1,4 二环己基取代六元瓜环与 Na(I)自组装实体的合成与晶体结构

郑利梅¹ 祝黔江^{*,1} 朱建男¹ 张云黔¹ 陶 朱¹ 薛赛凤¹ 魏赞斌² 龙腊生² (¹贵州大学应用化学研究所,贵阳 550025) (²厦门大学化学系,厦门 361005)

Synthesis and Crystal Structure of a Novel Self-assembled (1,4-discyclohexyl cucurbituril) Sodium(I) Complex

ZHENG Li-Mei¹ ZHU Qian-Jiang^{*,1} ZHU Jian-Nan¹ ZHANG Yun-Qian¹ TAO Zhu¹ XUE Sai-Feng¹ WEI Zhan-Bing² LONG La-Sheng² (¹Institute of Applied Chemistry, Guizhou University, Guiyang 550025) (²Department of Chemistry, Xiamen University, Xiamen 361005)

Abstract: A novel complex of a new 1,4-dicyclohexyl cucurbituril(DCYQ[6]) with sodium(I) ion was synthesized, and the crystal structure was determined by X-ray diffraction technique. In this self-assembled entity both the cavity interaction of DCYQ[6] included a nitrate anion and the portal interaction of the dipole carbonyls of DCYQ [6] with sodium cations lead to form self assembled molecular capsules. The crystal structure of the entity shows a packing of the self assembled molecular capsules connected by hydrogen bonds of water molecules. CCDC: 271400.

Key words: 1,4-dicyclohexyl cucurbituril; crystal structure; self-assembled entity

尽管六元瓜环的问世(cucurbituril, 记为 Q[6])已 有整整 100 年的历史^[1], 但人们真正认识它却经历 了漫长的 75 年^[2], 直到 21 世纪初, 其同系物五、七、 八以及十元瓜环(Q[5], Q[7], Q[8]和 Q[10])才相继面 世^[3-6]。瓜环作为一类新型主体化合物, 与客体分子 自组装相互作用受到各国学者越来越多的关注^[6-11]。 从结构上看, 瓜环两端分别分布着与构成瓜环单体 数相同的羰基氧原子, 能与亲水性物质、金属离子等 发生端口相互作用。利用瓜环与各种金属离子及其 配合物、有机染料及有机污物的作用,可进行回收贵 重金属,处理有害金属离子等环境污染控制方面的 研究与应用,也可进行环保新技术、新产品的开发。

由于瓜环通常在碱性、中性、弱酸性的环境下完 全不溶或溶解度不大,且均不溶于有机溶剂^[12],因而 制约了瓜环的广泛研究,影响其应用的范围。为此, 改善溶解性,进行瓜环的改性和修饰成为近年来瓜 环研究的重要课题。2001年韩国的 Kim 研究组报道 了能溶于醇水体系的环己基全取代五元及六元瓜

收稿日期: 2004-10-25。收修改稿日期: 2005-08-04。

国家自然科学基金资助项目(No.20362003),科技部国际科技合作重点项目计划(No.2003DF000030),贵州省省长资金项目,贵州省国际科 技合作重点项目计划(No.2005400101)。

^{*} 通讯联系人。E-mail: gzutao@263.net

第一作者:郑利梅,女,26岁,硕士研究生;研究方向:大环化学与超分子化学。

环^[13]; 2002 年日本的 Nakamura 研究组合成出能溶 于二甲亚砜等溶剂的二苯基取代六元瓜环^[14]; 2003 年美国的 Issaca 研究组利用含芳基的苷脲合成了船 型状的瓜环^[15]; Kim 研究组还报道了羟基取代的瓜 环^[16]。最近, 我们研究组利用苷脲二聚体合成了一系 列在特定位置上引入甲基或环己基的取代瓜环^[17], 不仅改善了瓜环的溶解性质,更重要的是为合成以 瓜环为单元结构的纳米管以及高分子功能材料提供 有用的原料和有效的途径,大大拓宽了瓜环的研究 领域和应用前景。

本文是在合成了对称环己基六元瓜环((CyH)₂Q [6])的基础上,进一步对其与多种金属离子相互作用 所形成的自组装实体的作用模式和结构特征进行考察。在(CyH)₂Q[6]的水溶液中加入 NaNO₃ 和适量有机 溶剂丙酮,得到适合单晶 X-射线衍射方法的晶体, 表征了所合成的(CyH)₂Q[6]的结构,考察了这一自组 装实体相互作用的模式。

1 实验部分

1.1 实验试剂及主体化合物瓜环

实验中所用试剂均为分析纯,用甘脲二聚体和 环己基取代甘脲¹¹⁸在酸性条件下回流、浓缩、经重结 晶即可得改性瓜环(CyH)₂Q[6],参见图式 1。



图式 1 (CyH)₂Q[6]的合成路线 Scheme 1 Synthetic route of (CyH)₂Q[6]

1.2 单晶制备及结构测定

实验中将(CyH)₂Q[6]溶于硝酸钠溶液, 瓜环浓度 为 5%, 与硝酸钠的物质的量之比为 1 3, 并在溶液 中逐步滴加丙酮, 直至可适宜于测定的无色透明单 晶晶体生成。由于所得配合物晶体在空气中极不稳 定,容易脱水而风化,故实验中采用封管且冷冻的方 法进行测定。

选取合适单晶用 Bruker Smart Apex CCD 衍 射仪收集数据。使用石墨单色化 Mo K 射线(= 0.071 073 nm), 扫描方式为 - 。收集到总的衍射点 为 13 311, 其中独立衍射点为 6622 个。对强度数据 进行了经验吸收校正和 Lp 校正。结构解析用直接 法(SHELXS-97), 氢原子坐标由理论计算得到。最后 一轮最小二乘精修用 5 125 个可观察点(I>2 (I))修 正 505 个参数。晶体数据和结构修正参数见表 1。表 2 为部分键长和键角数据。

CCDC: 271400。

		•						
Empirical formula	C47H88N26Na2O36	F(000)	862					
Formula weight	1 639.41	Absorption coefficient / mm ⁻¹	0.147					
Temperature / K	293(2)	Crystal size / mm	0.32 ×0.26 ×0.24					
Wavelength / nm	0.071 073	θ range / ()	1.80 26.00					
Crystal system	Triclinic	Limit indices	- 14 h 14, - 15 k 15, - 16 l 16					
Space group	PĪ	Reflections collected	13 311					
a/nm	1.197 63(9)	Reflections unique	6 622					
b / nm	1.273 91(6)	Completeness to $=26.00^{\circ}$	98.80%					
c / nm	1.337 33(18)	T_{max} and T_{min}	0.96 and 0.96					
/(9	63.993(2)	Data / restraints / parameters	6 622 / 0 / 505					
/()	70.175(2)	Goodness-of-fit on F ²	1.068					

表 1 晶体数据和结构修正参数表 Table 1 Crystal data and structure refinement

/(°) V / nm³ Z Calculated density / (Mg⋅m ³)		89.509(2) 1.701 2(3) 1	Final R indices [I > 2 (I)] R indices (all data) Largest diff. peak and hole / (e-nm³)		R ₁ =0.071 5, R ₁ =0.095 2, ³) 662 and - 46	R₁=0.071 5, wR₂=0.172 2 R₁=0.095 2, wR₂=0.181 1 662 and - 461	
		1.600					
			表 2 部分	·键长和键角			
		Table 2 Sel	ected bond leng	gths (nm) and bo	ond angles ()		
Na1-O2	0.239 9(3)	C4-O4	0.123 1(4)	C9-N3	0.148 9(4)	C17-N10	0.144 3(5)
Na1-08	0.246 2(3)	C4-N7	0.134 5(5)	C9-C10	0.154 7(5)	C17-N11	0.146 1(5)
Na1-011	0.249 5(3)	C4-N8	0.134 8(5)	C10-N4	0.143 3(5)	C18-N6	0.142 7(5)
Na1-O9	0.255 8(3)	C5-O5	0.121 4(4)	C10-N9	0.147 9(5)	C18-N12	0.145 3(5)
Na1-07	0.263 1(3)	C5-N10	0.136 7(4)	C11-N8	0.144 3(5)	C19-C20	0.151 8(5)
Na1-O10	0.265 1(3)	C5-N9	0.137 0(4)	C11-N5	0.145 0(5)	C20-C21	0.150 4(5)
Na1-O1	0.267 2(3)	C6-O6	0.119 6(4)	C11-C12	0.154 3(5)	C21-C22	0.153 8(5)
Na1-O3	0.296 4(3)	C6-N12	0.135 5(5)	C12-N6	0.146 0(5)	C23-C23	0.092 8(1
C1-O1	0.121 0(4)	C6-N11	0.141 0(5)	C12-N7	0.146 0(5)	C23-O7	0.125 1(8)
C1-N1	0.132 4(5)	C7-N12	0.143 5(5)	C13-N1	0.142 4(4)	C23-C24	0.125 3(1
C1-N2	0.138 0(5)	C7-N1	0.147 4(4)	C13-N7	0.144 8(4)	C23-C24	0.138 1(1
C2-O2	0.124 3(4)	C7-C22	0.150 0(5)	C14-N3	0.144 1(5)	C24-C23	0.138 1(1
C2-N3	0.132 5(5)	C7-C8	0.160 5(5)	C14-N2	0.145 8(4)	N6-C18	0.142 7(5)
C2-N4	0.135 1(5)	C8-N11	0.142 8(5)	C15-N4	0.139 3(5)	N7-C13	0.144 8(4)
C3-O3	0.126 5(5)	C8-N2	0.146 0(5)	C15-N5	0.143 5(5)	N13-O13	0.112 9(4)
C3-N5	0.135 9(5)	C8-C19	0.153 5(5)	C16-N9	0.132 1(4)	N13-O14	0.121 2(5)
C3-N6	0.136 9(5)	C9-N10	0.143 1(5)	C16-N8	0.147 1(4)	N13-O12	0.124 5(5)
02-Na1-08	149.16(11)	N6-C12-C11	104.1(3)	03-C3-N5	120.7(4)	C4-N7-C13	123.4(3)
O2-Na1-O11	141.79(10)	N7-C12-C11	103.0(3)	O3-C3-N6	129.4(4)	C4-N7-C12	111.4(3)
08-Na1-011	66.86(10)	N1-C13-N7	116.3(3)	N5-C3-N6	109.2(3)	C13-N7-C12	121.8(3)
O2-Na1-O9	78.17(10)	N3-C14-N2	112.3(3)	04-C4-N7	123.8(3)	C4-N8-C11	112.1(3)
08-Na1-09	98.10(11)	N4-C15-N5	118.4(4)	O4-C4-N8	126.3(3)	C4-N8-C16	129.3(3)
011-Na1-09	118.45(11)	N9-C16-N8	118.6(3)	N7-C4-N8	109.9(3)	C11-N8-C16	118.6(3)
02-Na1-07	79.56(9)	N10-C17-N11	113.5(3)	O5-C5-N10	126.0(3)	C16-N9-C5	127.8(3)
08-Na1-07	79.58(11)	N6-C18-N12	112.7(4)	O5-C5-N9	124.3(3)	C16-N9-C10	118.3(3)
011-Na1-07	107.15(10)	C20-C19-C8	111.6(3)	N10-C5-N9	109.7(3)	C5-N9-C10	111.5(3)
09-Na1-07	129.25(10)	C21-C20-C19	112.0(3)	O6-C6-N12	128.5(3)	C5-N10-C9	110.4(3)
O2-Na1-O10	73.74(9)	C20-C21-C22	115.3(3)	O6-C6-N11	125.0(3)	C5-N10-C17	123.2(3)
08-Na1-O10	135.82(11)	C7-C22-C21	113.0(3)	N12-C6-N11	106.3(3)	C9-N10-C17	125.2(3)
O11-Na1-O10	77.12(9)	C23-C23-O7	166.8(15)	N12-C7-N1	115.1(3)	C6-N11-C8	113.9(3)
O9-Na1-O10	76.90(10)	O7-C23-C24	114.1(7)	N12-C7-C22	112.9(3)	C6-N11-C17	119.8(3)
07-Na1-O10	137.26(10)	O7-C23-C24	106.5(6)	N1-C7-C22	112.1(3)	C8-N11-C17	126.3(3)
O2-Na1-O1	79.84(9)	C24-C23-C24	139.1(6)	N12-C7-C8	102.4(3)	C6-N12-C7	115.1(3)
08-Na1-01	114.39(11)	C1-N1-C13	122.3(3)	N1-C7-C8	102.3(3)	C6-N12-C18	118.4(3)
011-Na1-01	67.61(9)	C1-N1-C7	113.2(3)	C22-C7-C8	111.0(3)	C7-N12-C18	124.6(3)
09-Na1-01	145.17(10)	C13-N1-C7	124.4(3)	N11-C8-N2	112.6(3)	O13-N13-O14	123.5(4)
07-Na1-01	71.72(9)	C1-N2-C14	122.8(3)	N11-C8-C19	113.2(3)	O13-N13-O12	121.4(4)
O10-Na1-O1	71.18(9)	C1-N2-C8	112.7(3)	N2-C8-C19	113.4(3)	O14-N13-O12	114.6(4)
02-No1-03	72 76(9)	C14-N/2-C8	123 3(3)	N11-C8-C7	102 1(3)	C1-O1-Na1	1/2/(2)

· 1586 ·			无机化	学学报			第 21 卷
00.11.4.00	70 54(0)		405 7(0)	No. 00. 07	404.0(0)		105 7(0)
08-Na1-03	78.51(9)	C2-N3-C14	125.7(3)	N2-C8-C7	101.6(3)	C2-O2-Na1	135.7(2)
O11-Na1-O3	145.20(9)	C2-N3-C9	111.8(3)	C19-C8-C7	112.8(3)	C3-O3-Na1	145.0(3)
O9-Na1-O3	61.83(9)	C14-N3-C9	122.0(3)	N10-C9-N3	115.7(3)	C23-O7-Na1	159.7(5)
07-Na1-03	68.17(8)	C2-N4-C15	114.7(3)	N10-C9-C10	106.4(3)	N8-C11-N5	116.8(3)
O10-Na1-O3	130.86(10)	C2-N4-C10	113.9(3)	N3-C9-C10	102.5(3)	N8-C11-C12	103.3(3)
01-Na1-03	134.54(9)	C15-N4-C10	131.4(3)	N4-C10-N9	112.7(3)	N5-C11-C12	102.9(3)
O1-C1-N1	125.5(3)	C3-N5-C15	117.5(3)	N4-C10-C9	102.4(3)	N6-C12-N7	113.6(3)
O1-C1-N2	124.5(3)	C3-N5-C11	112.7(3)	N9-C10-C9	101.0(3)	C3-N6-C12	111.0(3)
N1-C1-N2	110.0(3)	C15-N5-C11	129.4(3)	O2-C2-N4	126.3(4)	C18-N6-C12	124.7(3)
O2-C2-N3	124.6(3)	C3-N6-C18	121.7(3)	N3-C2-N4	109.1(3)	C18-N6-C12	124.7(3)
02-C2-N4	126.3(4)	C3-N6-C12	111.0(3)	N3-C2-N4	109.1(3)		

2 结果与讨论

图 1~4 从不同层面展示和比较了(CyH)₂Q[6]及 其与硝酸钠形成的晶体结构特征。从图 1a)所示的结 构形貌来看,(CyH)₂Q[6]呈椭圆状,由于 1,4 位取代 环己基的存在,(CyH)₂Q[6]俯视图没有对称性。这与 我们最近报道的另一对称取代瓜环-1,4 位四甲基 取代六元瓜环(TMeQ[6])的结构有所不同^[16],该瓜环 也呈椭圆状,而甲基取代苷脲基处于椭圆形 TMeQ [6]的长轴方向(参见图 1b),瓜环具有 D₂,对称性。

从(CyH)₂Q[6]的结构看,端口与钠离子作用的对 位羰基氧原子 O1 与 O3 和没有钠离子存在的对位 羰基氧原子 O4 与 O6 间的距离分别是 0.520 nm, 0.571 nm, 相差 0.05 nm,显然是因为钠离子的存在 所致;比较 TMeQ[6]的结构,由于没有金属离子位于 端口,因而其具有较高的对称性。两个短轴直径 O1 与 O2 间的距离均为 0.539 nm;两种瓜环的端口短 轴平均距离则十分接近,分别为 0.545 nm 和 0.539 nm。两瓜环的端口长轴直径也相差无几,即瓜环 (CyH)₂Q[6] 端口对位羰基氧原子 O2 与 O5 和瓜环 TMeQ[6]两个 O3 间的距离, 分别为 0.740 nm 和 0.735 nm。从笼体内腔的大小来看, (CyH)₂Q[6]笼体 长轴内腔 C9 与 C10 间的距离为 1.047 nm, 比 TMeQ [6]笼体长轴内腔 C10 与 C11 的距离短了 0.041 nm; 而(CyH₂)Q[6]笼体短轴内腔碳原子为 0.937 nm, 而比 TMeQ[6] 笼体短轴内腔两 C4 间的距离长了 0.038 nm(参见图 1a 和 b)。可见(CyH)₂Q[6]略显"肥胖", TMeQ[6]则略显"瘦长"。

对于普通六元瓜环(Q[6],参见图 1c)),其结构具 有很好的中心对称性,端口直径(对位 O1 间的距离) 与笼体内腔直径(C2 与 C3 间的距离)分别为 0.670 nm和 1.004 nm。从三种瓜环的总体结构来看,具有 取代基的改性瓜环呈椭圆状,其椭圆成度的大小与 其是否与其它客体的作用有关,但长短轴之和的平 均值十分接近,均为 1 nm 左右,如同一个圆环在受 到不均衡压力下的变形体。

图 2 表明(CyH)₂Q[6]与钠离子相互作用形成的 包结配合物的情况。从图 2(a), (b)可知, (CyH)₂Q[6]两 端口各有一金属离子钠 Na1 存在, 其不仅与端口的



Fig.1 Structures of (CyH)₂Q[6], TMeQ[6] and Q[6]

第 10 期

羰基氧原子 O1, O2 及 O3 相互作用, 同时还与两个 水分子 O8 及 O11 作用, 而这两个水分子进一步与 (CyH)₂Q[6]端口的羰基氧原子 O4, O5 及 O6 相互作 用, 从图 2a 可知, Na1-O1, Na1-O2, Na1-O3, Na1-O8 和 Na1-O11 的作用距离分别为 0.267 nm, 0.240 nm, 0.296 nm, 0.246 nm 和 0.250 nm; O8-O5, O8-O6 以及 O11-O4 的作用距离分别为 0.303 nm, 0.286 nm, 0.269 nm。从这些原子间的作用距离来看,属于弱的 配键以及氢键范围。于是在(CyH)₂Q[6]端口形成一致 密的网,构成了一个完整的"分子胶囊壳"结构。再 观察图 2b)所示的"分子胶囊壳"中还包夹着一个丙 酮分子, 该丙酮分子在"分子胶囊壳"中的两种分布, 即其羰基氧原子与处于瓜环上端口的钠离子或处于 瓜环下端口的钠离子作用的几率相同, 作用距离为 0.263 nm, 从而构成了一个真正意义上的"分子胶 囊"。在这个"分子胶囊"中, 钠离子为"胶囊盖", 瓜 环(CyH)₂Q[6]为"胶囊体", 而丙酮为"胶囊"芯材。这 一结果也很好地证实了¹H NMR 谱图中在化学位移 3 左右处出现的一尖锐质子峰的实验现象。

图 3 展示了上述"分子胶囊"通过水分子桥联形成的一维超分子链。在这一自组装实体中,"分子胶囊"端口与 Na1 离子作用的水分子 O17、O9 通过氢



(a) top view

(b) side view

图 2 (CyH)₂Q[6], NaNO₃以及丙酮加和形成的"分子胶囊" Fig.2 Molecular encapsulate of (CyH)₂Q[6] adducts NaNO₃ and acetone



图 3 $(CyH)_2Q[6]-Na(I)$; 分子胶囊 "构成的一维超分子链 Fig.3 One dimensional supramolecular entity of the self-assembled capsulates of Na(I) and $(CyH)_2Q[6]$

键桥联作用形成了由分子胶囊构成的一维自组装超 分子链,两原子间的作用距离为 0.303 nm。另外在 两个瓜环间还存在多个水分子,分别连接着瓜环以 及硝酸根离子,它们的存在在晶体中的一维自组装 超分子链之间的连接上起着重要作用。

在瓜环晶体中,还可观察到由图 4 所显示的分子胶囊链有规律地堆砌而成的堆积图。为了清晰地观察堆积图中瓜环的堆积方式,已将瓜环笼体内丙酮分子、在瓜环端口的钠离子、瓜环周围的水分子和硝酸根离子略去。在图中,可观察到由(CyH)₂Q[6]堆砌而成的孔道结构,在孔道与孔道之间,镶嵌着硝酸根离子以及大量水分子(图中省略),通过它们以及水分子与瓜环端口羰基氧的相互作用,将各瓜环孔道连接。在(CyH)₂Q[6]堆砌而成的孔道中,相邻的(CyH)₂Q[6]间的距离约为 0.7 nm,略大于瓜环本身的厚度(约为 0.62 nm)。



图 4 (CyH)₂Q[6]-NaNO₃ 晶体结构堆积图 Fig.4 Stacking of (CyH)₂Q[6]-NaNO₃ in the crystals

以上对(CyH)₂Q[6]与硝酸钠相互作用形成的自 组装实体的结构进行了详细描述,对于在所形成的 特殊晶体结构,为何两取代环己基不是位于对称的 椭圆形(CyH)₂Q[6]的长轴方向,还有待于更多瓜环与 各种金属离子作用的晶体结构的获得与解析,以便 从中寻找出作用的规律。 参考文献:

- Behrend R, Meyer E, Rusche F. Liebigs Ann. Chem., 1905, 339:1~37
- [2] Freeman W A, Mock W L. J. Am. Chem. Soc., 1981,103(24): 7367~7368
- [3] Kim J, Jung I S, Kim S Y, et al. J. Am. Chem. Soc., 2000, 122(3):540~541
- [4] Day A I, Arnold A P. Method for Synthesis Cucurbiturils. WO 0068232, 2000.8
- [5] Day A I, Blanch R J, Arnold A P, et al. Angew. Chem. Int. Ed., 2002,41(2):275~ 277
- [6] El Haouaj M, Young H K, Luhmer M. J. Chem. Soc., Perkin Tran., 2001,11:2104~2107
- [7] Fedin V P, Gramlich V, Woerle M. Inorg. Chem., 2001,40 (5):1074~1077
- [8] Kim K. Chem. Soc. Reviews, 2002,31(2):96~107
- [9] Lim Y B, Kim T, Lee J W. Bioconjugate Chem., 2002,13(6): 1181~1185
- [10]HAN Bao-Hang(韩宝航), LIU Yu(刘 育). Youji Huaxue (Chin. J. Org. Chem.), 2003,23:139~149
- [11]Lee J W, Smal S, Selvapalam N, et al. Acc. Chem. Res., 2003, 36:621~630
- [12]ZHANG Gui-Ling(张桂玲), XU Zhou-Qing(徐周庆), XU Sai-Feng(薛赛凤), et al. Wuji Huaxue Xuebao(Chin. J. Inorg. Chem.), 2003,19(6):655~659
- [13]Zhao J Z, Kim H J, Oh J, et al. Angew. Chem. Int. Ed., 2001, 22(40):4233~4235
- [14] Isobe H, Sato S, Nakamura E. Org. Lett., 2002,4(8):1287~ 1289
- [15]Lagona J, Fettinger J C, Isaacs L. J. Org. Lett., 2003,5:3745~ 3747
- [16]Jon S Y, Selvapalam N, Oh D H, et al. J. Am. Chem. Soc., 2003,125(34):10186~10187
- [17]ZHAO Yun-Jie(赵云洁), SHEN Yong-Qiang(申永强), XUE Sai-Feng(薛赛凤), et al. Chin. Sci. Bull., 2004,49(11):1111~ 1116
- [18]SHEN Yong-Qiang(申永强). Thesis for the Master Degree of Guizhou University(贵州大学硕士论文). 2003.

Synthesis and Crystal Structure of a Novel Self-assembled 1,4-dimethyl Cucurbituril Silver(I) Complex

ZHANG Yun-Qian, TAO Zhu, ZHAO Yun-Jie, XUE Sai-Feng, ZHU Qian-Jiang, WEI Zhan-Bing, LONG La-Sheng

Chin. J. Inorg. Chem. 2005,21,1576~1582

Synthesis and Crystal Structure of a Novel Self-assembled (1,4-discyclohexyl cucurbituril) Sodium(I) Complex

ZHENG Li-Mei, ZHU Qian-Jiang, ZHU Jian-Nan, ZHANG Yun-Qian, TAO Zhu, XUE Sai-Feng, WEI Zhan-Bing, LONG La-Sheng

Chin. J. Inorg. Chem. 2005,21,1583~1588

Chiral Dithiophosphato Nickel(II) (English)

YE Qiong, PANG Jie, QU Zhi-Rong

Chin. J. Inorg. Chem. 2005,21,1589~1590

Adduct of Bis (2-isopropyl-5-methylcyclohexyl xanthalato) Nickel (II) with Pyridine (Englsih)

YE Qiong, ZHOU Ting, QU Zhi-Rong

Chin. J. Inorg. Chem. 2005,21,1591~1592



Crystals of a new 1,4-dimethyl cucurbituril(TMeQ[6]) with SIver(I) ion were synthesized, and the structure was determined by X-ray diffraction technique. There are two kinds of TMeQ[6] A and B which formed molecular encapsulates with two silver ion lids in the self-assembled entities.



A novel complex of a new 1,4-dicyclohexyl cucurbituril (DCYQ[6]) with sodium (I) ion was synthesized, and the crystal structure was determined by X-ray diffraction technique. In this self-assembled entity both the cavity interaction of DCYQ[6] included a nitrate anion and the portal interaction of the dipole carbonyls of DCYQ[6] with sodium cations lead to form self assembled molecular capsules.

Homochiral bis [(O,O -di-2-isopropyl-5methylcyclohexyl) dithiophosphato] nickel(II) (1), prepared by the reaction of O, O -di-2-isopropyl-5-methylcyclohexyl) dithiophosphato potassium with Ni(OAc)₂ displays a almost planar tetragonal geometry around Ni center composed of four S atoms from two different ligand.

