**文章编号:**1000-2367(2020)04-0066-07

DOI:10.16366/j.cnki.1000-2367.2020.04.010

# 钯纳米催化剂的合成及其在温和条件下 对芳香族肟、酮和醛的催化还原

# 刘俊强1,王博1,林云霞2

(1.海南大学化学工程与技术学院,海口 570228;2.山东省菏泽市单县疾病预防控制中心,山东 菏泽 274000)

摘 要:以对苯二胺为配体合成非均相钯纳米粒子催化剂(Pd-NPs),该钯催化剂的合成步骤简单,常温、常压下,氢气作为氢源,以水作为溶剂即可还原各种芳香族肟、酮和醛生成相应胺和醇,多数产物都有优秀的产率,部分高达 99%,此外,该催化剂具有良好的可持续利用工业应用前景.

关键词: 钯催化剂; 室温; 芳香肟; 酮和醛

中图分类号:O625.4

#### 文献标志码:A

胺和醇是合成各种药物、香水和香料的重要中间体,所以生成醇和胺的反应在有机化学合成中是至关重要的<sup>[1-2]</sup>.通常情况下可以通过还原肟<sup>[3-5]</sup>、腈等化合物<sup>[6]</sup>生成相应的胺;通过还原酮和醛<sup>[7-8]</sup>等含有碳氧双键的化合物生成相应的醇.氢气作为催化加氢反应常用的氢源,进行还原反应时使反应具有较高的原子利用率,并且不会产生相应的副产物<sup>[9]</sup>.已经报道过的催化氢化反应中,常用金属 Ru,Rh,Ir,Pd,Fe 和 Au<sup>[10-13]</sup>等作为催化剂,其中多数金属催化剂催化反应要在较高的压力下进行,一些催化剂需要复杂的催化体系以及各种苛刻的反应条件,例如需要加入酸或碱等添加剂,此外,有些催化剂在空气中不能保持稳定.

近年来,纳米粒子催化剂得到较多的关注,和传统的非均相催化剂相比,其在保留均相催化剂优点的同时,具有较大的比表面积,有大量潜在活性位点,因此表现出比传统非均相催化剂更高的催化活性<sup>[14]</sup>.钯粒子催化剂由于活性较高,常被用于各种催化氢化反应.文献[15]报道了以重氮盐稳定钯纳米粒子作为催化剂,可以选择性地还原酮生成相应的醇.文献[16]利用表面活性剂可以在水中产生类似配体效应的方法,使得纳米钯催化剂具有催化效果,催化氢化带有各种取代基的芳香酮.本文报道了一种以对苯二胺作为配体,只需简单步骤就能合成钯纳米粒子催化剂,在常温、常压,水相条件下催化还原各种碳氮双键和碳氧双键,还原多种芳香族醛肟、酮肟、酮以及醛.以水作为溶剂达到绿色环保的要求.此外,还研究了各种条件对催化剂还原效果的影响.

# 1 实验部分

#### 1.1 仪器和试剂

Bruker Avance 400 MHz 型核磁共振仪器(CDCl<sub>3</sub>-d<sub>6</sub> 为溶剂,四甲基硅烷(TMS)为内标);SPD-16 型液 相色谱仪,(WonSil C18-WR 色谱柱(4.6 mm×150 mm,5 μm),流速 0.8 mL/min,梯度洗脱,进样量为 25 μL,紫外检测波长分别为 210 nm 和 254 nm;ZF-20D 暗箱紫外分析仪.

四氯钯酸钾(Pd>32.6%)郑州阿尔法化工有限公司.药品如对苯二胺、4-氯邻苯二胺,8-氨基喹啉,4-硝

基金项目:国家自然科学基金(21868011)

收稿日期:2019-10-08;修回日期:2019-11-12.

作者简介:刘俊强(1995-),男,河南新郑人,海南大学硕士研究生,研究方向为有机金属催化,E-mail:l3360979074@163. com.

通信作者:王博(1983-),男,山东菏泽人,海南大学教授,主要从事生物酶研究和有机金属催化研究,E-mail:wangbo@hainu.edu.cn.

基苯胺,盐酸羟胺、各种酮、醛均从阿拉丁和麦克林试剂公司处购买,纯度均为分析纯.

#### 1.2 Pd-NPs 的合成

在0℃条件下,向一个25 mL的烧瓶中加入对苯二胺(10.8 mg,0.1 mmol)和氟硼酸溶液1 mL(质量分数为40%),然后向其中滴加亚硝酸钠溶液(13.8 mg 亚硝酸钠溶解在1 mL 超纯水中),滴加速度为3 s/滴. 产生淡黄色沉淀,然后在0℃下搅拌1 h.加入甲苯1 mL,超纯水2 mL,K<sub>2</sub>PdCl<sub>4</sub>(0.1 mmol,32.6 mg),搅拌 1 h.逐滴滴加硼氢化钠的水溶液(0.1 mmol 溶解在1 mL 水中),然后在室温下搅拌2 h,之后用水洗3 次除 去其中无机盐杂质.将合成的催化剂转移到 10 mL 的离心管中离心,之后倒掉上清液,加入无水乙醇10 mL, 离心,将所得催化剂收集干燥<sup>[17]</sup>.

#### 1.3 肟的还原

在一个 25 mL 的圆底烧瓶中加入 10 mL 水,然后加入 1.5 mg 钯纳米粒子催化剂,加入 0.05 mmol 肟底物,在瓶口处套上氢气球反应 12 h,然后用乙酸乙酯萃取,用乙酸乙酯和石油醚进行柱层析分离.

#### 1.4 酮和醛的还原

在一个 25 mL 的圆底烧瓶中加入 10 mL 水,然后加入催化剂,钯纳米粒子催化剂用量为底物物质的量的 5%,加入 0.05 mmol 酮/醛底物,在瓶口处套上氢气球反应 12 h,然后用乙酸乙酯萃取,用乙酸乙酯和石油醚进行柱层析分离.

#### 1.5 产物结构表征

 $\alpha$ -甲基苄胺(2**a**-2**e**)<sup>1</sup>H NMR(400 MHz, CDCl<sub>3</sub>)δ:7.29~7.16(m,5H),4.04(q, J = 8.0 Hz,1H),1.66 (brs,2H),1.34(d, J = 4.0 Hz,2H);<sup>13</sup>C NMR(100 MHz,CDCl<sub>3</sub>)δ:147.7,128.4,126.8,125.7,51.3,25.7.

4-氟-α-甲基苄胺(2f)<sup>1</sup>H NMR(400 MHz, CDCl<sub>3</sub>)δ:7.32~7.28(m,2H),6.99(t, J = 8.0 Hz,2H),4.10 (q, J = 8.0 Hz,1H),1.63(brs,2H),1.35(d, J = 4.0 Hz,3H);<sup>13</sup>C NMR(100 MHz,CDCl<sub>3</sub>)δ:161.6(d,  $J_{CF}$  = 243.0 Hz),143.3(d,  $J_{CF}$  = 3.0 Hz),127.2(d,  $J_{CF}$  = 7.0 Hz),115.1(d,  $J_{CF}$  = 21.0 Hz),50.6,25.8.

4-甲基-α-甲基苄胺(2g)<sup>1</sup>H NMR(400 MHz, CDCl<sub>3</sub>)δ:7.22(d, J = 8.0 Hz, 2H),7.13(d, J = 8.0 Hz, 2H),4.06(q,J = 8.0 Hz,1H),2.32(s,3H),1.77(brs,2H),1.36(d,J = 8.0 Hz,3H);<sup>13</sup>C NMR(100 MHz, CDCl<sub>3</sub>)δ:44.7,136.3,129.1,125.6,51.0,25.6,21.0.

3-甲基卡胺(2h)<sup>1</sup>H NMR(400 MHz, CDCl<sub>3</sub>) $\delta$ :7.26~7.04(m,4H),4.07(q, J = 8.0 Hz,1H), 2.35(s,3H),1.82(brs,2H),1.38(d, J = 8.0 Hz,3H);<sup>13</sup>C NMR(100 MHz, CDCl<sub>3</sub>) $\delta$ :147.6,138.1,128.4, 127.6,126.4,122.7,51.3,25.5,21.4.

4-异丙基-α-甲基苄胺(2i)<sup>1</sup>H NMR(400 MHz,CDCl<sub>3</sub>), $\delta$ :7.25(d,*J*=8.0 Hz,2H),7.18(d,*J*=8.0Hz, 2H); 4.07(q,*J*=8.0Hz,1H),2.92~2.85(m,1H),1.93(brs,2H),1.37(d,*J*=8.0 Hz,3H),1.24(d,*J*=8.0 Hz,6H);<sup>13</sup>C NMR(100 MHz,CDCl<sub>3</sub>) $\delta$ :147.4,145.0,126.5,125.6,51.0,33.7,25.5,24.0.

4-甲氧基-α-甲基苄胺(2**j**)<sup>1</sup>H NMR(400 MHz,CDCl<sub>3</sub>) $\delta$ :7.19(d,*J*=8.0 Hz,2H),6.80(d,*J*=12.0 Hz, 2H),4.01(q,*J*=8.0 Hz,1H),3.72(s,3H),1.93(brs,2H),1.30(d,*J*=8.0 Hz,3H);<sup>13</sup>C NMR(100 MHz, CDCl<sub>3</sub>) $\delta$ :158.4,139.6,126.7,113.8,55.3,50.6,25.5.

苄胺 $(2\mathbf{k}-2\mathbf{0})^{1}$ H NMR $(400 \text{ MHz}, \text{CDCl}_{3})\delta_{2}7.31 \sim 7.18(\text{m}, 5\text{H}), 3.79(\text{s}, 2\text{H}), 1.43(\text{brs}, 2\text{H});^{13}$ C NMR $(100 \text{ MHz}, \text{CDCl}_{3})\delta_{2}143.4, 128.5, 127.0, 126.7, 46.5.$ 

4-氟苄胺(2**p**)<sup>1</sup>H NMR(400 MHz, CDCl<sub>3</sub>) $\delta$ :7.25~7.22(q, *J* = 4.0 Hz, 2H), 6.97(t, *J* = 8.0 Hz, 2H), 3.78(s, 2H), 1.55(brs, 2H); <sup>13</sup> C NMR(100 MHz, CDCl<sub>3</sub>) $\delta$ : 161.6(d, *J*<sub>CF</sub> = 242.0 Hz), 138.9(d, *J*<sub>CF</sub> = 3.0 Hz), 128.5(d, *J*<sub>CF</sub> = 8.0 Hz), 115.1(d, *J*<sub>CF</sub> = 21.0 Hz), 45.6.

苯甲醇(4**a**-4**f**)<sup>1</sup>H NMR(400 MHz,DMSO- $d_6$ ) $\delta_{:}7.36\sim7.18$ (m,5H),5.17(d,J=4.0 Hz,1H),4.76~ 4.70(m,1H),1.33(d,J=8.0 Hz,3H);<sup>13</sup>C NMR(100 MHz,DMSO- $d_6$ ) $\delta_{:}147.8,128.4,126.9,125.7,68.6, 26.4.$ 

4-氟-1-苯乙醇(4g)<sup>1</sup>H NMR(400 MHz, CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ :7.33(q, *J* = 4.0 Hz, 2H),7.03(t, *J* = 8.0 Hz, 2H), 4.88(q, *J* = 8.0 Hz, 1H),1.89(brs, 1H),1.48(d, *J* = 4.0 Hz, 3H);<sup>13</sup>C NMR(100 MHz, CDCl<sub>3</sub>) $\delta$ :162.1(d, *J* = 244.0 Hz),141.5(d, *J*<sub>CF</sub> = 3.0 Hz),127.0(d, *J*<sub>CF</sub> = 8.0 Hz),115.2(d, *J*<sub>CF</sub> = 21.0 Hz),69.7,25.3. 4-甲基-1-苯乙醇(4**h**)<sup>1</sup>H NMR(400 MHz,CDCl<sub>3</sub>) $\delta$ :7.29(d,*J*=8.0 Hz,2H),7.20(d *J*=8.0 Hz,2H), 4.87(q,*J*=8.0 Hz,1H),2.39(s,3H),2.31(brs,1H),1.51(d,*J*=4.0 Hz,3H);<sup>13</sup>C NMR(100 MHz,CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ :142.9,137.0,129.1,125.4,70.1,25.1,21.1.

4-乙基-1-苯乙醇(4i)<sup>1</sup>H NMR(400 MHz,CDCl<sub>3</sub>) $\delta$ :7.17(d, *J* = 8.0 Hz,2H),7.08(d, *J* = 8.0 Hz,2H); 4.72(q, *J* = 8.0 Hz,1H),2.55(q, *J* = 8.0 Hz,2H),2.17(brs,1H),1.36(d, *J* = 4.0 Hz,3H),1.14(t, *J* = 8.0 Hz,3H);<sup>13</sup>C NMR(100 MHz,CDCl<sub>3</sub>) $\delta$ :143.5,143.1,127.9,125.4,70.2,28.5,25.0,15.6.

4-甲氧基-1-苯乙醇(4j)<sup>1</sup>H NMR(400 MHz, CDCl<sub>3</sub>) $\delta$ :7.25(d, *J* = 8.0 Hz, 2H); 6.84(d, *J* = 8.0 Hz, 2H), 4.78(q, *J* = 8.0 Hz, 1H), 3.76(s, 3H); 2.55(brs, 1H), 1.42(d, *J* = 4.0 Hz, 3H); <sup>13</sup>C NMR(100 MHz, CDCl<sub>3</sub>) $\delta$ :158.8, 138.1, 126.7, 113.8, 69.8, 55.2, 25.0.

3-甲基-1-苯乙醇(4**k**)<sup>1</sup>H NMR(400 MHz,CDCl<sub>3</sub>) $\delta$ :7.20~7.02(m,4H);4.74(q,*J*=8.0 Hz,1H),2.84 (brs,1H),2.31(s,3H),1.40(d,*J*=8.0 Hz,3H);<sup>13</sup>C NMR(100 MHz,CDCl<sub>3</sub>) $\delta$ :145.9,138.0,128.1,126.2, 122.5,70.2,25.1,21.5.

4-异丙基-1-苯乙醇(41)<sup>1</sup>H NMR(400 MHz, CDCl<sub>3</sub>) $\delta$ :7.28(d, *J* = 8.0 Hz, 2H),7.20(d, *J* = 8.0 Hz, 2H),4.84(q, *J* = 4.0 Hz, 1H),2.93~2.86(m, 1H),2.03(brs, 1H),1.47(d, *J* = 8.0 Hz, 3H),1.24(d, *J* = 8.0 Hz,6H);<sup>13</sup>C NMR(100 MHz,CDCl<sub>3</sub>) $\delta$ :148.1,143.2,126.5,125.4,70.2,33.8,24.9,24.0.

2,2,2-三氟甲基 1-苯乙醇(4**m**)<sup>1</sup>H NMR(400 MHz,CDCl<sub>3</sub>) $\delta$ :7.50~7.43(m,5H),5.01(q,*J*=8.0 Hz, 1H),3.26(brs,1H);<sup>13</sup>C NMR(100 MHz,CDCl<sub>3</sub>) $\delta$ :134.0,129.5,128.6,127.4,125.7,72.7(q,*J*<sub>CF</sub> = 32.0 Hz).

苯甲醇(4**n**-4**q**)<sup>1</sup>H NMR(400 MHz, CDCl<sub>3</sub>) $\delta$ : 5.24(t, *J* = 4.0 Hz, 1H), 4.52(d, *J* = 4.0 Hz, 2H); <sup>13</sup>C NMR(100 MHz, DMSO-*d*<sub>6</sub>) $\delta$ :143.0, 128.5, 127.1, 126.9, 63.4.

4-氟苯甲醇(4**r**)<sup>1</sup>H NMR(400 MHz, DMSO- $d_6$ ) $\delta$ :7.39~7.36(m,2H),7.16~7.11(m,2H),5.25(brs, 1H),4.52(s,2H);<sup>13</sup>C NMR(100 MHz, DMSO- $d_6$ ) $\delta$ :162.6(d,  $J_{CF} = 241.0$  Hz),139.1(d,  $J_{CF} = 3.0$  Hz), 128.7(d,  $J_{CF} = 8.0$  Hz),115.1(d,  $J_{CF} = 21.0$  Hz),62.7.

4-甲基苯甲醇(4**s**)<sup>1</sup>H NMR(400 MHz, CDCl<sub>3</sub>) $\delta$ : 6.95(d, J = 8.0 Hz, 2H), 6.58(d, J = 8.0 Hz, 2H), 3.49(brs, 2H), 2.23(s, 3H); <sup>13</sup>C NMR(100 MHz, CDCl<sub>3</sub>) $\delta$ : 143.9, 129.8, 127.8, 115.3, 20.5.

4-甲氧基苯甲醇(4t)<sup>1</sup>H NMR(400 MHz, DMSO- $d_6$ ) $\delta$ :7.25(d, J = 8.0 Hz, 2H), 6.88(d, J = 8.0 Hz, 2H), 5.09(t, J = 4.0 Hz, 1H), 4.44(d, J = 4.0 Hz, 2H), 3.72(s, 3H); <sup>13</sup>C NMR(100 MHz, DMSO- $d_6$ ) $\delta$ : 158.6, 134.9, 128.4, 113.9, 63.1, 55.4.

### 2 结果与讨论

#### 2.1 催化剂表征

通过透射电镜(TEM)对反应前后的催化剂进行表征,相应的 TEM 照片如图 1(a,b)所示,从图 1(a,b)中可以清晰地看到,反应前后催化剂颗粒分布均匀,没有明显团聚现象发生,表明催化剂分散良好,说明配体对苯二胺对金属离子具有较好的稳定作用.分别统计反应前后 50 个金属纳米粒子的粒径得到粒径分布图(图 1(c,d)),反应前(图 1(c)),催化剂中金属纳米粒子集中分布在 1.6~3.0 nm,平均粒径为 2.40 nm.反应后(图 1(d))催化剂金属纳米粒子仍然集中在 1.6~3.0,平均粒径为 2.43 nm,其中 3.1~ 3.5 nm稍有增加,总体变化不大.结合反应前后的 TEM 图谱,反应前后催化剂的形貌特征没有发生明显变化.

为了确定催化剂中钯金属的价态,采用 XPS 对钯纳米粒子催化剂进行分析,图 2 为催化剂的 XPS 图谱. 从图 2 可以看出钯在 342 eV 和 335 eV 的吸收峰分别归属于钯 3d<sub>3/2</sub>和 3d<sub>5/2</sub>,其中钯在 3d<sub>5/2</sub>吸收峰是钯的特征峰,和之前的报道结果一致<sup>[18]</sup>,表明钯是以零价存在.

图 3 为催化剂的 XRD 图谱,从图 3 可以看出,在 40.0°,46.5°,67.9°,81.8°和 86.3°有 5 个峰,分别对应于 (111),(200),(220),(311)和(222)晶面,表明在催化中有 Pd 的存在<sup>[19]</sup>.







表1为催化剂的 EA(元素分析)和 ICP-OES(电感耦合等离子体发射光谱)测试结果,从结果中可以看

出催化剂中各个元素的质量分数,其中钯质量分数为29.34%,碳为32.52%,氮为3.03%,氢为3.01%,根据 结果计算推测一个钯上连接一个氨基.

2.2 反应条件的优化

2.2.1 配体的筛选

表	ŧ1 EA	和ICP给	分析		表 2 配体对产率的影响							
Tab.1	Analys	is of EA	and ICF	•		Tab.2	Ligand effec	t on yield				
元素	С	Ν	Н	Pd	配体	对苯二胺	对硝基苯胺	4-氯邻苯二胺	8-氨基喹啉			
质量分数/%	32.52	3.03	3.01	29.34	产率/%	99	55	23	35			

以苯乙酮肟为反应的基准底物,以氢气作为氢源,催化剂用量为1.5 mg,在常温常压下反应12 h,分别 以对苯二胺,4-硝基苯胺,对氯邻苯二胺,8-氨基喹为配体测产率(表 2).可以看出以对苯二胺作为配体,催化 剂催化效果最好,苯乙酮肟底物转化率高达 99%.

2.2.2 催化剂用量对产率的影响

以苯乙酮肟为反应的基准底物,氢气作为氢源,在常温、常压下反应12h测产率(表3),从表3中可以看 出随着催化剂用量的增加,反应产率随之增长,在催化剂用量为1.5 mg时,转化率高达99%,再增加催化剂 用量,转化率没有明显提升.

2.2.3 反应时间对产率的影响

表4苯乙酮肟为基准底物,钯催化剂用为1.5 mg,温度恒定在室温下进行反应测产率,可以看出随着时 间延长,底物转化率提高,反应12h后苯乙酮肟底物转化率高达99%,再提高反应时间,产率没有明显变化。

表3 催化剂用量对产率的影响

表 3 催化剂用量对产率的影响						表 4 反应时间对产率影响						
Tab.3 Effect of catalyst dosage on yield						Tab.4 Effect of reaction time on yield						
用量/mg	0.5	1.0	1.5	2.0		t/h	2.5	5.0	7.5	10	12	14
产率/%	50	75	99	99		产率/%	40	58	89	94	99	99

#### 2.3 反应底物拓展

#### 2.3.1 肟的还原反应

图 4 为在最优条件下对带有不同取代基团的肟反应过程,同时对肟底物进行拓展,结果如表 5 所示,Pd-NPs催化剂对带有不同卤素取代基的酮肟和醛肟均有较好的催化效果,在常温、常压,氢气作为氢源条件下 进行反应,催化剂用量为1.5 mg条件下,都可以得到较高产率的胺,例如苯乙胺产率达99%.钯纳米粒子催 化剂对带有卤素取代基的肟底物具有较强的脱卤作用,带有氯原子和溴原子的底物,能够脱除卤素,但是对 干带有氟原子的反应底物,没有脱卤效果,带有吸电子基团的底物产率明显高干带有供电子基团的底物,这 说明供电子基团不利于反应的进行.

Tab.5 Oximes substrate development									
序号	$R^{1}$	$R^{2}$	t/h	产率/%	序号	$R^{1}$	$R^{2}$	t/h	产率/%
1a	4-Cl	$CH_3$	12	99	1i	4-iPr	$CH_3$	12	67
1b	2-Cl	$CH_3$	12	99	1j	$4\text{-OCH}_3$	$\mathrm{CH}_3$	12	99
1c	3-Cl	$CH_3$	12	99	1k	Н	Н	12	99
1d	2-Br	$CH_3$	12	99	11	4-Cl	Н	12	99
1e	4-Br	$CH_3$	12	99	1m	2-Cl	Н	12	99
1f	4-F	$CH_3$	12	89	1n	3-Cl	Н	12	99
1g	$4-CH_3$	$\mathrm{CH}_3$	12	65	10	4-Br	Н	12	99
1h	3-CH <sub>3</sub>	$CH_3$	12	60	1p	4-F	Н	12	89

表 5 肟底物拓展

2.3.2 酮和醛的还原

图 5 为在最优条件下对带有不同取代基团的醛和肟的反应过程,同时对酮和肟底物进行拓展,结果如

表 6所示,由表 6 可知钯纳米离子催化剂对带有不同取代基的酮均有较好的催化效果,在室温,常压,氢气作 为氢源条件下催化剂用量为 1.5 mg 条件下,都可以得到较高产率的醇,产率高达 99%.吸电子基团和供电子 基团对反应结果没有明显的影响,而且同一基团在不同取代位置对反应结果也没有明显影响.从结果可知, 钯纳米粒子催化剂对带有卤素取代基的醛底物具有较强的脱卤作用,无论是氯原子还是溴原子均可以被脱 去,生成相应的醇,但是对于带有氟原子的反应底物,没有脱卤效果.



图4 肟催化氢化反应 Fig.4 Catalytic hydrogenation of oximes



图5 酮和醛的催化氢化反应 Fig.5 Catalytic hydrogenation of oximes

ration and and substate development										
序号	$R^{1}$	$R^{2}$	t/h	产率/%	序号	$R^{1}$	$R^{2}$	t/h	产率/%	
3a	Н	$CH_3$	12	99	3k	3-CH <sub>3</sub>	$CH_3$	12	95	
3b	4-Cl	$\mathrm{CH}_3$	12	99	31	4-iPr	$\mathrm{CH}_3$	12	89	
3c	2-Cl	$CH_3$	12	99	3m	Н	$CF_3$	12	89	
3d	3-Cl	$CH_3$	12	99	3n	Н	Н	12	99	
3e	2-Br	$CH_3$	12	99	30	2-Cl	Н	12	99	
3f	4-Br	$CH_3$	12	97	3p	4-Cl	Н	12	99	
3g	4-F	$CH_3$	12	93	3q	4-Br	Н	12	99	
3h	$4-CH_3$	$CH_3$	12	99	3r	4-F	Н	12	99	
3i	$4\text{-}C_2H_5$	$CH_3$	12	98	35	$4-CH_3$	Н	12	99	
3ј	4-OMe	$CH_3$	12	99	3t	4-OMe	Н	12	99	

ab.6	Ketones	and	aldehvdes	substrate	development
av.v	Retones	anu	anuchyucs	substrate	ucveropment

酮和醛底物扩展

表 6

## 3 结 论

本文报道了一种以对苯二胺为配体合成的钯纳米粒子催化剂,它能够在常温、常压下以氢气为氢源,非 常高效地催化多种带有取代基的肟和酮的还原反应.此外,反应底物范围比较广泛,几乎所有的底物都能得 到较高的转化率.反应基本上不产生各种副产物,选择性较好.因此钯纳米粒子催化剂具有较好的应用前景.

#### 参考文献

- [1] WIDEGREN M B, HARKNESS G J, SLAWIN A M Z, et al. A Highly Active Manganese Catalyst for Enantioselective Ketone and Ester Hydrogenation[J]. Angew Chem Int Ed, 2017, 56:5825-5828.
- [2] IKARIVA K, MURATAA K, NOVORIB R.Bifunctional transition metal-based molecular catalysts for asymmetric syntheses[J]. Org Biomol Chem, 2006, 4:393-406.
- [3] ANANDHAN R, REDDYA M B, SASIKUMAR M. Development of novel triazole based dendr-imer supported spiroborate chiral catalysts for thereduction of (E)-O-benzyl oxime: an enantioselective synthesis of (S)-dapoxetine[J]. New J Chem, 2019, 43:15052-15056.
- ITSUNO S, MATSUMOTO T, SATO D, et al. Enantioselective Reduction of Oxime Ethers with Borane Catalyzed by Polymer-Supported 2-Piperazinemethanol[J]. J Org Chem, 2000, 65:5879-5881.
- [5] BLACKWELL J, SONMOR E R, SCOCCITTI T, et al.B(C<sub>6</sub>F<sub>5</sub>)<sub>3</sub>-Catalyzed Hydrosilation of Imines via Silyliminium Intermediat[J].Org Lett, 2000, 2: 3921-3923.
- [6] ELANGOVAN S, TOPF C, FISCHER S, et al. Selective Catalytic Hydrogenations of Nitriles, Ketones and Aldehydes by Well-Defined Manganese Pincer Complexes[J].J Am Chem Soc, 2016, 138:8809-8814.
- [7] MORRIS R H.Asymmetric hydrogenation, transfer hydrogenation and hydrosilylation of ketones catalyzed by iron complexes[J]. Chem Soc Rev, 2009, 38: 2282-2291.

- [8] LI Y Y,S L.WU X F.et al.Iron Catalyzed Asymmetric Hydrogenation of Ketones[J].J Am Chem Soc. 2014.36:4031-4039.
- [9] PASSERA A, MEZZETTI A.Mn(I) and Fe(II)/PN(H)P Catalysts for the Hydrogenation of Ketones: A Comparison by Experiment and Calculation[J]. Adv Synth Catal, 2019, 361: 4691-4706.
- [10] ENTHALER S, ADDIS D, JUNGE K, et al. A General and Environmentally Benign Catalytic Reduction of Nitriles to Primary Amines[J]. Chem Eur J, 2008, 14: 9491-9494.
- [11] CHAKRABORTY S, LEITUS G, MILSTEIN D.Selective hydrogenation of nitriles to primary amines catalyzed by a novel iron complex [J]. Chem Commun, 2016, 52:1812-1815.
- [12] KUMARIL P,GAUTAML R,YADAV H.Efficient Reduction of C-N Multiple Bonds Catalyzed by Magnetically Retrievable Magnetite Nanoparticles with Sodium Borohydride[J].Catal Lett,2016,146:2149-2156.
- [13] RAJESH K, DUDLE B, BLACQUE O, et al. Homogeneous Hydrogenations of Nitriles Catalyzed by Rhenium Complexes[J]. Adv Synth Catal, 2011, 353:1479-1484.
- [14] KOTHA S S,SHARMA N,SEKARA G.An Efficient, Stable and Reusable Palladium Nanocatalyst: Chemoselective Reduction of Aldehydes with Molecular Hydrogen in Water[J]. Adv Synth Catal, 2016, 358:1694-1698.
- [15] GANAPATHY D, KOTHA S S, SEKAR G.Stable Palladium Nanoparticles Catalyzed Synthesis of Benzonitriles Using K<sub>4</sub>[Fe(CN)<sub>6</sub>][J]. Tetrahedron Lett, 2009, 56:175-178.
- [16] SORELLA G L, SPERNI L, CANTON P.Selective Hydrogenations and Dechlorinations in Water Mediated by Anionic Surfactant-Stabilized Pd Nanoparticles[J].J Org Chem, 2018, 83:7438-7446.
- [17] 巨新春,张 群,孙舒婷,等.新型钯催化剂的制备及其在温和条件下对芳香醛的选择性还原[J].合成化学,2019,27(6):411-417. JU X C,ZHANG Q,SUN S T, et al. Preparation of A Novel Palladium Catalyst and Its Selective reduction Property on Aromatic Aldehydes under Mild Conditions[J]. Chinese Journal of Synthetic Chemistry, 2019,27(6):411-417.
- [18] VENKATESAN R, PRECHT M H G, SCHOLTEN J. Palladium nanoparticle catalysts in ionic liquids: synthesis, characterization and selective partial hydrogenation of alkynes to Z-alkenes[J]. J Mater Chem, 2011, 21: 3030.
- [19] LIU Y, HE S, QUAN Z, et al. Mild palladium-catalysed highly efficient hydrogenation of  $C \equiv N$ , C-NO<sub>2</sub>, and C = O bonds using H<sub>2</sub> of 1 atm in H<sub>2</sub>O[J].Green Chem, 2019, 21, 830-838.

# Synthesis of palladium nanocatalysts and their catalytic reduction of aromatic oximes, ketones and aldehydes under mild conditions

Liu Junqiang<sup>1</sup>, Wang Bo<sup>1</sup>, Lin Yunxia<sup>2</sup>

(1.College of Chemical Engineering and Technology, Hainan University, Haikou 570228, China;2.Shanxian Center for Disease Control and Prevention Shangdong, Heze 274000, China)

**Abstract**: In this paper, we use p-phenylenediamine as ligands to simply synthesize a palladium-based heterogeneous catalyst with high performance. Notably, the stable Pd-NPs can effectively catalyze the reduction reaction of aromatic oximes, ketones and aldehydes with  $H_2$  in aqueous solution at atmospheric pressure and room temperature. Besides, some amines and alcohols can achieve superior yields up to 99%. Furthermore, the Pd-NPs catalyst also has great potential for sustainable industrial applications.

Keywords: palladium catalyst; room temperature; aromatic oximes; ketones and aldehydes

[责任编校 赵晓华 陈留院]