i otapalo je uklonjeno na rotacijskom uparivaču. Sirovi produkt pročišćen je kromatografijom na stupcu silikagela (10×1 cm) uz CH₂Cl₂ kao eluens. Dobiveno je 6 mg (38 %) čistog produkta **80** u obliku žućkastog filma po stijenkama tikvice.
3-(azidodifenilmetil)-2-antrola (**80**): 6 mg (38 %); ¹**H** NMR (600 MHz, CDCl₃) δ /ppm: 8.23 (s, 1H), 8,18 (s, 1H), 7,92 (d, 1H, J = 8,4 Hz), 7,86 (d, 1H, J = 8,4 Hz), 7,44-7,41 (m, 8H), 7,39 (s, 1H), 7,30 (m, 4H), 6,92 (s, 1H); ¹³C NMR (150 MHz, CDCl₃) δ /ppm: 152,4 (s), 140,9 (s), 132,54 (s), 132,46 (s), 131,4 (s), 130,9 (d), 130,4 (s), 128,6 (d), 128,4 (d), 128,3 (d), 128,2 (d), 128,1 (d), 127,6 (d), 127,1 (d), 126,8 (s), 125,6 (d), 124,5 (d) 123,2 (d), 111,3 (d), 29,6 (s); **IR** (KBr) $\tilde{\nu}$ /cm⁻¹: 3421 (O-H), 3057 (C-H), 2924 (C-H), 2853 (C-H), 2104 (N=N); **HRMS-MALDI** računato za C₂₇H₁₉N₃O (-HN₃-e⁻) 360,1508, nađeno 360,1523.

3.5.14. Priprava 3-(difenil(2,2,2-trifluoretoksi)metil)-2-antrola (81)



U fotokemijski reaktor ulivena je otopina spoja **16** (13 mg, 35 μ mol) u acetonitrilu (90 mL) i dodan je 2,2,2-trifluoretanol (TFE) (10 mL). Otopina je ozračivana u Rayonet reaktoru s 12 lampi (350 nm) ukupno 30 min. Prije i tijekom ozračivanja otopina je propuhivana argonom. Tijekom ozračivanja otopina je hlađena vodenim hladilom (hladni prst). Nakon ozračivanja otapalo je uklonjeno na rotacijskom uparivaču te je dobiveni sirovi produkt pročišćen kromatografijom na stupcu silikagela (10×1 cm) uz CH₂Cl₂ kao eluens. Dobiveno je 6 mg (37 %) produkta **81** u obliku tankog žućkastog filma na stijenkama tikvice.

3-(difenil(2,2,2-trifluoretoksi)metil)-2-antrola (**81**): 6 mg (37 %); ¹**H** NMR (600 MHz, CDCl₃) δ /ppm: 8,22 (2s, 2H), 7,92 (d, 1H, J = 8,8 Hz), 7,87 (d, 1H, J = 8,8 Hz), 7,72 (s, 1H), 7,49-7,45 (m, 4H), 7,43-7,35 (m, 9H), 3,77 (q, 2H, ³ $J_{H,F} = 8,1$ Hz); ¹³**C** NMR (150 MHz, CDCl₃) δ /ppm: 152,9 (s), 139,7 (s), 132,64 (s), 132,58 (s), 132,4 (s), 130,9 (d), 130,4 (s), 128,6 (d), 128,5 (d), 128,3 (d), 128,1 (d), 127,6 (d),127,0 (d), 126,9 (s), 125,8 (d), 125,5 (q, ¹ $J_{C,F} = 251$ Hz), 124,5 (d), 123,2 (d), 111,0 (d), 62,7 (q, ³ $J_{C,H} = 34$ Hz), 29,6 (s); **IR** (KBr) $\tilde{\nu}$ /cm⁻¹: 3435 (O-H), 3059 (C-H), 2924 (C-H), 2953 (C-H), 1281 (C-F), 1165 (C-F); **HRMS-MALDI** računato za C₂₉H₂₄F₃O₂ (-CF₃CH₂OH-e⁻) 360,1508, nađeno 360,1504.

3.5.15. Priprava 3-(acetoksimetil)-2-acetoksiantracena (85)



Spoj 14 (30 mg, 0,13 mmol) otopljen je u acetanhidridu (5 mL) i dodan je piridin (1 mL). Reakcijska smjesa refluksirana je 4 h, nakon čega je otapalo upareno uz vakuum. Sirovi produkt pročišćen je filtracijom kroz kratki stupac silikagela (5×0,5 cm) uz CH_2Cl_2 kao eluens. Dobiveno je 38 mg (95 %) produkta 85 u obliku žute krutine.

3-(acetoksimetil)-2-acetoksiantracen (**85**): 38 mg (95 %); ¹**H** NMR (300 MHz, CDCl₃) δ /ppm: 8,44 (s,1H), 8,37 (s, 1H), 8,07 (s, 1H), 7,98 (q, 2H, J = 8,0 Hz), 7,73 (s, 1H), 7,51-7,48 (m, 2H), 5,27 (s, 2H), 2,40 (s, 3H), 2,13 (s, 3H).

3.5.16. Priprava 3-jodmetil-2-acetoksiantracena (86)



Diacetat **85** (31 mg, 0,1 mmol) je otopljen u suhom CH₃CN (4 mL) i dodan je NaI (30 mg, 0,2 mmol). U inertnoj atmosferi dodan je TMSCl (30 μ L, 0,24 mmol) i otopina je zagrijana do refluksa. Nakon 1,5 h TLC analizom je utvrđeno da nema više početnog spoja **85** i da je nastao produkt **86**. Reakcijska smjesa izlivena je na HCl (aq, 0,3 mol dm⁻³, 30 mL) u lijevku za odjeljivanje i ekstrahirana s CH₂Cl₂ (3×15 mL). Spojeni organski ekstrakti sušeni su na bezvodnom Na₂SO₄, profiltrirani i upareni. Sirovi produkt je pročišćen je filtracijom kroz kratki stupac silikagela uz heksan/Et₂O (1:1) kao eluens. Dobiveno je 31 mg (82 %) produkta **86** u obliku žute krutine. Utvrđeno je da se **86** brzo raspada stajanjem, a pogotovo ukoliko je izložen svjetlu pa nije potpuno pročišćen i okarakteriziran, već je odmah upotrijebljen u sljedećem reakcijskom stupnju (opisano u §3.5.18).

3.5.17. Priprava (R)-metil-N-acetamidocisteinata (82)

$$H_{2N} \xrightarrow{\text{SH}}_{O} H \xrightarrow{\text{Ac}_{2}O}_{NaOAc \times 3H_{2}O} H_{3}C \xrightarrow{\text{N}}_{H} \xrightarrow{\text{SH}}_{O} H \xrightarrow{\text{MeOH/HCl}}_{\Delta, 1 \text{ h}} H_{3}C \xrightarrow{\text{N}}_{H} \xrightarrow{\text{SH}}_{O} CH_{3}$$

L-Cistein-hidroklorid-hidrat (5,07 g, 20 mmol) suspendiran je u smjesi THF/H₂O (9:1, 10 mL) i dodan mu je NaOAc×3H₂O (5,44 g, 40 mmol) te mu je uz snažno miješanje kroz 1 h dodavana otopina Ac₂O u THF/H₂O (9:1, 3 mL). Reakcijska smjesa miješana je 16 h pri sobnoj temperaturi i u inertnoj atmosferi (N₂), nakon toga još 4 h na refluksu. Ohlađenoj reakcijskoj smjesi dodana je konc. HCl (2 mL) i nakon toga 50 mL THF, pri čemu istaloži NaCl. Suspenzija je profiltrirana, filtrat je uparen pri čemu je dobiveno žućkasto ulje. Dodan je metanol (40 mL) i zasićena otopina HCl u MeOH (5 mL) te je smjesa refluksirana 1 h. Nakon otparavanja otapala dobiven je žućkasti produkt koji je pročišćen kromatografijom na stupcu silikagela uz CH₂Cl₂/EtOAc kao eluens. Dobiveno je 2,13 g (60 %) produkta **82** u obliku bezbojnog ulja koje stajanjem prelazi u bijelu kristaliničnu krutinu. NMR karakterizacija odgovara literaturno poznatoj.¹³⁶

(*R*)-metil-*N*-acetamidocisteinat (82): 2,13 g (60 %); ¹H NMR (300 MHz, CDCl₃) ∂/ppm: 6,38
(br, s, 1H), 4,88-4,71 (m, 1H), 3,80 (s, 3H), 3,02 (ddd, 2H, *J* = 8,9, 4,0 i 1,0 Hz), 2,07 (s, 3H), 1,34 (t, 1H, *J* = 8,9 Hz).

3.5.18. <u>Priprava (R)-metil-N-acetamido-S-((2-hidroksiantracen-3-il)metil)cisteinata (83)</u>



Zaštićeni cistein **82** (20 mg, 0,11 mmol) je otopljen u CH₃CN (3 mL) u inertnoj atmosferi (N₂) i dodana mu je DIPEA (30 μ L, 0,17 mmol). Uz miješanje je dokapana otopina spoja **86** u CH₃CN (2 mL). Otopina je grijana na temperaturi refluksa 2 h, nakon čega je izlivena na HOAc (aq, 2 %, 30 mL) u lijevku za odjeljivanje. Provedena je ekstrakcija s Et₂O (3×20 mL). Spojeni organski ekstrakti sušeni su na bezvodnom Na₂SO₄, profiltrirani i otapalo je

uklonjeno na rotacijskom uparivaču. Produkt je pročišćen kromatografijom na stupcu silikagela uz CH_2Cl_2 kao eluens i odmah je upotrijebljen u sljedećoj reakciji, uklanjanju acetilne skupine s antrolne OH skupine. Otopina izoliranog spoja dokapana je pri sobnoj temperaturi uz miješanje u otopinu NaOMe u suhom MeOH (0,4 mol dm⁻³), pri čemu nastaje intenzivna žuta boja koja indicira da je reakcija trenutno gotova. Miješanje je nastavljeno 15 min pri sobnoj temperaturi pod atmosferom N₂. Reakcijska smjesa izlivena je na HOAc (aq, 10 %, 25 mL) u lijevku za odjeljivanje. Provedena je ekstrakcija s Et₂O (3×20 mL). Spojeni organski ekstrakti sušeni su na bezvodnom Na₂SO₄, profiltrirani i otapalo je uklonjeno na rotacijskom uparivaču. Produkt je pročišćen kromatografijom na stupcu silikagela uz Et₂O kao eluens. Dobiveno je 8 mg (21 % za 3 stupnja) čistog produkta **83** u obliku žućkaste krutine.

(*R*)-metil-*N*-acetamido-*S*-((2-hidroksiantracen-3-il)metil)cisteinat (**83**): 8 mg (21 % za 3 stupnja); ¹**H NMR** (300 MHz, CDCl₃) δ /ppm: 8,30 (s, 1H), 8,19 (s, 1H), 7,95-7,88 (m, 2H), 7,82 (s, 1H), 7,44-7,36 (m, 2H), 7,34 (s, 1H), 6,73 (br. s, 1H), 6,29 (br. d, 1H, *J* = 7,5 Hz), 4,93-4,88 (m, 1H), 4,07-3,96 (m, 2H), 3,73 (s, 3H), 3,05 (dd, 1H, *J* = 14 i 4,9 Hz), 2,90 (dd, 1H, *J* = 14 i 6 Hz), 2,00 (s, 3H); ¹³**C NMR** (150 MHz, CDCl₃) δ /ppm: 171,2 (s), 170,3 (s),152,0 (s), 132,3 (s), 132,1 (s),130,4 (s), 130,0 (d), 129,1 (d), 127,9 (s), 127,5 (d), 126,6 (s), 125,9 (d), 125,5 (d), 124,5 (d), 123,5 (d), 109,8 (d), 52,7 (d), 51,6 (q), 33,7 (t), 32,8 (t), 23,0 (q); **ESI-MS** (–) način: *m/z* 382,1 [M–H⁺], 239,0 [M–C₆H₁₀NO₃]⁻; (+) način: *m/z* 406,1 [M+Na⁺], 384,1 [M+H⁺].

3.5.19. <u>Priprava smjese (*S*)- N_{α} -((2-hidroksi-3-antracenil)metil)lizina (**87**) i (*S*)- N_{ε} -((2-hidroksi-3-antracenil)metil)lizina (**88**)</u>



Aldehid **14** (50 mg, 0,225 mmol) i L-lizin (33 mg, 0,225 mmol) su suspendirani u smjesi MeOH-CH₂Cl₂ (1:1, 30 mL) i reakcijska smjesa je miješana 4 h. Dodan je NaBH₃CN (29 mg, 0,45 mmol) i miješanje je nastavljeno preko noći. Otapalo je upareno na rotacijskom

uparivaču. Ostaci anorganskih soli prani su vodom. Utvrđeno je da su produkti **87** i **88** netopljivi u cijelom nizu otapala pa nije bilo moguće njihovo odvajanje, niti snimanje NMR spektara. Okarakterizirani su ESI-MS-om.

ESI-MS (+) način: m/z računato za [M+H⁺] 353,2, nađeno 353,3, računato za [M-C₆H₁₃N₂O₂] 207,1, nađeno 207,2.

3.5.20. Priprava antrakinon-2-karboksilne kiseline (90)



2-Hidroksimetilantracen (**89**) (20 mg, 0,096 mmol) je otopljen u CH₃CN (70 mL) i dodana je voda (70 mL). Dobivena otopina propuhana je kisikom 20 min prije i kontinuirano tijekom ozračivanja u Rayonet reaktoru s 11 lampi na 350 nm. Nakon 45 min ozračivanja otapalo je otpareno na rotacijskom uparivaču. Nakon filtracije kroz kratki stupac silikagela uz CH₂Cl₂/EtOAc (1:1) kao eluens izolirano je 17 mg (70 %) produkta **90** u obliku narančaste krutine. NMR spektri odgovaraju poznatim spektrima iz baze spektara.¹³⁷

Antrakinon-2-karboksilna kiselina (**90**): 17 mg (70 %); ¹**H NMR** (300 MHz, DMSO-d₆) δ /ppm: 13,7 (br. s, 1H), 8,65 (d, 1H, J = 1,7 Hz), 8,38 (dd, 1H, J = 8,1 i 1,7 Hz), 8,28 (d, 1H, J = 8,1 Hz), 8,24-8,19 (m, 2H), 7,96-7,92 (m, 2H); ¹³**C NMR** (75 MHz, DMSO-d₆) δ /ppm: 182,1; 182,0; 166,0; 135,7; 134,8; 134,4; 133,3; 133,1; 127,4; 126,9.

3.5.21. Priprava 1,2-antrakinona (91)



2-antrol (64) (15 mg, 0,077 mmol) je otopljen u CH_3CN (50 mL) i dodana je voda (50 mL). Dobivena otopina propuhana je kisikom 20 min prije i kontinuirano tijekom ozračivanja u Rayonet reaktoru s 11 lampi na 350 nm. Nakon 60 min ozračivanja otapalo je upareno na rotacijskom uparivaču do suha. Nakon filtracije kroz kratki stupac silikagela uz CH_2Cl_2 kao eluens izolirano je 10 mg (62 %) produkta **91** u obliku narančaste krutine. NMR karakterizacija odgovara literaturno poznatom spektru 1,2-antrakinona.¹³⁸

1,2-antrakinon (**91**): 10 mg (62 %); ¹**H NMR** (300 MHz, CDCl₃) δ /ppm: 8,68 (s, 1H), 7,99 (d, 1H, *J* = 7,9 Hz), 7,89 (d, 1H, *J* = 7,9 Hz), 7,95 (s, 1H), 7,72-7,58 (m, 3H), 6,53 (d, 1H, *J* = 10 Hz); ¹³**C NMR** (150 MHz, DMSO-d₆) δ /ppm: 181,3 (s), 179,3 (s), 145,9 (d), 136,0 (s), 133,8 (d), 133,0 (s), 130,73 (d), 130,68 (d), 130,5 (d), 130,4 (s), 128,94 (d, 2C), 128,86 (s), 128,1 (d); **ESI-MS:** računato za [M+H]⁺ 209,1, nađeno 209,2.

3.5.22. Priprava 3-hidroksimetil-1,2-antrakinona (92)



Spoj **14** (10 mg, 0,045 mmol) je otopljen u CH₃CN (50 mL) i dodana je voda (50 mL). Dobivena otopina propuhana je kisikom 20 min prije i kontinuirano tijekom ozračivanja u Rayonet reaktoru s 11 lampi na 350 nm). Nakon 20 min ozračivanja otapalo je otpareno na rotacijskom uparivaču do suha. Nakon filtracije kroz kratki stupac silikagela uz CH₂Cl₂/EtOAc (1:1) kao eluens izolirano je 8 mg (75 %) produkta **92** u obliku narančaste krutine.

3-hidroksimetil-1,2-antrakinon (**92**): 8 mg (75 %); ¹**H NMR** (300 MHz, CDCl₃) δ/ppm: 8,64 (s), 7,97 (d, 1H, *J* = 8,0 Hz), 7,88 (d, 1H, *J* = 8,0 Hz), 7,77 (s, 1H), 7,70-7,57 (m, 3H), 4,6 (d, 2H, *J* = 4,9 Hz).

3.6. Ovisnost učinkovitosti reakcija fotometanolize o udjelu vode u metanolnoj otopini

U svim eksperimentima u kojima je određivana učinkovitost reakcije fotometanolize o udjelu vode pripremljena je otopina spoja u metanolu, te je tako dobivena otopina razdijeljena u četiri (kvarcne) epruvete (20 mL) i razrijeđena vodom tako da volumni udjeli vode iznose redom 0, 5, 10 i 20 %, a ukupni volumen otopine iznosi 15 mL. Otopine su prije ozračivanja propuhane dušikom (20 min) i kivete su potom začepljene septumom. Fotolize su provedene u Luzchem reaktoru uz ozračivanje s 8 lampi. Kroz septum su iglom uzimani uzorci za HPLC analizu, prije ozračivanja i nakon određenog vremena ozračivanja. Uzorci su nakon uzimanja držani u mraku. Nakon provedenih analiza na mjesto zaštićeno od svjetla spremljena su 4 uzorka s različitim udjelima vode kako bi se drugi dan provjerilo da li do reakcije metanolize dolazi i termički, a ne samo uslijed ozračivanja. U svim slučajevima pokazalo se kako do metanolize ne dolazi termičkim reakcijama.

Konverzije u reakciji fotometanolize računate su iz omjera površine signala fotoprodukta (A_p) i sume površina svih signala (A_{sum}) . U većini provedenih analiza postoje samo dva signala – početni spoj i metilirani fotoprodukt, pa je relativna površina signala fotoprodukta zapravo jednaka konverziji. Kod derivata koji su amini u kromatogramima je obično prisutno više od dva signala, s obzirom na mogućnost reakcije fotohidrolize.

$$konverzija = \frac{A_{\rm p}}{A_{\rm sum}}$$

Skupina spojeva	$c \text{ (spoja) / mol dm}^{-3}$	λ ozračivanja / nm
Mannichovi derivati	$1,5 \times 10^{-3}$	300
Naftalenski derivati	2×10^{-4}	300
Antracenski derivati	3×10 ⁻⁴	350

Tablica 6. Koncentracije spojeva i valne duljine ozračivanja za studirane spojeve.

3.6.1. <u>Fotokemija 6-(2-hidroksi-2-adamantil)-6-(4-hidroksifenil)naftalena (12) i 6-(2-hidroksi-2-adamantil)-6-(4-metoksifenil)naftalena (54) u CH₃OH-H₂O (4:1)</u>



Pripremljene su otopine spojeva **12** i **54** jednakih koncentracija u CH_3OH-H_2O (4:1), propuhane dušikom 20 min i istovremeno ozračivane u Luzchem reaktoru s 8 lampi na 300 nm. Utvrđeno je kako je nakon 30 min ozračivanja spoj **12** dao fotoprodukt **58** u konverziji od 93 %, dok je kod spoja **54** konverzija u **54Me** u istom vremenu bila svega oko 2 %.

3.6.2. <u>Fotokemija 3-(difenilhidroksimetil)-2-antrola (16) i</u> 2-metoksi-3-(difenilhidroksimetil)antracena (94) u MeOH-H₂O (4:1)



Pripremljene su otopine spojeva **16** i **94** jednakih koncentracija u CH_3OH-H_2O (4:1), propuhane dušikom 20 min i istovremeno ozračivane u Luzchem reaktoru s 8 lampi na 350 nm. HPLC analizom je utvrđeno da u vremenu u kojem spoj **16** daje 72 % konverzije u fotoprodukt **71**, spoj **94** ostaje nepromijenjen te ne daje fotoprodukt **97**.

3.7. Određivanje kvantnih prinosa reakcije fotometanolize

Kvantni prinosi reakcije fotometanolize u svim mjerenjima određivani su u N₂propuhanim otopinama CH₃OH-H₂O (4:1), kojima je izmjerena apsorbancija pri 254 nm i koja je u rasponu 0,4-0,8. Uz otopine spojeva, istovremeno su ozračivane i otopine jednog do tri aktinometra u posudama potpuno jednake geometrije (u kivetama za snimanje UV-vis spektara s optičkim putem l = 1 cm) i uz jednak volumen svih ozračivanih otopina. Ozračivanje je provedeno u Luzchem reaktoru s 1 ili 2 niskotlačne Hg-lampe na 254 nm. Sve kivete su tijekom ozračivanja postavljene na jednakoj udaljenosti od izvora zračenja, kako bi se osiguralo da jednak fotonski tok dolazi iz izvora do svakog uzorka/aktinometra. Na taj način će ozračenost svih otopina biti jednaka (ozračenost je množina fotona koja pada na jedinicu površine). Kao aktinometri su korišteni ferioksalat ($\Phi_{254} = 1,25$),^{139,140} KI/KIO₃ ($\Phi_{254} = 0,74$)^{140,141} i valerofenon ($0,65 \pm 0,03$).¹⁴².

Kvantni prinos fotokemijske reakcije je po definiciji:

$$\Phi = \frac{n(\text{fotoprodukta})}{n(\text{apsorbiranih fotona})}$$
(1)

S obzirom da u otopinama uzoraka i aktinometra valerofenona ne dolazi do totalne apsorpcije (jer je A u rasponu 0,4-0,8), treba uzeti u obzir da je:

$$n(apsorbiranih fotona) = n(ukupno fotona) \times (1-T)$$
 (2)

gdje je *T* transmitancija. Kod ferioksalatnog i KI/KIO₃ aktinometra je pri 254 nm apsorbancija jako velika (A>3), pa je dobra aproksimacija da je množina apsorbiranih fotona jednaka ukupnoj množini fotona koja pada na površinu kivete. Konverzije spojeva u fotoprodukte vođene su do maksimalno 20 %, s obzirom da svi fotoprodukti također apsorbiraju zračenje valne duljine od 254 nm pa bi pri većim konverzijama došlo do pogreške u određivanju kvantnih prinosa. Konverzije su za spojeve i aktinometar valerofenon određene HPLC-om, a za ostala dva aktinometra UV-vis spektroskopijom.

Bit mjerenja je odrediti brojnik i nazivnik u izrazu (1). Brojnik (množina nastalog fotoprodukta) se dobiva iz mjerenja konverzije početnog spoja u fotoprodukt (HPLC analizom), a nazivnik (množina apsorbiranih fotona) iz konverzije aktinometra i transmitancije otopine spoja.

Broj apsorbiranih (tj. ukupni broj) fotona za ferioksalatni aktinometar određen je iz:

$$n(\text{apsorbiranih fotona}) \approx n(\text{ukupnofotona}) = \frac{\Delta A_{510} \times V_{\text{irr}}}{\varepsilon_{510} \times \ell \times \Phi_{\text{lit}}} \times \frac{V_{\text{phen}}}{V_{\text{irr}}}$$
(3)

§ 3. Eksperimentalni dio

gdje su:

ΔA_{510}	razlika u apsorbanciji pri 510 nm za ozračeni i neozračeni uzorak aktinometra
$V_{ m irr}$	volumen otopine koji je ozračen
$V_{\rm phen}$	volumen dodane otopine fenantrolina
ϵ_{510}	molarni apsorpcijski koeficijent za [Fe(phen) ₃] ²⁺ , koji iznosi 11100 mol ⁻¹ dm ³ cm ⁻¹
l	duljina optičkog puta (1 cm u svim eksperimentima)
${I\!\!\!/}_{ m lit}$	kvantni prinos aktinometra, poznat iz literature, 139,140 $\Phi_{254} = 1,25$

Broj apsorbiranih (tj. ukupni broj) fotona za KI/KIO3 aktinometar određen je iz:

$$n(\text{apsorbiranih fotona}) \approx n(\text{ukupno fotona}) = \frac{\Delta A_{352} \times V_{irr}}{\varepsilon_{352} \times \ell \times \Phi_{lit.}}$$
(4)

gdje su:

 ΔA_{352} razlika u apsorbanciji pri 352 nm za ozračeni i neozračeni uzorak aktinometra

*V*_{irr} volumen otopine koji je ozračen

 ϵ_{352} molarni apsorpcijski koeficijent za trijodid, I₃⁻, u otopini koja sadrži smjesu jodida (I⁻) i jodata (IO₃⁻). Iznosi 27600 mol⁻¹ dm³ cm⁻¹

l duljina optičkog puta (1 cm u svim eksperimentima)

 Φ_{lit} kvantni prinos aktinometra, poznat iz literature,^{140,141} $\Phi_{254} = 0,74$. Kako ovisi o koncentraciji jodidnih iona i temperaturi ($\vartheta / \circ C$), korekcije se vrše upotrebom izraza:

$$c(\mathbf{I}^{-}) = A_{300} / 1,061 \quad \text{[mol dm}^{-3}\text{]}$$
$$\boldsymbol{\Phi} = 0,75 \times [1 + 0,02(\vartheta - 20,7)] \times [1 + 0,23(c(\mathbf{I}^{-}) - 0,577)]$$

Broj apsorbiranih fotona kod aktinometra valerofenona određen je ponešto drukčijim izrazom, s obzirom da je otopina valerofenona razrijeđena pa ne dolazi do totalne apsorpcije:

$$n(\text{apsorbiranih fotona}) = n(\text{ukupno fotona}) \times (1-T) = \frac{A_{254} \times V_{\text{irr}} \times x(\text{acetofenon})}{\varepsilon_{254} \times \ell \times \Phi_{\text{lit}} \times (1-T)}$$
(5)

gdje su:

	A_{254}	apsorbancija	otopine	valerofenona	pri 254 nm,	izmjerena	prije	ozračivanja	l
--	-----------	--------------	---------	--------------	-------------	-----------	-------	-------------	---

$V_{ m irr}$	volumen	otopine	koji	je o	ozračen
--------------	---------	---------	------	------	---------

l duljina optičkog puta (1 cm u svim eksperimentima)

 Φ_{lit} kvantni prinos aktinometra, poznat iz literature,¹⁴² $\Phi_{254} = 0.65 \pm 0.03$.

Kad je mjerenje provedeno istovremeno s više aktinometara (i jednakim volumenom otopine aktinometara, tj. jednakom površinom otopine na koju pada zračenje), vrijednosti množine fotona dobivene iz izraza (3)-(5) moraju se podudarati ako je mjerenje dobro provedeno. To je ujedno i interna kontrola ovog mjerenja, čime ono dobiva na vjerodostojnosti.

Ukoliko se povežu konverzija spoja u fotoprodukt s koncentracijom spoja, izraz (1) poprima oblik:

$$\Phi = \frac{A_{254} \times V_{irr} \times x(\text{fotoprodukta})}{\varepsilon_{254} \times \ell \times n(\text{fotona})(1-T)}$$
(6)

gdje su:

A_{254}	apsorbancija otopine spoja pri 254 nm, izmjerena prije ozračivanja
V _{irr}	volumen otopine koji je ozračen
<i>x</i> (fotoprodukta)	množinski udio nastalog fotoprodukta
E ₂₅₄	molarni apsorpcijski koeficijent za početni spoj
l	duljina optičkog puta (1 cm u svim eksperimentima)
n(fotona)	množina fotona izračunata iz konverzije aktinometr(a)ra

Kvantni prinosi prikazani u rezultatima i raspravi ove disertacije su srednja vrijednost triju mjerenja. U tablici 7 prikazano je s kojim su aktinometrima određivani kvantni prinosi za pojedine skupine derivata.

Spojovi	Aktinometar			
Spojevi	Ferioksalat	KI/KIO ₃	Valerofenon	
Mannichovi derivati 4-7	+	+	+	
Naftalenski derivati 8-13	_	_	+	
Antracenski derivati 14-19	+	+	+	

Tablica 7. Aktinometri korišteni u određivanju kvantnih prinosa fotometanolize u CH₃OH-H₂O (4:1) za spojeve **4-19**.

3.8. UV-vis apsorpcijska i fluorescencijska mjerenja

3.8.1. <u>pH titracije</u>

Snimanje spektara je provedeno u kvarcnoj kiveti duljine optičkog puta 1 cm, koja je termostatirana na 25 °C. Titracija je provedena u staklenoj čaši čiji je sadržaj miješan magnetskom mješalicom (sobna temperatura). pH je mjeren kombiniranom staklenom elektrodom (Mettler Toledo InLab[®] Easy BNC) priključenom na potenciometar Mettler Toledo SevenMulti, koji je prije mjerenja kalibriran s dva pufera (pH = 4,00 ± 0,02 i 7,00 ± 0,02). Početni volumen otopine koja se titrira bio je 120 mL. Pripremljene su otopine spoja koji se titrira točno poznate koncentracije, uz dvostruku provjeru – vaganjem i kasnije izračunom koncentracije iz apsorbancije preko poznatog molarnog apsorpcijskog koeficijenta. Vrijednost pH otopine podešena je dodatkom poznatog volumena otopine kiseline (H₂SO₄, 0,01, 0,1 ili 1 mol dm⁻³) ili lužine (NaOH, 0,01, 0,1 ili 1 mol dm⁻³). Titracije su provedene iz kiselog prema lužnatom području. Snimani su UV-vis, odnosno fluorescencijski spektri otopine spoja pri različitim vrijednostima pH, čime su dobivene titracijske krivulje. Podaci su obrađeni programom Specfit, koji se koristi za multivarijatnu obradu podataka,¹⁴³ te su dobivene p K_a vrijednosti s pripadajućim standardnim odstupanjima.

3.8.2. Određivanje kvantnih prinosa fluorescencije

Kvantni prinosi fluorescencije određeni su kod Mannichovih derivata **4-7** upotrebom anisola u cikloheksanu kao standarda,¹⁴⁴ a kod naftalenskih **8-13** i antracenskih derivata **14-19** upotrebom kinin-sulfata kao standarda.¹⁴⁵ Mjerenje je provedeno tako da su pripremljene otopine spojeva i standarda apsorbancija <0,1 pri valnoj duljini pobude te su propuhane 20 min s N₂. Nakon što su izmjerene apsorbancije, snimljeni su emisijski fluorescencijski spektri za sve otopine pri potpuno jednakim uvjetima (širine ulazne i izlazne pukotine nisu mijenjane tijekom provedbe eksperimenta). Dobivene fluorescencijske vrpce su integrirane, te su uvrštavanjem u izraz (7) izračunati kvantni prinosi fluorescencije.

$$\Phi = \Phi_{\rm R} \times \frac{I}{I_{\rm R}} \times \frac{(1-T)_{\rm R}}{(1-T)} \times \left(\frac{n}{n_{\rm R}}\right)^2 \tag{7}$$

- *I* integral emisije otopine spoja
- $I_{\rm R}$ integral emisije otopine standarda
- T transmitancija otopine spoja
- $T_{\rm R}$ transmitancija otopine standarda
- *n* indeks loma otopine spoja
- $n_{\rm R}$ indeks loma otopine standarda

3.8.3. Vremenski razlučena fluorescencijska mjerenja

Vremenski razlučena fluorescencijska mjerenja provedena su na instrumentu Edinburgh OB920, opremljenim svjetlećim diodama (LED) različitih valnih duljina. Valna duljina pobude je bila: 265 nm (kod Mannichovih derivata *p*-krezola), 310 nm (kod naftalenskih derivata), odnosno 375 nm (kod antracenskih derivata). Krivulje opadanja fluorescencije dobivene su upotrebom tehnike vremenski koreliranog brojenja pojedinačnih fotona u 1023 kanala. Funkcija odziva instrumenta (upotrebom suspenzije silikagela u vodi) i opadanja fluorescencije nakon pobude snimana je dok nije postignuto 3×10^3 signala po kanalu

u kojem je maksimum. Poluširina funkcije odziva instrumenta je bila tipično u rasponu 0,2-1,5 ns. Vremenski inkrement po kanalu bio je 0,020 ns (kod Mannichovih derivata *p*-krezola), 0,02; 0,049 ili 0,098 ns (kod naftalenskih derivata), odnosno 0,024 ns (kod antracenskih derivata). Dobiveni histogrami obrađeni su upotrebom nelinearne metode najmanjih kvadrata korištenjem Marquardt-Levenbergove minimizacije, što je uključeno u softver instrumenta. Vremena života i predeksponencijalni faktori su određeni minimizacijom χ^2 . Dodatna grafička metoda korištena je za provjeru slaganja kvalitete dobivenog fita, koja uključuje ovisnost razlike eksperimentalne i izračunate vrijednosti fluorescencije o vremenu.

3.9. Laserska pulsna fotoliza (LFP)

Sva mjerenja koja uključuju lasersku pulsnu fotolizu (engl. laser flash photolysis, LFP) proveo je dr. Basarić na University of Victoria. LFP uređaj je opisan u radu C. Bohne.¹⁴⁶ Sastoji se od Quanta-Ray Lab 130-4 pulsnog Nd:YAG lasera s emisijom pri 266 ili 355 nm, proizvođača Spectra Physics. Energija pulsa je <50 mJ s trajanjem pulsa od 10 ns. U mjerenjima su korištene kivete dimenzija 7×7 mm. Otopine su prije mjerenja propuhane s N₂ ili O₂ kroz 20 min. Apsorbancije pri 266 ili 355 nm su bile oko 0,3-0,4.

§ 4. REZULTATI I RASPRAVA

4.1. Pregled vlastitih istraživanja

U okviru ove disertacije pripravljene su tri serije spojeva – prekursora kinon-metida, koji su derivati benzena, naftalena i antracena. Sve pripravljene spojeve karakteriziraju vrpce u apsorpcijskim spektrima oko 300 nm ili u području većih valnih duljina, što je važno jer otvara mogućnosti primjene u biološkim sustavima. Kratkovalno UV zračenje je štetno za stanice; tako je primjerice za UVB zračenje (280-315 nm) poznato da inducira mutacije DNA koje rezultiraju nastankom raka.¹⁴⁷ Stoga je za stvarnu biološku primjenu fotokemijski generiranih QM vrlo poželjno da prekursori apsorbiraju pri valnim duljinama >350 nm (detaljnije opisano u §2.4.4). Za primjenu QM u biološkim sustavima važno je razumijevanje kemije fotogeneriranih QM, pa je zato važno studirati mehanizme fotokemijskih reakcija nastajanja tih reaktivnih intermedijera, kao i reakcija u kojima oni sudjeluju. Mehanizmi fotokemijskih reakcija studirani su provedbom preparativnih ozračivanja i izolacijom produkata, kao i upotrebom spektroskopskih tehnika. Provedena su i biološka ispitivanja antiproliferativne aktivnosti fotokemijski generiranih QM na humanim staničnim linijama karcinoma.

Prvi dio disertacije obuhvaća istraživanje reakcije fotodehidratacije u jednostavnim modelnim spojevima **1-3** (slika 34), kako bi se detektirali reakcijski intermedijeri i dobio bolji uvid u mehanizam reakcije. Postoji velik broj objavljenih radova u kojima je opisano kako fotodehidratacijom iz hidroksimetilfenola u otopinama nastaju QM. Međutim, u radu Popika i suradnika predložen je mehanizam u kojem su primarni intermedijeri fotokemijske reakcije dehidratacije benzokseti (BO), koji se otvaraju u odgovarajuće QM.⁷⁶ Meier u svom preglednom članku⁷⁹ navodi kako su BO nestabilniji od odgovarajućih QM te stoga ne mogu egzistirati u otopinama pri sobnoj temperaturi zbog mogućnosti brze izomerizacije u stabilnije QM. Kako bismo utvrdili mogu li zaista nastati i BO, odlučili smo se istražiti reakciju fotodehidratacije u jednostavnim modelnim spojevima **1-3**. Provedene su fotokemijske reakcije pri kriogenim uvjetima (14 K) te je fotosmjesa okarakterizirana IR spektroskopijom.



Slika 34. Spojevi korišteni u fotokemiji pri kriogenim uvjetima.

Drugi dio istraživanja obuhvaća studij mehanizama nastajanja QM u reakcijama fotodeaminacije iz Mannichovih derivata *p*-krezola **4** i **6** i njihovih odgovarajućih soli **5** i **7** (slika 35). U literaturi je poznato da aminometilni derivati fenola imaju znatno veće kvantne prinose nastajanja QM u usporedbi s odgovarajućim hidroksimetilfenolima.^{8a} Nadalje, prednost derivata koji su soli je bolja topljivost u vodi i to što nemaju nukleofilni centar – slobodan aminski dušik (kao kod Mannichovih baza) koji može reagirati s QM i na taj način skratiti njegovo vrijeme života. Međutim, mehanizam reakcije deminacije u pobuđenom stanju do danas nije istražen.



Slika 35. Mannichovi derivati p-krezola.

U nastavku istraživanja povećan je kromofor ugradnjom još jednog fenilnog prstena, kao logičan nastavak istraživanja provedenih na bifenilnim derivatima. Kako je već opisano u literaturnom pregledu (§2.4.4), iz bifenilnih derivata su reakcijom fotodehidratacije generirani QM s visokim kvantnim prinosima, a na humanim staničnim linijama karcinoma opaženo je povećanje antiproliferativnog učinka uz ozračivanje. To se može objasniti fotokemijskim generiranjem QM.²¹ Na primjeru bifenilnih derivata, dizajnirana je nova serija spojeva u kojima je jedan fenilni prsten zamijenjen naftalenskim, čime se valna duljina maksimuma apsorpcije pomiče prema većim valnim duljinama. Pripravljena je serija naftilfenola **8-13** u kojima je naftalenski prsten razmaknica između *p*-fenola i OH skupine na benzilnom položaju (slika 36). Ispitana je fotokemijska reaktivnost molekula u reakcijama fotosolvolize i učinkovitost fotokemijskog nastajanja QM. Cilj ovog ispitivanja bio je pronaći optimalan

položaj supstitucije na naftalenskom kromoforu za najveću učinkovitost reakcije dehidratacije.



Slika 36. Naftalenski derivati – prekursori kinon-metida.

Daljnje povećanje kromofora postignuto je uvođenjem antracenske jedinice. Tako su pripravljeni prekursori QM 14-19 (slika 37) čija je valna duljina apsorpcijskog maksimuma na više od 350 nm, što je bio konačni cilj zbog potencijalne primjene u biološkim sustavima, uz izbjegavanje za stanice štetnog UV-zračenja. Derivati antracena zanimljivi su i stoga što je za antracen poznato da se može interkalirati između parova baza u DNA,¹⁴⁸ za što je pretpostavljeno da bi moglo biti korisno svojstvo s obzirom da dovodi reagens na mjesto gdje se treba odviti fotokemijska reakcija. Sličan pristup uspješno su koristili Rokita i suradnici.^{39d} Fotokemijska reaktivnost i mehanizmi reakcija studirani su preparativnim ozračivanjima, fluorescencijskom spektroskopijom i LFP-om. Na serijama naftilfenolnih i antracenskih spojeva provedena su ispitivanja antiproliferativne aktivnosti uz i bez ozračivanja.



Slika 37. Antracenski derivati – prekursori kinon-metida.

4.2. Istraživanje mehanizma reakcije fotodehidratacije pri kriogenim uvjetima (14 K)

Poznato je da QM mogu reverzibilno izomerizirati u odgovarajuće BO (shema 21), za koje se u literaturi navodi kako su stabilni samo pri kriogenim temperaturama.¹⁴⁹ Zbog svoje nestabilnosti BO nisu pogodni za upotrebu u sintezi, čak niti in situ generirani, već je pogodno raditi s *in situ* generiranim QM.⁷⁹ Reakcije izomerizacije analogne izomerizaciji QM u BO poznate su i kod benzotieta, sumpornih analoga BO, koji umjesto kisikovog atoma u četveročlanom prstenu imaju sumpor.¹⁵⁰ Međutim, za razliku od BO i QM, benzotieti su puno stabilniji od odgovarajućih tiokinon-metida.⁷⁹ Iz tog razloga se svojstva BO i benzotieta ne mogu dovoditi u korelaciju.⁷⁷ Osim nekoliko primjera supstituiranih benzokseta koji su u otopini stabilni kratko vrijeme pri niskim temperaturama,¹⁵¹ opisano je da benzokseti mogu biti intermedijeri nekih reakcija, npr. u reakciji N,N-dialkilformamida s benzinom.¹⁵² Potvrđeno je da je velik broj objavljenih struktura stabilnih spojeva koje u sebi sadrže BO zapravo pogrešan.⁷⁹ Osim rada kojeg je objavio Popik (shema 20),⁷⁶ u literaturi nema primjera gdje je BO generiran reakcijom fotodehidratacije iz odgovarajućih hidroksibenzilnih alkohola, ali je poznato da fotodehidratacijom u otopini sigurno nastaju QM.⁷⁰ Stoga se činilo zanimljivim istražiti da li fotodehidratacija kod takvog tipa spojeva pri određenim uvjetima može rezultirati nastankom BO, te da li je QM ili BO primarni intermedijer koji nastaje (shema 36). Osim nesupstituiranih QM, odnosno BO, zanimljivo bi bilo istražiti može li se i iz adamantanskog derivata 3, za kojeg je poznato da u otopini fotodehidratacijom generira dugoživući QM, dobiti BO. Kako literatura govori u prilog tome da su BO stabilni samo na niskim temperaturama, odlučili smo eksperimente fotodehidratacije provoditi pri kriogenim uvjetima (14 K).



Shema 36. Fotodehidratacija u spoju 1.

Eksperimenti su provedeni pri 14 K uz ozračivanje niskotlačnom živinom lampom (254 nm) i promjene su praćene IR spektroskopijom. Korištene su različite tehnike nanošenja uzorka, što je detaljno opisano u eksperimentalnom dijelu (§3.2.3-§3.2.6). Pokazalo se da je za fotoreaktivnost pri 14 K upravo tehnika nanošenja uzorka od velikog utjecaja. Tako npr. kad je spoj pripravljen u obliku KBr pastile ili argonske matrice nije primijećena nikakva promjena uslijed ozračivanja, dok se nanošenje tehnikom epitaksije pokazalo kao najbolja metoda, pri čemu je ozračivanje dovelo do promjena u IR spektrima.

Provedbom eksperimenata utvrđeno je da ne dolazi do fotodehidratacije u spojevima **1-3** ukoliko se ozrače UV-om pri sobnoj temperaturi i tlaku u KBr pastili. Međutim, kod spoja **2** primijećeno je da zagrijavanjem pastile do 300 °C dolazi do promjene boje u žutu, vjerojatno uslijed nastajanja QM termičkom dehidratacijom. Žuta boja nestaje produljenim grijanjem ili nakon prestanka zagrijavanja, a u IR spektru KBr pastile nakon grijanja može se primijetiti samo pad transmitancije u cijelom području valnih brojeva i donekle proširivanje već postojećih signala i vrpci. Navedena opažanja mogu se objasniti termičkom dehidratacijom spoja, čime se generira odgovarajući QM odgovoran za žutu boju. Daljnjim zagrijavanjem boja nestaje vjerojatno uslijed raspada spoja. Boja također nestaje hlađenjem, što je najvjerojatnije uzrokovano reakcijom QM s matricom (KBr) i vlagom iz zraka.

Utvrđeno je da spoj **1** ne podliježe fotodehidrataciji pri 14 K kada je uzorak pripremljen u obliku KBr pastile, tankog filma ili argonske matrice. Također, spojevi **2** i **3** ne podliježu fotodehidrataciji kad su pripremljeni u obliku KBr pastile, dok spoj **2** ne podliježe fotodehidrataciji pri 14 K niti kad je pripremljen u obliku tankog filma. Epitaksiju spoja **3** je jako teško provesti zbog loše hlapljivosti spoja te su se takvi eksperimenti pokazali vrlo nereproducibilnima. Kod pokušaja epitaksije spoja **2** također se javljaju problemi s lošom hlapljivosti spoja, a ukoliko se spoj jače zagrijava dolazi do raspadanja spoja, što se primijećuje po žutom sublimatu na staklenom dijelu aparature. Žuta boja je vjerojatno uzrokovana termičkom dehidratacijom, koja je već primijećena i opisana kod zagrijavanja spoja **2** pripremljenog u obliku KBr pastile. Opažanja iz eksperimenata govore u prilog tome da je kod spoja **2** termička dehidratacija proces koji se događa puno lakše nego kod spojeva **1** ili **3**, vjerojatno zbog razlike u relativnoj stabilnosti odgovarajućih QM. Očekivano je da je QM supstituiran adamantanom puno stabilniji od nesupstituiranog. To potvrđuju i vremena života tih tranzijenata kad su generirani u otopinama: **QM2** ima vrijeme života $\tau = 0,002$ s u H₂O.

Zbog navedenih razloga reakcija fotodehidratacije pri kriogenim uvjetima studirana je samo na spoju **1**.

4.2.1. Fotodehidratacija spoja 1 pri kriogenim uvjetima

Depozicija spoja **1** izvršena je epitaksijom na pločicu CsI (14 K) uz vakuum $5,5 \times 10^{-5}$ mbar, bez dodatnog zagrijavanja jer je pri tako visokom vakuumu spoj već dovoljno hlapljiv. Kad je nanesena dovoljna količina spoja na CsI pločicu, stakleni dio gdje se nalazi ostatak spoja hlađen je tekućim dušikom kako ne bi i dalje dolazilo do isparavanja i nanošenja novih slojeva spoja. Snimljeni su IR spektri spoja nakon epitaksije (slika 38, crno). Iako su neki signali u spektru pomaknuti nekoliko cm⁻¹ desno ili lijevo, ili su promijenjenih relativnih intenziteta ukoliko se spektar usporedi sa spektrom snimljenim u KBr pastili pri sobnoj temperaturi, zbog sličnosti dvaju spektara može se zaključiti da je na pločici CsI zaista spoj **1**. Opažene razlike vjerojatno se mogu pripisati utjecaju temperature, međutim i fazne promjene mogu imati osobit utjecaj na izgled IR spektara.¹⁵³ Uzorak sniman u obliku KBr pastile sastoji se od sitnih kristalića jednolično raspršenih u KBr, dok je uzorak u obliku epitaksije vjerojatno amorfne strukture, s obzirom da dolazi do vrlo naglog hlađenja para spoja pa su molekule donekle nasumično raspoređene. Navedene činjenice treba imati na umu pri usporedbi svih eksperimentalno dobivenih spektara (tehnika epitaksije) s literaturno poznatim (obično KBr pastila, film ili Ar-matrica).

Uzorak spoja **1** je na pločici CsI u kriostatu pri 14 K ozračivan niskotlačnom UVlampom (100 W) te su snimani IR spektri nakon 1, 5, 15, 30, 60, 90, 120 i 150 min ozračivanja. Utvrđeno je da se spektri mijenjaju uslijed ozračivanja, pojavljuju se novi signali i nakon 150 min daljnjim ozračivanjem ne događaju se više nikakve nove promjene (slika 38, crveno). Spektar snimljen nakon 2,5 h fotolize sastoji se uglavnom od signala i vrpci početnog spoja, koji se vjerojatno zbog niskog kvantnog prinosa fotoreakcije u ovim uvjetima tek djelomično preveo u produkte. Novi signali koji su nastali nakon ozračivanja označeni su strelicama na slici 38a. S obzirom da je spektar uglavnom prekriven apsorpcijom neizreagiranog početnog spoja, za očekivati je da novi signali koji su se pojavili pripadaju jakim vrpcama u spektrima nastalih intermedijera, dok su srednje i slabe vrpce ostale sakrivene ispod apsorpcije spoja **1**. Iz tog razloga pri usporedbi eksperimentalnih spektara s literaturno poznatim za **QM1** i **BO1** uzete su u obzir samo jake vrpce (s, vs). Ukoliko se novi signali u IR spektru nakon fotolize usporede s literaturno poznatim signalima **QM1** i **BO1** (s i vs vrpce),⁸⁰ dobiva se dobro slaganje (slika 38b), što govori u prilog tome da su fotolizom nastali i **QM1** i **BO1**. Za **QM1** je vrlo karakterističan signal pri 1668 cm⁻¹ koji pripada vibraciji karbonilne skupine, dok je za **BO1** karakterističan signal pri 1453 cm⁻¹ koji se može pripisati vibraciji CH₂ skupine (striženje).



Slika 38. Normalizirani IR spektri: (a) spoja 1 nanesenog epitaksijom na pločicu CsI: prije ozračivanja (—), nakon 2,5 h ozračivanja (—) i nakon povratka na sobnu temperaturu (—);
(b) nakon 2,5 h ozračivanja, uz usporedbu s literaturno poznatim signalima QM1 i BO1.⁸⁰

Nakon 2,5 h ozračivanja primjetno je da je pločica CsI žute boje, što je za očekivati ukoliko je nastao **QM1** ($\lambda_{max} = 395$ nm).¹⁵⁴ Nakon što je isključeno hlađenje, kako temperatura raste primijećen je nestanak žute boje, što je dodatna potvrda da je žuti spoj zapravo reaktivni intermedijer, najvjerojatnije **QM1**, koji povišenjem temperature nestaje zbog kemijskih reakcija (međusobno između molekula **QM1**, s H₂O, s KBr iz pločice). Snimljen je IR spektar nakon spontanog grijanja kriostata na sobnu temperaturu (slika 38, plavo). Ukoliko je pri 14 K fotokemijski nastao **QM1**, s obzirom na literaturu,¹⁵⁴ za očekivati je da povišenjem temperature on dimerizira, pri čemu u početku nastaje dimer **20** koji je nestabilan i podliježe reakciji s još jednim, odnosno dva **QM1** dajući smjesu trimera **21** i stabilnog tetramera **22** (shema 37).



Shema 37. Polimerizacija QM1.¹⁵⁴

Snimljeni IR spektri nakon grijanja na sobnu temperaturu pokazuju jako dobro slaganje sa spektrom tetramera **22** poznatim iz literature (slika 39a). Ukoliko se napravi grafički prikaz u kojem je na apscisi prikazan literaturno poznati valni broj apsorpcijskog maksimuma, a na ordinati valni broj maksimuma iz eksperimentalno dobivenog spektra te se napravi linearna regresija, dobije se podatak o slaganju eksperimentalnih rezultata s literaturno poznatim. Što je bolje slaganje tih rezultata, to je nagib dobivenog pravca bliži vrijednosti 1. Na taj način je napravljena korelacija između literaturno poznatih signala i eksperimentalno opaženih te je dobiveno izvrsno slaganje (slika 39b). Iz toga se može zaključiti da se zaista radi o tetrameru **22**, koji je mogao nastati jedino iz **QM1**, pa je to potvrda da je u fotosmjesi zaista postojao **QM1**. Utvrđeno je da je eksperiment vrlo reproducibilan, u ukupno pet ponavljanja dobiveni su identični rezultati.



Slika 39. (a) Usporedba eksperimentalnih spektara snimljenih nakon grijanja kriostata na sobnu temperaturu sa spektrima tetramera **22** poznatim iz literature i (b) korelacija između signala tih dvaju spektara.¹⁵³

Do sada opisani eksperimenti dali su jaku indikaciju o nastajanju **QM1** reakcijom fotodehidratacije iz **1** pri 14 K, pa je zato dodatno proveden pokušaj neizravnog dokazivanja **QM1** u reakciji s etil-vinil-eterom (EVE). Poznato je da QM reagiraju s elektronima bogatim dienofilima,^{18,19} pa je za očekivati da će **QM1** u reakciji s EVE dati produkt 2-etoksikroman **23** (shema 38), čiji je IR spektar poznat iz literature.¹⁵⁵



Shema 38. Reakcija QM1 s EVE.

Nakon 2,5 h ozračivanja spoja 1 na pločici CsI (nakon što daljnje ozračivanje više ne uzrokuje nove promjene u spektrima), kondenzirane su pare EVE na pločicu (iako vrlo mala količina, sigurno se radi o suvišku ukoliko se razmatraju ekvivalenti). Nakon isključivanja hlađenja dolazi do polaganog hlapljenja suviška EVE, a istovremeno bi trebalo zbog povišenja temperature doći i do Diels-Alderove reakcije između QM1 i EVE. Nakon što je u vakuumu $(5,5\times10^{-5} \text{ mbar})$ ishlapio cjelokupni suvišak EVE snimljen je IR spektar koji na prvi pogled ne izgleda puno drugačije nego prije, no pažljivom analizom mogu se utvrditi neke vrlo male razlike (slika 40). Te razlike mogu biti posljedica nastanka produkta 23, ali i utjecaja promjene temperature na IR spektre. Nadalje, ukoliko se spektar spoja 23 poznat iz literature usporedi sa spektrom nakon fotolize, uočljivo je dobro slaganje samo nekih signala, ali također i izostanak nekih drugih signala (slika 40b). Kako signali u spektru nakon fotolize uglavnom pripadaju signalima početnog spoja 1, a promjene nakon dodatka EVE na fotolizat su premale, s obzirom na sve navedeno ne može se donijeti konkretan zaključak o nastanku fotoprodukta 23. Dodatno, za očekivati je da je spoj 23 lako hlapljiv, pa ukoliko je u vakuumu od 10⁻⁵ mbar i nastao, prilikom povišenja temperature vjerojatno je djelomično ili potpuno ishlapio. Zbog navedenih razloga dobiveni rezultati nisu dovoljno dobar dokaz za QM1 u reakciji s EVE.



Slika 40. Korelacija eksperimentalnih podataka iz IR spektara i literaturno poznatih apsorpcijskih maksimuma za 2-etoksikroman.

Tomioka je pokazao da ozračivanjem **QM1** valnim duljinama >350 nm u Ar-matrici nastaje **BO1** (shema 22).⁸⁰ Međutim, u našim uvjetima nastali **QM1** nije uspješno preveden u odgovarajući **BO1** ozračivanjem visokotlačnom UV-lampom kroz filter od pyrex stakla (λ >300 nm). Tomioka je eksperimente provodio u argonskim matricama, dok se ovdje radi o epitaksiji, te se može pretpostaviti da je ta razlika vjerojatno uzrok razlike u fotoreaktivnosti. Moguće objašnjenje je nizak kvantni prinos nastanka **BO1** iz **QM1** kad imamo epitaksiju, za razliku od slučaja kad se reakcija odvija u argonskoj matrici.

Spektar snimljen nakon vraćanja na sobnu temperaturu, kao i žuta boja pločice nakon fotolize i nestanak boje prilikom zagrijavanja, te vrpce tetramera 22 u spektru snimljenom nakon vraćanja na sobnu temperaturu snažno ukazuju na to da je u fotosmjesi postojao QM1. Također, vrpce u spektrima nakon fotolize ukazuju i na postojanje BO1. BO1 u reakcijama s dienofilima ne reagira, a kad bi reagirao s nukleofilom (npr. metanolom) dao bi isti produkt kao QM1, pa ih se na taj način ne bi moglo razlikovati. Rezultati eksperimenata bili bi puno jednoznačniji kad bi se mogla postići veća konverzija, što nažalost nije moguće zbog filterefekta zbog kojeg je UV-zračenje jako apsorbirano u prvih par slojeva molekula pa u dublje slojeve ni ne dopire te tako niti ne može uzrokovati fotokemijsku promjenu. Zračenje također apsorbiraju i produkti. Rješenje za taj problem bilo bi raditi sa što je moguće tanjim slojevima spoja 1 u epitaksiji. Međutim, tu se javlja ograničenje u vidu osjetljivosti instrumenta, što je glavni razlog odustajanja od još tanjih slojeva. Što su slojevi spoja tanji, to je u IR spektrima omjer signal/šum manji, pa postaje jako teško razlikovati stvarne signale od signala šuma. Također, u kriogenim eksperimentima je uvijek prisutna vlaga, čija se količina povećava s

vremenom trajanja eksperimenta, što se primijećuje po povećavanju vrpci koje odgovaraju vibracijama molekula vode, ali i po smanjenju transmitancije u čitavom području snimanja, što počinje prekrivati ionako slabe vrpce spoja. Stoga opisani eksperimenti vjerojatno predstavljaju maksimum rezultata koji se može dobiti upotrebom navedenog instrumentalnog postava.

Navedeni eksperimenti prvi su primjer reakcije fotodehidratacije hidroksibenzilnog alkohola (i sličnih derivata općenito) pri kriogenim uvjetima u čvrstom stanju. Opisani eksperimenti ne pružaju izravan dokaz mehanizma reakcije fotodehidratacije. Međutim, mogu se predložiti dvije logične mogućnosti koje su prikazane shemom 39. Eksperimentima je nedvojbeno dokazano da su produkti fotodehidratacije pri 14 K **QM1** i **BO1**.



Shema 39. Mogući mehanizmi nastanka QM1 i BO1 fotodehidratacijom spoja 1.

Ukoliko se fotodehidratacija odvija usklađenim mehanizmom (shema 39a), primarni fotoprodukt trebao bi biti **QM1**, za koji je iz literature poznato kako može pri ozračivanju duljim valnim duljinama (>350 nm) prelaziti u **BO1**. Međutim, kako smo vidjeli u eksperimentima, ozračivanje duljim valnim duljinama nije uzrokovalo nikakvu promjenu detektabilnu IR-om, pa možemo smatrati da u provedenim eksperimentima **BO1** ne nastaje iz **QM1**, zbog čega je vjerojatniji stupnjeviti mehanizam prikazan na shemi 39b. U stupnjevitom mehanizmu najprije dolazi do fotodisocijacije fenolne OH skupine na susjednu alkoholnu OH skupinu duž već postojeće vodikove veze, pri čemu nastaje zwitterion **1zw**. Iz **1zw** mogu nastati i **BO1** i **QM1**, ovisno da li je sljedeći korak eliminacija ili intramolekulska nukleofilna supstitucija. Dodatno, kako **BO1** ima sačuvanu benzensku jezgru koja je kromofor, vjerojatno

ima maksimum u apsorpcijskim spektrima vrlo sličan kao početni diol 1. Stoga je za očekivati da ako ozračivanjem spoja 1 UV-zračenjem od 254 nm primarno nastaje **BO1**, fotokemijski iz njega može nastati **QM1**.

Iako točan mehanizam reakcije fotodehidratacije u spoju **1** nije utvrđen, podaci iz eksperimenata indiciraju da bi mogao biti sličan prikazanom na shemi 39b. Mogu se predložiti dvije mogućnosti: (i) **QM1** i **BO1** nastaju izravno fotodehidratacijom iz spoja **1** i (ii) **QM1** nastaje otvaranjem **BO1**, koji je primarni intermedijer nastao nakon fotodehidratacije spoja **1**.

4.3. Mannichovi derivati *p*-krezola 4-7

4.3.1. Priprava spojeva 4-7

Spojevi **4-7** pripravljeni su vrlo jednostavnim sintezama iz *p*-krezola i Eschenmoserove soli (upotrebom komercijalno dostupne soli ili pripravljene *in situ*) u izvrsnim iskorištenjima (87-93 %) (shema 40). Ovdje je *p*-krezol bio izabran kao prekursor iz razloga što se elektrofilna aromatska supstitucija može događati samo u *o*-položajima, s obzirom da *para* položaj u odnosu na OH skupinu već zauzima metilna skupina. Na ovaj način izbjegnuto je stvaranje smjese teško odvojivih izomera u sintezi te nastaju samo mono (**4**) ili bis-supstituirani derivat (**6**), koji su ujedno i ciljni spojevi. Ovisno o količini dodane Eschenmoserove soli, reakcija je ciljano vođena do mono ili bis-supstitucije. Primijećeno je da produkti – slobodne Mannichove baze **4** i **6**, koji su inače bezbojna ulja, duljim stajanjem poprimaju žućkastu boju, što je tipična karakteristika amina koja ukazuje na raspad. Iz tog razloga se ovi spojevi trebaju čuvati na hladnom i pod inertnom atmosferom kako ne bi došlo do raspadanja. Naprotiv, odgovarajuće hidrokloridne soli **5** i **7**, koje su bijele kristalinične krutine, puno su stabilnije i pogodnije za dulje čuvanje.





4.3.2. <u>Preparativna ozračivanja</u>

S obzirom na poznatu reaktivnost sličnih Mannichovih derivata fenola,¹⁵⁶ za očekivati je da će fotoliza spojeva **4-7** provedena u smjesi otapala CH₃OH-H₂O rezultirati produktima metanolize preko QM intermedijera (fotosolvoliza). Provedena su preparativna ozračivanja spojeva **5** i **7** na 300 nm u N₂-propuhanoj smjesi CH₃OH-H₂O (4:1). Tijek reakcije praćen je HPLC-om. Reakcija fotometanolize spoja **5** vođena je do 80 % konverzije, nakon čega je izoliran fotoprodukt – metilni eter **25**¹³² (77 %). U HPLC kromatogramu primijećen je dodatni signal vrlo slabog intenziteta, koji vjerojatno pripada produktu fotohidrolize **24**, međutim on nije izoliran s obzirom da nastaje u vrlo malim količinama (shema 41).



Shema 41. Fotosolvoliza spoja 5 u smjesi otapala CH₃OH-H₂O (4:1).

Nastanak uglavnom metilnog etera (fotometanoliza), a ne odgovarajućeg hidroksi-derivata (fotohidroliza) može se objasniti činjenicom da je spoj **24** i dalje reaktivan te može u dobrom kvantnom prinosu dati metilirani fotoprodukt **25**, što je u literaturi opisano na vrlo sličnim spojevima.⁷⁰ Također, metanol je puno bolji nukleofil od vode pa je i to još jedan razlog zašto preferencijalno nastaje spoj **25**.

U nastavku istraživanja provedeno je preparativno ozračivanje spoja 7 u N_2 -propuhanom CH_3OH-H_2O (4:1). Tijek reakcije praćen je HPLC-om. Fotoliza spoja 7 u smjesi otapala CH_3OH-H_2O prilično je kompleksna zbog mogućnosti nastanka niza fotoprodukata i njihove međusobne interkonverzije (shema 42).



Shema 42. Fotosolvoliza spoja 7 u smjesi otapala CH₃OH-H₂O (4:1).

Produljeno vrijeme fotolize u konačnici rezultira spojem 30^{133} u praktički kvantitativnom iskorištenju, jer u svim ostalim derivatima 26-29 može doći do fotometanolize pa se postupno ugrađuje jedna, odnosno dvije metoksi-skupine. U drugom eksperimentu fotoliza je vođena do 40 % konverzije, pri čemu je u HPLC kromatogramu prisutno šest signala različitih intenziteta. Iz fotosmjese su nakon razdvajanja preparativnim HPLC-om, osim početnog spoja (50 %), izolirani i produkti 29 (7 %) i 30 (20 %). Fotoprodukti su okarakterizirani NMR-om. Karakteristična promjena u spektrima je pojava novog signala oko 4,6 ppm s integralom 3H, koji odgovara metilnoj skupini.

HPLC-om je pokazano da spojevi **4** i **6** (slobodne aminske baze) daju iste fotoprodukte u navedenim uvjetima kao i reakcije provedene na derivatima **5**, odnosno **7**.

Ozračivanje spoja **5** provedeno je i u CH₃CN otopini s etanolaminom kao nukleofilom (shema 43). Etanolamin je poznat kao učinkovit reagens za gašenje QM.^{6,19,21,22,70,74,100} Međutim, u provedenim eksperimentima nije detektirano nastajanje adukta **31** čak ni nakon produljenog vremena ozračivanja. Etanolamin je ovdje djelovao kao baza i deprotonirao fenol dajući fenolat **5b**, a izostanak fotoprodukta **31** sugerira manje učinkovito generiranje odgovarajućeg QM iz bazične otopine (iz fenolata **5b**), nego što je to slučaj u neutralnoj otopini (iz **4** ili **5**).



Shema 43. Fotokemija spoja 5 u prisutnosti etanolamina.

Ozračivanje spoja **5** provedeno je također u CH₃CN u prisutnosti suviška dienofila, etil-viniletera (EVE) (shema 44). Poznato je da QM podliježu Diels-Alderovim reakcijama s elektronima bogatim dienofilima kao što je EVE, bilo da su generirani termičkim¹⁸ ili fotokemijskim¹⁹ metodama. Izolacija fotoprodukta **32**¹³⁴ (42 %) je neizravna potvrda da je **QM4** bio intermedijer u ovoj reakciji.



Shema 44. Ozračivanje spoja 5 u prisutnosti etil-vinil-etera.

Svi izolirani fotoprodukti (25, 29, 30 i 32) okarakterizirani su spektroskopskim metodama.

4.3.3. Ovisnost učinkovitosti reakcije fotometanolize o udjelu vode u metanolnoj otopini

Provedeni su eksperimenti u kojima je ispitano kako udio vode u metanolu utječe na brzinu reakcije fotometanolize. Pritom su spojevi **4** ili **5** ozračivani u N₂-propuhanim metanolnim otopinama kojima je volumni udio vode podešen na 0, 5, 10 i 20 %. Množinski udjeli pojedinih spojeva u fotosmjesi: početnih **4** ili **5** te fotoprodukata **24** i **25** dobiveni su HPLC analizom fotosmjese. Rezultati su prikazani slikama 41 i 42.



Slika 41. Ovisnost udjela pojedinog spoja o udjelu vode u metanolu i o vremenu ozračivanja za spoj 4. (a) Udio početnog spoja 4; (b) udio produkta fotohidrolize 24; (c) udio produkta fotometanolize 25.



Slika 42. Ovisnost množinskog udjela pojedinog spoja o udjelu vode u metanolu i o vremenu ozračivanja za spoj 5. (a) Udio početnog spoja 5; (b) udio produkta fotohidrolize 24; (c) udio produkta fotometanolize 25.

Iz priloženih grafičkih prikaza uočljivo je da brzina nastanka produkta fotometanolize **25** kod slobodnog amina **4** praktički ne ovisi o udjelu vode u metanolu, dok je kod soli **5** metanoliza nešto učinkovitija kad je udio vode veći. Tako je npr. kod amina **4** nakon 15 min ozračivanja konverzija u čistom CH₃OH 6 %, a kad je prisutno 10 % H₂O konverzija je gotovo tri puta veća i iznosi 15 %. Kod soli **5** je u istom vremenu konverzija 85 %, praktički jednaka u čistom CH₃OH i u 10 % H₂O u CH₃OH. U slobodnoj bazi **4** se na benzilnom položaju, *ortho* do fenolne OH skupine, nalazi amino-skupina, koja je izvrstan akceptor vodikove veze. Iz tog razloga za očekivati je da nakon pobude dolazi do vrlo učinkovitog ESIPT-a, za koji nije nužna prisutnost protičnog otapala. Kod derivata **5** koji je sol, amino-skupina je već protonirana pa ne može biti akceptor vodikove veze s fenolne OH-skupine. Tako se nakon pobude proton s fenolne OH-skupine ne može prenijeti na već protonirani amin te je prijenos moguć jedino na molekule otapala, što je učinkovitije pri većem udjelu vode. Poznato je da je prijenos protona učinkovitiji na klustere H₂O, nego na CH₃OH.¹⁵⁷

4.3.4. Kvantni prinosi reakcije fotometanolize za spojeve 4-7

Određeni su kvantni prinosi reakcije fotometanolize za spojeve 4-7 u otopinama CH₃OH-H₂O (4:1) simultanom upotrebom triju aktinometara: ferioksalatnog ($\Phi_{254} = 1,25$),^{138,139} KI/KIO₃ ($\Phi_{254} = 0,74$),^{139,140} i valerofenona ($\Phi_{254} = 0,65 \pm 0,03$).¹⁴²

S obzirom da i fotoprodukti nastali fotosolvolizom spojeva **4-7** apsorbiraju pri 254 nm, eksperimenti su provedeni s niskim konverzijama (< 30 %). Apsorbancije otopina bile su između 0,4 i 0,8 te su izmjerene neposredno prije ozračivanja. Sastav ozračene otopine analiziran je HPLC-om čime su dobiveni podaci o konverziji. Ovdje prikazana vrijednost kvantnih prinosa je srednja vrijednost triju mjerenja (tablica 8).

Tablica 8. Kvantni prinosi reakcije fotometanolize za spojeve 4-7 u CH₃OH-H₂O (4:1).^a

Spoj	${\Phi}$
4	$0,\!11 \pm 0,\!01$
5	$0,\!42 \pm 0,\!03$
6	$0,\!42\pm0,\!05$
7	0,91 ± 0,03
a 17 (' ' C (. 1. 1 .

^a Kvantni prinos fotometanolize odnosi se na fotokemijsku reakciju nestajanja reaktanta

Fotometanoliza se odvija učinkovitije kod derivata koji su soli (5 i 7), u usporedbi s derivatima koji su slobodni amini (4 i 6). Također, veći je kvantni prinos fotometanolize kod bis-derivata, u odnosu na odgovarajuće mono-derivate (usp. 4 i 6 te 5 i 7).

4.3.5. Fotofizička svojstva spojeva 4-7

Apsorpcijski spektri spojeva **4-7** snimljeni u čistom CH_3CN imaju maksimume apsorpcijskih vrpci najnižih energija pri 283 (slobodni amini **4** i **6**), odnosno 286 nm (soli **5** i **7**), što je za oko 10 nm batokromno pomaknuto u odnosu na čisti fenol¹⁵⁸ (slika 43).



Slika 43. Apsorpcijski spektri spoja: (a) 4 i (b) 6 u CH₃CN.

Poznato je da se reakcije prijenosa protona i generiranje QM iz derivata fenola događaju iz singletnog pobuđenog stanja zbog povećane kiselosti fenola u S_1 .⁶² Iz tog razloga studirana je fluorescencija spojeva **4-7** kako bi se dobio bolji uvid u njihova svojstva u singletnom pobuđenom stanju. Snimljeni su fluorescencijski spektri spojeva u CH₃CN i CH₃CN-H₂O (1:1). Razlike u spektrima koje se očekuju za ta dva otapala uzrokovane su mogućnošću deprotoniranja fenolne OH skupine u pobuđenom stanju na molekule vode, čime se generira fenolat u pobuđenom stanju, dok u CH₃CN ne može doći do deprotoniranja na molekule otapala s obzirom da je poznato da CH₃CN nema sposobnost solvatirati protone.^{63,64,157a} Fluorescencijski spektri prikazani su slikom 44.



Slika 44. Normalizirani fluorescencijski spektri spojeva 4-7 u (a) CH₃CN i (b) CH₃CN-H₂O (1:1) snimljeni pri sobnoj temperaturi. Valna duljina pobude je 250 nm.

U CH₃CN-H₂O (1:1) spojevi **4-6** imaju maksimum u emisijskim spektrima pri 320 nm, dok dvostruka sol **7** ima dva maksimuma – pri 320 i 360 nm, čiji relativni intenziteti ovise o valnoj duljini pobude (Dodatak, prilog 1). Za pretpostaviti je da vrpca u fluorescencijskom spektru pri 360 nm odgovara deprotoniranom obliku spoja **7** (fenolatu). Kako bi se to potvrdilo snimljeni su apsorpcijski i fluorescencijski spektri spoja **7** u smjesi CH₃CN-H₂O (1:1), u kojoj je vođeni dio zamijenjen s 1 mol dm⁻³ HCl(aq), odnosno 1 mol dm⁻³ NaOH(aq) (slika 45). U kiselom mediju vidljiva je samo vrpca na 320 nm, dok je u lužnatom mediju prisutna samo vrpca na 360 nm.



Slika 45. (a) Apsorpcijski spektri spoja 4 ($c = 3,5 \times 10^{-4} \text{ mol dm}^{-3}$); (b) normalizirani fluorescencijski spektri spoja 4. Spektri su snimani u CH₃CN-H₂O (1:1), gdje je vodeni dio smjese: voda (–), 1 mol dm⁻³ HCl (–) i 1 mol dm⁻³ NaOH (–).

Apsorpcijski spektar mono-supstituiranih derivata **4** i **5** karakteriziraju maksimum pri 283 nm i rame oko 230 nm, dok je kod bis-supstituiranih derivata maksimum pomaknut za 3 nm batokromno, a rame je na 220 nm. Spektar spoja **4** sniman u lužnatoj otopini, kad je **4** u disociranom obliku (fenolat), karakteriziran je maksimumom apsorpcije pri 311 nm, što je za 22 nm batokromno pomaknuto u odnosu na nedisocirani oblik. Disocirani oblik (fenolat) također ima i veći molarni apsorpcijski koeficijent u rasponu valnih duljina od 210 do 270 nm (slika 45a).

Fluorescencijski spektri soli **5** i **7** snimani u CH₃CN karakterizirani su maksimumom emisije pri 310, odnosno 317 nm, dok se kod amina **4** i **6** osim maksimuma jake emisije pri 308 nm, pojavljuje i slabiji maksimum pri 360 nm, uzrokovan emisijom fenolata koji je nastao u pobuđenom stanju. Kod slobodnih amina može se ostvariti O-H…N vodikova veza, pa je

intramolekulski prijenos protona duž te veze u pobuđenom stanju prilično očekivan, čime se u pobuđenom stanju generira fenolat. Naprotiv, kod soli nije moguća spomenuta vodikova veza pa fenolna OH skupina ne može u pobuđenom stanju protonirati amin, a ne može doći ni do prijenosa protona na molekule otapala s obzirom da CH₃CN loše solvatira protone. Stoga se u fluorescencijskim spektrima soli snimljenim u čistom CH₃CN ne pojavljuje vrpca pri 360 nm. Fluorescencija snimana u CH₃CN-H₂O (1:1) puno je slabijih intenziteta, što govori u prilog tome da dodatak vode otvara neki put neradijativne relaksacije. Vjerojatno se radi o prijenosu protona u pobuđenom stanju na molekule vode. Emisija je karakterizirana maksimumom pri 320 nm, a kod spoja 7 i maksimumom pri 360 nm. Maksimum pri 360 nm uzrokovan je emisijom fenolata koji već postoji u osnovnom stanju, što se može objasniti, kako ćemo vidjeti u daljnjem tekstu, niskom p K_a vrijednosti za disocijaciju fenolne OH skupine spoja 7. Emisijska vrpca pri 360 nm nedvojbeno pripada fenolatu jer se poklapa s jedinom vrpcom koja je prisutna kad je spektar spoja sniman u lužnatoj otopini. Uočljivo je kako se maksimumi vrpca pri 320, odnosno 360 nm ne preklapaju savršeno s maksimumima dobivenim mjerenjem u kiseloj odnosno lužnatoj otopini. U bazičnom mediju opaža se hipsokromni pomak od ~5 nm u odnosu na spektar spoja 7, što je vjerojatno posljedica toga što u neutralnoj CH₃CN-H₂O (1:1) otopini egzistira fenolat protoniran na amino-skupinama, dok u lužnatoj otopini egzistira vrsta koja je potpuno deprotonirana. U kiseloj otopini prisutna je samo vrpca pri 320 nm, koja odgovara protoniranom obliku spoja prikazanom strukturom 7 (triprotonirani oblik).

Iz ovih rezultata može se pretpostaviti da je pK_a fenolne OH skupine u spoju 7 puno niža nego je to uobičajeno kod fenola (oko 10) te smo stoga odlučili odrediti pK_a vrijednosti za spojeve 5 i 7. S obzirom na opažene pojave u spektrima te ranije spomenutu ovisnost fluorescencijskih spektara o valnoj duljini pobude u otopini, vjerojatno postoje različite vrste ovisno o pH, što će biti objašnjeno u sljedećem poglavlju.

Određeni su kvantni prinosi fluorescencije upotrebom otopine anisola u cikloheksanu kao standarda.¹⁴⁴ Rezultati su prikazani tablicom 9.

Spoj	Φ (CH ₃ CN) ^a × 10 ³
4	$1,5 \pm 0,5$
5	$12,\!6\pm0,\!2$
6	3 ± 1
7	$52,2 \pm 0,8$

Tablica 9. Kvantni prinosi fluorescencije spojeva 4-7 u CH₃CN.

^a Kvantni prinosi fluorescencije određeni su upotrebom anisola u cikloheksanu kao standarda ($\Phi = 0,29$).¹⁴⁴

Kvantni prinosi fluorescencije u CH₃CN su jako niski, što se može objasniti postojanjem neradijativnog relaksacijskog puta. Uočljivo je da su kvantni prinosi kod amina niži nego kod odgovarajućih soli, što se može objasniti mogućnošću učinkovitog ESIPT-a s fenolne OH skupine na aminski dušik kod amina. Kod soli ESIPT nije moguć jer je amino-skupina već protonirana te je zbog toga relaksacija zračenjem učinkovitija, što se primijećuje po nešto višim kvantnim prinosima fluorescencije.

4.3.6. <u>Određivanje p K_a vrijednosti za spojeve 5 i 7</u>

Provedene su potenciometrijske titracije spojeva **5** i **7** kako bi se odredile p K_a vrijednosti fenola i amonijevih soli. Snimani su UV-vis spektri (200-400 nm) otopine pri različitim vrijednostima pH i dobivene su titracijske krivulje i distribucijski dijagrami (slika 46 i Dodatak, prilog 2). Podaci su obrađeni multivarijatnom regresijskom analizom koristeći program Specfit,¹⁴³ te su dobivene p K_a vrijednosti s pripadajućim standardnim odstupanjima, koje su prikazane tablicom 10.

Spoj	5	7
pK _{a1}	$8,\!46\pm0,\!01$	$5{,}87 \pm 0{,}01$
pK _{a2}	$11,\!15 \pm 0,\!01$	$10,00 \pm 0,02$
p <i>K</i> _{a3}	_	$12,31 \pm 0,02$

Tablica 10. pK_a vrijednosti spojeva **5** i **7** pri 25 °C u vodenoj otopini.


Slika 46. Ovisnost apsorpcijskog spektra spoja 7 ($c = 2,66 \times 10^{-4} \text{ mol dm}^{-3} \text{ u H}_2\text{O}$) o pH. Spektri su korigirani na razrjeđenje. Apsorpcijski spektri u: (a) području pH 3,05-8,71; (b) području pH 8,31-11,24; (c) području pH 10,95-12,78. Titracije su provedene dodavanjem otopine NaOH.



Slika 47. Ovisnost apsorbancije spoja 7 ($c = 2,66 \times 10^{-4} \text{ mol dm}^{-3} \text{ u H}_2\text{O}$) o pH pri tri naznačene valne duljine. Usporedba izračunatih (—) i eksperimentalnih podataka (•). (a) Područje pH 3,05-8,71; (b) područje pH 8,31-11,24; (c) područje pH 10,95-12,78;

(d) Distribucijski dijagram za vrste nastale disocijacijom triprotonske kiseline 7 u ovisnosti o vrijednosti pH.

Iznenađujuće niska p K_{a1} za spoj 7, koja iznosi 5,87, nedvojbeno pripada reakciji deprotoniranja fenolne OH skupine jer su promjene u spektrima najizraženije. To je uzrokovano izravnom vezom kromofor-OH, gdje deprotoniranjem dolazi do delokalizacije elektrona u kromofor (benzenski prsten) pa to znatno utječe na pomicanje valne duljine apsorpcijskog maksimuma. p K_a vrijednost nesupstituiranog fenola je 9,95, a *p*-krezola 10,17,¹⁵⁹ što znači da je konstanta ravnoteže disocijacije spoja 7 (K_{a1}) za četiri reda veća od one *p*-krezola. Značajno smanjenje p K_a vrijednosti derivata fenola zbog mogućnosti dobre stabilizacije fenolata intramolekulskim vodikovim vezama poznato je u literaturi. Tako je p K_a derivata fenola s amidnim skupinama na *o*-položajima 7,5 zbog ostvarivanja dviju vodikovih veza s fenolatom.¹⁶⁰ Kod spoja 7 su umjesto amidnih skupina prisutne dvije protonirane amino-skupine, pa je efekt još izraženiji. Spoj 7 posjeduje dva pozitivna naboja unutar iste molekule, što će se zasigurno stabilizirati ukoliko se generira jedan negativni naboj disocijacijom fenola. Dodatno, kako su protonirane amino-skupine u idealnom položaju za ostvarivanje vodikove veze s kisikom fenolata, doći će do značajne stabilizacije disociranog oblika zbog ostvarivanja dviju vodikovih veza u strukturi 7**a** (shema 45).



Shema 45. Disocijacija spoja 7.

U spoju 5 prisutna je samo jedna protonirana amino-skupina koja je u mogućnosti intramolekulskom vodikovom vezom stabilizirati nastali fenolat, pa je stabilizacija znatno lošija nego što je to slučaj kod bis-supstituiranog derivata 7, što se odražava i na pK_{a1} vrijednosti spoja 5. Tako ona kod spoja 5 iznosi 8,46, što je razlika za dva reda veličine u konstanti ravnoteže disocijacije u usporedbi sa spojem 7.

S obzirom na to da se daljnjom disocijacijom protoniranih amino-skupina u fenolatima spojeva 5 i 7 spektri i dalje znatno mijenjaju (slike 46b i c, Dodatak, prilog 2), to govori u prilog tome da i u vođenoj otopini postoji vodikova veza između protona amino-skupine i kisikovog atoma fenolata. Slijedeća točka ekvivalencije kod spoja 7 je karakterizirana s pK_{a2} vrijednošću 10,00, što je tipična i prilično očekivana vrijednost za amin. Zadnja točka

ekvivalencije je kod spojeva **5** i **7** karakterizirana s p K_a vrijednostima 11,15, odnosno 12,31, što je nešto viša vrijednost u odnosu na tipični amin. Visoka vrijednost zadnje p K_a može se objasniti time što se disocijacijom protona iz **7b**, odnosno s amina u fenolatu spoja **5**, kida zadnja preostala vodikova veza koja znatno stabilizira spoj. Nastaje potpuno deprotonirani oblik spoja, koji se može stabilizirati samo solvatacijom s molekulama vode.

S obzirom na p K_a vrijednosti spoja 7, moguće je dati potpuno objašnjenje fluorescencijskih spektara ovog spoja u CH₃CN-H₂O (1:1) opisanih u §4.3.5. Spoj 7 u neutralnoj otopini (pH oko 7) disocira pa je prisutan u obliku smjese fenola 7 i fenolata 7a. Oblik spektra i omjer molarnih apsorpcijskih koeficijenata protoniranog i deprotoniranog oblika spoja 7 objašnjavaju različit relativni intenzitet emisijskih vrpci pri 320 i 360 nm u fluorescencijskim spektrima snimanim u CH₃CN-H₂O (1:1) pri različitim valnim duljinama pobude (250, 260 ili 270 nm). U slučaju kad je valna duljina pobudnog zračenja pri 250 nm pobuđuje se uglavnom fenolat 7a, dok kad je pobuda pri 270 nm pobuđuju se 7 i 7a približno u jednakoj mjeri (270 nm je blizu izosbestične točke, gdje vrijedi $\epsilon(7) = \epsilon(7^-)$) pa su zato intenziteti emisija pri 320 i 360 nm o valnoj duljini pobude, što se može objasniti višom p K_{a1} kod spoja 5, zbog čega je u neutralnoj otopini (pH oko 7) spoj prisutan u nedisociranom obliku.

4.3.7. Laserska pulsna fotoliza (LFP) spojeva 4-7

Provedeni su eksperimenti LFP za spojeve **4-7** kako bi se karakterizirali QM ili ostali potencijalno relevantni intermedijeri u njihovoj fotokemiji. Tranzijentni apsorpcijski spektri snimani su uz pobudu Nd:YAG laserom na 266 nm u otopinama CH₃CN i CH₃CN-H₂O (1:1) propuhanim s N₂ i O₂. Razlike u spektrima snimanim u N₂ i O₂-propuhanim otopinama ukazuju na tripletno pobuđeno stanje ili radikale koji se gase s O₂. Kod svih spojeva (**4-7**) opaženo je nastajanje tranzijentne vrste s jakim apsorpcijskim maksimumom na 380-420 nm koja se ne gasi s O₂, što znači da nije detektirano tripletno pobuđeno stanje ili radikali. Nadalje, tranzijenti nestaju kinetikom prvog reda (osim kod spoja **7** u vodi), a opažena je različita kinetika nestajanja čestica (tablica 11) ovisno o tome jesu li LFP mjerenja provedena u CH₃CN ili CH₃CN-H₂O (1:1). Tako je vrijeme života **QM4** dobivenog iz soli **5** (τ = (200 ± 20) ms) 40 puta duže od vremena života istog QM dobivenog iz slobodnog amina **4** (τ = (5 ± 1) ms). Usporedbom spektara s literaturnim^{8a,70} navedeni tranzijenti mogu se pripisati kinonmetidima **QM4**, **QM6** i **QM7** (slika 48). Karakteristični tranzijentni apsorpcijski spektri na primjeru spoja 7 prikazani su slikom 49. Kod ostalih spojeva izgled spektara je vrlo sličan, ali tranzijenti nestaju različitom brzinom.



Slika 48. QM koji nastaju reakcijama fotodeaminacije iz derivata 4-7.

Tablica 11. Vremena života τ / ms QM određena LFP-om.

Kinon-metid Otapalo	QM4	QM6	QM7	
CH ₃ CN	5 ± 1^{a} 200 ± 20 ^b	$2,0 \pm 0,2$	$0,120 \pm 0,010$ 14 ± 2 135 ± 5	
CH ₃ CN-H ₂ O (1:1)	$2,5 \pm 0,2$ ^a 105 ± 10 ^b	3 ± 1		

^a Iz aminskog prekursora **4**.

^b Iz soli **5**.



Slika 49. Tranzijentni apsorpcijski spektri spoja 7 u CH₃CN: (a) N₂-propuhana otopina; (b) O₂-propuhana otopina.

Tranzijentni spektri O_2 -propuhanih otopina spojeva **4** i **5** u CH₃CN i CH₃CN-H₂O (1:1) snimljeni neposredno nakon laserskog pulsa prikazani su na slici 50. Na temelju intenziteta tranzijentne apsorpcije neposredno nakon laserskog pulsa vidljivo je da se fotodeaminacija iz

slobodnog amina **4** odvija učinkovitije u čistom CH₃CN, dok se kod soli **5** fotodeaminacija odvija učinkovitije kad je prisutna voda. Navedeno se može povezati s ranijim opažanjem o učinkovitosti fotometanolize u ovisnosti o udjelu vode u metanolu, gdje smo vidjeli da kod amina voda nema utjecaj na učinkovitost, dok je kod soli učinkovitost fotometanolize veća kad je prisutna voda. To je također moguće povezati s kvantnim prinosima fluorescencije za spojeve **4-7** u CH₃CN, koji su veći kod soli u odnosu na amine, zbog nemogućnosti ESIPT-a kod soli. Stoga je veća učinkovitost generiranja QM iz soli **5** u prisustvu vode (slika 50b) sasvim očekivana.



Slika 50. Tranzijentni apsorpcijski spektri u O₂-propuhanoj otopini CH₃CN (•) i CH₃CN-H₂O (1:1) (•) jednake apsorbancije (A₃₅₅ = 0,45) snimljeni neposredno nakon laserskog pulsa za:
(a) slobodni amin 4; (b) sol 5.

Dodatna potvrda da tranzijentna apsorpcija pri 380-420 nm pripada fotokemijski generiranim QM su eksperimenti gašenja s različitim nukleofilima. Gašenje je provedeno u prisutnosti nukleofila: metanola, etanolamina i natrijevog azida, kao i u prisutnosti dienofila etil-viniletera. Izmjerene konstante brzine reakcije (tablica 12) su vrlo tipične i usporedive s literaturnim.^{8a,22} Primjer Stern-Volmerovih dijagrama gašenja tranzijenta (**QM4**) s dva različita nukleofila (etanolamin i natrijev azid) dan je na slici 51.



Slika 51. Stern-Volmerov dijagram gašenja tranzijentne apsorpcije u CH₃CN-H₂O (1:1) s: (a) etanolaminom i (b) NaN₃ za spoj 4. ($\tau = 2,5 \pm 0,2$ ms).

Tablica 12. Konstante brzina reakcije $(k_q / \text{mol}^{-1} \text{ dm}^3 \text{ s}^{-1})$ nukleofila s QM određene LFP-om.

Kinon-metid Gasitelj	QM4	QM6	QM7		
k_q (CH ₃ OH) ^c	5×10^{2} a 5 b	_	_		
<i>k</i> _q (etanolamin) ^d	$9,7 imes10^{4a}$ $1,0 imes10^{5b}$	$6,8 \times 10^{4}$	$5,5 \times 10^{4}$ ° $5,0 \times 10^{6}$ f -		
NaN3 ^d	$5,0 imes 10^{6a}\ 4,9 imes 10^{6b}$	$3,6 \times 10^{6}$			
EVE k_q^{d}	$\begin{array}{c} 7\times10^{2a}\\ 3\times10^{2b} \end{array}$	1×10^3			

¹ Iz aminskog prekursora **4**.

^b Iz soli **5**.

^c Izmjereno u CH₃CN.

^d Izmjereno u CH₃CN- H₂O (1:1).

^e Nestajanje tranzijenta je jednoeksponencijalna funkcija (etanolamin je baza).

^f Detektirana su dva tranzijenta (bieksponencijalna funkcija) - prvi se gasi s nukleofilima, dok drugi pripada dugoživućoj vrsti s vremenom života >10 s.

Kod bis-soli 7 praćeno je gašenje tranzijenta pri 420 nm s različitim nukleofilima. Utvrđeno je da se brzina gašenja tranzijenta sastoji od dvije komponente, brze i spore. Zanimljivo, dodatak nukleofila (natrijevog azida) ubrzava kinetiku nestajanja brze komponente $(k_q = 5 \times 10^6 \text{ mol}^{-1} \text{ dm}^3 \text{ s}^{-1})$, dok se vrsta s dužim vremenom života ($\tau = 135 \pm 5 \text{ ms}$) ne gasi, već postaje dugoživuća, s vremenom nestajanja većim od onog koji se može izmjeriti na LFP uređaju (τ je oko 10 s ili više) (slika 52).



Slika 52. Gašenje tranzijentne apsorpcije pri 420 nm u CH₃CN-H₂O (1:1) bez gasioca (nukleofila) i u prisutnosti 0,03 mol dm⁻³ NaN₃. Umetak: gašenje tranzijenta pri 420 nm u prisutnosti 0,03 mol dm⁻³ NaN₃ prikazano na kraćoj vremenskoj skali.

4.3.8. Mehanizmi fotokemijskih reakcija

Apsorpcijom fotona i pobudom u singletno pobuđeno stanje spojevi 4-7 podliježu reakcijama fotodeaminacije pri čemu nastaju odgovarajući QM koji su u CH₃CN i CH₃CN-H₂O (1:1) karakterizirani dugim vremenom života (u milisekundama). Pobuđivanjem spoja 4 događa se učinkovit ESIPT gdje se proton s fenolne OH skupine prenosi na amino-skupinu duž intramolekulske vodikove veze. Učinkovit ESIPT za posljedicu ima niži kvantni prinos fluorescencije za derivate koji su slobodni amini u usporedbi sa solima. Tako je kod amina ESIPT spregnut s deaminacijom, pri čemu nastaje QM4, a za nastajanje QM nije nužno posredovanje otapala. Deaminacijom slobodnih amina oslobađa se dimetil-amin, koji je nukleofil i može reagirati s nastalim QM4 dajući ponovno spoj 4, tj. kompetira s nukleofilima za reakciju s QM4 (shema 46), što se odražava i na kvantne prinose reakcije fotometanolize, koji su niži za slobodne amine u odnosu na odgovarajuće soli.

Da nastanak **QM4** iz **4** ne zahtjeva prisustvo protičnog otapala pokazano je i u eksperimentima gdje je praćena ovisnost učinkovitosti fotometanolize o udjelu vode u metanolu, iz kojih se može zaključiti da brzina reakcije praktički ne ovisi o udjelu vode. Također, u LFP eksperimentima provedenim u čistom CH₃CN pojavljuje se tranzijent s maksimumom na 400 nm koji odgovara **QM4**. Nadalje, jači intenzitet tranzijentne apsorpcije detektirane odmah nakon laserskog pulsa za CH₃CN otopinu spoja **4** (slika 50a), nego za CH₃CN-H₂O otopinu sugerira da dodatak protičnog otapala zapravo smanjuje učinkovitost

ESIPT reakcije i nastajanja QM. Kako je pokazano u titracijskim eksperimentima, pK_a vrijednost za disocijaciju fenolne OH skupine je neobično niska, pa se može očekivati da se u vodenoj otopini fenol najprije deprotonira na otapalo, a potom nastaje QM (stupnjeviti mehanizam). Generiranje QM iz amina **4** je učinkovitije kad se događa ESIPT spregnut s deaminacijom, nego kad se radi o stupnjevitom mehanizmu (shema 46).



Shema 46. Fotodeaminacija kod amina 4 u CH₃CN i CH₃CN-H₂O.

QM4 nastao iz soli **5** ima dulje vrijeme života od istog QM nastalog iz slobodnog amina **4**. Nakon pobude spoja **5** u S₁ trebalo bi doći do deprotoniranja fenolne OH skupine, vjerojatno na molekule otapala, pri čemu dolazi do izlaska protoniranog dimetil-amina. On nije nukleofil pa neće reagirati s nastalim **QM4** i zato je njegovo izmjereno vrijeme života dulje, što se odražava i na veći kvantni prinos fotometanolize u odnosu na vrijednost za slobodni amin **4**. Iz soli **5** u čistom CH₃CN nastaje **QM4**, no manje učinkovito nego iz amina **4**, što se primijećuje po slabijem intenzitetu tranzijentne apsorpcije odmah nakon laserskog pulsa (slika 50b). Manje učinkovita deaminacija odražava se na kvantni prinos fluorescencije. U čistom CH₃CN kvantni prinos fluorescencije kod soli je veći nego kod amina zbog manje učinkovite neradijativne relaksacije i deaminacije. Nadalje, u CH₃CN se kod amina događa učinkovit ESIPT praćen deaminacijom, dok se kod soli ne događa ESPT na molekule otapala s obzirom da je poznato da CH₃CN nema sposobnost solvatizirati protone.^{63,64,157a} U vodenom mediju **QM4** se generira puno učinkovitije iz soli **5**, što je pokazano u eksperimentima gdje je praćena ovisnost učinkovitosti fotometanolize o udjelu vode u metanolu. To govori u prilog tome da fotodisocijaciju fenola potpomaže otapalo koje služi kao dobar proton-akceptor, a fotodisocijacija fenola vjerojatno inicira proces nastanka QM. Međutim, u LFP eksperimentima je pokazano da iz soli **5** nastaje **QM4** i u čistom CH₃CN. Iz tog razloga mogu se pretpostaviti dva mehanizma reakcije fotodeaminacije kod soli **5**: (i) u vodenom mediju u pobuđenom stanju dolazi do deprotoniranja fenolne OH skupine na molekule otapala (ESPT na otapalo), a zatim iz molekule izlazi protonirani dimetil-amin kao dobra izlazeća skupina i generira se **QM4** (deprotoniranje i izlazak amina mogu se događati i istovremeno); (ii) u nevodenom mediju nakon pobude najprije dolazi do izlaska dimetil-amina, uz generiranje benzilnog kationa **5c**, koji naknadnim deprotoniranjem daje **QM4** (shema 47).



Shema 47. Fotodeaminacija kod soli 5 u CH₃CN i CH₃CN-H₂O.

Postojanje benzilnog kationa **5c** nije potvrđeno, ali se ne može ni odbaciti. Potvrda bi zahtjevala korištenje tranzijentne apsorpcijske spektroskopije s vremenskim razlučivanjem u femto/pikosekundnoj skali.

Tranzijent pri 420 nm (**QM7**) nastao iz bis-soli **7** nestaje kinetikom koja se može opisati dvoeksponencijalnom funkcijom. Navedeno se može objasniti mehanizmom reakcije prikazanim na shemi 48. Ovisno o odlazećoj skupini (amin ili amonijeva sol), napad

nukleofila može generirati novi QM koji također apsorbira na 380-420 nm ili adukt kojeg ne karakterizira tranzijentna apsorpcija (**7d**). Tako se u prisutnosti nukleofila, primjerice azida, prva komponenta gašenja dodatno ubrzava, vjerojatno zbog nastanka adukta **7d**, a pojavljuje se i dugoživući tranzijent koji vjerojatno odgovara **QM7d** nastalom izravno iz **QM7** (shema 48).



Shema 48. Fotodeaminacija u spoju 7 i reakcija nastalog QM s azidom.

Ista kinetika nije primijećena kod slobodnog amina 6. Protonirani amin na benzilnom položaju u QM7 puno je bolji nukleofug od slobodne aminske baze u QM6. Zbog toga pri napadu nukleofila (azida) na QM7 dolazi do brzog gašenja QM7 (brza komponenta gašenja) kako nastaje 7d, ali i do adicije azida na QM7 uz istovremeni izlazak druge amino-skupine, koja je dobar nukleofug jer je protonirana. Pri tome nastaje QM7d koji živi jako dugo pa mu se vrijeme života ne može odrediti LFP-om (deseci sekundi ili duže).

4.3.9. Biološka važnost reakcije fotodeaminacije

S obzirom na visoke kvantne prinose generiranja QM iz Mannichovih derivata u neutralnoj otopini, a kod soli i topljivosti u vodi te pozitivnog naboja molekule, generiranje QM iz ovog tipa derivata od osobitog je interesa za upotrebu u biološkim sustavima. To se ponajprije odnosi na potencijalnu primjenu za alkilaciju ili križno povezivanje DNA, što je do sada u literaturi opisano za metilirane Mannichove baze i pokazalo se vrlo obećavajućim.^{8,23} Međutim, za konkretnu primjenu u biološkim sustavima, osim učinkovitosti nastajanja, bitna je i selektivnost u reakcijama s nukleofilima te mogućnost stvaranja adukata s DNA i križnog povezivanja DNA. Kako bi nastali termodinamički najstabilniji produkti i križno povezane

QM. Kako su QM nastali iz Mannichovih derivata i odgovarajućih soli dugoživući, selektivni su u reakcijama s nukleofilima pa će zbog toga potencijalno rezultirati termodinamički stabilnijim produktima s DNA. Poznavanje mehanizma reakcije fotodeaminacije pruža mogućnost razvoja novih, još učinkovitijih reagensa za križno povezivanje DNA.

4.4. Naftalenski derivati 8-13¹⁶²

4.4.1. Dosadašnja istraživanja fotodehidratacije naftalenskih i bifenilnih derivata

Fotokemijske reakcije koje uključuju cijepanje veze na ß-položaju u odnosu na kromofor poznate su iz pionirskog rada Zimermmana⁵³ i takve reakcije obično vode do solvolize, tj. formalne nukleofilne supstitucije skupine vezane na kromofor. Osim kod aromatskih spojeva,⁵³ takve reakcije uobičajene su i u fotokemiji mnogih karbonilnih spojeva,⁵⁴ iako se odvijaju različitim mehanizmima. U literaturi je poznato da kod aromatskih spojeva mehanizam reakcije može uključivati nastanak arilnih karbokationa,⁵⁵ karbena⁵⁶ ili homolitičko cijepanje veze praćeno prijenosom elektrona.⁵⁷ Posebna klasa reakcija fotosolvolize su fotodehidratacije hidroksimetilfenola koje uključuju QM kao intermedijere.¹³ Kako je već opisano u literaturnom pregledu ove disertacije, Wan i suradnici proveli su reakcije fotosolvolize na nizu skupina aromatskih spojeva: jednostavnim fenolima,^{19,70} hidroksibifenilnim derivatima,^{21,74} naftolima²² i terfenilima⁷⁵ (slike 12-14, shema 17). Reaktivnost tih sustava tumači se promjenom kiselo-baznih svojstava aromatskih spojeva u pobuđenom stanju.¹⁶³ Dodatno, pokazano je da mogućnost fotokemijskog generiranja QM iz takvih derivata može biti od velike važnosti za biološku aktivnost tih spojeva.²

Reakcija fotodehidratacije kojom se generira QM u naftalenskom sustavu opisana je na hidroksimetil-supstituiranim derivatima 2-naftola.⁷⁷ Drugi primjeri fotodehidratacije u naftalenskim sustavima uključuju 5-supstituirani naftalen **33**, koji fotodehidratacijom daje **QM33** (shema 49a)^{98a} i 6-supstituirani derivat 2-naftola **35**, koji u reakciji fotodehidratacije daje **QM35** (shema 49b).^{23a,c}



Shema 49. Reakcija fotodehidratacije u naftalenskim derivatima (a) 33^{98a} i (b) 35.^{23a,c}

QM33 i **QM35** reagiraju s nukleofilima, kao što je shemom 49 prikazano na primjeru reakcije s metanolom, pri čemu nastaju adukti **34**, odnosno **36**. Nedavno su u Laboratoriju za sintetsku organsku kemiju IRB-a istražene reakcije fotosolvolize 4-fenilfenolnih derivata, u kojima je fenolna OH skupina odijeljena od benzilnog alkohola fenilnom razmaknicom (slika 28).²¹ Fotodehidratacijom tih spojeva (gubitkom molekule vode) nastaju QM koji podliježu reakcijama fotosolvolize (shema 50).



Shema 50. Fotodehidratacija u bifenilnim derivatima (a) 37 i (b) 38.²¹

Kako su u spojevima **37** i **38** kiselo mjesto (fenolna OH skupina) i bazično mjestno (OH skupina na benzilnom položaju) u molekuli fizički odvojeni, fotodehidratacija je najvjerojatnije potaknuta ili spregnuta s ESPT-om s fenolne OH skupine na kisik benzilnog alkohola, za što je zbog prostorne udaljenosti tih mjesta u molekuli potrebno posredovanje protičnog otapala. **QM37** i **QM38** karakterizirani su LFP-om. Adamantanski derivat **38**

pokazao je nakon fotoaktivacije selektivnu antiproliferativnu aktivnost prema staničnim linijama karcinoma debelog crijeva HCT 116, vjerojatno uslijed fotogeneriranja **QM38** (tablica 3, §2.4).²¹

U nastavku istraživanja dizajnirani su spojevi **8-13**, kod kojih je za razliku od spomenutih bifenilnih derivata, umjesto fenila kao razmaknica upotrijebljen naftalen. Nedavno je pokazano da pobuđivanje naftilfenola vodi do prijenosa naboja, nakon čega se događa otapalom potpomognut ESPT na ugljikov atom.¹⁶⁴ Spojevi **8-13** osmišljeni su tako da se ispita optimalna supstitucija na naftalenskom kromoforu za najučinkovitiju reakciju fotodehidratacije.

4.4.2. Priprava naftalenskih derivata 8-13

Priprava naftalenskih derivata 8-13 kreće iz dihalogennaftalena i prati jednostavan niz reakcija, zajednički za sve derivate: Suzukijevu arilaciju, Grignardovu reakciju i uklanjanje zaštitne skupine s fenolne OH skupine. Kao prekursori za početak sinteza svih spojeva odabrani su dihalogennaftaleni s odgovarajućim supstitucijskim uzorkom (1,4-, 1,5- ili 2,6-). Dok je 1,4-dibromnaftalen komercijalno dostupan, 1-brom-5-jodnaftalen je pripravljen nizom komercijalno dostupnog 1-nitronaftalena (shema 51). reakcija iz Bromiranjem 1-nitronaftalena dobivena je smjesa bromida 40 i dibromida 39 koji su odijeljeni kromatografijom. Na ovaj način dobiven je čisti spoj 40 (54 %) koji ima ciljani supstitucijski uzorak 1,5-. Nitro-skupina u spoju 40 reducirana je u amino-skupinu dajući spoj 41 (50 %), koji je u Sandmeyerovoj reakciji preveden u 1,5-bromjodnaftalen 43 u 69 %-tnom iskorištenju.162



Shema 51. Priprava 1-brom-5-jodnaftalena 43.¹⁶²

Suzukijevoj arilaciji su dihalogen naftaleni 43, odnosno U 44 povezani S 4-benziloksifenilbornom kiselinom 45 dajući bromnaftalenske derivate 46 i 47. Kako bi došlo samo do mono, a ne i bis-supstitucije halogena, otopina borne kiseline je dokapavana u refluksirajuću otopinu dihalogennaftalena i paladijevog katalizatora u prisustvu baze (K₂CO₃). Iz bromnaftalena 46 i 47 u reakciji s magnezijem pripravljeni su odgovarajući Grignardovi reagensi, koji s ketonima – adamantanonom ili benzofenonom, daju alkohole 48-51. Hidrogeniranjem uz 10 % Pd/C kao katalizator uklonjena je benzilna zaštitna skupina s kisika fenola te su dobiveni ciljni spojevi 8-11 u dobrim do visokim iskorištenjima (shema 52).



Shema 52. Priprava 1,4 i 1,5-supstituiranih naftalenskih derivata 7-10.

Derivati s 2,6-supstitucijom 12 i 13 pripravljeni su sintetskim nizom koji počinje od komercijalno dostupnog 2,6-dibromnaftalena (shema 53). On je u Suzukijevoj arilaciji s metoksifenilbornom kiselinom 52 preveden u bromnaftalen 53, koji je u Grignardovoj reakciji s adamantanonom, odnosno benzofenonom preveden u odgovarajuće alkohole 54 i 55. Zaštitna metoksi-skupina potom je uklonjena upotrebom Lewisove kiseline BBr₃ te su dobiveni ciljni spojevi 12 i 13 u dobrim iskorištenjima.



Shema 53. Priprava 2,6-supstituiranih naftalenskih derivata 12 i 13.

4.4.3. Preparativna ozračivanja

S obzirom na poznatu fotoreaktivnost sličnih fenola,²¹ za očekivati je da će fotoliza spojeva **8-13** provedena u smjesi otapala CH₃OH-H₂O rezultirati produktima metanolize preko QM intermedijera (fotosolvoliza), tj. formalnom supstitucijom OH skupine na benzilnom položaju s OCH₃ skupinom. Kako bi se utvrdila fotoreaktivnost spojeva **8-13** najprije su provedena preliminarna ispitivanja fotoreaktivnosti. Spojevi su ozračivani na 300 nm ($c \sim 1 \times 10^{-4}$ mol dm⁻³ CH₃OH-H₂O (4:1)), a sastav fotosmjese praćen je HPLC analizom. Iznenađujuće, spojevi **9** i **11** čak ni pri produljenom vremenu ozračivanja (2 h) ne daju tragove bilo kakvog fotoprodukta. S druge strane, svaki od spojeva **8, 10, 12** i **13** daje isključivo jedan fotoprodukt (shema 54). Konverzije su u rasponu 40-95 % nakon 30 min ozračivanja.



Shema 54. Fotometanoliza spojeva (a) 8 i 10; (b) 12; (c) 13.

Preparativna ozračivanja provedena su tako da su N₂-propuhane otopine spojeva **8**, **10**, **12**, odnosno **13** (c ~ 1×10^{-3} mol dm⁻³) u CH₃OH-H₂O (4:1) fotolizirane na 300 nm kroz 1-2 h. Reakcije su praćene HPLC-om. Nakon što je utvrđeno da je postignuta zadovoljavajuća konverzija spoja u fotoprodukt, produkti su izolirani i pročišćeni na preparativnoj TLC ploči kako bi se odijelili od neizreagiranog početnog spoja. Izolirani fotoprodukti **56-59** okarakterizirani su spektroskopskim metodama.

Utvrđeno je da je adamantanski derivat 2,6-supstituiranog naftalena **12** najreaktivniji, tj. reakcija se kod njega događa učinkovitije u odnosu na ostale derivate. Iz tog razloga je sa spojem **12** provedeno preparativno ozračivanje u prisutnosti *N*- i *S*- nukleofila: etanolamina, odnosno etantiola, koji su poznati kao učinkoviti reagensi za gašenje QM.^{5,6,19,21-22,70,74-75,165}

Međutim, u prisutnosti etanolamina otopina spoja 12 je promijenila boju, što ukazuje na deprotoniranje fenolne skupine spoja 12. Provedene su UV-vis titracije spoja 12, a radi usporedbe i spoja 8 kako bi se dobile pK_a vrijednosti za te spojeve. Titracijske krivulje prikazane su slikama 53 i 54.

Đani Škalamera



Slika 53. (a) Ovisnost apsorpcijskog spektra spoja **12** ($c = 9,5 \times 10^{-6}$ mol dm⁻³ u CH₃CN-H₂O (3:7)) o pH (spektri su korigirani na razrjeđenje); (b) ovisnost apsorbancije pri 317 nm o pH.



Slika 54. (a) Ovisnost apsorpcijskog spektra spoja **8** ($c = 2,3 \times 10^{-5}$ mol dm⁻³ u CH₃CN-H₂O (3:7)) o pH (spektri su korigirani na razrjeđenje); (b) ovisnost apsorbancije pri 326 nm o pH.

Multivarijatnom nelinearnom regresijom provedenom pomoću programa Specfit¹⁴³ dobivene su vrijednosti p K_a koje iznose 10,06 ± 0,01 za disocijaciju fenola u spoju **12** i 10,17 ± 0,01 za disocijaciju fenola u spoju **8**. Dobivene vrijednosti za dva derivata su vrlo bliske, pa se može pretpostaviti da i ostali derivati imaju vrlo slične vrijednosti p K_a . Te vrijednosti su vrlo bliske literaturno poznatoj vrijednosti p K_a od 9,5 za etanolamin,¹⁶⁶ pa se može pretpostaviti da je etanolamin ovdje djelovao kao baza i deprotonirao fenol. Ozračivanje spoja **12** u CH₃CN-H₂O (4:1) u prisustvu etanolamina ne daje nikakav produkt koji bi se mogao detektirati HPLC-om, što sugerira manje učinkovito generiranje odgovarajućeg QM iz bazične otopine (iz fenolata). Kad je spoj **12** ozračivan u prisutnosti etantiola (2 h, 300 nm, CH₃CN-H₂O (4:1)) izoliran je produkt **60** u 67 %-tnom iskorištenju (slika 55).



Slika 55. Produkti fotokemijske reakcije spoja 12 u prisustvu etantiola.

Struktura produkta redukcije **60** potvrđena je NMR spektroskopijom. Vjerojatno se radi o sekundarnom fotoproduktu koji je nastao homolitičkim cijepanjem primarnog produkta, tioetera **61**. HPLC analiza fotosmjese potvrđuje nastanak nekog tranzijentnog produkta koji nije izoliran; vjerojatno se radi o tioeteru **61**.

4.4.4. <u>Učinkovitost reakcije fotometanolize u ovisnosti o udjelu vode u metanolnoj otopini</u>

Spojevi 8, 10, 12 i 13 ozračivani su na 300 nm ($c \sim 5 \times 10^{-4} \text{ mol dm}^{-3}$) u metanolnim otopinama kojima je volumni udio vode podešen na 0, 5, 10 i 20 %. Otopine su prije ozračivanja 20 min propuhivane s N₂. Udjeli fotoprodukata 56-59 u fotosmjesi dobiveni su HPLC analizom. Rezultati su prikazani slikom 56.



Slika 56. Ovisnost konverzije spojeva u produkte fotometanolize o udjelu vode u metanolu i vremenu ozračivanja. Ozračivanje (8 lampi od 300 nm) je provedeno u CH₃OH-H₂O pri različitim udjelima H₂O. Konverzija: (a) 8→56; (b) 10→57; (c) 12→58; (d) 13→59.

Iz navedenih eksperimenata može se zaključiti da iz serije spojeva **8-13** adamantanski derivat s 2,6-supstitucijom naftalena **12** najučinkovitije podliježe reakciji fotosolvolize. Pokazano je da povećanje udjela H_2O povećava učinkovitost fotoreakcije, što je već opisano u vrlo sličnoj seriji bifenilnih spojeva.²¹ Kako su OH skupine u molekulama spojeva **8-13** prostorno odvojene i ne postoji mogućnost njihove međusobne interakcije, ESPT s fenolne OH skupine na alkoholnu OH skupinu može se događati jedino uz posredovanje otapala. To se dobro uočava iz fotometanoliza pri različitom udjelu vode u metanolu (slika 56), gdje je učinkovitost reakcije fotometanolize veća kad je udio vode veći, a u čistom metanolu se reakcija događa vrlo neučinkovito. Voda ovdje jako pogoduje ESPT-u, jer jako dobro posreduje prijenosu protona, što je već diskutirano kod Mannichovih derivata u §4.3.3 te je to vjerojatan razlog učinkovitije fotometanolize u prisustvu H₂O.

Paralelno ozračivanje otopina spoja **12** i odgovarajućeg metilom zaštićenog fenola **54** (300 nm, 30 min ozračivanja u CH_3OH-H_2O (4:1)) vodi do 92 % konverzije spoja **12** u fotoprodukt **58**, dok spoj **54** ostaje nepromijenjen (HPLC). Ovaj rezultat pokazuje da je deprotoniranje fenolne OH skupine nužan preduvjet za reakciju fotosolvolize.

4.4.5. Kvantni prinosi reakcije fotometanolize za spojeve 8, 10, 12 i 13

Za reakciju fotometanolize kod derivata **8**, **10**, **12** i **13** određeni su kvantni prinosi u CH₃OH-H₂O (4:1) upotrebom valerofenona u CH₃CN-H₂O (4:1) kao aktinometra ($\Phi = 0,65 \pm 0,03$).¹⁴² Apsorbancije otopina spojeva pri 254 nm izmjerene su neposredno pred ozračivanje. Otopine su istovremeno ozračivane u Luzchem reaktoru (254 nm). Konverzije su određene HPLC-om. Provedena su tri mjerenja i ovdje su dane srednje vrijednosti (tablica 13).

Zanimljivo, adamantanski derivat **12** podliježe najučinkovitijoj fotoreakciji, oko 10 puta učinkovitijoj od odgovarajućeg difenilnog derivata **13**. Sličan trend veće učinkovitosti reakcija fotosolvolize za adamantanske derivate, u usporedbi s odgovarajućim difenilnim derivatima, već je opisan u seriji bifenilnih spojeva.²¹ 2,6-Supstituirani naftaleni podliježu učinkovitijoj reakciji fotosolvolize od odgovarajućih 1,4- ili 1,5-supstituiranih derivata. Vjerojatan razlog tome je razlika u stabilnosti nastalih QM. Tako je primijećeno da se fotometanoliza kod spojeva **8** i **10** ne događa čak ni pri produženom vremenu ozračivanja. Teorijski računi primjenom metode B3LYP/6-31G govore u prilog tome da su **QM9** i **QM11** za 17,9, odnosno 61,8 kJ mol⁻¹ nestabilniji od odgovarajućeg 2,6-supstituiranog naftalenskog

QM13 (Dodatak, prilog 3),¹⁶² pa je očekivano da će se reakcija fotometanolize odvijati učinkovitije preko stabilnijeg QM.

Spoj	${\it \Phi}$
8	$0,033 \pm 0,001$
9	< 10 ⁻⁴
10	$0,044 \pm 0,001$
11	$< 10^{-4}$
12	$0,25\pm0,02$
13	$0,020 \pm 0,002$

Tablica 13. Kvantni prinosi reakcije fotometanolize za spojeve 8-13 u otopinama $CH_3OH-H_2O(4:1)$.^a

^a Fotolize su provedene u N₂-propuhanim otopinama CH₃OH-H₂O (4:1) uz korištenje valerofenona kao aktinometra za čiju je fotolizu u vodenoj otopini CH₃CN poznat $\Phi = 0.65 \pm 0.03$.¹⁴² Sastav fotosmjese analiziran je HPLC-om.

4.4.6. Fluorescencijska mjerenja

Poznato je da se reakcije fotosolvolize koje se odvijaju preko QM intermedijera odvijaju preko singletnog pobuđenog stanja.^{5,6,19-21,74-75,163,165} Kako bi se dobio bolji uvid u svojstva i reaktivnost spojeva **8-13** u singletnom pobuđenom stanju provedena su fluorescencijska mjerenja. Mjerena su fluorescencijska vremena života i kvantni prinosi fluorescencije u CH₃CN i CH₃CN-H₂O (tablica 14). Fluorescencijski spektri spojeva **8-11** u CH₃CN imaju maksimume oko 380 nm, a za spojeve **12** i **13** oko 370 nm. Fluorescencijski kvantni prinosi su u rasponu 0,1-0,4 i općenito su nešto viši kod fenilnih derivata, nego kod adamantanskih derivata. Opadanje intenziteta fluorescencije u CH₃CN kod spojeva **9, 12** i **13** može se dobro opisati jednoeksponencijalnom funkcijom dajući vremena života singletnih stanja, dok je za opis opadanja intenziteta fluorescencije kod spojeva **8, 10** i **11** potrebna dvoeksponencijalna funkcija. Iako razlog dvoeksponencijalnog opadanja intenziteta fluorescencijalnog opadanja intenziteta fluorescencijal

Spoj	$\Phi (CH_3CN)^a$	$\Phi (CH_3CN-H_2O)^a$	τ (CH ₃ CN) / ns ^b	τ (CH ₃ CN-H ₂ O) / ns ^b	
8	$0,\!08 \pm 0,\!01$	$0,042 \pm 0,001$	0,3 ± 0,2 (15 %) 1,1 ± 0,1 (85 %)	$0,3 \pm 0,1$ 2,0 $\pm 0,5$ 2,8 $\pm 0,1$	
9	$0,\!21 \pm 0,\!02$	$0,\!090 \pm 0,\!005$	$1,33 \pm 0,01$	$0,4 \pm 0,1 \\ 2,8 \pm 0,1$	
10	0,11 ± 0,01	$0,052 \pm 0,002$	$\begin{array}{c} 0,\!46\pm0,\!02~(92~\%)\\ 1,\!4\pm0,\!1~(8~\%) \end{array}$	$0,2 \pm 0,1 \\ 1,2 \pm 0,3 \\ 11,4 \pm 0,2$	
11	0,21 ± 0,02	$0,068 \pm 0,002$	$\begin{array}{c} 0,82\pm 0,02\ (95\ \%)\\ 2,5\pm 0,5\ (5\ \%)\end{array}$	$0,2 \pm 0,1 \\ 0,5 \pm 0,1 \\ 3,0 \pm 0,2$	
12	$0,30 \pm 0,02$	$0,\!22 \pm 0,\!02$	$10,4 \pm 0,1$	$3,1 \pm 0,1 \\7,3 \pm 0,5$	
13	$0,37 \pm 0,02$	$0,\!19 \pm 0,\!01$	$9,\!46 \pm 0,\!02$	$1,7 \pm 0,1 \\ 6,0 \pm 0,5$	

Tablica 14. Fotofizički parametri spojeva 8-13.

^a Kvantni prinosi fluorescencije određeni su upotrebom kinin-sulfata u 0,05 M H₂SO₄(aq) kao standarda $(\Phi = 0.55)$.¹⁴⁵

^b Vremena života singletnog pobuđenog stanja izmjerena su SPC metodom (engl. *single photon counting method*)

Dodatkom H₂O u CH₃CN otopinu mijenjaju se fluorescencijska svojstva spojeva. Dodatkom H₂O do koncentracije od 3 mol dm⁻³ inducira se mali batokromni pomak i porast intenziteta fluorescencije. To govori u prilog tome da dodatak male količine H₂O blokira neki deaktivacijski put bez zračenja, što je vjerojatno uzorkovano nastajanjem vodikovih veza s molekulama spoja. Daljnji porast koncentracije H₂O dovodi do gašenja fluorescencije, pri čemu se u emisijskim spektrima pojavljuje nova vrpca pri višim valnim duljinama. Ta vrpca se može pripisati fluorescenciji fenolata koji nastaje adijabatskim prijenosom protona na molekule otapala. Asignacija vrpce potvrđena je snimanjem emisijskog spektra u lužnatoj otopini (gdje je fenol deprotoniran), pri čemu je dobiven spektar u kojem je prisutna samo ta ista vrpca pri višim valnim duljinama, koja pripada fluorescenciji fenolata. Na slici 57 prikazan je kao primjer fluorescencijski spektar spoja **13** u CH₃CN i CH₃CN-H₂O (1:1) te odgovarajući Stern-Volmerov dijagram gašenja fluorescencije s H₂O.



Slika 57. Fluorescencijski spektar spoja 13 u CH₃CN i CH₃CN-H₂O (1:1). (a) $\lambda_{ex} = 310$ nm; (b) Stern-Volmerov dijagram gašenja fluorescencije pri različitim koncentracijama H₂O.

Opažena nelinearnost Stern-Volmerovog prikaza gašenja fluorescencije s H₂O tipična je za sustave u kojima se u pobuđenom stanju događa prijenos protona na klustere H₂O.^{63,64,167} U CH₃CN-H₂O (1:1) kvantni prinos fluorescencije je na otprilike pola vrijednosti u odnosu na čisti CH₃CN. Pad kvantnog prinosa fluorescencije u otapalu koje sadrži vodu uzrokovan je otvaranjem fotokemijskog puta deaktivacije deprotoniranjem fenola u pobuđenom stanju, koji se događa samo u protičnim otapalima. Dodatno, osim promjena koje se mogu vidjeti u fluorescencijskim spektrima snimljenim u CH₃CN-H₂O, SPC-om se mogu utvrditi nove vrste koje nastaju u pobuđenom stanju, a u opisu kinetike opadanja fluorescencije se javlja negativni predeksponencijalni faktor. Navedene vrste detektiraju se na većim valnim duljinama, što je u slaganju s asignacijom vrpce u fluorescencijskom spektru na većim valnim duljinama fenolatu, nastalom adijabatskim prijenosom protona na molekule otapala. Generiranje QM fotodehidracijom vjerojatno zahtjeva otapalom potpomognut ESPT s fenolne OH skupine (kiselo mjesto) na alkoholnu OH skupinu (bazično mjesto).^{5,6,19,21-22,70,74-75,165} Mjerenja fluorescencije govore u prilog tome da dolazi do deprotoniranja fenolne OH skupine kod spojeva 8-13 u otapalu koje sadrži H₂O. Kako bi se ispitalo mogu li se spojevi 8-13 protonirati u singletnom pobuđenom stanju, provedeni su eksperimenti gašenja fluorescencije s kiselinom. Dodatak HClO₄ u koncentracijskom rasponu 10^{-4} - 10^{-2} mol dm⁻³ u vodenu otopinu spojeva 8-13 uzrokuje gašenje fluorescencije kod svih derivata (Dodatak, prilog 4). Stern-Volmerov graf (Φ/Φ_0 vs. $c(H^+)$) pokazuje linearan odnos pri nižim koncentracijama kiseline, dok pri višoj koncentraciji HClO₄ (>1,5×10⁻³ mol dm⁻³) počinje rasti, što govori u prilog tome da se radi o gašenju koje se odvija i dinamičkim i statičkim mehanizom. Iz linearnih dijelova Stern-Volmerovog dijagrama određene su konstante gašenja (uzimajući u obzir prosječno vrijeme deaktivacije iz singletnog pobuđenog stanja izmjereno sa SPC), koje su u rasponu $k_q = (5-50) \times 10^{10} \text{ dm}^3 \text{ mol}^{-1} \text{ s}^{-1}$, odnosno, brzina gašenja je kontrolirana difuzijom. Normalizirani fluorescencijski spektri spojeva **8-11** pri niskim i visokim koncentracijama HClO₄ mogu se preklopiti, dok kod spojeva **11** i **12** kiselina učinkovitije gasi emisiju fenola, nego emisiju fenolata. Ovo opažanje sugerira da najbazičnije mjesto u pobuđenom singletnom stanju nije kisik fenolata RO⁻. Protonacija kisikovog atoma alkoholne OH skupine trebala bi se događati pri mnogo nižim vrijednostima pH (-2), s obzirom da nije u izravnoj konjugaciji s aromatskim sustavom pa se ne može dodatno stabilizirati delokalizacijom. Međutim, gašenje fluorescencije kiselinom u rasponu vrijednosti pH 2-4 govori u prilog tome da spojevi **8-13** postaju bazičniji u S₁, što je još jedna potvrda da vjerojatno postoji otapalom potpomognut ESPT.

4.4.7. Laserska pulsna fotoliza (LFP) spojeva 8-13

Na spojevima 8-13 provedeni su LFP eksperimenti u svrhu studiranja dugoživućih intermedijera koji nastaju fotokemijskim reakcijama. Tranzijentni apsorpcijski spektri snimani su nakon pobude uzorka s Nd:YAG laserom (učetverostručene frekvencije, 266 nm) u otopinama CH₃CN i CH₃CN-H₂O (1:1) propuhanim s N₂ ili O₂. Razlike u spektrima snimanim u vodenom i nevodenom mediju vjerojatno proizlaze iz nemogućnosti ESPT-a u nevodenom mediju i otvaranju te mogućnosti u vodenom mediju. U otopinama spojeva u CH₃CN propuhanim s N₂ javlja se karakteristična jaka tranzijentna apsorpcija s maksimumom 480-500 nm, koja odgovara vrsti koja nestaje s konstantom $k = (1-2)\times10^6$ s⁻¹ ($\tau = 0,5-1$ µs). Signal se gasi s O₂ (O₂-propuhana otopina), $k \approx 1,7\times10^7$ s⁻¹ ($\tau = 60$ ns), te je stoga asigniran kao triplet-tripletna apsorpcija. Dodatno, opažen je i nešto dulje živući tranzijent s maksimumom apsorpcije pri 430-450 nm, $k \approx (2-5)\times10^3$ s⁻¹ ($\tau = 0,2-0,5$ ms), na kojeg ne utječe prisustvo O₂. Usporedbom sa spektrima poznatim iz literature, taj se tranzijent vjerojatno može pripisati fenoksil-radikalima.¹⁶⁸

Dodatkom H₂O u otopinu spojeva u CH₃CN ne pojavljuju se nove vrpce u tranzijentnim apsorpcijskim spektrima koje bi se mogle pripisati apsorpciji QM. Međutim, signal tripletnog pobuđenog stanja je znatno slabiji, što sugerira da u vodenoj otopini neki brži put deaktivacije kompetira s međusustavnim križanjem. Dodatno, kod svih derivata se signal koji je asigniran kao fenoksil-radikal pojačava (slika 58). H_2O ne utječe na kinetiku opadanja tranzijentne apsorpcije, što je i očekivano ukoliko se radi o fenoksil-radikalima.



Slika 58. Tranzijentni apsorpcijski spektri spojeva: (a) 10; (b) 12 u O₂-propuhanoj otopini CH₃CN-H₂O (1:1).

Učinkovitije generiranje fenoksil-radikala u vodenom mediju može se objasniti reakcijskim putem koji primarno uključuje fotoionizaciju spojeva u radikal-katione, koja je praćena vrlo brzim deprotoniranjem, pri čemu u vodenom mediju nastaju radikali.¹⁶⁹ Kinetika opadanja tranzijentne apsorpcije pri 400-420 nm za spojeve **10** i **12** otkriva tranzijente koji žive nekoliko ms (slika 59). Ti dugoživući tranzijenti nisu opaženi u čistom CH₃CN te su asignirani kao **QM10** i **QM12** (slika 60).



Slika 59. Opadanje tranzijentne apsorpcije kod spoja 10 pri 420 nm u O₂-propuhanoj otopini CH₃CN i CH₃CN-H₂O (1:1).



Slika 60. Strukture QM koji mogu nastati iz derivata 8-13 reakcijom fotodehidratacije.

S obzirom na vrlo slab intenzitet tranzijentne apsorpcije i dugo vrijeme života, u kojem dolazi do fluktuacije u jakosti lampe, konstante brzina reakcija s nukleofilima se ne mogu precizno odrediti pa ti eksperimenti nisu niti provedeni.

Tranzijentni apsorpcijski spektri snimani su također u 2,2,2-trifluoretanolu (TFE). TFE je polarnije, ali manje nukleofilno otapalo, u kojem elektrofilne vrste kao što su karbokationi¹⁷⁰ ili QM^{5,6,19,21-22,70,74-75,165} imaju dulje vrijeme života. Međutim, slično kao u vodenoj otopini, ovdje je također detektirana samo tranzijentna apsorpcija uzrokovana triplet-tripletnom apsorpcijom i fenoksil-radikalima.

4.4.8. Mehanizmi fotokemijskih reakcija

S obzirom na rezultate fluorescencijskih mjerenja i produkte preparativnih ozračivanja, mogu se predložiti mehanizmi fotosolvolize za spojeve 8-13. Nakon pobude u S_1 u protičnom otapalu dolazi do deprotoniranja fenolne OH skupine, što je pokazano fluorescencijskim mjerenjima. Dodatno, S_1 pobuđeno stanje gasi se dodatkom kiseline (vrijednost pH 2-4). Stoga se može pretpostaviti da deprotoniranjem fenolne OH skupine u S_1 nastaje fenolat-ion također u pobuđenom stanju, koji se dehidratira, što je vjerojatno

potpomognuto protoniranjem benzilnog alkohola. Pri tome se generiraju odgovarajući QM. Međutim, ne može se isključiti niti mogućnost da se deprotoniranje fenolne OH skupine i gubitak alkoholne OH skupine događaju istovremeno. Fotodehidratacija u adamantanskim derivatima **8** i **10** vjerojatno rezultira generiranjem **QM8**, odnosno **QM10** (shema 55). Nastali QM reagiraju s nukleofilima, npr. s metanolom, dajući produkte solvolize **56** i **57**.



Shema 55. Mehanizam nastanka QM iz spojeva 8 i 10 i metanoliza nastalog QM.

Niski kvantni prinos reakcije fotosolvolize vjerojatno proizlazi iz loše učinkovitosti fotodehidratacije. Kako se **QM8** i **QM10** generiraju s lošom učinkovitosti, ne čudi što je bilo poteškoća u njihovoj detekciji LFP-om. Fluorescencijska mjerenja pružila su dokaz da se spojevi **9** i **11** također deprotoniraju u S_1 u vodenom mediju (shema 56).



Shema 56. Fotodisocijacija u spojevima 9 i 11 ne rezultira generiranjem QM9 i QM11.

Međutim, kako pokazuje shema 56, nisu detektirani produkti solvolize te je vrlo vjerojatno da u tim spojevima ne dolazi do dehidratacije. **QM9** i **QM11** su karakterizirani s vrlo savijenom C-C dvostrukom vezom između naftalena i difenilmetilena, što je uzrokovano jakim steričkim smetnjama između fenilnih i naftalenskih prstenova (Dodatak, prilog 3). Generiranje odgovarajućih QM (ili difenilnaftilmetil-karbokationa) reakcijom dehidratacije zahtijevalo bi prijelaz velike energetske barijere uzrokovane steričkim smetnjama pri planarizaciji ugljikovog atoma supstituiranog s tri velika prstena. Teorijski računi primjenom metode B3LYP/6-31G govore u prilog tome da su **QM9** i **QM11** za 17,9, odnosno 61,8 kJ mol⁻¹ manje stabilni od odgovarajućeg 2,6-supstituiranog naftalenskog **QM13**.¹⁶² Iz tog razloga se fotodehidratacija kod spojeva **9** i **11** ne događa, odnosno možda se i događa, ali s vrlo niskom učinkovitosti pa se ne može dokazati korištenim eksperimentalnim metodama.

Kod 2,6-supstituiranih derivata naftalena **12** i **13** fotosolvoliza se događa učinkovitije nego kod odgovarajućih derivata sa supstitucijom 1,4- i 1,5-, što sugerira da se kod njih fotodehidratacija događa učinkovitije. Slično kao i kod derivata **8-11**, iz fluorescencijskih mjerenja može se zaključiti da se u spojevima **12** i **13** također događa otapalom potpomognut ESPT s fenolne OH skupine na alkoholnu OH skupinu. Pokazano je da se u istim uvjetima pri ozračivanju spoja **12** i spoja **60** u CH₃OH-H₂O fotosolvoliza odvija samo kod spoja **12** koji ima slobodnu fenolnu OH skupinu. To snažno ukazuje na to da je deprotoniranje fenolne OH skupine neophodno za generiranje QM i reakciju solvolize koja će uslijediti. Fotosolvoliza se vjerojatno ne događa preko kationskih intermedijera **12**⁺ i **13**⁺. Stoga se može predložiti mehanizam u kojem su vjerojatno uključeni fenolati nastali adijabatskim ESPT-om u S_1 koji je praćen dehidratacijom, što rezultira generiranjem **QM12** i **QM13** (shema 57).



Shema 57. Mehanizam nastanka QM iz spojeva 12 i 13 i metanoliza nastalih QM.

Drugi, manje vjerojatan mehanizam generiranja **QM12** i **QM13** je simultani gubitak H⁺ i OH⁻ iz molekule. S obzirom na male steričke smetnje, **QM12** i **QM13** su stabilniji od odgovarajućih **QM8-QM11**, što pridonosi učinkovitijoj reakciji fotodehidratacije. Reakcijom fotogeneriranih **QM12** i **QM13** s CH₃OH nastaju produkti **58** i **59**, koji su izolirani u preparativnim ozračivanjima. Iako izolacija produkta redukcije **60** u fotoreakciji s etantiolom sugerira neki slabo učinkovit radikalski mehanizam, izolacija fotoprodukata **58** i **59** potvrđuje postojanje QM kao intermedijera u mehanizmu fotosolvolize.

4.4.9. Antiproliferativna ispitivanja

Spojevima 8, 10, 12 i 13, za koje se utvrdilo da su fotoreaktivni ispitana je antiproliferativna aktivnost na tri humane stanične linije karcinoma: HCT 116 (karcinom debelog crijeva), MCF-7 (karcinom dojke) i H 460 (karcinom pluća). Stanice su inkubirane sa spojevima i držane u mraku, ili ozračivane na 300 nm kroz 3 dana, svaki dan po 1 min. Aktivnost stanica utvrđena je MTT testom.¹⁷¹ Aktivnosti su izražene kao IC₅₀ vrijednosti (koncentracija spoja koja uzrokuje 50 % inhibicije rasta stanica). Rezultati testiranja prikazani su tablicom 15.

	Struktura	Stanične linije					
Spoi		HCT116		MCF-7		H 460	
10		Bez	300 nm	Bez	300 nm	Bez	300 nm
		hv	$3 \times 1 \min$	hv	$3 \times 1 \min$	hv	$3 \times 1 \min$
8	DH HO	18 ± 1	15 ± 1	17 ± 2	13 ± 1	16 ± 2	15 ± 3
10	OH HO HO	17 ± 2	13 ± 1	16 ± 4	14 ± 2	15 ± 1	12 ± 1
12	ОН	5 ± 0.1	5 ± 2	4 ± 2	3 ± 1	10 ± 1	7 ± 3
13	Ph OH	19 ± 1	21 ± 1	19 ± 2	18 ± 2	17 ± 1	18 ± 1

Tablica 15. IC_{50} vrijednosti (µmol dm⁻³) za spojeve 8-13.

Bez ozračivanja svi spojevi pokazuju antiproliferativnu aktivnost u mikromolarnim koncentracijama. Ozračivanje nažalost ne dovodi do povećanja antiproliferativne aktivnosti. Ipak, ovaj negativni rezultat potvrđuje neka saznanja objavljena ranije na seriji bifenilnih spojeva.²¹ Naime, spojevi **8**, **10**, **12** i **13** podliježu reakcijama fotodehidratacije vrlo neučinkovito, zbog čega se generira vrlo niska koncentracija tranzijentnih QM. S druge strane, povećana antiproliferativna aktivnost u seriji fenolnih i naftolnih spojeva poznata je samo kod onih derivata koji su pokazali visoku učinkovitost generiranja QM.^{21b,22}

4.5. Antracenski derivati 14-19

U dosadašnjim istraživanjima Laboratorija za sintetsku organsku kemiju IRB-a studirano je fotokemijsko generiranje QM u serijama fenilnih,¹⁹ bifenilnih^{20,21} i naftalenskih²² derivata. Pokazano je da velike nepolarne skupine na metilenskom položaju, kao što su adamantil ili fenil, produljuju vrijeme života QM i povećavaju kvantni prinos reakcija solvolize koje se odvijaju preko QM. Neki od spojeva iz navedenih serija pokazali su povećanu antiproliferativnu aktivnost na humanim staničnim linijama karcinoma pri ozračivanju, što se vjerojatno može pripisati fotokemijskom generiranju QM. Međutim, za realnu primjenu u medicini potrebno je pronaći takve sustave koji bi mogli dati QM nakon pobuđivanja svjetlom u vidljivom području, idealno iznad 500 nm, ili barem svjetlom >350 nm koje ne apsorbiraju molekule unutar stanice. Stoga je logičan nastavak dosadašnjih istraživanja povećanje kromofora s naftalena na antracen u svrhu postizanja apsorpcije pri većim valnim duljinama. Naime, nađeno je da od svih ispitanih supstitucijskih uzoraka naftalena (2,3-, 2,6-, 2,7- i 1,5-) supstitucija 2,3- pokazuje najbolja antiproliferativna svojstva pri ozračivanju, što je u skladu s visokim kvantnim prinosom generiranja QM iz 2,3supstituiranog derivata 195.²² Treba napomenuti da 2,3-supstituirani naftalenski derivat 195 (slika 29) bez ozračivanja ne pokazuje antiproliferativnu aktivnost (nije toksičan), a pri ozračivanju ima izraženu antiproliferativnu aktivnost na MCF-7 staničnu liniju karcinoma. Kao nastavak navedenih istraživanja dizajnirana je serija antracenskih derivata, prekursora kinon-metida 14-19, koji također imaju supstituciju 2,3- te je ispitana njihova fotokemijska reaktivnost, studirani su mehanizmi fotokemijskih reakcija i antiproliferativna aktivnost na humanim staničnim linijama karcinoma.

4.5.1. Priprava antracenskih derivata

Zbog kompleksnosti strukture spojeva **14-19**, vrlo malog broja literaturnih navoda za pripravu 2,3-disupstituiranih antracenskih derivata i iznimno visoke cijene rijetko dostupnih 2,3-supstituiranih derivata, bilo je potrebno osmisliti višestupanjsku sintezu. U literaturi su poznati postupci priprave primjerice 3-hidroksiantracen-2-karbaldehida (**62**) (slika 61), no objavljene sinteze imaju vrlo loša iskorištenja i obično rezultiraju teško odvojivim smjesama izomera na položajima 1- i 3- 2-antrola.¹⁷² Također, povezivanje strukture izomera s

pojedinim izoliranim spojem moglo bi se u tim radovima dovesti u pitanje, s obzirom da se radi o publikacijama starijeg datuma gdje nema potvrde strukture NMR-om. Zbog svih navedenih razloga odlučili smo isplanirati jednostavnu i učinkovitu sintezu derivata **14-19** koja polazi od jeftinih komercijalno dostupnih materijala.

Poznato je da se reakcije elektrofilne supstitucije na antracenu (**63**) događaju na položajima 9i 10- (slika 61), na kojima je najveća elektronska gustoća, što se primjerice očituje kao veći kemijski pomak tih protona u ¹H NMR spektrima. Iz tog razloga antracen (**63**) nije pogodan prekursor za sintezu 2,3-supstituiranih derivata. Ukoliko bi se kao prekursor upotrijebio 2antrol (**64**), kod njega bi osim na položaje 9- i 10- moglo dolaziti do reakcije elektrofilne supstitucije na oba *ortho* položaja u odnosu na hidroksilnu skupinu (1- i 3-), što bi u konačnici dovelo do poteškoća s odvajanjem izomera. To su isti problemi koji su već poznati iz literature.¹⁷²



Slika 61. Strukture 3-hidroksiantracen-2-karbaldehida (62), antracena (63) i 2-antrola (64).

Na strukturi 63 naznačena je uobičajena numeracija za pojedine položaje antracena.

Navedeni problemi dovode do zaključka da bi za selektivnost reakcije bilo najbolje da su položaji 9- i 10- antracena na neki način zaštićeni. Stoga su antrakinoni^b idealni prekursori za sintezu 2,3-supstituiranih antracena. Kao ishodišna kemikalija za sintezu odabran je jeftin komercijalno dostupan 2-aminoantrakinon, koji je preveden u odgovarajući hidroksi-derivat **65** reakcijom diazotizacije po literaturno poznatom postupku, uz visoko iskorištenje (90 %).¹³⁵



Shema 58. Sinteza 2-hidroksiantrakinona (65).¹³⁵

^b Pojam antrakinon se gotovo uvijek odnosi na jedan specifičan izomer, 9,10-antrakinon (po IUPAC-u: 9,10dioksoantracen), pri čemu se keto skupine nalaze na središnjem prstenu. Kad se ne radi o 9,10-izomeru to će biti posebno naznačeno.

Hidroksi-derivat 65 je bromiran uz suvišak broma, pri čemu je dobivena smjesa 3-bromida 66 i 1,3-dibromida 67 u množinskom omjeru 1:1.





Iz smjese bromida može se kromatografijom izdvojiti čisti 3-brom-2-antrakinon 66. Sljedeći korak je redukcija 9,10-keto-skupina antrakinona kako bi se dobio odgovarajući antracenski derivat.

U literaturi je poznato više metoda redukcije antrakinona u antracen i neke od njih su isprobane na čistom bromidu 66, što će biti opisano u nastavku. Na kraju je provedena optimizacija reakcije redukcije. Često korištena metoda redukcije antrakinona je upotreba refluksirajuće konc. HI.^{135,173} Međutim, u tim vrlo žestokim reakcijskim uvjetima nije dobiven ciljni produkt, već je došlo do zamjene OH skupine i broma s jodom te prekomjerne redukcije antrakinona, pri čemu je izoliran 2,3-dijodo-9,10-dihidroantracen (68).



Shema 60. Redukcija antrakinona 66 s HI.

Prekomjerna redukcija možda čak ne bi predstavljala problem, jer se 9,10-dihidroantraceni mogu oksidirati (aromatizirati) oksidacijskim sredstvima kao što je DDQ u odgovarajuće antracene. Međutim, zbog supstitucije hidroksilne skupine jodom od ovog se reakcijskog puta odustalo. Druga metoda redukcije koja je isprobana bila je redukcija s cinkom u amonijevoj lužini.^{174,175} Pokazano je da u tim uvjetima ne dolazi do redukcije karbonila u spoju **66**, nego dolazi do debrominacije, pri čemu nastaje 2-hidroksiantrakinon (65), (shema 61).



Shema 61. Redukcija antrakinona 66 sa Zn u NH₄OH.

Sljedeća metoda koja je isprobana bila je Wolff-Kishnerova redukcija.¹⁷⁶ Ovdje je cilj bio dobiti 9,10-dihidroantracenski derivat **69**, koji bi se u drugom koraku rearomatizirao u reakciji s DDQ dajući odgovarajući antracenski derivat. Ova metoda redukcije nije dala rezultate, kvantitativno je izoliran početni spoj, čak i kad je bilo produljeno vrijeme zagrijavanja ili je upotrijebljen triglyme kako bi se postigla viša temperatura (shema 62).



Shema 62. Wolff-Kishnerova redukcija antrakinona 66.

Iako je očekivano da će LiAl H_4 izvršiti debrominaciju ili prekomjernu redukciju (do 9,10dihidroantracena), ipak je isprobana i redukcija s LiAl H_4 . Vrlo očekivano, došlo je do debrominacije u derivatu **66** i istovremene redukcije keto-skupina, pri čemu je dobiven 2antrol (**64**).



Shema 63. Redukcija antrakinona 66 s LiAlH₄.

Nakon što su isprobane navedene metode redukcije, postalo je jasno da pri odabiru redukcijskog sredstva treba jako voditi računa o tome da OH skupina i Br u redukciji ostanu netaknuti. Stoga je odabran NaBH₄, koji je puno blaže redukcijsko sredstvo od primjerice LiAlH₄. Ukoliko se OH skupina zaštiti metilom i redukcija provede u izopropanolu uz

refluks, dobiva se vrlo slabo iskorištenje na ciljnom produktu (12 %) i puno produkta debrominacije. Ipak, to je do tada bilo najveće postignuto iskorištenje na ciljnom spoju, pa je redukciju s NaBH₄ vrijedilo optimizirati. Redukcije antrakinona s NaBH₄ opisane u literaturi obično se sastoje od dvije uzastopne reakcije redukcije.^{175,177} U prvoj se antrakinon reducira do odgovarajućeg antrona, a u drugoj se antron reducira do antracena. Međutim, opisana je i redukcija 2,6-dihidroksiantrakinona u odgovarajući antracen s NaBH₄ u bazičnoj vodenoj otopini (otopina Na₂CO₃), koja se odvija u jednom koraku s izvrsnim iskorištenjem (95 %).¹⁷⁸ Reakcija je provedena na spoju **66** te je dobiveno 60 %-tno iskorištenje na ciljnom produktu uz nešto 2-antrola (~20 %). Uz neke modifikacije literaturno opisane procedure (detaljno opisano u eksperimentalnom dijelu, §3.5.3), debrominacija je uspješno izbjegnuta te je dobiven ciljni produkt **70** u praktički kvantitativnom iskorištenju. Provedena je reakcija redukcije u navedenim uvjetima na sirovoj smjesi bromida **66** i dibromida **67** (1:1) te je utvrđeno da uz redukciju dolazi i do selektivne debrominacije na položaju 1-dibromida **67**, pri čemu je dobiven produkt **70** u vrlo visokom iskorištenju (95 %) i visoke čistoće (\geq 95 %, utvrđeno NMR-om) (shema 64).



Shema 64. Redukcija smjese antrakinona 66 i 67 s NaBH₄.

Mogućnost redukcije smjese **66** i **67** u produkt **70** uvelike pojednostavnjuje sintetski put, jer se izbjegavaju problemi kontrole reakcije bromiranja u smislu postizanja selektivnosti u nastanku monobromida (što se pokazalo teškim), te je bromiranje moguće provoditi sa suviškom broma, što rezultira smjesom **66** i **67** u omjeru 1:1 (n/n) (shema 59). Također, izbjegava se kromatografsko razdvajanje **66** i **67**, što je vrlo velika prednost. Prva tri koraka sinteze antracenskih derivata, diazotizaciju sa supstitucijom u OH, bromiranje i redukciju moguće je provoditi kako na miligramskoj, tako i na gramskoj skali. Sinteza je optimizirana tako da se u prva tri koraka izbjegava kromatografsko čišćenje produkata, čime se štedi na vremenu i otapalima te se produkti mogu pripravljati na velikoj skali ukoliko je to potrebno.

Osmišljen je vrlo jednostavan i učinkovit put za sintezu 2,3-supstituiranog antracena te su uspješno izbjegnuti problemi koji su postojali u pokušajima opisanim u literaturi.¹⁷²

U sljedećem koraku antracen **70** je tretiran suviškom BuLi i potom podvrgnut reakciji s karbonilnim spojevima (DMF, aceton, adamantanon, benzofenon) dajući odgovarajuće ciljne spojeve u dobrim iskorištenjima (shema 65). Radi se o modificiranoj proceduri poznatoj iz literature na sličnom tipu spojeva, pri čemu se izbjegava upotreba zaštitne skupine za OH skupinu.^{23d,179}



Shema 65. Sinteza aldehida 62 i ciljnih spojeva 14-17.

Sinteza amino-derivata **18** i odgovarajuće hidrokloridne soli **19** provedena je preko aldehida **62** upotrebom reduktivne aminacije (shema 66).



Shema 66. Sinteza amino-derivata 18 reakcijom reduktivne aminacije.

4.5.2. <u>Preparativna ozračivanja</u>

Nakon preliminarnih ispitivanja fotokemijske reaktivnosti u kojima je utvrđeno da spojevi **14-19** ozračivanjem u CH_3OH-H_2O daju fotoprodukte, provedena su preparativna ozračivanja. S obzirom na već ranije navedenu poznatu fotoreaktivnost sličnih spojeva (npr.

\$4.4.3), za očekivati je da će fotoliza spojeva **14-19** provedena u smjesi otapala CH₃OH-H₂O rezultirati produktima metanolize preko QM intermedijera (fotosolvoliza), tj. formalnom supstitucijom alkoholne OH skupine s OCH₃ skupinom. Otopine spojeva **14-17** u CH₃OH-H₂O (4:1) ozračivane su na 350 nm, a sastav fotosmjese je praćen HPLC analizom. Kad su postignute zadovoljavajuće konverzije (40-90 %, ovisno o derivatu) ozračivanje je prekinuto te su izolirani fotoprodukti koji su pročišćeni kromatografijom. Utvrđeno je da kod svakog od derivata nastaje isključivo jedan fotoprodukt (shema 67).



Shema 67. Fotometanoliza u derivatima 14-17.

Aminski derivat **18** i njegova hidrokloridna sol **19** ozračivanjem na 350 nm u N₂-propuhanom CH₃OH-H₂O (4:1) daju produkt **71** i vrlo malo spoja **14**, što je potvrđeno usporedbom HPLC kromatograma izoliranog produkta **71**, spoja **14** i smjese nakon ozračivanja spoja **18**, odnosno **19**.

Ozračivanje spojeva **14** i **16** provedeno je u prisutnosti etanolamina u CH₃CN (shema 68). Dodatkom etanolamina u CH₃CN otopinu spoja **14** ili **16** mijenja se boja iz žućkaste u fluorescentno žutu, što sugerira da je etanolamin ovdje djelovao kao baza i deprotonirao antrolnu OH skupinu. Otopina je ozračivana na 350 nm, međutim čak ni nakon produljenog vremena ozračivanja nije primijećen nastanak fotoprodukta (HPLC). Izostanak fotoprodukata sugerira neučinkovito generiranje QM iz bazične otopine (iz antrolata), što je već opisano i diskutirano kod Mannichovih (§4.3.2) i naftalenskih derivata (§4.4.3).



Shema 68. Fotokemija spojeva 14 i 16 u prisutnosti etanolamina.

159
Provedeno je i preparativno ozračivanje spojeva **14** i **16** u prisutnosti dienofila EVE (shema 69). Međutim, čak ni u čistom EVE, niti pri produljenom vremenu ozračivanja nije primijećen nastanak fotoprodukta (HPLC). Vjerojatno QM ima prekratko vrijeme života, a Diels-Alderova reakcija premalu konstantu brzine reakcije, pa je povratna reakcija fotogeneriranog QM s H₂O brža, dajući ponovno početni spoj **14**, odnosno **16**.



Shema 69. Fotokemija spojeva 14 i 16 u prisutnosti EVE.

Preparativna ozračivanja provedena su također u prisustvu drugih nukleofila. Tako su pri ozračivanju spojeva 14 i 16 u otopinama CH_3CN-H_2O (7:3) u prisutnosti azida dobiveni odgovarajući adukti **79** i **80** (20-40 %, shema 70).



Shema 70. Fotokemija spojeva 14 i 16 u prisutnosti azida.

Ozračivanjem spoja **16** u smjesi $CH_3CN-CF_3CH_2OH$ (9:1) dobiven je adukt **81** (37 %, shema 71).



Shema 71. Fotokemija spoja 16 u prisutnosti 2,2,2-trifluoretanola.

Ozračivanje spoja **14** provedeno je i u prisutnosti *S*-nukleofila, derivata *N*,*C*-zaštićenog cisteina **82**, pri čemu je dobiven adukt **83** (shema 72).



Shema 72. Fotokemija spoja 14 u prisutnosti S-nukleofila, zaštićenog cisteina 82.

Postojale su poteškoće s izolacijom produkta **83** nastalog u fotokemijskoj reakciji te je stoga on sintetski pripravljen nizom reakcija prikazanim na shemi 73. Zaštićeni cistein **82** pripravljen je acetiliranjem L-cisteina, nakon čega je provedena Fisherova esterifikacija s metanolom uz HCl (shema 73a). Spoj **14** je bisacetiliran uz refluks u smjesi Ac₂O-piridin dajući diacetat **85**. Potom je na benzilnom položaju izvršena supstitucija s jodidom dajući spoj **86**.¹⁸⁰ Spojevi **82** i **86** su uz bazu (DIPEA) povezani u adukt, na kojem je izvršena hidrolizira acetatnog estera i dobiven je spoj **83** (shema 73b).



Shema 73. Sinteza spojeva 82 i 83.

Usporedbom kromatograma (HPLC) sintetski pripravljenog spoja **83** i fotosmjese nakon ozračivanja spoja **14** u prisustvu zaštićenog cisteina **82**, može se po istom retencijskom vremenu zaključiti da je ozračivanjem spoja **14** u prisutnosti zaštićenog cisteina zaista nastao adukt **83** (Dodatak, prilog 5).

Zaštićeni cistein **82** jako je dobar model za proteine koji sadrže slobodne SH skupine, kao i za važan antioksidans glutation, prisutan u biološkim sustavima. Ovim eksperimentom pokazano je da se na QM fotogeneriran iz **14** može adirati *S*-nukleofil cistein **82**. To sugerira da bi derivat **14** mogao imati potencijalnu primjenu za fluorescentno obilježavanje proteina i peptida koji sadrže slobodne SH-skupine, što je nedavno u literaturi pokazano na vrlo sličnom naftalenskom derivatu.^{8b}

QM fotogeneriran iz **14** može alkilirati *S*-nukleofil, pa je istraženo da li može alkilirati i prirodno prisutne *N*-nukleofile. Kao modelni spoj odabrana je aminokiselina L-lizin, prirodno prisutna u peptidima i proteinima. Kod lizina do alkilacije može doći na amino-skupini bočnog lanca (N_{ϵ} , npr. onda kad je Lys u peptidnom lancu) i amino-skupini na α -položaju (N_{α} , npr. onda kad je Lys na *N*-kraju peptida ili proteina). Spoj **14** je ozračen u prisutnosti L-lizina kako bi se utvrdilo dolazi li do *N*-alkilacije (shema 74). Fotoreakcija je praćena HPLC-om. U kromatogramu je nakon ozračivanja primijećen novi signal, koji sugerira nastanak fotoprodukta, vjerojatno se radi o smjesi produkata N_{α} i N_{ϵ} alkilacije. Lakše je sintetski pripraviti te fotoprodukte nego ih izolirati iz fotosmjese, pa su oni pripravljeni reduktivnom aminacijom aldehida **62** s L-lizinom. Dobivena je smjesa adukata **87** i **88**, koje nije bilo moguće razdvojiti kromatografskim tehnikama ili spektroskopski okarakterizirati zbog izuzetno loše topljivosti u čitavom nizu otapala (DMSO, metanol, kloroform, ...). HPLC kromatogram sintetski pripravljenih adukata isti je kao kromatogram fotosmjese, što može poslužiti kao neizravni dokaz da je došlo do *N*-alkilacije lizina u fotokemijskom eksperimentu. Prisutnost adukata **87** i **88** potvrđena je ESI-MS-om.



Shema 74. Fotokemija spoja 14 u prisutnosti L-lizina.

Biološka ispitivanja antiproliferativne aktivnosti antracenskih derivata (biti će opisana u §4.5.8) pokazala su da se antiproliferativna aktivnost 2-antrola (64) i 2-hidroksimetilantracena (89), koji ozračivanjem ne mogu dati QM, pojačava ozračivanjem. Generiranje singletnog kisika moguće je objašnjenje pojačane biološke aktivnosti tih spojeva pri ozračivanju, s obzirom da singletni kisik zbog svoje štetnosti za stanice djeluje jako antiproliferativno, što je zapravo osnovni princip fotodinamičke terapije. Pretpostavlja se da će, ukoliko spojevi mogu poslužiti kao senzibilizatori te generiraju singletni kisik, prilikom ozračivanja u prisutnosti kisika doći do oksidacije antracena singletnim kisikom uz nastajanje derivata antrakinona. Stoga su provedena ozračivanja spojeva 14, 64 i 89 u kisikom zasićenim otopinama kako bi se istražila njihova fotokemijska reaktivnost u prisutnosti kisika. Energijska razlika tripletnog i singletnog kisika iznosi 94,3 kJ/mol,¹⁸¹ dok se iz fluorescencijskih spektara spojeva 14, 64 i 89 može izračunati da razlika u energiji između osnovnog i pobuđenog singletnog stanja iznosi oko 310 kJ/mol. Iz literature je poznato da energija tripletnog stanja antracena iznosi oko 170 kJ/mol.¹³⁹ Prema tome, energijski gledano, prijenos energije s pobuđenog spoja na $^{3}O_{2}$ mogao bi se događati i iz singletnog i iz tripletnog pobuđenog stanja antracena. Nadalje, u principu je moguće da se prijenos energije događa iz S_1 na ${}^{3}O_2$ pri čemu se generira ${}^{1}O_2$ i antracen u tripletnom pobuđenom stanju, koji bi mogao generirati još jednu molekulu ${}^{1}O_{2}$ prijenosom energije na tripletni kisik. Na temelju preparativnih ozračivanja nije moguće utvrditi koje pobuđeno stanje je zaslužno za generiranje singletnog kisika. Kako je u literaturi poznato da antracenski derivati podliježu reakciji 9,10-cikloadicije sa singletnim kisikom,182,183 ukoliko bi antracenski derivat pri ozračivanju u prisutnosti kisika ostao nepromijenjen, to bi značilo da vjerojatno nije došlo do generiranja singletnog kisika.

2-Hidroksimetilantracen (**89**) ozračen u prisutnosti O₂ daje antrakinon-2-karboksilnu kiselinu (**90**), što ukazuje da je **89** vjerojatno fotosenzibilizator koji dovodi do nastajanja singletnog kisika koji reagira s antracenom (shema 75). U prvom koraku vjerojatno dolazi do [4+2] cikloadicije singletnog kisika s antracenom na 9,10-položaju, nakon čega se nastali endoperoksid otvori dajući odgovarajući antrakinon. Oksidacija hidroksimetilnog supstituenta do kiseline je u tom slučaju očekivan proces, s obzirom da je fotooksidacija 2-hidroksimetilantrakinona u O₂-zasićenoj otopini poznata iz literature.¹⁸⁴



Shema 75. Ozračivanje 2-hidroksimetilantracena (89) u prisustvu kisika.

2-Antrol (**64**) također ne ostaje nepromijenjen ozračivanjem u prisustvu kisika. Iz fotosmjese je nakon ozračivanja izoliran 1,2-antrakinon (**91**), čiji je nastanak također vjerojatno uzrokovan reakcijom sa singletnim kisikom (shema 76). Struktura spoja **91** potvrđena je usporedbom NMR spektra izoliranog produkta s literaturno poznatim.¹³⁸ Ovdje se singletni kisik nije adirao na položaje 9,10- antracena, već je djelovao kao oksidans. Iz literature je poznato da singletni kisik može djelovati kao oksidans na niz različitih derivata.¹⁸⁵ U svim navedenim fotokemijama, oksidacija odgovarajućih antracena u antrakinone ne događa se ukoliko se kisikom zasićena otopina antracenskog derivata drži u mraku, što također ukazuje na fotokemijski put generiranja reaktivnog singletnog kisika.



Shema 76. Ozračivanje 2-antrola 64 u prisustvu kisika.

U konačnici je bilo zanimljivo vidjeti koji produkt će nastati ozračivanjem spoja 14 u prisutnosti O_2 , s obzirom da sadrži strukturne karakteristike oba spoja – 64 i 89. Iz fotosmjese je izoliran 1,2-antrakinon 91, u kojem je ostala sačuvana hidroksimetilna skupina (shema 77). Kako nije dobiven 9,10-antrakinon, hidroksimetilna skupina se nije mogla oksidirati istim putem kao u spoju 89. Hidroksimetilna skupina u spojevima 14 i 92 pokazala se neobično stabilnom u oksidacijskim uvjetima.



Shema 77. Ozračivanje spoja 14 u prisustvu kisika.

Izolacija produkata reakcije sa singletnim kisikom **90-92** neizravno potvrđuje da se singletni kisik u fotokemijskim eksperimentima generira prijenosom energije s antracena na tripletni kisik. To znači da spojevi **14**, **64** i **89**, a vjerojatno i ostali antracenski derivati **15-19** pobudom u S₁ podliježu međusustavnom križanju (ISC, engl. *intersystem crossing*), čime prelaze u tripletno pobuđeno stanje, koje svoju energiju može prenijeti tripletnom kisiku prevodeći ga u singletni. Na temelju visokih kvantnih prinosa fluorescencije (*vide infra*), vrlo slabog intenziteta signala tripletnog pobuđenog stanja (LFP-om se niti ne vidi) (§4.5.6), opravdano je za pretpostaviti da je kvantni prinos ISC-a može se povećati zbog mogućnosti spinske katalize.

Svi produkti preparativnih ozračivanja koji su uspješno izolirani i pročišćeni okarakterizirani su spektroskopskim metodama.

4.5.3. Fotometanoliza

Reakcija fotometanolize može se u principu događati preko karbokationa i preko QM.²¹ Ukoliko se događa preko karbokationa, tada bi učinkovitosti fotometanolize iz derivata **14, 16** i **17** trebale biti jednake ili bar slične učinkovitostima reakcije iz odgovarajućih derivata u seriji spojeva **93-95**, u kojima je hidroksilna skupina 2-antrola zaštićena metilnom skupinom (shema 78).



Shema 78. Fotokemija metiliranih antrola 93-95.

Provedeno je istovremeno ozračivanje otopina spojeva **14**, **16** i **17** te **93-95** u CH_3OH-H_2O (4:1) i HPLC-om su praćene konverzije u fotoprodukte. Utvrđeno je da kod derivata **93-95**, koji nemaju slobodnu fenolnu OH skupinu, ne dolazi do fotosolvolize (shema 78). Tako je npr. u vremenu kad je za spoj **16** postignuta konverzija od 72 %, spoj **94** ostao u potpunosti nepromijenjen. Ovaj eksperiment potvrđuje da je za nastanak produkta fotosolvolize nužna slobodna fenolna OH skupina te da se proces ne odvija mehanizmom koji primarno uključuje heterolitičko cijepanje C-OH veze (alkoholna OH skupina) i nastajanje karbokationa.

Studirana je fotometanoliza spoja **14** u CH₃OH-H₂O (4:1) pri čemu je otopina spoja iste koncentracije ozračivana različitim valnim duljinama zračenja (350 nm, 420 nm, vidljivo svjetlo) (slika 62). Utvrđeno je da dolazi do nastanka fotoprodukta čak i kad se otopina ozračuje vidljivim svjetlom. To je važan podatak jer govori u prilog tome da je moguće svjetlom >350 nm generirati QM, što je od iznimnog značaja zbog potencijalne primjene ovih spojeva u biološkim sustavima.



Slika 62. Nastajanje fotoprodukta 71 tijekom ozračivanja spoja 14 u CH₃OH-H₂O (4:1) zračenjem različitih valnih duljina.

Provedeni su i eksperimenti u kojima je utvrđeno kako udio vode u metanolu utječe na brzinu reakcije fotometanolize. Pripravljene su metanolne otopine spojeva **14-19** s udjelima vode 0, 5, 10 i 20 %, propuhane su s N_2 i istovremeno ozračivane na 350 nm. Konverzija je praćena HPLC-om. Rezultati su prikazani slikama 63-65.



Slika 63. Ovisnost udjela fotoprodukta o udjelu vode u metanolu i o vremenu ozračivanja za spoj: (a) 14; (b) 15; (c) 16 i (d) 17.



Slika 64. Ovisnost udjela pojedinog spoja o udjelu vode u metanolu i o vremenu ozračivanja za amin 18. (a) Udio početnog spoja 18; (b) udio produkta fotohidrolize 14; (c) udio produkta fotometanolize 71.



Slika 65. Ovisnost udjela pojedinog spoja o udjelu vode u metanolu i o vremenu ozračivanja za sol 19. (a) Udio početnog spoja 19; (b) udio produkta fotohidrolize 14; (c) udio produkta fotometanolize 71.

Na slici 63 uočljivo je da se fotometanoliza učinkovito događa i bez prisustva vode, što je u skladu s očekivanim mehanizmom intramolekulskog prijenosa protona u pobuđenom stanju (ESIPT). Međutim, također je uočljivo da fotometanoliza postaje još učinkovitija dodatkom vode. Ukoliko se krivulje usporede, iz relativnog razmaka krivulja pri različitim udjelima vode se može zaključiti da je najveći utjecaj udjela vode na učinkovitost fotometanolize kod spoja 14, a najmanji kod spojeva 16 i 17. Kod spoja 14 je metilenska skupina (CH₂) nesupstituirana pa je manje hidrofobna i s manje steričkih smetnji. Iz tog razloga OH skupine spoja 14 mogu ostvariti bolje interakcije s vodom nego što je to kod ostalih spojeva. Kad je prisutna voda, otvorena je mogućnost i za otapalom potpomognut ESPT preko mreže vodikovih veza pa su vjerojatno ESIPT i otapalom (vodom) potpomognut ESIPT u kompeticiji. Poznato je kako dodatak vode u metanolnu otopinu pospješuje reakciju disocijacije fenolne OH skupine i povećava konstantu brzine reakcije disocijacije,^{157d} što je vjerojatan razlog zašto je fotometanoliza učinkovitija u prisustvu vode. Razlika u učinkovitosti fotometanolize u čistom metanolu i kad je dodana voda je nešto manje izražena kod derivata 15 koji ima dvije metilne skupine, a još manje kod spojeva 16 i 17 s velikim nepolarnim supstituentima fenilom, odnosno adamantanom. Kod njih nepolarno okruženje oko OH skupina, kao i steričke smetnje vjerojatno utječu na ostvarivanje vodikovih veza između molekula vode i OH skupina, pa se može očekivati da se ESPT na molekule vode odvija s manjom konstantom brzine,^{157d} što ima za posljedicu manji porast učinkovitosti fotometanolize s porastom udjela vode. Stoga je, u usporedbi s podacima za spoj 14, konverzija fotometanolize pri većem udjelu vode kod spojeva 16 i 17 sličnija konverziji bez prisutnosti vode.

Kod derivata **18** i **19**, koji su amini, u otopini CH_3OH-H_2O može dolaziti do reakcije fotometanolize, ali i do reakcije fotohidrolize u kojoj nastaje spoj **14**, koji daje isti produkt fotometanolize **71** (shema 79).



Shema 79. Fotometanoliza u derivatima 18 i 19.

Kod amina **18** učinkovitost fotometanolize ne ovisi o udjelu vode (slika 64c), dok kod derivata **19**, koji je sol, fotometanoliza pokazuje ovisnost o udjelu vode u metanolu i bez prisutnosti vode se gotovo i ne događa (slika 65c). Dok se kod spoja **18** može događati ESIPT, kod soli **19** je to nemoguće jer je amino-skupina već u početku protonirana pa se fotodeaminacija može događati otapalom potpomognutim ESPT-om ili stupnjevitim mehanizmom koji uključuje karbokatione. Navedeno je u jako dobrom slaganju s opažanjima kod fotodeaminacije Mannichovih derivata *p*-krezola (§4.3.8), što govori u prilog tome da su mehanizmi reakcije fotodeaminacije za antracenske derivate **18** i **19** isti kao kod odgovarajućih Mannichovih derivata (**4**, odnosno **5**), ili su jako slični.

4.5.4. Kvantni prinosi reakcije fotometanolize za spojeve 14-19

Određeni su kvantni prinosi reakcije fotometanolize za spojeve **14-19** u otopinama CH₃OH-H₂O (4:1) simultanom upotrebom triju primarnih aktinometara: ferioksalatnog $(\Phi_{254nm} = 1,25 \pm 0,03)$,^{139,140} KI/KIO₃ $(\Phi_{254nm} = 0,74 \pm 0,02)^{140,141}$ i valerofenona $(\Phi_{254nm} = 0,65 \pm 0,03)$.¹⁴² S obzirom da i fotoprodukti nastali fotosolvolizom spojeva **14-19** apsorbiraju pri 254 nm, eksperimenti su provedeni s niskim konverzijama (<30 %). Sastav ozračene otopine analiziran je HPLC-om čime su dobiveni podaci o konverziji. Ovdje prikazana vrijednost kvantnih prinosa je srednja vrijednost triju mjerenja (tablica 16).

Spoj	Φ
14	$0{,}222\pm0{,}005$
15	$0,\!015 \pm 0,\!001$
16	$0,023 \pm 0,001$
17	$0{,}325\pm0{,}007$
18	$0,\!22\pm0,\!01$
19	$0,\!148\pm0,\!009$

Tablica 16. Kvantni prinosi reakcije fotometanolize za spojeve 14-18 u CH₃OH-H₂O (4:1).

Fotometanoliza se najučinkovitije događa kod adamantanskog derivata **17**, a najmanje učinkovito kod metilnog derivata **15**. Kod amina **18** se fotometanoliza događa učinkovitije nego kod soli **19**, što je obrnuti trend u odnosu na Mannichove derivate *p*-krezola. Moguće objašnjenje je što su ovdje na aminu vezane etilne skupine, dok su kod derivata *p*-krezola bile metilne, što može imati utjecaj na nukleofugalnost izlazeće skupine, kao i na povratnu reakciju kojom se regenerira početni spoj.

4.5.5. Fotofizička svojstva spojeva 14-19

Apsorpcijski spektri spojeva **14-17** vrlo su slični te je na primjeru spoja **14** to pokazano slikom 66. Kod antracenskih derivata se u apsorpcijskim spektrima pojavljuju dvije skupine maksimuma koje pripadaju različitim stanjima elektronske ekscitacije. Jaki maksimum pri 254 nm pripada S_0 - S_2 apsorpciji. Druga skupina maksimuma, koji su slabiji i protežu se otprilike od 300-425 nm, sastoji se od pet maksimuma koji su zapravo vibracijske podrazine; njihova razlika u frekvenciji je konstantna i može se pripisati C-H savijanju koje se pojavljuje u IR spektrima oko 1450 cm⁻¹.¹⁸⁶ Vrpce pri 300-425 nm su oko 50 nm batokromno pomaknute u odnosu na nesupstituirani antracen.



Slika 66. Apsorpcijski spektar spoja 14 u CH₃CN.

Apsorpcijski spektri amina **18** i soli **19** slični su spektrima spojeva **14-17**, s tom razlikom da se apsorpcijske vrpce najniže energije protežu do oko 500 nm. U spoju **19** amino-skupina je protonirana jer se radi o soli, dok u otopini amina **18** vjerojatno egzistira vrsta koja je zwitterion te su to mogući uzroci apsorpcije pri većim valnim duljinama. To govori u prilog tome da je kod amina **18** već u osnovnom stanju OH skupina deprotonirana. Apsorpcijski spektar soli **19** prikazan je slikom 67.



Slika 67. Apsorpcijski spektar soli 19 u CH₃CN.

Kako bi se dobio bolji uvid u kiselo-bazna svojstva derivata 2-antrola u osnovnom i pobuđenom stanju određene su konstante ravnoteže disocijacije 2-antrola (**64**) u S₀ i S₁ UVvis i fluorescencijskim titracijama u CH₃CN-H₂O (1:9) (Dodatak, prilozi 6-8). UV-vis i fluorescencijskom titracijom dobivena je vrijednost $pK_a = 9,40 \pm 0,03$ za disocijaciju u osnovnom stanju, dok je fluorescencijskom titracijom određena i $pK_a^* = 2,13 \pm 0,01$ za disocijaciju u pobuđenom stanju. Dobivene vrijednosti su u relativno dobrom slaganju s vrijednostima poznatim iz literature (10,05 i 2,25).¹⁸⁷ Razlika u konstanti disocijacije za osnovno i pobuđeno stanje je gotovo osam redova veličine. Poznato je da intramolekulska vodikova veza s benzilnim alkoholom povećava kiselost kod derivata 2-naftola,⁷⁶ pa je za očekivati da će vrijednosti konstanti disocijacije za spojeve 14-17 biti nešto niže od one određene za spoj 64. Kod derivata koji su amini, 18 i 19, očekivana vrijednost konstanti ravnoteže disocijacije je za red ili dva reda veličine manja nego kod spoja 64, s obzirom da je efekt smanjenja vrijednosti p K_a uzrokovan intramolekulskom vodikovom vezom već primijećen i diskutiran kod Mannichovih derivata *p*-krezola (§4.3.6).

Opće je prihvaćeno da se procesi prijenosa protona kod fenola i naftola odvijaju preko singletnih pobuđenih stanja,^{98,157} pa je za očekivati da je i kod derivata 2-antrola tako. Kako bi se dobio bolji uvid u svojstva i reaktivnost spojeva **14-19** u singletnom pobuđenom stanju provedene su studije njihovih fluorescencijskih svojstava. Fluorescencijski kvantni prinosi mjereni su u CH₃CN i CH₃CN-H₂O (1:1) upotrebom kinin-sulfata u H₂SO₄ ($c = 0,05 \text{ mol dm}^{-3}$) kao standarda ($\Phi = 0,53$).¹⁴⁵ Fluorescencijski spektri spojeva snimani su u CH₃CN i CH₃CN-H₂O (1:1). Vremena života singletnih pobuđenih stanja izmjerena su SPC metodom. Zbog usporedbe mjerenja su provedena i na 2-antrolu (**64**), koji ne može dati QM, ali podliježe reakciji fotodisocijacije, i spoju **93** koji je na fenolnoj OH skupini metiliran pa ne može doći do fotodisocijacije. Rezultati su prikazani tablicom 17.

U CH₃CN su fluorescencijski spektri spojeva **14-17** karakterizirani jakom fluorescencijskom vrpcom pri 420 nm. U otopini CH₃CN-H₂O (1:1) pojavljuje se dodatna vrpca u emisijskom spektru pri 535 nm, koja se može pripisati nastanku fenolata u pobuđenom stanju (slika 68).

Spoj	Φ (CH ₃ CN)	Φ (CH ₃ CN-H ₂ O)	τ (CH ₃ CN) / ns	τ (CH ₃ CN-H ₂ O) / ns		
14	$0,73 \pm 0,03$	0,33 ± 0,01	24,9 ± 0,2	0,1 fenolat 8,60 ± 0,01 fenolat 20,8 ± 0,1 fenol		
15	$0,\!80 \pm 0,\!05$	$0,54 \pm 0,02$	23,6 ± 0,2	$3,7 \pm 0,1$ fenolat 13,76 ± 0,01 fenolat 20,8 ± 0,1 fenol		
16	$0,86 \pm 0,01$	$0,39 \pm 0,01$	$17,8 \pm 0,1$	1,8 ± 0,2 fenolat 8,1 ± 0,2 fenolat 24,5 ± 0,1 fenol		
17	$0,79 \pm 0,01$	$0,\!29 \pm 0,\!02$	21,8 ± 0,1	2,1 ± 0,1 fenolat 10,10 ± 0,01 fenolat 19,8 ± 0,1 fenol		
18	$0,10 \pm 0,03^{a}$	$0,27 \pm 0,06^{a}$	2,3 ± 0,3 (7 %) 16,3 ± 1 (93 %)	$2,0 \pm 0,1$ fenolat 7,2 ± 0,1 fenolat 23,2 ± 0,1 fenol		
19	$0,\!45 \pm 0,\!05$	$0,25 \pm 0,06^{a}$	9,0 ± 0,1 (2 %) 27,3 ± 0,1	$2,0 \pm 0,1 \text{ fenolat}$ $6 \pm 1 \text{ fenolat}$ $23,0 \pm 0,1 \text{ fenol}$		
64	$0,88\pm0,05$	$0,57 \pm 0,02$	$25,3 \pm 0,1$	15,4 ± 0,1 fenolat 25,3 ± 0,1 fenol		
93	$0,85 \pm 0,1$	$0,85 \pm 0,1$	$25,1 \pm 0,1$	$28,4 \pm 0,1$		

Tablica 17. Fluorescencijska svojstva spojeva 14-19, 64 i 93.



Slika 68. Normalizirani fluorescencijski emisijski spektri spojeva 14-17 u: (a) CH₃CN i (b) CH₃CN-H₂O (1:1).

Fluorescencijski spektar spoja 18 u CH₃CN karakteriziran je s dvije fluorescencijske vrpce pri 430 nm i 565 nm. Vrpca pri 565 nm može se pripisati fenolatu. Molekula je djelomično deprotonirana već u osnovnom stanju, kako se može vidjeti iz apsorpcijskog spektra, temeljem vrpce od 450-500 nm (slika 69). Antrolna OH skupina je deprotonirana na susjednu amino-skupinu, što je dodatno stabilizirano stvaranjem intramolekulske vodikove veze te do prijenosa protona djelomično već dolazi u osnovnom stanju. Ipak, vrpca pri 570 nm odgovara fenolatu nastalom u S₁, jer se prilikom snimanja fluorescencijskih spektara odabire valna duljina gdje apsorbira fenol, a ne fenolat. Ni u osnovnom, ni u pobuđenom stanju (ESIPT), kod spoja 18 nije nužno posredovanje protičnog otapala za prijenos protona, jer se on prenosi duž već postojeće vodikove veze. Kod soli 19 nije moguća vodikova veza između vodika s antrolne OH skupine i dušika amino-skupine, jer je amin protoniran. Stoga ne dolazi do ESIPT-a pa se u spektru snimljenom u CH₃CN uočava samo vrpca pri 430 nm, koja pripada spoju s nedisociranom OH skupinom. Kad je prisutna voda, fluorescencijski spektri spojeva 18 i 19 postaju gotovo identični, što sugerira da je u oba slučaja u vodenoj otopini u osnovnom stanju amino-skupina protonirana te do deaminacije u pobuđenom stanju dolazi nakon ESPT-a na molekule otapala (vode).



Slika 69. Normalizirani fluorescencijski emisijski spektri spojeva 18 i 19 u: (a) CH₃CN i (b) CH₃CN-H₂O (1:1).

U vodenoj otopini ne dolazi samo do deaktivacije u osnovno stanje uz zračenje, već je otvoren put i neradijativnoj relaksaciji putem fotodisocijacije. Zbog toga su kvantni prinosi fluorescencije za sve spojeve znatno niži u vodenoj otopini u odnosu na CH_3CN , osim kod amina **18**, gdje je kvantni prinos fluorescencije više nego dvostruko veći u CH_3CN-H_2O , nego u čistom CH₃CN. Dodatno, kvantni prinosi fluorescencije su za spojeve 14-17 u oba otapala niži nego za 64 i 93, kod kojih ne može doći do stvaranja QM. Kod spoja 93 nema slobodne fenolne OH skupine pa ne može doći do fotodisocijacije tako da kvantni prinos fluorescencije ne ovisi o tome je li prisutna voda ili ne. Kako 64 ne može dati QM, ali podliježe fotodisocijaciji, kvantni prinos fluorescencije je niži za oko 35 % kad je prisutna voda, što je vjerojatno uzrokovano fotodisocijacijom u S₁. Kvantni prinosi fluorescencije spojeva 14-17 su otprilike 55 % niži kad je prisutna voda, što je vjerojatno uzrokovano fotokemijskim putem kojim nastaju QM. Vremenski razlučena mjerenja pokazala su da su antracenski derivati 14-17 karakterizirani opadanjem intenziteta fluorescencije u CH₃CN koje se može opisati jednoeksponencijalnom funkcijom, dok je poznato da se kod 2-metoksiantracena dobro opisuje dvoeksponencijalnom funkcijom.¹⁸⁸ Razlog dvoeksponencijalnosti je postojanje dvaju rotamera kod 2-metoksiantracena (rotacija oko egzocikličke C2-O veze), koji su karakterizirani različitim vremenima života singletnog pobuđenog stanja. Zanimljivo, isti efekt nije primijećen kod derivata 93, koji je derivat 2-metoksiantracena, što se može objasniti postojanjem samo jednog rotamera zbog otežane rotacije oko C2-O veze uzrokovane vodikovom vezom s OH skupinom u blizini. Dodatak vode mijenja kinetiku opadanja fluorescencije. Tako za 2-antrol (64) opadanje intenziteta fluorescencije postaje dvoeksponencijalno s rastućom komponentom (karakterizira ju negativni predeksponencijalni faktor, a pripisuje se fenolatu), koja doprinosi više pri većim valnim duljinama. Za spojeve 14-19 najbolje slaganje dobiva se upotrebom troeksponencijalne funkcije s dvije rastuće komponente koje više doprinose pri većim valnim duljinama. Iako se na temelju dobivenih rezultata ne može dobiti potpuno razjašnjenje kinetike opadanja fluorescencije, ovaj rezultat je u dobrom slaganju s pretpostavkom da je fotodisocijacija antrolne OH skupine u spojevima 14-19 u S₁ zapravo okidač za eliminaciju OH (ukupni gubitak H₂O), čime se generira QM.

4.5.6. Laserska pulsna fotoliza (LFP) spojeva 14-19

Kako bi se studirali intermedijeri koji nastaju u fotokemiji spojeva **14-19** provedene su LFP studije. Tranzijentni spektri snimani su uz pobudu Nd:YAG laserom na 354 nm. Mjerenja su provedena u CH₃CN i CH₃CN-H₂O (1:1). Otopine su propuhane s N₂ ili O₂ kako bi se utvrdilo postoje li u fotokemiji vrste u tripletnom stanju ili radikali, koji će se gasiti s O₂. Provedene su i LFP studije na spojevima **64**, **93** i **95**, koji ne mogu dati QM, kako bi se

rezultati mogli usporediti sa spojevima 14-19. U tranzijentnim apsorpcijskim spektrima spojeva 14-17 u CH₃CN (N₂ ili O₂ propuhanom) primjećuju se vrpce s maksimumom pri 370 i 700 nm ($\tau = 0,6-2,5 \mu s$), koje se ne gase s kisikom (Dodatak, prilozi 10 i 11). Taj je tranzijent također prisutan u tranzijentnim spektrima 2-antrola (64) ($\tau = 2,1 \mu$ s, Dodatak, prilog 9) te 2-metoksi derivata 93 i 95 ($\tau = 2,5$, odnosno 3,6 µs, Dodatak, prilog 12), a pripisan je radikal-kationu koji je vjerojatno nastao jednofotonskom oksidacijom. Naime, intenzitet tranzijentne apsorpcije pri 700 nm ovisi linearno o intenzitetu laserskog pulsa. U vodenoj otopini karakteristični signal radikal-kationa na 700 nm nije detektiran, osim za metoksi-derivate 93 i 95. Umjesto toga, vidljiva je apsorpcijska vrpca na 400-500 nm čija se kinetika nestajanja opisuje višeeksponencijalnim funkcijama. U vodenoj otopini fenolni radikal-kationi se deprotoniraju do fenoksilnih radikala.^{168,169} Tako je logično da se radikalkation može detektirati u vodenoj otopini samo kod spojeva 93 i 95 kojima je fenolna skupina zaštićena. Dodatno, u CH₃CN i CH₃CN-H₂O (1:1) su primijećeni tranzijenti s apsorpcijom pri kraćim valnim duljinama u rasponu od 400-600 nm. Nestajanje tih tranzijenata ne može se opisati monoeksponencijalnom funkcijom, što govori u prilog tome da je prisutno nekoliko različitih vrsta. Glavni doprinos vrpci više je centriran prema kraćim valnim duljinama (400-500 nm) i nestaje sporije (npr. za fenilni spoj 16 je $\tau \approx 10{\text{-}}100 \ \mu\text{s}$ i $\tau \approx 0{,}1{\text{-}}2 \ \text{s}$), a može se također vidjeti i u tranzijentnim spektrima 2-antrola (64). Na gašenje tog tranzijenta ne utječe prisutnost O₂ i H₂O, stoga su ove vrpce u spektrima pripisane fenoksil-radikalima, što je u slaganju sa spektrima i kinetikom nestajanja poznatim iz literature.^{168,169,189} Dodatno, pokazano je da se tranzijentna apsorpcija pri 500-600 nm, koja opada multieksponencijalnom kinetikom, gasi u prisutnosti nukleofila, a O₂ je ne gasi. Ovaj tranzijent vjerojatno se može pripisati QM ili nekim drugim elektrofilnim česticama. Međutim, kako je kinetika gašenja kompleksna, a tranzijentna apsorpcija koja se vjerojatno može pripisati QM preklapa se s tranzijentnom apsorpcijom nekoliko drugih vrsta, LFP studije u CH₃CN i CH₃CN-H₂O (1:1) ne pružaju čvrst dokaz postojanja QM.

Znatno jednostavnija slika dobivena je kad su LFP eksperimenti provođeni u 2,2,2-trifluoretanolu (TFE). TFE je polarno nenukleofilno otapalo u kojem su elektrofilne vrste kao što su QM^{19,21,22,23d,74,98a} i karbokationi¹⁷⁰ karakterizirani duljim vremenom života. U LFP mjerenjima za spoj **16** u O₂-propuhanom TFE primijećen je jaki tranzijent koji nastaje unutar vremena laserskog pulsa, čiji je apsorpcijski maksimum pri 580 nm. Tranzijent nestaje

 $(k = 1,4 \times 10^6 \text{ s}^{-1}; \tau = 690 \pm 10 \text{ ns})$ dajući novu vrstu koja apsorbira pri 520 nm (slika 70), koja je duže živuća $(k = 1,4 \times 10^4 \text{ s}^{-1}; \tau = 84 \pm 3 \text{ µs})$ (slika 70).



Slika 70. (a) Tranzijentni apsorpcijski spektar spoja 16 u O₂-propuhanom TFE; (b) rast tranzijentne apsorpcije pri 520 nm (odgovara kationu 16⁺) i pad pri 580 nm (odgovara QM16).

Dodatkom etanolamina, za kojeg je poznato da gasi QM (§4.3.2 i §4.4.3) mijenja se izgled spektra. Opadanje tranzijentne apsorpcije pri 580 nm je sporije, a pri 520 nm brže, što na poslijetku rezultira jednom vrpcom u spektru. To sugerira da su u otopini prisutne dvije vrste koje su u ravnoteži koja ovisi o pH (etanolamin je baza). Vrsta koja apsorbira pri 520 nm gasi se nukleofilima, neovisno o gašenju tranzijenta pri 580 nm. Konstante brzine gašenja dane su u tablici 18.

Nukleofil	$k_{\rm q} /{\rm s}^{-1}{ m mol}^{-1}{ m dm}^3$
CH ₃ OH	$9,8 \times 10^{3}$
H ₂ O	$1,6 \times 10^{3}$
NaN ₃	$2,1 \times 10^{8}$

Tablica 18. Konstante brzina gašenja kationa **16**⁺ s nukleofilima^a

^a Mjerenja su provedena u TFE zasićenim zrakom.

S obzirom na podatke dobivene iz eksperimenata gašenja, kao i položaja maksimuma u apsorpcijskom spektru (usporedbom s literaturno poznatim spektrom tritilnog kationa),¹⁹⁰ dugoživući tranzijent s apsorpcijskim maksimumom pri 520 nm može se asignirati kao kation 16^+ . S obzirom da je kraćeživući tranzijent s apsorpcijskim maksimumom pri 580 nm osjetljiv

na pH i u ravnoteži s kationom 16^+ , on se vjerojatno može pripisati QM16. U LFP studijama provedenim u TFE prva vrsta koja je detektirana je QM16, koji nestaje protoniranjem u kation 16^+ (shema 80).



Shema 80. Fotokemija spoja 16.

Kation 16^+ u reakcijama s nukleofilima daje odgovarajuće adukte 16Nu. Zanimljivo, pokazano je da se tranzijent koji je pripisan QM16 ne gasi s etanolaminom (u rasponu koncentracija 0,001-0,25 mol dm⁻³). To se može objasniti bazičnošću etanolamina (p $K_a = 9,5$), što sprječava brzo protoniranje QM16 i generiranje kationa 16^+ .

Pokazano je da se kation 16^+ može generirati u CH₃CN otopini termičkom kiselokataliziranom reakcijom. Tako generirani 16^+ detektiran je UV-vis spektroskopijom (slika 71). Dodatkom H₂SO₄ (c = 0,25 mol dm⁻³) u otopinu spoja 16 u CH₃CN boja se odmah mijenja u crvenu. Apsorpcijski spektar ima maksimum pri 520 nm, s dodatnom vrpcom pri višim valnim duljinama (>700 nm), koji podsjeća na tranzijentni spektar spoja 16 mjeren u TFE i 1,1,1,3,3,3-heksafluorizopropanolu (HFIP) nakon nestajanja kratkoživuće vrste asignirane kao QM16. Tranzijent u CH₃CN nestaje ($\tau = 0,63 \pm 0,02$ min) najvjerojatnije dajući adukt s CH₃CN 99, što rezultira obezbojenjem otopine. Međutim, kroz 45-60 min pojavljuje se nova vrsta koja apsorbira između 500 i 700 nm, što se opaža kao zelena boja otopine. Zelena boja vjerojatno je uzrokovana s QM16 generiranim u termičkoj kiselo kataliziranoj reakciji (shema 81).



Slika 71. Apsorpcijski spektar mjeren u navedenim vremenskim razmacima nakon dodatka H_2SO_4 ($c = 0.25 \text{ mol dm}^{-3}$) u CH₃CN otopinu spoja 16.



Shema 81. Termičke kiselo katalizirane reakcije spoja 16.

U tranzijentnim apsorpcijskim spektrima spojeva **14-17** dominantne vrste su fenoksilni radikali i radikal-kationi. Međutim, dodatkom nukleofila uočljivo je da se kinetika nestajanja tranzijentnih vrsta koje apsorbiraju na 400-600 nm mijenja. Navedeno sugerira da se uz radikale i radikal-katione detektiraju i elektrofilne čestice. Međutim, zbog kompleksnosti uslijed prisutnosti većeg broja čestica detaljna kinetička analiza nije provedena. Iznimka je adamantilni derivat za koji je u 1,1,1,3,3,3-heksafluorizopropanolu (HFIP) detektiran odgovarajući kation s maksimumom apsorpcije pri 458 nm (slika 72).



Slika 72. (a) Apsorpcijski spektar i (b) tranzijentni apsorpcijski spektar spoja 17 u N₂propuhanom 1,1,1,3,3,3-heksafluoroizopropanolu (HFIP). Umetak: opadanje tranzijenta pri 450 nm.

Tranzijent se gasi nukleofilima (CH₃OH, H₂O) pri čemu je opažena eksponencijalna ovisnost konstante brzine nestajanja o koncentraciji nukleofila (slika 73). Takvo opažanje govori u prilog kompleksnog višemolekulskog mehanizma.



Slika 73. Ovisnost brzine gašenja tranzijenta (kod spoja 17) pri 450 nm o koncentraciji: (a) vode; (b) metanola.

Iz LFP studija aminskih derivata **18** i **19** ne mogu se donositi konkretni zaključci jer se pokazalo da nakon laserskog pulsa dolazi do tranzijentne apsorpcije gotovo u cijelom području snimanja spektra (350-750 nm).

4.5.7. Mehanizmi fotokemijskih reakcija

Nakon pobuđivanja 2,3-supstituiranih antracenskih derivata 14-18 u S₁ događa se učinkovit ESIPT u kojem se proton s fenolne OH skupine prenosi na alkoholnu OH skupinu ili amino-skupinu u susjedstvu duž već postojeće intramolekulske vodikove veze pa nije nužno posredovanje protičnog otapala. Međutim, kod spojeva 14-17 se u vodenom mediju proces događa još učinkovitije, jer su vjerojatno ESIPT i otapalom (vodom) potpomognut ESPT u kompeticiji. Očekivano je da se ESPT u vodenom mediju odvija s većom konstantom brzine,157d što ima za posljedicu učinkovitije generiranje QM, a time i učinkovitiju reakciju fotometanolize kad je prisutna voda. Prijenos protona je spregnut s dehidratacijom, odnosno deaminacijom, pri čemu nastaju odgovarajući QM, koji su na neizravan način dokazani izolacijom adukata iz preparativnih fotokemijskih eksperimenata. Kvantni prinosi fluorescencije u CH₃CN su za spojeve 14-19 znatno niži nego za 64, 93 i 95, koji ne mogu dati QM. To govori u prilog tome da postoji učinkovit put neradijativne relaksacije, a to je vjerojatno ES(I)PT. Nadalje, u CH₃CN-H₂O (1:1) je kvantni prinos fluorescencije kod spojeva 14-17 i 19 još niži, što ukazuje da je otvoren dodatni put neradijativne relaksacije u kojem osim ESIPT-a dolazi vjerojatno i do otapalom (vodom) potpomognutog ESPT-a. Kako se pokazalo u eksperimentima u kojima je praćena učinkovitost fotometanolize o udjelu vode u metanolu, učinkovitost fotoreakcije jako raste s porastom udjela vode kod nesupstituiranog (CH₂) derivata 14, dok s povećanjem supstituenata s Me na Ph i adamantil učinkovitost fotometanolize sve manje ovisi o dodanoj vodi. Vjerojatno je ESPT kod sterički zahtjevnijih, nepolarnijih spojeva donekle ometan pa se deprotoniranje na molekule vode odvija s manjom konstantom brzine, što ima za posljedicu manji porast učinkovitosti fotometanolize. U LFP mjerenjima uočljiva je tranzijentna apsorpcija koja odgovara radikal-kationima 14rk-17rk (370 i 700 nm), koji su u prisustvu vode ugašeni zbog brzog deprotoniranja kojim daju fenoksil-radikale 14fr-17fr (400-500 nm). Provedene su LFP studije spoja 16 u TFE iz kojih se može zaključiti da nakon pobude najprije dolazi do dehidratacije u S₁, pri čemu nastaje kratkoživući **QM16** ($\tau = 690 \pm 10$ ns), koji se protonira dajući dugoživući kation **16**⁺ ($\tau = 84 \pm$ $3 \mu s$). Kation 16^+ se učinkovito gasi s nukleofilima te su određene konstante brzine reakcije. Kod ostalih spojeva mehanistička slika nije toliko jednostavna, jer u tranzijentnim spektrima postoji apsorpcija uzrokovana s više različitih vrsta (radikal-kationi, fenoksil-radikali).

S obzirom na sve navedeno, može se predložiti mehanizam fotodehidratacije u spojevima 14-17, koji je prikazan shemom 82.



Shema 82. Mehanizmi fotokemijskih reakcija spojeva 14-17.

Kod aminskih derivata **18** i **19** LFP studije nažalost ne daju podatke o mehanizmu fotokemijske reakcije, ali se iz fluorescencijskih spektara i studija ovisnosti učinkovitosti fotometanolize o udjelu vode u metanolu mogu donijeti zaključci o mehanizmu reakcije fotodeaminacije. U fluorescencijskim spektrima slobodnog amina **18** u CH₃CN postojanje vrpce pri većim valnim duljinama govori u prilog tome da se u pobuđenom stanju događa intramolekulski prijenos protona (ESIPT) duž već postojeće vodikove veze te za njega nije nužno posredovanje protičnog otapala. Kod soli **19** u fluorescencijskim spektrima snimanim u CH₃CN izostaje vrpca pri većim valnim duljinama jer prijenos protona s antrolne OH skupine na amino-skupinu nije moguć. Dodatkom vode spektar se mijenja i pojavljuje se vrpca pri većim valnim duljinama koja odgovara fenolatnom obliku spoja, nastalom prijenosom protona u pobuđenom stanju na molekule vode. U eksperimentima gdje je praćena učinkovitost fotometanolize o udjelu vode u metanolu primijećeno je da se kod slobodnog amina **18** fotometanoliza događa učinkovitije pri većem udjelu vode, a kod soli **19**

učinkovitost fotometanolize ne ovisi o udjelu vode, što je u jako dobrom slaganju s ranije opisanim fotometanolizama za Mannichove derivate p-krezola (§4.3.3). Na temelju svih navedenih rezultata, predložen je mehanizam reakcije fotodeaminacije u derivatima **18** i **19** (shema 83), koji se jako dobro slaže s predloženim mehanizmom fotodeaminacije kod Mannichovih derivata p-krezola (§4.3.8).



Shema 83. Mehanizam fotodeaminacije u derivatima 18 i 19.

4.5.8. Antiproliferativna ispitivanja

Spojevima **14-19** ispitana je antiproliferativna aktivnost na tri humane stanične linije karcinoma: HCT 116 (karcinom debelog crijeva), MCF-7 (karcinom dojke) i H 460 (karcinom pluća). Zbog usporedbe paralelno je određena antiproliferativna aktivnost i spojevima **68**, **89** i **95**, koji ne mogu dati QM. Stanice su inkubirane sa spojevima i držane u mraku, ili ozračivane s 350, 420 nm ili umjetnim vidljivim svjetlom kroz ukupno 3 dana, svaki dan po 5 ili 15 min, već kako je naznačeno u tablici 19. Aktivnost stanica utvrđena je MTT testom.¹⁷¹ Aktivnosti su izražene kao IC₅₀ vrijednosti (koncentracija spoja koja uzrokuje 50 % inhibicije rasta stanica). Rezultati testiranja prikazani su tablicom 19.

Kod svih spojeva u seriji **14-19** antiproliferativna aktivnost je pojačana ozračivanjem, što je vjerojatno uzrokovano fotogeneriranjem QM nakon ozračivanja blisko-vidljivim (350 nm) i vidljivim (420 nm, bijelim) svijetlom. Efekt je najizraženiji kod derivata **14**, koji nije citotoksičan bez izlaganja svjetlu, ali mu se citotoksičnost ozračivanjem povećava za >100 puta. Međutim, vrlo je čudno povećanje antiproliferativne aktivnosti uslijed ozračivanja kod spoja **89**, koji ne može dati QM. Moguće da uslijed pobude spoj **89** djeluje kao senzibilizator

na tripletni kisik pri čemu se generira singletni kisik, koji djeluje antiproliferativno. Također, i kod 2-antrola (64) antiproliferativna aktivnost je donekle povećana ozračivanjem, što se vjerojatno može objasniti istim mehanizmom. Generiranje singletnog kisika kod spojeva 14, 64 i 89 dokazano je u preparativnim fotokemijskim eksperimentima provedenim u otopinama zasićenim s O₂, gdje spojevi vjerojatno djeluju kao fotosenzibilizatori. Kako se generiranje singletnog kisika vjerojatno događa s niskim kvantnim prinosom, to kod spojeva 14-19 tek malo pridonosi ukupnom povećanju antiproliferativne aktivnosti prilikom ozračivanja, pa se može pretpostaviti da fotogenerirani QM imaju najveću ulogu u povećanju antiproliferativne aktivnosti prilikom ozračivanja. Spoj 95 također ne može dati QM i on pokazuje antiproliferativnu aktivnost u mikromolarnim koncentracijama, međutim antiproliferativna ispitivanja na tom spoju pokazala su se vrlo nereproducibilnima, pa za ovaj spoj nije moguće iznositi neke konkretnije zaključke.

Gledajući cijelu seriju antracenskih spojeva **14-19**, najjednostavniji derivat **14** pokazao je najveću razliku u antiproliferativnoj aktivnosti između neozračenih i ozračenih staničnih linija. Bez ozračivanja ne pokazuje antiproliferativnu aktivnost ($IC_{50} > 100 \mu mol dm^{-3}$), dok uz ozračivanje pokazuje >100 puta veću antiproliferativnu aktivnost, čak i kad je ozračen svjetlom valne duljine 420 nm, koje pada u vidljivi spektar i kao takvo samo po sebi nema štetnog djelovanja na stanice. Time je ispunjen jedan od glavnih ciljeva ove disertacije – pronalazak *lead* spoja za daljnji razvoj fototerapeutika za liječenje karcinoma. Pokazano je i da se spoj **14** može upotrijebiti za *S*-alkilaciju cisteina ili *N*-alkilaciju lizina, što otvara mogućnosti primjene u biologiji i medicini za specifične reakcije s proteinima i peptidima, kao i s DNA.

§ 4. Rezultati i rasprava

	Struktura spoja	Stanične linije											
Oznaka spoja		HCT 116				MCF-7			H 460				
		Bez h v	350 nm 3×5 min	420 nm 3×15 min	vis 3×15 min	Bez h v	350 nm 3×5 min	420 nm 3×15 min	vis 3×15 min	Bez h v	350 nm 3×5 min	420 nm 3×15 min	vis 3×15 min
14	ОН	>100	$2 \pm 0,2$	$1 \pm 0,4$	-	>100	$2\pm0,7$	$3 \pm 0,8$	_	>100	15 ± 6	10 ± 3	_
15	OH H ₃ C CH ₃	23 ± 4	$2 \pm 0,5$	1 ± 0,1	_	23 ± 1	$2 \pm 0,6$	2 ± 0,01	_	27 ± 8	$10\pm0,1$	$2 \pm 0,5$	_
16	OH Ph Ph	21 ± 0,3	2 ± 0,4	2 ± 0,4	_	$20\pm0{,}5$	4 ± 3	$2 \pm 0,1$	_	19 ± 1	3 ± 1	2 ± 0,2	—
17		24 ± 11	8 ± 6	3 ± 1	_	9 ± 7	5 ± 2	8 ± 5	_	19 ± 8	8 ± 4	5 ± 3	_
18	NEt ₂	>100	48±12	16 ± 2	45 ± 21	>100	23 ± 2	12 ± 5	19 ± 2	>100	≥100	18 ± 5	>100
19	OH NEt ₂ HCI	17 ± 1	19 ± 1	11 ± 2	17 ± 2	$28\pm0{,}7$	20 ± 6	9 ± 7	$16 \pm 0,4$	≥100	31 ± 15	12 ± 2	20 ± 4
64	ОН	27±17	9 ± 8	$2\pm0,1$	9 ± 7	28 ± 9	$2\pm0,7$	$0,9\pm0,5$	2 ± 1	23 ± 5	12 ± 2	$2\pm0,5$	14 ± 2
89	P	>100	$1 \pm 0,1$	2 ± 0.8	30 ± 25	0,07±0,06	$0,\!4 \pm 0,\!2$	$0,8 \pm 0,3$	$0,5\pm0,3$	33 ± 15	$1 \pm 0,1$	$2\pm0,9$	8 ± 4
95	OH OH	56±28	16 ± 4	29 ± 13	>100	8 ± 2	11 ± 9	3 ± 1	16 ± 6	23 ± 6	11 ± 7	12 ± 7	60 ± 27

Tablica 19. IC_{50} vrijednosti (µmol dm⁻³) za spojeve **14-19**, **64**, **89** i **95**.

§ 5. ZAKLJUČAK

U ovoj disertaciji studirani su mehanizmi reakcija fotodehidratacije u čvrstom stanju pri kriogenim uvjetima te fotodehidratacije i fotodeaminacije u otopinama pri sobnoj temperaturi. Kako bi se navedeni mehanizmi mogli istražiti, najprije je provedena priprava spojeva. 2-Hidroksimetilni alkohol (1), 2-(2-hidroksi-2-adamantil)fenol (2) i 3-hidroksimetil-2-naftol (3) nisu zahtijevali osmišljavanje sintetskog puta, jer su komercijalno dostupni (1) ili sinteze poznate iz literature (2 i 3). Mannichovi derivati *p*-krezola: SU 2-[(dimetilamino)metil]-4-metilfenol (4), 2-[(dimetilamino)metil]-4-metilfenol-hidroklorid (5), 2,6-bis[(dimetilamino)metil]-4-metilfenol (6) i 2,6-bis[(dimetilamino)metil]-4-metilfenoldihidroklorid (7) pripravljeni su reakcijom p-krezola s Eschenmoserovom soli u vrlo dobrim iskorištenjima. Naftalenski derivati: 4-(2-hidroksi-2-adamantil)-1-(4-hidroksifenil)naftalen (8), 4-(difenilhidroksimetil)-1-(4-hidroksifenil)naftalen (9), 5-(2-hidroksi-2-adamantil)-1-(4-1-(4-hidroksifenil)-5-(difenilhidroksimetil)naftalen hidroksifenil)naftalen (10), (11).i 6-(2-hidroksi-2-adamantil)-2-(4-hidroksifenil)naftalen (12)6-(4-hidroksifenil)-2-(difenilhidroksimetil)naftalen (13) pripravljeni su iz dihalogennaftalena (supstitucije 2,6-, 1,4i 1,5-) nizom reakcija koji uključuje Suzukijevu arilaciju, Grignardovu reakciju i uklanjanje zaštitne skupine s fenolne OH skupine. Sinteze su provedene s dobrim iskorištenjima. Kako 1-brom-5-jodnaftalen (43) nije komercijalno dostupan, osmišljena je njegova sinteza polazeći od komercijalno dostupnog 1-nitronaftalena. Priprava antracenskih derivata: 3-hidroksimetil-2-antrola (14), 3-(1-hidroksi-1-metiletil)-2-antrola (15), 3-(difenilhidroksimetil)-2-antrola (16), 3-(2-hidroksi-2-adamantil)-2-antrola (17), 3-[(dietilamino)metil]-2-antrola (18) i 3-[(dietilamino)metil]-2-antrol-hidroklorida (19) zahtijevala je osmišljavanje i optimizaciju sintetskog puta za dobivanje prekursora, 3-brom-2-antrola (70), što je uspješno provedeno u izvrsnim iskorištenjima i bez potrebe za kromatografskim pročišćavanjem.

Na jednostavnim modelnim spojevima 1-3 provedena su istraživanja reakcije fotodehidratacije pri kriogenim uvjetima uz praćenje promjena IR spektroskopijom. Istraživanje je uspješno provedeno na spoju 1, dok su se spojevi 2 i 3 pokazali kao loši modelni sustavi zbog njihovog raspada već pri nanošenju uzorka. Utvrđeno je da kod spoja 1 nakon epitaksije na pločicu CsI pri 14 K dolazi do reakcije fotodehidratacije, nakon čega je dobivena smjesa početnog spoja 1, odgovarajućeg kinon-metida QM1 i benzokseta BO1, što je potvrđeno usporedbom eksperimentalno dobivenih spektara i spektara **QM1** i **BO1** poznatih iz literature, kao i stvaranjem tetramera **22**, čiji se nastanak može objasniti jedino postojanjem **QM1**. Provedeni eksperimenti ne pružaju čvrst dokaz o mehanizmu reakcije koji bi uključivao: (i) ESIPT s fenolne OH skupine na alkoholnu OH skupinu, koji je spregnut s dehidratacijom; (ii) nastanak **BO1** intermedijera, nakon čega bi uslijedilo otvaranje prstena i nastanak **QM1** ili (iii) nastanak **QM1** koji se fotokemijski zatvara dajući **BO1**.

Studiran je mehanizam fotodeaminacije kod Mannichovih derivata *p*-krezola **4-7** te je utvrđeno da svi spojevi fotodeaminacijom daju odgovarajuće QM, koji su u CH₃CN i CH₃CN-H₂O karakterizirani dugim vremenima života (u milisekundama). Mehanizmi fotokemijskih reakcija studirani su preparativnim fotokemijskim reakcijama, praćenjem učinkovitosti reakcije fotometanolize o udjelu vode u metanolu, UV-vis i fluorescencijskom spektroskopijom te LFP-om. Utvrđeno je da se QM generiraju različitim mehanizmima ovisno da li nastaju iz derivata koji su slobodni amini ili soli. Dok se kod slobodnih amina događa učinkovit ESIPT koji je spregnut s deaminacijom, kod soli se može događati samo ESPT na molekule otapala ili se radi o mehanizmu koji uključuje stvaranje benzilnog kationa. Reakcija QM nastalog iz bis-soli **7** s nukleofilima je vrlo zanimljiva, jer je pokazano da može rezultirati vrlo dugoživućim **QM7d**, nastalim izravno iz **QM7**. Međutim, isti takav proces nije primijećen kod slobodnog amina **6**, što se može objasniti lošom nukleofugalnošću slobodne neprotonirane amino skupine. Navedeno istraživanje vrlo je važno jer je u literaturi opisano puno primjera reakcije fotodeaminacije derivata fenola, međutim, mehanizam same reakcije do sada nije bio istražen.

Istražena je fotoreaktivnost u naftalenskoj seriji spojeva 8-13, koji su osmišljeni tako da se ispita optimalan supstitucijski uzorak na naftalenskom kromoforu, za najučinkovitiju reakciju fotodehidratacije. Mehanizmi fotokemijskih reakcija studirani su preparativnim fotokemijskim reakcijama, praćenjem učinkovitosti reakcije fotometanolize o udjelu vode u metanolu, UV-vis i fluorescencijskom spektroskopijom te LFP-om. Pokazano je da se fotogeneriranje QM događa i kod naftilfenolnih sustava. Utvrđeno je da svi derivati u vodenoj otopini u S_1 pobuđenom stanju podliježu deprotoniranju fenolne OH skupine, čime nastaju fenolati. Međutim, fotodehidratacija se događa samo kod spojeva 8, 10, 12 i 13. Fotodehidratacija se kod spojeva 9 i 11 ne događa, što je vjerojatno uzrokovano velikim steričkim smetnjama i visokom energijom odgovarajućih QM9 i QM11. Najučinkovitija reakcija fotodehidratacije događa se kod 2,6-supstituiranog derivata 12. Međutim, zbog

općenito loše učinkovitosti reakcije fotodehidratacije (očituje se u niskim kvantnim prinosima reakcije fotometanolize), spojevi **8-13** nisu primjenjivi kao antiproliferativni agensi, jer bi zahtijevali vrlo duga vremena ozračivanja (300 nm), te bi do izražaja ponajprije došao antiproliferativni utjecaj UV zračenja.

U nastavku istraživanja ispitana je fotoreaktivnost u seriji spojeva 14-19, derivatima 2-antrola. Mehanizmi fotokemijskih reakcija studirani su preparativnim fotokemijskim reakcijama, praćenjem učinkovitosti reakcije fotometanolize o udjelu vode u metanolu, UVvis i fluorescencijskom spektroskopijom te LFP-om. Pokazano je da spojevi podliježu fotokemijskim reakcijama s nukleofilima: metanolom, vodom, azidom, TFE, cisteinom i lizinom. Navedene reakcije vjerojatno se događaju preko QM intermedijera. Iz LFP mjerenja provedenih u CH₃CN i CH₃CN-H₂O dobiveni su tranzijentni apsorpcijski spektri u kojima postoji apsorpcija uzrokovana s više različitih vrsta (radikal-kationi, fenoksil-radikali) pa QM na ovaj način nisu dokazani. Kod fenilnog derivata 16 puno je jednostavnija slika dobivena kad su LFP eksperimenti provedeni u TFE. Tako je pokazano da najprije nastaje QM16 koji se protonira dajući kation 16^+ kojem su određene konstante brzine reakcije s nukleofilima. Fotokemijska reakcija dehidratacije vjerojatno najprije uključuje deprotonaciju antrolne OH skupine kao prvi korak, nakon čega dolazi do izlaska alkoholne OH skupine (OH⁻). S obzirom na priličnu podudarnost u fotokemijskoj reaktivnosti, amin 18 i njegova odgovarajuća sol 19 vjerojatno podliježu reakciji fotodeaminacije istim mehanizmom koji je predložen kod Mannichovih derivata *p*-krezola. Fotogeneriranje QM iz antracenske serije, koje se može inicirati zračenjem valnih duljina >350 nm, od osobitog je značenja za primjenu u biološkim sustavima. Rezultati ispitivanja antiproliferativne aktivnosti provedenih na tri humane stanične linije karcinoma pokazuju povećanu antiproliferativnu aktivnost pri ozračivanju. To je najviše izraženo kod spoja 14 koji bez ozračivanja ne pokazuje citotoksičnost, dok pri ozračivanju pokazuje vrlo značajnu antiproliferativnu aktivnost. Zbog toga derivati antrola imaju potencijal za primjenu u fotokemoterapiji ili kao fotolabilni agensi za obilježavanje DNA, proteina ili peptida u biološkim sustavima.

§ 6. POPIS OZNAKA, KRATICA I SIMBOLA

BINOL – 1,1'-bi-2,2'-naftol

BO-benzokset

Boc - benziloksikarbonil, (CH₃)₃COC(O)-

Bu - butil, CH₃(CH₂)₃-

Cp – ciklopentadienil, $C_5H_5^-$

DDQ - 2,3-diklor-5,6-dicijano-1,4-benzokinon

DIPEA – N-etildiizopropilamin

DMF – N,N-dimetilformamid

DMSO - dimetil-sulfoksid

DNA – deoksiribonukleinska kiselina

ESI – ionizacija elektroraspršenjem (eng. *electrospray ionization*)

ESIPT – intramolekulski prijenos protona u pobuđenom stanju (engl. *excited state intramolecular proton transfer*)

ESPT – prijenos protona u pobuđenom stanju (engl. excited state proton transfer)

EVE-etil-vinil-eter

HFIP 1,1,1,3,3,3-heksafluoroizopropanol

HPLC – tekućinska kromatografija visoke djelotvornosti (eng. high performance liquid chromatography)

HRMS – masena spektrometrija visoke rezolucije (eng. high resolution mass spectrometry)

IR – infracrveni

LFP – laserska pulsna fotoliza (engl. laser flash photolysis)

MALDI – matricom potpomognuta ionizacija laserskom desorpcijom (eng. *matrix assisted laser desorption/ionisation*)

MS – masena spektrometrija

MTT – naziv metode kojom se kolorimetrijski određuje postotak preživjelih stanica u antiproliferativnim ispitivanjima

NMR – nuklearna magnetska rezonancija

PG – zaštitna skupina (općenito, od engl. protecting group)

- SCF samousklađujuće polje (engl. self-consistent field), jedna od glavnih računskih metoda Hartree-Fockove optimizacije u kvantnoj kemiji
- SPC brojenje pojedinačnih fotona (engl. *single photon counting*)
- TBDMS *tert*-butildimetilsilil
- TFE-2,2,2-trifluoretanol
- THF-tetrahidrofuran
- TLC tankoslojna kromatografija (engl. thin layer chromatography)
- TMSCl trimetilsilil-klorid
- QM kinon-metid

§ 7. LITERATURNI IZVORI

- M. Lukeman, *Quinone Methides*, urednik S. E. Rokita, John Wiley&Sons, Hoboken, 2009.
- (a) P. Wang, Y. Song, L. Zhang, H. He, X. Zhou, *Curr. Med. Chem.* 12 (2005) 2893-2913; (b) M. Freccero, *Mini Rev. Org. Chem.* 1 (2004) 403-415.
- (a) V. S. Li, H. Kohn, J. Am. Chem. Soc. 113 (1991) 275-283; (b) I. Han, D. J. Russell, H. Kohn, J. Org. Chem. 57 (1992) 1799-1807; (c) M. Tomasz, A. Das, K. S. Tang, M. G. J. Ford, A. Minnock, S. M. Musser, M. J. Waring, J. Am. Chem. Soc. 120 (1998) 11581-11593.
- 4. (a) B. R. J. Abdella, J. Fisher, *Environ. Health Perspect.* 64 (1985) 4-18; (b) G. Gaudiano, M. Frigerio, P. Bravo, T. H. Koch, *J. Am. Chem. Soc.* 112 (1990) 6704-6709; (c) G. Gaudiano, T. H. Koch, *Chem. Res. Toxicol.* 4 (1991) 2-16.
- P. Wan, D. W. Broumische, C. Z. Chen, J. Cole, M. Lukeman, M. Xu, *Pure Appl. Chem.* 73 (2001) 529-534.
- P. Wan, B. Barker, L. Diao, M. Fisher, Y. Shi, C. Yang, Can. J. Chem. 74 (1996) 465-475.
- (a) K. Ramakrishnan, J. Fisher, J. Med. Chem. 29 (1986) 1215-1221; (b) J. L. Bolton, S.
 B. Turnipseed, J. A. Thompson, Chem. Biol. Interact. 107 (1997) 185-200; (c) H. M.
 Awad, M. G. Boersma, S. Boeren, P. J. van Bladeren, J. Vervoort, I. M. C. M. Rietjens, Chem. Res. Toxicol. 16 (2003) 822-831.
- (a) E. Modica, R. Zanaletti, M. Freccero, M. Mella, *J. Org. Chem.* 66 (2001) 41-52; (b)
 S. Arumugam, J. Guo, N. E. Mbua, F. Friscourt, N. Lin, E. Nekongo, G.-J. Boons, V. V.
 Popik, *Chem. Sci.* 5 (2014) 1591-1598.
- 9. (a) M. A. Lewis, D. Graff Yoerg, J. L. Bolton, J. A. Thompson, *Chem. Res. Toxicol.* 9 (1996) 1368-1374; (b) P. Pande, J. Shearer, J. Yang, W. Greenbern, S. E. Rokita, *J. Am. Chem. Soc.* 121 (1999) 6773-6779; (c) E. E. Weinert, S. E. Rokita, *Chem. Res. Toxicol.* 18 (2005) 1970-1970.
- 10. D. C. Thompson, K. Perera, R. London, Chem.-Biol. Interact. 126 (2000) 1-14.
- 11. Q. Zhuo, K. D. Turnbull, J. Org. Chem. 64 (1999) 2847-2851.

193

- 12. R. W. Van De Water, T. R. R. Pettus, *Tetrahedron* 58 (2002) 5367-5405.
- 13. N. Basarić, K. Mlinarić-Majerski, M. Kralj, Curr. Org. Chem. 18 (2014) 3-18.
- A. Sharma, I. O. Santos, P. Gaur, V. F. Ferreira, C. R. S. Garcia, D. R. da Rocha, *Eur. J. Med. Chem.* 59 (2013) 48-53.
- 15. D. C. Thompson, K. Perera, Biochem. Biophys. Res. Commun. 209 (1995) 6-11.
- M. Azoulay, F. Chalard, J.-P. Gesson, J.-C. Florent, C. Monnereta, *Carbohydr. Res.* 332 (2001) 151-156.
- 17. S.-T. Huanga, K.-N. Tinga, K.-L. Wang, Anal. Chim. Acta 620 (2008) 120-126.
- 18. T. P. Pathak, M. S. Sigman, J. Org. Chem. 76 (2011) 9210-9215.
- 19. N. Basarić, I. Žabčić, K. Mlinarić-Majerski, P. Wan, J. Org. Chem. 75 (2010) 102-116.
- N. Basarić, N. Cindro, Y. Hou, I. Žabčić, K. Mlinarić -Majerski, P. Wan, *Can. J. Chem.* 89 (2011) 221-234.
- 21. (a) N. Basarić, N. Cindro, D. Bobinac, K. Mlinarić-Majerski, L. Uzelac, M. Kralj, P. Wan, *Photochem. Photobiol. Sci.* 10 (2011) 1910-1925; (b) N. Basarić, N. Cindro, D. Bobinac, L. Uzelac, K. Mlinarić-Majerski, M. Kralj, P. Wan, *Photochem. Photobiol. Sci.* 11 (2012) 381-396.
- J. Veljković, L. Uzelac, K. Molčanov, K. Mlinarić-Majerski, M. Kralj, P. Wan, N. Basarić, J. Org. Chem. 77 (2012) 4596-4610.
- 23. (a) F. Doria, S. N. Richter, M. Nadai, S. Colloredo-Mels, M. Palumbo, M. Freccero, J. Med. Chem. 50 (2007) 6570-6579; (b) S. N. Richter, S. Maggi, S. Colloredo Mels, M. Palumbo, M. Freccero, J. Am. Chem. Soc. 126 (2004) 13973-13979; (c) D. Verga, M. Nadai, F. Doria, C. Percivalle, M. Di Antonio, M. Palumbo, S. N. Richter, M. Freccero, J. Am. Chem. Soc. 132 (2010) 14625-14637.
- 24. E. Weinert, R. Dondi, S. Colloredo-Melz, K. N. Frankenfield, C. H. Mitchell, M. Freccero, S. E. Rokita, J. Am. Chem. Soc. **128** (2006) 11940-11947.
- P. T. Martone, J. M. Estevez, F. Lu, K. Ruel, M. W. Denny, C. Somerville, J. Ralph, *Curr. Biol.* 19 (2009) 169-175.
- 26. A. C. Allison, R. Cacabelos, V. R. Lombardi, X. A. Alvarez, C. Vigo, Prog. Neuropsychopharmacol. Biol. Psychiatry, 25 (2001) 1341-1357.
- 27. R. Kannaiyan, K. A. Manu, L. Chen, F. Li, P. Rajendran, A. Subramaniam, P. Lam, A. P. Kumar, G. Sethi, *Apoptosis*. 16 (2011) 1028-1041.

- T. Murayama, Y. Eizuru, R. Yamada, H. Sadanari, K. Matsubara, G. Rukung, F. M. Tolo, G. M. Mungai, M. Kofi-Tsekpo, *Antivir. Chem. Chemother.* 18 (2007) 133-139.
- 29. J. Avilla, A. Teixidò, C. Velázquez, N. Alvarenga, E. Ferro, R. Canela, J. Agr. Food Chem. 48 (2000) 88-92.
- 30. S. M. Kupchan, A. Karim, C. Marcks, J. Am. Chem. Soc. 90 (1968) 5923-5924.
- 31. V. K. Bajpai, M. Na, S. C. Kang, Food Chem. Toxicol. 48 (2010) 1945-1949.
- 32. U. Kolak, A. Kabouche, M. Öztürk, Z. Kabouche, G. Topçu, A. Ulubelen, *Phytochem. Anal.* **20** (2009) 320-327.
- N. Kusumoto, T. Ashitani, T. Murayama, K. Ogiyama, K. Takahashi, J. Chem. Ecol. 36 (2010) 1381-1386.
- N. Kusumoto, T. Ashitani, Y. Hayasaka, T. Murayama, K. Ogiyama, K. Takahashi, J. Chem. Ecol. 35 (2009) 635-642.
- 35. H. B. Bodea, A. Zeeck, J. Chem. Soc., Perkin Trans. 1 (2000) 323-328.
- 36. D. A. Bolon, J. Org. Chem. 35 (1970) 3666-3670.
- G. G.-H. Qiao, K. Lenghaus, D. H. Solomon, A. Reisinger, I. Bytheway, C. Wentrup, J. Org. Chem. 63 (1998) 9806-9811.
- 38. M. Yato, T. Ohwanda, K. Shudo, J. Am. Chem. Soc. 112 (1990) 5341-5342.
- 39. (a) Q. Zeng, S. E. Rokita, J. Org. Chem. 61 (1996) 9080-9081; (b) S. E. Rokita, J. Yang, P. Pande, W. A. Greenberg, J. Org. Chem. 62 (1997) 3010-3012; (c) W. F. Veldhuyzen, A. J. Shallop, R. A. Jones, S. E. Rokita, J. Am. Chem. Soc. 123 (2001) 11126-11132; (d) W. F. Veldhuyzen, P. Pande, S. E. Rokita, J. Am. Chem. Soc. 125 (2003) 14005-14013; (e) Q. Zhou, S. E. Rokita, Proc. Natl. Acad. Sci. U.S.A. 100 (2003) 15452-15457; (f) E. E. Weinert, K. N. Frankenfield, S. E. Rokita, Chem. Res. Toxicol. 18 (2005) 1364-1370; (g) H. Wang, M. S. Wahi, S. E. Rokita, Angew. Chem., Int. Ed. 47 (2008) 1291-1293; (h) H. Wang, S. E. Rokita, Angew. Chem., Int. Ed. 47 (2011) 1476-1478.
- 40. K. Fries, Liebigs Ann. Chem. 339 (1907) 350-356.
- 41. P. D. Gardner, R. L. Brandon, H. Sarrafizadeh, J. Am. Chem. Soc. 81 (1959) 5515.
- 42. (a) H. Amouri, J. Le Bras, Acc. Chem. Res. 35 (2002) 501-510; (b) H. Amouri, Y. Besace, J. L. Bras, J. Vaissermann, J. Am. Chem. Soc. 120 (1998) 6171-6172.
- 43. A. Arduini, A. Bossi, A. Pochini, R. Ungaro, *Tetrahedron* **41** (1985) 3095-3103.
- 44. P. D. Gardner, H. S. Rafsanjani, L. Rand, J. Am. Chem. Soc. 81 (1959) 3364-3367.
- 45. (a) S. R. Angle, W. Yang, J. Am. Chem. Soc. 112 (1990) 4524-4528; (b) S. R. Angle, W. Yang, Tetrahedron Lett. 33 (1992) 6089-6092.
- 46. (a) O. Bilgic, D. W. Young, J. Chem. Soc., Perkin Trans 1 (1980) 1233-1239; (b) J. L. Asherson, O. Bilgic, D. W. Young, J. Chem. Soc., Perkin Trans. 1 (1981) 3041-3047.
- 47. D. N. Nicolaides, S. G. Adamopoulos, E. J. Hatzigrigoriou, K. E. Litinas, J. Chem. Soc., Perkin Trans. 1 (1991) 3159-3164.
- 48. E. Breuer, D. Melumad, *Tetrahedron Lett.* **10** (1969) 1975-1877.
- 49. V. A. Osyanin, D. V. Osipov, Y. N. Klimochkin, J. Org. Chem. 78 (2013) 5505-5520.
- 50. M. Pisova, M. Soucek, Collect. Czech. Chem. Commun. 47 (1982) 838-842.
- (a) C. Selenski, T. R. R. Pettus, J. Org. Chem. 69 (2004) 9196-9203; (b) D. W. R. W.
 Van, D. J. Magdziak, J. N. Chau, T. T. R. Pettus, J. Am. Chem. Soc. 122 (2000) 6502-6503; (c) R. M. Jones, C. Selenski, T. R. R. Pettus, J. Org. Chem. 67 (2002) 6911-6915.
- 52. International Program of Chemical Safety, *Environmental health criteria* 227 (*Fluoride*), Svjetska zdravstvena organizacija (WHO), Ženeva, 2002., str. 100.
- 53. (a) H. E. Zimmerman, V. R. Sandel, J. Am. Chem. Soc. 85 (1963) 915-922; (b) H. E. Zimmerman, J. Am. Chem. Soc. 117 (1995) 8988-8991.
- 54. C. S. Rajesh, R. S. Givens, J. Wirz, J. Am. Chem. Soc. 122 (2000) 611-618.
- (a) M. Fagnoni, A. Albini, Acc. Chem. Res. 38 (2005) 713-721; (b) M. De Carolis, S. Protti, M. Fagnoni, A. Albini, Angew. Chem., Int. Ed. 44 (2005) 1232-1236; (c) M. Slegt, S. Hermen, H. S. Overkleeft, G. Lodder, Eur. J. Org. Chem. (2007) 5364-5375; (d) V. Dichiarante, M. Fagnoni, Synlett (2008) 787-800; (e) S. Lazzaroni, D. Dondi, M. Fagnoni, A. Albini, J. Org. Chem. 73 (2008) 206-211; (f) V. Dichiarante, M. Fagnoni, A. Albini, J. Org. Chem. 73 (2008) 206-211; (f) V. Dichiarante, M. Fagnoni, A. Albini, J. Org. Chem. 73 (2008) 1282-1289; (g) S. Lazzaroni, S. Protti, M. Fagnoni, A. Albini, Org. Lett., 11 (2009) 349-352; (h) V. Dichiarante, M. Fagnoni, A. Albini, J. Org. Chem. 75 (2010) 315-323; (j) M. Terpolilli, D. Merli, S. Protti, V. Dichiarante, M. Fagnoni A. Albini, Photochem. Photobiol. Sci. 10 (2011) 123-127.
- 56. G. Grabner, C. Richard, G. Köhler, J. Am. Chem. Soc. 116 (1994) 11470-11480.
- 57. P. J. Kropp, Acc. Chem. Res. 17 (1984) 131-137.
- 58. O. L. Chapman, C. L. McIntosh, J. Chem. Soc. D: Chem. Commun. (1971) 383-384.
- 59. A. Padwa, G. A. Lee, J. Chem. Soc. Chem. Commun. (1972) 795-796.

- 60. (a) P. Wang, H. Hu, Y. Wang, Org. Lett. 9 (2007) 1533-1535; (b) P. Wang, Y. Wang, H. Hu, C. Spencer, X. Liang, L. Pan, J. Org. Chem. 73 (2008) 6152-6157; (c) H. Yang, F. Mu, P. Wang, J. Org. Chem. 76 (2011) 8955-8961.
- 61. J.-H. Kim, F. Huang, M. Ly, R. J. Linhardt, J. Org. Chem. 73 (2008) 9497-9500.
- 62. J. F. Ireland, P. A. H. Wyatt, Adv. Phys. Org. Chem. 12 (1976) 131-221.
- 63. N. Agmon, J. Phys. Chem. A 109 (2005) 13-35.
- 64. L. M. Tolbert, K. Solntsev, Acc. Chem. Res. 35 (2002) 19-27.
- 65. M. Kasha, J. Chem. Soc., Faraday Trans. 2 82 (1986) 2379-2392.
- 66. (a) P. Seiler, J. Wirz, *Tetrahedron Lett.* 20 (1971) 1683-1686; (b) P. Seiler, J. Wirz, *Helv. Chim. Acta* 55 (1971) 2693-2712; (c) H. Huber, C. Pascual, J. Wirz, *Helv. Chim. Acta* 55 (1972) 2712-2716.
- 67. M. Gomberg, J. Am. Chem. Soc. 35 (1913) 1035-1042.
- 68. T. W. Lewis, D. Y. Curtin, I. C. Paul, J. Am. Chem. Soc. 101 (1979) 5717-5725.
- 69. (a) S. Hamai, H. Kokubun, Z. Phys. Chem. 88 (1974) 211-214; (b) S. Hamai, H. Kokubun, Bull. Chem. Soc. Jpn. 47 (1974) 2085-2088.
- 70. (a) P. Wan, B. Chak, J. Chem. Soc., Perkin Trans 2 (1986) 1751-1756; (b) L. Diao, C. Yang, P. Wan, J. Am. Chem. Soc. 117 (1995) 5369-5370.
- 71. B. Baker, L. Diao, P. Wan, J. Photochem. Photobiol. A. Chem. 104 (1997) 91-96.
- 72. (a) L. Diao, C. Yang, P. Wan, J. Am. Chem. Soc. 117 (1995) 5369-5370; (b) L. Diao, P. Wan, Can. J. Chem. 86 (2008) 105-118.
- 73. Y. Shi, P. Wan, Can. J. Chem. 83 (2005) 1306-1323.
- 74. (a) D. Brousmiche, M. Xu, M. Lukeman, P. Wan, J. Am. Chem. Soc. 125 (2003) 12961-12970; (b) M. Xu, M. Lukeman, P. Wan, Photochem. Photobiol. 82 (2006) 50-56.
- 75. M. Xu, C. Z. Chen, P. Wan, J. Photochem. Photobiol. A: Chem. 198 (2008) 26-33.
- 76. S. Arumugam, V. V. Popik, J. Am. Chem. Soc. 131 (2009) 11892-11899.
- 77. A. Kulikov, S. Arumugam, V. V. Popik, J. Org. Chem. 73 (2008) 7611-7615.
- 78. (a) S. Arumugam, V. V. Popik, J. Am. Chem. Soc. 133 (2011) 15730-15736; (b) S. Arumugam, V. V. Popik, J. Am. Chem. Soc. 134 (2012) 8408-8411.
- 79. H. Meier, *Molecules* 17 (2012) 1548-1570.
- 80. H. Tomioka, T. Matsushita, Chem. Lett. (1997) 399-400.

- 81. (a) Y. Chaing, A. J. Kresge, Y. Zhu, J. Am. Chem. Soc. 122 (2000) 9854-9855; (b) Y. Chaing, A. J. Kresge, Y. Zhu, J. Am. Chem. Soc. 123 (2001) 8089-8094; (c) Y. Chaing, A. J. Kresge, Y. Zhu, J. Am. Chem. Soc. 124 (2002) 717-722.
- 82. Y. Chaing, A. J. Kresge, Y. Zhu, J. Am. Chem. Soc. 124 (2002) 6349-6356.
- 83. K. Nakatani, N. Higashida, I. Saito, *Tetrahedron Lett.* 38 (1997) 5005-5008.
- J. Matsumoto, M. Ishizu, R.-I. Kawano, D. Hesaka, T. Shiragami, Y. Hayashi, T. Yamashita, M. Yasuda, *Tetrahedron* 61 (2005) 5735-5740.
- P. Wang, R. Liu, X. Wu, H. Ma, X. Cao, P. Zhou, J. Zhang, X. Weng, X.-L. Zhang, J. Am. Chem. Soc. 125 (2003) 1116-1117.
- D. Verga, S. N. Richter, M. Palumbo, R. Gandolfi, M. Freccero, Org. Biomol. Chem. 5 (2007) 233-235.
- C. Percivalle, A. La Rosa, D. Verga, F. Doria, M. Mella, M. Palumbo, M. Di Antonio, M. Freccero, J. Org. Chem. 76 (2011) 3096-3106.
- M. Di Antonio, F. Doria, S. N. Richter, C. Bertipaglia, M. Mella, C. Sissi, M. Palumbo, M. Freccero, J. Am. Chem. Soc. 131 (2009) 13132-13141.
- 89. (a) M. Nadai, F. Doria, M. Di Antonio, G. Sattin, L. Germani, C. Percivalle, M. Palumbo, S. N. Richter, M. Freccero, *Biochemie* 93 (2011) 1328-1340; (b) F. Doria, M. Nadai, M. Folini, M. Di Antonio, L. Germani, C. Percivalle, C. Sissi, N. Zaffaroni, S. Alcaro, A. Artese, S. N. Richter, M. Freccero, *Org. Biomol. Chem.* 10 (2012) 2798-2806; (c) F. Doria, M. Nadai, M. Folini, M. Scalabrin, L. Germani, G. Sattin, M. Mella, M. Palumbo, N. Zaffaroni, D. Fabris, M. Freccero, S. N. Richter, *Chem. Eur. J.* 19 (2013) 78-81.
- 90. E. Rommel, J. Wirz, Helv. Chim. Acta. 60 (1977) 38-42.
- 91. H. Kang, S. E. Rokita, Nucl. Acid. Res. 24 (1996) 3896-3902.
- 92. (a) R. S. Givens, D. Heger, B. Hellrung, Y. Kamdzhilov, M. Mac, P. G. Conrad, E. Cope, J. I. Lee, J. F. Mata-Segrada, R. L. Cshowen, J. Wirz, *J. Am. Chem. Soc.* 130 (2008) 3307-3309; (b) M. Xu, M. Lukeman, P. Wan, *J. Photochem. Photobiol. A: Chem.* 204 (2009) 52-62; (c) H.-Y. An, W. M. Kwok, C. Ma, X. Guan, J. T. W. Kan, P. H. Toy, D. L. Philips, *J. Org. Chem.* 75 (2010) 5837-5851.
- 93. (a) L. Klíčová; P. Šebej, T. Šolomek, B. Hellrung, P. Slavíček, P. Klán, D. Heger, J. Wirz, J. Phys. Chem. A 116 (2012) 2935-2944; (b) B. P. Ngoy, P. Šebej, T. Šolomek, B.

H. Lim, T. Pastierik, B. S. Park, R. S. Givens, D. Heger, P. Klán, *Photochem. Photobiol. Sci.* **11** (2012) 1465-1475.

- 94. P. Kalnderopoulos, K. Yates, J. Am. Chem. Soc. 108 (1986) 6290-6295.
- 95. (a) K. L. Foster, S. Baker, D. W. Brousmiche, P. Wan, J. Photochem. Photobiol. A: Chem. 129 (1999) 157-163; (b) M. Fischer, P. Wan, J. Am. Chem. Soc. 120 (1998) 2680-2681; (c) M. Fischer, P. Wan, J. Am. Chem. Soc. 121 (1999) 4555-4562.
- 96. T. Murohoshi, K. Kaneda, M. Ikegami, T. Arai, *Photochem. Photobiol. Sci.* 2 (2003) 1247-1249.
- 97. (a) M. Lukeman, P. Wan, *Chem. Commun.* (2001) 1004-1005; (b) M. Lukeman, P. Wan, *J. Am. Chem. Soc.* 124 (2002) 9458-9464.
- 98. (a) M. Lukeman, D. Veale, P. Wan, V. R. Munasinghe, J. E. T. Corrie, *Can. J. Chem.*82 (2004) 240-253; (b) S. P. Webb, L. A. Philips, S. W. Yeh, L. M. Tolbert, J. H. Clark, *J. Phys. Chem.* 90 (1986) 5154-5164.
- 99. (a) M. Lukeman, P. Wan, J. Am. Chem.Soc. 125 (2003) 1164-1165; (b) N. Basarić, N. Došlić, J. Ivković, Y. H. Wang, M. Mališ, P. Wan, Chem. Eur. J. 18 (2012) 10617-10623.
- 100. M. Flegel, M. Lukeman, P. Wan, Can. J. Chem. 86 (2008) 161-169.
- 101. M. Kumar, P. Wan, Photochem. Photobiol. Sci. 7 (2008) 1544-1554.
- 102. M. Lukeman, M.-D. Burns, P. Wan, Can. J. Chem. 89 (2011) 433-440.
- 103. (a) M. Flegel, M. Lukeman, L. Huck, P. Wan, J. Am. Chem. Soc. 126 (2004) 7890-7897; (b) N. Basarić, P. Wan, J. Org. Chem. 71 (2006) 2677-2686; (c) Y.-H. Wang, P. Wan, Photochem. Photobiol. Sci. 10 (2011) 1934-1944.
- 104. (a) M. Isaks, K. Yates, P. Kalanderopoulos, J. Am. Chem. Soc. 106 (1984) 2728-2730;
 (b) F. Doria, C. Percivalle, M. Freccero, J. Org. Chem. 77 (2012) 3615-3619.
- 105. P. G. McCracken, J. L. Bolton, G. R. J. Thatcher, J. Org. Chem. 62 (1997) 1820-1825.
- J. L. Bolton, S. B. Turnipseed, J. A. Thompson, *Chem.-Biol. Interact.* 107 (1997) 185-200.
- 107. (a) I. A. McDonald, P. L. Nyce, M. J. Jung, J. S. Sabol, *Tetrahedron Lett.* 32 (1991) 887-890; (b) Q. Wang, J. K. Myers, J. D. Cohen, T. S. Widlanski, *J. Am. Chem. Soc.* 117 (1995) 11049-11054; (c) J. K. Storwell, T. S. Widlanski, T. G. Kutaleladze, R. T. Raines, *J. Org. Chem.* 60 (1995) 6930-6936; (d) D. Cabaret, S. A. Adediran, M. J. G. Gonzalez, R. F. Pratt, M. Wakselman, *J. Org. Chem.* 64 (1999) 713-720.

- 108. (a) P. Wang, R. Liu, X. Wu, H. Ma, X. Cao, P. Zhou, J. Zhang, X. Weng, X. L. Zhang, X. Zhou, L. Weng, J. Am. Chem. Soc. 125 (2003) 1116-1117; (b) D. Verga, S. N. Richter, M. Palumbo, R. Gandolfi, M. Freccero, Org. Biomol. Chem. 5 (2007) 233-235.
- 109. S. E. Wolkenberg, D. L. Boger, Chem. Rev. 102 (2002) 2477-2495.
- 110. (a) V. S. Li, H. Kohn, J. Am. Chem. Soc. 113 (1991) 275-283; (b) I. Han, D. J. Russell, H. Kohn, J. Org. Chem. 57 (1992) 1799-1807; (c) M. Tomasz, A. Das, K. S. Tang, M. G. J. Ford, A. Minnock, S. M. Musser, M. J. Waring, J. Am. Chem. Soc. 120 (1998) 11581-11593.
- C. Tan, H. Tasaka, K.-P. Yu, M. L. Murphy, D. A. Karnofsky, *Cancer* 20 (2006) 333-353.
- 112. (a) F. A. Fornari, J. K. Randolph, J. C. Yalowich, M. K. Ritke, D. A. Gewirtz, *Mol. Pharmacol.* 45 (1994) 649-656; (b) R. L. Momparler, M. Karon, S. E. Siegel, F. Avila F, *Cancer Res.* 38 (1976) 2891-2895.
- 113. J. M. Berg, J. L. Tymoczko, L. Stryer, *Biochemistry*, 6. izdanje, W. H. Freeman and Company, New York, 2007, str. 791-792.
- 114. T. H. Koch, B. L. Barthel, B. T. Kalet, D. L. Rudnicki, G. C. Post, D. J. Burkhart, *Top. Curr. Chem.* 283 (2008) 141-170.
- (a) D. L. Boger, D. S. Johnson, *Proc. Natl. Acad. Sci. USA* 92 (1995) 3642-3649; (b) M.
 A. Warpehoski, D. E. Harper, *J. Am. Chem. Soc.* 116 (1994) 7573-7580; (c) D. L.
 Boger, B. Bollinger, D. L. Hertzog, D. S. Johnson, H. Cai, P. Mésini, R. M. Garbaccio,
 Q. Jin, P. A. Kitos, *J. Am. Chem. Soc.* 119 (1997) 4987-4998; (d) D. L. Boger, A.
 Santillán Jr., M. Searcey, Q. Jin, *J. Am. Chem. Soc.* 120 (1998) 11554-11557.
- 116. N. Hoffmann, Photochem. Photobiol. Sci. 11 (2012) 1613-1641.
- 117. (a) D. Bethea, B. Fullmer, S. Syed, G. Seltzer, J. Tiano, C. Rischko, L. Gillespie, D. Brown, F. P Gasparro, J. Dermatol. Sci. 19 (1999) 78-88; (b) M. E. Tamesis, M. G Morelli, Pediatr Dermatol 27 (2010) 437-445.
- 118. J. Chen, L. Keltner, J. Christophersen, F. Zheng, M. Krouse, A. Singhal, S.-S. Wang, *Cancer J.* 8 (2002) 154-163.
- 119. C. Frochot, *Basic Principles of Photodynamic Therapy*, predavanje (1/3), Ljetna škola fotokemije: "Fundamentals and applications", Holland Research School of Molecular Chemistry, Wijk aan Zee, Nizozemska, 2012.

- 120. A. Griesbeck, M. Oelgemöller, F. Ghetti (urednici), Handbook of organic photochemistry and photobiology, CRC Press, Boca Raton, 3. izdanje, 2012., poglavlja 62 i 64.
- 121. (a) J. K. Myers, J. D. Cohen, T. S. Widlanski, J. Am. Chem. Soc. 117 (1995) 11049-11054; (b) S.-K. Chung, J. W. Lee, N. Y. Shim, T. W. Kwon, Bioorg. Med. Chem. Lett. 6 (1996) 1309-1312.
- 122. J. Jiang, D. Zeng, S. Li, ChemBioChem. 10 (2009) 635-638.
- 123. E. B. Skibo, C. Xing, Biochemistry 37 (1998) 15199-15213.
- 124. (a) Q. Zhou, K. D. Turnbull, J. Org. Chem. 65 (2000) 2022-2029; (b) Q. Zhou, K. D. Turnbull, J. Org. Chem. 66 (2001) 7072-7077; (c) B. A. Bakke, M. C. McIntosh, K. D. Turnbull, J. Org. Chem. 70 (2005) 4338-4345.
- 125. Q. Zhou, Y. Qu, J. B. Mangrum, X. Wang, Chem. Res. Toxicol. 24 (2011) 402-411.
- 126. H. He, T. Tian, P. Wang, L. Wu, J. Xu, X. Zhou, X. Zhang, X. Cao, X. Wu, *Bioorg. Med. Chem. Lett.* 14 (2004) 3013-3016.
- 127. J. J. Talley, I. A. Evans, J. Org. Chem. 49 (1984) 5267-5269.
- P. E. Georghion, M. Ashran, H. J. Clase, J. N. Bridson, J. Org. Chem. 63 (1998) 1819-1826.
- 129. LJ. Kovačević, I. Žugaj, Kemijski elementi, Media Sci, Zagreb, 1996.
- J. Houben, T. Weyl (urednici), *Methoden der Organische Chemie*, 4. Izdanje, Vol. 11/1, Georg Thieme Verlag, Stuttgart, Njemačka, 1957., str. 756.
- 131. A. Tamiselvi, G. Muyesh, Inorg. Chem. 50 (2011) 749-756.
- 132. A. Z. Shikhmamedbekova, G. B. Bairamov, *Katalit. Prevrashch. Kislorod. i* Serosoderzh. Organ. Soedin., Baku (1983) 74-8.
- 133. Q. Liu, T. Rovis, J. Am. Chem. Soc. 128 (2006) 2552-2553.
- 134. S. Cao, R. Christiansen, X. Peng, Chem. Eur. J. 19 (2013) 9050-9058.
- 135. E. Rochlin, Z. Rappoport, J. Org. Chem. 68 (2003) 216-226.
- 136. C. E. Aroyan, A. Dermenci, S. J. Miller, J. Org. Chem. 75 (2010) 5784-5796.
- 137. sdbs.db.aist.go.jp/sdbs/
- 138. K. Krohn, H. Rieger, K. Khanbabaee, Chem. Ber. 122 (1989) 2323-2330.
- M. Montalti, A. Credi, L. Prodi, M. T. Gandolfi, *Handbook of Photochemistry*, 3.izdanje, CCR, Taylor&Francis, New York, 2006.
- 140. S. Goldstein, J. Rabani, J. Photochem. Photobiol. 193 (2008) 50-55.

- 141. R. O. Rahn. Photochem. Photobiol. 66 (1997) 450-455.
- 142. H. J. Kuhn, S. E. Braslavsky, R. Schmidt, Pure Appl. Chem. 76 (2004) 2105-2146.
- 143. (a) H. Gampp, M. Maeder, C. J. Meyer, A. D. Zuberbuhler, *Talanta* 32 (1985) 95-101;
 (b) H. Gampp, M. Maeder, C. J. Meyer, A. D. Zuberbuhler, *Talanta* 32 (1985) 257-264.
- 144. I. B. Berlman, *Handbook of Fluorescent Spectra of Organic Molecules*, Academic Press, New York, 1971.
- 145. K. Gustav, U. Kempka, J. Sühnel, Chem. Phys. Lett. 71 (1980) 280-283.
- 146. Y. Liao, C. Bohne, J. Phys. Chem. 100 (1996) 734-743.
- 147. J.-S. Taylor, Pure Appl. Chem. 67 (1995) 183-190.
- 148. (a) J. B. Chaires, *Biopolymers* 44 (1997) 201-215; (b) R. Palchaudhuri, P. J. Hergenrother, *Curr. Opin. Biotechnol.* 18 (2007) 497-503.
- 149. (a) H. Tomioka, Pure Appl. Chem. 69 (1997) 837-840, (b) M. Sauter, W. Adam, Acc. Chem. Res. 28 (1995) 289-298; (c) D. Shanks, H. Frisell, H. Ottosson, L. Engman, Org. Biomol. Chem. 4 (2006) 846-852.
- 150. (a) A. Mayer, H. Meier, *Tetrahedron Lett.* 35 (1994) 2161-2164; (b) H. Meier, A. Mayer, D. Groschl, *Sulfur Rep.* 16 (1994) 23-56; (c) H. Meier, H.-L. Eckes, H.-P. Niedermann, H. Kolshorn, *Angew. Chem., Int. Ed. Engl.* 26 (1986) 1046-1048; (d) K. Kanakarajan, H. Meier, *J. Org. Chem.* 48 (1983) 881-883.
- 151. (a) W. Adam, L. Hadjiarapoglou, K. Peters, M. Sauter, J. Am. Chem. Soc. 115 (1993)
 8603-8608; (b) W. Adam, M. Sauter, C. Zuenkler, Chem. Ber. 127 (1994) 1115-1118.
- 152. (a) E. Yoshioka, S. Kohtani, H. Miyabe, *Angew. Chem., Int. Ed.* 50 (2011) 6638-6642;
 (b) E. Yoshioko, S. Kohtani, H. Miyabe, *Org. Lett.* 12 (2010) 1956-1959.
- 153. H. Günzler, H.-U. Gremlich, Uvod u infracrvenu spektroskopiju, Školska knjiga, Zagreb, 2006.
- 154. M. Letulle, P. Guenot, J. L. Ripoll, Tetrahedron Lett. 32 (1991) 2013-2016.
- 155. A. F. Barrero, J. F. Quilez del Moral, M. Mar Herrador, P. Arteaga, M. Cortes, J. Benitesa, A. Rosellona, *Tetrahedron* 62 (2006) 6012-6017.
- 156. E. E. Weinert, R. Dondi, S. Colloredo-Melz, K. N. Frankenfield, C. H. Mitchell, M. Freccero, S. E. Rokita, J. Am. Chem. Soc. 128 (2006) 11940-11947.
- 157. (a) J. Lee, G. W. Robinson, S. P. Webb, L. A. Philips, J. H. Clark, J. Am. Chem. Soc.
 108 (1986) 6538-6542; (b) G. W. Robinson, J. Phys. Chem. 95 (1991) 10386-10391; (c)
 L. M. Tolbert, J. E. Haubrich, J. Am. Chem. Soc. 116 (1994) 10593-10600; (d) K. M.

Solntsev, D. Huppert, N. Agmon, L. M. Tolbert, J. Phys. Chem. A 104 (2000) 4658-4669.

- 158. E. Pines, The Chemistry of Phenols, urednik Z. Rappoport, Wiley, New York, 2003.
- 159. W. Brown, B. Iverson, E. Anslzn, C. Foote, *Organic Chemistry*, 7. izdanje, Cengage Learning, 2013., str. 892.
- D. Kanamori, A. Furukawa, T.-A. Okamura, Hitoshi Yamamoto, N. Ueyama, Org. Biomol. Chem. 3 (2005) 1453-1459.
- 161. (a) H. Wang, S. E. Rokita, Angew. Chem., Int. Ed. 49 (2010) 5957-5960; (b) C. S. Rossiter, E. Modica, D. Kumary, S. E. Rokita, Chem. Comm. 47 (2011) 1476-1478.
- 162. Đ. Škalamera, K. Mlinarić-Majerski, L. Uzelac, M. Kralj, P. Wan, N. Basarić, *Photochem. Photobiol. Sci.* 12 (2013) 2043-2056.
- 163. P. Wan, D. Shukla, Chem. Rev. 93 (1993) 571-584.
- N. Basarić, N. Došlić, J. Ivković, Y.-H. Wang, J. Veljković, K. Mlinarić-Majerski, P. Wan, J. Org. Chem. 78 (2013) 1811-1823.
- 165. (a) M. Lukeman, P. Wan, Handbook of organic photochemistry and photobiology, urednici W. Horspool, F. Lenci, CRC Press, Boca Raton, 2. izdanje, 2004, poglavlje 39, str. 1-19; (b) M. M. Toteva, J. P. Richard, Adv. Phys. Org. Chem. 45 (2011) 39-91.
- 166. J. K. Hall, J. Am. Chem. Soc. 79 (1957) 5441-5444.
- 167. M. Fisher, P. Wan, J. Am. Chem. Soc. 121 (1999) 4555-4562.
- 168. (a) E. J. Land, G. Porter, *Trans. Faraday Soc.* 59 (1963) 2016-2026; (b) D. Shukla, N.
 P. Schepp, N. Mathivanan, L. J. Johnston, *Can. J. Chem.* 75 (1997) 1820-1829; (c) H.
 Mohan, R. Hermann, S. Naumov, J. P. Mittal, O. Brede, *J. Phys. Chem. A* 102 (1998) 5754-5762.
- 169. (a) E. J. Land, G. Porter, E. Strachan, *Trans. Faraday Soc.* 57 (1961) 1885-1893; (b) W. T. Dixon, D. Murphy, *J. Chem. Soc., Faraday Trans.* 2 72 (1976) 1221-1230; (c) F. G. Brodwell, J.-P. Cheng, *J. Am. Chem. Soc.* 113 (1991) 1736-1743; (d) T. A. Gadosy, D. Shukla, L. J. Johnston, *J. Phys. Chem. A* 103 (1999) 8834-8839.
- 170. (a) R. A. McClelland, C. Chan, F. L. Cozens, A. Modro, S. Steenken, *Angew. Chem., Int. Ed.* **30** (1991) 1337-1339; (b) F. L. Cozens, V. M. Kanagasabapathy, R. A. McClelland, S. Steenken, *Can. J. Chem.* **77** (1999) 2069-2082.
- 171. (a) T. Mossman, J. Immunol. Methods 65 (1983) 55-63; (b) M. R. Boyd, D. P. Kenneth, Drug Dev. Res. 34 (1995) 91-109.

- 172. (a) L. Ferrari, I. M. Hunsberger, H. S. Gutowsky, J. Org. Chem 25 (1960) 485-486; (b)
 J. L. Ferrari, I. M. Hunsberger, H. S. Gutowsky, J. Am. Chem. Soc. 87 (1965) 1247-1255.
- 173. (a) W. Reusch, R. Le Mahieu, J. Am. Chem. Soc. 86 (1964) 3068-3072; (b) M. Konieczny, R. G. Harvey, J. Org. Chem. 44 (1979) 4813-4816.
- 174. (a) J. L. Hallman, R. A. Bartach, *J. Org. Chem.* 56 (1991) 6243-6245; (b) J.-F. Lohier,
 K. Wright, C. Peggion, F. Formaggio, C. Toniolo, M. Wakselman, J.-P. Mazaleyrat, *Tetrahedron* 62 (2006) 6203-6213.
- 175. Z. Lu, S. J. Lord, H. Wang, W. E. Moerner, R. J. Twieg, J. Org. Chem. 71 (2006) 9651-9657.
- 176. (a) B. Huang-Minlon, J. Am. Chem. Soc. 68 (1946) 2487-2488; (b) L. A. Paquette, A. Leone-Bay, J. Am. Chem. Soc. 105 (1983) 7352-7358; (c) N. R. Schmuff, B. M. Trost, J. Org. Chem. 48 (1983) 1404-1412.
- 177. (a) G. S. Panson, C. E. Weill, J. Am. Chem. Soc. 77 (1955) 6107-6109; (b) T. R. Criswell, B. H. Klanderman, J. Org. Chem. 39 (1974) 770-774; (c) R. S. Coleman, M. A. Mortensen, *Tetrahedron Lett.* 44 (2003) 1215-1219.
- 178. P. T. Corbett, J. K. M. Sanders, S. Otto, Chem. Eur. J. 14 (2008) 2153-2166.
- D. Verga, C. Percivalle, F. Doria, A. Porta, M. Freccero, J. Org. Chem. 76 (2011) 2319-2323.
- 180. G. A. Olah, S. C. Narang, B. G. Balaram Gupta, R. Malhotra, J. Org. Chem. 44 (1979) 1247-1251.
- 181. C. Schweitzer, R. Schmidt, Chem. Rev. 103 (2003) 1685-1757.
- 182. N. J. Turro, V. Ramamurthy, J. C. Scaiano, *Principles of Molecular Photochemistry*, University Science Books, Sausalito, California, 2009.
- 183. J.-M. Aubry, C. Pierlot, J. Rigaudy, R. Schmidt, Acc. Chem. Res. 36 (2003) 668-675.
- 184. M. Lukemann, M. Xu, P. Wan, Chem. Commun. (2002) 136-137.
- 185. M. N. Alberti, M. Orfanopoulus, Chem. Eur. J. 16 (2010) 9414-9421.
- 186. R. N. Jones, Chem. Rev. 41 (1947) 353-371.
- 187. L. M. Rubeko, B. M. Uzhinov, J. Appl. Spectrosc. 30 (1979) 326-330.
- 188. M. Albrecht, C. Bohne, A. Graznhan, H. Ihmels, T. C. S. Pace, A. Schnurpfeil, M. Waidelich, C. Yihwa, J. Phys. Chem. A 111 (2007) 1036-1044.

- 189. (a) M. H. Kleinman, J. H. Flory, D. A. Tomalia, N. J. Turro, J. Phys. Chem. B 104 (2000) 11472-11479; (b) L. Pretali, F. Doria, D. Verga, A. Profumo, M. Freccero, J. Org. Chem. 74 (2009) 1034-1041.
- (a) R. A. McClelland, N. Banait, S. Steenken, *J. Am. Chem. Soc.* 108 (1986) 7023-7027;
 (b) R. A. McClelland, V. M. Kanagasabapathy, N. S. Banait, S. Steenken, *J. Am. Chem. Soc.* 111 (1989) 3966-3972.

§8. DODATAK

Prilog 1. Normalizirani fluorescencijski spektri spoja 7 u CH₃CN-H₂O (1:1) snimljeni pri sobnoj temperaturi.



Prilog 2. Potenciometrijska titracija spoja 5.



(I) Ovisnost apsorpcijskog spektra spoja **5** ($c = 2,72 \times 10^{-4}$ mol dm⁻³ u H₂O) o pH u (a) području pH 6,0-10,5; (b) području pH 9,5-12,5. Spektri su korigirani na razrjeđenje. Titracije su provedene uz dodavanje otopine NaOH iz kiselog prema lužnatom području.



(II) Ovisnost apsorbancije spoja 5 o pH pri tri naznačene valne duljine u (a) području pH 6,0-10,5; (b) području pH 9,5-12,5. Titracije su provedene uz dodavanje otopine NaOH iz kiselog prema lužnatom području. Usporedba izračunatih (—) i eksperimentalnih podataka (•). Spektri su korigirani na razrjeđenje.



(III) Distribucijski dijagram za vrste nastale disocijacijom diprotonske kiseline 5 u ovisnosti o vrijednosti pH.



Prilog 3. Strukture QM9, QM11 i QM13 optimizirane primjenom metode B3LYP/6-31G.



Prilog 4. Fluorescencijski spektar spoja **12** u CH₃CN-H₂O (1:1): (a) pri različitim koncentracijama HClO₄ i (b) odgovarajući Stern-Volmerov dijagram gašenja.



Prilog 5.Kromatogrami čistih spojeva 14 i 83 te fotosmjese nakon ozračivanja otopine
koja sadrži spojeve 14, 82 i nastali fotoprodukt 83.



Prilog 6. (I) (a) Ovisnost apsorpcijskog spektra 2-antrola (64) ($c = 5 \times 10^{-6}$ mol dm⁻³ u CH₃CN-H₂O (1:9)) o pH; (b) Apsorbancija 2-antrola (64) ($c = 5 \times 10^{-6}$ mol dm⁻³ u CH₃CN-H₂O (1:9)) pri 254 nm u ovisnosti o vrijednosti pH. Usporedba izračunatih (—) i eksperimentalnih podataka (•). Titracije su provedene uz dodavanje otopine NaOH iz kiselog prema lužnatom području. Spektri su korigirani na razrjeđenje.



(I) (a) Ovisnost apsorpcijskog spektra 2-antrola (64) ($c = 2,04 \times 10^{-4} \text{ mol dm}^{-3} \text{ u CH}_3\text{CN-H}_2\text{O}$ (1:4)) o pH; (b) Apsorbancija 2-antrola (64) ($c = 2,04 \times 10^{-4} \text{ mol dm}^{-3} \text{ u CH}_3\text{CN-H}_2\text{O}$ (1:4)) pri 336 nm u ovisnosti o pH. Usporedba izračunatih (—) i eksperimentalnih podataka (•). Titracije su provedene uz dodavanje otopine NaOH iz kiselog prema lužnatom području. Spektri su korigirani na razrjeđenje.



Prilog 7. (I) Ovisnost fluorescencijskog spektra 2-antrola (64) ($c = 2,2 \times 10^{-4}$ mol dm⁻³ u CH₃CN-H₂O (1:9), $A_{350} < 0,1$) o pH. Pobuda pri 350 nm. Spektri su korigirani na razrjeđenje. Područje: (a) pH > 7; (b) pH < 7.



(II) Ovisnost intenziteta emisije 2-antrola (64) ($c = 2,2 \times 10^{-4} \text{ mol dm}^{-3} \text{ u CH}_3\text{CN-H}_2\text{O}$ (1:9), $A_{350} < 0,1$) o pH pri: (a) 434 nm i (b) 436 nm.



Prilog 8. (I) Ovisnost fluorescencijskog spektra 2-antrola (64) ($c = 2,2 \times 10^{-4}$ mol dm⁻³ u CH₃CN-H₂O (1:9), $A_{350} < 0,1$) o pH. Pobuda pri 342 nm (izosbestična točka). Spektri su korigirani na razrjeđenje. Područje: (a) pH > 7; (b) pH < 7.



(II) Ovisnost intenziteta emisije 2-antrola (64) ($c = 2,2 \times 10^{-4} \text{ mol dm}^{-3} \text{ u CH}_3\text{CN-H}_2\text{O}$ (1:9), $A_{350} < 0,1$) o pH pri: (a) 435 nm i (b) 437 nm.



Prilog 9. Tranzijentni apsorpcijski spektri 2-antrola (64) u N_2 -propuhanom CH_3CN (a) i CH_3CN-H_2O (1:1) (b).











Prilog 12. (I) Tranzijentni apsorpcijski spektri spoja 93 u (a) N₂-propuhanom i (b) O₂-propuhanom CH₃CN.



(II) Tranzijentni apsorpcijski spektri spoja 93 u O₂-propuhanom CH₃CN-H₂O (1:1).



Prilog 13. ¹H NMR (300 MHz, CDCl₃) spektar (δ/ppm) 2-[(dimetilamino)metil]-4-metilfenola (**4**)



Prilog 14. ¹H NMR (300 MHz, DMSO-d₆) i ¹³C NMR (150 MHz, DMSO-d₆) spektri (δ/ppm) 2-[(dimetilamino)metil]-4-metilfenol-hidroklorida (**5**)





Prilog 15. ¹H NMR (300 MHz, CDCl₃) spektar (δ/ppm) 2,6-bis[(dimetilamino)metil]-4-metilfenol (**6**)



Prilog 17. ¹H NMR (600 MHz, CDCl₃) i ¹³C NMR (150 MHz, CDCl₃) spektri (δ /ppm) 4-metil-2-metoksimetilfenola (**25**).



Prilog 18. ¹H NMR (300 MHz, CDCl₃) i ¹³C NMR (150 MHz, CDCl₃) spektri (δ /ppm) 6-hidroksimetil-4-metil-2-metoksimetilfenola (**29**).



Prilog 19. 1 H NMR (600 MHz, CDCl₃) i 13 C NMR (150 MHz, CDCl₃) spektri (δ /ppm)4-metil-2,6-bis(metoksimetil)fenola (**30**).







Doktorska disertacija



Prilog 21. ¹H NMR (300 MHz, CDCl₃) spektar (δ /ppm) 1-amino-5-bromnaftalena (**41**).











 ^1H NMR (600 MHz, CDCl₃) i ^{13}C NMR (150 MHz, CDCl₃) spektri (δ /ppm) Prilog 24.

Prilog 25. ¹H NMR (300 MHz, CDCl₃) i ¹³C NMR (150 MHz, CDCl₃) spektri (δ /ppm) 2-brom-6-(4-metoksifenil)naftalena (**53**).














xlvi

Prilog 29. ¹H NMR (300 MHz, CDCl₃) i ¹³C NMR (75 MHz, CDCl₃) spektri (δ /ppm) 1-(4-benziloksifenil)-5-(difenilhidroksimetil)naftalena (**51**).



Prilog 30. ¹H NMR (600 MHz, CDCl₃) i ¹³C NMR (150 MHz, CDCl₃) spektri (δ /ppm) 6-(2-hidroksi-2-adamantil)-2-(4-metoksifenil)naftalena (**54**).



Prilog 31. 1 H NMR (300 MHz, CDCl₃) i 13 C NMR (75 MHz, CDCl₃) spektri (δ /ppm)2-(difenilhidroksimetil)-6-(4-metoksifenil)naftalena (**55**).







Prilog 33. 1 H NMR (600 MHz, CDCl₃) i 13 C NMR (150 MHz, CDCl₃) spektri (δ /ppm)4-(difenilhidroksimetil)-1-(4-hidroksifenil)naftalena (**9**).







Prilog 35. ¹H NMR (300 MHz, CDCl₃) i ¹³C NMR (150 MHz, CDCl₃) spektri (δ /ppm) 1-(4-hidroksifenil)-5-(difenilhidroksimetil)naftalena (**11**).





liv

Prilog 37. ¹H NMR (600 MHz, CDCl₃) i ¹³C NMR (150 MHz, CDCl₃) spektri (δ /ppm) 6-(4-hidroksifenil)-2-(difenilhidroksimetil)naftalena (**13**).











Prilog 40. ¹H NMR (300 MHz, CDCl₃) i ¹³C NMR (75 MHz, CDCl₃) spektri (δ /ppm) 6-(4-hidroksifenil)-2-(2-metoksi-2-adamantil)naftalena (**58**).



Prilog 41. ¹H NMR (600 MHz, CDCl₃) i ¹³C NMR (150 MHz, CDCl₃) spektri (δ /ppm) 6-(difenilhidroksimetil)-2-(4-hidroksifenil)naftalena (**59**).



Prilog 42. 1 H NMR (300 MHz, CDCl₃) i 13 C NMR (75 MHz, CDCl₃) spektri (δ /ppm)2-adamantil-6-(4-hidroksifenil)naftalena (**60**).



Prilog 43. ¹H NMR (600 MHz, DMSO-d₆) spektar (δ /ppm) 2-hidroksiantrakinona (65).





Prilog 44. ¹H NMR (300 MHz, DMSO-d₆) i ¹³C NMR (150 MHz, DMSO-d₆) spektri (δ/ppm) 3-brom-2-hidroksiantrakinona (**66**)

O



Prilog 45. ¹H NMR (300 MHz, CDCl₃) i ¹³C NMR (75 MHz, DMSO-d₆) spektri (δ /ppm) 3-brom-2-antrola (**70**)



Prilog 46. ¹H NMR (300 MHz, CDCl₃) i ¹³C NMR (75 MHz, DMSO-d₆) spektri (δ /ppm) 3-hidroksiantracen-2-karbaldehida (**62**)



Prilog 47. ¹H NMR (300 MHz, CDCl₃) i ¹³C NMR (75 MHz, DMSO-d₆) spektri (δ /ppm) 3-hidroksimetil-2-antrola (**14**)







Prilog 49. ¹H NMR (600 MHz, DMSO-d₆) i ¹³C NMR (75 MHz, DMSO-d₆) spektri (δ/ppm) 3-(difenilhidroksimetil)-2-antrola (16)



lxvii



Doktorska disertacija

Prilog 51. ¹H NMR (300 MHz, CDCl₃) i ¹³C NMR (150 MHz, CDCl₃) spektri (δ /ppm) 3-[(dietilamino)metil]-2-antrola (**18**)



Prilog 52. ¹H NMR (300 MHz, DMSO-d₆) i ¹³C NMR (75 MHz, DMSO-d₆) spektri (δ/ppm) 3-[(dietilamino)metil]-2-antrol-hidroklorida (**19**)



Prilog 53. ¹H NMR (300 MHz, CDCl₃) i ¹³C NMR (75 MHz, CDCl₃) spektri (δ /ppm) 3-metoksiantracen-2-karbaldehida (**62Me**)



Prilog 54. ¹H NMR (600 MHz, CDCl₃) i ¹³C NMR (150 MHz, CDCl₃) spektri (δ /ppm) 3-hidroksimetil-2-metoksiantracena (**93**)



Prilog 55. ¹H NMR (600 MHz, CDCl₃) i ¹³C NMR (150 MHz, CDCl₃) spektri (δ /ppm) 3-(difenilmetil)-2-metoksiantracena (**94**).



Prilog 56. 1 H NMR (300 MHz, CDCl3) spektar (δ /ppm)3-(2-hidroksiadamantantan-2-il)-2-metoksiantracena (95).



¹H NMR (300 MHz, CDCl₃) i ¹³C NMR (75 MHz, CDCl₃) spektri (δ /ppm) Prilog 57. 3-metoksimetil-2-antrola (71)



OH

Prilog 58. ¹H NMR (300 MHz, CDCl₃) i ¹³C NMR (75 MHz, CDCl₃) spektri (δ /ppm) 3-(1-metil-1-metoksietil)-2-antrola (**72**)





Doktorska disertacija

Prilog 59. ¹H NMR (600 MHz, CDCl₃) i ¹³C NMR (150 MHz, CDCl₃) spektri (δ /ppm) 3-(difenilmetoksimetil)-2-antrola (**73**)



Prilog 60. ¹H NMR (600 MHz, CDCl₃) i ¹³C NMR (150 MHz, CDCl₃) spektri (δ /ppm) 3-(2-metoksi-2-adamantantil)-2-antrola (**74**)



Prilog 61. ¹H NMR (300 MHz, aceton-d₆) i ¹³C NMR (150 MHz, aceton-d₆) spektri (δ/ppm) 3-azidometil-2-antrola (**79**)


Prilog 62. ¹H NMR (600 MHz, CDCl₃) i ¹³C NMR (150 MHz, CDCl₃) spektri (δ /ppm) 3-(azidodifenilmetil)-2-antrola (**80**)



Doktorska disertacija

Prilog 63. 1 H NMR (600 MHz, CDCl₃) i 13 C NMR (150 MHz, CDCl₃) spektri (δ /ppm)3-(difenil(2,2,2-trifluoretoksi)metil)-2-antrola (**81**)



Prilog 64. 1 H NMR (600 MHz, CDCl3) spektar (δ /ppm)3-(acetoksimetil)-2-acetoksiantracena (85)



Prilog 65. ¹H NMR (600 MHz, CDCl₃) spektar (δ /ppm) metil-*N*-acetamidocisteinata (82)



Prilog 66. 1 H NMR (600 MHz, CDCl₃) i 13 C NMR (150 MHz, CDCl₃) spektri (δ /ppm)
(R)-metil-N-acetamido-S-((2-hidroksiantracen-3-il)metil)cisteinata (83)



Prilog 67. ¹H NMR (300 MHz, DMSO-d₆) i ¹³C NMR (75 MHz, DMSO-d₆) spektri (δ/ppm) antrakinon-2-karboksilne kiseline (**90**)



Prilog 68. ¹H NMR (300 MHz, CDCl₃) i ¹³C NMR (150 MHz, DMSO-d₆) spektri (δ/ppm) 1,2-antrakinona (**91**)



Prilog 69. 1 H NMR (300 MHz, CDCl₃) spektar (δ /ppm)3-hidroksimetil-1,2-antrakinona (**92**)



§9. ŽIVOTOPIS

Osobni podaci	Datum i mjesto rođenja: 18.06.1986., Rijeka, Hrvatska	
Obrazovanje	2010. - Sveu Kemijski odsj Područje Prire	učilište u Zagrebu, Prirodoslovno-matematički fakultet, jek, Sveučilišni poslijediplomski doktorski studij, odnih znanosti, polje Kemija (Organska kemija)
	20052010. fakultet, Kem	Sveučilište u Zagrebu, Prirodoslovno-matematički ijski odsjek, stečeno zvanje magistar kemije
	20012005. srednja stručn	Srednja Kemijsko-grafička škola, Rijeka, postignuta a sprema
Radno iskustvo	2012 znanstveni novak u suradničkom zvanju asistenta , Laboratorij za sintetsku organsku kemiju, Zavod za organsku kemiju i biokemiju, Institut Ruđer Bošković, Zagreb	
	2011 2012. stručni suradnik na HrZZ projektu u Laboratoriju za sintetsku organsku kemiju, Zavod za organsku kemiju i biokemiju, Institut Ruđer Bošković, Zagreb	
	2011. sintetski organski kemičar u tvrtci Chirallica d.o.o.	
	20102011. stručni suradnik na UKF projektu u Laboratoriju za kemiju čvrstog stanja i kompleksnih spojeva, Zavod za kemiju materijala, Institut Ruđer Bošković, Zagreb	
Akademsko iskustvo	2013./14. 2012./13.	Sveučilište u Zagrebu, Prirodoslovno-matematički fakultet, Kemijski odsjek, održavanje nastave u svojstvu asistenta , kolegij "44053 Viši praktikum iz organske kemije" (120 sati laboratorijskih vježbi), diplomski studij kemije
	2012./13.	Sveučilište u Zagrebu, Prirodoslovno-matematički fakultet, Kemijski odsjek, održavanje nastave u svojstvu asistenta , kolegij "73779 Organska kemija" (60 sati laboratorijskih vježbi), preddiplomski studij biologije
Aktivnosti	2009	član Hrvatskog kemijskog društva

Znanstveni radovi u CC časopisima

- **4.** L. Cao, Đ. Škalamera, P. Y. Zavalij, P. Lhotak, K. Mlinarić-Majerski, R. Glaser, L. Isaacs, Influence of Hydrophobic Residue on the Binding of CB[7] Toward Diammonium ions of Common Ammonium•••Ammonium Distance, poslano na recenziju (2015).
- **3.** Đ. Škalamera, L. Cao, L. Isaacs, R. Glaser, K. Mlinarić-Majerski, Design and Synthesis of Naphthalene Diammonium Salts: Planar Guests for Cucurbit[n]uril (CB[n]) Hosts, poslano na recenziju (2015).
- 2. Đ. Škalamera, K. Mlinarić-Majerski, I. Martin-Kleiner, M. Kralj, P. Wan, N. Basarić, Near-visible light generation of a quinone methide from 3-hydroxymethyl-2-anthrol, *J. Org. Chem.* **79** (2014) 4390-4397.
- 1. Đ. Škalamera, K. Mlinarić-Majerski, L. Uzelac, M. Kralj, P. Wan, N. Basarić, Photosolvolysis of bulky (4-hydroxyphenyl)naphthalene derivatives, *Photochem. Photobiol. Sci.* **12** (2013) 2043-2056.

Sudjelovanje na znanstvenim skupovima, školama i radionicama

- N. Basarić, Đ. Škalamera, K. Mlinarić-Majerski, M. Kralj, L. Uzelac, I. Martin-Kleiner, Y.-H. Wang, P. Wan, Antiproliferative activity of photogenerated quinone methides from anthracene derivatives // XXV IUPAC Symposium on Photochemistry, 13.-18.07.2014., Bordeaux, Francuska. (predavanje)
- M. Sambol, Đ. Škalamera, N. Basarić, K. Mlinarić-Majerski, I. Martin-Kleiner, M. Kralj, Synthesis and antiproliferative activity of anthrols and the corresponding quinone methides // MACROCYCLES - synthesis, medicinal chemistry and biological activity, 28.-29.04.2014., Zagreb, Hrvatska. (poster)
- 10. E. Sanders, Đ. Škalamera, R. Vianello, A. Pevec, I. Turel, S. Kirin, Chirality induction in ML₂ metal complexes with amino acid substituted bis(2-picolyl)amine ligands // 2nd Symposium on Functional Metal Complexes that Bind to Biomolecules, 22.-23.08.2014., Zürich, Švicarska. (predavanje)
- 9. Đ. Škalamera, K. Mlinarić-Majerski, N. Basarić, Photochemical generation of long-lived quinone methides by deamination of *p*-cresol derivatives // CECP 2014 Central European Conference on Photochemistry, 9.-13.02.2014., Bad Hofgastein, Austrija. (poster)
- 8. N. Basarić, Đ. Škalamera, K. Mlinarić-Majerski, P. Wan, Quinone methides in the photodehydration of 2-hydroxy-3-(hydroxymethyl)anthracenes // ICP 2013 International Conference in Photochemistry, 21.-26.07.2013., Leuven, Belgija. (predavanje)
- D. Škalamera, N. Basarić, K. Mlinarić-Majerski, P. Wan, Excited state intramolecular proton transfer (ESIPT) in 3-hydroxyanthracene-2-carbaldehyde // e-WISPOC 2013 - 2nd Training School, COST Action CM1005, Supremolecular Chemistry in Water, 27.01.-01.02.2013., Bressanone, Italija. (poster)

- 6. Đ. Škalamera, M. Sambol, J. Veljković, K. Mlinarić-Majerski, N. Basarić, Optimized synthetic pathway to anthrol carbaldehydes // 23. hrvatski skup kemičara i kemijskih inženjera, 21.-24.04.2013., Osijek, Hrvatska. (poster)
- **5.** D. Škalamera, K. Mlinarić-Majerski, N. Basarić, P. Wan, Photodehydration in 4-[(hydroxymethyl)naphthyl]phenol derivatives // *Photochemistry 2012 Fundamentals and Applications*, 15.-19.09.**2012.**, Wijk aan Zee, Nizozemska. (poster)
- **4.** *13th International Chromatography School*, 18.-19.06.**2012.**, Zagreb, Hrvatska. (bez priopćenja)
- **3.** Z. Kokan, Đ. Škalamera, G. Kovačević, B. Perić, S. Kirin, Supramolekularna asimetrična kataliza s L₂M kompleksima koji sadrže pseudo-peptidne lance // 22. hrvatski skup kemičara i kemijskih inženjera, 13.-16.02.2011., Zagreb, Hrvatska. (predavanje)
- 2. Đ. Škalamera, I. Biljan, H. Vančik, Fototermičke reakcije derivata dinitrozobenzena u čvrstom stanju // VIII. susret mladih kemijskih inženjera, 18.-19.02.2010., Zagreb, Hrvatska. (poster)
- 1. Ž. Car, Đ. Škalamera, Z. Karačić, A. Gojmerac-Ivšić, S. Tomić, Sinteza 3-hidroksi-2metil-1-(*p*-aminofenil)-4-piridona i njegova uloga kao kompleksirajućeg agensa // 21. *hrvatski skup kemičara i kemijskih inženjera*, 19.-22.04.2009., Trogir, Hrvatska. (poster)

Znanje stranih jezika engleski jezik

Nagrade i priznanja

- 2014. dobitnik stipendije Zaklade Adris
- **2010.** dodijeljena pohvalnica i novčana nagrada Fakultetskog vijeća Prirodoslovnomatematičkog fakulteta Sveučilišta u Zagrebu za izvrstan uspjeh u studiju
- **2010.** dodijeljena diploma i medalja za izvrstan uspjeh u studiju od strane Kemijskog odsjeka Prirodoslovno-matematičkog fakulteta Sveučilišta u Zagrebu