

ОСОБЕННОСТИ ОКИСЛИТЕЛЬНОГО МЕТОДА СИНТЕЗА ОРГАНИЧЕСКИХ СОЕДИНЕНИЙ СУРЬМЫ (ОБЗОР)

В.В. Шарутин, О.К. Шарутина

Представлены результаты по методу синтеза органических соединений пятивалентной сурьмы окислением органических производных Sb(III). Основное внимание уделено реакциям окислительного присоединения с участием триорганилсурьмы, пероксида водорода и кислоты.

Ключевые слова: окисление триорганилсурьмы.

Введение

В последние годы большое внимание уделяется разработке методов синтеза органических производных Sb(V) (Ar_3SbX_2 , $(\text{Ar}_3\text{SbX})_2\text{O}$, Ar_3SbL и т. д.) и поиску эффективных окисляющих агентов, позволяющих получать соединения заданного строения в одну стадию.

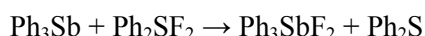
В основе важнейшего одностадийного способа синтеза органических соединений Sb(V) лежат реакции окислительного присоединения. В настоящем обзоре рассматриваются особенности и потенциальные возможности реакций окисления производных Sb(III) в присутствии различных окисляющих агентов.

Реакции триорганилсурьмы с галогенами

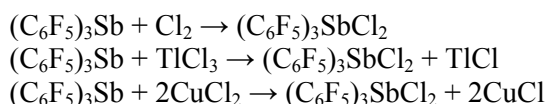
В большинстве случаев дигалогениды триорганилсурьмы синтезируют взаимодействием триорганилсурьмы с галогенами, которое протекает в растворах органических растворителей [1]. Однако в качестве галогенирующих реагентов можно применять и другие соединения.

Фторирование *tris*(пентафторфенил)сурьмы молекулярным фтором в растворе трихлорфторметана при -40°C приводит к образованию соответствующего дифторида с выходом 98 % [2]. Практически количественные выходы дифторидов триорганилсурьмы получены фторированием триорганилсурьмы тетрафторборатом тетраэтиламмония в растворе ацетонитрила на платиновом аноде (20°C , аргон) [3]. Дифторид *tris*(пентафторфенил)сурьмы может быть получен с количественным выходом из *tris*(пентафторфенил)сурьмы и дифторида ксенона в растворе ацетонитрила при -30°C [4].

Для фторирования трифенилсурьмы может быть использована дифтордифенилсеры (действированный хлороформ, 30°C); выход целевого продукта близок к количественному [5]:



Хлорирование *tris*(пентафторфенил)сурьмы протекает не только при действии молекулярного хлора, но и хлоридов таллия (III) и меди (II) [6]:



Бромирование этого соединения требует охлаждения реакционной смеси, так как дигромид *tris*(пентафторфенил)сурьмы медленно разлагается при комнатной температуре с образованием свободного галогена. С иодом *tris*(пентафторфенил)сурьма не реагирует.

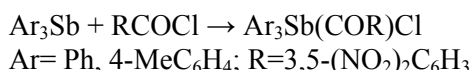
Попытки синтеза дихлорида трициамантренилсурьмы из триарилсурьмы и хлора при комнатной температуре не привели к успеху. Галогенирование осуществляли дихлоридом или дигромидом меди в растворе ацетона при $50\text{--}60^{\circ}\text{C}$ [7]:



Аналогично был получен дихлорид *tris*(N,N-диметиламинофенил)сурьмы [8].

Возможно окисление триарилсурьмы дигалогенидами ртути [9] и трихлоридом железа [10].

Смешаннолигандное соединение – ацетилхлорид триарилсурьмы – синтезировано взаимодействием 3,5-динитробензоилхлорида с триарилсурьмой в растворе кипящего бензола или хлористого метиlena [11]:

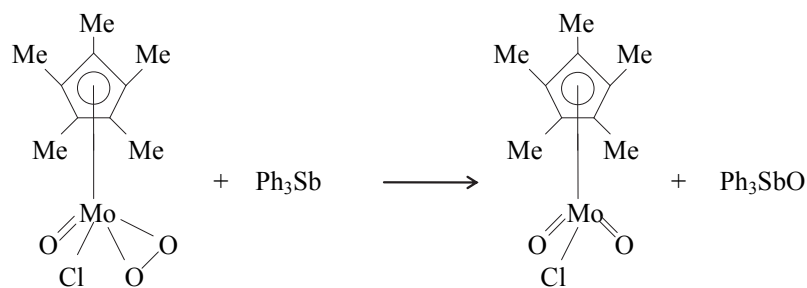


Бензоил-, ацетил-, хлорацетилхлориды не образуют с триарилсурьмой продуктов аналогичного строения.

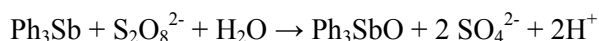
Реакции триорганилсурьмы с пероксидами и кислородом воздуха

Изучены реакции триарилсурьмы с окислителями, приводящие к образованию оксидов Sb(V) различного строения. Так, продуктом взаимодействия триарилсурьмы с диоксидом селена в растворе кипящего бензола или спирта являются аддукт $\text{Ar}_3\text{SbO} \cdot \text{SeO}_2$ и элементарный селен. При проведении реакции в присутствии влаги образуется другой аддукт $\text{Ar}_3\text{SbO} \cdot \text{H}_2\text{SeO}_2$ [12].

Окисление трифенилсурьмы π -комплексом молибдена, содержащим пероксогруппу, протекает с образованием оксида трифенилсурьмы [13]:

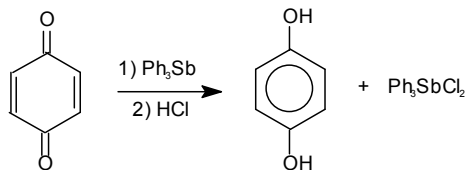


Трифенилсурьма окисляется пероксадисульфатом калия в водном растворе ацетонитрила до оксида с точкой плавления 280 °C, нерастворимого в органических растворителях, который, как предполагают авторы, имеет полимерное строение [14]:



Пероксид водорода окисляет триарилсурьму до оксида Ar_3SbO ($\text{Ar} = \text{Ph}, p\text{-Tol}$) или дигидроксида $\text{Ar}_3\text{Sb}(\text{OH})_2$ ($\text{Ar} = 2,4,6\text{-Me}_3\text{C}_6\text{H}_2$) в зависимости от объема органического радикала у атома сурьмы [15, 16]. Трифенилсурьма окисляется стехиометрическим количеством *трет*-бутилгидропероксида с образованием оксида трифенилсурьмы, который олиго- и полимеризуется [17–19]. В присутствии избытка гидропероксида продуктами являются устойчивые дипероксиды трифенилсурьмы $\text{Ph}_3\text{Sb}(\text{OOBu}-t)_2$ и $(\text{Ph}_3\text{SbOOBu}-t)_2\text{O}$ [20].

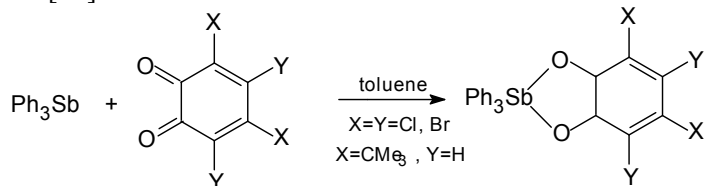
Как установлено рядом авторов, эффективными окислителями триарилсурьмы являются хиноны. Так, взаимодействие трифенилсурьмы с 1,4-бензохиноном, *n*-толуолохиноном, 2,5-дифенил-1,4-бензохиноном и 1,4-нафтохиноном в растворе эфира с последующей обработкой реакционной смеси соляной кислотой приводит к образованию дихлорида трифенилсурьмы, соответствующего гидрохинона и небольшого количества 2-фенилгидрохинона [21]:



Органическая химия

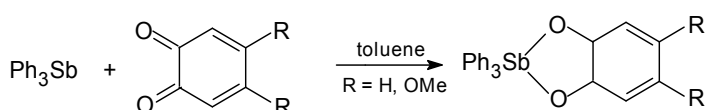
При повышении температуры до 80 °С и замене растворителя на бензол происходит увеличение выхода фенилированного гидрохинона. Следует отметить, что 2,5-диметибутил-1,4-бензохинон не реагирует с трифенилсурьмой даже при кипячении в ксиоле.

Трифенилсурьма окисляется *ортого*-бензохинонами с образованием катехолатов трифенилсурьмы с выходом 99 % [22]:

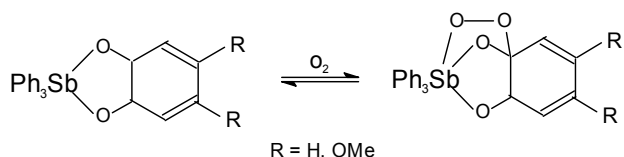


Реакция протекает уже при комнатной температуре с высокой скоростью.

Позже исследование реакций замещенных *ортого*-хинонов и *ортого*-аминофенолов с трифенилсурьмой было проведено в работах [23–25], например:

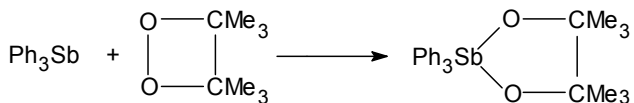


Установлено, что катехолаты трифенилсурьмы ($\text{Ph}_3\text{Sb}(4\text{-MeO-Cat})$, $\text{Ph}_3\text{Sb}(4\text{-MeO-Cat})\cdot\text{MeOH}$, $\text{Ph}_3\text{Sb}(4,5\text{-(OMe)}_2\text{-Cat})$ и $\text{Ph}_3\text{Sb}(4,5\text{-(OMe)}_2\text{-Cat})\cdot\text{MeCN}$), *o*-амидофеноляты трифенилсурьмы ($\text{Ph}_3\text{Sb}(\text{AP-Me})$ и $\text{Ph}_3\text{Sb}(\text{AP-}i\text{-Pr})$, комплекс $\text{Ph}_3\text{Sb}[\text{PhenCat}]$ и др.) способны обратимо взаимодействовать с молекулярным кислородом в мягких условиях с образованием циклических эндопероксидных комплексов, содержащих пятичлененный триоксастиболановый цикл, например [26–35]:



Предложен механизм этого превращения, ключевой стадией которого является одноэлектронное окисление молекулярным кислородом дианионного лиганда (*o*-амидофенолятного, катехолатного, фенантрен-9,10-диолатного) в анион-радикальный. Для доказательства предлагаемого механизма привлечен метод ЭПР.

Взаимодействие трифенилсурьмы с тетраметил-1,2-диоксетаном в дейтерохлороформе при комнатной температуре приводит к образованию комплекса, в котором остаток диоксетана выступает как бидентатный лиганд [36]:



Выход продукта составляет 77 %. Часть диоксетана (23 %) в условиях опыта разлагалась до ацетона. Количественный выход может быть достигнут только при наличии большого избытка диоксетана. В дейтерированном бензоле выход целевого продукта достигает лишь 30 %, в то время как 70 % диоксетана подвергается разложению.

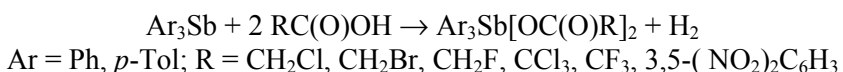
Из литературных данных следует, что дикарбоксилаты триарилсурьмы могут быть получены различными способами. Например, диацетат трифенилсурьмы образуется при взаимодействии эквимолярных количеств трифенилсурьмы и азотной кислоты в растворе уксусного ангидрида при 0 °С [37]. Авторы считают, что вначале происходит окисление трифенилсурьмы до оксида, который затем при взаимодействии с ангидридом превращается в диацетат трифенилсурьмы. Чтобы подтвердить это предположение была проведена реакция оксида трифенилсурьмы с уксусным ангидрилом, которая привела к образованию диацетата трифенилсурьмы. К диацетату трифенилсурьмы приводит взаимодействие трифенилсурьмы с тетраацетатом свинца [38].

Дибензоат трифенилсурьмы синтезирован по реакции дибензоилпероксида с трифенилсурьмой при 60–80 °C [1]:



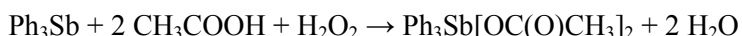
Реакции триорганилсурьмы с кислотами

Как полагают авторы [39], при взаимодействии с триарилсурьмой карбоновые кислоты, содержащие один или более атомов галогена в α -положении, сами выступают в роли окислителей:



Реакция протекает при 100 °C в толуоле.

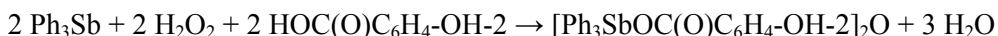
Оригинальный метод синтеза диацетата трифенилсурьмы с выходом 85 %, который заключается в нагревании раствора трифенилсурьмы в смеси уксусной кислоты и уксусного ангидрида (2:1) в присутствии пероксида водорода, был предложен Тепе с сотрудниками [40]:



Метод, предложенный авторами [40], получил развитие в работах В.А. Додонова и А.В. Гущина. По реакции окислительного присоединения были синтезированы другие дикарбоксилаты трифенилсурьмы $\text{Ph}_3\text{Sb[OC(O)R]}_2$ ($\text{R} = \text{CH}_3, \text{C}_2\text{H}_5, \text{Ph}, \text{CH=CH}_2$) [41]. В качестве окислителей были использованы *трет*-бутилгидропероксид или пероксид водорода. Реакции протекали в диэтиловом эфире с высоким выходом продукта (76–90 %) даже при комнатной температуре.

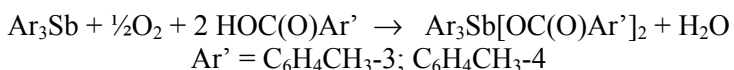
Исследование реакций триарилсурьмы с карбоновыми кислотами различного строения было продолжено другими авторами. Установлено, что взаимодействие трифенил- и три-*пара*-толилсурьмы с кислотами, содержащими гетероатомы в органическом радикале [42], а также имеющие органические радикалы большого объема [43, 44], в присутствии водного раствора пероксида водорода протекает гладко в эфире и сопровождается образованием дикарбоксилатов триарилсурьмы с практически количественными выходами. Подобным образом протекают реакции триарилсурьмы с производными бензойной кислоты, содержащими как электронодонорные метильные заместители, так и электроноакцепторные атомы фтора или хлора [45, 46].

Реакция трифенилсурьмы, пероксида водорода и салициловой кислоты протекает с количественным образованием μ -оксобис[(2-оксибензоато)трифенилсурьмы] [47]:



Образование соединения мостикового типа в данной реакции может быть предпочтительным, если принимать во внимание пространственные затруднения, которые создает заместитель в *ортого*-положении бензольного кольца карбоновой кислоты: между атомом водорода гидроксильной группы и атомом кислорода карбонильной группы образуется водородная связь.

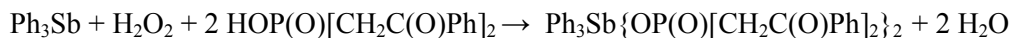
Установлено, что окислителем в реакциях триарилсурьмы с кислотами может выступать кислород воздуха. Так были получены *бис*(метилбензоаты) триарилсурьмы (толуол, 90 °C, 100 часов), однако вследствие медленной диффузии кислорода выход продуктов не превышал 40 % [48]:



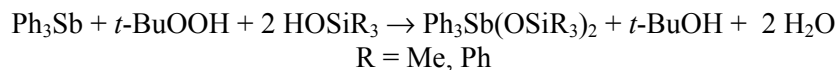
Вместо карбоновых кислот в реакциях окислительного присоединения триарилсурьмы могут быть использованы другие органические OH-кислоты.

Органическая химия

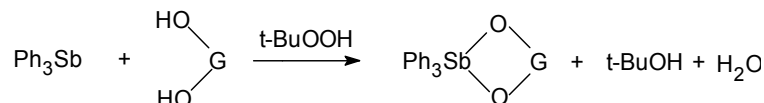
Исследована реакция трифенилсульфурымы с представителем фосфиновых кислот (дифенацилфосфиновой кислотой) в присутствии пероксида водорода (эфир, 20 °C, 12–18 часов), приводящая к образованию бис(дифенацилфосфината) трифенилсульфурымы [49]:



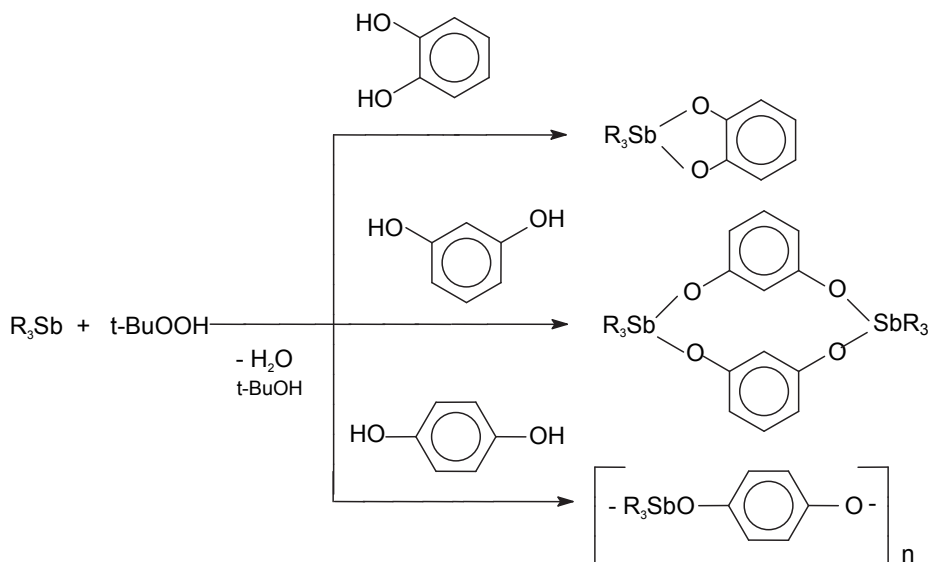
В работе [50] сообщается о синтезе производных сульфурымы $\text{Ph}_3\text{Sb(OSiR}_3)_2$, $\text{Ph}_3\text{Sb(OCH}_2\text{CH}_2)_2\text{NH}$, $\text{Ph}_3\text{Sb(OCH}_2\text{CH}_2\text{NMe}_2)_2$ из трифенилсульфурымы, соответствующих спиртов и гидропероксида третичного бутила в толуоле, например:



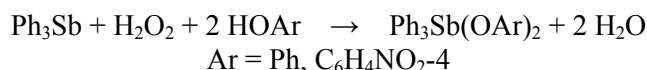
Трифенилсульфура реагирует с вицинальными диолами в присутствии гидропероксида третичного бутила с образованием гетероциклических соединений сульфурымы(V) с выходом 71–91% [51]:



Окислительный метод синтеза соединений Sb (V) позволяет получать сульфурамиоганические производные диоксибензолов, строение которых определяется положением гидрокси-групп в ароматическом кольце [52]:

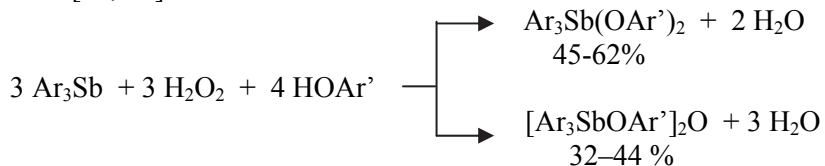


Как было установлено, строение продукта взаимодействия трифенилсульфурымы с фенолами в присутствии пероксида водорода зависит от природы заместителей в нем. Так, реакции с фенолом или 4-нитрофенолом приводят к образованию соответствующего диароксида трифенилсульфурымы с выходом до 96 % [53]:



При взаимодействии триарилсульфурымы, пероксида водорода и полифункциональных фенолов наряду с диароксидами триарилсульфурымы из реакционной смеси выделяется μ -

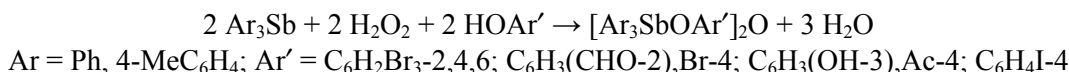
оксибис[(ароксо)трифенилсульфина], выход которой, например, в случае 2,4,6-трибромфенола достигает 44 % [54, 55]:



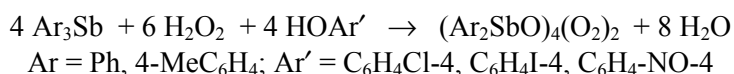
Ar = Ph, 4-MeC₆H₄; Ar' = C₆H₂Br₃-2,4,6; C₆H₃(CHO-2),Br-4; C₆H₂(OH-3)[OC(O)Me-4]

Диароксиды трифенилсурьмы, в отличие от μ -оксобис[(ароксо)трифенилсурьмы], более легкоплавки и обладают лучшей растворимостью в органических растворителях. Образование соединений сурьмы с мостижевым атомом кислорода авторы объясняют гидролизом образующихся диароксидов трифенилсурьмы.

В реакции окислительного присоединения с участием триарилсурьмы, пероксида водорода и фенола, содержащего электроноакцепторные заместители в *ортопо-* и *пара*-положениях, при моль-ном соотношении исходных реагентов 1:1:1 единственным сурьмаорганическим продуктом является соединение ангидридного строения с выходом до 83 % [47]:

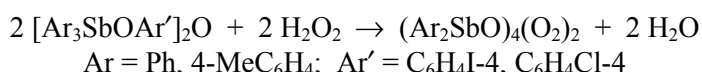


При избытке пероксида водорода продуктом реакции является тетраядерный сурьмаорганический пероксид $(Ar_2SbO)_4(O_2)_2$ ($Ar = Ph$, т.пл. $280^\circ C$; $Ar = Tol-p$, т. пл. $269^\circ C$), в состав которого остатки фенолов не входят [56]:

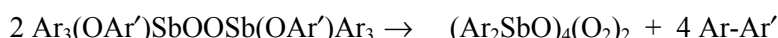


По данным рентгеноструктурного анализа, особенностью строения комплексов является присутствие двух пероксидных мостиков, соединяющих две пары атомов Sb. Четыре атома Sb, находящиеся практически в одной плоскости, имеют октаэдрическую координацию. Молекулы центросимметричны с центром симметрии на середине расстояний O-O.

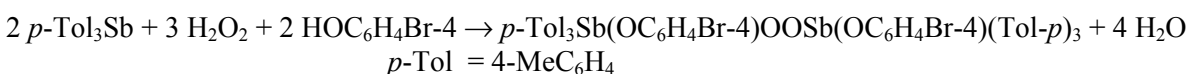
Образование тетраядерного сурьмаорганического пероксида может иметь место в результате деструкции и окисления μ -оксобис[(ароксо)трифенилсурьмы] пероксидом водорода:



Можно также предположить, что образование тетраядерного пероксида протекает через стадию синтеза биядерного пероксида $\text{Ar}_3(\text{OAr}')\text{SbOOsB}(\text{OAr}')\text{Ar}_3$:



Действительно, биядерный пероксид – μ -пероксобис[(4-бромфеноксо)три-*n*-толилсурьму] (т. пл. 132 °C) – удалось выделить из реакции три-*n*-толилсурьмы, 4-бромфенола и пероксида водорода [57]:

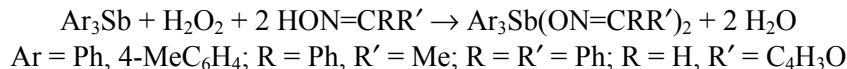


Органическая химия

Отметим, что тетраядерный пероксид $(2\text{-MeC}_6\text{H}_4)_2\text{SbO})_4(\text{O}_2)_2$ был синтезирован ранее из тетра-*ортого*-толилстибина [58, 59]:



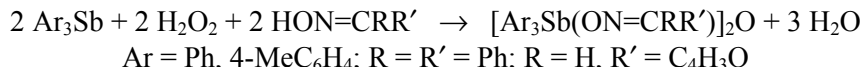
Одностадийный метод для синтеза диоксиматов триарилсурьмы был впервые применен авторами работ [60, 61]. Реакции протекают в растворе эфира при комнатной температуре в течение 12–24 часов, в качестве окисляющего агента использовался водный раствор пероксида водорода:



Реакции с 2-гидрокси-5-бромбензальоксимом и салицилальоксимом, содержащими две функциональные группы, в которых подвижность атомов водорода различна, приводят к синтезу соответствующих диоксиматов трифенилсурьмы [62, 63]. При использовании оксима бензофенона наряду с бис(бензофенонооксиматом) трифенилсурьмы (72 %) имеет место образование μ -оксобис[(бензофенонооксимато)трифенилсурьма] (26 %). Выход μ -оксобис[(фурфуральоксимато)трифенилсурьмы] значительно превышает выход бис(фурфуральоксимата) трифенилсурьмы.

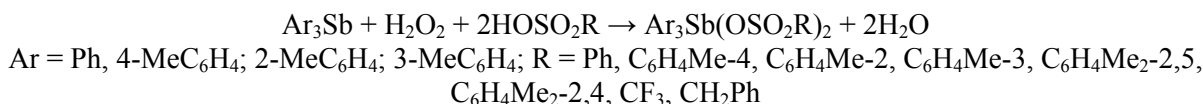
Следует отметить, что авторы работы [64], используя для синтеза диоксиматов трифенил- и триметилсурьмы в качестве окисляющего агента трет-бутилгидропероксид ($\text{R}_3\text{Sb} : t\text{-BuOOH} : \text{HON=CR}'\text{R}'' = 1:1:2$, гексан), получали целевой продукт с выходами 87–96 %.

При взаимодействии триарилсурьмы, пероксида водорода и оксима при соотношении исходных реагентов (1:1:1 мольн.) имеет место образование только одного сурьмаорганического продукта – μ -оксобис[(оксимато)триарилсурьмы] с выходом 60–87 % [65]:



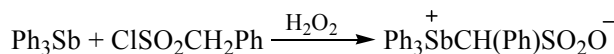
При прибавлении к μ -оксобис[(оксимато)трифенилсурьме] пероксида водорода не происходит дальнейшего окисления соединения.

Бис(аренсульфонаты) и бис(алкансульфонаты) триарилсурьмы по реакции окислительного присоединения были впервые синтезированы авторами [66–68]. Взаимодействие триарилсурьмы, пероксида водорода и сульфоновой кислоты (1:1:2 мольн.) проходит в диэтиловом эфире при комнатной температуре в течение нескольких часов:



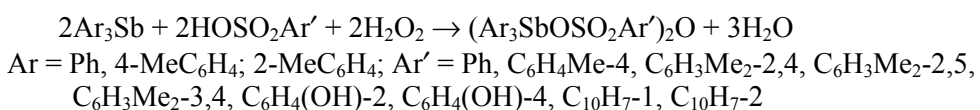
Выход бис(аренсульфонатов) и бис(алкансульфонатов) триарилсурьмы достигает 98 %. По аналогичной схеме реагируют с триарилсурьмой нафталинсульфоновые кислоты. Однако увеличение объема аренсульфонатной группы приводит к значительному понижению выхода продукта (до 25 %).

Примечательной является реакция трифенилсурьмы с хлорангидридом фенилметансульфоновой кислоты в присутствии пероксида водорода, протекающая с образованием сурьмаорганического цвиттер-иона, который после перекристаллизации из горячего толуола выделяли в виде бесцветных кристаллов (т. пл. 232 °C с разложением) с выходом 91 % [69]:



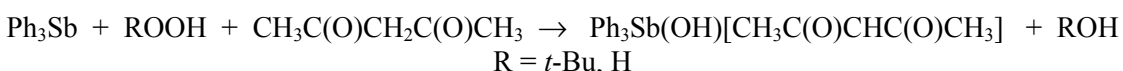
По данным рентгеноструктурного анализа, бетаин является кристаллосольватом с толуолом. Атом сурьмы в нем имеет искаженную тетраэдрическую координацию.

Взаимодействие триарилсурьмы с аренсульфоновой кислотой в присутствии пероксида водорода при мольном соотношении 1:1:1 в диэтиловом эфире приводит к образованию μ -оксобис[(аренсульфонато)триарилсурьмы] [47, 70]:



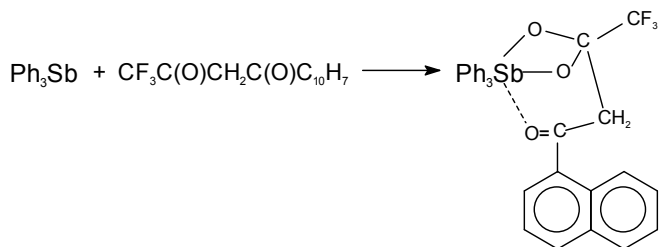
Увеличение объема арильного радикала сульфоновой кислоты сопровождается незначительным понижением выхода целевого продукта.

Продуктом реакции трифенилсурьмы с ацетилацетоном в присутствии пероксида водорода является гидроксиацетилацетонат трифенилсурьмы [71, 72]:



По аналогичной схеме протекают реакции триарилсурьмы с бензоилацетоном и дibenзоилметаном [48].

Пивалоилтрифторацетон реагирует с трифенилсурьмой в присутствии *трет*-бутилгидропероксида с образованием диолатного комплекса с выходом 85 % [71], в присутствии пероксида водорода выход комплекса понижался до 59 % [48]. Основным продуктом взаимодействия трифенилсурьмы, нафтолоилтрифторацетона и пероксида водорода является также сурьмаорганический диолатный комплекс:



Заключение

Таким образом, из реакций окисления триорганилсурьмы наиболее перспективными с точки зрения синтеза являются реакции, позволяющие получать целевой продукт – соединение пятивалентной сурьмы – в одну стадию. На строение продукта оказывает влияние природа окислителя и его концентрация. Взаимодействие триарилсурьмы с карбоновыми, сульфоновыми кислотами и спиртами (HX) в присутствии окислителя (пероксид водорода или органический пероксид) при мольном соотношении реагентов 1:2:1 приводит преимущественно к образованию продукта Ar_3SbX_2 независимо от природы кислоты, наличия потенциальных координирующих центров в заместителях X , а также функциональных групп; увеличение объема X сопровождается понижением выхода целевого продукта. При уменьшении концентрации кислоты HX в реакционной смеси (мольное соотношение 1:1:1) сурьмаорганический продукт имеет другое строение – $(\text{Ar}_3\text{SbX})_2\text{O}$. При избытке пероксида возможно образование би- и тетраядерных пероксидных соединений сурьмы.

На строение образующегося продукта в реакции окислительного присоединения может оказывать влияние также природа используемой кислоты (синтез сурьмаорганического цвиттериона, (гидрокси) β -дикетонатов триарилсурьмы, диолатных комплексов).

Литература

1. Кочешков, К.А. Методы элементоорганической химии. Сурьма, висмут / К.А. Кочешков, А.П. Сколдинов, Н.Н. Землянский. – М.: Наука, 1976. – 483 с.
2. Kasemann, R. Low temperature liquid phase fluorination of pentafluorophenyl compounds. Preparation and properties of $(C_6F_5)_3AsF_2$, $(C_6F_5)_3SbF_2$, $(C_6F_5)_2SeF_2$, $(C_6F_5)SeO$, $C_6F_5TeF_3$, $Cs[(C_6F_5)_3EF_3]$ ($E = As, Sb$) / R. Kasemann, D.Naumann // J. Fluorine Chem. – 1988. – V. 41. – N. 3. – P. 321–334.
3. Электрохимическое фторирование третичных соединений сурьмы / Е.В. Никитин, А.А. Казакова, О.В. Паракин, Ю.М. Каргин // Журн. общ. химии. – 1982. – Т. 52. – Вып. 9. – С. 2027–2029.
4. Tyrra, W. On pentavalent perfluoroorgano bithmuth compounds / W. Tyrra, D. Naumann // Can. J. Chem. – 1989. – V. 67. – N. 11. – P. 1949–1951.
5. Ruppert, I. Diorganylchalkogen (S, Se, Te) – difluoride durch Direktfluorierung der Sulfide, Selenide und Telluride / I. Ruppert // Chem. Ber. – 1979. – Bd. 112. – N. 8. – S. 3023–3030.
6. Ray, P. The preparation of pentafluorophenyl antimony (III) and antimony (V) halides and mixed halides. / P. Ray, A.K. Aggarval, A.K. Saxena // J. Fluorine Chem. – 1989. – V. 42. – N. 2. – P. 163–172.
7. Реакции трицимантренилсурьмы и трицимантренилвисмута с CuX_2 ($X = Cl, Br$) / В.В. Шарутин, В.Т. Бычков, Ю.Н. Сафьянов и др. // Журн. общ. химии. – 1985. – Т. 55. – Вып. 7. – С. 1652–1653.
8. Синтез и строение бис(4-метилбензоата) три(4-N,N-диметиламинофенил)сурьмы / В.В. Шарутин, В.С. Сенчурин, О.К. Шарутина, О.В. Чагарова // Журн. общ. химии. – 2011. – Т. 81. – № 11. – С. 1789–1792.
9. Bhattacharya, S.N. Oxidative addition reactions of triarylarsines and triarylstibines with copper (II) and mercury (II) salts / S.N. Bhattacharya, M. Singh // Indian J. Chem. – 1979. – V. 18 A. – N. 6. – P. 515–516.
10. Metal derivatives of organoantimony compounds; reactions of anhydrous ferric chloride with arylantimony compounds / H.K. Sharma, S. Singh, S.N. Dubey, D.M. Puri // Indian J. Chem. Seet. A. – 1982. – V. 21 A. – P. 619–621.
11. Asthana, A. Acyl derivatives of main group metals: preparation of benzoyl derivatives of some group V and VI metals and metalloids / A. Asthana, R.C. Srivastava // J. Organomet. Chem. – 1989. – V. 366. – N. 3. – P. 281–285.
12. Reactions of triaryl derivatives of group 5 with selenium dioxide / S.I.A. El Sheikh, M.S. Patel, B.C. Smith, C.B. Waller // J. Chem. Soc. Dalton Trans. – 1997. – N. 7. – P. 641–644.
13. Faller, J.W. Reactions and properties of oxo-derivatives of (pentamethylcyclopentadienyl) – molybdenum and tungsten / J.W. Faller, Y. Ma // J. Organomet. Chem. – 1989. – V. 368. – N. 1. – P. 45–56.
14. Srinivasan, C. Mechanism of oxidation of triphenylphosphine, triphenylarsine and triphenylstibine by potassium eroxydisulfate / C. Srinivasan, K. Pitchumani // Int. J. Chem. Kinet. – 1982. – V. 14. – N. 12. – P. 1315–1324.
15. Ruther, R. Triorganoantymon und Triorganobismutdisulfonate Kristal- und Molekul-Structuren von $(C_6H_5)_3M(O_3SC_6H_5)_2$ ($M = Sb, Bi$) / R. Ruther, F. Huber, H. Preut // Z. Anorg. Allg. Chem. – 1986. – Bd. 539. – N. 8. – S. 110–126.
16. Westhoff, T. Synthesis of tris(2,4,6-trimethylphenyl) hydroxoantimony carboxylates. Crystall structure of tris(2,4,6-trimethylphenyl)hydroxoantimony 1-adamantylcarboxylate / T. Westhoff, F. Huber, H. Preut // J. Organometal. Chem. – 1988. – V. 348. – N. 2. – P. 185–191.
17. Hiatt, R. The reaction of Hydroperoxides with Triphenylarsine and Triphenylstibine / R. Hiatt, C.McColeman, G.R. Howe // Canad. J. Chem. – 1975. – V. 53. – N. 4. – P. 559–563.
18. Термохимия реакции трифенилфосфора, -мышияка и -сурьмы с гидроперекисью третичного бутила / В.Г. Цветков, Ю.А. Александров, В.Н. Глушакова и др. // Журн. общ. химии. – 1980. – Т. 50. – Вып. 2. – С. 256–258.
19. Reactions of Organometallic Compounds with Organic Peroxides / G.A. Razuvayev, V.A. Shushunov, V.A. Dodonov, T.G. Brilkina // In: Organic Peroxides. – N. Y.: J. Willey and Sons. – 1972. – V. 3. – P. 141–270.
20. Пероксидные соединения трифенилсурьмы, их синтез и строение / И.Е. Покровская, В.А. Додонов, З.А. Старикова и др. // Журн. общ. химии. – 1981. – Т. 51. – Вып. 6. – С. 1247–1253.

21. Alberola, A. The reaction of *p*-quinones with triphenylstibine / A. Alberola, A.M. Gonzaleer, F.J. Pulido // Rev. Roum. Chim. – 1984. – V. 29. – N. 5. – P. 441–446.
22. Tetraarylbutyldimethylantimony – a new Sb source for Low-temperature organometallic vapor phase epitazial growth of In Sb / C.H. Chen, G.B. Stringfellow, D.C. Gordon et al. // Appl. Phys. Lett. – 1992. – V. 61. – N. 2. – P. 204–206.
23. Oxidative addition reaction of *o*-quinones to triphenylantimony. Novel triphenylantimony catecholate complexes / V.K. Cherkasov, E.V. Grunova, A.I. Poddel'sky et al. // J. Organomet. Chem. – 2005. – V. 690. – N. 5. – P. 1273–1281.
24. Hexacoordinate triphenylantimony(V) complex with tridentate bis-(3,5-di-tert-butyl-phenolate-2-yl)-amine ligand. Synthesis, NMR and X-ray study / A.I. Poddel'sky, N.V. Somov, Yu.A. Kurskii et al. // J. Organomet. Chem. – 2008. – V. 693. – N. 21-22. – P. 3451–3455.
25. The binuclear trimethyl/triethylantimony(V) bis-catecholate derivatives of four-electron reduced 4,4'-di-(3-methyl-6-tert-butyl-*o*-benzoquinone) / A.I. Poddel'sky, N.V. Somov, N.O. Druzhkov et al. // J. Organomet. Chem. – 2011. – V. 696. – N. 2. – P. 517–522.
26. Radical scavenging activity of sterically hindered catecholate and *o*-amidophenolate complexes of LSb^VPh₃ type / I.V. Smolyaninov, N.A. Antonova, A.I. Poddel'sky et al. // J. Organomet. Chem. – 2011. – V. 696. – N. 13. – P. 2611–2620.
27. Reversible Binding of Dioxygen by a Non-transition-Metal Complex / G.A. Abakumov A.I. Poddel'sky, E.V. Grunova et al. // Angew. Chem. Int. Ed. – 2005. – V. 44. – P. 2767–2771.
28. Циклические эндопероксиды на основе катехолатов трифенилсурьмы(V). Обратимое связывание молекулярного кислорода / Г.А. Абакумов, В.К. Черкасов, Е.В. Грунова и др. // Докл. АН. – 2005. – Т. 405. – № 2. – С. 199–203.
29. Triphenylantimony(V) Catecholates and *o*-Amidophenolates: Reversible Binding of Molecular Oxygen / V.K. Cherkasov, G.A. Abakumov, E.V. Grunova et al. // Chem. Eur. J. – 2006. – V. 12. – N. 14. – P. 3916–3927.
30. Новые инертные по отношению к молекулярному кислороду катехолатные комплексы трифенилсурьмы(V) на основе *o*-хинонов с электроноакцепторными группами / А.И. Поддельский, И.В. Смолянинов, Ю.А. Курский и др. // Изв. АН. Сер. «Химия». – 2009. – № 3. – С. 520–525.
31. Triethylantimony(V) complexes with bidentate O,N-, O,O- and tridentate O,N,O'-coordinating *o*-iminoquinonato/*o*-quinonato ligands: Synthesis, Structure and some Properties / A.I. Poddel'sky, N.N. Vavilina, N.V. Somov et al. // J. Organomet. Chem. – 2009. – V. 694. – N. 21. – P. 3462–3469.
32. New morpholine- and piperazine-functionalised triphenylantimony(V) catecholates: The spectroscopic and electrochemical studies / A.I. Poddel'sky, I.V. Smolyaninov, Yu.A. Kurskii et al. // J. Organomet. Chem. – 2010. – V. 695. – N. 8. – P. 1215–1224.
33. Электрохимические превращения катехолатных и *o*-амидофенолятных комплексов трифенилсурьмы(V) / И.В. Смолянинов, А.И. Поддельский, Н.Т. Берберова и др. // Коорд. химия. – 2010. – Т. 36. – Н. 9. – С. 650–657.
34. The triphenylantimony(V) *o*-amidophenolates with unsymmetrical N-aryl group for a reversible dioxygen binding / A.I. Poddel'sky, Yu.A. Kurskii, A.V. Piskunov et al. // Appl. Organomet. Chem. – 2011. – V. 25. – N. 3. – P. 180–189.
35. Experimental and Theoretical Investigation of Topological and Energetic Characteristics of Sb Complexes Reversibly Binding Molecular Oxygen / G.K. Fukin, E.V. Baranov, C. Jelsch et al. // J. Phys. Chem. A. – 2011. – V. 115. – N. 29. – P. 8271–8281.
36. Baumstark, A.L. Insertion reaction of triphenylarsine and triphenylantimony with tetramethyl-1,2-dioxetane: preparation of 2,2-dihydro-4,4,5,5-tetramethyl-2,2,2-triphenyl-1,3,2-dioxarsolane and –dioxastibolane / A.L. Baumstark, M.E. Laandis, P.J. Brooks // J. Org. Chem. – 1979. – V. 44. – N. 24. – P. 4251–4253.
37. Reactivity of triphenyl derivatives of group VA elements towards nitric acid / E. Maccarone, A. Passerini, R. Passerini, G. Tassone // Gazz. Chim. Ital. – 1989. – V. 119. – N. 10. – P. 545–548.
38. Лодочников, В.И. Изучение реакционной способности соединений ArPbX₃. Взаимодействие с (C₆H₅)₃Sb / В.И. Лодочников, Е.М. Панов, К.А. Кочешков // Журн. общ. химии. – 1964. – Т. 34. – Вып. 3. – С. 946–949.

Органическая химия

39. Bhattacharya, S.N. Oxidative addition reactions of triarylarsines and triarylstibines with copper (II) and mercury (II) salts / S.N. Bhattacharya, M. Singh // Indian J. Chem. – 1979. – V. 18A. – N. 6. – P. 515–516.
40. Improved methods for the synthesis of antimony triacetate, triphenylantimonyldiacetate and pentaphenylantimony / T.C. Thepe, R.J. Garascia, M.A. Selvoski, A.N. Patel // Ohio J. Sci. – 1977. – V. 77. – N. 3. – P. 134–135.
41. Гущин, А.В. Получение органических производных сурьмы(V), висмута(V) и применение их в органическом синтезе: дис. ... д-ра хим. наук / А.В. Гущин. – Нижний Новгород, 1998. – 283 с.
42. Синтез и строение дикарбоксилатов триарилсурьмы $\text{Ar}_3\text{Sb}[\text{OC(O)R}]_2$ ($\text{Ar} = \text{Ph}, n\text{-Tol}; R = 2\text{-C}_4\text{H}_3\text{O}, 3\text{-C}_5\text{H}_4\text{N}$) / В.В. Шарутин, О.К. Шарутина, А.П. Пакусина и др. // Коорд. химия. – 2003. – Т. 29. – № 10. – С. 750–759.
43. Синтез и строение бис(1-адамантанкарбоксилато)-трифенилсурьмы / В.В. Шарутин, О.К. Шарутина, А.П. Пакусина и др. // Журн. неорг. химии. – 2008. – Т. 53. – № 8. – С. 1335–1341.
44. Синтез бис(фенилкарборанилацетата) трифенилсурьмы / В.В. Шарутин, В.С. Сенчурин, В.И. Брегадзе, Г.Г. Жигарева // Журн. общ. химии. – 2010. – Т. 80. – Вып. 6. – С. 1045.
45. Синтез и строение фторбензоатов тетра- и триарилсурьмы) / В.В. Шарутин, О.К. Шарутина, Е.А. Бондарь и др. // Коорд. химия. – 2002. – Т. 28. – № 5. – С. 356–363.
46. Особенности строения дикарбоксилатов триорганилсурьмы $\text{R}_3\text{Sb}[\text{OC(O)R}']_2$ / В.В. Шарутин, О.К. Шарутина, А.П. Пакусина др. // Коорд. химия. – 2003. – Т. 29. – № 11. – С. 843–851.
47. Синтез, строение и реакции соединений сурьмы $(\text{Ar}_3\text{SbX})_2\text{O}$, $X = \text{Hal}, \text{NO}_2, \text{NO}_3, \text{OSO}_2\text{R}, \text{OC(O)R}, \text{OAr}$ / В.В. Шарутин, А.П. Пакусина, О.К. Шарутина и др. // Химия и компьютерное моделирование. Бутлеровские сообщения. – 2002. – № 11. – С. 13–22.
48. Пакусина, А.П. Особенности химического поведения и строения арильных соединений сурьмы: дис. ... д-ра хим. наук / А.П. Пакусина; Иркут. ин-т химии. – Иркутск, 2006. – 323 с.
49. Синтез и строение дифенацилфосфината тетрафенилсурьмы / В.В. Шарутин, А.П. Пакусина, С.А. Смирнова, Г.К. Фукин // Коорд. химия. – 2004. – Т. 30. – № 6. – С. 421–425.
50. One-step synthesis of pentavalent triphenylantimony derivatives $\text{Ph}_3\text{Sb}(\text{OSiR}_3)_2$, $\text{Ph}_3\text{Sb}(\text{OCH}_2\text{CH}_2)_2\text{NH}$ and $\text{Ph}_3\text{Sb}(\text{OCH}_2\text{CH}_2\text{NMe}_2)_2$: X-ray molecular structure of $\text{Ph}_3\text{Sb}(\text{OSiMe}_3)_2$ / E.Y.Ladilina, V.V.Semenov, G.K.Fukin et al. // J. Organomet. Chem. – 2007. – V. 692. – N. 26. – P. 5701–5708.
51. Реакции трифенилсурьмы с α -диолами в присутствии гидропероксида третичного бутила / В.А. Додонов, С.Н. Забурдяева, Н.Н. Невкина // Металлорг. хим. – 1989. – Т. 2. – № 6. – С. 1296–1297.
52. Синтезы производных сурьмы (V) из триметил- и трифенилсурьмы (III), двухатомных фенолов и гидропероксида третичного бутила / В.А. Додонов, А.Ю. Федоров, Р.И. Усятинский и др. // Изв. АН. Сер. «Химия». – 1995. – № 4. – С. 748–751.
53. Новый метод синтеза арокситетраарильных соединений сурьмы / В.В. Шарутин, А.П. Пакусина, М.А. Пушкин и др. // Журн. общ. химии. – 2001. – Т. 71. – Вып. 6. – С. 1045–1046.
54. Синтез и строение бис(2,4,6-трибромфенокси)трифенилсурьмы. / В.В. Шарутин, А.П. Пакусина, М.А. Пушкин и др. // Коорд. химия. – 2002. – Т. 28. – № 6. – С. 408–411.
55. Сурьмаорганические производные 2,4,6-трибромфенола / В.В. Шарутин, А.П. Пакусина, М.А. Пушкин и др. // Журн. общ. химии. – 2003. – Т. 73. – Вып. 4. – С. 573–577.
56. Синтез и строение сурьмаорганических пероксидов / В.В. Шарутин, А.П. Пакусина, О.К. Шарутина и др. // Коорд. химия. – 2004. – Т. 30. – № 5. – С. 336–343.
57. Синтез и строение μ -пероксо-бис[бромфеноксо]-три- p -толилсурьмы] / В.В. Шарутин, А.П. Пакусина, О.В. Субачева и др. // Коорд. химия. – 2003. – Т. 29. – № 6. – С. 423–427.
58. Breunig, H.J. Ein μ_4 -Peroxokomplex des Antimons: Synthese und Struktur von $(o\text{-Tol}_2\text{SbO})_4(\text{O}_2)_2$ / H.J. Breunig, T. Kruger, E. Lork // Angew. Chem. – 1997. – V. 109. – N. 6. – S. 654–655.

59. Breunig, H.J. Oxidation of tetraaryldistibanes: syntheses and crystal structures of diarylantimony oxides and peroxides, $(R_2Sb)_2O$, $(R_2Sb)_4O_6$ and $(R_2SbO)_4(O_2)_2$ ($R = Ph$, oTol, p-Tol / H.J. Breunig, T. Kruger, E. Lork // J. Organomet. Chem. – 2002. – V. 648. – N. 2. – P. 209–213.
60. Синтез и строение бис(ацетофенооноксимата) трифенилсурьмы / В.В. Шарутин, О.К. Шарутина, О.В. Молокова и др. // Коорд. химия. – 2002. – Т. 28 – № 7. – С. 497–500.
61. Синтез и строение оксиматов тетра- и триарилсурьмы / В.В. Шарутин, О.К. Шарутина, О.В. Молокова и др. // Журн. общ. химии. – 2001. – Т. 71. – Вып. 8. – С. 1317–1321.
62. Синтез и строение диоксиматов триарилсурьмы. / В.В. Шарутин, О.В. Молокова, О.К. Шарутина и др. // Журн. общ. химии. – 2004. – Т. 74. – Вып. 10. – С. 1600–1607.
63. Шарутина О.К. Арильные соединения сурьмы(V). Синтез, строение, строения, реакционная способность: дис. ... д-ра хим. наук / О.К. Шарутина; Иркут. ин-т химии. – Иркутск, 2001. – 287 с.
64. Синтез и строение оксиматов трифенилсурьмы / В.А. Додонов, А.В. Гущин, Д.А. Горькаев и др. // Изв. РАН. – Сер. хим. – 2002. – № 6. – С. 965–971.
65. Синтез и строение μ -оксобис[трифенил (фурфуральоксимато)сурьмы (V)] / В.В. Шарутин, О.К. Шарутина, О.В. Молокова и др. // Журн. общ. химии. – 2001. – Т. 71. – Вып. 9. – С. 1507–1510.
66. Сульфонаты тетра- и триарилсурьмы / В.В. Шарутин, О.К. Шарутина, Л.П. Панова, В.К. Бельский // Журн. общ. химии. – 1997. – Т. 67. – Вып. 9. – С. 1531–1535.
67. Синтез и строение дитозилата три-*n*-толилсурьмы / В.В. Шарутин, О.К. Шарутина, Л.П. Панова и др. // Журн. общ. химии. – 2002. – Т. 72. – Вып. 2. – С. 249–251.
68. Синтез и строение бис(аренсульфонатов)триарилсурьмы / В.В. Шарутин, О.К. Шарутина, Т.П. Платонова и др. // Журн. общ. химии. – 2003. – Т. 73. – Вып. 3. – С. 380–384.
69. Синтез и строение органосульфонатов тетра- и трифенилсурьмы / В.В. Шарутин, О.К. Шарутина, А.П. Пакусина и др. // Коорд. химия. – 2004. – Т. 30. – № 1. – С. 15–24.
70. Синтез и строение μ -оксобис[три-*p*-толил(2,5-диметилбензолсульфонато)-сурьмы(V)] / В.В. Шарутин, О.К. Шарутина, Н.В. Насонова и др. // Изв. АН. Сер. хим. – 1999. – № 12. – С. 2346–2349.
71. Goel, R.G. Organoantimony compounds. VIII. Cleavage of Sb-O-Sb bonds in μ -oxybis(triphenylchloroantimony) and triphenylantimony oxide by methanol and acetylacetone / R.G. Goel, D.R. Ridley // J. Organomet. Chem. – 1979. – V. 182. – P. 207–212.
72. Синтез гидрокси(дикетонатов) трифенилсурьмы окислительным методом. / А.В. Гущин, В.А. Додонов, Р.И. Усятинский и др. // Изв. АН. Сер. хим. – 1994. – № 7. – С. 1302–1304.

Поступила в редакцию 01 марта 2012 г.

FEATURES OF OXIDATIVE METHOD OF SYNTHESIS OF ORGANIC ANTIMONY COMPOUNDS (REVIEW)

This review presents the results of the method of synthesis of organic compounds by oxidation of organic derivatives of Sb(III). Much attention is paid to the oxidative addition reactions involving triorganylantimony, hydrogen peroxide and acid.

Keywords: oxidation, triorganylantimony.

Sharutin Vladimir Viktorovich – Dr. Sc. (Chemistry), Professor, Organic Subdepartment, South Ural State University. 76, Lenin avenue, Chelyabinsk, 454080.

Шарутин Владимир Викторович – доктор химических наук, профессор кафедры органической химии, Южно-Уральский государственный университет. 454080, г. Челябинск, пр. им. В.И. Ленина, 76.

E-mail: vvsharutin@rambler.ru

Sharutina Olga Konstantinovna – Dr. Sc. (Chemistry), Professor, Organic Subdepartment, South Ural State University. 76, Lenin avenue, Chelyabinsk, 454080.

Шарутина Ольга Константиновна – доктор химических наук, профессор, кафедра органической химии, Южно-Уральский государственный университет. 454080, г. Челябинск, пр. им. В.И. Ленина, 76.

E-mail: sharutinao@mail.ru