УДК 541.64:543.422.23

ЯМР-ИССЛЕДОВАНИЕ ТЕТРАДНОГО РАСЩЕПЛЕНИЯ В РЕГУЛЯРНО-ЧЕРЕДУЮЩИХСЯ ДИФЕНИЛЕНОКСИД-ДИФЕНИЛЕНСУЛЬФИДНЫХ СОПОЛИАРИЛЕНФТАЛИДАХ ПЕРИОДИЧЕСКОГО СТРОЕНИЯ

© 2023 г. В. А. Крайкин^{а,*}, А. А. Фатыхов^а, Н. Г. Гилева^а, Т. А. Янгиров^а, С. Н. Салазкин^b

^аУфимский институт химии Уфимского федерального исследовательского центра Российской академии наук 450054 Уфа, пр. Октября, 71, Россия

^bИнститут элементоорганических соединений им. А.Н. Несмеянова Российской академии наук 119991 Москва, ул. Вавилова, 28, Россия *e-mail: vkrajkin@mail.ru Поступила в редакцию 06.10.2022 г. После доработки 14.12.2022 г. Принята к публикации 28.12.2022 г.

С помощью метода приращений изучено тетрадное расщепление сигналов узлового четвертичного sp³-гибридизированного атома углерода в ряду модельных (со)полиариленфталидов с различной длиной фениленоксифталидных (О) и фенилентиофталидных (S) последовательностей: О-1, OOOS-2, OOS-3, OS-4, SSO-5, SSSO-6, S-7 и OOSS-8. На основе данных анализа модульных значений диадных инкрементов рассчитаны тетрадные инкременты и предсказано расположение сигналов всех тетрад в спектрах ЯМР ¹³С индивидуальных (со)полиариленфталидов и их смесей. Достоверность расчетов подтверждена совпадением предсказанных и экспериментальных значений диадных и тетрадных инкрементов для специально синтезированного (со)полиариленфталида ООSS-8, спектрами смесей (со)полиариленфталидов с эквимольным содержанием расщепляемых тетрад, а также хорошей сходимостью их исходных составов, рассчитанных по деконволюированным спектрам.

DOI: 10.31857/S230811392370033X, EDN: PICMVM

введение

С увеличением уровня полиад разница между химическими сдвигами структурно однотипных атомов водорода и углерода, имеющих различное химическое окружение, убывает в геометрической прогрессии. Как правило, разделение сигналов тетрад примерно на порядок ниже, чем диад, а разделение гексад – на порядок ниже, чем тетрад [1, 2]. По этой причине, а также из-за малого отличия в химических сдвигах разных протонов ароматических колец и сложных перекрывающихся мультиплетов подавляющая часть работ по определению микроструктуры ароматических и ароматически-алифатических сополимеров методами спектроскопии ЯМР¹Н и ЯМР¹³С выполнена на диадном и триадном уровнях. Из близких к (со)полиариленфталидам по химическому строению и свойствам наиболее изучены сополимеры, синтезируемые на основе тере-, изофталевой кислот и их хлоридов. Так, был выполнен диадный и триадный анализ последовательностей в полиарилатах, полиэфиркетонах, полиэфиркар-

бонатах и полиэфирамидах [3-8]. Подробно исследована композиционная неоднородность полигетероариленов и других классов полимеров [9-12]. Рассмотрение последовательностей, протяженностью выше триадных, как правило, требует специальных подходов – подбор растворителей (в том числе, двухкомпонентных), проведение исследований при повышенных значениях температуры, использование сдвиговых реагентов, улучшающих разрешение мультиплетов. В частности, применение смесевых растворителей (трихлоруксусная кислота/дейтерохлороформ, охлорфенол/дейтерохлороформ) позволило определить тетрадные и пентадные последовательности в четырехкомпонентных сополиэфирах [13], а использование Eu(fod)₃ - зарегистрировать тетрадное расшепление сигналов терефталевой кислоты в спектрах ароматических сополитерефталатов [14]. При распределении полиад более высокого порядка прибегают к компьютерному моделированию и статистическим методам расчета, основанным на распределениях Бернулли и цепей Маркова [15, 16]. Во многих случаях для проверки правильности отнесения пиков используют аддитивные схемы [17, 18] и правила аддитивности. Это правило полусуммы, согласно которому хим. сдвиг гетеродиады равен полусумме хим. сдвигов гомодиад [19, 20], и правило равенства сумм хим. сдвигов гомотриад и гетеротриад [21–23]. В настоящей работе методом инкрементов, а также путем подбора составов полимерных смесей и деконволюцией их спектров удалось продемонстрировать тетрадное расщепление сигналов sp³-гибридизированного углерода в исчерпывающей серии дифенилокси-дифенилтиофталидных (со)полиариленфталидах (**1–8**):



ЭКСПЕРИМЕНТАЛЬНАЯ ЧАСТЬ

Синтез полимеров

Гомополиариленфталиды **O-1** ($M_n = 22.3 \times 10^3$) и **S-7** ($M_n = 33.7 \times 10^3$) получали по реакции электрофильного замещения Фриделя–Крафтса самоконденсацией псевдохлорангидридов *o*-(4-феноксибензоил)бензойной и *o*-(4-тиофенилбензоил)бензойной кислот соответственно. Совместной поликонденсацией 4,4'-*бис*-(3-хлор-3-фталидил)дифенилоксида с дифенилсульфидом выделяли регулярно-чередующийся сополиариленфталид **OS-4** ($M_n = 35.6 \times 10^3$) [24–26]. Сополиариленфталиды триадного и тетрадного строения [27] представляли гетерополиконденсацией псевдохлорангидридов *o*-кетокарбоновых кислот с ди- и триарилфталидами, синтез которых описан в работе [28]:

OOS-3 ($M_w = 49.7 \times 10^3$) получали поликонденсацией 4,4'-бис-(3-хлор-3-фталидил)дифенилсульфида с 3,3-бис-(дифенилоксид)фталидом; SSO-5 $(M_w = 46.18 \times 10^3)$ – взаимодействием 4,4'-бис-(3хлор-3-фталидил)дифенилоксида с 3,3-бис-(дифенилсульфид)фталидом; **ОООS-2** ($M_w = 34.9 \times 10^3$) и SSSO-6 ($M_w = 31.7 \times 10^3$) — взаимосвязью 4,4'бис-(3-хлор-3-фталидил)дифенилоксида с 4,4'бис-(3-дифенилоксид-3-фталидил)ди-фенилсульфидом и с 4,4'-бис-(3-дифенилсульфид-3-фталидил)дифенилсульфидом соответственно. Сополимер **OOSS-8** (η_{пр} = 0.76 дл/г; CHCl₃, *c* = 0.5 г/дл, $T = 25^{\circ}$ C) синтезировали поликонденсацией 3,3-бис-(дифенилсульфид)фталида с 4',4"-бис-(2-карбоксибензо-ил)[ди(4-феноксифенил)фталидом].



Рис. 1. Спектральная область и диадные инкременты для фталидного атома углерода C^1 сополиариленфталидов смеси O-1 + OS-4 + S-7 (1), OOOS-2 (2), OOS-3 (3), SSO-5 (4) и SSSO-6 (5).

Спектроскопия ЯМР ¹³С

Все ЯМР-эксперименты выполняли на спектрометре "Bruker AVANCE III" (500 МГи для протонов и 125.76 МГц для углерода) в CDCl₃ при 298 К с использованием программного обеспечения "Bruker TopSpin 3.0" с зондом 5 мм, оснащенным катушкой с z-градиентом. Для увеличения разрешения ширину спектрального окна оптимизировали по отношению к исследуемым полиариленфталидам. Для повышения разрешения спектры ЯМР ¹Н снимали при ширине спектрального окна SW 1600 Гц (3.1 м.д.) на 32 К точек с длительностью импульса 11.5 мкс. Спектры ЯМР¹³С измеряли при ширине окна 13.5 кГц (107 м.д.) на 64 К с длительностью импульса 9.7 мкс (30°). Время регистрации составляло 3 с в спектре ЯМР ¹Н и 5 с в спектре ЯМР ¹³С. Хим. сдвиги регистрировали относительно внутреннего стандарта ТМС ($\delta = 0.0$ м.д.) для спектра ЯМР ¹Н и центрального пика CDCl₃ (δ = 77.0 м.д.) для спектра ЯМР ¹³С. Все двумерные спектры измеряли с помощью стандартной программы "Bruker TopSpin 3.0" cosygpqf для ge-2D [¹H-¹H] COSY, noesygpph для ge-2D [¹H-¹H] NOESY, hsqcetgp для ge-2D [¹H-¹³C] HSQC и hmbcgpndqf для ge2D [${}^{1}H{-}{}^{13}C$] HMBC. Спектр [${}^{1}H{-}{}^{1}H$] NOESY записывали с шириной спектрального окна 1600 Гц на 4096 × 128 точек данных. Спектры ge-2D [${}^{1}H{-}{}^{13}C$] HSQC, а также ge-2D [${}^{1}H{-}{}^{13}C$] HMBC накапливали на 2048 × 256 точек данных при ширине спектрального окна 1600 Гц для F2 (${}^{1}H$) и 13500 Гц для F1 (${}^{13}C$).

Деконволюцию спектральных кривых осуществляли с помощью программного пакета "OriginPro2016" с использованием для интегрирования перекрывающихся сигналов функций Лоренца и Войта.

РЕЗУЛЬТАТЫ И ИХ ОБСУЖДЕНИЕ

Ранее в работе [20] было установлено, что во фталидных областях спектров (со)полиариленфталидов 1–7 регистрируется не более трех сигналов: $\delta(OO)$, $\delta(OS)$ и $\delta(SS)$ (рис. 1). На основании этого сделано заключение, что при рабочей частоте спектрометра 126 МГц (для ЯМР ¹³С) можно зафиксировать исключительно диадное расщепление структурно однотипных атомов фталидного цикла. Вместе с тем, обращает на себя внимание незначительное (не превышающие 0.01 м.д.), но закономерное снижение $\Delta \delta = \delta(OO) - \delta(OS)$ и $\Delta \delta = \delta(OS) - \delta(SS)$, которое наблюдается при последовательном уменьшении на одно звено, в первом случае длины дифенилоксифталидных, а во втором – дифенилтиофталидных последовательностей. Величина смещения каждого из диадных сигналов в среднем кратна ≈ 0.005 м.д. Обнаруженные закономерности находят свое объяснение, если микрогетерогенность исследованных (со)полиариленфталидов рассматривать на тетрадном уровне, т.е. учитывать экранирующее влияние дальних соседей.

В зависимости от природы соседних гетероароматических фрагментов ближнего (обозначены надстрочными символами) и дальнего окружения (обозначены подстрочными символами) в исследованном ряду (со)полиариленфталидов возможно существование четырех дифенилоксидных o_o^o , o_s^o , o_s^s , u четырех дифенилсульфидных s_o^o , s_o^s , s_s^s триадных монад (монады обозначены строчным символом). Триадные монады, сочетаясь попарно, могут образовать десять центральных диад $- {}_o^o o_Y o_o^o$, ${}_o^o o_Y o_s^o$, ${}_o^s o_Y s_o^o$, ${}_o^s o_Y s_s^o$, ${}_s^s o_Y s_o^o$, ${}_s^s o_Y s_s^s$, ${}_s^s s_Y s_s^s$ (где Y – фталидный цикл) в составе десяти фталидцентрированных тетрад – OOOO, OOOS, SOOS, OOSO, OOSS, SOSO, SOSS, OSSO, OSSS, SSSS (табл. 1):



КРАЙКИН и др.

Полимер (смесь)	Гомотетрады			Гетеротетрады			Гомотетрады		
O-1	0 <u>00</u> 0	_	_	_	_	_	_	_	_
OOOS-2	_	0 <u>00</u> S	_	O <u>OS</u> O	_	_	_	_	_
OOS-3	_	_	S <u>OO</u> S	O <u>OS</u> O	_	_	_	_	_
OS-4	_	_	_	_	S <u>OS</u> O	_	_	_	_
SSO-5	_	_	_	_	_	S <u>OS</u> S	O <u>SS</u> O	_	_
SSSO-6	_	_	_	_	_	S <u>OS</u> S	_	O <u>SS</u> S	_
S-7	_	_	_	_	_	_	_	_	S <u>SS</u> S
OOSS-8	_	_	S <u>OO</u> S	_	O <u>OS</u> S	_	O <u>SS</u> O	_	_
1 + 4 + 7	0 <u>00</u> 0	_	_	_	S <u>OS</u> O	_	_	_	S <u>SS</u> S
3 + 1	0 <u>00</u> 0	_	S <u>OO</u> S	0 <u>05</u> 0	_	_	_	_	_
5 + 7	_	_	_	_	_	S <u>OS</u> S	O <u>SS</u> O	_	S <u>SS</u> S
3 + 5	_	_	S <u>OO</u> S	O <u>OS</u> O	_	S <u>OS</u> S	O <u>SS</u> O	_	_
2+6	—	0 <u>00</u> S	—	0 <u>05</u> 0	—	S <u>OS</u> S	—	O <u>SS</u> S	—

Таблица 1. Тетрадный состав (со)полиариленфталидов 1-8 и их смесей

Из-за полного перекрывания пиков тетрадное расщепление не обнаруживается ни в спектрах статистических сополимеров, ни в спектрах полных смесей исследованных (со)полиариленфталидов. Однако оно отчетливо проявляется в неравенстве диадных инкрементов фталидных атомов, особенно sp³-гибридизированного углерода С¹ индивидуальных (со)полиариленфталидов (см. рис. 1).

Оперируя только значениями усредненных диадных инкрементов, можно рассчитать вклады дальних соседей в экранирование этого атома в центральных диадах всех фталидцентрированных тетрад, т.е. определить тетрадные инкременты Δ_0 и Δ_s .

Для сополиариленфталидов с преобладанием дифениленоксидных фрагментов (OOOS-2, OOS-3) можно записать

$$\delta(_{o}^{o}o_{Y}o_{s}^{o}) - \delta(_{o}^{s}o_{Y}s_{o}^{o}) \approx 0.120$$
 (1a)

$$\delta({}^{\circ}_{s} o_{Y} o^{\circ}_{s}) - \delta({}^{s}_{o} o_{Y} s^{\circ}_{o}) \approx 0.115$$
(16)

Вычитая (1б) из (1а):

$$\delta({}_{o}^{o}o_{Y}o_{s}^{o}) - \delta({}_{o}^{s}o_{Y}s_{o}^{o}) - [\delta({}_{s}^{o}o_{Y}o_{s}^{o}) - \delta({}_{o}^{s}o_{Y}s_{o}^{o})] \approx$$

 $\approx 0.120 - 0.115,$

получим

$$\delta(^{\circ}_{0}O_{Y}O^{\circ}_{S}) - \delta(^{\circ}_{S}O_{Y}O^{\circ}_{S}) \approx 0.005$$

Откуда

 $\delta(^{\circ}_{o}o_{Y}o^{\circ}_{s}) + \Delta_{s} = \delta(^{\circ}_{s}o_{Y}o^{\circ}_{s}),$ где $\Delta_{s} \approx -0.005$

Аналогичным образом в "дифениленсульфидном" ряду (со)полиариленфталидов (SSO-5, SS-SO-6) можно найти значение инкремента Δ_0 :

$$\delta({}^{s}_{s}o_{Y}s^{o}_{s}) - \delta({}^{s}_{o}s_{Y}s^{s}_{s}) \approx 0.120$$
(2a)

$$\delta({}_{s}^{s}o_{Y}s_{s}^{o}) - \delta({}_{o}^{s}s_{Y}s_{o}^{s}) \approx 0.115$$
(26)

Вычитая (2б) из (2а):

$$\delta({}_{s}^{s}o_{Y}s_{s}^{o}) - \delta({}_{o}^{s}s_{Y}s_{s}^{s}) - [\delta({}_{s}^{s}o_{Y}s_{s}^{o}) - \delta({}_{o}^{s}s_{Y}s_{o}^{s})] \approx 0.120 - 0.115.$$

получим

$$\delta({}_{0}^{s}s_{Y}s_{0}^{s}) - \delta({}_{0}^{s}s_{Y}s_{s}^{s}) \approx 0.005$$

Откуда

$$\delta(_{o}^{s}s_{Y}s_{s}^{s}) + \Delta_{o} \approx \delta(_{o}^{s}s_{Y}s_{o}^{s}),$$
 где $\Delta_{o} = +0.005$

Приведенные выше, а также и другие структурные переходы между тетрадами, которые можно записать с помощью диадных и тетрадных инкрементов, представлены в виде обобщенной схемы:



Данная схема позволяет выдвинуть ряд предположений относительно спектральных характеристик синтезированного позже (со)полиариленфталида OOSS-8: хим. сдвиг несимметричной гетеротетрады O<u>OS</u>S данного сополимера должен совпадать с хим. сдвигом гетеротетрады O<u>SO</u>S в сополимере OS-4; также для этого сополимера должны соблюдаться аддитивные соотношения, такие как $\Delta \delta = \delta(SOOS) - \delta(OOSS) = \delta(OOSS) - -\delta(OSSO) \approx 0.120$ м.д.

Для доказательства приведенных предположений рассмотрим структурные пошаговые переходы и обусловленные этими переходами изменения хим. сдвигов, которые имеют место при замене в гетеротетрадах — дальнего дифенилоксидного соседа на дифенилсульфидный, и наоборот — дальнего дифенилсульфидного на дифенилоксидный.

Согласно схеме, к тетраде O<u>OS</u>S от гетеротетрады O<u>SO</u>S можно перейти как через тетраду O<u>SO</u>O, имеющую центральную гетеродиаду OS с дальним дифениленоксидным окружением, так и через тетраду S<u>OS</u>S, центральная диада которой имеет дальнее дифениленсульфидное окружение. В первом случае, надо сначала в O-центрированной триаде заменить дальний S-фрагмент на Oфрагмент (смещение сигнала в высокочастотную область спектра):

$$\delta({}^{s}_{s} o_{Y} s^{o}_{o}) + \Delta_{o} = \delta({}^{s}_{o} o_{Y} s^{o}_{o})$$
(3a)

Затем в S-центрированной триаде заменить Офрагмент на S-фрагмент (смещение сигнала в низкочастотную область):

$$\delta({}_{o}^{s}o_{Y}s_{o}^{o}) + \Delta_{s} = \delta({}_{o}^{s}o_{Y}s_{s}^{o})$$
(36)

ВЫСОКОМОЛЕКУЛЯРНЫЕ СОЕДИНЕНИЯ. Серия Б

Вычитая почленно (3б) из (3а), получим $\delta({}_{s}^{s}o_{Y}s_{o}^{o}) + \Delta_{o} - [\delta({}_{o}^{s}o_{Y}s_{o}^{o}) + \Delta_{s}] = \delta({}_{o}^{s}o_{Y}s_{o}^{o}) - \delta({}_{o}^{s}o_{Y}s_{o}^{o}),$

и учитывая, что $\left|\Delta_{o}\right| \approx \left|-\Delta_{s}\right|$, будем иметь

$$\delta({}^{s}_{s} o_{Y} s^{o}_{o}) = \delta({}^{s}_{o} o_{Y} s^{o}_{s})$$

Аналогичный конечный результат будет получен, если выполнить переход к OOSS по второму варианту — через тетраду SOSS с дифениленсульфидным дальним окружением центральной гетеродиады. Для этого необходимо сначала О-фрагмент заменить на S-фрагмент в О-центрированной триаде:

$$\delta({}_{s}^{s}o_{Y}s_{o}^{o}) - \Delta_{s} = \delta({}_{s}^{s}o_{Y}s_{s}^{o}), \qquad (4a)$$

а затем S-фрагмент на O-фрагмент в S-центрированной триаде:

$$\delta({}^{s}_{s}o_{Y}s^{o}_{s}) + \Delta_{o} = \delta({}^{s}_{o}o_{Y}s^{o}_{s})$$
(46)

Вычитая почленно (4б) из (4а), получим

$$\delta({}^{s}_{s}o_{Y}s^{o}_{o}) - \Delta_{s} = \delta({}^{s}_{s}o_{Y}s^{o}_{s}) + \Delta_{o} = \delta({}^{s}_{o}o_{Y}s^{o}_{s})$$

Откуда

$$\delta({}^{s}_{s}o_{Y}s^{o}_{o}) = \delta({}^{s}_{o}o_{Y}s^{o}_{s})$$

Из данных переходов следует, что пик центральной гетеродиады сначала смещается в высокочастотную (низкочастотную) область спектра, после чего возвращается в исходное положение. Таким образом, перемена местами дальних фрагментов "O" и "S" без изменения брутто-состава тетрад (при равенстве тетрадных инкрементов Δ_0 и Δ_s) никак не отражается на хим. сдвиге диады OS.

77

том 65 № 1 2023

Сделанные выше предположения были полностью подтверждены встречным синтезом (со)полиариленфталида OOSS-8. В синтезе этого сополимера был впервые использован олигомерный дихлорангидрид нового фталидцентрированного типа, который, в свою очередь, получен на основе новой (фталидсодержащей) дикетокарбоновой кислоты:



Помимо синтеза нового сополимера для проверки правильности отнесения тетрадных сигналов была приготовлена серия растворов смесей (со)полиариленфталидов 1–8. Так, составлено шесть полимерных смесей с примерно одинаковым мольным соотношением (1 : 1) расщепляемых тетрад, что позволило зарегистрировать тетрадное расщепление сигналов различающихся на ≈0.01 м.д. в следующих парах: ОООО и SOOS, ООSO и SOSS, OSSO и SSSS (рис. 2). На рис. 2 также видно, что несимметричные (по дальнему окружению) тетрады ОООS, OSOS=OOSS и OSSS, отличающиеся от соответствующих близлежащих симметричных тетрад примерно на ± 0.005 м.д., как и следовало ожидать, располагаются между ними. Деконволюция спектров всех смесей вы-



Рис 2. Спектры ЯМР¹³ С индивидуального (со)полиариленфталида OOSS-8 (*2*) и его смесей O-1 + OS-4 + S-7 (*1*), OOOS-2 + OSS-5 (*3*), OOOS-2 + OSSS-6 (*4*), OOS-3 + OSS-5 (*5*), OSS-5 + SSSS-7 (*6*), O-1 + OOS-3 (*7*).

Смесь	Сополиариленфталиды, мол.%										
	1	2	3	4	5	6	7	8			
1 + 7 + 8	0.13	_	_	-	_	-	0.13	0.74			
	(0.13)						(0.14)	(0.73)			
1 + 3	0.29	—	0.71	—	—	—	—	-			
	(0.26)		(0.74)								
5 + 7	_	_	_	—	0.29	—	0.71				
					(0.26)		(0.74)				
3 + 5	—	—	0.50	—	0.50	—	-				
			(0.49)		(0.51)						
2 + 6	—	0.48	—	—	—	0.52	_				
		(0.46)				(0.54)					

Таблица 2. Исходное и рассчитанное по деконволюированным спектрам (в скобках) мольное содержание сополиариленфталидов 1—8 в искусственных смесях

явила абсолютную аддитивность хим. сдвигов тетрад:

 $\delta(OOOO) + \delta(SSSS) = 91.007 + 90.747 = 181.754$

 $\delta(OOOS) + \delta(SSSO) = 91.001 + 90.753 = 181.754$

 $\delta(SOOS) + \delta(OSSO) = 90.997 + 90.759 = 181.756$

 $\delta(OOSO) + \delta(SOSS) = 90.883 + 90.871 = 181.754$

 $\delta(SOSO) = \delta(OOSS) = 290.877 + 90.877 = 181.754,$

а также применимость к ним правила равенства несимметричных и симметричных полиад:

 $\delta(O\underline{OO}O) + \delta(S\underline{SS}S) = \delta(O\underline{OO}S) + \delta(S\underline{SS}O)$

 $\delta(O\underline{OO}O) + \delta(S\underline{SS}S) = \delta(S\underline{OO}S) + \delta(O\underline{SS}O)$

 $\delta(O\underline{OO}O) + \delta(S\underline{SS}S) = \delta(O\underline{OS}O) + \delta(S\underline{OS}S)$

 $\delta(O\underline{OOS}) + \delta(S\underline{SS}O) = \delta(S\underline{OOS}) + \delta(O\underline{SS}O)$

 $\delta(O\underline{OOS}) + \delta(S\underline{SS}O) = \delta(O\underline{OS}O) + \delta(S\underline{OSS})$

 $\delta(SOOS) + \delta(OSSO) = \delta(OOSO) + \delta(SOSS)$

и его частного случая – правила полусуммы:

 $\delta(SOOO) = \delta(OOSS) = 1/2[\delta(OOOO) + d(SSSS)] = 1/2[\delta(OOOS) + \delta(SSSO)] = 1/2[\delta(OOOS) + \delta(SSSO)] = 1/2[\delta(SOOS) + \delta(OSSO)]$

Вместе с тем, деконволюция показала, что значения площади под спектральными кривыми смесей (со)полиариленфталидов аддитивно складываются из значений площади тетрадных лоренцианов, свидетельством чего является хорошее соответствие исходных составов смесей с составами, рассчитанными по деконволюированным спектрам (табл. 2).

ЗАКЛЮЧЕНИЕ

Хим. сдвиги фталидных углеродных атомов отражают не только диадное, но и тетрадное строение изученных (со)полиариленфталидов. Тетрадное разделение сигналов максимально для sp³-гибридизированных атомов углерода С¹. Хим. сдвиг каждого из этих атомов в тетрадах может быть рассчитан по аддитивным схемам, необходимым условием применимости которых является структурная аддитивность, т.е. наличие одинакового набора ближних и дальних заместителей в левой и правой частях уравнений аддитивности. Важно, что полученные результаты могут быть использованы для анализа микрогетерогенности статистических и блочных дифенилоксид-дифенилсульфидсодержащих (со)полиариленфталидов, а также для установления тонких различий в порядке присоединения к растущей полимерной цепи симметричных и несимметричных фталидсодержащих мономеров этого ряда.

Регистрация спектров ЯМР проведена на оборудовании Центра коллективного пользования "Химия" и "Агидель" Уфимского института химии Уфимского федерального исследовательского центра РАН.

Работа выполнена в рамках Госзадания по темам №№ 122031400279-9, 122031400282-9 и 075-00697-22-00 Министерства науки и высшего образования Российской Федерации.

СПИСОК ЛИТЕРАТУРЫ

- Kinsinger J.B., Fischer T., Wilson C.W. // J. Polym. Sci., Polym. Phys. 1967. V. 5. P. 285.
- Hellwege K.H., Johnsen U., Kolbe K. // Kolloid-Z. u. Z. Polym. 1966. V. 214. P. 45.
- Giammanco G., Martinez de Ilarduya A., Alla A., Munoz-Guerra S. // Biomacromolecules. 2010. V. 11. P. 2512.

№ 1

2023

- 4. Kint D.P.R., Martinez de Ilarduya A., Munoz-Guerra S. // Macromolecules. 2002. V. 35. P. 314.
- Martinez de Ilarduya A., Kint D.P.R., Munoz-Guerra S. // Macromolecules. 2000. V. 33. P. 4596.
- Matsuda H., Asakura T., Miki T. // Macromolecules. 2002. V. 35. P. 4664.
- Matsuda H., Nagasaka B., Asakura T. // Polym. J. 2003.
 V. 35. № 9. P. 740.
- Matsuda H., Asakura T., Nakagawa Y. // Macromolecules. 2003. V. 36. P. 6160.
- 9. Montaudo G., Montaudo M.S., Scamporrino E., Vitalini D. // Macromolecules. 1992. V. 25. P. 5099.
- Zhang Y., Feng Z.-G., Zhang Ai.-Y. // Polym. Int. 2003. V. 52. P. 1351.
- Урман Я.Г. // Высокомолек. соед. А. 1982. Т. 24. № 9. С. 1795.
- 12. *Zhou X.-M., Jiang Z.-H.* // J. Polym. Sci., Polym. Phys. 2005. V. 43. P. 1624.
- Matsuda H., Asakura T. // Macromolecules. 2004. V. 37. P. 2163.
- 14. *Matlengiewicz M.* // Macromolecules. 1984. V. 17. P. 473.
- 15. *Ross J.F.* // J. Macromol. Sci. A. 1987. V. 24. № 2. P. 211.
- Pasich M., Henzel N., Matlengiewicz M. // Int. J. Polym. Anal. Charact. 2013. V. 18. P. 105.
- 17. *Hansen P.E.* // Org. Magn. Reson. 1979. V. 12. № 3. P. 109.
- Jin J.-I., Chang J.-H., Hatada K., Ute K., Hotta M. // Polymer. 1992. V. 33. № 7. P. 1374.

- Fatyhov A.A., Sedova E.A., Egorov A.E., Salazkin S.N., Kraikin V.A. // Magn. Reson Chem. 2017. V. 55. P. 958.
- Kraikin V.A., Fatykhov A.A., Gileva N.G., Kravchenko A.A., Salazkin S.N. // Magn. Reson. Chem. 2021. V. 59. P. 61.
- Levy G.C., Nelson G.L. Carbon-13 Nuclear Magnetic Resonance for Organic Chemists. New York: Wiley, 1972.
- Урман Я.Г., Алексеева С.Г., Слоним И.Я. // Высокомолек. соед. А. 1977. Т. 19. № 2. С. 299.
- Алексеева С.Г., Павлова А.Я., Урман Я.Г., Доброхотова М.К., Слоним И.Я., Фрунзе Т.М. // Высокомолек. соед. А. 1981. Т. 23. № 7. С. 1505.
- 24. Салазкин С.Н., Рафиков С.Р., Толстиков Г.А., Золотухин М.Г. // Докл. АН СССР. 1982. Т. 262. № 2. С. 355.
- Золотухин М.Г., Егоров А.Е., Седова Э.А., Сорокина Ю.Л., Ковардаков В.А., Салазкин С.Н., Сангалов Ю.А. // Докл. АН СССР. 1990. Т. 311. № 1. С. 127.
- Kraikin V.A., Gileva N.G., Sedova E.A., Kuznetsov S.I., Fatykhov A.A., Musina Z.N., Salazkin S.N. // Polymer Science A. 2004. V. 46. № 10. P. 1027.
- Гилева Н.Г., Фатыхов А.А., Янгиров Т.А., Юмагулова Р.Х., Крайкин В.А. // Вестн. Башкирского унта. 2020. Т. 25. № 1. С. 38.
- Gileva N.G., Nosovskaya I.I., Fatykhov A.A., Salazkin S.N., Kraikin V.A. // Russ. J. Org. Chem. 2019. V. 55. № 2. P. 174.