

有机化学

Youji Huaxue

Chinese Journal of Organic Chemistry

ISSN 0253-2786
CN 31-1321/O6
<http://sioc-journal.cn>

金属有机化学专辑

第 37 卷 第 5 期 Vol. 37 No. 5 2017



ISSN 0253-2786



中国化学会 主办
中国科学院上海有机化学研究所



安耐吉化学-缔造中国化学试剂高端品牌

- 安耐吉化学 (Energy Chemical) 是萨恩化学技术(上海)有限公司的自主试剂品牌。
- 以专业技术为主体，集化学产品的研发、制造、经营于一体。凭借强大的全球化学资源整合能力，专业的质控管理体系以及人性化的服务模式，尤其擅长小分子药物中间体、催化及反应试剂、有机膦配体等系列产品。
- 总部位于上海，建有国内首家控温、控湿、无尘化学品专业库房，在北京、上海、广州等地均设有分支机构。
- 可立即供应的常备库存达20,000余种，为科学研究乃至工业化生产的各个阶段提供品质卓越的高品质化学产品。

公司新地址：上海市浦东新区环科路515号1号楼1206室
购买试剂热线：400-005-6266
公司网址：www.energy-chemical.com



SepaBean™ machine 独特的快速液相色谱系统

三泰科技（常州）有限公司专利产品 专利号ZL2012 1032 0096.0

便捷的操作界面



可以通过平板电脑及手机等移动设备直接控制系统和功能操作

省时，省心，省力



色谱柱管理系统



专用的色谱柱具有唯一的RFID标识，可通过电子标签跟踪和管理色谱柱的使用历史，有助于多次使用

追踪相同色谱峰



试管架带彩色馏分收集显示屏方便识别追踪相同的色谱峰

应用领域：有机合成、天然药物化学、材料化学等领域的分离纯化过程

内置化学知识库



强大的内置化学知识库，每一次的分离纯化都可以变成经验和知识

还在使用玻璃柱做过柱分离纯化？

使用SepaBean™ machine，解放你的双手，帮您节省溶剂！

三种优惠方案，还能免费试用，更有惊喜“学院价”等你来！



SepaBean™ machine 贵吗？

有了“分离豆配额”，实际成交价非常低了，不要太划算啊。



SepaFlash®

高效系列
快速分离柱



键合相
快速分离柱



十三年专注快速分离柱
值得信赖的国际品牌
江苏省科技厅认定“高新技术产品”

iLOK系列
快速分离柱



标准型
快速分离柱



中国制造



试用/订购热线：400-625-6090
在线商店：www.chembeango.com

三泰科技（常州）有限公司 成立于2004年，是一家致力于开发和应用分离纯化技术的高科技企业。公司的产品和服务主要应用于生物医药、天然产物、精细化工和石油产品等领域。

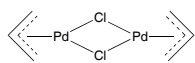




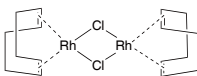
CHEMICAL
SERVICE

工厂直供试剂
真实 | 优质 | 平价

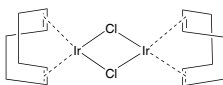
贵金属催化剂 有机配体 工厂直供



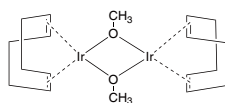
12012-95-2



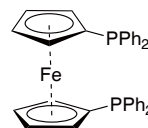
12092-47-6



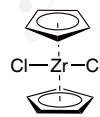
12112-67-3



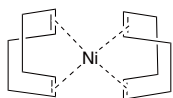
12148-71-9



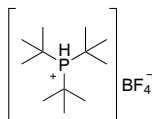
12150-46-8



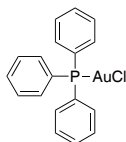
1291-32-3



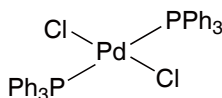
1295-35-8



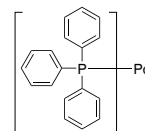
131274-22-1



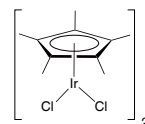
14243-64-2



13965-03-2



14221-01-3



12354-84-6

武林至尊

宝刀屠龙

号令天下

莫敢不从

倚天不出

谁与争锋

10万元现金大奖 舍我其谁

即日起

1. 发表Science, Nature期刊论文奖励10万元大奖
2. 发表JACS, Angew.Chem. Int.Ed.奖励1000元
3. Chemical Service将于每年的3、4月期间颁发10万元大奖

活动细则, 详见Chemical Service官网
或致电客服电话: 021-6070-2684

1000元优惠券 等你来拿

新用户注册即送100元×10张优惠券, 满500立减100, 减! 减! 减!

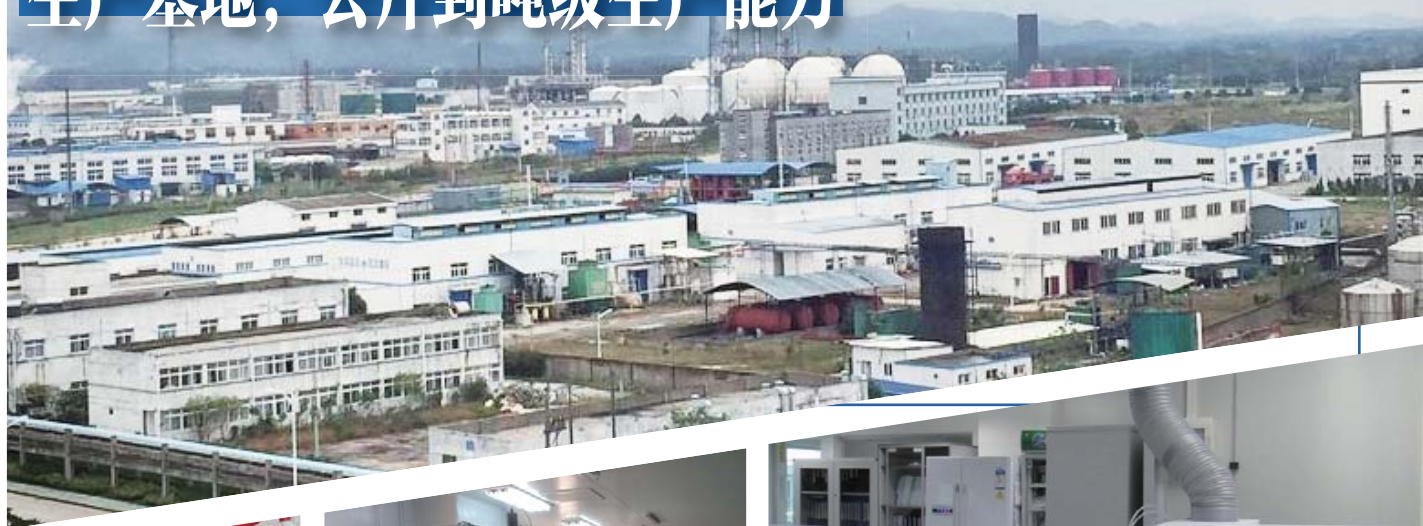
国内领先 国际品质

专注金属催化剂及膦配体10年

Ru	Rh	Pd	Ir	N
Au	Pt	P	S	Li

50 亩

生产基地，公斤到吨级生产能力



LC



洁净车间



ICP-MS

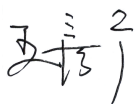
江苏欣诺科催化剂有限公司

前 言

中国化学会第十九届全国金属有机化学学术讨论会于2016年10月28~31日在浙江大学紫金港校区体育馆成功举行。本届会议由中国化学会主办,浙江大学化学系、浙江省化学会和中国科学院上海有机化学研究所金属有机化学国家重点实验室共同承办,并得到国家自然科学基金委与浙江省科协的资助。本届会议云集了我国金属有机化学界的著名专家学者以及广大研究生约1500人,其中包括8位院士、25位国家杰青等著名专家学者,另外,还邀请了美国、香港以及新加坡的著名化学家。与会代表围绕金属有机化学研究的前沿科学问题展开热烈交流,展示最新研究成果、展望学科未来,极大地促进了我国金属有机化学研究的进一步发展。

本届会议共收到会议论文549篇,参会代表们围绕金属有机化学研究的前沿科学问题,以大会报告、邀请报告、口头报告和墙报展等进行了形式多样、丰富多彩交流。会议共安排了5个大会报告、1个黄耀曾金属有机化学终身成就奖获奖报告、2个黄耀曾金属有机化学奖获奖报告、25个邀请报告、24个口头报告以及317个墙报展。会议的成功举办,也获得中国化学会的赞誉,并授予本次会议承办单位“优秀学术交流组织奖”。本届会议还得到了国家自然科学基金委员会、浙江省科协和26家相关领域企业和公司的赞助与支持,在此表示衷心地感谢!

为了支持我国金属有机化学的发展,集中展示我国金属有机化学研究的最新成果,《有机化学》编辑部于2017年5月出版一期“金属有机化学专辑”。该专辑共录用稿件29篇,其中综述与进展8篇,研究论文14篇,研究简报6篇,研究通讯1篇。感谢《有机化学》编辑部对本专辑按时出版所付出的辛劳!萨恩化学技术(上海)有限公司、苏州欣家园化学科技有限公司、江苏欣诺科催化剂有限公司、三泰科技(常州)有限公司对本专辑印刷出版提供了大力支持,在此也深表感谢!



中国化学会第十九届全国金属有机
化学学术讨论会组委会主席



《有机化学》主编

手性多齿胺膦配体/铁簇合物催化酮的不对称转移氢化反应

吴 访 张文景 安冬丽 李岩云* 高景星

(厦门大学化学化工学院 醇醚酯化工清洁生产国家工程实验室 厦门 361005)

摘要 从廉价易得、绿色环保的铁簇合物 $\text{Fe}_3(\text{CO})_{12}$ 出发, 开展了其与手性多齿胺膦配体(R,R,R)- PN_4H_6 原位生成的催化体系在酮的不对称转移氢化中的应用研究. 通过考察温度、添加剂等影响因素, 探索最优的反应条件, 并将其进一步应用于多种芳香酮的不对称转移氢化反应, 得到高达 96% *ee* 的对映选择性.

关键词 手性胺膦配体; 铁簇合物; 廉价金属; 酮; 不对称转移氢化反应

Asymmetric Transfer Hydrogenation of Ketones Catalyzed by Chiral Multidentate Aminophosphine Ligands/Iron Cluster

Wu, Fang Zhang, Wenjing An, Dongli Li, Yanyun* Gao, Jingxing

(National Engineering Laboratory for Green Chemical Productions of Alcohols, Ethers and Esters, College of Chemistry and Chemical Engineering, Xiamen University, Xiamen 361005)

Abstract As one of the most abundant metals on earth, iron is cheap and low toxicity. Herein we reported the asymmetric transfer hydrogenation of (ATH) ketones catalyzed by the system generated *in situ* from chiral multidentate aminophosphine ligand (R,R,R)- PN_4H_6 and $\text{Fe}_3(\text{CO})_{12}$. The effects of temperature and additive on the ATH of propiophenone were examined. After optimizing the reaction conditions, we applied the catalytic system to the ATH of various aromatic ketones, obtaining the corresponding optical active alcohols with high enantioselectivities (up to 96% *ee*).

Keywords chiral aminophosphine ligand; iron cluster; cheap metal; ketones; asymmetric transfer hydrogenation

手性芳香醇是高附加值的精细化学品, 可作为多种芳香醇胺类手性药物的重要中间体^[1,2]. 目前, 通过前手性酮的不对称氢化(AH)或不对称转移氢化(ATH)反应制备手性芳香醇的过程中, 大多使用钌、铑、铱等贵金属催化剂^[3~10], 价格昂贵而且有毒; 因此, 寻找价格低廉、绿色环保的不对称催化体系用以替代目前广泛使用的手性贵金属催化剂具有非常重要的意义. 近年来, 铁催化剂因其具有价廉易得、环境友好等诸多优势成为不对称催化研究中的热点^[11~17]. 2004 年, 我们较早将手性胺膦配体 **1**(图 1)与三核铁簇合物 $[\text{Et}_3\text{NH}][\text{HFe}_3(\text{CO})_{11}]$ 原位生成的催化体系用于芳香酮的不对称转移氢化反应, 所得手性醇产物的对映选择性最高可达 98% *ee*^[18]. 在此基础上, Morris 研究小组取得了很好的研究成果. 他们采用模板合成路线, 方便制备了一系列手性铁络合物催化剂, 将其用于多种酮的不对称转移氢化反应, 室温

下 TOF(转换频率)值最高达 720000 h^{-1} , 获得相应手性二级醇的光学纯度达到 99% *ee* 以上^[19~27]. 最近, 我们又设计合成了一种结构新颖的手性环状胺膦配体 **2**(图 1), 以氢气或异丙醇作为氢源, 配体 **2** 与 $\text{Fe}_3(\text{CO})_{12}$ 原位生成的催化体系均能有效实现多种芳香酮的不对称氢化以及不对称转移氢化反应, 对映选择性最高达 99% *ee*^[28,29]. 受此启发, Mezzetti 等^[30]合成出了一类环状手性胺膦-铁络合物, 并在酮及亚胺的不对称转移氢化中获得了最高达 99% *ee* 的对映选择性. 迄今为止, 较之钌、铑、铱等贵金属催化剂, 成功用于不对称还原的铁催化剂为数不多, 因而开发新型高效的手性铁催化剂是不对称催化研究领域的一项重要课题.

通常, 手性催化剂由中心金属和与之键联的手性配体组成, 其中手性配体是产生不对称诱导力的源泉. 在众多结构各异的手性配体中, 含有磷和氮原子混合功能

* Corresponding author. E-mail: yanyunli@xmu.edu.cn

Received February 27, 2017; revised April 1, 2017; published online April 13, 2017.

Project supported by the National Natural Science Foundation of China (Nos. 21173176, 21673190) and the Fundamental Research Funds for the Central Universities (No. 20720150040).

国家自然科学基金(Nos. 21173176, 21673190)、中央高校基本科研业务费专项资金(No. 20720150040)资助项目.

团的手性 P_xN_y -型配体由于兼具手性膦配体和手性胺配体的特征引起了人们的极大关注^[31]。目前用于铁催化酮的不对称转移氢化反应中的手性配体多为 P_2N_y -型配体, 即配体分子中含有两个膦基团, 而单膦 PN_y -型配体用于该类反应的例子则极为罕见。这里, 我们首次报道手性多齿胺膦配体(R,R,R,R)- PN_4H_6 (**3**, 图 1)与铁簇合物原位催化酮的不对称转移氢化反应, 进一步探索最佳的反应条件。

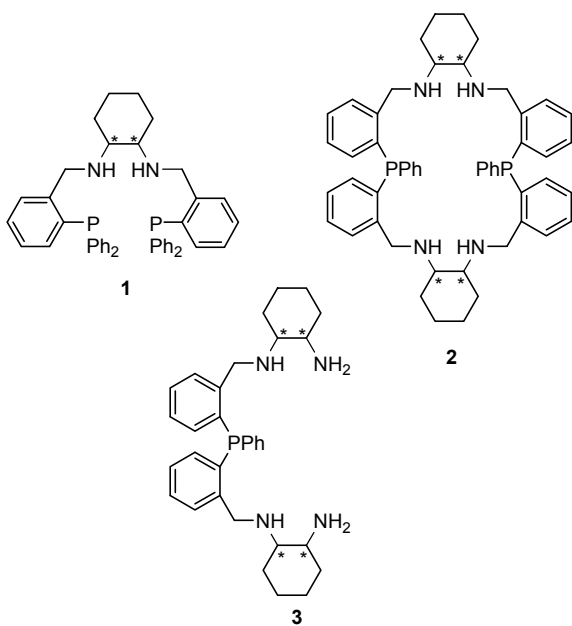


图 1 手性胺膦配体

Figure 1 Chiral aminophosphine ligands

1 结果与讨论

手性多齿胺膦配体(R,R,R,R)- PN_4H_6 按照文献方法合成^[32]。以异丙醇兼作溶剂和氢源, 将手性多齿胺膦配体**3**与铁簇合物原位生成的催化体系用于酮的不对称转移氢化反应, 考察不同反应条件下的催化性能。实验初始, 我们选择苯丙酮作为不对称转移氢化反应的模型底物(表 1)。从表 1 可以看出, 配体**3**与不同的铁簇合物组合, 其催化苯丙酮不对称转移氢化的反应活性有明显差别。二价铁盐 $Fe(BF_4)_2 \cdot 6H_2O$ 、三价铁盐 $FeCl_3$ 以及双核铁簇合物 $Fe_2(CO)_9$ 与配体**3**原位生成的催化体系在所施反应条件下几乎不具有催化活性(表 1, Entries 1~3)。有趣的是, 三核铁簇合物 $Fe_3(CO)_{12}$ 与配体**3**生成的催化体系于 50 °C 反应 16 h, (*S*)-苯丙醇的产率为 14%, 对映选择性为 90% *ee*(表 1, Entry 4)。该结果表明三核铁簇合物 $Fe_3(CO)_{12}$ 的结构更易于与手性多齿胺膦配体**3**发生相互作用, 从而在不对称催化过程中实现手性诱导。

之前的研究我们发现, 添加少量无机盐有助于提高某些不对称转移氢化反应体系的催化活性和对映选择

性, 其中的机理尚不清楚^[28]。我们将适量 KCl 添加到配体**3**与 $Fe_3(CO)_{12}$ 原位生成的催化体系中, 产率和对映选择性均有不同程度的提高(表 1, Entry 5)。碱在酮的不对称转移氢化中起着重要作用^[6]。以 KOH 作为碱, 我们考察了不同碱量对苯丙酮不对称转移氢化反应的影响。研究表明, 当不加碱时反应体系无活性(表 1, Entry 6)。随着碱量的增加, (*S*)-苯丙醇的产率逐渐提高(表 1, Entries 7, 5)。然而过多的碱却会导致催化活性和对映选择性降低(表 1, Entry 8)。此外, 温度对苯丙酮不对称转移氢化反应也有一定的影响。当温度升高至 70 °C 时, 该反应的催化活性和对映选择性均明显下降(产率 13%, 78% *ee*, 表 1, Entry 9), 因此选择 50 °C 为适宜的反应温度。

表 1 不同铁催化剂及反应条件对苯丙酮不对称转移氢化反应的影响^a

Table 1 Screening of catalysts and conditions for ATH of propiophenone

Entry	Iron complex	KOH/mol%	Additive/ 20 mol%	Yield ^b /%	<i>ee</i> ^b /%
1	$Fe(BF_4)_2 \cdot 6H_2O$	28	None	—	—
2	$FeCl_3$	28	None	—	—
3	$Fe_2(CO)_9$	28	None	1	—
4	$Fe_3(CO)_{12}$	28	None	14	90
5	$Fe_3(CO)_{12}$	28	KCl	33	95
6	$Fe_3(CO)_{12}$	None	KCl	—	—
7	$Fe_3(CO)_{12}$	10	KCl	5	82
8	$Fe_3(CO)_{12}$	40	KCl	15	88
9 ^c	$Fe_3(CO)_{12}$	28	KCl	13	78

^a 反应条件: 苯丙酮(0.5 mmol), *i*-PrOH (10 mL), 50 °C, 16 h; ^b 产率及 *ee* 值由气相色谱分析确定, 手性色谱柱: CP-Chirasil-Dex CB column; ^c 70 °C。

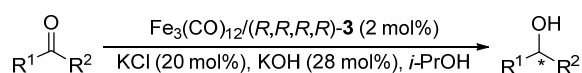
对于手性多齿胺膦配体(R,R,R,R)-**3** 和 $Fe_3(CO)_{12}$ 原位生成的催化剂, 我们考察了温度、添加剂、碱量等因素对苯丙酮不对称转移氢化反应的影响, 并得到了最佳反应条件。在此基础上, 我们进一步将该催化体系拓展应用至其它底物酮的不对称转移氢化反应(表 2)。由表可知, 由配体(R,R,R,R)-**3** 和 $Fe_3(CO)_{12}$ 原位生成的催化剂对多种芳香酮的不对称转移氢化反应均表现出高的对映选择性。对于苯乙酮、苯丙酮、苯戊酮等一系列苯基烷基酮, 其不对称转移氢化反应产物的对映选择性最高可达 96% *ee*(表 2, Entries 1~6)。以烷基取代的苯乙酮作为底物时, 该催化体系也表现出了高对映选择性(表 2, Entries 7~10)。对于卤素取代的苯乙酮, 对位卤素取代苯乙酮比邻、间位取代的苯乙酮具有更高的对映选择性(表 2, Entries 11~16)。值得一提的是, 当底物为 2-溴苯

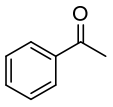
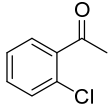
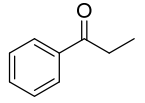
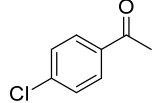
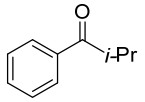
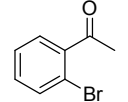
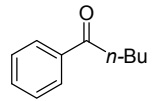
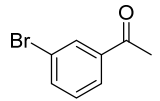
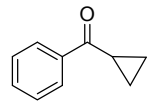
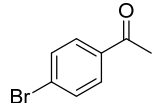
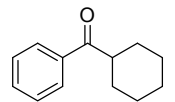
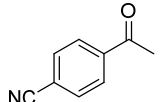
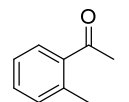
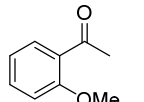
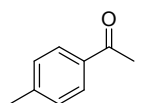
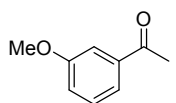
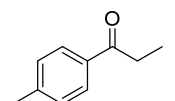
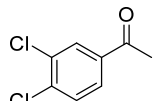
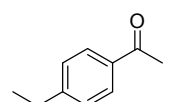
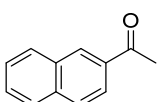
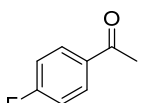
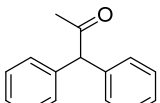
乙酮时, 反应具有很高的催化活性, 其产率可高达 99%, 但是只得到中等的对映选择性(表 2, Entry 14). 与 3-甲氧基苯乙酮相比, 2-甲氧基苯乙酮在所施反应条件下的

不对称转移氢化反应进行得十分缓慢, 反应 20 h 后, (*S*)-2-甲氧基苯乙醇产率仅为 6%, 对映选择性也只有 14% *ee*(表 2, Entries 18, 19). 当空间位阻较大的酮如 2-萘乙

表 2 $\text{Fe}_3(\text{CO})_{12}/(R,R,R,R)\text{-3}$ 体系催化多种芳香酮的不对称转移氢化反应^a

Table 2 ATH of a broad scope of ketones catalyzed by $\text{Fe}_3(\text{CO})_{12}/(R,R,R,R)\text{-3}$



Entry	Ketone	Time/h	Yield ^b /%	<i>ee</i> ^b /%	Config. ^b	Entry	Ketone	Time/h	Yield ^b /%	<i>ee</i> ^b /%	Config. ^b
1		16	30	91	<i>S</i>	12		16	14	69	<i>S</i>
2		16	33	95	<i>S</i>	13		16	27	87	<i>S</i>
3		16	12	94	<i>S</i>	14		5	99	67	<i>S</i>
4 ^c		16	23	96	<i>R</i>	15		16	27	48	<i>S</i>
5		16	13	85	<i>S</i>	16		16	34	91	<i>S</i>
6 ^c		16	12	94	<i>R</i>	17		16	24	43	<i>S</i>
7		16	24	94	<i>S</i>	18		20	6	14	<i>S</i>
8		16	30	94	<i>S</i>	19		16	40	93	<i>S</i>
9		16	24	94	<i>S</i>	20		16	38	64	<i>S</i>
10		16	20	93	<i>S</i>	21		16	24	92	<i>S</i>
11		16	15	77	<i>S</i>	22 ^c		16	26	94	<i>R</i>

^a 反应条件: 酮 0.5 mmol, 酮: $\text{Fe}_3(\text{CO})_{12}$: (*R,R,R,R*)-**3**: KCl: KOH=50:1:1:10:14 (molar ratio), *i*-PrOH 10 mL, 50 °C; ^b 产率及 *ee* 值由气相色谱分析确定, 手性色谱柱: CP-Chirasil-Dex CB column. 主要产物手性醇的绝对构型与文献[29]比较得出; ^c 手性配体为 (*S,S,S,S*)-**3**.

酮及 1,1-二苯基丙酮作为底物时, 不对称转移氢化反应仍能获得很高的对映选择性(表 2, Entries 21, 22).

2 结论

从廉价易得、绿色环保的铁络合物出发, 考察了其手性多齿胺膦配体(*R,R,R,R*)-PN₄H₆ 原位生成的催化体系在芳香酮不对称转移氢化中的应用. 与之前报道的手性 P₂N₃-型配体/铁催化体系相比, 该体系的特点是手性配体为单膦 PN₄-型配体. 研究表明, (*R,R,R,R*)-PN₄H₆/Fe₃(CO)₁₂ 催化体系用于多种芳香酮的不对称转移氢化反应, 表现出很高的对映选择性(最高达 96% *ee*), 但催化活性仍有待进一步提高. 该催化体系优秀的对映选择性来源于手性配体分子中环己二胺基团的不对称诱导, 氮原子与中心金属原子生成较弱的配位键, 在催化反应过程中, 该配位键容易离解, 提供有利于底物络合的配位位置; 另一方面, 配体中的磷原子具有 π 受体的特性, 可以增加中心金属的碱性进而提高配合物的稳定性. 较之于双膦配体, 单膦配体在催化过程中稳定中心金属铁原子时发挥的作用可能略显不足, 从而导致该催化体系的活性较低. 这些研究结果为我们今后设计合成新型手性铁催化剂提供了有价值的参考.

3 实验部分

3.1 仪器与试剂

Mettler Toledo 分析天平(AB104-N 型); Bruker Avance II 400 MHz、Bruker Avance II 500 MHz 核磁共振波谱仪; 上海海欣色谱仪器有限公司 GC950 气相色谱仪; CP-Chirasil-Dex CB column 手性色谱柱. 无水异丙醇按照标准方法处理, 其余药品和试剂未经进一步纯化直接使用.

3.2 手性多齿胺膦配体(*R,R,R,R*)-PN₄H₆ 的合成

手性多齿胺膦配体(*R,R,R,R*)-PN₄H₆ 合成方法参考文献[32]. 将双(2-甲酰基苯基)苯基膦(159 mg, 0.5 mmol)及(1*R*,2*R*)-2-氨基-环己氨基甲酸叔丁酯(214 mg, 1.0 mmol)依次加至 25 mL 双颈瓶中, 氮气保护下加入甲醇(15 mL). 反应液升温回流, 颜色由黄色逐渐变浅, 反应 34 h, 后于氮气下缓慢冷却至室温. 减压除去溶剂, 得到淡黄色固体产物 350 mg, 产率 98%. ¹H NMR (500 MHz, CDCl₃) δ : 8.79 (s, 1H), 8.76 (s, 1H), 8.02 (s, 1H), 7.94 (s, 1H), 7.68~7.56 (m, 1H), 7.40~7.18 (m, 10H), 6.90~6.77 (m, 2H), 3.58~3.42 (m, 2H), 2.94~2.77 (m, 2H), 2.23~2.08 (m, 2H), 2.08~1.95 (m, 2H), 1.75~1.62 (m, 4H), 1.50~1.42 (m, 4H), 1.34 (s, 18H), 1.25~1.16 (m, 4H).

将上述合成的化合物(650 mg, 0.91 mmol)和硼氢化

钠(1.3 g, 34.3 mmol)加至 50 mL 双颈瓶中, 于氮气气氛下加入甲醇(30 mL), 升温回流, 搅拌反应 12 h 后停止反应. 在氮气保护下冷却至室温, 加入二氯甲烷(50 mL)和蒸馏水(30 mL), 分液萃取. 有机层分别用蒸馏水、饱和食盐水洗涤多次, 经无水硫酸钠干燥后过滤, 减压除去溶剂, 真空干燥得白色固体 590 mg, 产率 91%. ¹H NMR (500 MHz, CDCl₃) δ : 7.62~7.45 (m, 2H), 7.43~7.30 (m, 5H), 7.29~7.20 (m, 2H), 7.20~7.18 (m, 2H), 6.87~6.72 (m, 2H), 5.05~4.42 (br m, 2H), 4.08~3.82 (m, 4H), 3.35~3.11 (m, 2H), 2.26~2.14 (m, 2H), 2.10~2.00 (m, 2H), 1.98~1.85 (m, 4H), 1.69~1.56 (m, 4H), 1.44 (s, 18H), 1.30~1.21 (m, 2H), 1.13~0.98 (m, 6H).

在 25 mL Schlenk 管中加入上述合成的化合物(357 mg, 0.50 mmol), 氮气气氛下加入二氯甲烷(5 mL), 于 0 °C 下滴加三氟乙酸(0.8 mL, 10 mmol), 室温下继续搅拌 12 h 后停止反应. 加入二氯甲烷(5 mL)稀释, 将反应液倒入饱和碳酸氢钠溶液中, 用二氯甲烷(15 mL×3)萃取, 合并有机相, 用无水硫酸钠干燥, 静置, 过滤, 减压除去溶剂, 真空干燥得白色固体 248 mg, 此即为手性多齿胺膦配体(*R,R,R,R*)-PN₄H₆, 产率 96%. ¹H NMR (400 MHz, CDCl₃) δ : 7.58~7.36 (m, 3H), 7.35~7.28 (m, 4H), 7.26~7.13 (m, 4H), 6.92~6.75 (m, 2H), 4.12~3.73 (m, 4H), 3.25 (br s, 6H), 2.46~2.28 (m, 2H), 2.28~2.00 (m, 4H), 1.98~1.84 (m, 2H), 1.75~1.60 (m, 4H), 1.28~1.12 (m, 6H), 1.03~0.82 (m, 2H).

3.3 不对称转移氢化反应

催化反应按如下程序操作: 将一定量的手性多齿胺膦配体(*R,R,R,R*)-PN₄H₆ 和 Fe₃(CO)₁₂ 加入 25 mL Schlenk 反应管中, 氮气保护下, 加入 10 mL 异丙醇, 在一定温度下搅拌反应 30 min 后, 加入一定量的 KOH/*i*-PrOH 溶液, 继续搅拌 15 min, 加入底物酮. 搅拌反应液直至所需时间, 经气相色谱测定产率和对映体含量.

3.4 目标化合物结构表征

目标化合物为已知化合物, 表征数据参考文献[29]. 不对称催化反应产率及 *ee* 值由气相色谱分析确定, 手性色谱柱为 CP-Chirasil-Dex CB column. 主要产物手性醇的绝对构型与文献[29]比较得出.

辅助材料(Supporting Information) 不对称转移氢化反应产物的气相色谱图. 这些材料可以免费从本刊网站 (<http://sioc-journal.cn/>)上下载.

References

- [1] de Vries, J. G.; Elsevier, C. J. *The Handbook of Homogeneous Hydrogenation*, Wiley-VCH, Weinheim, 2007.

- [2] Dupau, P. In *Organometallics as Catalysts in the Fine Chemical Industry*, Eds.: Beller, M.; Blaser, H. U., Springer-Verlag, Berlin, **2012**.
- [3] Noyori, R. *Adv. Synth. Catal.* **2003**, *345*, 15.
- [4] Gladiali, S.; Alberico, E. *Chem. Soc. Rev.* **2006**, *35*, 226.
- [5] Saudan, L. A. *Acc. Chem. Res.* **2007**, *40*, 1309.
- [6] Ikariya, T.; Blacker, A. J. *Acc. Chem. Res.* **2007**, *40*, 1300.
- [7] Wang, C.; Wu, X.; Xiao, J. *Chem. Asian. J.* **2008**, *3*, 1750.
- [8] Blaser, H. U. *Top. Catal.* **2010**, *53*, 997.
- [9] Malacea, R.; Poli, R.; Manoury, E. *Coord. Chem. Rev.* **2010**, *254*, 729.
- [10] Etayo, P.; Vidal Ferran, A. *Chem. Soc. Rev.* **2013**, *42*, 728.
- [11] Bolm, C. *Nat. Chem.* **2009**, *1*, 420.
- [12] Morris, R. H. *Chem. Soc. Rev.* **2009**, *38*, 2282.
- [13] Junge, K.; Schroeder, K.; Beller, M. *Chem. Commun.* **2011**, *47*, 4849.
- [14] Darwish, M.; Wills, M. *Catal. Sci. Technol.* **2012**, *2*, 243.
- [15] Gopalaiah, K. *Chem. Rev.* **2013**, *113*, 3248.
- [16] Morris, R. H. *Acc. Chem. Res.* **2015**, *48*, 1494.
- [17] Li, Y.-Y.; Yu, S.-L.; Shen, W.-Y.; Gao, J.-X. *Acc. Chem. Res.* **2015**, *48*, 2587.
- [18] Chen, J.-S.; Chen, L.-L.; Xing, Y.; Chen, G.; Shen, W.-Y.; Dong, Z.-R.; Li, Y.-Y.; Gao, J.-X. *Acta Chim. Sinica* **2004**, *62*, 1745 (in Chinese)
(陈建珊, 陈玲玲, 邢雁, 陈贵, 沈伟艺, 董振荣, 李岩云, 高景星, 化学学报, **2004**, *62*, 1745.)
- [19] Sui-Seng, C.; Freutel, F.; Lough, A. J.; Morris, R. H. *Angew. Chem., Int. Ed.* **2008**, *47*, 940.
- [20] Mikhailine, A. A.; Lough, A. J.; Morris, R. H. *J. Am. Chem. Soc.* **2009**, *131*, 1394.
- [21] Meyer, N.; Lough, A. J.; Morris, R. H. *Chem. Eur. J.* **2009**, *15*, 5605.
- [22] Lagaditis, P. O.; Lough, A. J.; Morris, R. H. *J. Am. Chem. Soc.* **2011**, *133*, 9662.
- [23] Sues, P. E.; Lough, A. J.; Morris, R. H. *Organometallics* **2011**, *30*, 4418.
- [24] Mikhailine, A. A.; Maishan, M. I.; Lough, A. J.; Morris, R. H. *J. Am. Chem. Soc.* **2012**, *134*, 12266.
- [25] Mikhailine, A. A.; Maishan, M. I.; Morris, R. H. *Org. Lett.* **2012**, *14*, 4638.
- [26] Sonnenberg, J. F.; Coombs, N.; Dube, P. A.; Morris, R. H. *J. Am. Chem. Soc.* **2012**, *134*, 5893.
- [27] Zuo, W.; Lough, A. J.; Li, Y. F.; Morris, R. H. *Science* **2013**, *342*, 1080.
- [28] Yu, S.-L.; Shen, W.-Y.; Li, Y.-Y.; Dong, Z.-R.; Xu, Y.-Q.; Li, Q.; Zhang, J.-N.; Gao, J.-X. *Adv. Synth. Catal.* **2012**, *354*, 818.
- [29] Li, Y.-Y.; Yu, S.-L.; Wu, X.-F.; Xiao, J.-L.; Shen, W.-Y.; Dong, Z.-R.; Gao, J.-X. *J. Am. Chem. Soc.* **2014**, *136*, 4031.
- [30] Bigler, R.; Huber, R.; Mezzetti, A. *Angew. Chem., Int. Ed.* **2015**, *54*, 5171.
- [31] Kostas, I. D. *Curr. Org. Synth.* **2008**, *5*, 227.
- [32] Xu, Y.-Q.; Yu, S.-L.; Li, Y.-Y.; Dong, Z.-R.; Gao, J.-X. *Chin. Chem. Lett.* **2013**, *24*, 527.

(Lu, Y.)