



دانشگاه شهردار
۱۳۵۳_۱۹۷۴

چاپ اول

شیمی سبز در سنتزهای شیمیایی

تألیف:
انتصار حسن

ترجمه:
دکتر زبیلا خدائی قشلاق
استاد دار دانشگاه جامع علمی کاربردی
دکتر نصرت‌الله محمودی
استاد دانشکده علوم پایه دانشگاه گیلان

مرکز نشر دانشگاه گیلان

شیمی سبز در سنتزهای شیمیایی

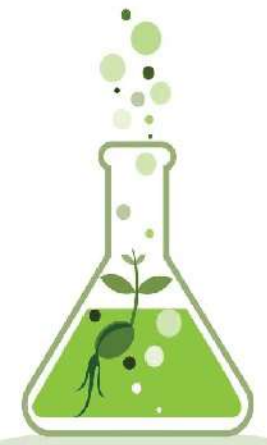
Green Chemistry in Chemical Syntheses

By:
Entesar Hassan

Translated by:
Ziba Khodae Gheshlagh, Ph. D
Nosratallah Mahmoodi, Ph. D

University of Guilan Press

شیمی سبز که شیمی پاک یا شیمی بی خطر نیز نامیده می‌شود، روشی برای کاهش یا حذف آلودگی محیط زیست و مواد پرخطر از زندگی انسان است. شیمی سبز تلاش می‌کند تا مجموعه‌ای از اصول پایه‌ای را در تولید و استفاده از محصولات شیمیایی واحد شرایط به کار گیرد و چهره زیبا و مزایای اقتصادی شیمی را آشکار کند. شیمی سبز مدل و سبکی است که با کاهش مصرف حلال، پایین آوردن تعداد مراحل عمل آوری، کاهش هرزبینه‌های مواد و انرژی تولید و افزایش اثربخشی فرایندها، آینده را به چالش می‌کشد. جهت کاهش آلودگی و پسماندها، دسترسی به بازده بالای تولیدات در زمان‌های کوتاه و با ابزارهای ارزان قیمت و در دسترس، شیمی سبز باید در سنتزهای آلى استفاده شود. در سنتزهای شیمیایی سبز؛ فرایندها با واکنشگرهای در دسترس سبز، دوستدار طبیعت و ارزان قیمت طراحی می‌شوند. سلامت انسان و شکوفایی اقتصادی از طریق شیمی سبز حاصل می‌شود.



ISBN: 978-600-153-308-2



شیمی سبز در سنتزهای شیمیایی

تألیف:

انتصار حسن

ترجمه:

دکتر زیبا خدائی قشلاق

استادیار دانشگاه جامع علمی کاربردی

دکتر نصرت‌الله محمودی

استاد دانشکده علوم پایه دانشگاه گیلان

مرکز نشر دانشگاه گیلان

۱۴۰۲



شابک: ۲-۳۰۸-۶۰۰-۱۵۳-۹۷۸

سشناسه	: حسن، انتصار Hassan, Entesar
عنوان و نام پدیدآور	: شیمی سبز در سنتزهای شیمیایی / تالیف انتصار حسن؛ ترجمه زیبا خدائی‌قشلاق، نصرت‌الله محمودی؛ ویراستار علمی متوجبر ماقانی؛ ویراستار ادبی فرشته گلچین‌راد.
مشخصات نشر	: رشت: دانشگاه گیلان، مرکز نشر، ۱۴۰۲.
مشخصات ظاهری	: خ. ۱۴۴ ص.: مصور.
شابک	: ۹۷۸-۶۰۰-۱۵۳-۳۰۸-۲
وضعیت فهرست نویسی	: فیبا
یادداشت	: عنوان اصلی: Green chemistry in chemical syntheses, 2015
یادداشت	: کتابنامه: ص. ۱۲۳ - ۱۴۴
موضوع	: شیمی سبز
	Green chemistry
	ترکیبات حلقه‌ای
	Cyclic compounds
	دی‌هیدروپیریدین -- سنتز
	Dihydropyridine -- Synthesis
شناسه افزوده	: خدائی‌قشلاق، زیبا، ۱۳۵۴، مترجم
شناسه افزوده	: محمودی، نصرت‌الله، ۱۳۳۲، مترجم
شناسه افزوده	: ماقانی، متوجبر، ۱۳۳۱، ویراستار
شناسه افزوده	: دانشگاه گیلان
ردہ بندی کنگره	: TP۱۵۵/۲
ردہ بندی دیوبی	: ۶۶۰

مرکز نشر دانشگاه گیلان

عنوان کتاب	:	شیمی سبز در سنتزهای شیمیایی
مؤلف	:	انتصار حسن
متجمان	:	دکتر زیبا خدائی‌قشلاق، دکتر نصرت‌الله محمودی
ویراستار علمی	:	دکتر متوجبر ماقانی
ویراستار ادبی	:	فرشته گلچین‌راد
نوبت چاپ	:	۱۴۰۲
ناشر	:	مرکز نشر دانشگاه گیلان
شمارگان	:	۱۰۰۰ جلد

* هر گونه چاپ و تکثیر صرفاً در اختیار مرکز نشر دانشگاه گیلان است.

فهرست مطالب

عنوان	
	صفحه
۱ مقدمه	۱
دوازده اصل شیمی سبز دوازده	۲
کاتالیزوری کردن در شیمی سبز کاتالیزوری	۳
فصل اول: سنتز حلقه‌های هتروسیکلی	
۱-۱- سنتز پیریمیدین‌ها ۱-۱	۸
۱-۱-۱- سنتز دی هیدرو پیریمیدین ۱-۱-۱	۸
۱-۱-۱-۱- سنتز پیریدوپیریمیدین‌های حلقوی با ساختارهای متنوع ۱-۱-۱-۱	۹
۱-۱-۱-۲- سنتز مشتقات پیریمیدین با فراصوت ۱-۱-۱-۲	۱۰
۱-۱-۱-۳- سنتز پیریمیدین تیازولیدین-۴- اون‌های جدید ۱-۱-۱-۳	۱۰
۱-۱-۱-۴- سنتز پیریمیدین تیازولیدین-۴- اون‌های آنالوگ ۱-۱-۱-۴	۱۱
۱-۱-۱-۵- سنتز تراهیدروپیریمیدین‌های چند استخلافی ۱-۱-۱-۵	۱۱
۱-۱-۱-۶- سنتز بنزو دی آزین ۱-۱-۱-۶	۱۱
۱-۱-۱-۷- سنتز فیشر ایندول پاک ۱-۱-۱-۷	۱۲
۱-۱-۱-۸- سنتز کینوکسالینون ۱-۱-۱-۸	۱۲
۱-۱-۱-۹- تهیه تری آزول‌های جوش خورده ۱-۱-۱-۹	۱۳
۱-۱-۱-۱۰- سنتز کرومانت ۱-۱-۱-۱۰	۱۳
۱-۱-۱-۱۱- تراکم پچمان برای تهیه کومارین (سنتز ۷-هیدروکسی-۴-متیل کومارین در حالت جامد و در مجاورت کاتالیزور خاک رس) ۱-۱-۱-۱۱	۱۳
۱-۱-۱-۱۲- سنتز عملی ۵-آمینو-۶-کلرو کرومانت-۸-کربوکسیلیک اسید ۱-۱-۱-۱۲	۱۵
۱-۱-۱-۱۳- سنتز ۲-آمینو-۵،۸،۷،۶-تراهیدرو-۴-H-کرومانت-۳-کربونیتریل ۱-۱-۱-۱۳	۱۵
۱-۱-۱-۱۴- سنتز کومارین‌های جایگزین شده در موقعیت-۴ ۱-۱-۱-۱۴	۱۶
۱-۱-۱-۱۵- سنتز ۲-فنیل/۲-استیریل کرومون ۱-۱-۱-۱۵	۱۷
۱-۱-۱-۱۶- سنتز یک-مرحله‌ای ۲-آمینو-۴H-کرومون‌های مختلف ۱-۱-۱-۱۶	۱۷
۱-۱-۱-۱۷- سنتز ۱،۲-دی فنیل-۲،۳-دی هیدرو-۱H-پیریدین-۴-اون ۱-۱-۱-۱۷	۱۸

الف

-۱- سنتز ۴-(بنزیلیدن جایگزین شده-۲-فنیل-۱-۵-فنیل تیازول-۲-ایل)-H-۱-ایمیدازول-	
۱۸ اون.....(۴H)۵	
۱۹ سنتز تیازول	۱
-۱۰- سنتز یک-مرحله‌ای ۲-آریل بنزوتیازول در حلال سبز گلیسرول	۱۹
-۱۱- سنتز اتیل-۴-متیل تیازول-۵-کربوکسیلات‌های استخلافی در موقعیت ۲	۲۰
-۱۲- سنتز بنزایمیدازول‌ها، بنزاگرازول‌ها و بنزو تیازول‌ها	۲۰
-۱۳- واکنش هانش برای سنتز هتروسیکل‌ها	۲۱
-۱۴- سنتز مشتقات ایندازول	۲۱
-۱۵- سنتز ایندول-NH-آلکیل دار شده	۲۲
-۱۶- سنتز ۴'-(آریل متیلن) بیس (H-پیرازول-۵-ال)‌ها	۲۲
-۱۷- سنتز ۲-آمینو-۳-دی کربونیتریل-۶-سولفانیل پیریدین‌ها	۲۳
-۱۸- سنتز مشتقات دی هیدروکینولین	۲۳
-۱۹- سنتز مشتقات جدید اسپاپیرو ایزواکسازولیدین	۲۴
-۲۰- سنتز بنزو تیازپین‌ها	۲۴
-۲۱- سنتز پیرازول‌ها با استفاده از کاتالیزور Amberlyst-70	۲۵
-۲۲- سنتز ۱-آلکیل- و ۱-آریل-۳،۲،۱-تری آزول‌ها	۲۶
-۲۳- سنتز مشتقات ۴-نیترو-N-جایگزین شده-۱،۸-نفتالیمید	۲۶
-۲۴- سنتز ۳-آمینو-H-۱-پیرازول‌ها	۲۷
-۲۵- سنتز ۱-آریل-۳H،۱H-تیازولو[۴،۳-آلفا]بنزایمیدازول	۲۷
-۲۶- سنتز ترکیبات ۲-دی هیدرو-(4H) کینازولینون	۲۷
-۲۷- سنتز ترکیبات مختلف [۳،۱]اگرازین	۲۸
-۲۸- سنتز مشتقات ۳،۲،۱-تری آزول و ۴-آمینو-۵-سیانوبیرازول جایگزین شده در موقعیت ۲	۲۹
-۲۹- سنتز ۴،۳،۱-اگرا دی آزول‌های دارای استخلاف-۵،۲	۳۰
-۳۰- سنتز پیرول‌های با تعداد استخلاف زیاد	۳۰

۳۱-۱	- سنتز یک- مرحله‌ای دی هیدروپیریدین‌های غیرمتقارن	۳۰
۳۲-۱	- سنتز ۱۲-آلکیل یا آریل-۸،۹،۱۰،۱۲-تراهیدروبنزو[۶]زنتن-۱۱-اون‌ها	۳۱
۳۳-۱	- سنتز ۲،۴،۵-تری آریل ایمیدازول‌ها	۳۱
۳۴-۱	- سنتز مشتقات ۲-پیرازولین	۳۲
۳۵-۱	- سنتز آکریدین استخلاف شده در موقعیت ۹-برنتسن	۳۲
۳۶-۱	- شیمی فرایند سبز در صنعت دارویی	۳۳
۳۷-۱	- سنتز مشتقات ۱،۵-بنزو تیازپین و [۱،۳،۴]تیبا دی آزپین	۳۳
۳۸-۱	- واکنش‌های شیمیایی انتخابی در دی اکسید کربن فوق بحرانی، آب و مایعات یونی	۳۴
۳۹-۱	- سنتز پلی هیدرو کینولین‌ها	۳۵
۴۰-۱	- سنتز دی هیدروپیریدین‌های هاش	۳۵
۴۱-۱	- سنتز پیرازین	۳۶
۴۲-۱	- سنتز آریل-۱۴H-دی بنزو[۱،۳]زنتن‌ها	۳۶

فصل دوم: واکنش‌های حلقه‌های هتروسیکلی

۱-۲	- جابجایی‌های آریل هالید استتابورن	۳۸
۲-۲	- واکنش‌های ایندول	۳۸
۲-۲-۱	- افزایش سرعت مؤثر	۳۸
۲-۲-۲	- واکنش‌های ایندول های مختلف با تراهیدروایزوکینولین‌ها	۳۸
۲-۲-۳	- واکنش ایندول دیون با پیرازولون	۳۹
۲-۲-۴	- واکنش ایندول با آلدئیدها	۴۰
۲-۲-۵	- واکنش ایندول با کتون‌ها	۴۱
۲-۲-۶	- واکنش ایندول های استخلافدار با استات آمونیوم	۴۲
۲-۲-۷	- آلکیل دار کردن ایندول-۳-کربوکسالدهید	۴۲
۲-۳-۱	- واکنش‌های ایزوکینولین و کینولین	۴۳
۲-۳-۲	- واکنش تراهیدروایزوکینولین‌ها با مالونات‌ها	۴۳
۲-۳-۲	- توسعه روش سریع	۴۳

۴۴	-۳-۳-۲- واکنش مشتقات کینولین با تری اتیل فسفیت.....
۴۴	-۴-۲- واکنش‌های کومارین
۴۴	-۱-۴-۲- واکنش ۴-هیدروکسی کومارین با آلدھیدهای آروماتیک.....
۴۵	-۲-۴-۲- تابش‌دهی نوری کومارین‌ها
۴۵	-۳-۴-۲- واکنش کومارین با فرمالدھید و مورفولین
۴۶	-۵-۲- واکنش‌های بدون-حال
۴۷	-۶-۲- توالی‌های چندمرحله‌ای/یک مرحله‌ای
۴۷	-۷-۲- واکنش ۱-فنیل پیرولیدین با نیترومتان
۴۷	-۸-۲- واکنش ۴،۲-تیازولیدین دیون‌ها با آلدھیدها
۴۸	-۹-۲- حلقه‌زایی ۳،۱-دوقطبی دوتایی و یک-مرحله‌ای آزین‌ها.....
۴۸	-۱۰-۲- واکنش پیرازول با آلدھیدهای آروماتیک
۴۹	-۱۱-۲- کاهش آلدھیدها.....
۴۹	-۱۲-۲- حلقوی شدن آمینواستیریل ایزوگزارزول‌ها
۵۰	-۱۳-۲- واکنش پیرول با بنزآلدھید.....
۵۰	-۱۴-۲- واکنش ۳،۵-بیس(E)-آریل متیلیدن[اتراهیدرو-۴(H)-پیریدینون‌ها با مالونو نیتریل
۵۱	-۱۵-۲- واکنش ۲-آستیل-۳-۵-دی متیل-۶-بنزوئیل بنزودی فوران با آلدھیدهای آروماتیک / هتروآروماتیک
۵۱	-۱۶-۲- پلیمر شدن (بسپارش)
۵۲	-۱۷-۲- واکنش تیازول با آمین‌ها
۵۲	-۱۸-۲- واکنش پیپریدین با تیو سمی کاربازید
۵۳	-۱۹-۲- واکنش چند جزئی/یک-ظرفی
۵۳	-۲۰-۲- واکنش‌های آنژیمی مشتقات تیوفن
۵۴	-۲۱-۲- واکنش ۳-آمینو-۵-متیل ایزوگزارزول با سالیسیل آلدھید
۵۴	-۲۲-۲- واکنش ایزونیکوتینیک اسید هیدرازید با آلدھیدها

۲۳-۲- واکنش مشتقات آکریدین با سدیم ۳-برومو پروپان سولفونات ۵۵

فصل سوم: سنتز حلقه‌های آروماتیک

۱-۱- سنتز بنزیل آمین (محافظت‌زدایی ملایم‌تر فتالیمید).....	۵۸
۱-۲- سنتز آلدھیدهای آروماتیک.....	۵۸
۱-۳- سنتز اسید بنزوئیک.....	۵۸
۱-۴- سنتز ایبوپروفن	۵۹
۱-۵- سنتز ناپروکسن.....	۶۰
۱-۶- سنتز آنیلیدها.....	۶۰
۱-۷- سنتز BTAs کایرال.....	۶۱
۱-۸- سنتز رنگ‌های آزو	۶۱
۱-۹- سنتز سبز ۱،۳-دین‌ها.....	۶۲
۱-۱۰- سنتز آلکن‌ها.....	۶۲
۱-۱۱- سنتز بدون حلال ترکیبات آروماتیک چند استخلافی.....	۶۳
۱-۱۲- سنتز آلدھیدهای آروماتیک.....	۶۴
۱-۱۳- حلقه‌زایی سه‌تایی [۲+۲+۲] بین‌مولکولی آلکین‌ها	۶۴
۱-۱۴- سنتز منو و دی استرها.....	۶۵
۱-۱۵- سنتز مشتقات آنراکینون.....	۶۵

فصل چهارم: واکنش‌های حلقه‌های آروماتیک

۴-۱- آلکیل دار شدن.....	۶۸
۴-۲- آستیل دار کردن آمین‌های نوع اول	۶۸
۴-۳- تراکم آلدولی کاتالیز شده با باز.....	۶۹
۴-۴- افزایش هالوژن به پیوند دوگانه کربن-کربن (بروم دار کردن ترانس-استیلین)	۷۱
۴-۵- واکنش نوازی (نوازی بنزیل بنزیلیک اسید).....	۷۲
۴-۶- واکنش‌های آلدھیدهای آروماتیک	۷۳
۴-۷- تراکم بنزوئین کاتالیز شده با کوانزیم	۷۳

۴-۶-۲- و اکنش آلدھیدهای آروماتیک با متیلن های فعال	۷۴
۴-۶-۳- افزایش آلدولی نامتقارن	۷۵
۴-۶-۴- و اکنش آلدھیدهای آروماتیک با نیترو آلکان ها	۷۵
۴-۶-۵- و اکنش آلدھیدهای آروماتیک با آمین ها	۷۶
۴-۶-۶- و اکنش آلدئیدها با هیدرازیدهای آروماتیک	۷۶
۴-۶-۷- آمین دار کردن سریع آلدھیدهای آروماتیک	۷۷
۴-۶-۸- و اکنش های آلدئیدهای آروماتیک با کتون های آروماتیک	۷۷
۴-۶-۹- سنتز یک-ظرفی / چند جزئی	۷۸
۴-۶-۱۰- تراکم غیر-کاتالیزوری آلدھیدهای آروماتیک با آنیلین	۷۸
۴-۶-۱۱- اگراتیو استالیزه کردن آلدھیدها	۷۹
۴-۶-۱۲- و اکنش آلدھیدهای آروماتیک با سیکلوآلکانون ها	۷۹
۴-۶-۱۳- و اکنش آلدھیدهای آروماتیک با دی آکیل فسفیت ها تحت شرایط ریزموج	۷۹
۴-۷-۱- و اکنش جانشینی الکترون دوستی آروماتیک (نیترودار کردن فنول)	۸۰
۴-۷-۲- و اکنش جفت شدن رادیکالی	۸۱
۴-۷-۳- پگیلاسیون منادیول و پودوفیلو توکسین	۸۲
۴-۷-۴- و اکنش فنول ها با دی اتیل کربنات	۸۲
۴-۷-۵- روپکرد سیز در طراحی دارو	۸۳
۴-۷-۶- و اکنش فنول ها با فرمالدھید و آمین ها	۸۳
۴-۷-۷-۱- و اکنش فنول ها با اکسید کننده ها	۸۴
۴-۷-۷-۲- و اکنش یک-ظرفی / چند جزئی	۸۴
۴-۷-۹- حفاظت/ حفاظت زدایی O-BoC از ساختارهای فنولی مختلف	۸۵
۴-۸-۱- و اکنش های کتون های آروماتیک	۸۶
۴-۸-۲- و اکنش فتوشیمیابی سیز	۸۶
۴-۸-۲-۱- و اکنش یک-ظرفی / چند جزئی	۸۶

۸۷	- بروم دار کردن کتون‌ها ۳-۸-۴
۸۷	- واکنش آلفا-هالوکتون‌ها با سدیم الکیل/آریل سولفینات‌ها ۴-۸-۴
۸۸	- واکنش‌های کربوکسیلیک اسیدهای آروماتیک ۹-۴
۸۸	- واکنش کربوکسیلیک اسیدها با ترکیبات دو عاملی ۱-۹-۴
۸۸	- تشکیل کمپلکس‌ها ۲-۹-۴
۸۹	- متیل استردار کردن کربوکسیلیک اسیدها ۳-۹-۴
۹۰	- برم‌دار کردن اسید سینامیک ۴-۹-۴
۹۰	- واکنش جانشینی الکترون‌دوستی آروماتیک ۱۰-۴
۹۱	- واکنش نوازی پیناکول پیناکولون ۱۱-۴
۹۲	- واکنش نوازی (نوازی دی آزوامینوبنزن به پارا-آمینوازوینزن) ۱۲-۴
۹۳	- آسیل دار شدن فریدل-کرافتس کاتالیز شده با زئولیت ۱۳-۴
۹۴	- آلکینیدار کردن آمین‌ها با کاتالیزور مس ۱۴-۴
۹۴	- آریل دار کردن الفین‌ها با آریل هالیدها در مجاورت کاتالیزور پالادیم ۱۵-۴
۹۴	- واکنش‌های انانتیوگزین کربونیلن کاتالیز شده با $\{[(R)\text{-BINAP}]\text{Pd}\}(\text{SbF}_6)_2$ ۱۶-۴
۹۵	- واکنش بنزیل کلرید با تیو اوره ۱۷-۴
۹۵	- واکنش‌های تیو فنول ۱۸-۴
۹۶	- نوازی بیکر-ونکاتارامان در فاز جامد ۱۹-۴
۹۶	- واکنش‌های آمین‌های آروماتیک ۲۰-۴
۹۶	- واکنش‌های آمین‌های آروماتیک با آلیل برومید ۱-۲۰-۴
۹۶	- واکنش ۲-آمینوبنزونیتریل‌ها با دی‌اسید کربن ۲-۲۰-۴
۹۷	- واکنش چند-مرحله‌ای آنترائیل آمید ۲۱-۴
۹۷	- هیدروژن دار شدن انتقالی مواد آلی با کاتالیزور پالادیوم ۲۲-۴
۹۸	- آبگیری آلدوكسیم‌ها به نیتریل‌ها و الكل‌ها به آلكن‌ها ۲۳-۴
۹۸	- واکنش دیزل-آلدر در اتائل آبی ۲۴-۴

فصل پنجم: متفرقه

- ۱-۵- سنتز بیس نورآلدهید ۱۰۰
۲-۵- واکنش‌های ویتیگ معکوس ۱۰۰
۳-۵- واکنش افزایش مزدوج ۴،۱ در محیط آبی ۱۰۱
۴-۵- واکنش دی کربوکسیلیک اسیدها با دی آمین‌ها ۱۰۱
۵-۵- آبگیری الكل ها به آلانکنها ۱۰۲
۶-۵- سنتز ایمیدهای N-جایگزین شده و احیای شیمی گزین پیوند دوگانه کربن-کربن ۱۰۲
۷-۵- موفقیت در باز کردن اپوکسید بدون-اسید لوپیس ۱۰۳
۸-۵- واکنش حلقه‌زایی [۲+۴] (واکنش دیلز-آلدر بین فوران و اسید مالئیک) ۱۰۴
۹-۵- واکنش اکسایش سبز (سنتز آدیپیک اسید) ۱۰۵
۱۰-۵- واکنش تبدال استری (سنتز بیودیزل) ۱۰۶
۱۱-۵- همبسپار سازی سیکلوهگزن اکسید و دی اکسید کربن ۱۰۷
۱۲-۵- استردار شدن بدون نمک آمینو اسیدها ۱۰۹
۱۳-۵- آسیل دار کردن آمین‌ها در آب بدون کاتالیزور / سورفتانت ۱۱۰
۱۴-۵- واکنش‌های آلدول نامتقارن ۱۱۰
۱۵-۵- ایزومری شدن حلقوی ۶-این‌ها در مجاورت کاتالیزور GaCl_3 ۱۱۱
۱۶-۵- سنتز مشتقات گلیکول اوریل ۱۱۱
۱۷-۵- سنتز ایزوآمیل استات به روش سبز ۱۱۲
۱۸-۵- سنتز آمونیوم تری برومیدهای چهارتایی ۱۱۲
۱۹-۵- آمیندار کردن کاهشی آلدهیدها و کتون‌ها ۱۱۳
۲۰-۵- احیای سیترونال به سیترونالول در مجاورت پلی (متیل هیدرو) سیلوکسان ۱۱۴
۲۱-۵- سنتز مشتقات اسید گلوکورونیک و گالاكترونیک ۱۱۴
۲۲-۵- سنتز ۳،۱-بیس (۷،۴،۱-تری آزا سیکلونون-۱-ایل) هیدروکسی پروپان ۱۱۵
۲۳-۵- سنتز مشتقات بیس تیوگلیکولیک اسید متقارن جدید ۱۱۵
۲۴-۵- سنتز مشتقات گاما-آمینوفسفونات و فسفین اکسید جدید ۱۱۶

۲۵-۵- اکسایش بدون حالل با استفاده از کمپلکس پراکسید هیدروژن اوره	۱۱۶
۲۶-۵- سنتز سولفونیل آزیدها	۱۱۷
۲۷-۵- سنتز ۱۰،۲-دی کلرو-۱۲-تری کلرو متیل-۶-جایگزین شده زانتات-۱۲H-۱۲-دی بنزو	
۱۱۷-[d,g] دی اگزا فسفوسین-۶-سولفیدهای جدید	
۲۸-۵- آستیل دار کردن آمینها و تیولها	۱۱۸
۲۹-۵- واکنش هالیدها به آزیدهای آلی	۱۱۸
۳۰-۵- مسیر آسان برای محافظت N-کربوکسی بنزیل آمینها	۱۱۹
۳۱-۵- سنتز محصولات مارکونیکوف با استفاده از کربنات پتابسیم در پلی اتیلن گلیکول	۱۱۹
۳۲-۵- افزایش تیا مایکل	۱۱۹
۳۳-۵- تبدیل آلدهیدها به نیتریلها	۱۲۰
۳۴-۵- واکنش‌های دیلز-آلدر در مجاورت مقدار جزئی آب	۱۲۰
۳۵-۵- N-فرمیل دار کردن آمین‌های آروماتیک و آلیفاتیک	۱۲۱
۳۶-۵- سنتز بتا-آمینو الکل‌ها در اثر باز شدن حلقه با آمین‌ها	۱۲۱
۳۷-۵- سنتز یک-ظرفی آلفا-آمینوفسفونات‌ها	۱۲۱
۳۸-۵- آسیلدار کردن اکسیژن، گوگرد و نیتروژن (O, S و N)	۱۲۲
۳۹-۵- واکنش هنری در روش سازگار با محیط‌زیست با استفاده از کاتالیزور ایمیدازول	۱۲۲
منابع	۱۲۳

مقدمة

شیمی سبز روشی است که برای کاهش یا حذف آلودگی محیط‌زیست و مواد پرخطر که برای زندگی انسان استفاده می‌شود، شیمی سبز تلاش می‌کند تا مجموعه‌ای از اصول پایه‌ای را در تولید و استفاده از محصولات شیمیایی واجد شرایط به کار گیرد. شیمی سبز تلاش می‌کند تا چهره زیبا و مزایای اقتصادی شیمی را آشکار کند. همچنین، شیمی سبز می‌تواند شیمی پاک یا شیمی بی خطر نامیده شود. شیمی سبز مدل و سبکی است که با کاهش مصرف حلال، پایین آوردن تعداد مراحل عمل آوری، کاهش هزینه‌های مواد و انرژی تولید و با افزایش اثربخشی فرایندها، آینده را به چالش می‌کشد. جهت کاهش آلودگی و پسماندها و برای دسترسی به بازده بالای تولیدات، شیمی سبز باید در سنترهای آلی استفاده شود [۱]. در انجام سنترهای شیمیایی، باید فرایندها با واکنشگرهای در دسترس سبز که دوستدار طبیعت و ارزان قیمت نیز باشند، طراحی شوند. از نقطه نظر دیگر، ابزارهایی که در سنترهای شیمیایی استفاده می‌شود، نباید گران قیمت باشند و باید در دسترس باشند. واکنش‌ها نباید زمان زیادی طول بکشند و بازده‌ها باید نسبت‌های بالایی داشته باشند [۱]. مزایای اقتصادی شیمی سبز در صنعت لازم و ضروری است. با استفاده از شیمی سبز هزینه‌ها کاهش می‌یابند. زمانی که شرایط و قواعد شیمی سبز در صنعت پیاده می‌شود، پسماند کمتری تولید می‌شود. استفاده از شیمی سبز در صنعت میزان مصرف حلال را کاهش می‌دهد، مراحل عمل آوری را می‌کاهد، هزینه‌های انرژی مواد در ساخت و تولید را تقلیل می‌دهد و کارآیی ماده را افزایش می‌دهد. سلامت انسان و شکوفایی اقتصادی از طریق شیمی سبز حاصل می‌شود. شیمی سبز به واسطه دوازده اصل توسعه یافته است [۱ و ۲].

دوازده اصل شیمی سبز [۱]

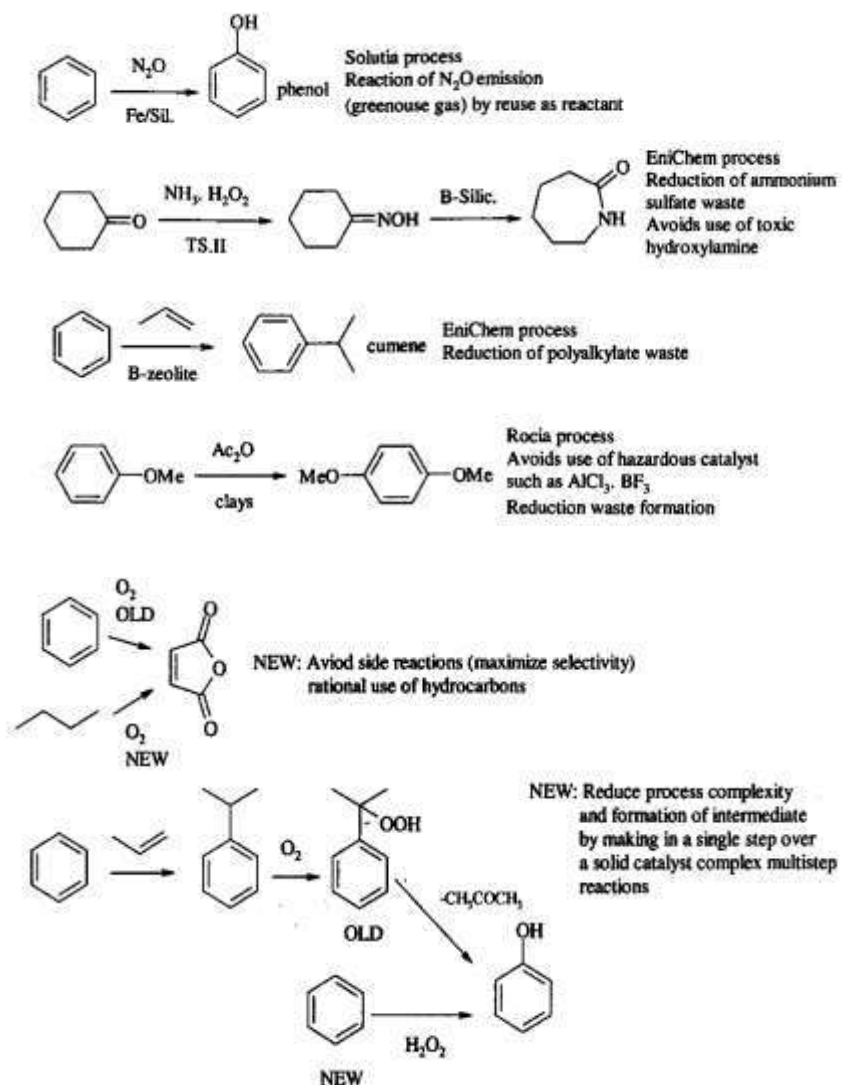
- ۱- بهتر است که از تولید پسماند جلوگیری کنیم تا اینکه بعد از تشکیل به درمان یا پاک کردن آن بپردازیم.
- ۲- روش‌های سنتری باید به گونه‌ای طراحی شوند که مشارکت تمام مواد مورد استفاده در فرایند در تبدیل به محصول نهایی به حداقل برسد.
- ۳- هر یک از روش‌های عملی و سنتری باید به گونه‌ای طراحی شوند که مواد مصرفی و تولیدی کمترین احتمال سمیت یا هیچ‌گونه سمیتی برای سلامت انسان و محیط‌زیست نداشته باشند.
- ۴- محصولات شیمیایی باید به گونه‌ای طراحی شوند که بیشترین کارایی را به همراه کاهش میزان سمیت داشته باشند.
- ۵- استفاده از مواد کمکی (مانند حلال‌ها، عوامل جداسازی و غیره) تا حد ممکن باید منع و از مواد بی‌ضرر استفاده شود.

- ۶- نیازهای انرژی باید بر مبنای محدودیت‌های محیطی و اقتصادی تنظیم شود و به حداقل برسد. روش‌های سنتزی باید تحت شرایط دما و فشار محیطی هدایت شوند.
- ۷- موارد اولیه باید قابل تولید مجدد (تجدید پذیر) باشند و از تخلیه منابع با پتانسیل فنی و اقتصادی جلوگیری شود.
- ۸- تا آنجا که ممکن است از مشتق سازی‌های (فرعی سازی) غیرضروری (مانند؛ مسدود کردن گروه‌ها، محافظت/محافظت زدایی، اصلاح موقتی فیزیکی/شیمیایی فرایندها) اجتناب شود.
- ۹- واکنشگرهای کاتالیزوری (تا حد ممکن انتخابی) نسبت به واکنشگرهای استوکیومتری برترند.
- ۱۰- محصولات شیمیایی باید به نحوی طراحی شوند که در پایان عملکرد، در محیط‌زیست مقاوم نباشند و به فرآوردهای تخریبی بی‌ضرر شکسته شوند.
- ۱۱- روش‌های تجزیه‌ای نیاز به توسعه بیشتر دارند تا کنترل و نظارت بر فرایندها بهنگام و قبل از تشکیل مواد خطرناک انجام گیرد.
- ۱۲- مواد و شکل‌هایی از ماده که در واکنش‌های شیمیایی استفاده می‌شوند باید به نحوی انتخاب شوند که احتمال حوادث شیمیایی شامل؛ نشت، انفجار و آتش‌سوزی به حداقل برسد.

کاتالیزوری کردن^۱ در شیمی سبز

کاتالیزوری کردن بخش خیلی مهمی در رسیدن به اهداف شیمی سبز است. ارتباط بین کاتالیزوری کردن و شیمی سبز از طریق مثال‌های زیر بحث و تشریح می‌شود [۳].

1 - Catalysis



مقایسه‌ای از اصول شیمی سبز و اهداف کاتالیزوری کردن صنعتی در شمای زیر آمده است [۳].

در فرایندهایی که مطابق اصول شیمی سبز انجام می‌گیرند (شمای بالا، روش جدید در فرایند تهیه فوران ۲-۵، دیون)، ضمن به حداکثر رساندن انتخابگری^۱ و استفاده منطقی از هیدروکربن‌ها، از انجام واکنش‌های جانبی^۲ جلوگیری می‌شود. همچنین در فرایند تهیه فنول، پیچیدگی روند تهیه محصول و تشکیل حدواتسط از بین می‌رود و واکنش به صورت یک مرحله‌ای^۳ انجام می‌گیرد.

1 - Selectivity

2 - Side reactions

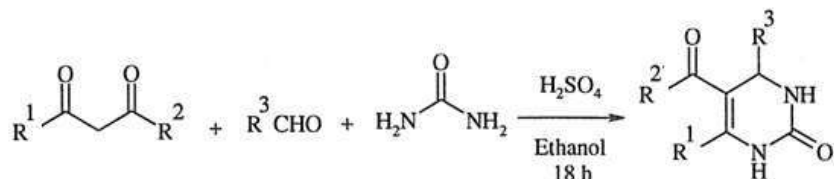
3 - Single step

فصل اول

سنتر حلقه‌های هتروسیکلی

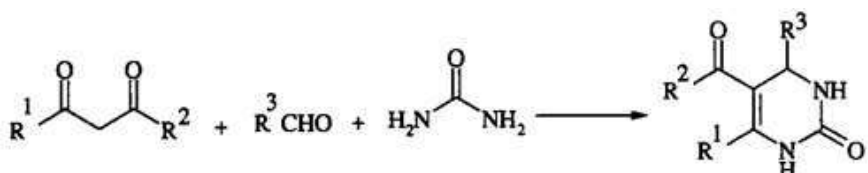
۱-۱- سنتز پیریمیدین‌ها**۱-۱-۱- سنتز دی هیدرو پیریمیدین**

ترکیب دی هیدروپیریمیدین اون از روش غیر- سبز^۲ و با استفاده از سولفوریک اسید، جداسازی با حلال^۳ و واکنش طولانی مدت قابل تهیه است (شمای ۱-۱) [۱] و [۵].



شمای ۱-۱

همچنین، دی هیدروپیریمیدین اون می‌تواند از اتیل استو استات، بنزاکلید و اوره از طرق مختلف دوستدار طبیعت^۴ تهیه شود (شمای ۲-۱) [۱۶-۴].



شمای ۲-۱

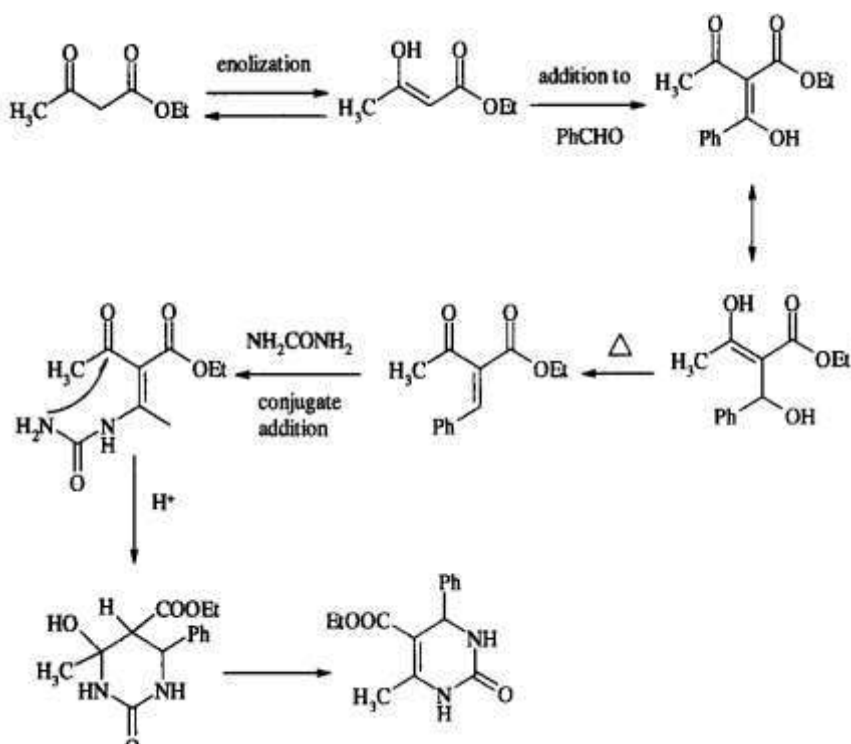
در روش‌های سبز از هیچ‌گونه حلال‌های آلی خطرناک استفاده نمی‌شود، کاتالیزو لازم نیست و واکنش سریع‌تر انجام می‌گیرد. مکانیسم در زیر تشریح می‌شود (شمای ۳-۱) [۱] و [۵].

1 - Pyrimidines

2 - Non-green

3 -Solvent workup

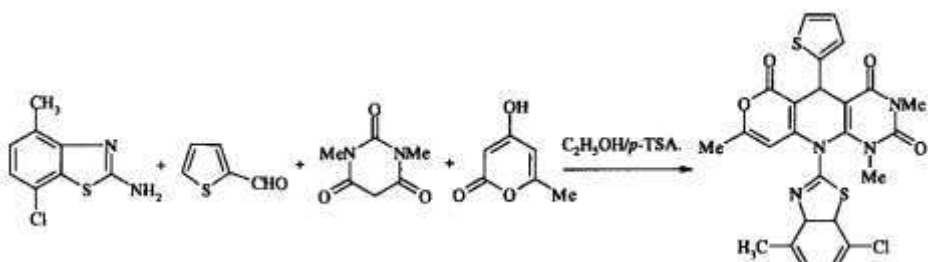
4 - Eco-friendly



شماتی ۳-۱

۲-۱-۱- سنتز پیریدوپیریمیدین‌های حلقوی^۱ با ساختارهای متنوع

واکنش چهار جزئی^۲- آمینوبنزوتیازول‌ها با تیوفن-۲-کربالدئید و ترکیبات کربنیلی در اتانول و در مجاورت یک کاتالیزور به پیریدوپیریمیدین‌های حلقوی منتهی می‌شود (شماتی ۴-۱) [۱۷].



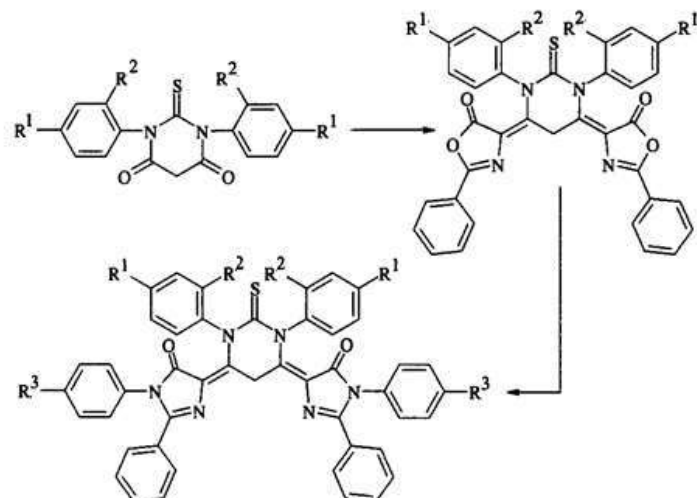
شماتی ۴-۱

1 -Annulated pyridopyrimidines

2 - Four-components reaction

۳-۱-۱- سنتز مشتقات پیریمیدین با فراصوت^۱

متراکم کردن دی هیدرو-۳،۶-(دو استخلافه) فنیل-۲-تی اکسوپیریمیدین-۴،۶(H₁,H₅) دیون با هیپوریک اسید^۲ در مجاورت آنیدرید استیک، یکسری از ترکیبات دوتایی^۳ را ایجاد می‌کند که در برخورد با آمین‌های آромاتیک و در شرایط فراصوت، دی هیدروپیریمیدین‌ها را تولید می‌کند (شمای ۵-۱) [۱۸].

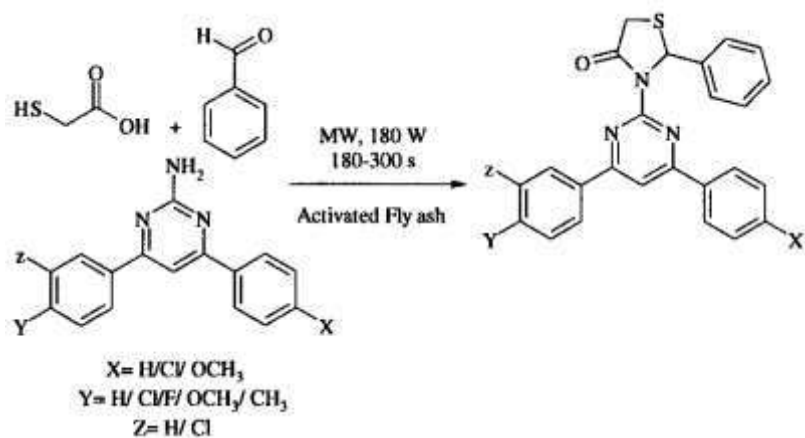


شمای ۵-۱

۴-۱-۱- سنتز پیریمیدین تیازولیدین-۴-اون‌های جدید

واکنش چند جزئی^۴ و یک- مرحله‌ای^۵ ترکیبات ۲-آمینو-۴،۶-دی آریل پیریمیدین‌ها، بنزالدئید و تیوگلیکولیک اسید تحت تابش ریزموج^۶ در مجاورت کاتالیزور فلای اش^۷ فعال ۲-فنیل-۶،۴(۳)-۶-دی آریل پیریمیدین-۲-یل) تیازولیدین-۴-اون‌ها را بدست می‌دهد (شمای ۶-۱) [۱۹].

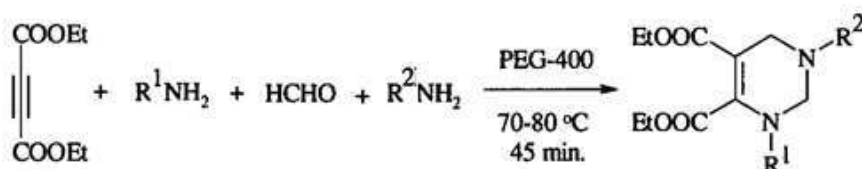
-
- 1 - Sonication
 - 2 - Hippuric acid
 - 3 - Bis-compounds
 - 4 - Multicomponent
 - 5 - One-pot
 - 6 - Microwave
 - 7 - fly ash catalyst



شما ۶-۱

۱-۱-۵- سنتز تراهیدروپیرimidین‌های چند استخلافی

۱- بنزیل-۳- فنیل-۱،۲،۳- تراهیدروپیرimidین-۴،۵- دی کربوکسیلیک اسید دی اتیل استر را می‌توان از بوت-۲- ین دیوئیک اسید دی اتیل استر، آنیلین، فرمالدئید و بنزیل آمین در مجاورت PEG 400 تهییه کرد (شما ۱-۱) [۲۰-۲۵].



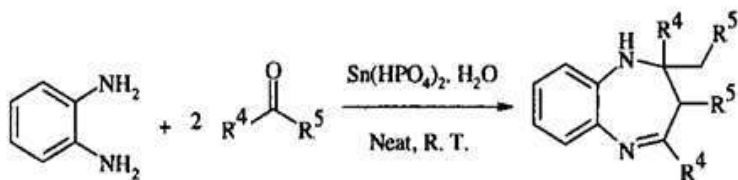
شما ۷-۱

۱-۲-۱- بنزو دی آزپین‌ها^۱

۱- بنزو دی آزپین‌ها را می‌توان از ارتو-فنیلن دی آمین و کتون‌ها در مجاورت نانو دیسک‌های هیدروژن فسفات قلع $[Sn(HPO_4)_2 \cdot H_2O]$ در شرایط بدون حلال^۲ و در دمای اتاق تهییه کرد (شما ۱-۲) [۲۷].

1 - Benzodiazepines

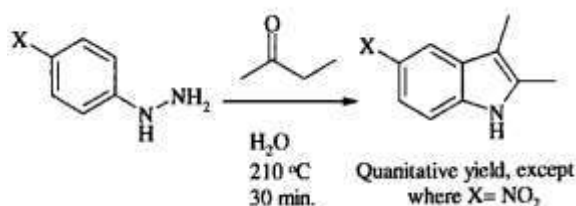
2 - Solvent free condition



شما ۸-۱

۳-۱- سنتز فیشر ایندول پاک^۱

در اثر جوشاندن فنیل هیدرازین با کتون‌ها در ۲۱۰ درجه سانتی‌گراد در آب و به مدت ۳۰ دقیقه ایندول حاصل می‌شود (شما ۹-۱) [۲۶].



شما ۹-۱

۴-۱- سنتز کینوکسالینون‌ها^۲

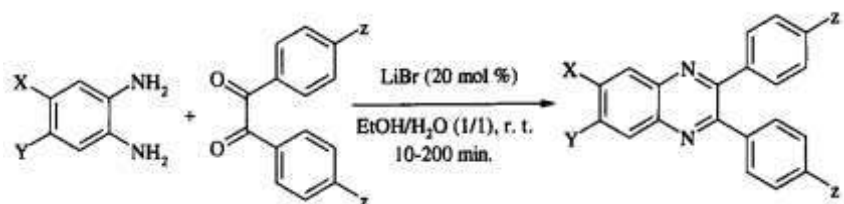
کینوکسالینون‌ها را می‌توان در یک روش متداول؛ با رفلaks داخل اتانول در طول شب سنتز کرد. در این روش بازده‌ها در حد متوسط هستند و خالص‌سازی مشکل است. کینوکسالینون‌ها همچنین می‌توانند در یک روش سبز^۳ با استفاده از ریزموج یا محیط آبی در مجاورت یک کاتالیزور به‌طور مثال؛ نانو ذره سیلیکات مغناطیسی ($\text{Fe}_3\text{O}_4@\text{SiO}_2$) / کمپلکس شیف باز از یون‌های فلزی، سدیم دو دسیل سولفات می‌سلی^۴، سلولز سولفوریک اسید، برومید لیتیم (LiBr) یا پارا-دو دسیل بنزن سولفوریک اسید (DBSA) در دمای اتاق یا ریزموج در پلی‌اتیلن گلیکول (PEG-4500) به عنوان محیط واکنش) سنتز شوند (شما ۱۰-۱) [۲۶-۴۹].

1 - Clean Fischer indole syntheses

2 - Quinoxalinones

3 - Green method

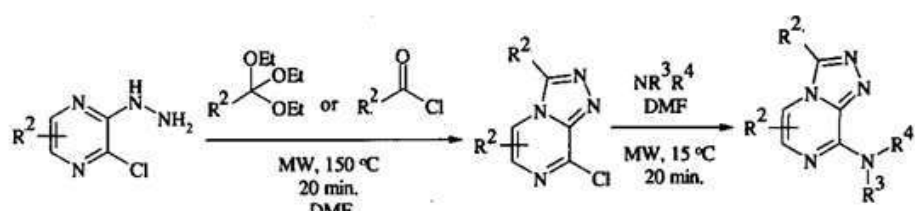
4 - Micellar



شما ۱۰-۱

۱-۵-۱- تهیه تری آزول‌های جوش خورده^۱

تری آزول جوش خورده از روش سبز و بکار بردن روش ریز موج به مدت ۲۰ دقیقه تهیه می‌شود
[شما ۱۱-۱] [۲۶].



شما ۱۱-۱

۱-۶-۱- سنتز کرومانتها^۲

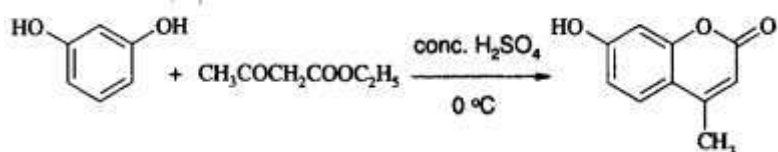
۱-۶-۱- تراکم پچمان^۳ برای تهیه کومارین (سنتز ۷-هیدروکسی-۴-متیل کومارین در
حالت جامد و در مجاورت کاتالیروز خاک رس^۴)
این سنتز را می‌توان با استفاده از ترکیب غیر-سبز اسیدسولفوریک غلیظ و خورنده انجام داد
[شما ۱۲-۱] [۵۹].

1 - Fused triazoles

2 - Chromans

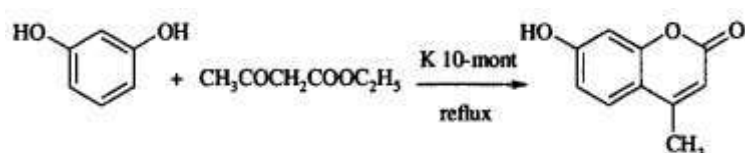
3 - Pechmann condensation

4 - Clay catalyst



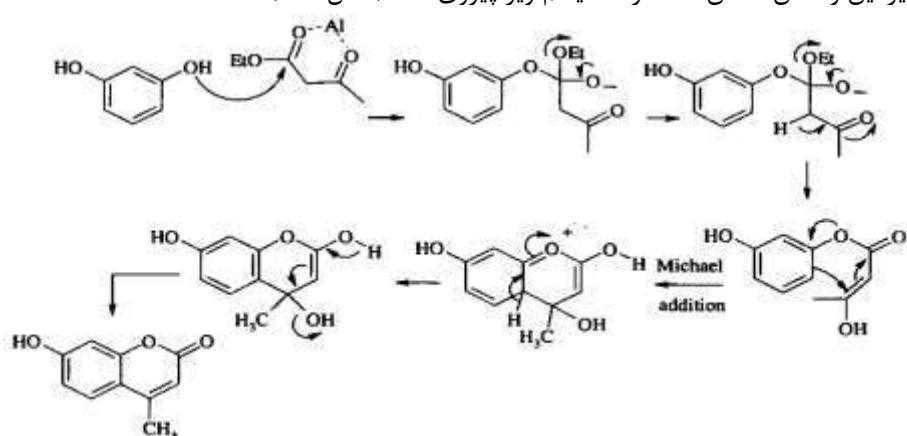
شماي ۱۲-۱

از طرف دیگر، کومارین را می‌توان بدون استفاده از اسیدسولفوریک قوی و خورنده سنتز کرد. در این روش سبز یک کاتالیزور اسید جامد، خاک رس مونت موریلونیت K10¹ به کار برد می‌شود. واکنش در حالت جامد و بدون استفاده از حلal پیش می‌رود. در این روش می‌توان کاتالیزور را مجدد استفاده کرد و زمان واکنش تا حدود زیادی کاهش می‌یابد. از حمام یخ در مدت ترکیب شدن استفاده نمی‌شود (شماي ۱۳-۱ و ۱۴-۱). [۵۹]



شماي ۱۳-۱

مسیر اين واکنش ممکن است از مکانيسم زير پيروي كند (شكل ۱-۱).

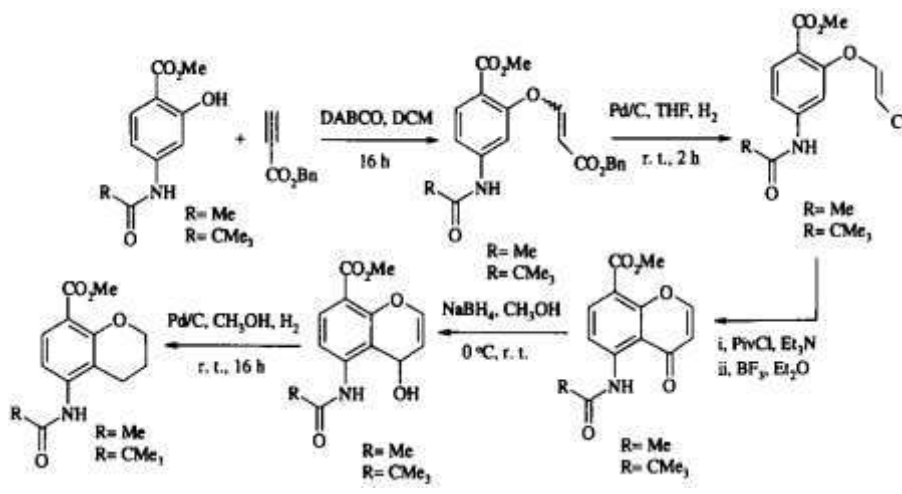


شكل ۱-۱

1 - K10 montmorillonite clay

۲-۶-۱- سنتر عملی^۱-۵-آمینو-۶-کلرو کرومأن-۸-کربوکسیلیک اسید

چندین آگونیست ۵-HT₄^۲ از ۵-قوی^۳ از ۵-آمینو-۶-کلرو کرومأن-۸-کربوکسیلیک اسید از طریق یک مسیر سنتری کارآمد و پربازده سنتر شده‌اند. در این روش از واکنش‌های سمی و خورنده اجتناب می‌شود، دمای واکنش کاهش می‌باید و تعداد مراحل برای رسیدن به ترکیب نهایی موردنظر پایین می‌آید (شمای ۱۴-۱) [۶۰-۶۳].



شمای ۱۴-۱

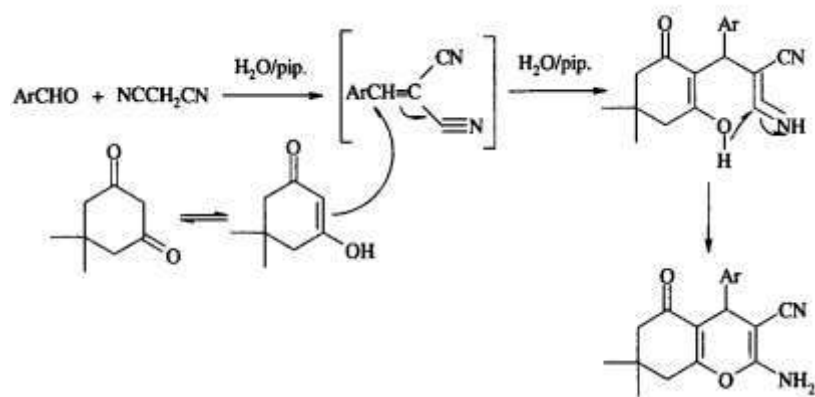
۳-۶-۱- سنتر ۲-آمینو-۵-۸,۷,۶-H-کرومأن-۳-کربونیتریل‌ها

۲-آمینو-۵-۸,۷,۶-H-کرومأن-۳-کربونیتریل‌ها از طریق واکنش سه‌جزئی مشکل از آلدئیدها، مالئونیتریل و دیمدون^۳ در آب و دمای محیط سنتر می‌شوند (شمای ۱۵-۱) [۶۴ و ۶۵].

1 - Practical synthesis

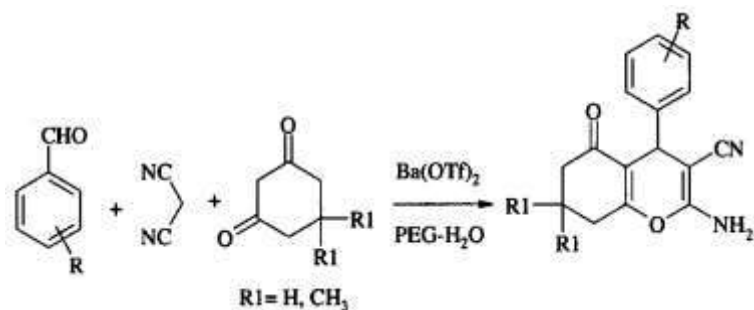
2 - 5-HT₄ agonists

3 - Dimedone



شما ۱۵-۱

از طرف دیگر ۴H-کرومون‌ها را می‌توان از طریق تراکم یک-مرحله‌ای و سه-جزئی ۱-دی‌کتون، آلدئید و مالونونیتریل با استفاده از $\text{Ba}(\text{OTf})_2^1$ به عنوان کاتالیزور در پلی‌اتیلن گلیکول-آب^۲ و در دمای اتاق تهیه کرد (شما ۱۶-۱) [۶۶].



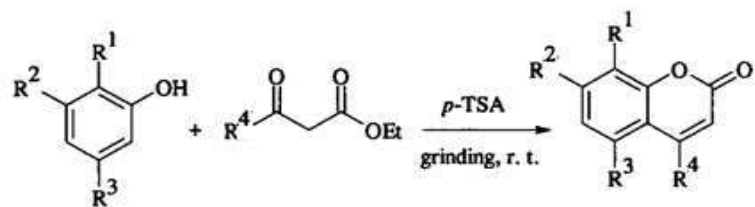
شما ۱۶-۱

۴-۶-۱- سنتز کومارین‌های جایگزین شده در موقعیت ۴
تراکم پچمان فللهای مختلف و بتا-کتو استرها تحت عمل سایش^۳ در مجاورت پارا-تولوئن سولفونیک اسید، در دمای اتاق و شرایط بدون حلal کومارین‌ها را به دست می‌دهد (شما ۱۷-۱) [۶۷].

1 - Barium trifluoromethanesulfonate

2 - PEG-water

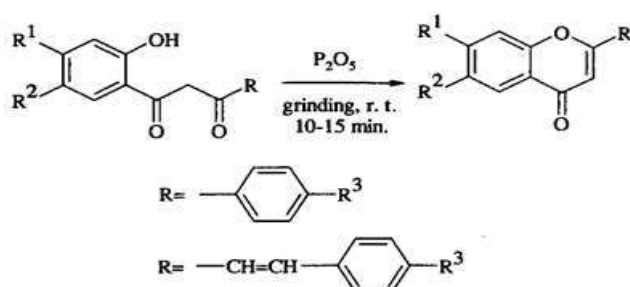
3 - Grinding



شماره ۱۷-۱

۱۷-۵-۶-۱- سنتز ۲-فنیل/۲-استیریل کرومون‌ها

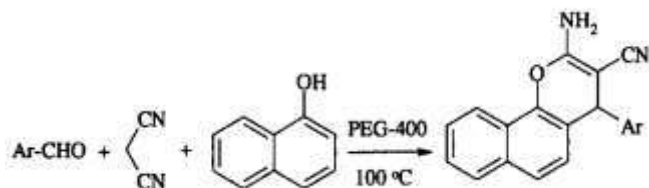
آبزدایی حلقوی ۱-(۲-هیدروکسی آریل)-۳-آریل/استیریل-۱،۳-پروپان دیون‌های متناظر با استفاده از روش سایش و تحت شرایط بدون حال، فلاون‌ها و ۲-استیریل کرومون‌ها را تولید می‌کند (شماره ۱۸-۱) [۶۸].



شماره ۱۸-۱

۱۸-۶-۶-۱- سنتز یک- مرحله‌ای ۲-آمینو-۴H-کرومون‌های مختلف

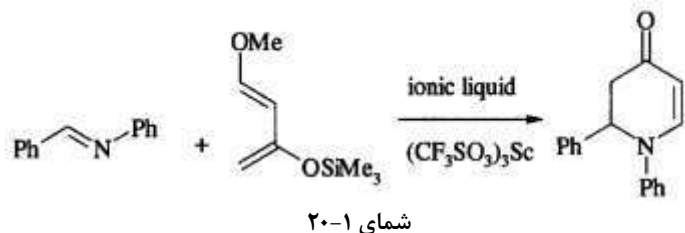
تراکم آلدئید آروماتیک، مالونونیتریل و آلفانفتول در پلی‌اتیلن گلیکول-۴۰۰ به عنوان یک محیط واکنش قابل بازیافت و سریع، ۲-آمینو-۴H-کرومون‌ها را به دست می‌دهد (شماره ۱۹-۱) [۷۰-۸۴].



شماره ۱۹-۱

۷-۱- سنتز ۲،۳-دی فنیل-۲-دی هیدرو-۱H-پیریدین-۴-اون

واکنش آزا-دیلز-آلدر^۱ در محلول‌های یونی توسعه کیتازوم^۲ و زولفیکار^۳ بررسی شد[۱۰۶]. محلول‌های یونی در تقابل با ترکیبات خطرناک و فرار آلی، غیر-فرار^۴ و غیر-قابل اشتعال^۵ هستند. روش سبز با استفاده از کاتالیزور اسید لوئیس مخصوص شده میکرو^۶ (اسکاندینیوم تری فلورو متان سولفونات) و در یک مرحله انجام می‌گیرد (شماره ۲۰-۱) [۲].



۸-۱- سنتز ۴-(بنزیلیدن جایگزین شده-۲-فنیل-۱-(۵-فنیل تیازول-۲-ایل)-۱H-ایمیدازول-۴H(۵)-اون

سنتز (E)-۴-(بنزیلیدن جایگزین شده)-۲-فنیل-۱-(۵-فنیل تیازول-۲-ایل)-۱H-ایمیدازول-۴H(۵)-اون از طریق واکنش ۵-(پیریدین-۴-ایل)-۴،۳،۱-تیادیازول-۲-آمین با (Z)-۴-(بنزیلیدن جایگزین شده)-۲-فنیل اگزازول-۴H(۵)-اون و با استفاده از دستگاه ریز موج خانگی اصلاح شده، انجام گرفته است (شماره ۲۱-۱) [۱۱۵].

1 - Aza-Diels-Alder

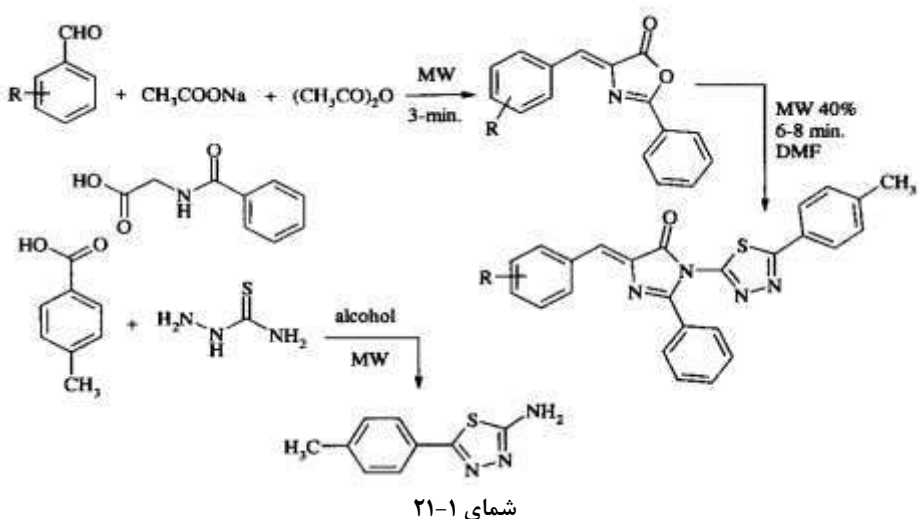
2 - Kitazume

3 - Zulfiqar

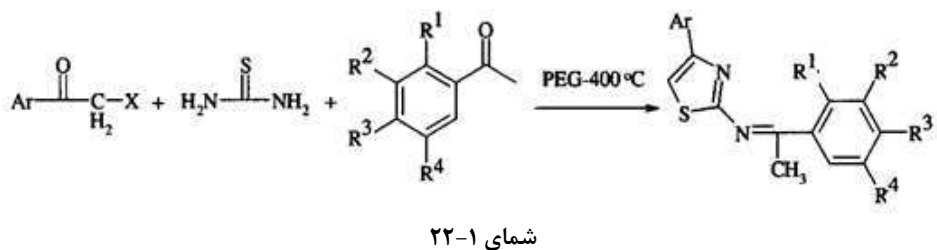
4 - Non-volatile

5 - Non-flammable

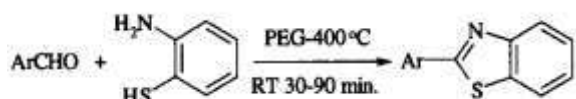
6 - Microencapsulated Lewis acid

**۹-۱- سنتز تیازول**

واکنش آلفا-هالوکتون، تیو اوره و استوفنون‌های استخلاف شده در پلی‌اتیلن گلیکول-۴۰۰ به عنوان یک حلal سبز و قابل بازیافت، مشتقان تیازول را به دست می‌دهد (شماي ۲۲-۱) [۱۱۹].

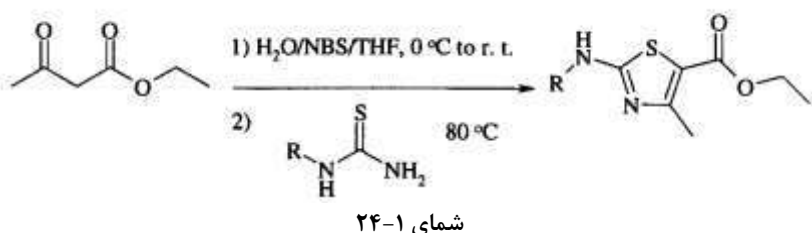
**۱۰-۱- سنتز یک-مرحله‌ای ۲-آریل بنزوتیازول در حلal سبز گلیسرول**

سنتز یک-مرحله‌ای ۲-آریل بنزوتیازول‌ها از طریق تراکم ۲-آمینوتیوفنول‌ها با آلدئیدهای آروماتیک، در دمای اتاق، تحت شرایط بدون کاتالیزور و در حلal گلیسرول انجام گرفته است [۱۲۰-۱۲۱]. از طرف دیگر بنزوتیازول‌های دارای استخلاف ۲-آریل، از تراکم حلقوی ۲-آمینوتیوفنول‌ها و آریل/هتروآریل آلدئیدهای مختلف در پلی‌اتیلن گلیکول-۴۰۰ به عنوان یک کاتالیزور و محیط واکنش، در دمای اتاق به دست می‌آیند (شماي ۲۳-۱) [۱۲۲].



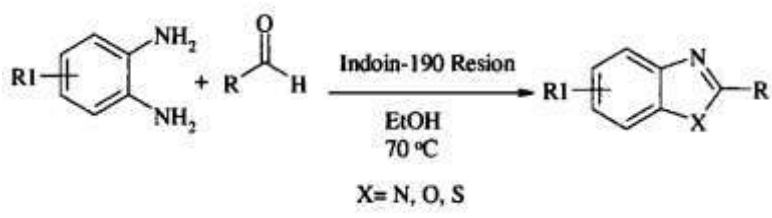
شماي ۲۳-۱

۱۱-۱- سنتز اتیل-۴-متیل تیازول-۵-کربوکسیلات‌های استخلافی در موقعیت ۲
در واکنش یک-مرحله‌ای اتیل استو استات، N-بروموسوکسینیمید و تیواوره یا مشتقات N-استخلافدار آن تحت شرایط ملایم، ترکیبات ۴-متیل تیازول-۵-کربوکسیلات دارای استخلاف در موقعیت ۲ سنتز شدند (شماي ۱ ۲۴-۱) [۱۴۴].



شماي ۲۴-۱

۱۲-۱- سنتز بنزایمیدازول‌ها، بنزاگرازول‌ها و بنزو تیازول‌ها
بنزایمیدازول‌ها، بنزاگرازول‌ها و بنزو تیازول‌ها را می‌توان از واکنش آلدئیدها با ترکیبات آمینو آромاتیک دارای استخلاف در موقعیت ارتو، در مجاورت مقادیر کاتالیزوری از رزین ایندیون ۱۹۰ و در مدت زمان کوتاه به دست آورد (شماي ۱ ۲۵-۱) [۱۴۵].

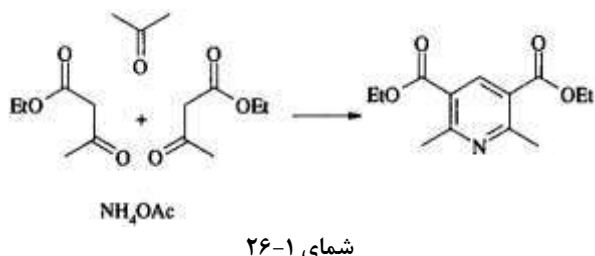


شماي ۲۵-۱

1 - Indion 190 resin

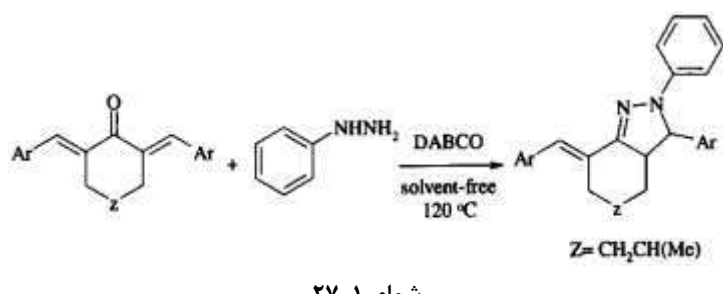
۱۳-۱ واکنش هانش^۱ برای سنتز هتروسیکل‌ها

واکنش هانش برای سنتز ترکیبات هتروسیکلی بکار می‌رود [۱۶۸-۱۷۱]. این روش یک واکنش سه‌جزئی است که در آن سه جزء با نسبت‌های ۱:۱:۲ به ترتیب، دو اکی والان از کتو استر و یک اکی والان از کتون و آمین باهم واکنش می‌دهند (شما ۱) [۱۷۲].



۱۴-۱ سنتز مشتقات ایندازول

تراکم آلدول^۲ آلدیده‌های آромاتیک مختلف با سیکلوآلکانون‌ها در هیدروکسید پتاسیم (KOH) اتانی، ترکیبات α , α' -بیس (آریلیدن جایگزین شده) سیکلوآلکانون‌ها را نتیجه می‌دهد. حلقة سازی سیکلوآلکانون‌های به دست آمده با فنیل هیدرازین در مجاورت مقادیر کاتالیزوری از دابکو^۳ (۴,۱-دی آزا بی سیکلو[۲,۲,۲] اکтан) تحت شرایط بدون حللال مشتقات ۷-بنزیلیدن-۲,۲-دی‌فنیل ۳a,۳,۴,۵,۶-هگزا هیدرو-2H-ایندازول را تولید می‌کند (شما ۱) [۲۱۲].



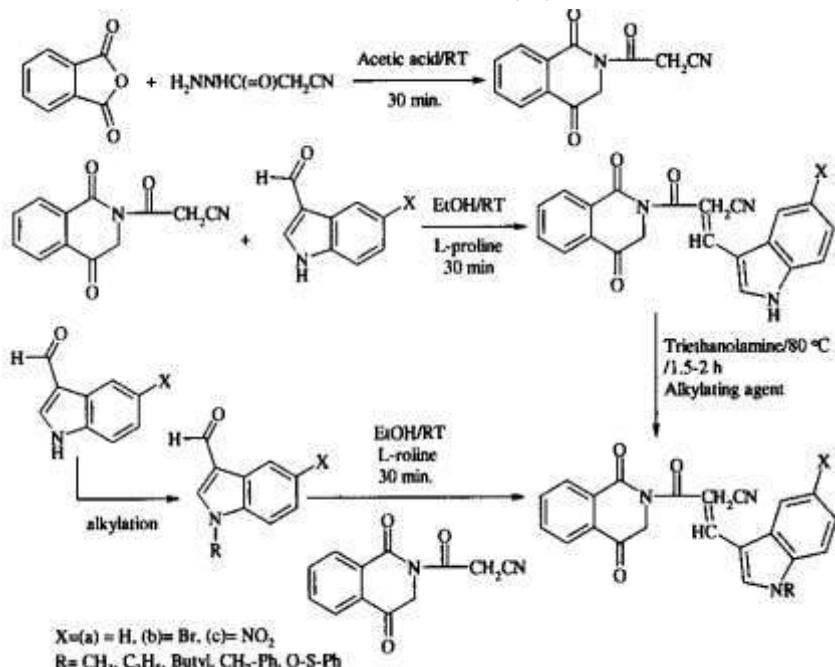
1 - Hantzsch reaction

2 - Aldol condensation

3 - DABCO

۱۵-۱- سنتز ایندول-NH-آلکیل دار شده

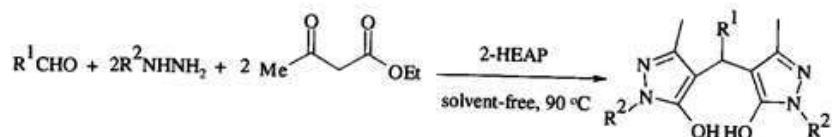
در یک روش سبز، تراکم نووناگل^۱ (۴،۳-دی اکسو-۴،۳-دی هیدروفتالازین-*H*)-۳-اکسوبروپان-نیتریل با ایندول-۳-آلدئید و سپس آلکیل دار شدن با معرفهای آلکیل دار کننده، مشتقات ایندول-NH-آلکیل دار شده را تولید می کند. از طرف دیگر، مشتقات ایندول-NH-آلکیل دار شده را می توان از آلکیل دار کردن ایندول-۳-آلدئید، سپس تراکم با ۳-دی اکسو-۴،۳-دی هیدروفتالازین-*H*-ایل-۳-اکسوبروپان نیتریل سنتز کرد (شما ۱-۲۸) [۲۱۴-۲۱۵].



۱۶-۱- سنتز ۴'-۴-(آریل متیلن) بیس (*H*-پیرازول-۵-ال)‌ها

معلوم شده است که تراکم آلدئیدهای آромاتیک، اتیل استواستات و فنیل هیدرازین/هیدرازین هیدرات کاتالیز شده با ۲-هیدروکسی اتیل آمونیوم پروپیونات، تحت شرایط بدون حلال و در یک مسیر سنتزی یک- مرحله‌ای ترکیبات ۴'-۴-(آریل متیلن) بیس (*H*-پیرازول-۵-ال) را تولید می کند (شما ۱-۲۹) [۲۷۲].

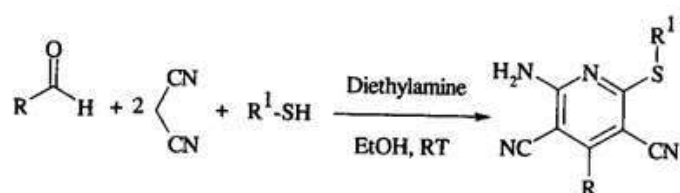
1 - Knoevenagel condensation



شماي ۲۹-۱

۱۷-۱- سنتز ۲-آمینو-۳،۵-دی کربونیتریل-۶-سولفانیل پیریدین‌ها

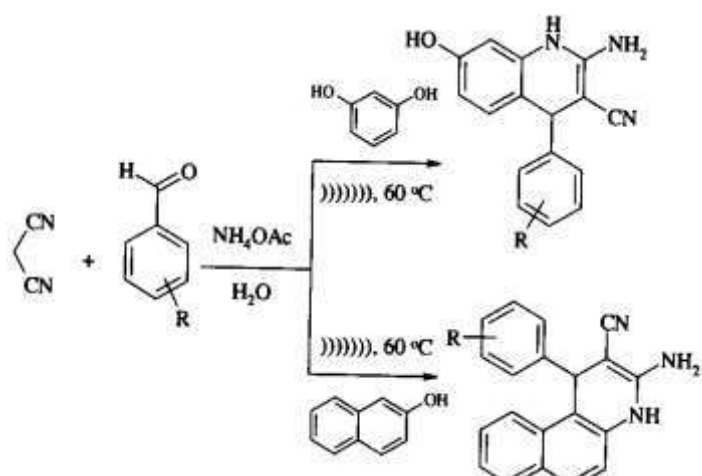
سنتز یک مرحله‌ای ۲-آمینو-۳،۵-دی کربونیتریل-۶-سولفانیل پیریدین‌ها به وسیله تراکم سه‌جزئی بین آلدئید، مالونونیتریل و تیول با استفاده از دی اتیل آمین به عنوان کاتالیزور انجام می‌گیرد (شماي ۳۰-۱) [۲۷۸-۲۷۳].



شماي ۳۰-۱

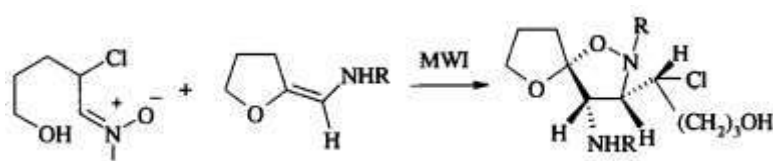
۱۸-۱- سنتز مشتقات دی هیدروکینولین

در یک واکنش چند جزئی و در شرایط واکنش بدون-کاتالیزور، تراکم مالونونیتریل، ۲-نفتول/رزورسینول، آلدئید و استات آمونیوم در محیط آبی، تحت تابش فراصوت و در ۶۰ درجه سانتی‌گراد دی هیدروکینولین‌ها را تولید می‌کند (شماي ۳۱-۱) [۳۲۳-۳۱۹].



۱۹-۱- سنتز مشتقهای جدید اسپاپلر و ایزوکسانولیدین ۱

ترکیب‌های افزایش حلقوی ۵-اسپاپلر و ناحیه گرین، از طریق واکنش حلقه‌زایی ۳،۱-دوقطبی^۲ مشتقهای فوران دارای استخلاف- α -کلرو نیترون‌ها، تحت تابش ریز موج و در مدت زمان کوتاه به دست می‌آیند (شماره ۳۲-۱) [۳۲۶].

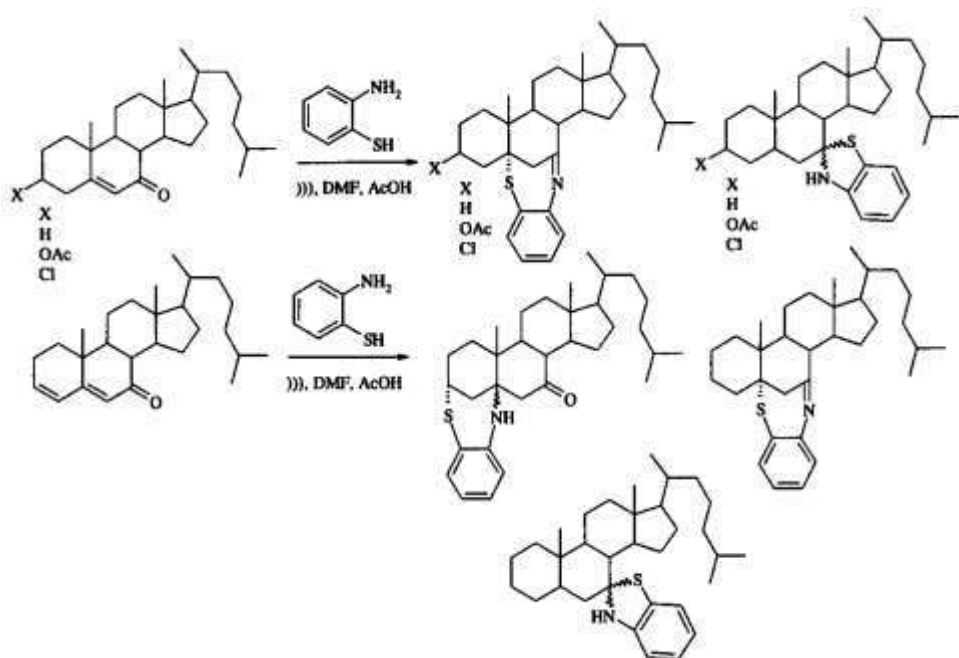


شماره ۳۲-۱

۲۰-۱- سنتز بنزو تیازپین‌ها

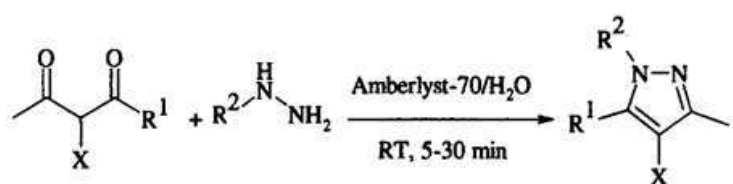
واکنش کتون‌های غیراشباع- α -آمینو تیوفل‌ها با استفاده از مقدار کم دی متیل فرمامید (DMF) به عنوان حللال و مقدار کاتالیزوری از اسید استیک، در ۴۵ الی ۵۰ درجه سانتی‌گراد و تحت تابش فرماصوت یکسری از ۱،۵-بنزو تیازپین‌ها را تولید می‌کند (شماره ۳۳-۱) [۳۵۸].

1 - Spiro isoxazolidine
2 - 1,3-Dipolar



۲۱-۱- سنتز پیرازول‌ها با استفاده از کاتالیزور Amberlyst-70

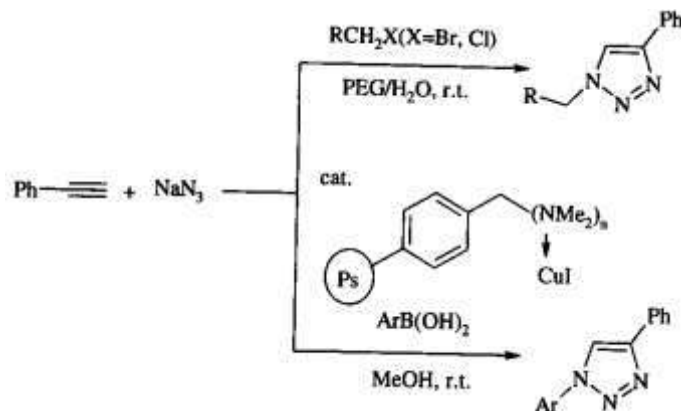
پیرازول‌ها از یک روش سازگار با محیط زیست، در دمای اتاق، محیط آبی و از تراکم هیدرازین‌ها / هیدرازیدها با ۱،۳-دی‌کتون‌ها در مجاورت کاتالیزور قابل بازیافت Amberlyst-70 سنتز می‌شوند (شماتیک ۳۴-۱) [۳۷۷-۳۵۹].



شماتیک ۳۴-۱

۲۲-۱- سنتز ۱-آلکیل- و ۱-آریل-۳،۲،۱-تری آزوول‌ها

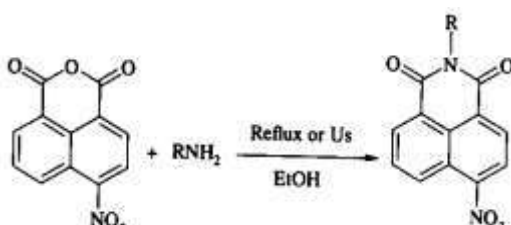
افراش حلقی آلکیل هالیدها یا آریل برونیک اسیدها^۱، سدیم آزید و فنیل استیلن به صورت ۳،۲،۱-دوقطبی، از طریق واکنش‌های یک-مرحله‌ای کاتالیز شده با مس^۲ در بستر پلیمری^۳، در دمای اتاق و با استفاده از حلal پلی‌اتیلن گلیکول آب یا متانول، ترکیبات ۱-آلکیل- و ۱-آریل-۳،۲،۱-تری آزوول دارای دو استخلاف در موقعیت ۱ و ۴ را تولید می‌کند (شمای ۱-۳۹۲) [۳۵].



شمای ۱

۲۳-۱ سنتز مشتقات ۴-نیترو-*N*-جایگزین شده-۸،۱-نفتالیمید

مشتقات ۴-نیترو-*N*-جایگزین شده-۸،۱-نفتالیمید از ۴-نیترو-۸،۱-نفتالیک اندیrid و آمین‌های مرتبط با تابش ۳۵ KHz امواج فرا صوت، در محیط آبی و در دمای اتاق سنتز شدند (شمای ۱-۳۹۳) [۳۶-۱].



شمای ۱

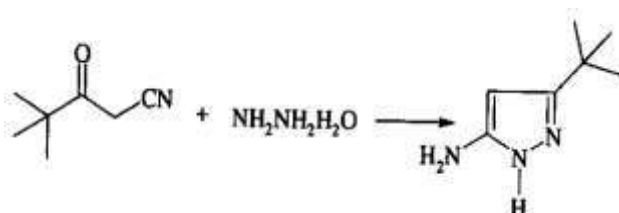
1 - Arylboronic acids

2 - Copper-catalyzed

3 - Polymer-supported

۲۴-۱- سنتز ۳-آمینو-۱H-پیرازول‌ها

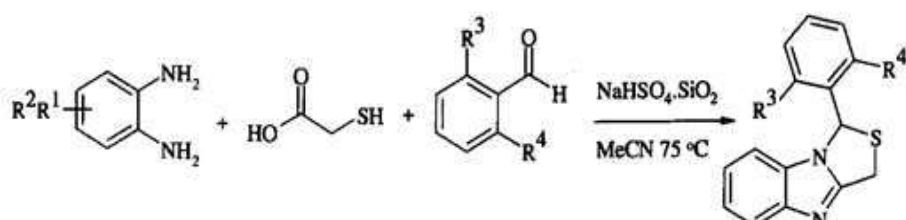
واکنش بتا-کتو نیتریل‌ها با هیدرازین‌ها در مجاورت مقدار کاتالیزوری از پارا-تولوئن سولفونیک اسید در حلال پلی‌اتیلن گلیکول-۴۰۰، ۳-آمینو-۱H-پیرازول‌ها را به دست می‌دهد (شمای [۴۰۸-۳۹۶] (۳۷-۱).



شمای ۳۷-۱

۲۵-۱- سنتز ۱-آریل-۳H,۱H-تیازولو[۴,۳-آلfa]بنزايميدازول

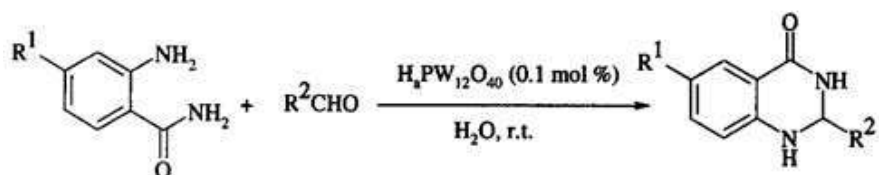
۱-آریل-۳H,۱H-تیازولو[۴,۳-آلfa]بنزايميدازول از واکنش سه-جزئی ارتو-فنیلن دی آمین، ۲-مرکاپتو استیک اسید و آلدئیدهای آروماتیک در مجاورت کاتالیزور سدیم هیدروژن سولفات در بستر سیلیس به دست آمد (شمای [۴۰۹] (۳۸-۱)).



شمای ۳۸-۱

۲۶-۱- سنتز ترکیبات ۳,۲-دی هیدرو-۴(H) کینازولینون

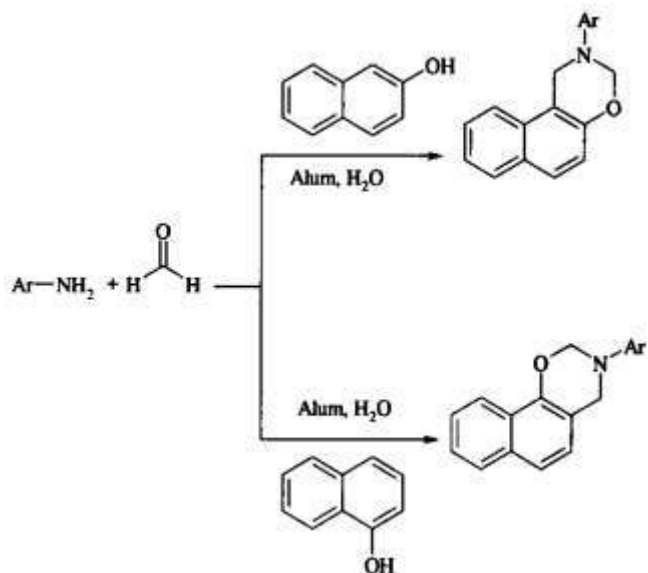
تراکم آنترانیل آمید با آلدئیدها در آب و دمای محیط، در مجاورت هتروپلی اسیدها HPAs به عنوان کاتالیزور واکنش تراکم حلقوی، ترکیبات ۳,۲-دی هیدرو-۴(H) کینازولینون متناظر را تولید می‌کند (شمای [۴۱۰] (۳۹-۱)).



۳۹-۱

۲۷-۱ - سنتز ترکیبات مختلف [۳،۱][۴]اگرازین

-۳،۲-دی هیدرو-۲-فنیل-۱H-نفتول [۳،۱][e-۲،۱][۳،۱][۴]اگرازین‌ها و ۴،۳-دی هیدرو-۳-فنیل-۲H-نفتول [۳،۱][e-۲،۱][۳،۱][۴]اگرازین‌ها با استفاده از کاتالیزور $\text{KAl}(\text{SO}_4)_2 \cdot 12\text{H}_2\text{O}$ ^۱ و حلال آب تهییه شدند (شماره ۴۰-۱) [۴۱].

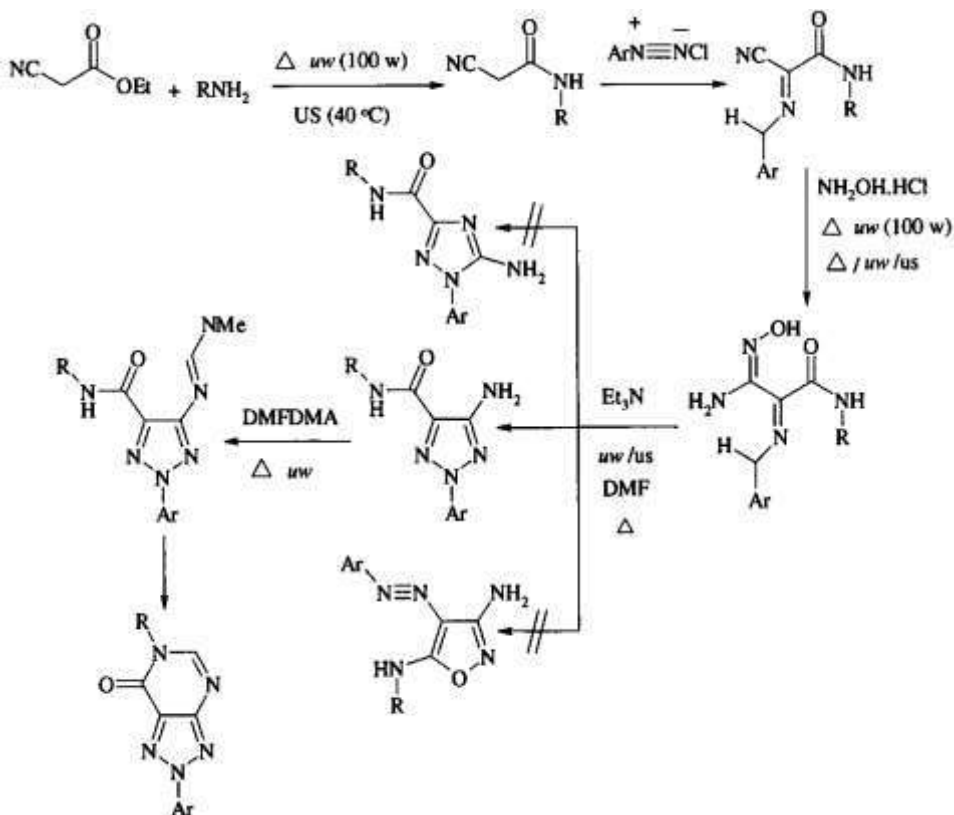


۴۰-۱

۱ - Potassium aluminium sulfate

۲۸-۱- سنتز مشتقات ۳,۲,۱-تری آزو و ۴-آمینو-۵-سیانوپیرازول جایگزین شده در موقعیت-۲

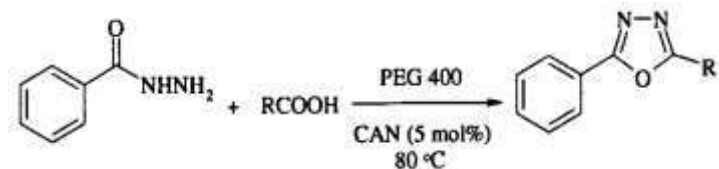
در واکنش اتیل سیانو استات با آمین‌های آلیفاتیک نوع اول ترکیبات سیانو استامید به دست می‌آید. جفت شدن سیانو استامیدها با دی‌آزونیوم آروماتیک، آریل هیدرازون‌های متناظر را به دست می‌دهد. در برخورد آریل هیدرازون‌ها با هیدروکسیل آمین، اکسیم‌ها تولید می‌شوند. اکسیم‌های به دست آمده در عمل با تری اتیل آمین، تری آزو ها را به دست می‌دهند. واکنش تری آزو ها با دی‌میتل فرمامید دی‌متیل استال (DMFDMA)، مشتقات پیریمیدین را تولید می‌کند (شمای [۴۱۲] (۴۱-۱).



شمای ۴۱-۱

۲۹-۱ - سنتز ۴،۳،۱-اگزا دی آزوکسی های دارای استخلاف-۵،۲

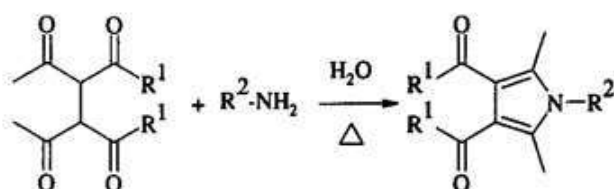
۴،۳،۱-اگزا دی آزوکسی های دارای استخلاف در موقعیت ۵،۲ از واکنش بنزهیدرازید و اسید کربوکسیل در مجاورت سریک آمونیوم نیترات (CAN)^۱ و در حلال پلی اتیلن گلیکول به دست آمدند (شما ۱) [۴۱۴] (۴۲-۱).



شما ۱

۳۰-۱ - سنتز پیروول های با تعداد استخلاف زیاد

دیمریزه شدن^۲ ترکیب ۱،۳-دی کربونیل با سریک آمونیوم نیترات، تحت تابش فراصوت، در محیط آبی و بدون کاتالیزور تتراکربونیل می دهد. برخورد تتراکربونیل با آمین، بدون هیچ کاتالیزوری و از طریق واکنش پال-نور^۳ پیروول ها را تولید می کند (شما ۱) [۴۱۵-۴۱۶].



شما ۱

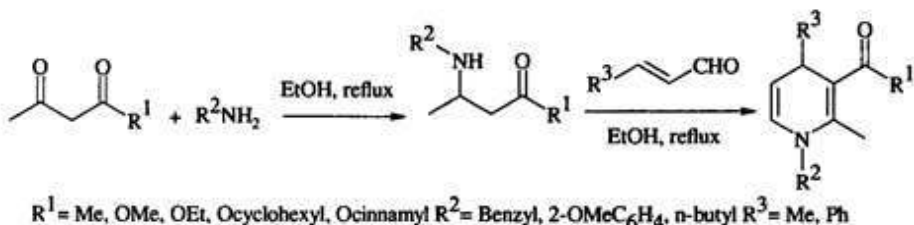
۳۱-۱ - سنتز یک مرحله ای دی هیدروپیریدین های غیر متقارن

واکنش آمین های آلیفاتیک و آروماتیک با بتا-کتو استرها در شرایط رفلaks با اتانول و بدون حضور هیچ کاتالیزوری، بتا-انامینو استرها را می دهد که در واکنش با آلدئیدها مشتقات پیریدین تولید می کنند (شما ۱) [۴۴۷].

1 - Ceric ammonium nitrate

2 - Dimerization

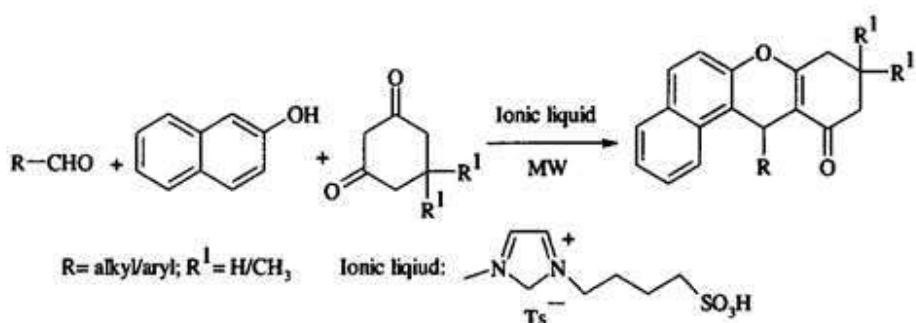
3 - Paal-Knorr reaction



شما ۴۴-۱

۳۲-۱- سنتز ۱۲-آلکیل یا آریل-۱۲،۱۰،۹،۸-تتراهیدروبنزو[α][زانتن-۱۱-اون‌ها]

جفت شدن سه-جزئی ۲-نفتول، آلدئیدها و ترکیبات ۳،۱-دی کربونیل حلقوی، در مجاورت یک مایع یونی عامل دار شده با اسیدسولفونیک، بدون هیچ حالی و تحت تابش ریز موج ۱۲-آلکیل یا آریل-۱۲،۱۰،۹،۸-تتراهیدروبنزو[α] زانتن-۱۱-اون‌ها را به دست می‌دهد (شما ۱-۴۵۲) [۴۵۲].

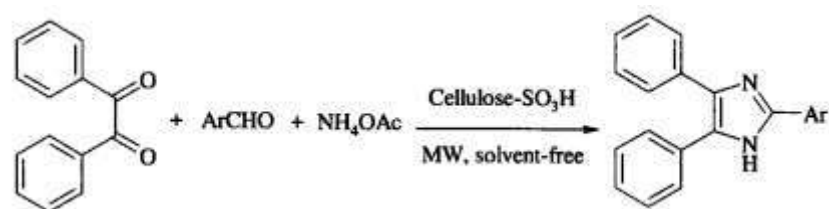


شما ۴۵-۱

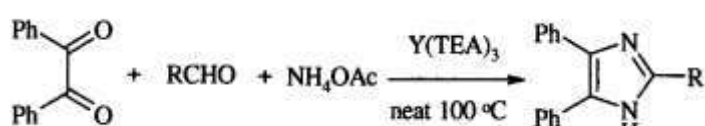
۳۳-۱- سنتز ۵،۴،۲-تری آریل ایمیدازول‌ها

تراکم سه-جزئی بنزیل/بنزوئین، آلدئیدها و استات آمونیوم تحت تابش ریز موج، در مجاورت مقدار کاتالیزوری از سلولز سولفوریک اسید زیست پشتیبان^۱ و شرایط بدون-حلال مشتقات ۵،۴،۲-تری آریل ایمیدازول را تولید می‌کند (شما ۱-۴۵۵) [۴۵۵].

1 - Bio-supported cellulose sulfuric acid



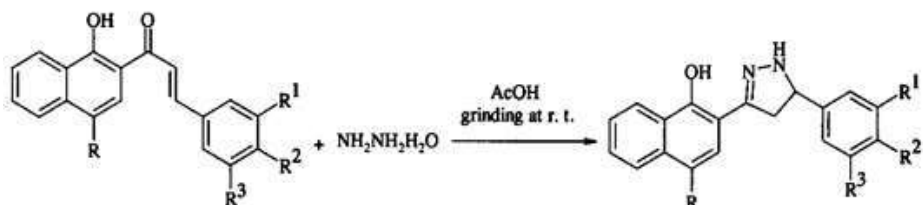
همچنین ۲-۵،۴،۴-تری آریل ایمیدازول ها را می توان از واکنش بنزیل، آلدئیدها و استات آمونیوم در مجاورت کاتالیزور یتریوم (III) تری فلئورو استات^۱ تحت شرایط ملایم و بدون-حلال به دست آورد (شماي ۱) [۴۵۶] (۴۷-۱).



شماي ۴۷-۱

۳۴-۱ - سنتز مشتقات ۲-پیرازولین

واکنش ۲-هیدروکسی چالکون ها با هیدرات هیدرازین بهوسیله روشن سایش بدون-حلال، مشتقات ۲-پیرازولین را به دست می دهد (شماي ۱) [۴۲۷] (۴۸-۱).



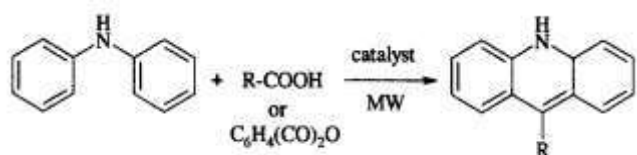
شماي ۴۸-۱

۳۵-۱ - سنتز آکریدین استخلاف شده در موقعیت-۹ برنتسن ۲

واکنش دی فنیل آمین با اسید بنزوئیک در مجاورت کاتالیزور، شرایط بدون-حلال و تحت تأثیر ریز موج، آکریدین استخلاف شده در موقعیت-۹ را تولید می کند (شماي ۱) [۴۹-۱] (۴۳۲) و [۴۳۴].

1 - Yttrium(III)trifluoroacetate

2 - Bernthsen



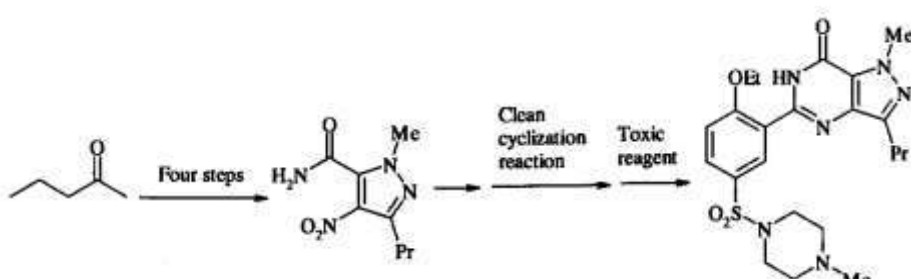
R= -C₆H₅, p-ClC₆H₄, o-ClC₆H₄, p-NO₂C₆H₄, p-NH₂C₆H₄, p-OHC₆H₄, -(CH₂)₄-COOH-(CH₂)₂-COOH, -CH₂-COOH, o-C₆H₄COOH

Catalyst= p-TSA, basic alumina, CAN, zirconium oxychloride octahydrate, potassium dichromate, anhydrous aluminium chloride

شماي ۴۹-۱

۳۶-۱- شيمى فرایند سبز^۱ در صنعت دارویی

در سنتز حدواتسط ها و محصولات دارویی، فرایندهای پایدار زیستمحیطی با انتخاب و استفاده از حلال‌هایی که کمترین تأثیرات محیطی را دارند بکار می‌روند (شماي ۱-۵۰) [۴۶۲].

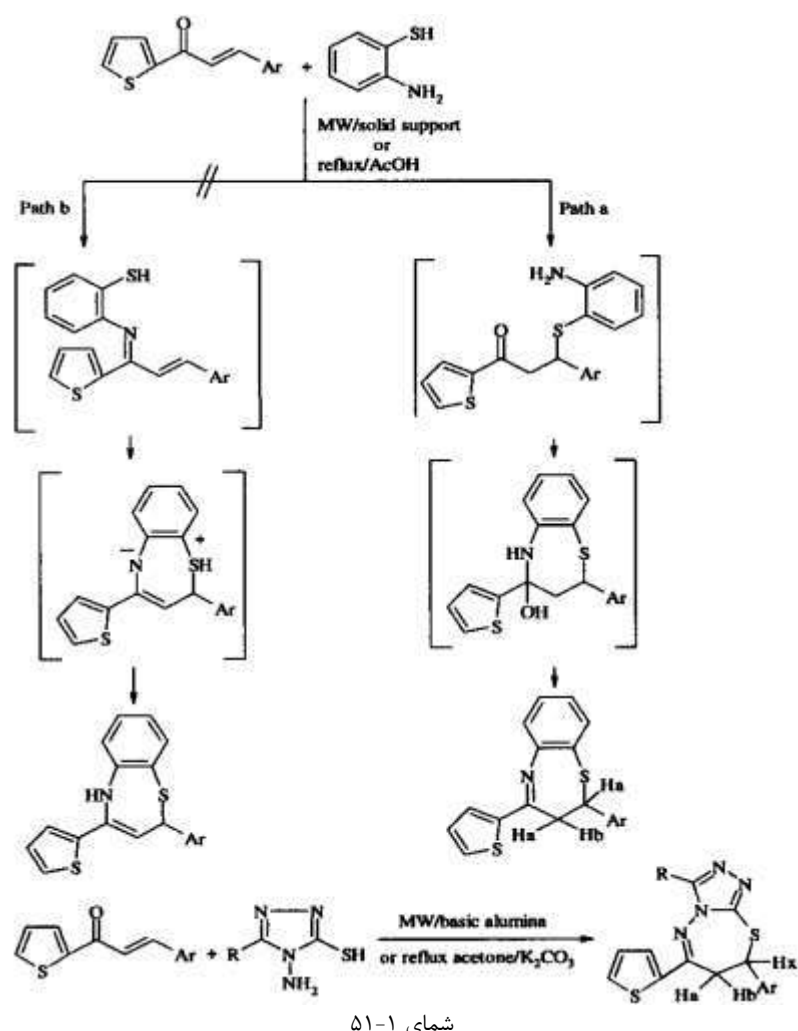


شماي ۵۰-۱

۳۷-۱- سنتز مشتقات ۱,۵-بنزو-تیازپین و [۴,۳,۱]تیا دی آزپین

مشتقات ۱,۵-بنزو-تیازپین و [۴,۳,۱]-تری آزولو[۴,۳,۱][۴,۳,۱]تیا دی آزپین در شرایط بدون-حلال و تابش ریز موج با استفاده از سیلیس سولفوریک اسید^۲ یا آلومینیوم بازی سنتز می‌شوند (شماي ۱-۵۱) [۴۶۳].

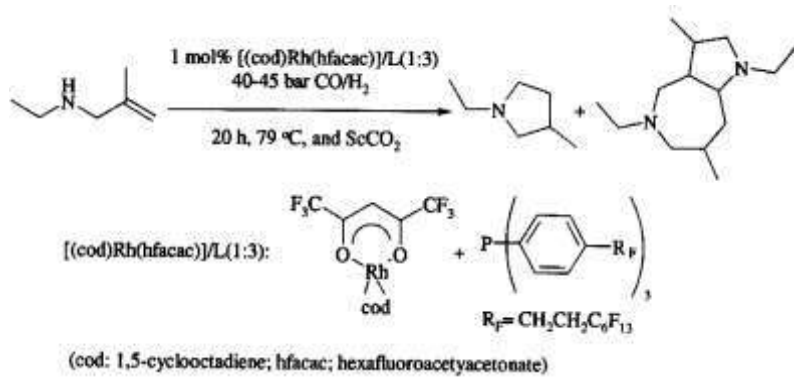
1 - Green process chemistry
2 - Silica sulfuric acid



۳۸-۱- واکنش‌های شیمیابی انتخابی در دیاکسید کربن فوق بحرانی، آب و مایعات یونی

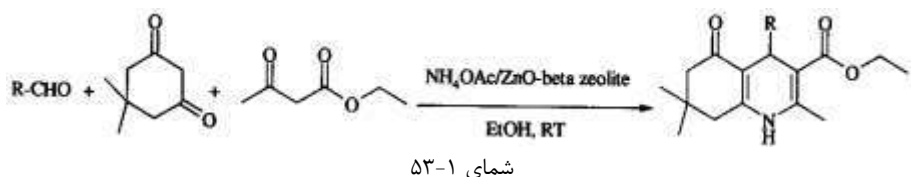
در واکنش‌های شیمیابی دیاکسید کربن فوق بحرانی، آب و مایعات یونی بحای حللاهای مرسوم استفاده می‌شوند (شماره ۱-۱) [۴۹۰].

1 - Supercritical carbon dioxide



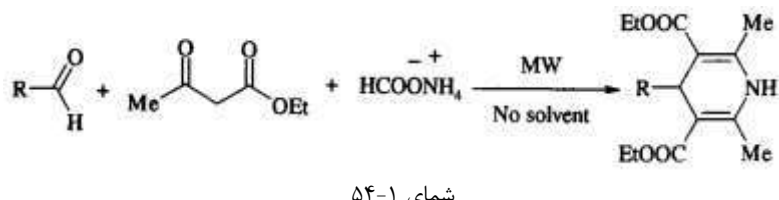
۳۹-۱- سنتز پلی هیدرو کینولین ها

تراکم چهار-جزئی یک-مرحله‌ای آلدیدها، دایمدون، اتیل استواستات و استات آمونیوم در اتانول، دمای اتاق و در مجاورت زئولیت بتا-ZnO¹، پلی هیدروکینولین‌ها را تولید می‌کند (شماره ۵۳-۱). [۴۹۲]



۴۰-۱- سنتز دی هیدروپیریدین‌های هانش

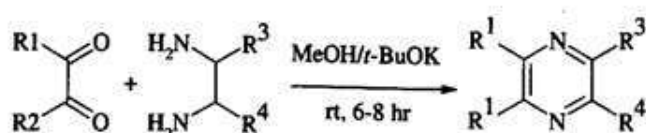
دی هیدروپیریدین‌ها در یک روش سازگار با محیط زیست^۲ با استفاده از حدواسط-آمونیوم فرمات، تحت تابش ریز موج و شرایط بدون-حلال سنتز شدند (شماره ۵۴-۱) [۴۹۸].



1 - ZnO-beta zeolite
2 - Eco-friendly

۴۱-۱- سنتز پیرازین

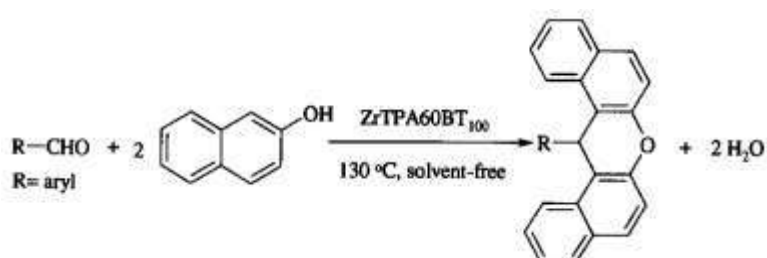
مشتقات پیرازینی تری ترپنومئیدهای پنج-حلقه‌ای از یک روش خیلی ساده و بی‌خطر برای محیط‌زیست به دست آمدند (شماره ۱-۵۵) [۴۹۷].



شماره ۱-۵۵

۴۲-۱- سنتز آریل-۱۴H-دی بنزو[j,a]زانتن‌ها

تراکم یک-مرحله‌ای ۲-نفتول و آریل آلدئیدها در مجاورت زرکونیا مزوپور^۱ اصلاح شده با تنگستو فسفوریک اسید (ZrTPA60BT100)، به عنوان یک کاتالیزور ناهمگن، در یک محیط بدون-حال و گرمای متعارف آریل-۱۴H-دی بنزو[j,a]زانتن‌ها را به دست می‌دهد (شماره ۱-۵۶) [۵۰۷].



شماره ۱-۵۶

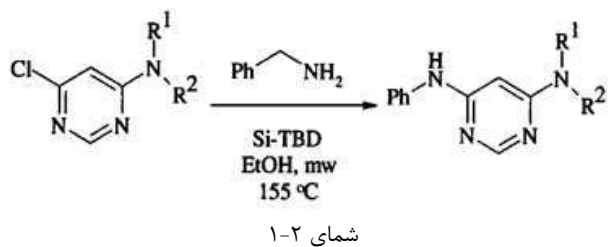
۱ - Mesoporous zirconia

فصل دوم

واکنش‌های حلقه‌های هتروسیکلی

۱-۲- جابجایی‌های آریل هالید استابورن^۱

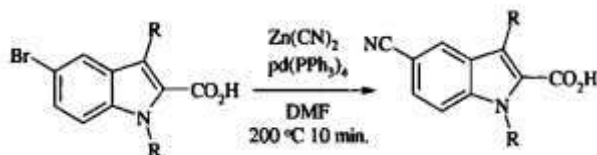
واکنش با یک روش سبز، در حلال اتانول، در ۱۵۵ درجه سانتی‌گراد و تحت تابش ریز موج انجام می‌شود (شما ۱-۲) [۲۶].



۲-۲- واکنش‌های ایندول

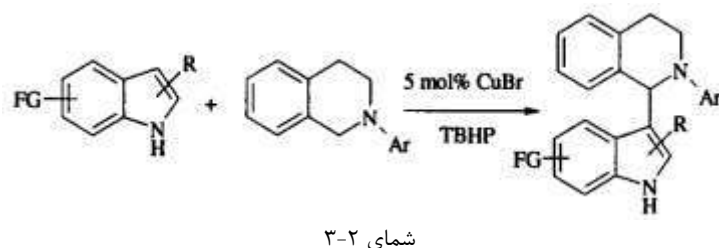
۱-۲-۲- افزایش سرعت مؤثر

واکنش متعارف در ۱۰۰ درجه سانتی‌گراد و به مدت ۷۲ ساعت، بازده تقریباً ۷۵ درصد را نشان می‌دهد. وقتی واکنش در شرایط سبز و تابش ریز موج انجام می‌شود، تبدیل ۱۰۰ درصد بوده و در ۱۰ دقیقه انجام می‌گیرد (شما ۲-۲) [۲۶].



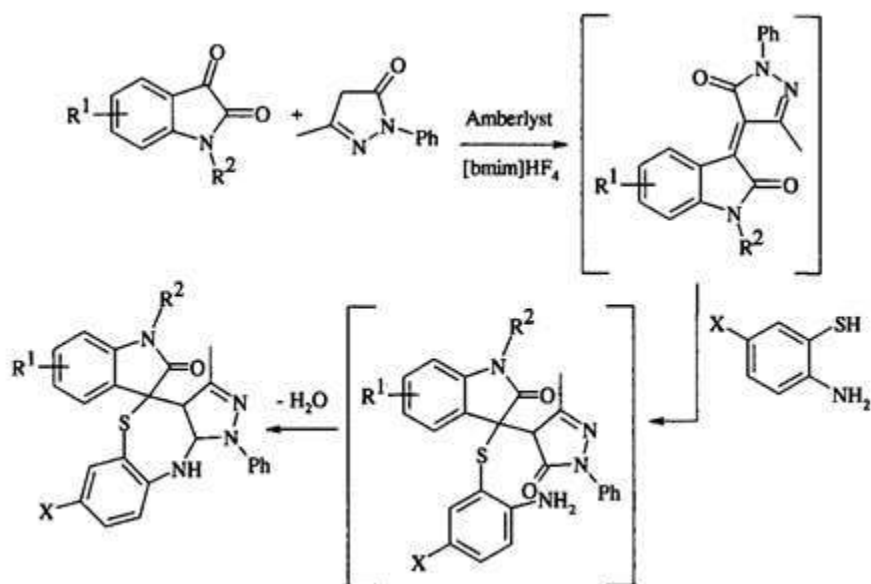
۲-۲-۲- واکنش‌های ایندول‌های مختلف با تتراهیدروایزوکینولین‌ها

آلکالوئیدها از واکنش (NH)-ایندول آزاد و تتراهیدروایزوکینولین‌ها سنتز می‌شوند. محصول زمانی به دست می‌آید که تتراهیدروایزوکینولین تحت سیستم CuBr/TBHP با ایندول واکنش بدهد. واکنش نسبت به رطوبت و هوا انتخابی عمل نمی‌کند (شما ۳-۲) [۱۰۹].



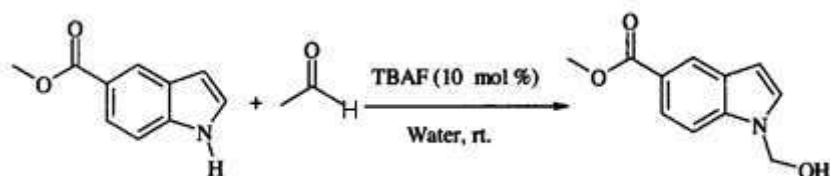
۳-۲-۲- واکنش ایندول دیون با پیرازولون

آمبرلیست-۱۵^{۱۵} یک کاتالیزور قابل بازیافت است که در محلول مایع یونی و از یک روش آسان و سازگار با محیط‌زیست، برای سنتز مشتق‌های اسپایرو[ایندول پیرازولون‌بنزوتیازپین] به کار می‌رود (شماتیک ۴-۲). [۱۶۰-۱۵۵] (۴-۲)



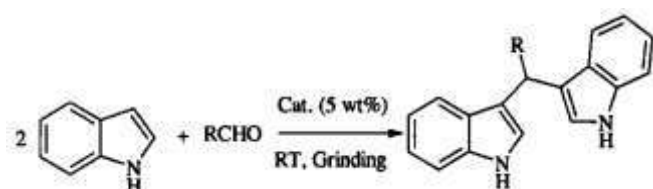
۴-۲-۲- واکنش ایندول با آلدئیدها

همی آمینال^۱ ایندول از واکنش ایندول با فرمالدهید در مجاورت تترابوتیل آمونیوم فلوراید TBAF، در آب و در دمای محیط به دست می‌آید (شماره ۵-۲) [۳۲۸-۳۴۳].



شماره ۵-۲

بیس (ایندول-۳-اکیل) متان‌ها از واکنش آلدهیدها و ایندول‌ها با استفاده از کاتالیزور فسفات-آغشته با تیتان^۲ تحت شرایط بدون-حلال تهیه می‌شوند (شماره ۶-۲) [۳۸۴ و ۳۸۳].



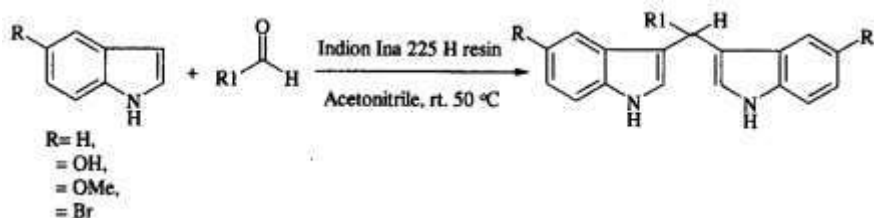
شماره ۶-۲

واکنش ایندول‌ها با آلدهیدهای آروماتیک مختلف در آب، بیس (۳-ایندولیل) متان‌ها را به دست می‌دهد. معلوم شده که واکنش ایندول‌ها با آلدهیدها در مجاورت کاتالیزور ایندیون اینا^۳ و در مدت زمان کوتاه، بیس (ایندولیل) متان‌های متناظر را تولید می‌کند. از طرف دیگر برهمکنش ایندول با آلدهیدها تحت شرایط بدون-حلال، با استفاده از کاتالیزور سلولز سولفوریک اسید (CSA) و در دمای اتاق، بیس (ایندولیل) متان‌ها را می‌دهد (شماره ۷-۲) [۴۳۹].

1 - Hemiaminal

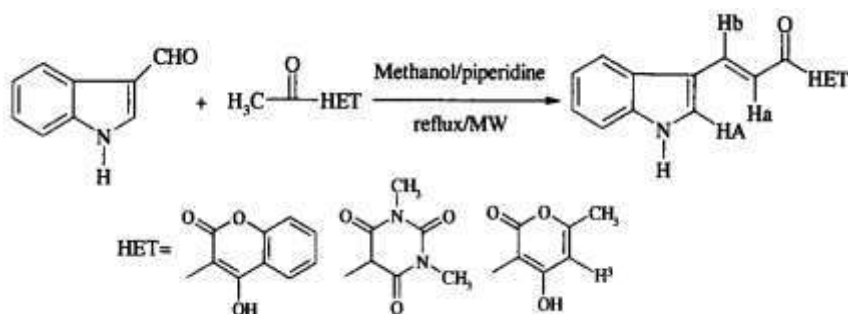
2 - Phosphate-impregnated titania

3 - Indion Ina 225H

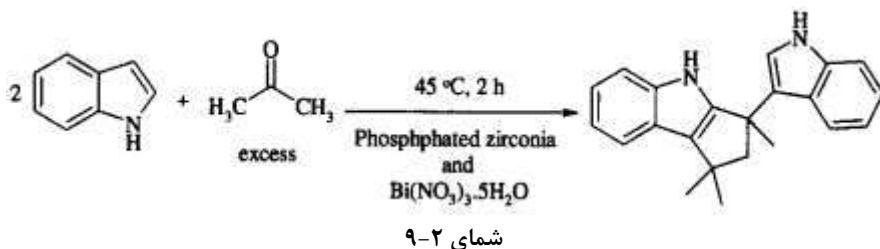


۸-۲-۵-۲- واکنش ایندول با کتون‌ها

در یک روش سنتزی یک- مرحله‌ای، ایندول-۳-کربوکسالدهید با ترکیبات متیل دارای بخش فعال هترو آریل، تحت تابش ریز موج واکنش داده و ایندولیل چالکون‌ها را تولید می‌کند (شماتیک ۸-۲) [۴۳۰].

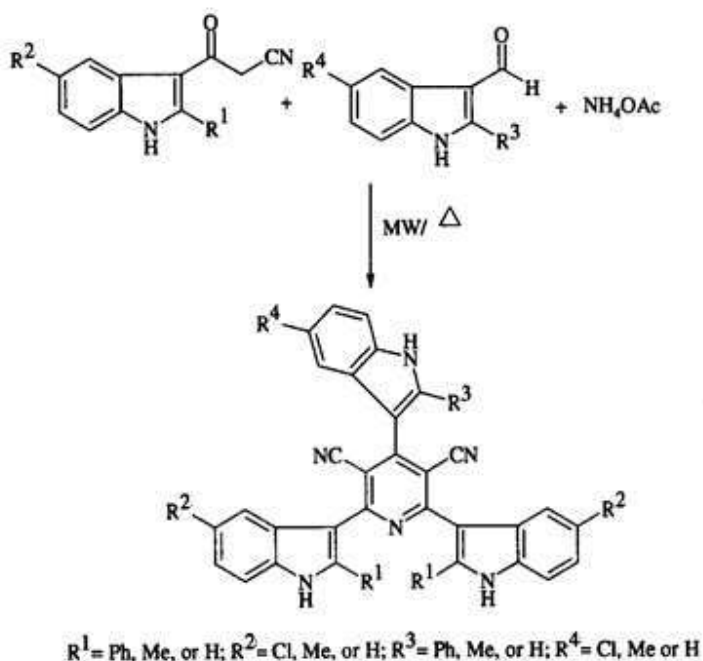


ترکیب ۳-(۱*H*)-ایندول-۳-ایل)-۱،۱-تری متیل-۱،۲،۳،۴-تتراهیدروسیکلوپنتا[*b*]ایندول را می‌توان از واکنش ایندول با استون در مجاورت زیرکونیا فسفاته (P-Zr) و کاتالیزور $\text{Bi}(\text{NO}_3)_3 \cdot 5\text{H}_2\text{O}$ سنتز کرد (شماتیک ۹-۲) [۴۴۰].



۶-۲-۶- واکنش ایندول‌های استخلافدار با استات آمونیوم

واکنش ایندول-۳-کربوکسالدهیدها و ۳-سیانو استیل ایندول‌های دارای دو استخلاف ۲ و ۵ با استات آمونیوم، در مجاورت MK-10 clay، در اسید استیک و اتیلن گلیکول، تحت تابش ریز موج و به مدت ۸ الی ۱۰ دقیقه، ترکیب ۴'،۵'-جایگزین شده دوتایی-^{1'H}-۱-ایندول-۳'-ایل) ۲،۶-بیس (۲"，۵"-جایگزین شده دوتایی-^{1'H}-۱-ایندول-۳"-ایل) پیریدین-۳،۵-دی کربونیتریل را تولید می‌کند (شما ۱۰-۲) [۴۴۱].



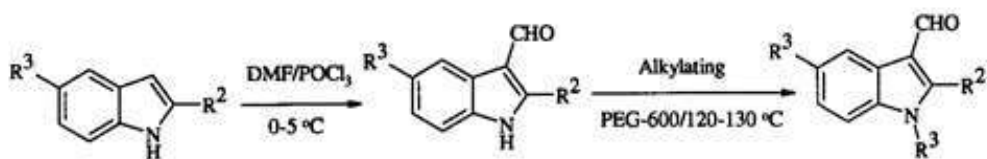
شما ۱۰-۲

۷-۲-۲- آلکیل دار کردن ایندول-۳-کربوکسالدهید

اینдол-۳-آلدهید با استفاده از ایندول و از طریق فرمیل دار کردن ویلسمر-هاک¹ سنتز می‌شود. ترکیب به دست آمده در اثر حرارت با معرف آلکیل دار کننده مناسب (PhCH₂Cl, DES, DMS) در محیط واکنش PEG-600 در ۱۲۰ الی ۱۳۰ درجه سانتی گراد، بدون هیچ گونه استفاده از

1 - Vilsmeir-Haack

باز اضافی و سپس یک جداسازی^۱ ساده، مشتقات *N*-آلکیل دار ایندول-۳-آلدهید را تولید می‌کند (شماره ۱۱-۲) [۴۴۳-۴۴۲].

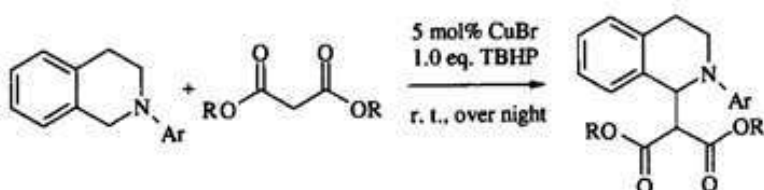


شماره ۱۱-۲

۳-۲- واکنش‌های ایزوکینولین و کینولین

۱-۳-۲- واکنش تراهیدروایزوکینولین‌ها با مالونات‌ها

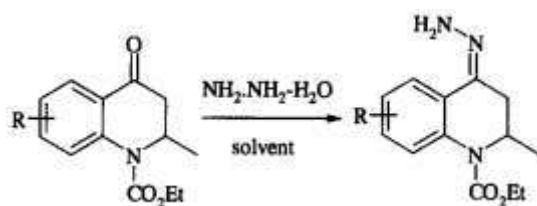
واکنش تراهیدروایزوکینولین‌ها با دی‌آلکیل مالونات‌ها در مجاورت CuBr و TBHP تحت دمای اتانق مشتقات β -دی‌استر آمین را می‌دهد (شماره ۱۲-۲) [۱۰۹].



شماره ۱۲-۲

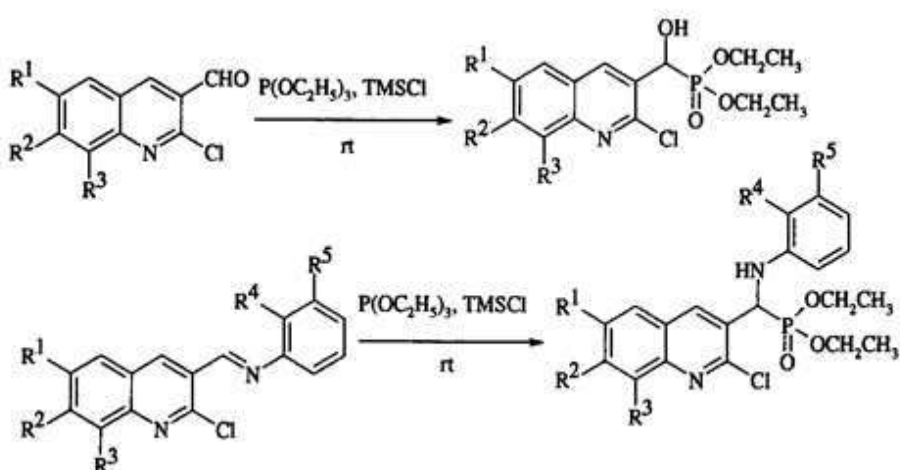
۲-۳-۲- توسعه روش سریع

روش سبز با استفاده از ریز موج در مدت زمان ۱۰ دقیقه، حلال تولوئن و ۱۷۵ درجه سانتی‌گراد حرارت انجام می‌گیرد. خالص‌سازی HPLC در مدت ۳۰ دقیقه، حلال اتانل، ۱۷۵ درجه سانتی‌گراد و جداسازی با آب (عملیات شستشو) ۹۲ درصد محصول به دست می‌دهد. در مدت زمان ۳۰ دقیقه، حلال اتانل، ۱۵۰ درجه سانتی‌گراد و جداسازی با تبخیر، بازده کمتری دارد، اما در روش کلاسیک، در مدت ۴۸ ساعت، حلال تولوئن و دمای اتانق، ۲۵-۵۰ درصد تبدیل صورت می‌گیرد (شماره ۲-۱۳) [۲۶].



۱۳-۳-۲- واکنش مشتقات کینولین با تری اتیل فسفیت

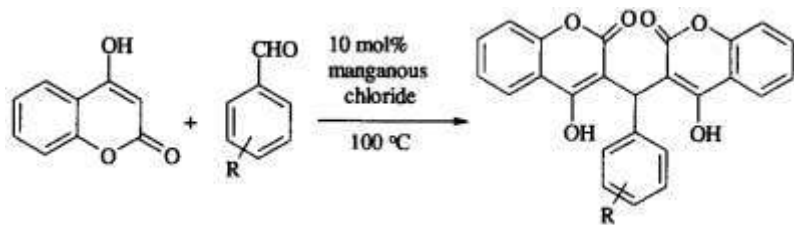
واکنش بدون حلal ۲-کلروکینولین-۳-کربالدهید با تری اتیل فسفیت در مجاورت کلرو تری متیل سیلان، در دمای اتاق و زمان کوتاه، α -هیدروکسی فسفوناتها را تولید می‌کند. از طرف دیگر واکنش ایمین‌ها با تری اتیل فسفیت در مجاورت کلرو تری متیل سیلان، در دمای اتاق و تحت شرایط بدون حلal، α -آمینوفسفوناتها را به دست می‌دهد (شماي ۱۴-۲) [۴۹۸].



۱۴-۲- واکنش‌های کومارین

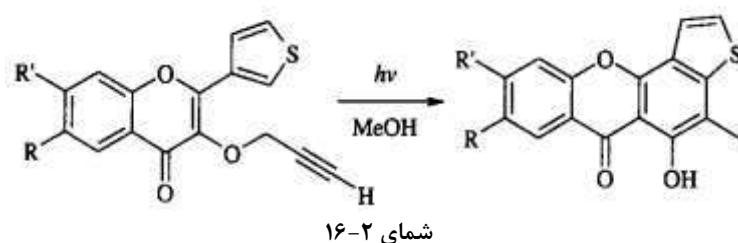
۱-۴-۲- واکنش ۴-هیدروکسی کومارین با آلدہیدهای آروماتیک

واکنش آلدہیدهای آروماتیک و هتروآروماتیک مختلف با ۴-هیدروکسی کومارین، با استفاده از مقادیر کاتالیزوری از کلرید منگنز ($MnCl_2 \cdot 4H_2O$) به عنوان کاتالیزور، در یک سنتز یک-مرحله‌ای و در حلal آب بیس-۴-هیدروکسی کومارین) متان‌ها را تولید می‌کند (شماي ۱۵-۲) [۶۹].



۲-۴-۲- تابش‌دهی نوری^۱ کومارین‌ها

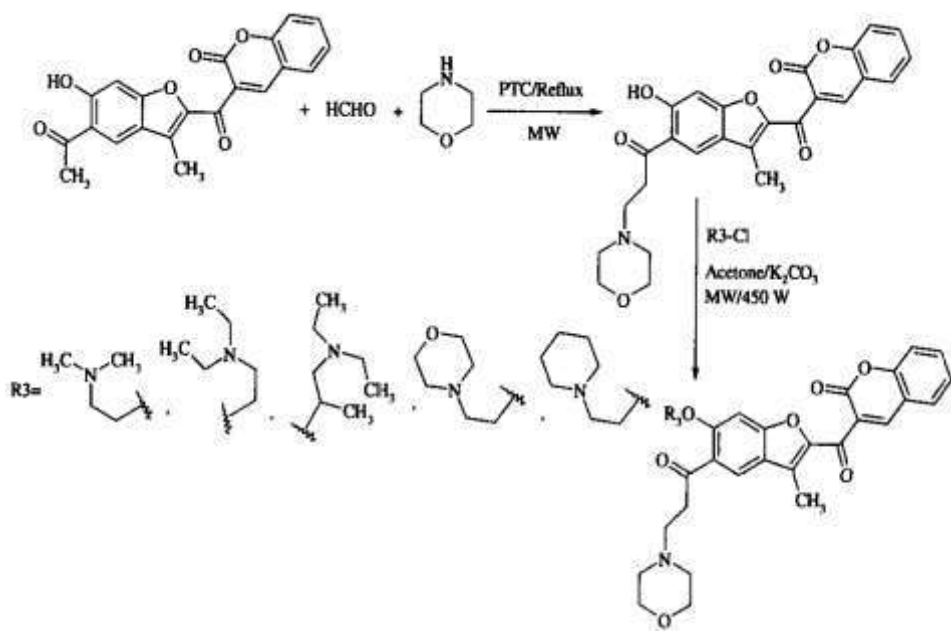
تابش‌دهی نوری ۳-(پروپ-۲-اینیلوکسی)-۲-(تیوفن-۳-ایل)-۴-کروم-۴-H-اوون‌ها ترکیبات ۵-هیدروکسی-۴-متیل-۶H-تینو[۲،۳-C] زانتن-۶-اوون را تولید می‌کند (شماره ۱۶-۲) [۳۱۵]. [۳۱۸]



۲-۴-۳- واکنش کومارین با فرمالدهید و مورفولین

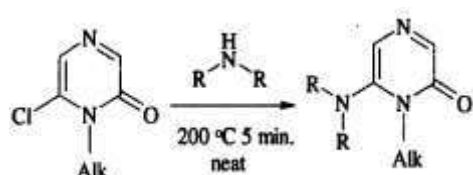
واکنش (۵-استیل-۶-هیدروکسی-۳-متیل بنزوفوران-۲-کربونیل)-کروم-۲-اوون با پارا فرمالدهید و مورفولین، باز مانیخ ۳-۶-هیدروکسی-۳-متیل-۵-(۳-مورفولین-۴-ایل-پروپیونیل)-بنزوفوران-۲-کربونیل[کروم-۲-اوون] را تشکیل می‌دهد. تابش‌دهی باز مانیخ از قبل تهیه شده با آمین‌های مختلف جایگزین شده با کلر، ترکیب ۳-[۶-(۲-آمینواتوکسی)-۳-متیل-۵-(۳-مورفولین-۴-ایل-پروپیونیل)-بنزوفوران-۲-کربونیل[کروم-۲-اوون] را به دست می‌دهد (شماره ۱۷-۲) [۳۷۸].

1 - Photoirradiation



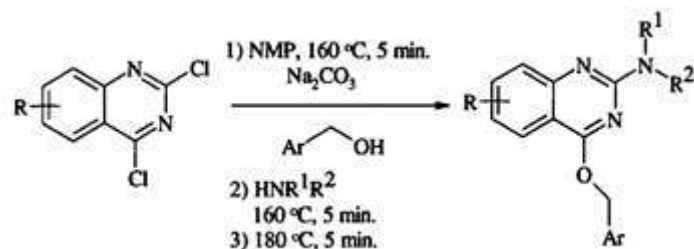
۲-۵- واکنش‌های بدون-حلال

در روش کلاسیک؛ حرارت دهی در متوكسی اتانول، محصول را با بازده ۵۲ درصد تولید می‌کند. اما در روش سبز؛ در مجاورت دی آکریل آمین و دمای ۲۰۰ درجه سانتی گراد، بازده محصول ۵۱-۸۰ درصد است (شماتیک ۱۸-۲) [۲۶].



۲-۶- توالی‌های چند مرحله‌ای / یک مرحله‌ای

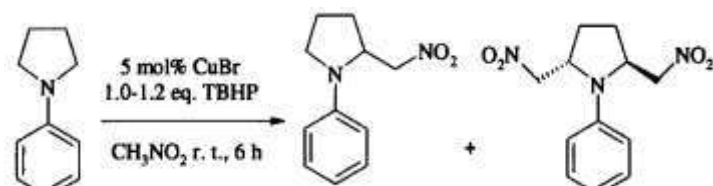
واکنش در سه مرحله محصلو بدون اتم‌های کلر را تولید می‌کند که در یک مرحله خالص‌سازی می‌شود (شما ۱۹-۲) [۲۶].



شما ۱۹-۲

۲-۷- واکنش ۱-فنیل پیرولیدین با نیترو‌متنان

آمین حلقوی ۱-فنیل پیرولیدین در واکنش با نیترو‌متنان، محصلات بیس-CDC³ و منو-CDC را تولید می‌کند (شما ۲۰-۲) [۱۰۹].



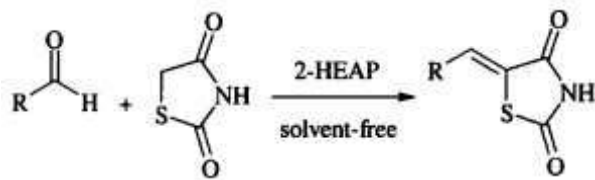
شما ۲۰-۲

۲-۸- واکنش ۴,۲-تیازولیدین دیون‌ها با آلدھیدها

تراکم نووناگل آلدھیدها با ۴,۲-تیازولیدین دیون در حضور ۲-هیدروکسی اتيل آمونیوم پروپیونات، تحت شرایط بدون-حلال یا در محیط آبی، در ۹۰ درجه سانتی‌گراد، در مجاورت کاتالیزور ارزان، مؤثر و غیر-سمی آلوم (KAl(SO₄)₂-12H₂O) یا در پلی‌اتیلن گلیکول-۳۰۰۰ ترکیبات ۵-آریلیدین-۴,۲-تیازولیدین دیون را به دست می‌دهد (شما ۲۱-۲) [۱۳۸-۱۴۱ و ۱۴۴-۱۴۶].

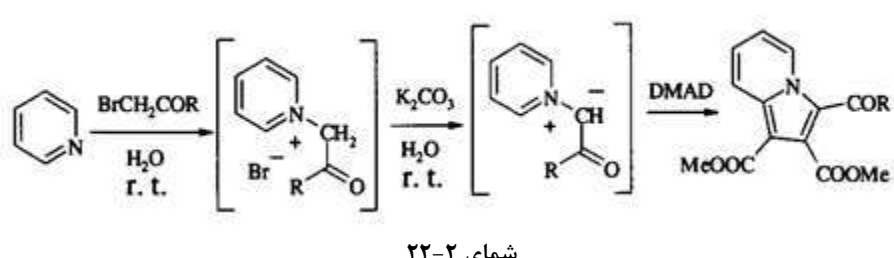
1 - Multistep

2 - Cross-dehydrogenative coupling



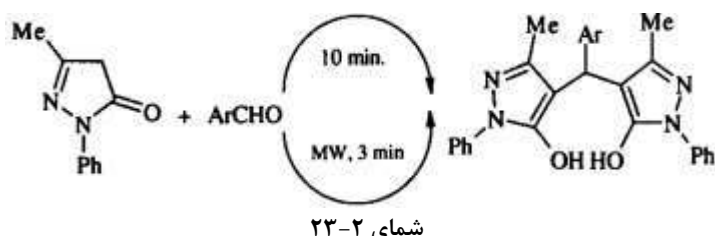
۹-۲- حلقه‌زايی ۳،۱-دوقطبی ۱ دوتایی و یک- مرحله‌ای آزین‌ها

واكنش پيريدين با α -بروموکتون در آب و سپس افزایش DMAD و کربنات پتاسیم، پيرول‌های حلقوی را تولید می‌کند (شماي ۲۲-۲). [۲۱۱]. [۲۲-۲]



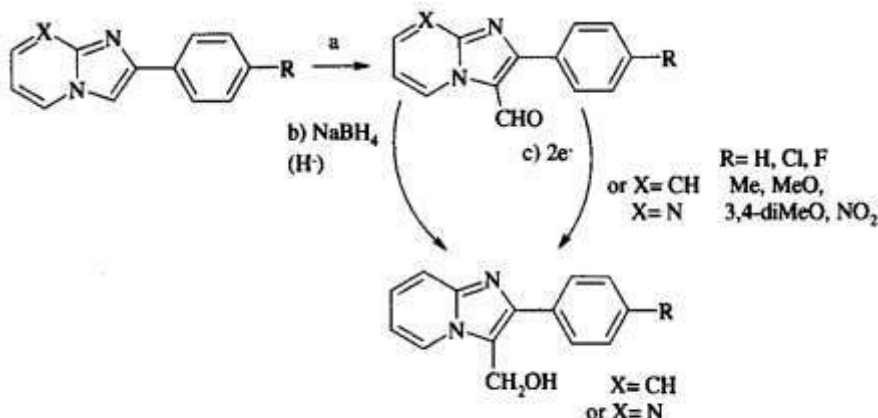
۱۰-۲- واكنش پيرازول با آلدھيدهای آروماتیك

سنتز ۴،۴-(آريل متيلن) بيس (1H-پيرازول-۵-اول‌ها) بدون استفاده از هيجونه کاتاليزور يا حلالي با حرارت دهی (در ۱۲۰ درجه سانتي‌گراد) يا تابش ريز موج (W ۳۰۰ . مولی ۲ به ۱ ترکيب ۳-متيل-۱-فنيل-۵-پيرازولون و آلدھيد انجام می‌گيرد (شماي ۲۳-۲) [۲۳۷] . [۲۷۱]



۱۱-۲- کاهش آلدھیدها

فرمیل دار کردن ۲-آریل ایمیدازو [a-۲،۱] پیریدین‌ها یا پیریمیدین‌ها با دی متیل فرمامید بدون آب و فسفریل کلراید (POCl_3) آلدھیدهای متناظر را به دست می‌دهد.^[۲۸۷] احیای آلدھیدها با استفاده از سدیم بورهیدرید (NaBH_4) در یک حلال پروتیک^۱ و در شرایط خنثی، بازی یا اسیدی الكل‌های اولیه را تولید می‌کند (شما ۲۴-۲).^[۲۸۸-۲۸۹]

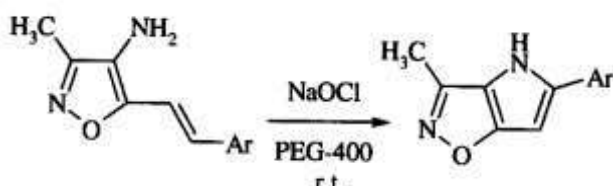


Reaction conditions: (a) N_2 , anh. DMF/ POCl_3 /0-100 °C, 1h then aq. KOH, (b) ethyl alcohol, $\text{NaBH}_4/0.1\text{ N NaOH}/\text{rt}$, then 0.1 N HCl, and (c) electrochemical reduction, copper electrodes, $\text{H}_2\text{O}/\text{electric current}, \text{e}/\text{rt}$

شما ۲۴-۲

۱۲-۲- حلقوی شدن آمینواستیریل ایزوگزارول‌ها

سنتر پیرولو [d-۳،۲] ایزوگزارول‌ها از طریق حلقه‌زایی سریع، مؤثر و یک-مرحله‌ای آمینواستیریل ایزوگزارول‌ها با استفاده از معرف سازگار با محیط‌زیست NaOCl و محیط واکنش سبز پلی‌اتیلن گلیکول (PEG) انجام می‌گیرد (شما ۲۵-۲).^[۳۴۵-۳۵۱]

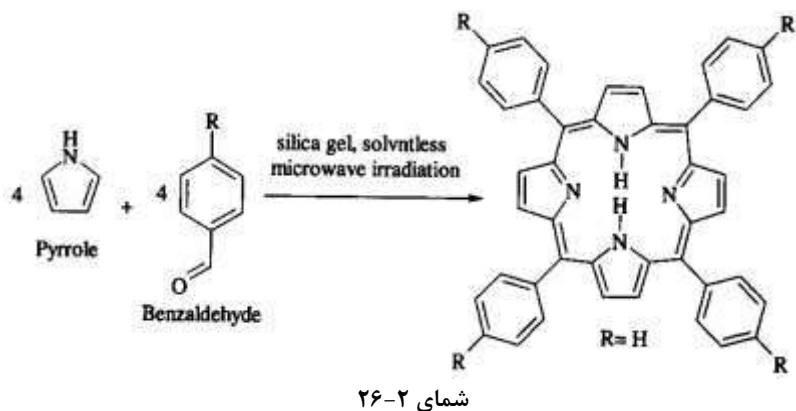


شما ۲۵-۲

1 - Protic solvent

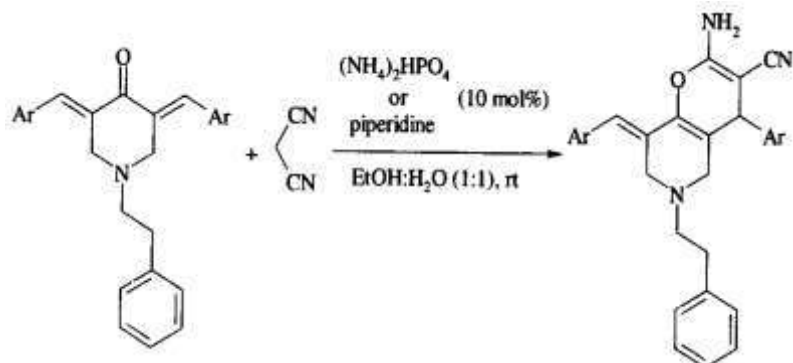
۱۳-۲- واکنش پیرول با بنزآلدهید

تراکم پیرول، بنزآلدهید، نیکل (II) و ۱-دی آزا بی سیکلو[۰,۴,۵]-۷-اون به عنوان یک باز، در یک مرحله و شرایط بدون-حال، کمپلکس نیکل-پورفیرین می‌دهد (شمای ۲۶-۲) [۳۸۰].



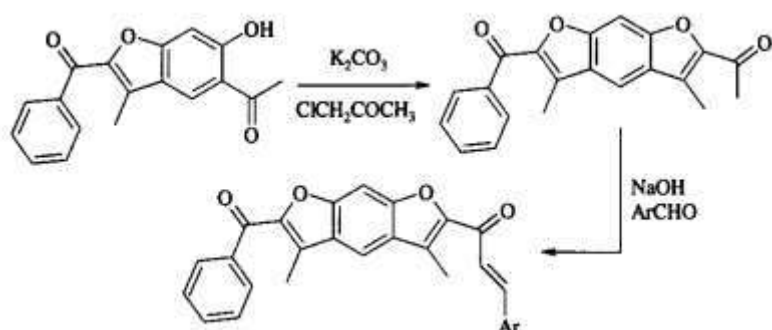
۱۴-۲- واکنش ۳-۵-بیس(E)-آریل متیلیدن[تتراهیدرو-4(H)-پیریدینون]ها با مالونو نیتریل

-۲-آمینو-۶-متیل-۴-آریل-۸-(E)-آریل متیلیدن-[۳،۴H-۸،۷،۶،۵-پیرانو] پیریدین-۳-کربونیتریل‌ها از واکنش ۳-۵-بیس(E)-آریل متیلیدن[تتراهیدرو-4(H)-پیریدینون]ها با مالونو نیتریل در محیط سبز (۱:۱، اتانول/آب) و در مجاورت دی آمونیوم هیدروژن فسفات (۱۰ درصد) یا پپریدین (۱۰ درصد) سنتز می‌شوند (شمای ۲۷-۲) [۳۸۷].



۲-۱۵- واکنش ۲-آستیل-۳،۵-دی متیل-۶-بنزوئیل بنزودی فوران با آلدھیدهای آромاتیک/هتروآروماتیک

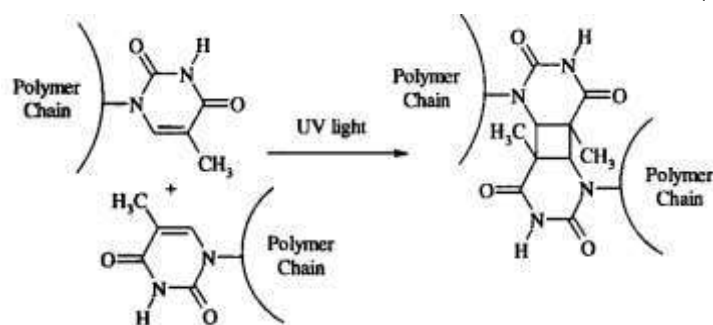
واکنش ۲-آستیل-۳،۵-دی متیل-۶-بنزوئیل بنزو دی فوران با آلدھیدهای آروماتیک/هتروآروماتیک تحت تابش ریز موج و بدون حلال یکسری از E-(۱)-(۶-بنزوئیل-۳،۵-دی متیل فورو [۴'،۳'] [۵،۴] بنزو [۲-۲-ایل) -۳-پروپن-۱-اون ها را به دست می‌دهد (شما ۲۸-۲). [۴۱۸]



شما ۲۸-۲

۲-۱۶- پلیمر شدن (بسپارش)

کوپلیمرهای^۱ الهام گرفته از طبیعت^۲ با یک روش سبز و بررسی شده از نظر تئوری، به دست می‌آیند (شما ۲۹-۲). [۴۲۱]

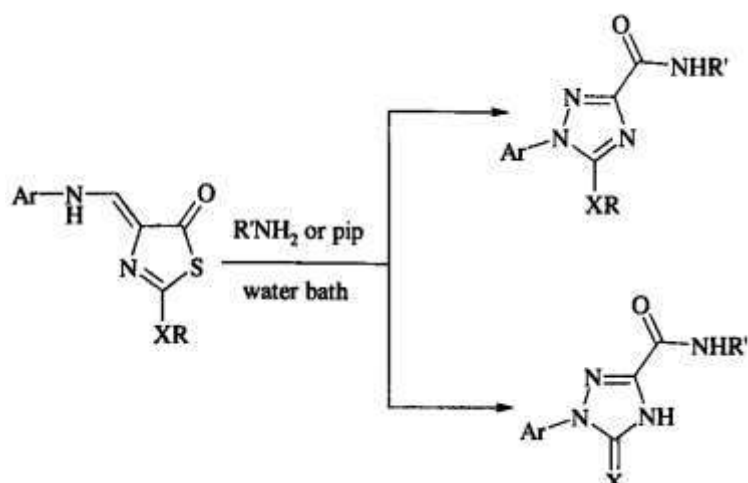


شما ۲۹-۲

1 - Copolymers
2 - Bioinspired

۱۷-۲- واکنش تیازول با آمین‌ها

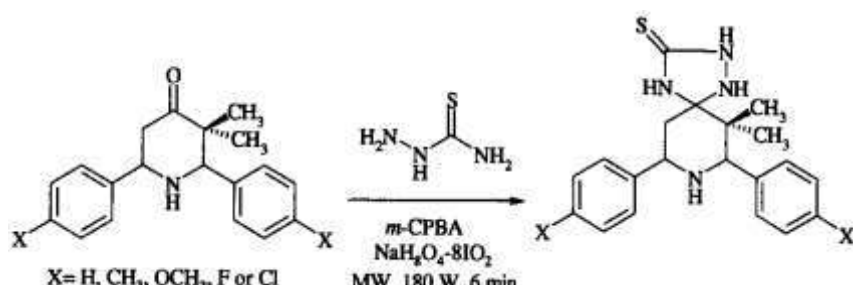
در اثر همزدن تیازول با آمین‌های مختلف و رفلакс در حمام آب، تری آزوکس با دست می‌آیند (شما ۳۰-۲) [۴۴۵].



شما ۳۰-۲

۱۸-۲- واکنش پیپریدین با تیو سمی کاربازید

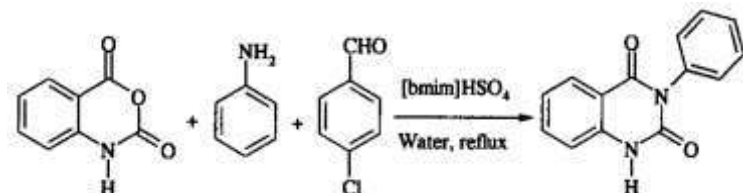
واکنش تراکم حلقوی کتون، آلدئید و استات آمونیوم به ترتیب در نسبت‌های ۱:۲:۱ ترکیبات ۶، ۲-دی آریل-۳،۳-دی متیل پیپریدین-۴-اون را می‌دهد که در واکنش با تیو سمی کاربازید و متا-کلروبنزوئیک اسید، در مجاورت $\text{NaHSO}_4\cdot\text{SiO}_2$ ترکیبات متناظر ۹،۷-دی آریل-۱۰-دی متیل-۱،۸،۴،۲،۱-تترازاسپیرو [۵,۴] دکان-۳-تیون را به دست می‌دهد (شما ۳۱-۲) [۴۴۶].



شما ۳۱-۲

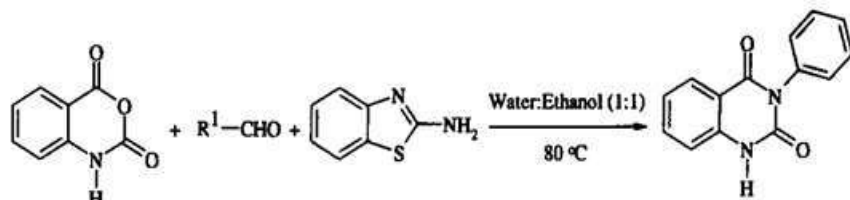
۱۹-۲- واکنش چند جزئی/یک-ظرفی

در یک روش سنتزی یک-ظرفی، واکنش تراکمی ایزاتوئیک انیدرید^۱، آلدهید و آمین یا کربنات آمونیوم با استفاده از کاتالیزور [bmim]HSO₄ در محیط آبی، کینازولینون‌های تک-استخلافه و دو-استخلافه متعدد را تولید می‌کند (شماره ۳۲-۲) [۴۵۷].



شماره ۳۲-۲

همچنین، تراکم سه‌جزئی ایزاتوئیک/۵-کلروایزاتوئیک انیدرید، آلدهید و ۲-آمینوبنزوتیازول در آب/اتانول، بدون هیچ‌گونه کاتالیزور و با روش دوستدار طبیعت، ۳-(۲'-بنزوتیازولئیل)-۳،۲-دی‌هیدروکینازولین-۴(۱H)-اون‌ها را به دست می‌دهد (شماره ۳۳-۲) [۴۵۹-۴۵۸].



شماره ۳۳-۲

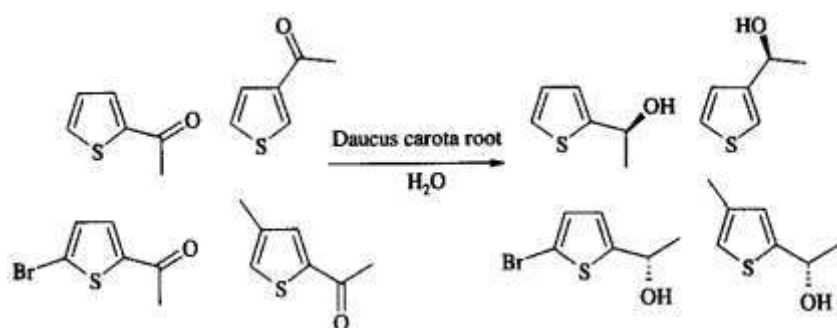
۲۰-۲- واکنش‌های آنزیمی مشتقهای تیوفن

مطابق با قانون پرلوگ^۲، S-الکل‌ها از طریق احیای آنزیمی کتون‌های هتروسیکلی پروکایرال با ریشه هویج وحشی^۳ در آب تهیه می‌شوند (شماره ۳۴-۲) [۴۶۴].

1 - Isatoic anhydride

2 - Prelog's rule

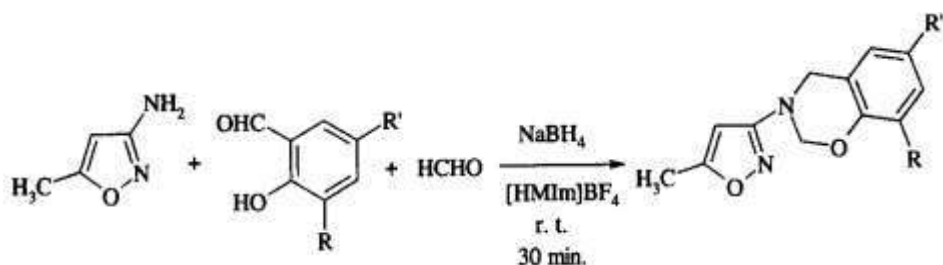
3 - Daucus carota root



شما ۳۴-۲

۲۱-۲- واکنش ۳-آمینو-۵-متیل ایزوگرازول با سالیسیل آلدہید

واکشن سالیسیل آلدہید با ۳-آمینو-۵-متیل ایزوگرازول در مجاورت $[HMIIm]BF_4$ به عنوان حلال سبز و کاتالیزور، سپس افزایش $NaBH_4$ و در نهایت افزایش فرمالدہید و همزدن در دمای محیط، ۳-(۵-متیل-۳-ایزوگرازولیل)-۴،۳،۲-H₂-هیدرو-۱،۲-بنزاگرازین را تولید می‌کند (شما ۳۵-۲) [۴۶۵].

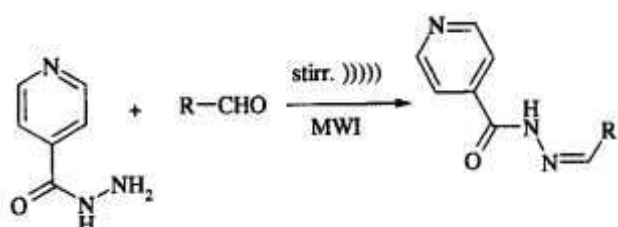


شما ۳۵-۲

۲۲-۲- واکنش ایزونیکوتینیک اسید هیدرازید با آلدہیدها

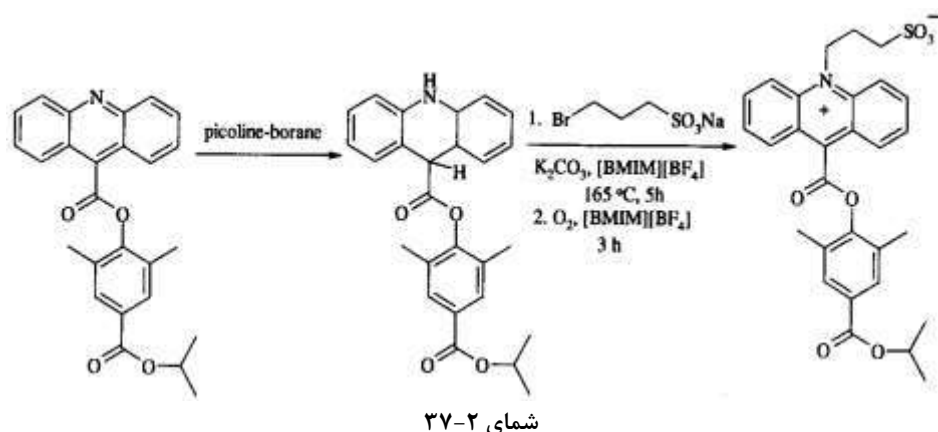
بازهای شیف^۱ را می‌توان از واکنش آمین‌ها با آلدہیدها یا کتون‌ها با یک روش سبز^۲ شامل فراصوت، همزدن و تابش‌دهی ریز موج تهییه کرد (شما ۲-۴۶۹-۴۷۰). [۴۶۹-۴۷۰]

1 - Schiff base
2 - Green protocol



شماي ۳۶-۲

۲۳-۲- واکنش مشتقات آکریدین با سدیم ۳-برومو پروپان سولفونات
آکریدینیوم دی متیل فنیل استرهای دارای گروه‌های *N*-سولفوبروپیل آبدوسست^۱ را می‌توان به
وسیله یک روش سبز با استفاده از سدیم ۳-برومو پروپان سولفونات در مایع‌های یونی تهیه کرد
(شماي ۳۷-۲). [۴۷۱]



شماي ۳۷-۲

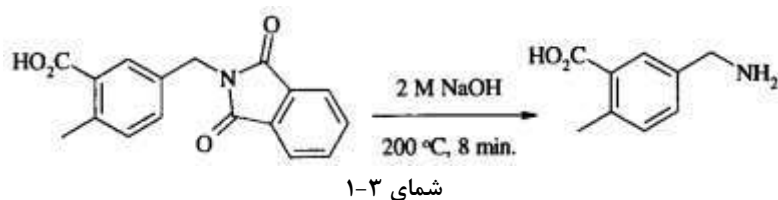
1 - Hydrophilic

فصل سوم

سنتز حلقه‌های آروماتیک

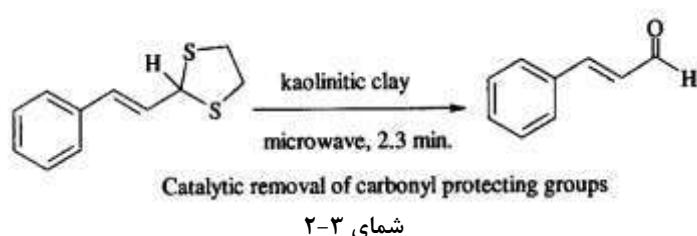
۱-۳- سنتز بنزیل آمین (محافظت زدایی ملایم‌تر فتالیمید)

شرایط متعارف محافظت‌زدایی سخت بوده و شامل رفلاکس با هیدرازین اضافی، به مدت ۴۸ ساعت در هیدروکسید سدیم ۶ مولار است ولی روش سبز را می‌توان با کمک ریز موج، در شرایط سریع‌تر و ملایم‌تر و در هیدروکسید سدیم ۲ اکی والان در آب پیش برد (شما ۱-۳) [۲۶].



۲-۳- سنتز آلدهیدهای آروماتیک

در شرایط غیر-سبز^۱ شکستن و حذف تیواستال‌ها و تیوکتال‌ها با استفاده از فلزات سنگین مثل کلرید جیوه (II) و دیوکسید سلنیوم انجام می‌گیرد. در این شیوه نمک‌های جیوه سمی هستند و مشکلات زیستمحیطی مرتبط با جیوه را ایجاد می‌کنند؛ بنابراین یک روش بی‌خطرو سبز دیگر با استفاده از تابش دهی ریز موج تیواستال یا تیوکتال، در مجاورت مقادیر کاتالیزوری از خاک رس کائولینیتی، ترکیبات کربنیلی را تولید می‌کند (شما ۲-۳) [۲].



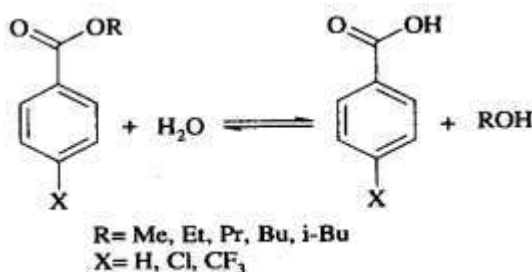
۳-۳- سنتز اسید بنزوئیک

در روش مرسوم تبدیل شدن استر بنزوئیک اسید به بنزوئیک اسید، واکنش به وسیله اسید/باز کاتالیز می‌شود. از طرف دیگر، در روش سبز از آب نزدیک-بحارانی^۲ (۳۰۰-۲۵۰ درجه سانتی‌گراد) برای

1 - Non-green

2 -Near-critical water

تهیه اسید بنزوئیک استفاده می‌شود که ثابت یونیزاسیون فراتر از آب محیط نشان می‌دهد (شمای ۳-۳ و [۲ ۱۰۴]).

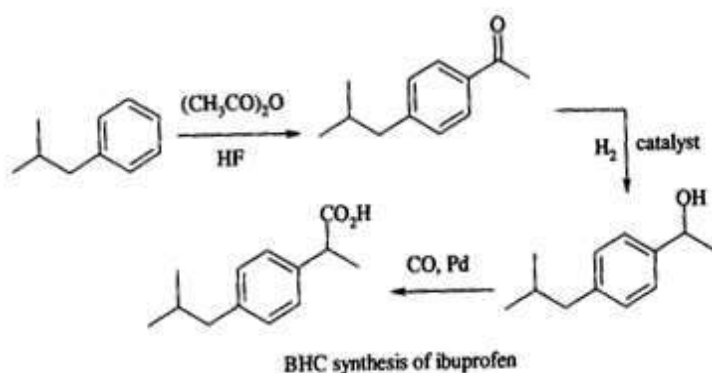


Benzoic acid synthesis in near-critical water

شمای ۳-۳

۴-۳- سنتز ایبوپروفن

مسکن ایبوپروفن یکی از شایع‌ترین ترکیباتی است که بیش از اندازه مورد استفاده قرار می‌گیرد. ایبوپروفن می‌تواند در یک روش سنتی شش مرحله‌ای با استفاده از مقادیر زیاد حلال، معرف‌های خورنده و مقادیر زیادی از مواد اولیه تهیه شود. همچنین روش غیر-سبز اقتصاد اتمی ضعیف^۱ را نشان می‌دهد و تنها ۴۰ درصد از اتم‌های مواد اولیه داخل ساختار محصولات می‌شوند. در یک روش مفید و سبز، سنتز BHC ایبوپروفن فقط در سه مرحله انجام می‌گیرد (شمای ۴-۳) [۲ ۱۰۱].

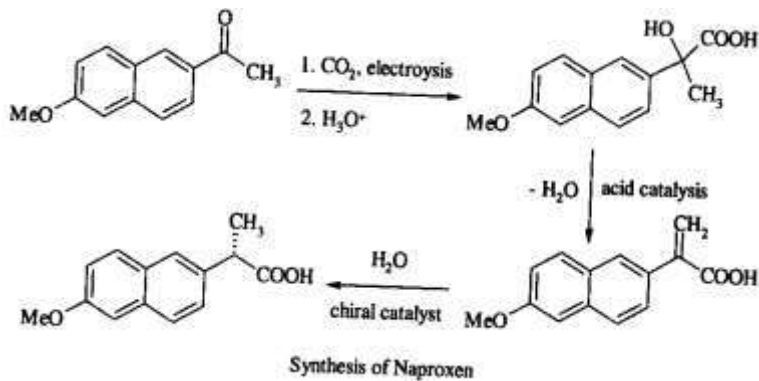


شمای ۴-۳

1 - Poor atom economy

۵-۳- سنتز ناپروکسن

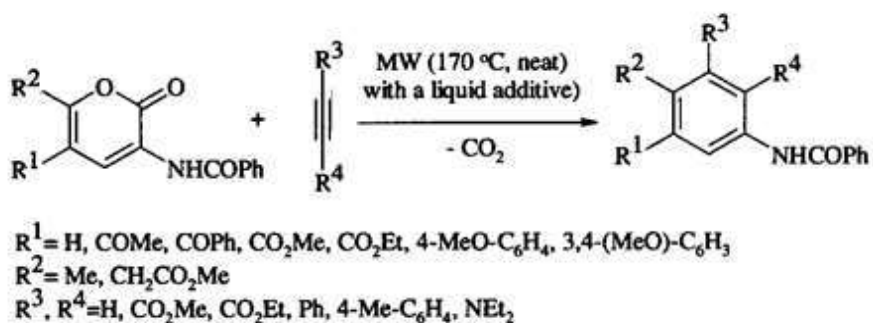
داروی ضد-التهابی، ناپروکسن را می‌توان با استفاده از کاتالیزور BINAP [۲،۲'-بیس (دی‌آریل فسفونو)۱،۱'-بی‌نفتیل] سنتز کرد.^[۱۰۲] در مرحله آخر ترکیب کایرال بدهست می‌آید (شمای ۵-۳) [۲].



شمای ۵-۳

۶-۳- سنتز آنیلیدها

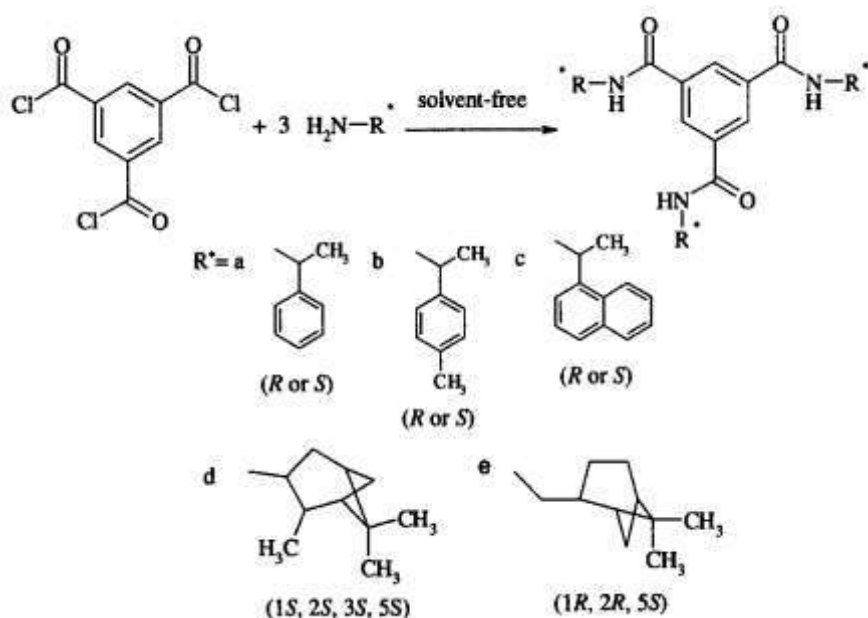
آلکین دینوفیل‌ها در واکنش با ترکیبات ۳-بنزوئیل آمینو-۲H-پیران-۲-اون تحت تابش ریز موج محصولات موردنظر را تولید می‌کنند (شمای ۶-۳) [۱۷۴-۱۷۳].



شمای ۶-۳

۷-۳- سنتز BTAs کایرال

بنزن-۱،۳،۵-تری کربوکسامیدهای کایرال (BTAs) را می‌توان از واکنش بنزن-۱،۳،۵-تری کربونیل کلرايد با آمین‌های نوع اول نوری تحت شرایط سازگار با محیط‌زیست و محیط بدون-حلال تهیه کرد (شماي ۷-۳) [۲۱۳].



شماي ۷-۳

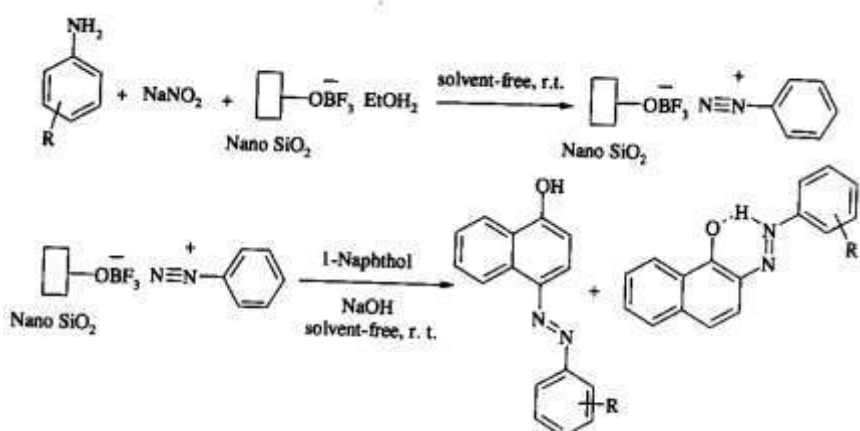
۸-۳- سنتز رنگ‌های آزو^۱

رنگ‌های آزو با مخلوط کردن آمین‌های آروماتیک و سدیم نیتریت در مجاورت تری‌فلورید بور، بستر نانوسیلیس^۲ ($\text{Nano BF}_3\text{-SiO}_2$) و سپس جفت کردن دی آزو^۳ با ۱-نفتول تحت شرایط بدون-حلال در دمای اتاق سنتز می‌شوند (شماي ۸-۳) [۲۱۶-۲۳۶].

1 - Azo dyes

2 - Nano silica supported

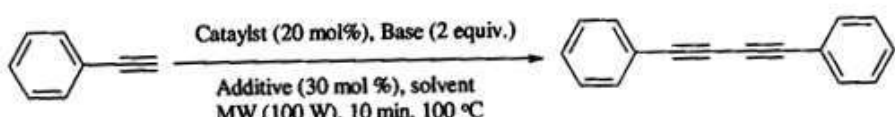
3 - Diazo coupling



شماتیک ۸-۳

۹-۳- سنتز سبز ۱،۴-دین‌ها

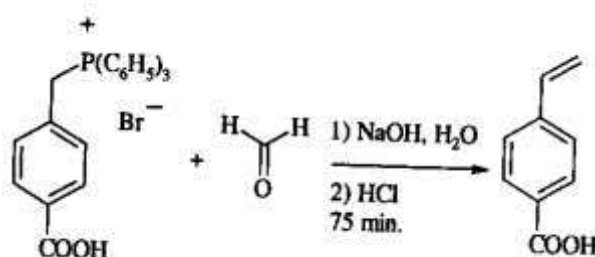
تبدیل استیلن‌های انتهایی به ۱،۴-دین‌ها به کمک ریز موج انجام می‌شود. این تبدیل در مجاورت هوا به عنوان اکسنده، در ۱۰۰ درجه سانتی‌گراد فقط به مدت ۱۰ دقیقه، تحت شرایط بدون-حلال انجام می‌گیرد و با یدید مس (CuI) و تتراتیل اتیلن دی‌آمین کاتالیز می‌شود (شماتیک ۹-۳). [۲۹۹-۲۹۰]



شماتیک ۹-۳

۱۰-۳- سنتز آلان‌ها

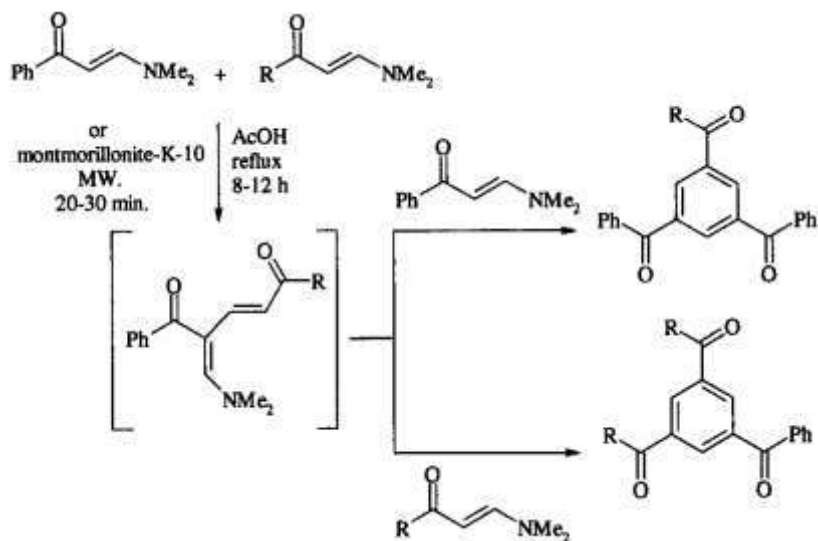
در واکنش ۴-کربوکسی بنزیل تری فنیل فسفونیوم بروماید با هیدروکسید سدیم و همزدن با فرمالدهید آبی در دمای اتاق، ۴-وینیل بنزوئیک اسید سنتز می‌شود (شماتیک ۱۰-۳). [۴۲۳]



شما ۱۰-۳

۱۱-۳- سنتز بدون حلال ترکیبات آروماتیک چند استخلافی

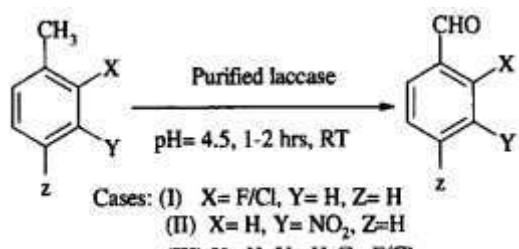
حرارت مخلوط اکی مولار انامینون‌ها به مدت ۱۲ ساعت در حلال اسید استیک یا تابش دهی آن‌ها با امواج ریز موج به مدت ۳۰ دقیقه، روی کاتالیزور اسیدی ناهمگن مونت موریلونیت K10 و در غیاب حلال، مخلوطی از مشتقان بنزن را تولید می‌کند (شما ۱۱-۳) [۴۲۴].



شما ۱۱-۳

۱۲-۳- سنتز آلدهیدهای آروماتیک

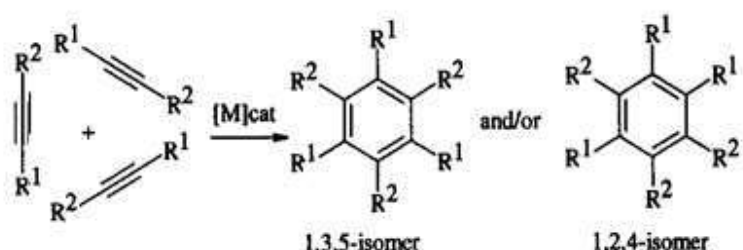
۳-نیترو بنزآلدهید، ۲-فلوئورو بنزآلدهید، ۴-فلوئورو بنزآلدهید، ۲-کلرو بنزآلدهید و ۴-کلرو بنزآلدهید را می‌توان به ترتیب؛ از ۳-نیترو تولوئن، ۲-فلوئورو تولوئن، ۴-فلوئورو تولوئن، ۲-کلرو تولوئن و ۴-کلرو تولوئن در مجاورت کاتالیزور لاکاز^۱ و بدون واسطه تهیه کرد (شماره ۱۲-۳) [۴۵۰].



شماره ۱۲-۳

۱۳-۳- حلقه‌زایی سه‌تاپی^۲ [۲+۲+۲] بین‌مولکولی آلکین‌ها

واکنش‌های حلقه‌زایی سه‌تاپی [۲+۲+۲] بین‌مولکولی آلکین‌ها در محیط آبی تحت تابش ریز موج با کمپلکس بیس (آلیل)-روتنیوم (IV) انجام می‌گیرد و مشتقات بنزن تولید می‌شود (شماره ۱۳-۳) [۴۷۳].



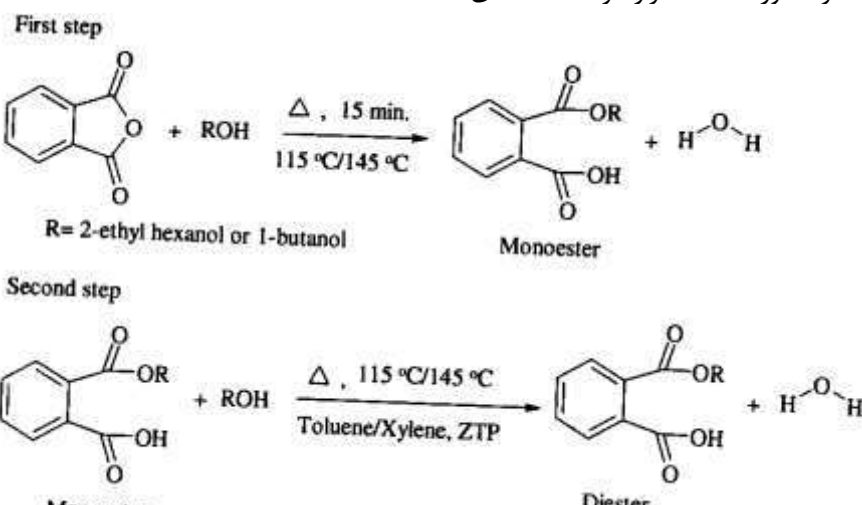
شماره ۱۳-۳

1 - Laccase-catalyzed

2 - Cyclotrimerization

۱۴-۳-سنتز منو و دی استرها

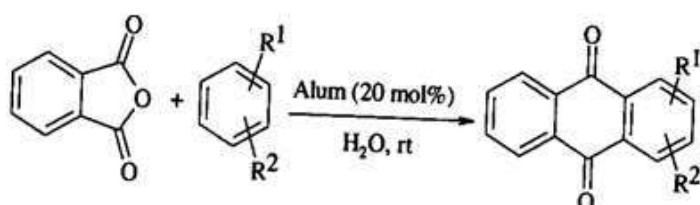
واکنش‌های استری شدن در مجاورت کاتالیزور فسفات زیرکونیوم تیتانیوم ZTPC جهت تهیه منو و دی استرها مورداستفاده قرار گرفته‌اند (شماي ۱۴-۳) [۵۱۳].



شماي ۱۴-۳

۱۵-۳-سنتز مشتقات آنтраکینون

واکنش فتالیک انیدرید و بنزن‌های استخلافدار با استفاده از حلال آب، در دمای محیط و در مجاورت آلوم (KAl(SO₄)₂-12H₂O) مشتقات آنтраکینون را به دست می‌دهد (شماي ۱۵-۳) [۴۲۸-۴۲۹].



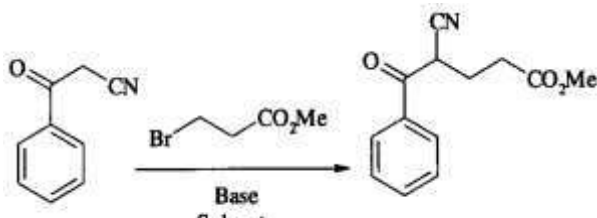
شماي ۱۵-۳

فصل چهارم

واکنش‌های حلقه‌های آروماتیک

۱-۴-آلکیل دار شدن

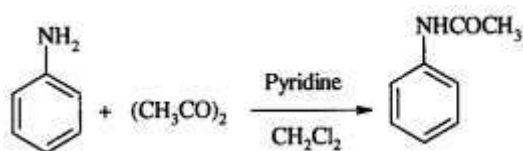
در شرایط مرسوم وقتی که iPr_2NEt و $MgCl_2$ استفاده می‌شوند هیچ واکنشی رخ نمی‌دهد اما زمانی که DBU/DCE در ۵۰ درجه سانتی‌گراد به کار می‌رود، تبدیل ۵۰٪ می‌شود. معلوم شده است که انجام این واکنش در یک مسیر سبز به طور مثال؛ استفاده از ریز موج، در مجاورت DBU/DMSO و در ۱۵۰ درجه سانتی‌گراد به مدت ۵ دقیقه، یک تبدیل تمیز را به دست می‌دهد (شما ۱-۴) [۲۶].



شما ۱-۴

۲-۴-آستیل دار کردن آمینهای نوع اول

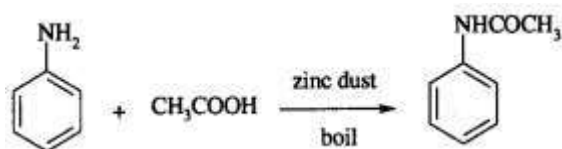
این واکنش وقتی با روش مرسوم انجام می‌گیرد، شرایط واکنش غیر-سبز است. به طور مثال؛ از حلal کلردار نظیر دی کلرومتان CH_2Cl_2 استفاده می‌شود، پیریدن دوستدار طبیعت نیست و استیک آنیدرید نیز یک مولکول اسید استیک آزاد می‌کند که غیر اتم-اقتصادی^۱ است (شما ۲-۴) [۱].



شما ۲-۴

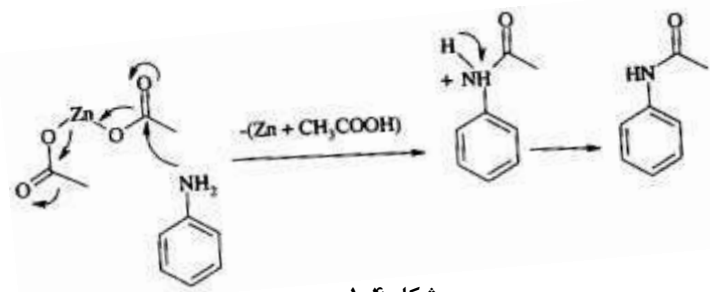
روش سبز جایگزین می‌تواند بجای شرایط قبلی مورد استفاده قرار بگیرد که همان محصول استیل دار را می‌دهد. در این روش از استیک آنیدرید استفاده نمی‌شود، محصولات جانبی دور ریختی به حداقل می‌رسند و از به کار بردن حلال‌های خطرناک اجتناب می‌شود (شما ۳-۴) [۱].

1 - Not atom-economic



شما ۳-۴

مکانیسم پیشنهادی برای این واکنش به شکل زیر است (شکل ۱-۴).

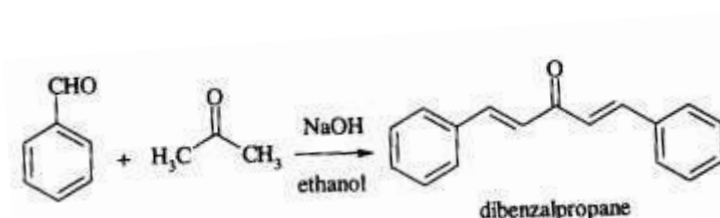


همچنین آنیلیدها را می‌توان از طریق آسیل دار کردن آریل آمین‌های استخلال‌دار با آسیل کلریدهای مختلف، تحت شرایط فرا صوت (35°C , 25 KHz), در مجاورت مقادیر کاتالیزوری از پودر فلز آلومینیوم و حال استونیتریل به مدت ۴ دقیقه به دست آورد [۵۰-۵۱].

۳-۴- تراکم آلدولی کاتالیز شده با باز^۱

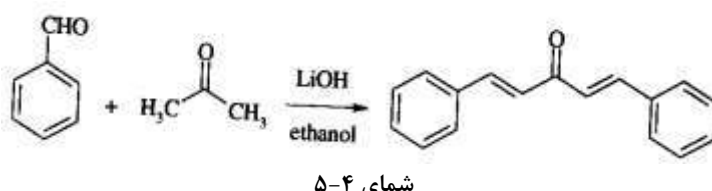
این واکنش می‌تواند از دو مسیر پیش برود که محصول پایانی در هر دو مورد یکسان است. مسیر اول انجام واکنش در اتanol در مجاورت هیدروکسید سدیم است که از حالات آلی خطرناک پرهیز می‌شود و معرف‌ها غیررسمی هستند (شما ۴-۴) [۱] و [۵۲].

1 - Base catalyzed



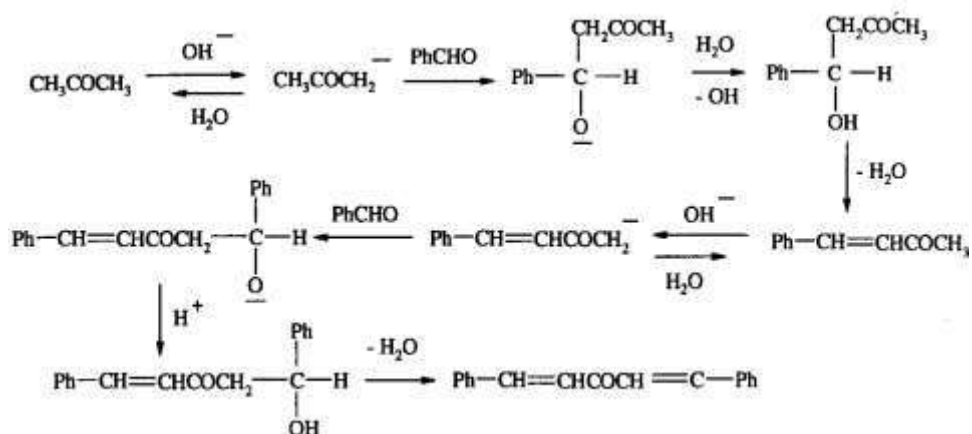
شما ۴-۴

مسیر دیگر استفاده از LiOH بجای NaOH است. در این روش نیز حلال‌های آلی خطرناک اجتناب می‌شوند. علاوه بر این، استفاده از هیدروکسید لیتیم راحت‌تر است و در مقایسه با دیگر هیدروکسیدهای فلزی قلیابی کمتر نمگیر^۱ است. همچنین در این روش مقدار کاتالیزوری باز (قلیا) مورد استفاده قرار می‌گیرد (شما ۵-۴ و ۵-۵).



شما ۵-۴

یک مکانیسم ممکن برای این واکنش پیشنهاد می‌شود (شکل ۲-۴).

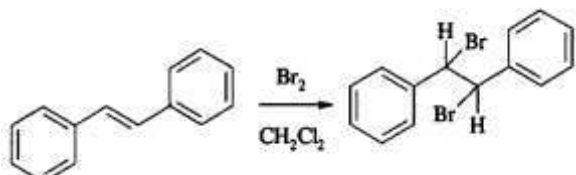


شکل ۲-۴

1 - Hygroscopic

۴-۴- افزایش هالوژن به پیوند دوگانه کربن-کربن (بروم دار کردن ترانس-استیلین^۱)

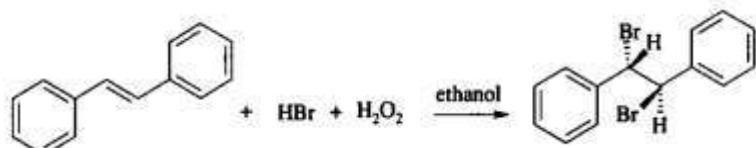
بروم دار کردن ممکن است از یک مسیر غیرسبز و با استفاده از بروم مایع و حالاتی کلردار انجام بگیرد (شما ۶-۴) [۱].



شما ۶-۴

از طرف دیگر بروم دار کردن می‌تواند با دو روش سازگار با محیط زیست پیش برود:

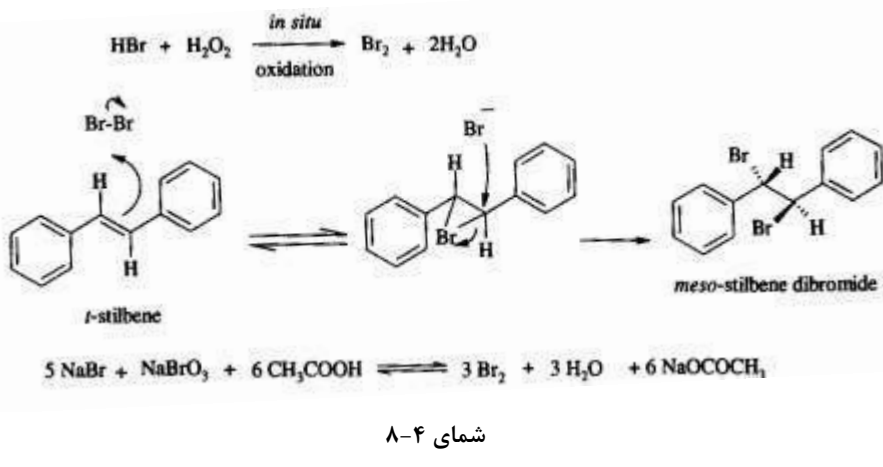
- ۱- با استفاده از ترانس-استیلین، برومید هیدروژن در آب، پروکسید هیدروژن ۳۰ درصد و اتانول (شما ۷-۴) [۱ و ۵۳].
- ۲- با استفاده از ترانس-استیلین، اسید استیک گلاسیال، برومید سدیم و برومات سدیم [۱ و ۵۴].



شما ۷-۴

در روش سبز ۱ یا ۲، مایع خورنده برومید اجتناب می‌شود، اتم‌ها مؤثر هستند و آب تنها محصول جانبی در روش برومید هیدروژن-پروکسید هیدروژن است. در روش برومید سدیم-برومات، سدیم استات سدیم همراه با آب تشکیل می‌شود. مخلوط برومید هیدروژن-پروکسید هیدروژن و زوج برومید برمات، اکسایش در جای یون برومید به برم مولکولی را موجب می‌شود. مکانیسم این واکنش در زیر توضیح داده می‌شود (شما ۸-۴).

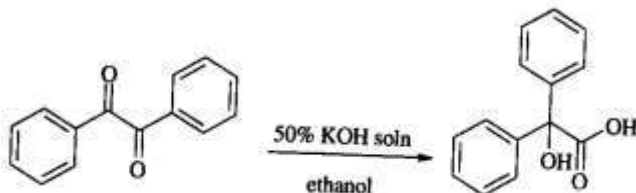
۱ - Trans-stilbene



۸-۴

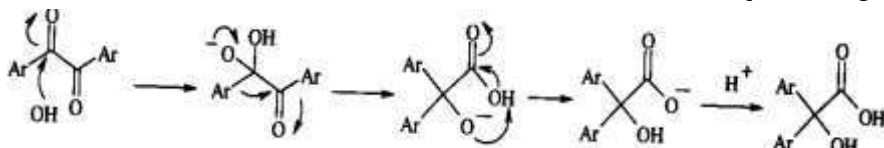
۴-۵-۴ واکنش نوآرایی^۱ (نوآرایی بنزیلیک اسید)

روش مرسوم شامل استفاده از هیدروکسید پتاسیم است که در شمای زیر نشان داده شده است
[شما ۹-۴ و ۵۷].



۹-۴

روش سبز جایگزین، شامل تهییه بنزیلیک اسید در فاز جامد و تحت شرایط بدون-حال است
[شکل ۳-۴ و ۵۷].

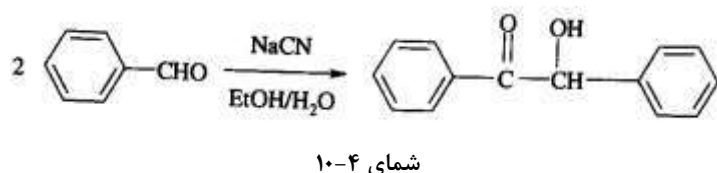


۳-۴

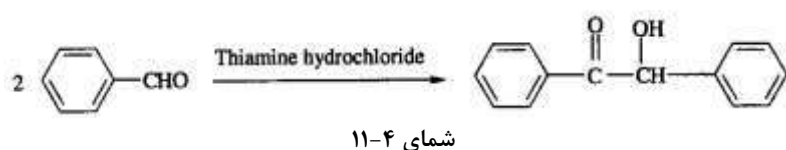
۴-۶- واکنش‌های آلدهیدهای آروماتیک

۴-۱-۶- تراکم بنزوئین کاتالیز شده با کوآنزیم^۱

جزء غیرسیز در این واکنش، ترکیب خیلی سمی سیانید سدیم است (شماری ۱۰-۴) [۱ و ۵۸].

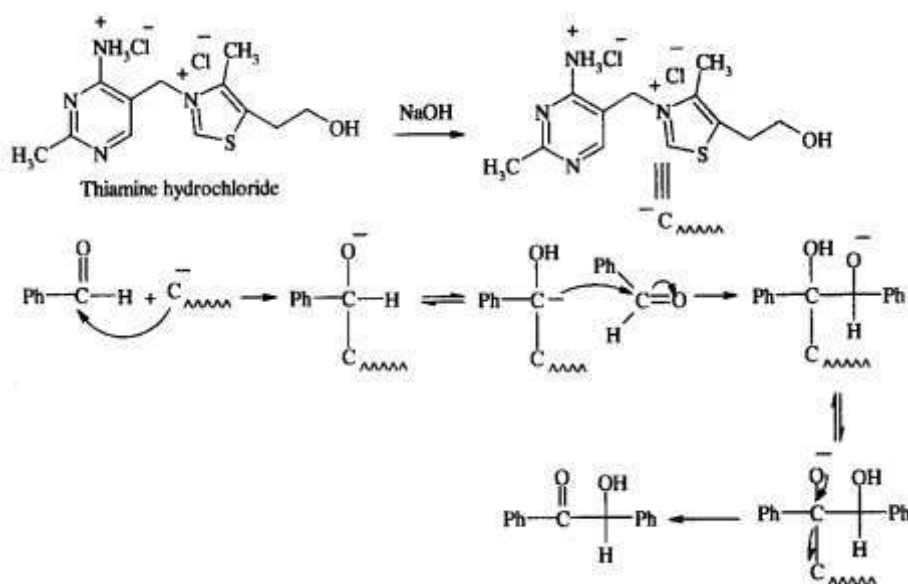


روش سبز جایگزین، استفاده از یون سمی و خطرناک سیانید را منع می‌کند. در این روش ترکیب تیامین هیدروکلرید جانشین سیانید سدیم می‌شود (شماری ۱۱-۴) [۱ و ۱۲].



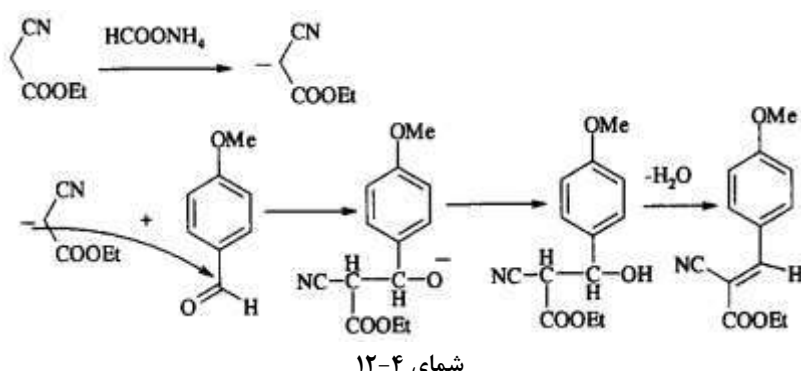
واکنش با مکانیسم زیر پیش می‌رود (شکل ۴-۴).

1 - Coenzyme



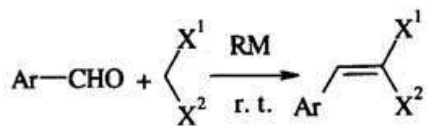
۲-۶-۴- واکنش آلدھیدهای آروماتیک با متیلن های فعال

روش سبز برای این واکنش عبارت از یک فرایند بدون-حلال، تبدیل ساده و سریع (در ۹۰ ثانیه) با استفاده از امواج ریز موج برای فعالسازی است (شما ۱۲-۴) [۱ و ۹۵].



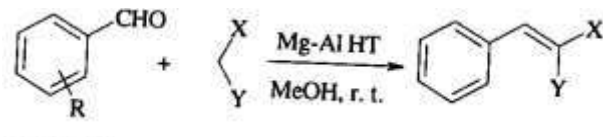
علوم شده است که رد مود^۱ (RM) به عنوان یک کاتالیزور، از طریق تراکم نووناگل برای تشکیل پیوند دوگانه کربن-کربن به کار می‌رود (شما ۱۳-۴) [۹۶].

1 - Red mud



شماره ۱۳-۴

از طرف دیگر هیدروتالکیت آلومینیوم-منیزیم^۱ یا هیدروکسید لیتیم برای تهیه آریلیدن مالونو نیتریل‌ها از آلدھیدهای آروماتیک و مالونو نیتریل به کار می‌روند (شماره ۱۴-۴) [۹۸-۹۷].



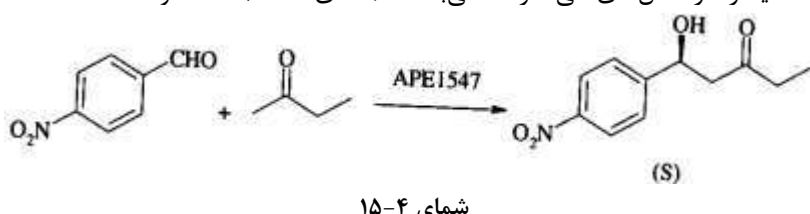
$\text{R} = \text{H, OMe}$
 $\text{NO}_2, \text{Cl, F}$

$\text{X} = \text{Y} = \text{CN}$
 $\text{X} = \text{CN}, \text{Y} = \text{COOEt}$
 $\text{X} = \text{NO}_2, \text{Y} = \text{H}$

شماره ۱۴-۴

۳-۶-۴- افزایش آلدولی نامتقارن

معلوم شده است که ترموفیلیک استراز^۲ (APE1547) افزایش آلدولی نامتقارن ۲-بوتanon و ۴-نیتروبنزآلدھید را در حالهای آلی سرعت می‌بخشد (شماره ۱۵-۴) [۲۰۷ و ۲۱۰].



شماره ۱۵-۴

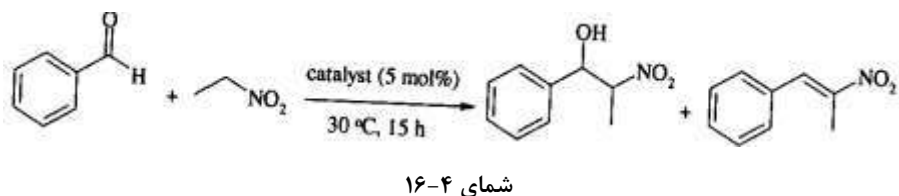
۴-۶-۴- واکنش آلدھیدهای آروماتیک با نیترو آلکان‌ها

تحت شرایط بدون-حلال و با واکنش هنری^۳، افزایش نیترو آلکان‌ها به بنزآلدھیدها در مجاورت کاتالیزور PS-BEMP، محصولات نیتروآلدول را تولید می‌کند (شماره ۱۶-۴) [۴۱۹].

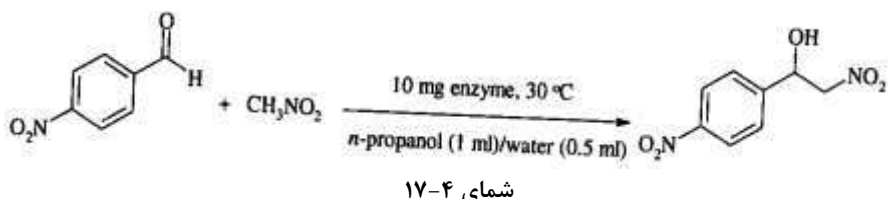
1 - Mg-Al hydrotalcite

2 - Thermophilic esterase

3 - Henry reaction

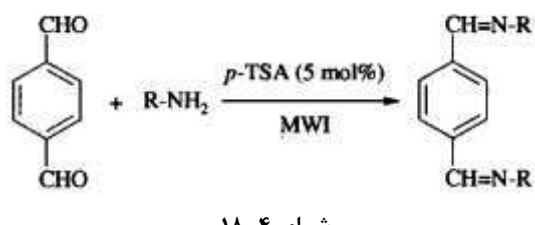


واکنش نیترو آلkan و ترکیب کربونیلی در مجاورت کاتالیزور لیپاز آ^۱، حاصل از آسپرژیلوس نایجر، در محیط آبی/آب، بتا-نیترو الکل‌ها را تولید می‌کند (شماي ۱۷-۴) [۴۳۵].



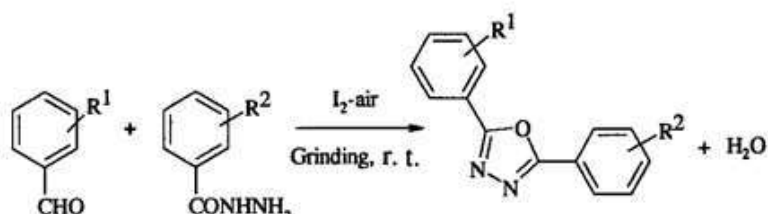
۴-۵-۶-۴- واکنش آلدهیدهای آروماتیک با آمین‌ها

واکنش دی آلدهیدها و آمین‌های نوع اول یا دی آمین‌ها و منوآلدهیدها تحت تابش ریز موج، در مجاورت کاتالیزور پارا-تولئن سولفونیک اسید و در یک مدت زمان واکنش کوتاه ترکیبات بیس-ایمین متقارن را به دست می‌دهد (شماي ۱۸-۴) [۴۳۱].



۴-۶-۶-۶-۴- واکنش آلدئیدها با هیدرازیدهای آروماتیک

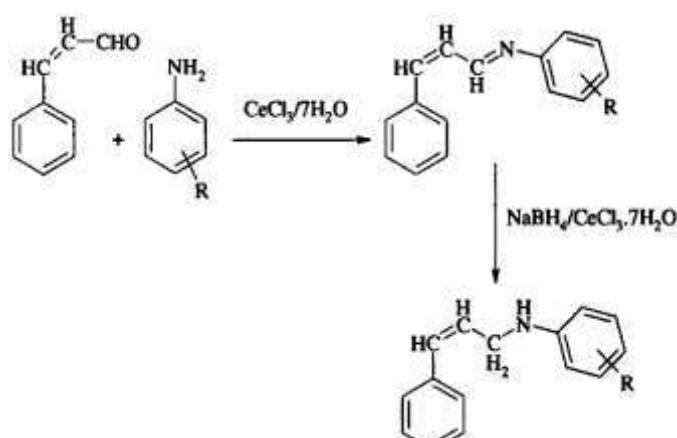
واکنش هیدرازیدهای آروماتیک با آریل آلدئیدها با سایش آن‌ها در حضور مقادیر کاتالیزوری از ید مولکولی و در یک مرحله، ۲،۵-دواستخلافه-۱،۴،۳-اگزادیازول‌ها را می‌دهد (شماي ۱۹-۴) [۴۷۴].



شماره ۱۹-۴

۷-۶-۴- آمین دار کردن سریع آلدهیدهای آروماتیک

واکنش سینامالدهید با آمین‌های آروماتیک، *N*-سینامیل آنیلین‌ها را تولید می‌کند. ترکیب کلرید سریم هفت آبه^۱ به عنوان کاتالیزور برای آمین دار کردن سریع و یک-ظرفی آلدهیدهای آروماتیک تحت شرایط بدون-حلال بکار می‌رود (شماره ۲۰-۴) [۴۷۷].

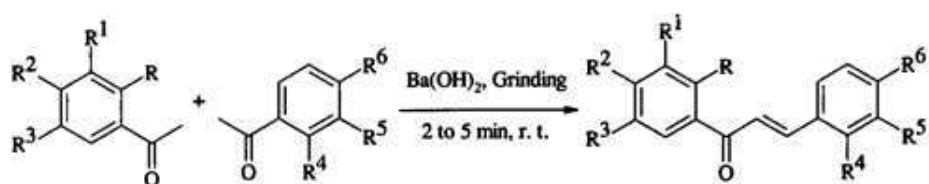


شماره ۲۰-۴

۸-۶-۴- واکنش‌های آلدهیدهای آروماتیک با کتون‌های آروماتیک

سایش آریل آلدهیدها و استوفنون با هیدروکسید باریم بدون آب، در غیاب هر حالی چالکون‌ها را تولید می‌کند (شماره ۲۱-۴) [۴۷۸-۴۸۹].

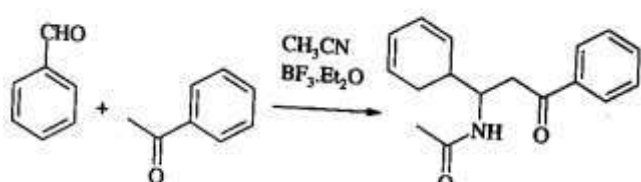
۱ - CeCl₃·7H₂O



۲۱-۴

۹-۶-۴- سنتز یک-ظرفی / چند جزئی

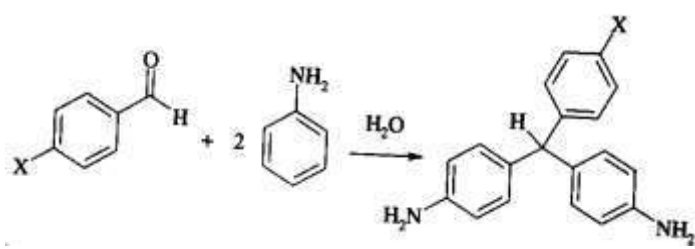
واکنش انول‌ها، کتون‌های با قابلیت انولی شدن و آلکیل/آریل نیتریل‌ها در مجاورت کاتالیزور $\text{BF}_3/\text{Et}_2\text{O}$ ، تحت تابش ریز موج و در یک مسیر یک-ظرفی، ترکیبات بتا-استامیدوکتون را به دست می‌دهد (شمای ۲۲-۴) [۴۹۹].



۲۲-۴

۱۰-۶-۴- تراکم غیر-کاتالیزوری آلدهیدهای آروماتیک با آنیلین

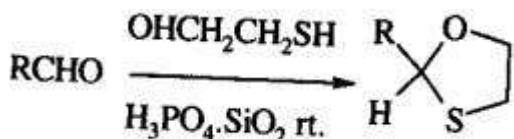
واکنش آنیلین با آلدهیدهای آромاتیک در آب نزدیک بحرانی و آب فوق بحرانی دی آمینو تری فنیل متان‌ها را تولید می‌کند (شمای ۲۳-۴) [۵۰۲].



۲۳-۴

۴-۱۱-۶- اگزاتیو استالیزه کردن^۱ آلدھیدها

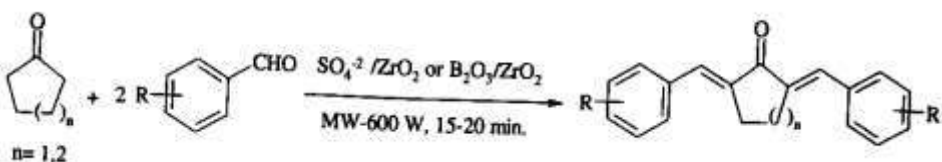
واکنش بنزآلدھید با ۲-مرکاپتو اتانول در مجاورت کاتالیزور ارتوفسفریک اسید در بستر سیلیکا ($H_3PO_4 \cdot SiO_2$) و در حال کلروفرم، اگزاتیو استالیز کردن انجام می‌دهد (شماي ۴-۲۴) [۵۱۱].



شماي ۴-۲۴

۴-۱۲-۶- واکنش آلدھیدهای آروماتیک با سیکلوآلکانون‌ها

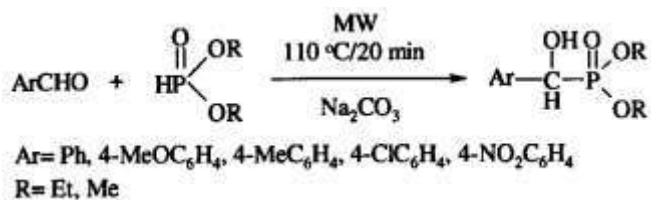
واکنش متقابل-آلدولی^۲ سیکلوآلکانون‌ها با آلدھیدهای آروماتیک یک و چند-عاملی در مجاورت زیرکونیوم سولفات دار (SO_4^{2-}/ZrO_2) و زیرکونیوم بورات (B_2O_3/ZrO_2) با استفاده از تابش ریز موج و در شرایط بدون حلal ترکیبات α -بیس (بنزیلیدین عامل دار شده) سیکلوآلکانون را تولید می‌کند (شماي ۴-۲۵) [۵۱۲].



شماي ۴-۲۵

۴-۱۳-۶- واکنش آلدھیدهای آروماتیک با دی‌آلکیل فسفیت‌ها تحت شرایط ریز موج آلفا-هیدروکسی فسفونات‌ها را می‌توان تحت تابش ریز موج و از واکنش آریل آلدھیدهای عامل دار شده با دی‌آلکیل فسفیت‌ها، در شرایط بدون حلal تهیه کرد (شماي ۴-۲۶) [۵۱۸-۵۱۹].

1 - Oxathioacetalization
2 - Cross-alcohol reaction

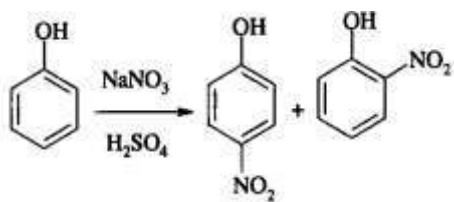


شماي ۲۶-۴

۷-۴- واکنش‌های فنول‌ها

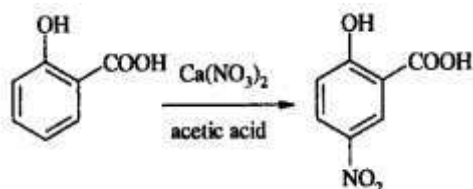
۱-۷-۴- واکنش جانشینی الکترون‌دوستی^۱ آروماتیک (نیترو دار کردن فنول)

نیترو دار کردن را می‌توان از یک مسیر غیرسبز و با استفاده از اسیدسولفوریک خورنده انجام داد (شماي ۲۷-۴) [۱ و ۵۸].



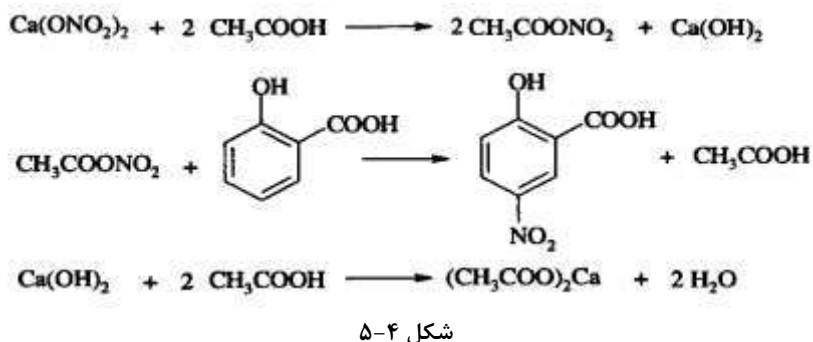
شماي ۲۷-۴

مسیر جایگزین سبزی برای نیترو دار کردن فنول‌ها می‌تواند مورد استفاده قرار بگیرد که قادر است اسیدسولفوریک غلیظ است. در این واکنش از نیترات کلسیم در اسید استیک استفاده می‌شود. این روش چندین فایده دارد و شامل، نیترو دار کردن سریع، سازگار با محیط زیست، دارا بودن مشتقات بدون اسید نیتریک، معرف‌ها و محصولات فرعی (استات کلسیم) مفید و نیترو دار کردن ناحیه گزین است (شماي ۲۸-۴) [۱ و ۵۸].



شماي ۲۸-۴

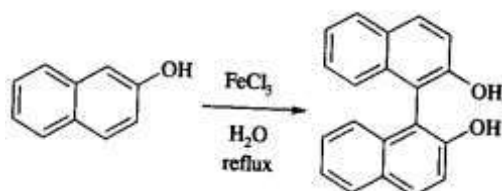
مکانیسم واکنش به شرح زیر است (شکل ۴-۵).



شکل ۵-۴

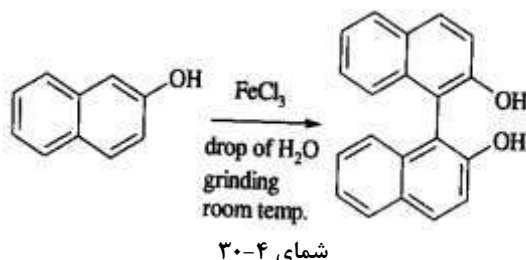
۲-۷-۴- واکنش جفت شدن رادیکالی

جوشاندن ۲-نفتول در مجاورت FeCl_3 و با استفاده از انرژی زیاد یک روش غیر سبز را نشان می‌دهد. از طرف دیگر جفت شدن می‌تواند از یک مسیر سازگار با محیط زیست، با سایش ترکیبات در دمای اتاق و در مجاورت چند قطره آب انجام بگیرد (شما ۲۹-۴) [۱] و [۹۰].



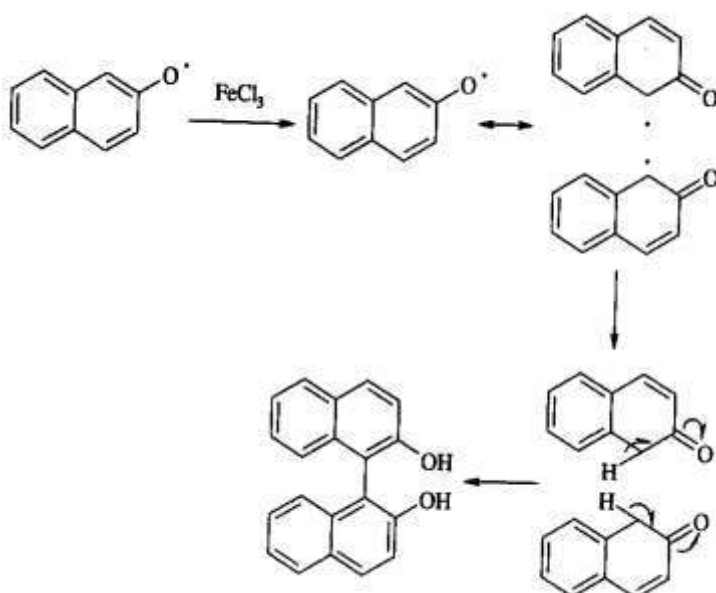
شما ۲۹-۴

روش سبز یک روش مؤثر بوده و کاتالیزور آن به راحتی در دسترس است. واکنش با سایش ساده مواد، در دمای اتاق و بدون هیچ حلالی انجام می‌گیرد و خالص‌سازی محصولات واکنش در محیط آبی انجام می‌گیرد (شما ۳۰-۴) [۱] و [۹۰].



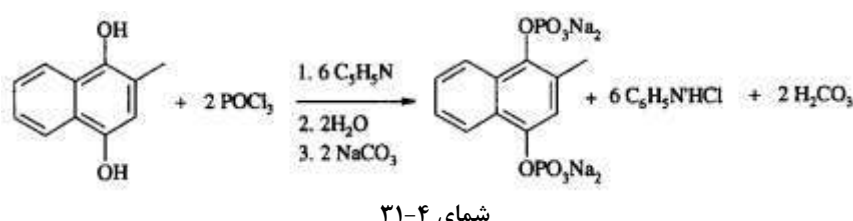
شما ۳۰-۴

مکانیسم واکنش به صورت زیر قابل توضیح است (شکل ۶-۴).



۳-۷-۴- پگیلاسیون^۱ منادیول و پودوفیلو توکسین

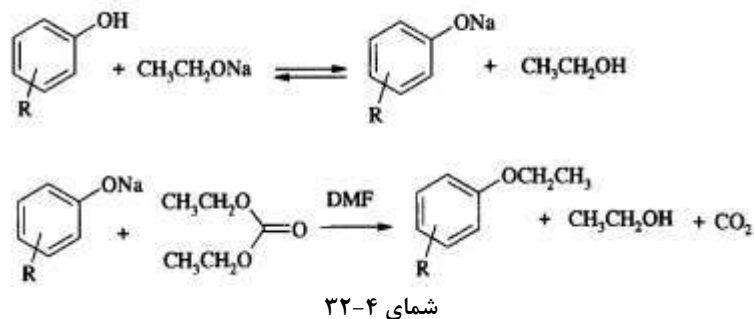
واکنش منادیول (۲-متیل نفتالن-۴،۴-دیول) با POCl_3 در حال پیریدین مشتقات منادیول را تولید می کند (شما ۳۱-۴) [۳۴۴].



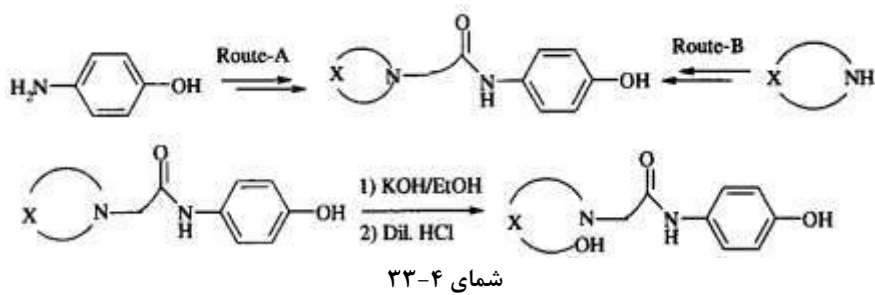
۴-۷-۴- واکنش فنول ها با دی اتیل کربنات

آریل اتیل استرهای را می توان از فنلهای آروماتیک و دی اتیل کربنات متناظر، از یک مسیر واکنشی راحت و سازگار با محیط زیست تهیه کرد (شما ۳۲-۴) [۳۸۵-۳۸۶].

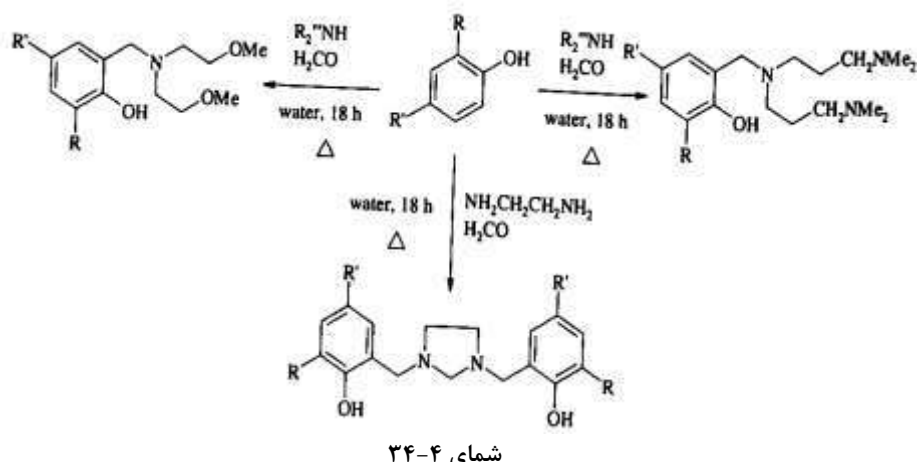
1 - Pegylation

**۴-۷-۵- رویکرد سبز در طراحی دارو**

سنترز ترکیبات با قالبیت ضد احتقان و ضد تب خال، شامل مشتقات ۱-(۳،۱-دی‌اگزو-۳،۱-دی‌هیدرو‌ایزوایندول-۲-ایل)-N-(۴-هیدروکسی فنیل) استامید و مشتقات [N-(۴-هیدروکسی فنیل) کابامویل]-متیل‌افتalamیک اسید در یک شرایط سازگار با محیط‌زیست توسعه یافته‌اند (شماره ۳۰-۳۹۱) [۳۳].

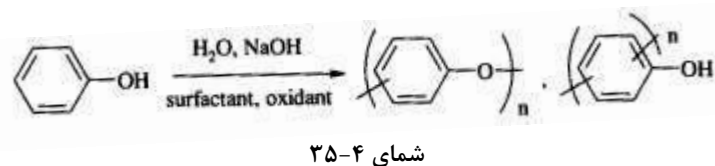
**۶-۷-۶- واکنش فنول‌ها با فرمالدهید و آمین‌ها**

لیگندهای چهار دندانه آمین-فنول از واکنش فرمالدهید، فنول‌های ۴،۲-دو استخلافی و آمین‌ها در حال سبز آب قابل تهیه هستند (شماره ۴۱۳) [۳۴-۴].



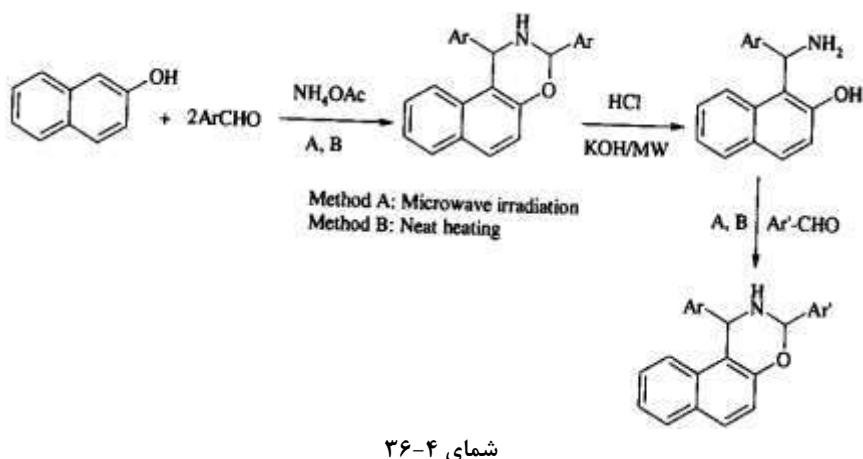
۷-۷-۷-۴ - واکنش فنول ها با اکسیدکنندها

همزدن فنول با اکسیدکننده در آب، پلی فنول های انحلال پذیر را تولید می کند (شماي ۳۵-۴) [۴۲۶].

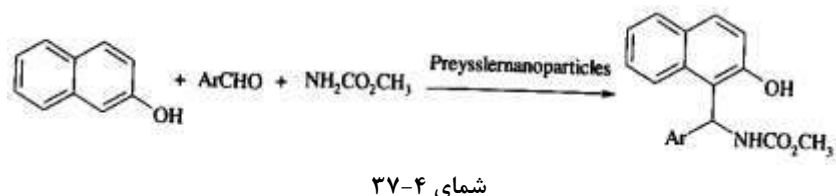


۸-۷-۴ - واکنش یک-ظرفی / چند جزئی

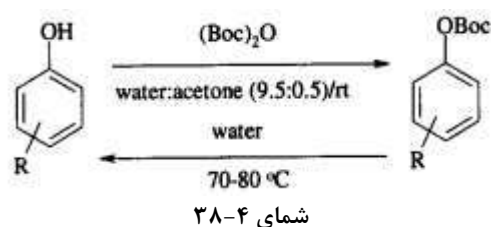
تراکم ۲-نفتول و آلدھیدهای آروماتیک با باز بتی ۱، در مجاورت استات آمونیوم، در شرایط واکنش بدون-حلال، تحت حرارت ملایم در ۶۰ درجه سانتی گراد و تابش ریز موج ۱-۳، ۱-اگزارین را تولید می کند (شماي ۳۶-۴) [۴۶۷-۴۶۶].



نفتول‌های کارباماتوآلکیل را می‌توان از تراکم یک-ظرفی بتا-نفتول، آریل آلدھیدها و متیل کاربامات در مجاورت نانو ذره پریسler¹ در بستر سیلیکا، به عنوان یک کاتالیزور ناهمگن، تحت شرایط بدون-حلال تهییه کرد (شماي ۳۷-۴) [۵۱۶].



۹-۷-۴ - حفاظت/حفاظت زدایی O-Boc از ساختارهای فنولی مختلف
حفاظت/حفاظت زدایی O-Boc از گستره وسیعی از مشتقان فنول تحت شرایط بدون-کاتالیزور و از یک مسیر سبز، کارآمد و شیمی گزین قابل انجام است (شماي ۳۸-۴) [۴۶۸].

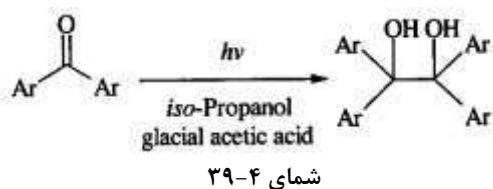


1 - Preyssler

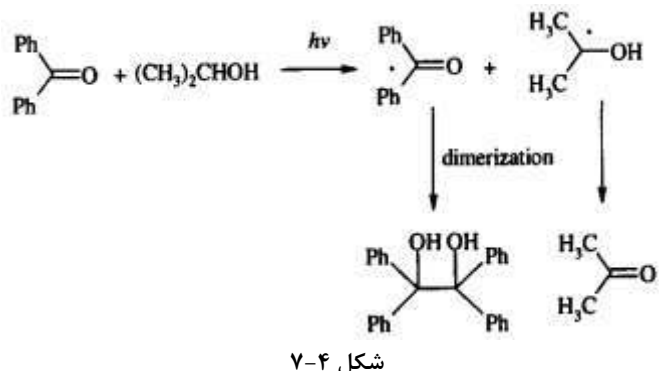
۴-۸-۱-۸-۴ واکنش های کتون های آروماتیک

۱-۸-۴ واکنش فتوشیمیابی سبز

بنزوپیناکول را می توان از بنزووفون در مجاورت نور خورشید (فتوشیمیابی) با استفاده از معرف احیاکننده ایزوبروپانول و اسید استیک تهیه کرد. این روش بی خطر بوده و شامل یک منبع طبیعی و تجدیدپذیر برای به دست آوردن انرژی پاک و اقتصادی است (شما ۳۹-۴) [۱ و ۳۹-۴].

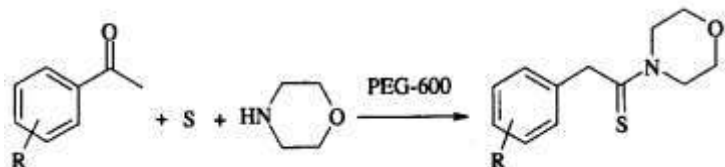


mekanisem واکنش در زیر آمده است (شکل ۷-۴).



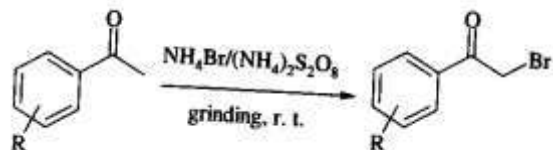
۲-۸-۴-۱ واکنش یک-ظرفی / چند جزئی

واکنش های تراکم یک-ظرفی و چند جزئی آریل آلکیل کتون ها، سولفور و مورفولین در حلال پلی اتیلن گلیکول-۶۰۰- ۶۰۰ تیوموفولیدهای متناظر را تولید می کند (شما ۴۰-۴) [۳۸۱].



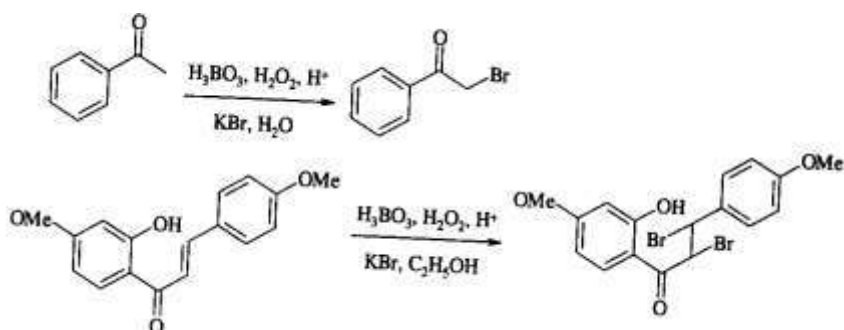
۴-۳-۸-۴- بروم دار کردن کتون‌ها

سایش کتون‌ها با برومید آمونیوم و پرسولفات آمونیوم در آب، α -برومو کتون‌ها را می‌دهد (شماي [۴۱-۴] ۴۵۲).



شماي ۴۱-۴

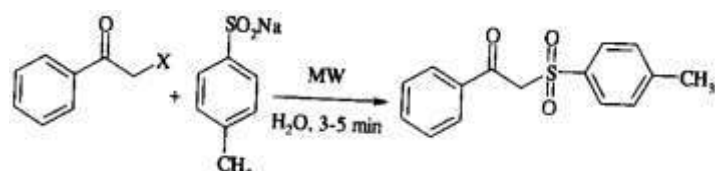
بروم دار کردن ناحيه گزین ترکيبات آروماتيک را می‌توان از يك روش سازگار با محيطزيست و عالي با استفاده از اسييد بوريك به عنوان يك كاتاليزور قابل بازيافت، KBr به عنوان منبع بروميد و در مجاورت اكسيدكننده پروکسييد هيدروژن انجام داد (شماي [۴۲-۴] ۵۰۱).



شماي ۴۲-۴

۴-۴-۸-۴- واکنش آلفا-هالوكتون‌ها با سدیم الکیل/آریل سولفینات‌ها

واکنش آلفا-هالوكتون‌ها با سدیم الکیل/آریل سولفینات‌ها در محیط آبی و تحت تابش ریز موج، بتا-کتوسولفون‌های متناظر را تولید می‌کند (شماي [۴۳-۴] ۵۰۶).

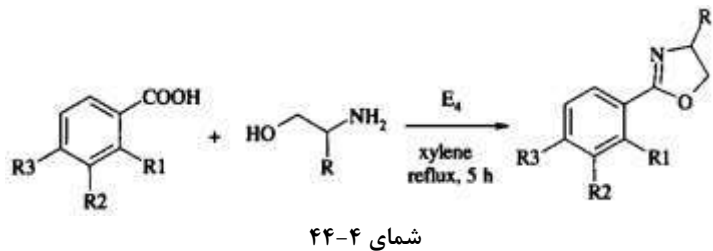


شماي ۴۳-۴

۹-۴- واکنش‌های کربوکسیلیک اسیدهای آروماتیک

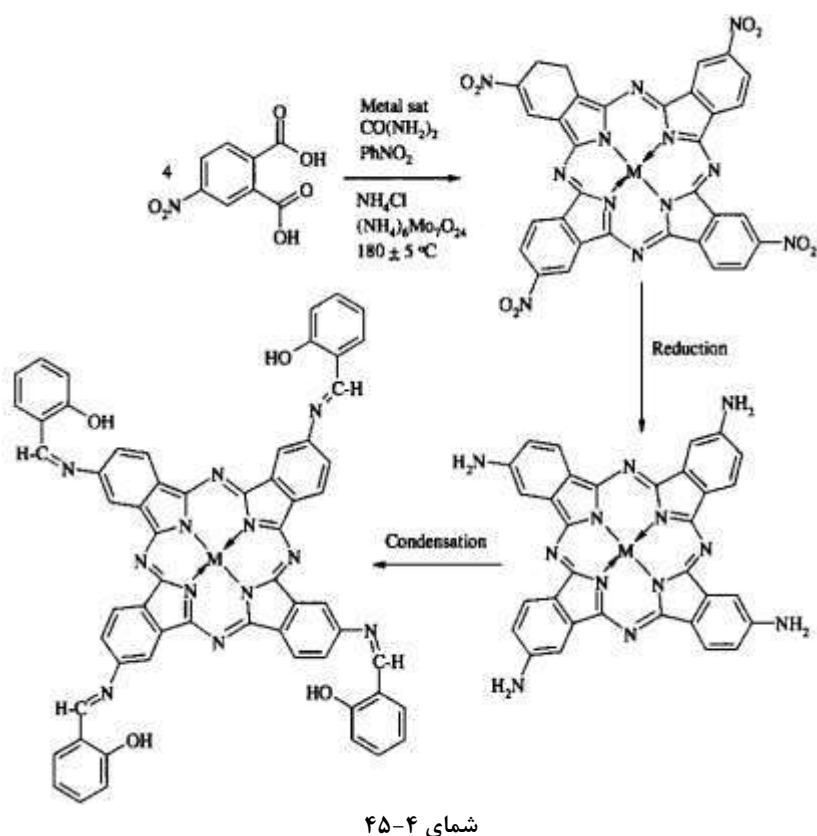
۹-۱- واکنش کربوکسیلیک اسیدها با ترکیبات دو عاملی

واکنش مشتقات اтанول آمین و کربوکسیلیک اسیدهای آروماتیک در مجاورت E4 (Ersorb-4) یک زئولیت نوع کلینوپتیولیت با محتوای سیلیکونی بالا (سیلیکون/آلومینیوم نسبت ۱:۵) در زایلن جوشان، مشتقات اگزازولین را در یک مرحله و با بازده بالا تولید می‌کند (شماى ۴۴-۴) [۱۶۵-۱۶۷].



۹-۲- تشکیل کمپلکس‌ها

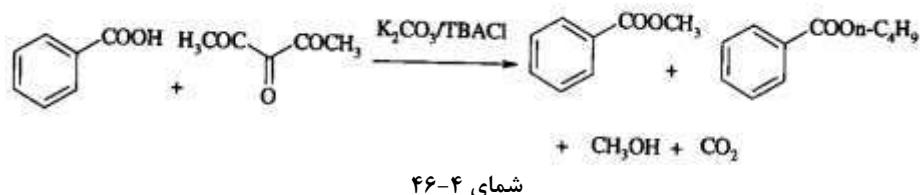
فتالوسیانین‌های ۲-۲۳، ۱۶، ۹، ۲- تراهیدروکسی فنیل ایمینو (M-OHPhImPc) فلزی (II) شامل کبالت، مس، نیکل و روی را می‌توان از یک روش سبز و ملایم تهیه کرد. فعالیت بیولوژیکی این ترکیبات مورد بررسی قرار گرفته است (شماى ۴۵-۴) [۴۹۴].



شماي ۴۵-۴

۳-۹-۴- متیل استر دار کردن^۱ کربوکسیلیک اسیدها

استردار کردن کربوکسیلیک اسیدها با دی متیل کربنات به وسیله کربنات پتابسیم ترکیب شده با کاتالیزور انتقال فاز تترابوتیل آمونیوم کلرید انجام می‌گیرد و متیل استرها را تولید می‌کند (شماي ۴۶-۴).[۴۹۵]

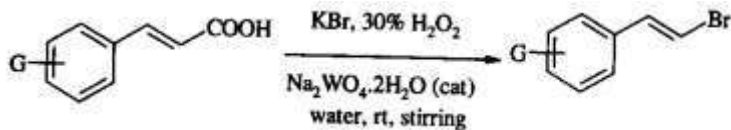


شماي ۴۶-۴

1 - Esterification

۴-۹-۴- برم دار کردن^۱ اسید سینامیک

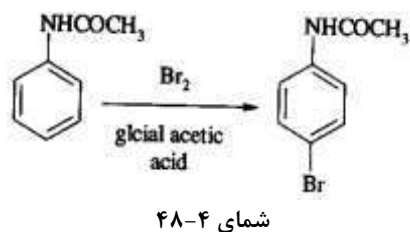
واکنش بروم کربوکسیل زدایی^۲ اسید سینامیک‌های دارای استخلاف با برومید پتاسیم، در مجاورت اکسیدکننده پراکسید هیدروژن، کاتالیزور تنگستات سدیم و حلal آب بتا-آریل وینیل برومیدها را تولید می‌کند (شما ۴۷-۴) [۵۰۸].



شما ۴۷-۴

۴-۱۰- واکنش جانشینی الکترون دوستی آروماتیک

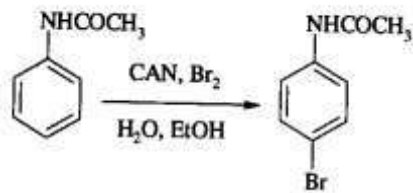
در روش غیرسبز برم دار کردن را می‌توان با استفاده از برم مایع انجام داد (شما ۴۸-۴) [۱۸۶].



شما ۴۸-۴

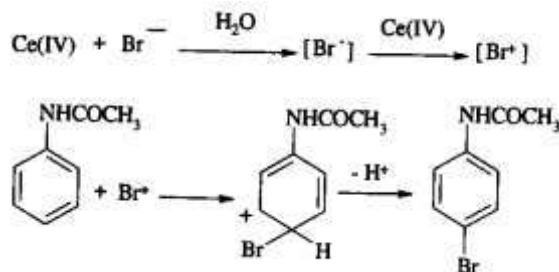
اما در روش سبز، استانیلید با برومید پتاسیم در مجاورت سریک آمونیوم نیترات در اتانول و آب (۱:۱) واکنش می‌دهد. در روش سبز از کاربرد برم مولکولی خورنده اجتناب می‌شود و با یک معرف برم دار کننده جدید جایگزین می‌شود، برم دار کردن در یک محیط آبی انجام می‌گیرد، حلal‌های کلردار شده اجتناب می‌شوند، حلal اسید استیک بکار نمی‌رود و واکنش به طور قابل توجهی سریع انجام می‌گیرد (شما ۴۹-۴) [۱۸۶].

- 1 - Bromination
2 - Bromodecarboxylation



شماي ۴-۴

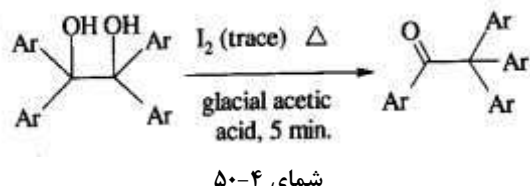
مکانيسم واکنش در زیر نشان داده می‌شود (شکل ۸-۴).



شکل ۸-۴

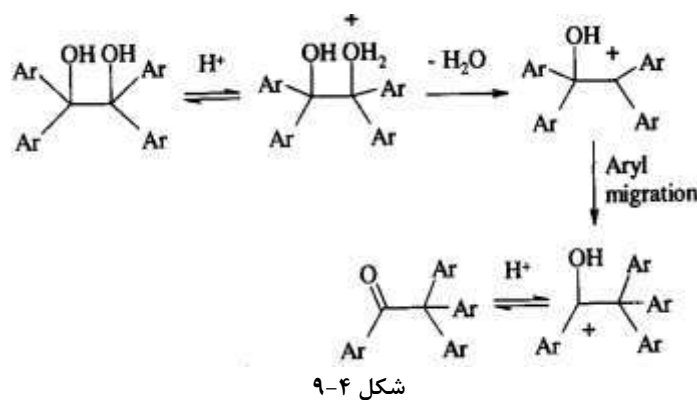
۱۱-۴- واکنش نوآرایی پیناکول پیناکولون

بنزوپیناکول با حرارت و تحت رفلaksن با اسید استیک گلاسیال دارای مقدار جزئی از بد محلول، به بنزوپیناکولون تبدیل می‌شود. این واکنش به عنوان نوآرایی پیناکول پیناکولون شناخته می‌شود (شماي ۵۰-۴) [۱] و [۸۸] (۵۰-۴).



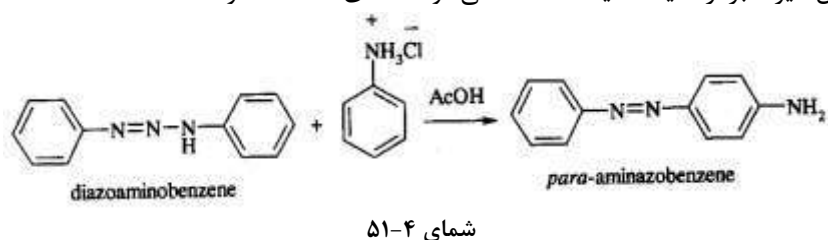
شماي ۵۰-۴

مکانيسم در زیر آمده است (شکل ۹-۴).



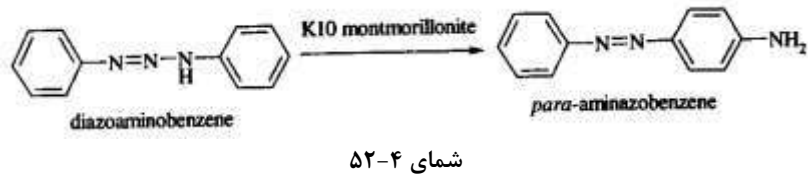
۱۲-۴- واکنش نوآرایی (نوآرایی دی آزوآمینوبنزن به پارا-آمینوآزوبنزن)

در روش غیر سبز از اسید استیک استفاده می‌شود (شما ۵۱-۴) [۸۹].



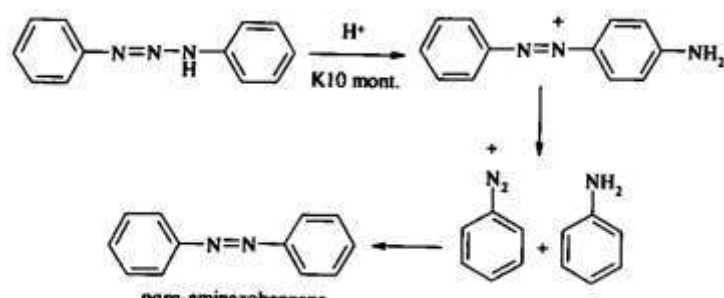
همچنین این واکنش را می‌توان در یک روش سبز، با استفاده از خاک رس مونت موریللونیت

انجام داد (شما ۵۲-۴) [۸۹]. K10



در روش سبز شرایط سازگار با محیط زیست است، مسیر واکنش ساده است و به مقادیر اضافی

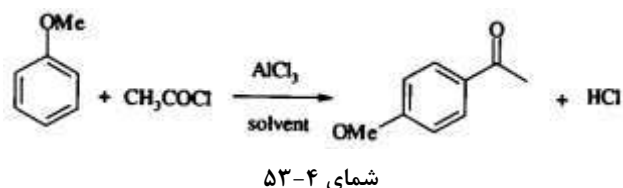
آنیلین و اسید استیک نیازی نیست (شکل ۱۰-۴) [۱۰-۴] [۸۹].



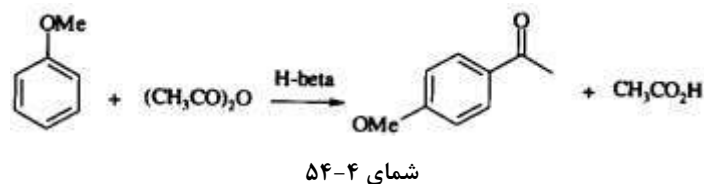
شکل ۱۰-۴

۱۳-۴-آسیل دار شدن فریدل-کرافتس کاتالیز شده با زئولیت

روش مرسوم شامل؛ استفاده از حلال، هیدرولیز شدن محصول، بازده ۹۵-۸۵ درصد، ۴/۵ کیلوگرم پساب و عملیات دوازده مرحله‌ای است (شماری ۵۳-۴). [۱۰۷]

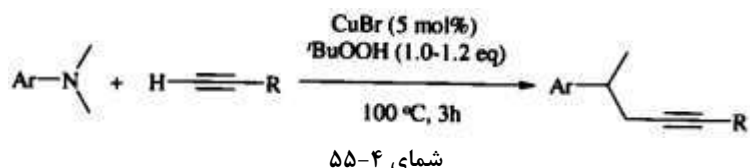


روش سبز شامل؛ استفاده از کاتالیزور آج-بتا، بدون آب، بدون حلال، بازده بالای ۹۵ درصد، ۰/۰ کیلوگرم پساب و عملیات سه مرحله‌ای است (شماری ۵۴-۴). [۱۰۷]



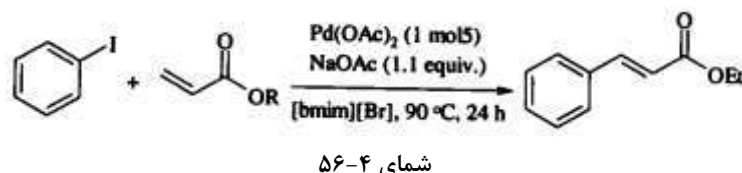
۱۴-۴- آلکینیل دار کردن آمین‌ها با کاتالیزور مس

واکنش *N,N*-دی متیل آنیلین با فنیل استیلن در مجاورت کاتالیزور برومید مس و TBHP (ترشیو-بوتیل هیدروپروکسید) در ۱۰۰ درجه سانتی‌گراد به مدت ۳ ساعت، *N*-متیل-*N*-(۳-فنیل پروپ-۲-اینیل) بنزن آمین تولید می‌کند (شماره ۵۵-۴) [۱۰۹].



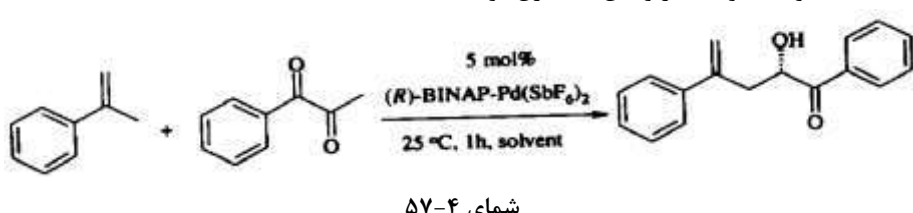
۱۵-۴- آریل دار کردن الفین‌ها با آریل هالیدها در مجاورت کاتالیزور پالادیم

برهمکنش ترکیب [Bmim][Br]^۱ با استاتات پالادیم، مسئول واکنش هک^۲ بین آریل هالیدها و الفین‌ها با کارایی بالا است (شماره ۵۶-۴) [۱۱۱-۱۱۴].



۱۶-۴- واکنش‌های انانتیوگزین کربونیلن کاتالیز شده با -(R)(S)BINAP|Pd}(SbF₆)₂

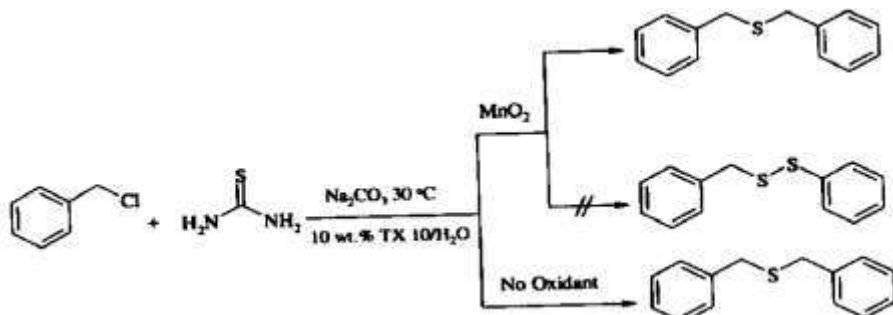
کاتالیزور کایرال پالادیم (BINAP-^(II)) می‌تواند در واکنش فنیل گلی اگزال‌ها با متیل استایرن استفاده شده و محصولات کربونیلن نامتقارن تولید کند (شماره ۵۷-۴) [۱۶۱-۱۶۴].



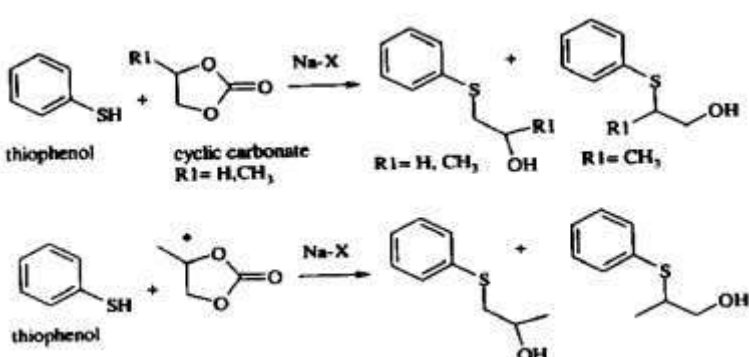
1 - 1-Butyl-3-methylimidazolium bromide
2 - Heck reaction

۴-۱۷-۴- واکنش بنزیل کلرید با تیو اوره

تیو اترهای متقارن را می‌توان از آکیل یا آریل هالیدها و تیو اوره در میسل آبی تریتون X10¹ تحت شرایط قلیایی تهیه کرد (شماره ۵۸-۴) [۳۲۴].

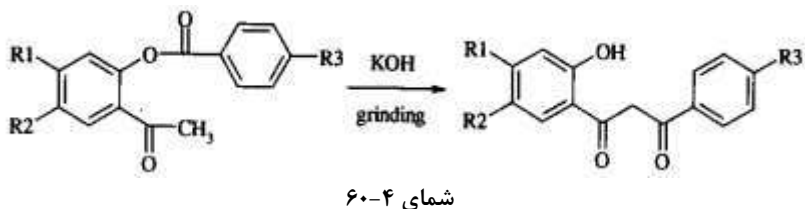
**۴-۱۸-۴- واکنش‌های تیو فنول**

بتا-هیدروکسی سولفیدها را می‌توان در یک مسیر یک-ظرفی از تیو فنول و کربنات‌های حلقوی در مجاورت زنولیت‌های با منافذ بزرگ تهیه کرد (شماره ۵۹-۴) [۳۵۲-۳۵۷].



۱۹-۴- نوآرایی بیکر-ونکاتارامان^۱ در فاز جامد

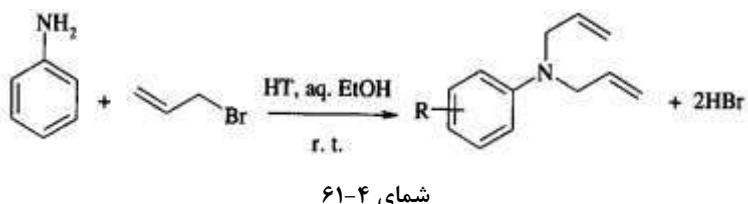
فلاؤن‌های موجود در طبیعت، ۲-استیریل کرومون‌ها و مشتقات بنزوفورانون را می‌توان از نوآرایی بیکر-ونکاتارامان ۲-آریل اکسی استوفنون‌ها و ۲-سینامویل اکسی استوفنون‌ها به ۲-هیدروکسی دی بنزوئیل متان‌ها و ۲-هیدروکسی بنزوئیل سینامویل متان‌ها که مرحله کلیدی در سنتز این ترکیبات است، به دست آورد (شماي ۴-۳۸۸-۳۸۹) [۶۰-۴].



۲۰-۴- واکنش‌های آمین‌های آромاتیک

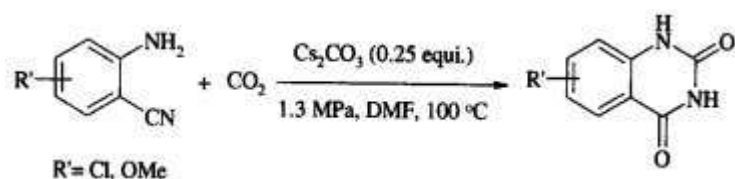
۲۰-۱- واکنش‌های آمین‌های آромاتیک با آلیل برومید

واکنش‌ها با دو اکی والان آلیل برومید در اتانول آبی و در مجاورت منیزیوم-آلومینیوم در دمای اتاق -N,N-دی آلیل آنیلین‌ها را تولید می‌کند (شماي ۴-۴۲۰) [۶۱-۴].



۲۰-۲- واکنش ۲-آمینوبنزونیتریل‌ها با دی اکسید کربن

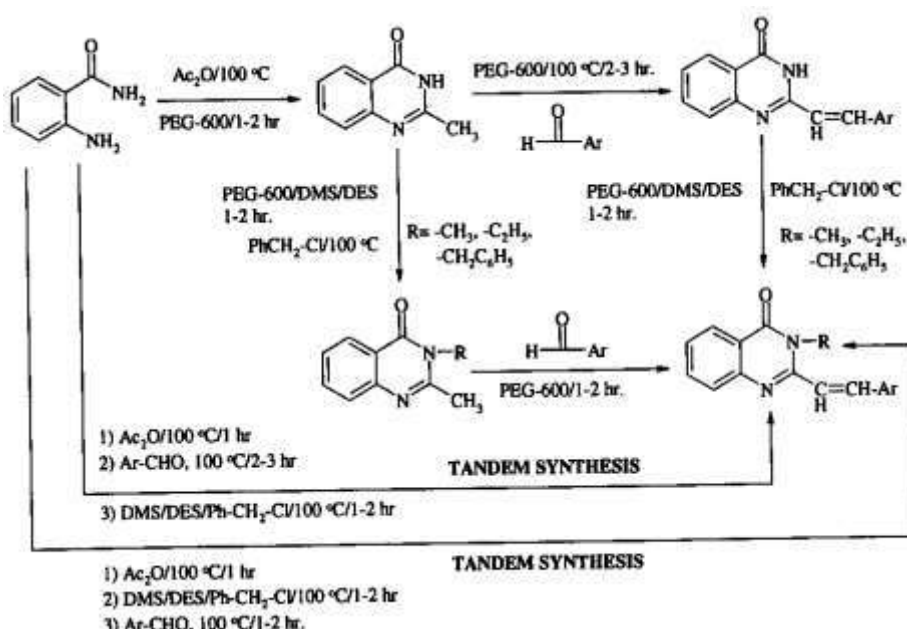
مشتقات کینازولین-۲،۴(۳H,۱H)-دیون را می‌توان از واکنش ۲-آمینوبenzونیتریل‌ها با دی اکسید کربن و با استفاده از مقادیر کاتالیزوری از کربنات سزیم تهیه کرد (شماي ۴-۶۲۰) [۴۶۰].



شماره ۶۲-۴

۴-۲۱- واکنش چند- مرحله‌ای آنترائیل آمید

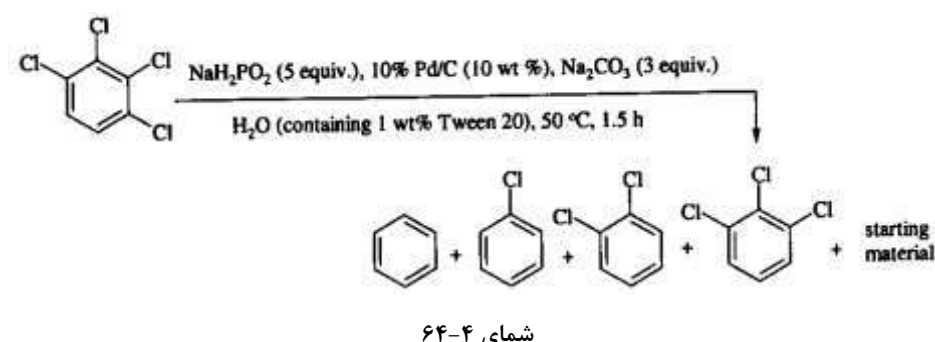
ترکیبات *N*-جایگزین شده-استیریل کینازولین-۴-اون را می‌توان از آنترالیل آمید از طریق واکنش جند مرحله‌ای تحت شرایط سازگار با محاطه سست تهیه کرد (شماره ۶۳-۴) [۴۶].



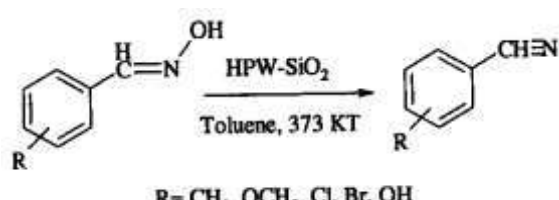
٦٣-٤ شماء

۴-۲۲- هیدروژن دار شدن انتقالی مواد آلی، یا کاتالیزور یا لادیوم

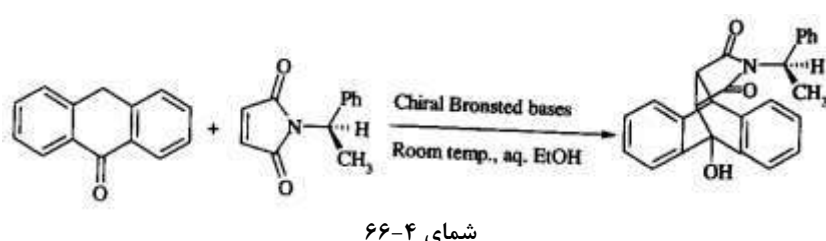
هیدروژن دار شدن هالیدهای آلی مانند پلی کلرو آرن‌ها، آلکین‌ها، آلکین‌های ترکیبات نیترو، آلدیدهای آروماتیک و مشتقات O -بنزیل و N -بنزیل با کمک هیدروژن دار کردن انتقالی کاتالیز شده با پالادیوم، در آب دارای سورفکتانت غیریونی و در مجاورت هیپوفسفیت سدیم به عنوان منبع هیدروژن، محصولات کاشه‌ی متناظر را تولید می‌کند (شماری ۶۴-۴) [۴۷۶].



۲۳-۴- آبگيري آaldoکسیمها به نیتریلها و الکلها به آلانها
آبزدایی بنزاًلدھید اکسیم به بنزوئنیتریل در مجاورت کاتالیزور هتروپلی اسید حفاظت شده با سیلیس انجام می گیرد (شماي ۶۵-۴) [۵۰۳].



۲۴-۴- واکنش دیلز-آلدر^۱ در اتانل آبی
در یک مسیر سبز، بین آنtron و (R)- α -متیل بنزن مالیمید، در اتانل آبی و در مجاورت یک قلیای با مرکز نامتقارن^۲ واکنش انجام می گیرد (شماي ۶۶-۴) [۵۰۵].



1 - Diels-Alder reaction
2 - Chiral

فصل پنجم
متفرقه

۱-۵- سنتز بیس نورآلدهید

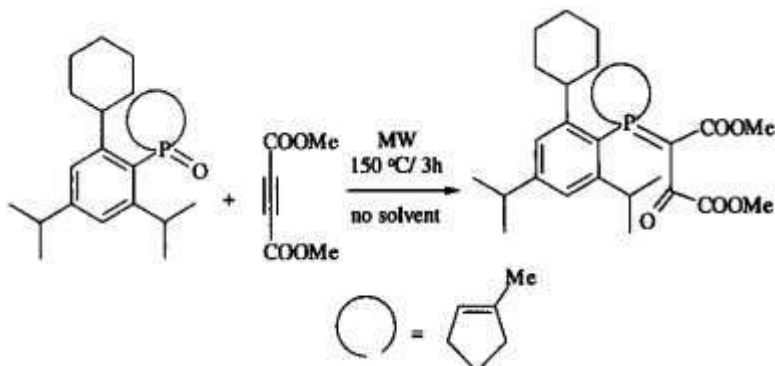
بیس نورآلدهید در یک مسیر سبز و به کمک کاتالیزور تهیه شده است (شما ۱-۵) [۲].



شما ۱-۵

۲-۵- واکنش‌های ویتیگ^۱ معکوس

واکنش اکسیدهای ۶،۴،۲-تری ایزوپروپیل فنیل-۳-فسفولن با دی متیل استیلن دی کربوکسیلات (DMAD) تحت شرایط ریز موج بتا-اگزوفسفوران ها را تولید می‌کند و واکنش ویتیگ معکوس نامیده می‌شود (شما ۲-۵) [۱۱۶ و ۱۱۸].

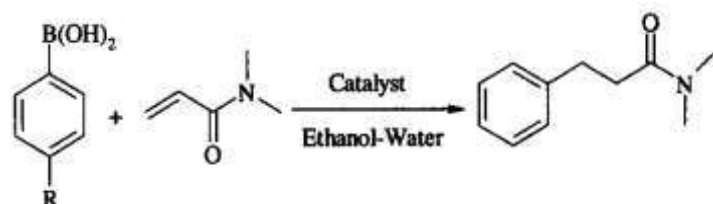


شما ۲-۵

1 - Wittig

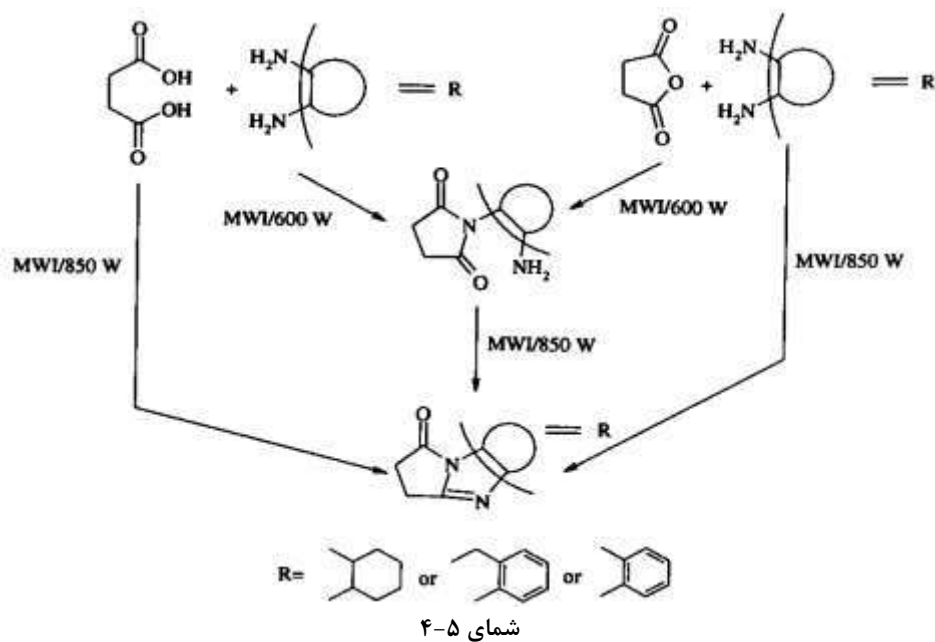
۳-۵- واکنش افزایش مزدوج ۴،۱ در محیط آبی

واکنش افزایشی فنیل بورونیک اسید و *NN*-آکریلیک آمید در مجاورت کاتالیزور Rh(I)-PMO- (3D) و در حلال اتانول-آب آمیدهای آروماتیک متناظر را تولید می‌کند (شما ۳-۵) [۲۸۶-۲۸۴].



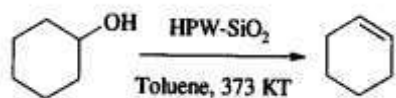
۴-۵- واکنش دی کربوکسیلیک اسیدها با دی آمین ها

تراکم دی کربوکسیلیک اسیدها (اسید آلیاتیک، هوموفتالیک اسید و اسید آروماتیک) با دی آمین ها (آلیاتیک، آمینوبنزیل آمین و آمین های آروماتیک) تحت شرایط بدون-حلال ترکیبات سه حلقه ای و چهار حلقه ای را می دهد (شما ۴-۵) [۴۷۵].



۵-۵-آبگیری الکل ها به آلکن ها

آبگیری الکل های نوع دوم به کمک کاتالیزور هتروپلی اسید (HPA) بر روی سیلیکاژل، الکن ها را تولید می کند (شما ۵-۵) [۵۰۳].



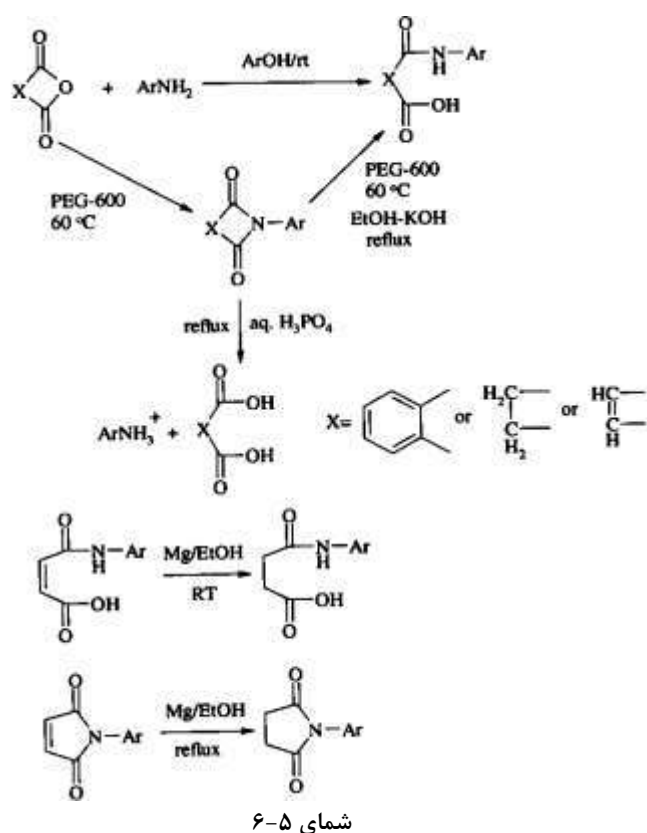
شما ۵-۵

۶-۵-سنتز ایمیدهای N-جایگزین شده و احیای شیمی گزین^۱ پیوند دوگانه

کربن-کربن

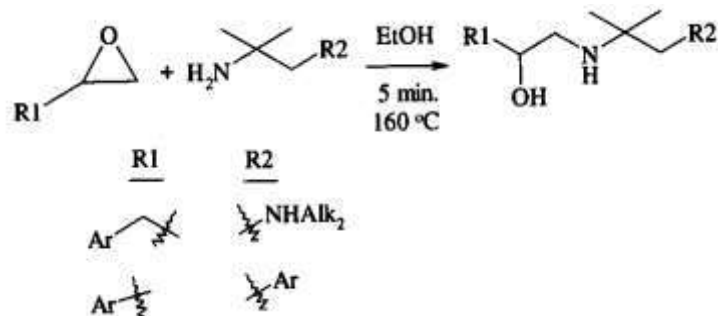
فتالیک آنیدرید برای یک سری از واکنشها تحت شرایط سازگار با محیطزیست و ملایم مورد تحقیق قرار گرفته است (شما ۶-۵) [۵۰۴].

1 - Chemo selective

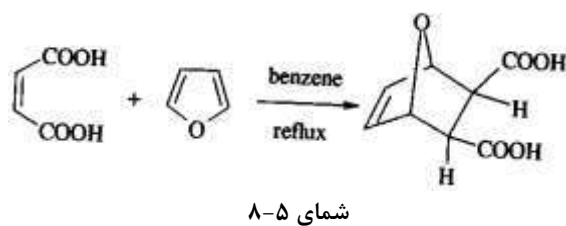


۷-۵- موفقیت در باز کردن اپوکسید بدون -اسید لوییس

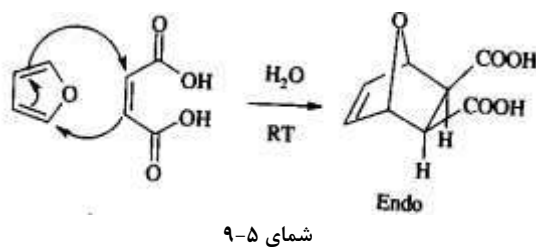
این واکنش در اتانول، در یک روش سبز، در ۱۶۰ درجه سانتی گراد و در مدت فقط ۵ دقیقه انجام می‌گیرد (شماتیک ۷-۵) [۲۶].



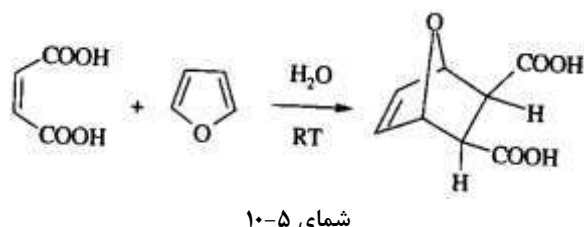
۸-۵- واکنش حلقه زایی^۱ [۲+۴] (واکنش دیلز-آلدر بین فوران و اسید مالئیک)
روش مرسوم شامل استفاده از بنزن بود که یکی از حلالهای خیلی سمی است (شمای ۸-۵) [۱] و [۵۶-۵۵].



در روش سبز، واکنش در محیط آبی، بدون بنزن، دمای اتاق و ۱۰۰ درصد تبدیل انجام می‌گیرد (شمای ۹-۵) [۱] و [۵۶-۵۵].



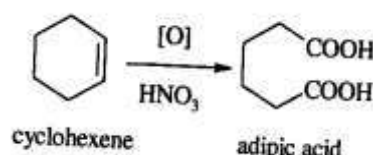
mekanisim در زیر آمده است (شمای ۱۰-۵).



1 -Cycloaddition

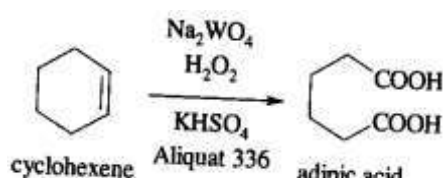
۹-۵- واکنش اکسایش سبز (سنتر آدیپیک اسید)

واکنش می‌تواند در مجاورت اسید نیتریک غلیظ و خورنده انجام بگیرد. این روش تنوع اکسیدهای نیتروژن را موجب می‌شود (شماری ۱۱-۵) [۱] و [۹۱].



شماری ۱۱-۵

روش سبز جایگزین شامل سیکلوهگزن، سدیم تنگستات، بی سولفات پتابسیم، آلیکات ۱۳۳۶ و پراکسید هیدروژن است (شماری ۱۲-۵) [۱] و [۹۱].



شماری ۱۲-۵

در روش سبز از اسید نیتریک استفاده نمی‌شود، از نظر اتمی مقرون به صرفه است، محصولات جانبی پسماند به حداقل می‌رسد، بازده بهتر است، معرف اکسیدکننده پراکسید هیدروژن بجای پرمنگنات پتابسیم یا اسید نیتریک به کار رفته و کاتالیزور انتقال فاز مورد استفاده قرار می‌گیرد [۱] و [۹۱].

دراتس^۲ و فراست^۳ بیوکاتالیزور^۴ را در سنترزهای آلی مورد استفاده قرار دادند. معلوم شده است که در اثر استفاده از کلبسیلا پنومونیه^۵ مهندسی ژنتیک شده در یک کرنش غیر-سرطانی

1 - Aliquat 336

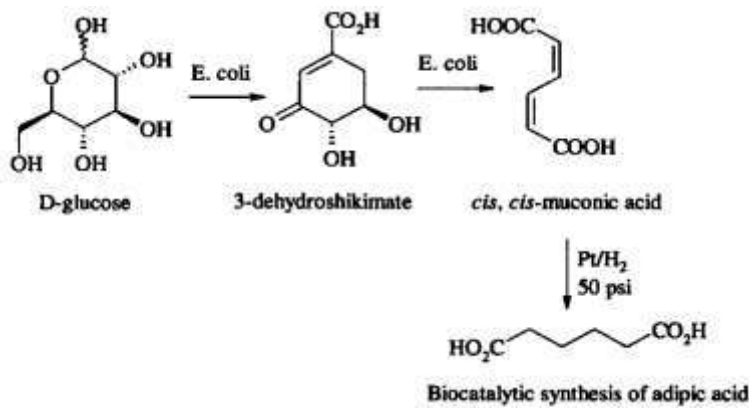
2 - Draths

3 - Frost

4 - Biocatalysis

5 - Klebsiella pneumoniae

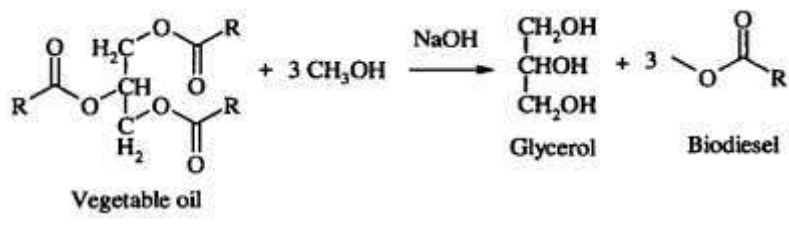
باکتری ای کولای^۱، ممکن است دی-گلوکز به سیس، سیس-موکونیک اسید^۲ تبدیل شده و سپس به آدیپیک اسید احیا شود. آدیپیک اسید به عنوان یک منومر در ساخت نایلون ۶,۶ مورد استفاده قرار می‌گیرد. روش سبز بحای روش غیر سبز استفاده می‌شود که در آن بنزن، درجه حرارت بالا و فشار بالا وجود دارد و همچنین اکسید نیتروژن به عنوان محصول جانبی حذف می‌شود (شمای ۵-۲). [۲] (۱۳)



شمای ۵-۲

۱۰-۵ - واکنش تبادل استری ۳ (سنترز بیودیزل^۴)

سوختهای دیزلی را می‌توان از روغن‌های گیاهی با یک روش سبز انجام داد. مکانیسم شامل یک واکنش تبادل استری است، فرایندی که در آن یک نوع استر به نوع دیگری از استر تبدیل می‌شود (شمای ۵-۳) [۹۴ و ۱۴-۵].



شمای ۵-۳

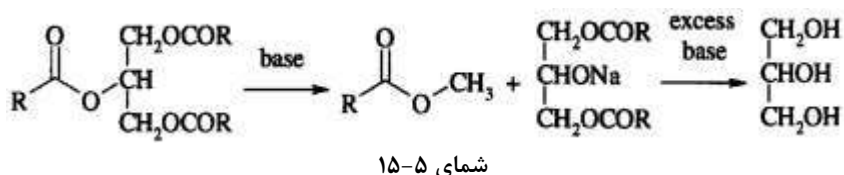
1 - *E.coli*

2 - Muconic acid

3 - Transesterification

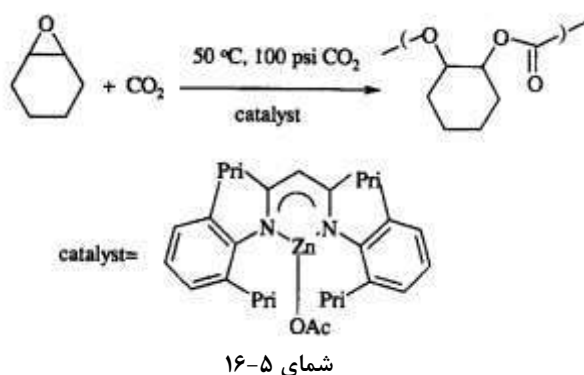
4 - Biodiesel

اعتقاد بر این است که مکانیسم واکنش طبق معادله زیر است (شما ۱۵-۵).



۱۱-۵- همبسپار سازی^۱ سیکلوهگزن اکسید و دی اکسید کربن

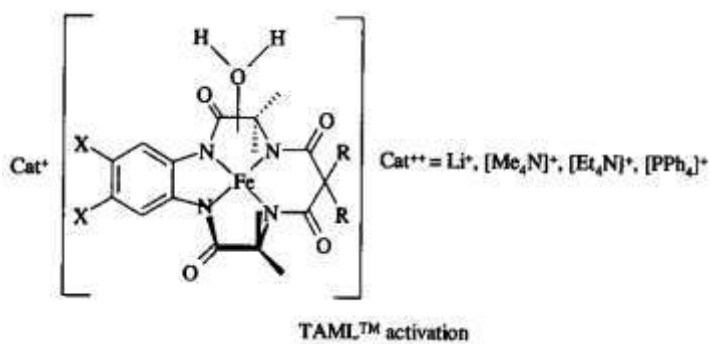
سترن گروه خاصی از کربنات‌ها که به عنوان اتصال‌دهنده در مواد سرامیکی استفاده می‌شوند، به کمک کاتالیزورهای اصلاح شده توسعه یافته است. کاتالیزورهای روی در تهیه و همبسپار سازی سیکلوهگزن اکسید و دی اکسید کربن مورد استفاده قرار گرفته‌اند (شما ۱۶-۵) [۲].



یکسری از کاتالیزورها توسط تری کولینز^۲ و همکارانش طراحی شده‌اند که در فعال‌سازی اکسیدکننده طبیعی پراکسید هیدروژن بسیار استفاده شده‌اند [۹۹].

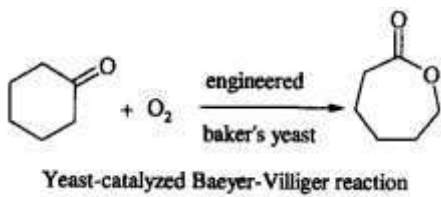
لیگند تترا آمیدو-ماکروسیکلیک یا TAML به عنوان فعال‌کننده مورد استفاده قرار می‌گیرد و شامل عناصری است که معمولاً در فرایندهای زندگی یافت شده و فاقد گروه‌های عاملی سمی است (شکل ۱-۵) [۲].

1 - Copolymerization
2 - Terry Collins



شکل ۱-۵

لاکتونها را می‌توان از کتون‌ها طی واکنش بایر-ویلیگر^۱ در یک روش غیر سبز و با استفاده از متا-کلروپروکسی بنزوئیک اسید (*m*CPBA) تهیه کرد. استوارت^۲ مخمر نانوایی سالم را برای تبدیل سیکلوهگزانون به ۶-کاپرولاکتون استفاده کرد. این واکنش سبز در مجاورت اکسیژن اتمسفری به عنوان اکسیدکننده انجام گرفت (شما ۱۷-۵) [۲].



شما ۱۷-۵

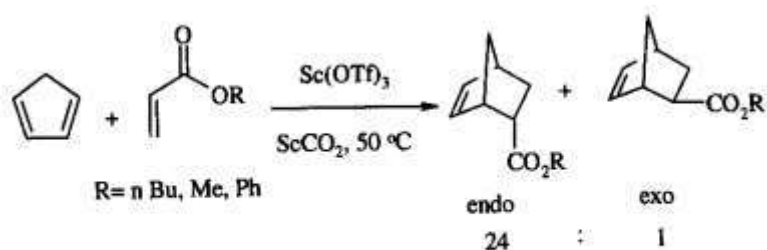
واکنش دیلز-آلدر بین n-بوتیل آکریلات و سیکلوبنتادین در دی اکسید کربن فوق بحرانی (SC- CO₂) توسط رینر^۳ و همکارانش بررسی شد [۱۰۵]. در این واکنش اسکاندینیوم تریس (تری فلورو متان سولفونات) به عنوان کاتالیزور اسید لوییس استفاده شد که در دی اکسید کربن فوق بحرانی قابل حل بوده و با تعییر فشار حلال، انتخابگری اندو: اگزو^۴ تا ۱:۲۴ افزایش می‌یابد (شما ۱۸-۵) [۲].

1 - Baeyer-Villiger

2 - Stewart

3 - Rayner

4 - Endo-exo

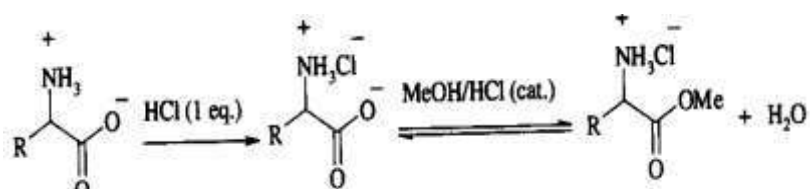


Diels-Alder reaction in supercritical carbon dioxide

شماي ۱۸-۵

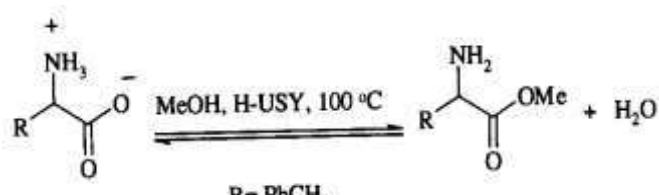
۱۲-۵- استردار شدن بدون نمک آمینو اسیدها

در روش مرسوم، استری شدن آمینو اسیدها با اسید کلریدریک و متانول انجام می‌گیرد (شماي ۵-۵). [۱۰۸] (۱۹)



شماي ۱۹-۵

در شيوه سبز، استردار شدن آمینواسیدها از طريق واکنش آمینواسيد با متانول در مجاورت کاتاليزور نفتا کراکينگ^۲ (H-USY) انجام می شود (شماي ۵-۵) [۱۰۸] (۲۰).



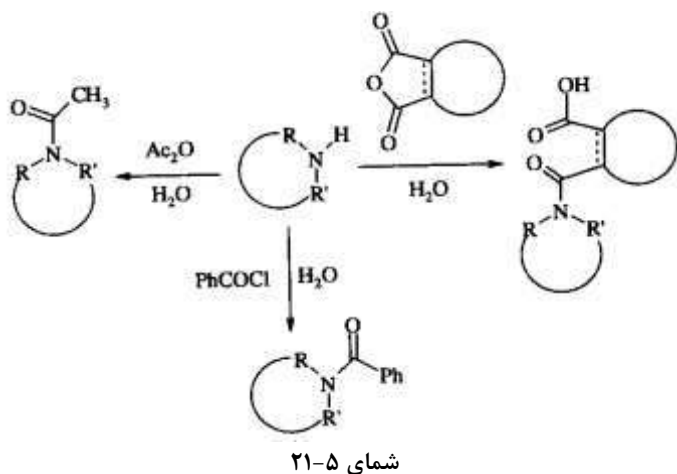
شماي ۲۰-۵

1 - Salt-free

2 - Naphtha cracking

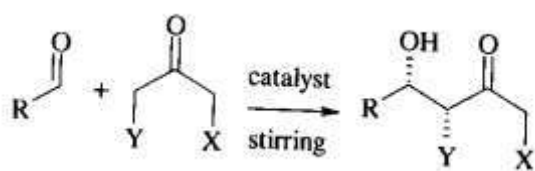
۱۳-۵- آسیل دار کردن آمین‌ها در آب بدون کاتالیزور / سورفکتانت

واکنش *N*-آسیل دار کردن آمین‌ها را می‌توان در شرایط سبز با استفاده از حلال آب، در روشی ارزان، ایمن، سازگار با محیط زیست و در غیاب هرگونه کاتالیزور اسید/باز در دمای اتاق انجام داد (شماره ۲۱-۵) [۱۴۶-۱۵۴].



۱۴-۵- واکنش‌های آلدول نامتقارن

واکنش‌های بین آلدهیدها و کتون‌ها تحت شرایط آبی به وسیله کاتالیزورهای آلی گسترش یافته است. کاتالیزورهای آلی بیشتر بر پایه (S)-آمینو اسیدهای با منشأ طبیعی بهویژه (S)-پرولین‌ها هستند (شماره ۲۲-۵) [۱۷۵-۲۰۶].



$R = 4\text{-NO}_2\text{C}_6\text{H}_4$ (1), $Z\text{-C}_6\text{H}_4$ (2), $X = \text{H}$

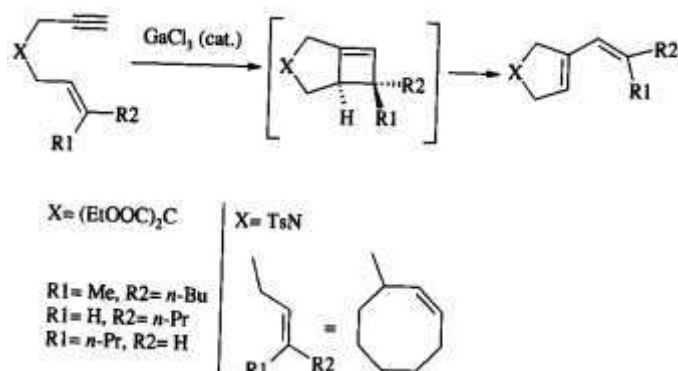
$Y = \text{H}, \text{TBSO}$, $XY = (\text{CH}_2)_3, (\text{CH}_2)_2$

Asymmetric aldol reaction between aldehydes
and ketones catalyzed by amino acids and
esterified hydroxyamino acids as catalyzed

شماره ۲۲-۵

۱۵-۵- ایزومری شدن حلقوی^۱،۶-این‌ها در مجاورت کاتالیزور GaCl_3

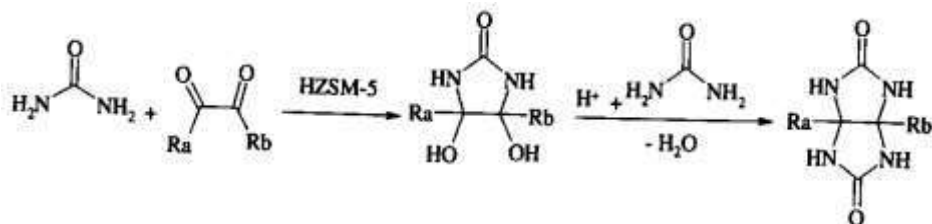
در واکنش بین ۱،۶-این‌ها و GaCl_3 ، حدواسطه‌های سیکلوبوتن تولید می‌شوند که به وینیل سیکلوپنتن تبدیل می‌شوند (شماي ۲۳-۵) [۲۷۹-۲۸۳].



شماي ۲۳-۵

۱۶-۵- سنتز مشتقات گلیکول اوریل^۲

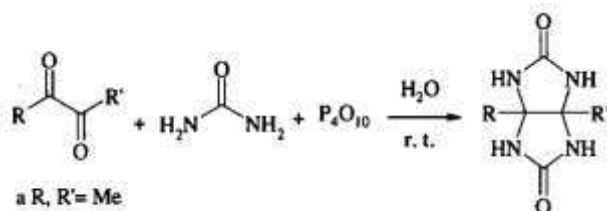
واکنش اوره با ترکیبات دی کربنیل در مجاورت زئولیت پروتونه شده در مقیاس نانو، زئولیت mobil-5 (HZSM-5) (۴-۵،۵.۲ d-امیدازول-۳H،۱H) ایمیدازول-۳H،۱H دیون یا (گلیکول اوریل) و مشتقات آن را تولید می‌کند (شماي ۲۴-۵) [۳۰۰-۳۱۱].



شماي ۲۴-۵

1 - Cycloisomerization
2 - Glycoluril

همچنین واکنش اوره با ترکیبات ۱-۲،۱-دی کربونیل در مجاورت P_4O_{10} و حلال آب در دمای اتاق یکسری از مشتقات گلیکول اوریل را به دست می‌دهد (شماری ۲۵-۵) [۳۱۴].

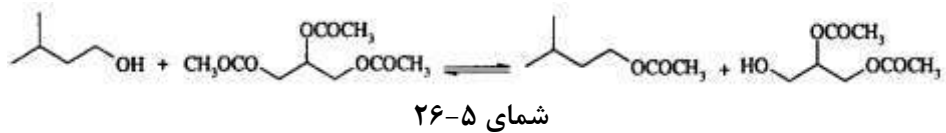


- a R, R' = Me
- b R = Me, R' = Et
- c R = Me, R' = Prop.
- d R = Me, R' = Ph
- e R, R' = Et
- f R-R' = $(\text{CH}_2)_4$
- g R, R' = H

شماری ۲۵-۵

۱۷-۵- سنتز ایزوآمیل استات به روش سبز

تبادل استری ایزوآمیل الکل روی یک رزین تبادل-یونی^۱ اسیدی با استفاده از گلیسرول تری استات به عنوان حلال سبز و دهنده آسیل، ایزوآمیل استات تولید می‌کند (شماری ۲۶-۵) [۳۲۵].

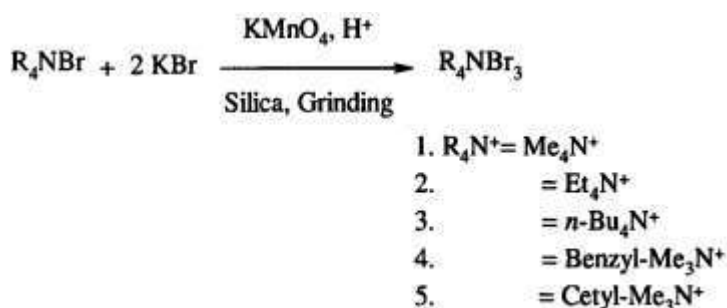


شماری ۲۶-۵

۱۸-۵- سنتز آمونیوم تری برومیدهای چهارتایی^۲

در یک روش سازگار با محیط زیست، پرمنگنات پتاسیم ($KMnO_4$) آمونیوم برومیدهای چهارتایی را در شرایط بدون-حلال به تری برومیدهای متناظر اکسید می‌کند (شماری ۲۷-۵) [۳۷۹].

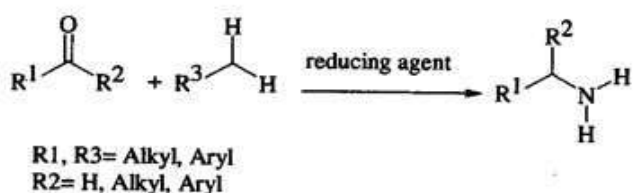
1 - Ion-exchange
2 - Quaternary



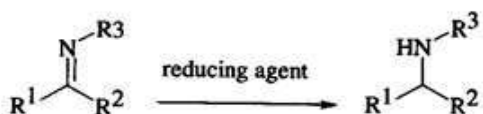
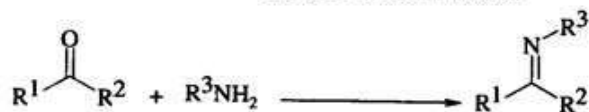
شماي ۲۷-۵

۱۹-۵- آمين دار کاردن کاهشی آلدهیدها و کتونها

آمين دار کاردن کاهشی مستقيم و غيرمستقيم آلدهيدها و کتونها با سديم بورهيدرات در حالت جامد و در مجاورت مقدار کاتاليزوری از اسيد جامد بر پایه کربن مرطوب انجام می شود (شماي ۵-۵). [۳۸۲] (۲۸)



Direct reductive amination

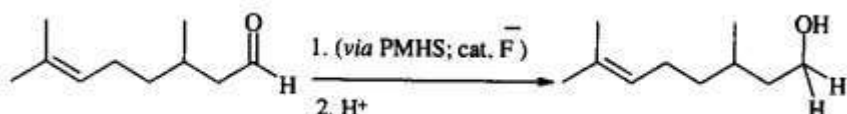


Indirect reductive amination

شماي ۲۸-۵

۲۰-۵- احیای سیترونلول^۱ به سیترونلول^۲ در مجاورت پلی (متیل هیدرو) سیلوکسان

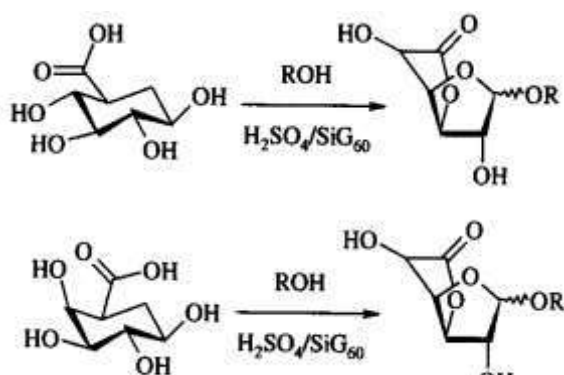
گروه عاملی آلدهیدی سیترونلا به الكل نوع اول کاهش می‌یابد. معرف احیاکننده، پلی (متیل هیدرو) سیلوکسان (PMHS) با مقدار کاتالیزوری از فلورید فعال می‌شود. این معرف احیاکننده پلیمری را می‌توان به عنوان معرف ایمن، سبز، پایدار به هوا و جایگزین آب برای سدیم بورهیدرید معرفی کرد (شما ۳۹۴-۵) [۲۹].



شما ۲۹-۵

۲۱-۵- سنتز مشتقات اسید گلوكورونيك و گالاكترونيك

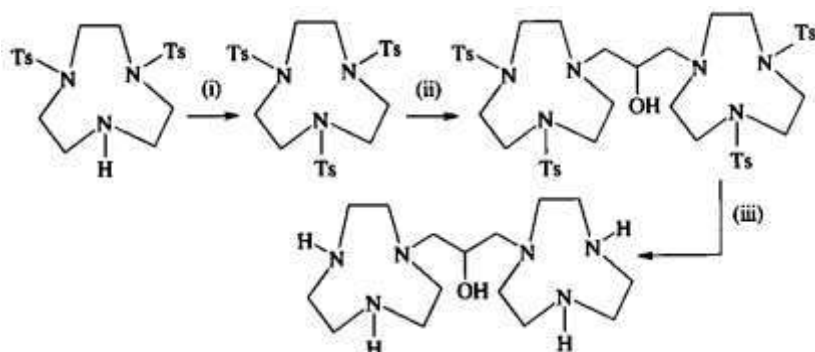
مشتقات اسید D-گلوكورونيك و D-گالاكترونيك به کمک ریز موج، در مجاورت کاتالیزور اسید جامد، شامل اسیدسولفوریک ثبت شده بر روی سیلیس در کمتر از ۱۰ دقیقه در درجه سانتی گراد به دست می‌آیند (شما ۳۹۵-۵) [۳۹۵].



شما ۳۰-۵

1 - Citronellal
2 - Citronellol

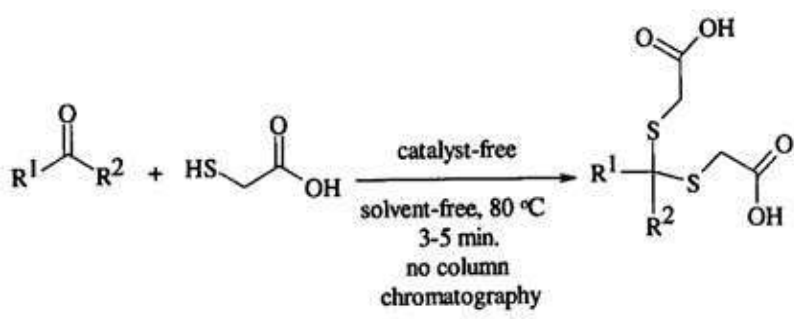
۲۲-۵- سنتز ۱،۳-بیس (۷،۴،۱-تری آزا سیکلونون-۱-ایل) هیدروکسی پروپان
۳،۱-بیس (۷،۴،۱-تری آزا سیکلونون-۱-ایل) هیدروکسی پروپان را می‌توان با یک روش سبز و
کارآمد تهیه کرد (شماي ۳۱-۵) [۴۱۷].



(1) HBr/HOAc followed by TsCl₂; (2) BrCH₂CH(OH)CH₂Br, Et₃N, CH₃CN, 72 hours, reflux;
and (3) concentrated H₂SO₄, reflux 2 days 2% Na/Hg, MeOH, reflux 20 hours

شماي ۳۱-۵

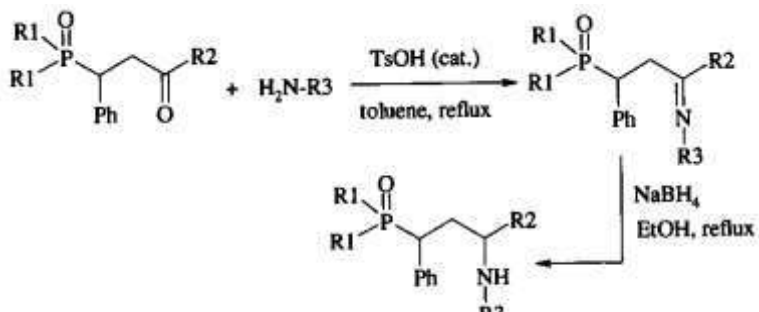
۲۳-۵- سنتز مشتقات بیس تیوگلیکولیک اسید متقارن جدید
مشتقات بیس تیوگلیکولیک اسید متقارن را می‌توان از واکنش یک-ظرفی آلدهیدها یا کتون‌ها با
تیوگلیکولیک اسید تحت شرایط بدون حلal و کاتالیزور تهیه کرد (شماي ۳۲-۵) [۴۲۲].



شماي ۳۲-۵

۲۴-۵- سنتز مشتقات گاما-آمینوفسفونات و فسفین اکسید جدید

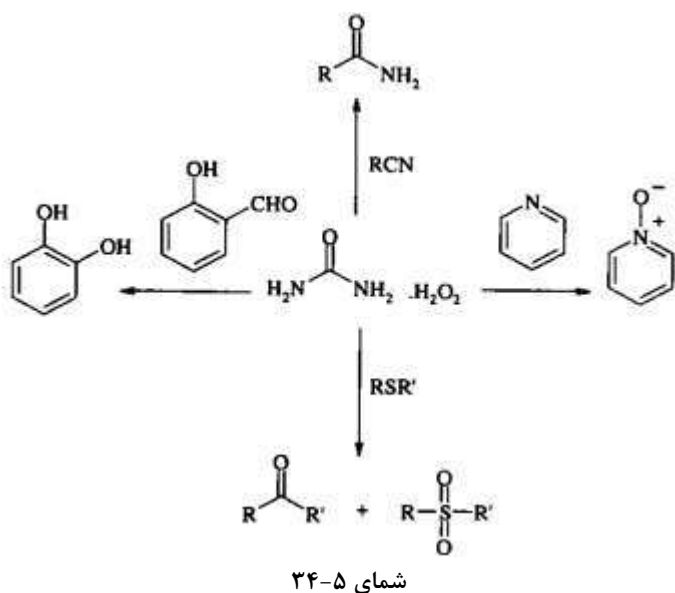
واکنش آمینهای نوع اول با گاما-کتوفسفونات‌ها و فسفین اکسیدها در مجاورت کاتالیزور پارا-تولوئن سولفونیک اسید، حد واسطه‌های ایمین را تولید می‌کند که در واکنش با NaBH_4 و رفلакс در اتانول، فسفین اکسید می‌دهد (شما ۳۳-۵) [۴۲۵].



شما ۳۳-۵

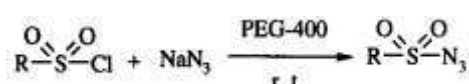
۲۵-۵- اکسایش بدون حلال با استفاده از کمپلکس پراکسید هیدروژن اوره

اکسایش آلدهیدها و کتونهای هیدروکسیل دار (به فنول‌ها)، سولفیدها (به سولفوکسیدها و سولفون‌ها)، نیتریل‌ها (به آمیدها) و *N*-هتروسیکل‌ها (به *N*-اکسیدها) با کمپلکس پراکسید هیدروژن اوره انجام می‌گیرد (شما ۳۴-۵) [۴۳۶].



۲۶-۵ - سنتز سولفونیل آزیدها

واکنش جانشینی هسته دوستی سولفونیل کلریدها با سدیم آزید، در پلی اتیلن گلیکول-۴۰۰ و تحت شرایط ملایم سولفونیل آزیدها را تولید می‌کند (شماي ۳۵-۵) [۴۴۴].

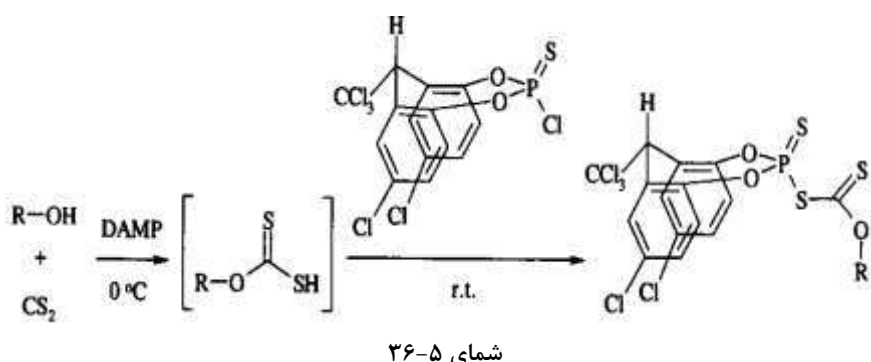


شماي ۳۵-۵

۲۷-۵ - سنتز ۱۰،۲-دی کلرو-۱۲-تری کلرو متیل-۶-جاگزین شده زانتات-

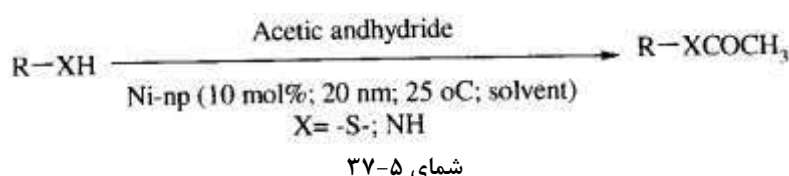
۱۲H-دی بنزو[d,g][2,3,1]اگزا فسفوسین-۶-سولفیدهای جدید

واکنش الکل‌ها، دی سولفید کربن و ۱۰،۲-تری کلرو متیل-۱۲H-دی بنزو[d,g][2,3,1]اگزا فسفوسین-۶-سولفید در مجاورت دی متیل آمینو پیریدین (DMAP)، حلقه اکسیژن هتروسیکلی هشت-عضوی ۱۰،۲-دی کلرو-۱۲-تری کلرو متیل-۶-جاگزین شده زانتات-۱۲H-دی بنزو[d,g][2,3,1]اگزا فسفوسین-۶-سولفیدها را تولید می‌کند (شماي ۳۶-۵) [۴۴۸].



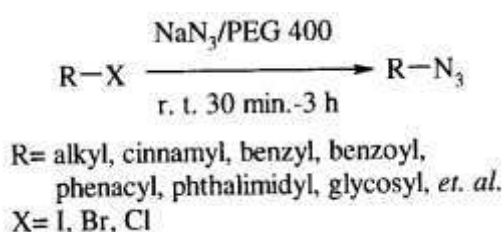
۲۸-۵- آستیل دار کردن آمین‌ها و تیول‌ها

آستیل دار کردن آمین‌ها و تیول‌ها را می‌توان با استفاده از نانو ذرات نیکل به عنوان کاتالیزور، تحت شرایط محیط و در دمای اتاق انجام داد (شماره ۳۷-۵) [۴۴۹].



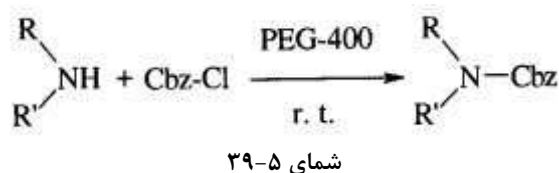
۲۹-۵- واکنش هالیدها به آزیدهای آلی

واکنش جانشینی هسته دوستی هالیدها با NaN_3 تحت شرایط ملایم و در پلی اتیلن گلیکول-۴۰۰ آزیدهای آلی را تولید می‌کند (شماره ۳۸-۵) [۴۵۱].



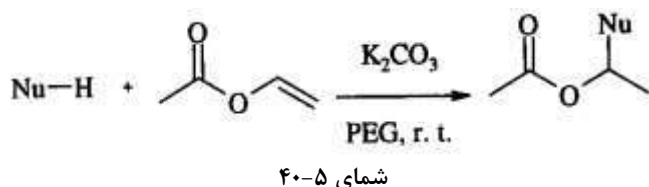
۳۰-۵ - مسیر آسان برای محافظت N-کربوکسی بنزیل^۱ آمین‌ها

آمین‌های آромاتیک و آلیفاتیک متنوع را می‌توان با استفاده از Cbz-Cl در مجاورت پلی‌اتیلن گلیکول-۴۰۰ و در دمای اتاق محافظت کرد (شماي ۳۹-۵) [۴۵۴] .



۳۱-۵ - سنتز محصولات مارکونیکوف^۲ با استفاده از کربنات پتابسیم در پلی‌اتیلن گلیکول

افزایش مارکونیکوف آزول‌ها به استات وینیل، با استفاده از کاتالیزور قلیایی ملایم و حلال قابل بازیافت پلی‌اتیلن گلیکول انجام‌پذیر است (شماي ۴۰-۵) [۴۷۲] .



۳۲-۵ - افزایش تیا مایکل^۳

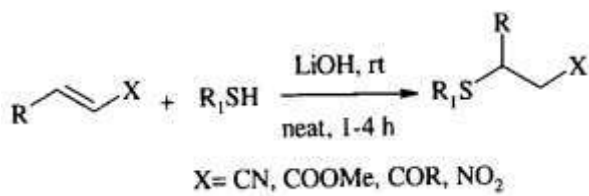
افزایش تیول‌ها به ترکیبات کربنیلی غیراشباع-alfa، بتا^۴ تحت شرایط بدون-حلال، در مجاورت مقدار کاتالیزوری از هیدروکسید لیتیم و در دمای اتاق انجام می‌گیرد (شماي ۴۱-۵) [۴۹۱] .

1 - N-Cbz

2 - Markovnikov

3 - Thia-Michael addition

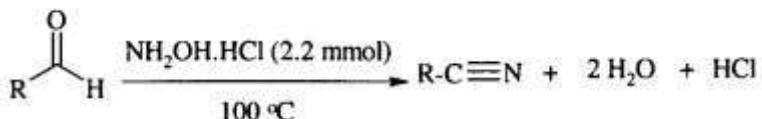
4 - α,β -unsaturated



شماي ۴۱-۵

۳۳-۵ - تبدیل آلدھیدها به نیتریل‌ها

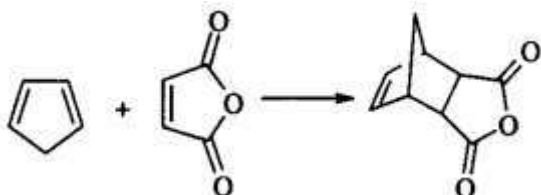
در یک مسیر یک-ظرفی آلدئیدهای آلیاتیک و آروماتیک در اثر حرارت با هیدروکسیل-آمین هیدروکلرید در ۱۰۰ درجه سانتی‌گراد و در شرایط واکنش بدون-حلال نیتریل‌ها را تولید می‌کنند (شماي ۴۲-۵) [۴۹۲].



شماي ۴۲-۵

۳۴-۵ - واکنش‌های دیلز-آلدر در مجاورت مقدار جزئی آب

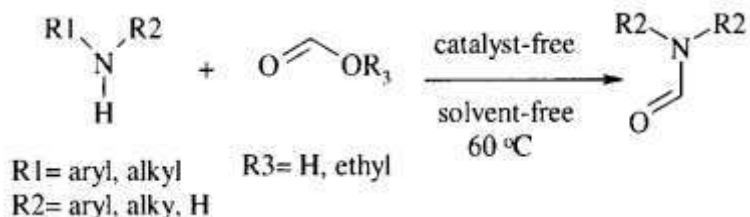
معلوم شده است که افزایش مقدار جزئی آب به واکنش‌دهنده تمیز در واکنش‌های دیلز-آلدر، سرعت واکنش را افزایش داده و محصول با درجه خلوص بالاتر به دست می‌آید (شماي ۴۳-۵) [۵۰۰].



شماي ۴۳-۵

۳۵-۵- فرمیل دار کردن^۱ آمین‌های آروماتیک و آلیفاتیک

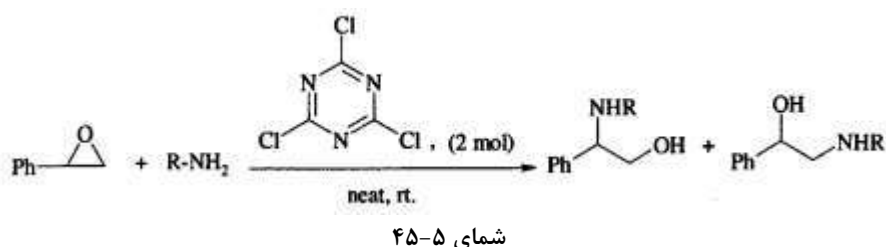
فرمایمین‌ها را می‌توان از آمین‌ها تحت شرایط بدون-حلال و کاتالیزور، در ۶۰ درجه سانتی‌گراد و با استفاده از اسید فرمیک/اتیل فرمات به عنوان معرف فرمیل دار کننده تهیه کرد (شماره ۴۴-۵) [۵۰۹].



شماره ۴۴-۵

۳۶-۵- سنتز بتا-آمینو الکل‌ها در اثر باز شدن حلقه با آمین‌ها

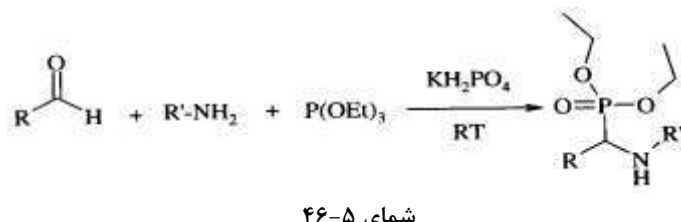
آمین کافت یا آمینولیز^۲ اپوکسید تحت شرایط بدون-حلال، در مجاورت کاتالیزور ۶،۴،۲-تری کلرو-۵،۳،۱-تری آزین، بتا-آمینو الکل می‌دهد (شماره ۴۵-۵) [۵۱۰].



۳۷-۵- سنتز یک-ظرفی آلفا-آمینوفسفونات‌ها

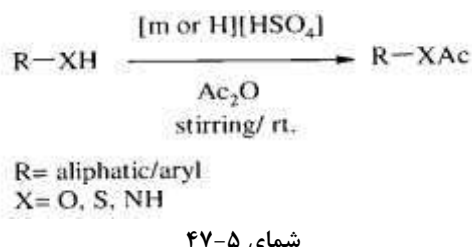
تری اتیل فسفیت با ایمین‌ها (تولید شده از آلدهید و آمین) در مجاورت مقدار کاتالیزوری از پتاسیم دی هیدروژن فسفات، تحت شرایط بدون-حلال و در دمای اتانک واکنش داده و آلفا-آمینوفسفونات‌های متناظر را تولید می‌کند (شماره ۴۶-۵) [۵۱۴].

1 - N-formylation
2 - Aminolysis



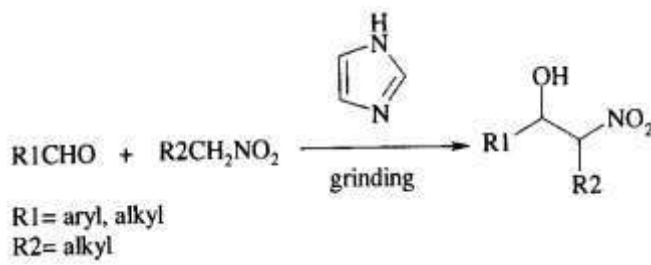
۳۸-۵- آسیل دار کردن اکسیژن، گوگرد و نیتروژن (N, O, S و)

آسیل دار کردن فنول ها، تیول ها، الکل ها و آمین ها را می توان در مجاورت استیک اسیدرید تحت شرایط بدون حلال با همزدن در دمای اتاق و در مجاورت کاتالیزور مورفولینیوم بی سولفات^۱ [۵۱۵] انجام داد (شماره ۴۷-۵) [mอรH][HSO₄].



۳۹-۵- واکنش هنری در روش سازگار با محیط زیست با استفاده از کاتالیزور ایمیدازول

۲- نیتروآلکانول ها از واکنش نیترو آلدول در محیط آبی یا با استفاده از روش سایش بدون حلال، در مجاورت ایمیدازول به عنوان کاتالیزور باز لوپیس تهیه می شوند (شماره ۴۸-۵) [۵۱۷].



1 - Morpholinium bisulfate

منابع

- [1] Anastas, P.; Warner, J. C. *Green Chem.: Theory and Practice*; Oxford Science Publications, Oxford, 1998, 30.
- [2] Anastas, P. T.; Kirchhoff, M. M.; Williamson, T. C. *App. Catal. A: General* 2001, 221, 3-13.
- [3] Centi, G.; Perathoner, S. *Cataly. Tod.* 2003, 77, 287-297.
- [4] Dondoni, A.; Massi, A. *Tetrahedron Lett.* 2001, 42, 7975-7978.
- [5] Ranu, B. C.; Hajra, A.; Dey, S. S. *Org. Proc. Res. Dev.* 2002, 6, 817.
- [6] Hazarika, P.; Gogoi, P.; Hatibaruah, S.; Konwar, D. *Green Chem. Lett. Rev.* 2011, 4 (4), 327-339.
- [7] Studer, A.; Jeger, P.; Curran, D. P. *J. Org. Chem.* 1997, 62, 2917; (b) Kappe, C. O. *Acc. Chem. Res.* 2000, 33, 879-888.
- [8] Khaleghi, Sh.; Heravi, M. M.; Khosroshahi, M.; Behbahani, F. K.; Daroogheha, Z. *Green. Chem. Lett. Rev.* 2008, 1 (2), 133- 139.
- [9] Chavan, S. S.; Sharma, Y. O.; Degani, M. S. *Green. Chem. Lett. Rev.* 2009, 2 (3), 175-179.
- [10] Biginelli, P. *Gazz. Chim. Ital.* 1893, 23, 360-413.
- [11] O'Reilly, B. C.; Atwal, K. S. *Heterocy.* 1987, 26, 1185-1188.
- [12] Barluenga, J.; Thomas, M.; Ballesteros, A.; Loez, L. A. *Tetrahedron Lett.* 1989, 30, 4573-4576.
- [13] Bigi, F.; Carloni, S.; Frullanti, B.; Maggi, R.; Sartori, G. *Tetrahedron Lett.* 1999, 40, 3465-3468.
- [14] Yadav, J. S.; Reddy, B. V. S.; Reddy, E. J.; Ramalingam, T. J. *Chem. Res. (s)*, 2000, 7, 354-355.
- [15] Palekar, V. S.; Shukla, S. R. *Green. Chem. Lett. Rev.* 2008, 1 (3), 185-190.
- [16] Singhal, S.; Joseph, J. K.; Jain, S. L.; Sain, B. *Green. Chem. Lett. Rev.* 3 (1), 2010, 23-26.
- [17] Rajawat, A.; Khandelwal, S.; Kumar, M. *Green. Chem. Lett. Rev.* 2014, 7 (1), 37-45.
- [18] Dabholkar, V. V.; Ansari, F. Y. *Green. Chem. Lett. Rev.* 2010, 3 (3), 245-248.
- [19] Kanagarajan, V.; Thanusu, J.; Gopalakrishnan, M. *Green. Chem. Lett. Rev.* 2009, 2 (3), 161-167.
- [20] Kidwai, M.; Mishra, N. K.; Bhatnagar, D.; Jahan, A. *Green. Chem. Lett. Rev.* 2011, 4 (2), 109-115.
- [21] Ghorai, M. K.; Kumar, A. *Tetrahedron Lett.* 2009, 50, 1105-1109.
- [22] Zhao, F-L.; Liu, J-T. *J. Fluorine Chem.* 2004, 125, 1841-1845.
- [23] Lin, Y.; Liu, J-T.; Zhao, F-L. *J. Fluorine Chem.* 2005, 126, 1539-1542.
- [24] Mobinikhaledi, I.; Foroughifar, N.; Karimi, G.; Foroughifar, N. *Synth. Reactiv. Inorg. Metal-Org. Nano-Metal Chem.* 2007, 37, 279-282.
- [25] Abbas, E. M. H.; Abdallah, S. M.; Abdoh, M. H.; Tawfik, H. A.; El-Hamouly, W. S. *Turk. J. Chem.* 2008, 32, 297-304.
- [26] Pollastri, M.; *Pfizer Global R and D-Cambridge Labs*, Microwave Assisted Organic Synthesis Symposium, 2004.
- [27] Hazarika, P.; Gogoi, P.; Hatibaruah, S.; Konwar, D.; *Green. Chem. Lett. Rev.* 2011, 4 (4), 327-339.
- [28] Esmaeilpour, M.; Sardarian, A. R. *Green. Chem. Lett. Rev.* 2014, 7 (3), 301-308.

- [29] Loriga, M.; Moro, P.; Sanna, P.; Paglietti, G.; Zanetti, S.; *Farmaco.* 1997, **52**, 531-537.
- [30] Kumar, P.; Kumar, A.; Mohan, L. J.; Makrandi, J. K. *Bull. Korean Chem. Soc.* 2010, **31**, 3304-3308.
- [31] Kumar, A.; Verma, A.; Chawla, G.; *Vaishali. Int. J. Chem. Tec. Res.* 2009, **1**, 1177-1181.
- [32] Gavara, L.; Saugues, E.; Alves, G.; Debiton, E.; Anizon, F.; Moreau, P. *Eur. J. Med. Chem.* 2010, **45**, 5520-5526.
- [33] Bhosale, R. S.; Sarda, S. R.; Ardhapure, S. S.; Jadhav, W. N.; Bhusare, S. R.; Pawar, R. P. *Tetrahedron Lett.* 2005, **46**, 7183-7186.
- [34] Heravi, M. M.; Taheri, S.; Bakhtiari, K.; Oskooie, H. A. *Catal. Commun.* 2007, **8**, 211-214.
- [35] More, S. V.; Sastry, M. N. V.; Yao, C.-F.; *Green Chem.* 2006, **8**, 91-95.
- [36] Heravi, M. M.; Tehrani, M. H.; Bakhtiari, K.; Oskooie, H. A. *Catal. Commun.* 2007, **8**, 1341-1344.
- [37] More, S. V.; Sastry, M. N. V.; Wang, C.-C.; Yao, C.-F. *Tetrahedron Lett.* 2005, **46**, 6345-6348.
- [38] Meshram, H. M.; Ramesh, P.; Santosh Kumar, G.; Chennakesava Reddy, B. *Tetrahedron Lett.* 2010, **51**, 4313-4316.
- [39] Huang, T.-K.; Wang, R.; Shi, L.; Lu, X.-X. *Catal. Commun.* 2008, **9**, 1143-1147.
- [40] Huang, T. K.; Shi, L.; Wang, R.; Guo, X. Z.; Lu, X. X. *Chin. Chem. Lett.* 2009, **20**, 161-164.
- [41] Wang, L.; Liu, J.; Tian, H.; Qian, C. *Synth. Commun.* 2004, **34**, 1349.
- [42] Antoniotti, S.; Dunach, E. *Tetrahedron Lett.* 2002, **43**, 3971-3973.
- [43] Robinson, R. S.; Taylor, R. J. K. *Synl.* 2005, 1003-1005.
- [44] Raw, S. A.; Wilfred, C. D.; Taylor, R. J. K. *Org. Biomol. Chem.* 2004, **2**, 788-796.
- [45] Kolvari, E.; Zolfigol, M. A.; Peiravi, M. *Green. Chem. Lett. Rev.* 2012, **5** (2), 155-159.
- [46] Ghosh, P.; Mandal, A. *Green. Chem. Lett. Rev.* 2013, **6** (1), 45-54.
- [47] Kuarm, B. S.; Crooks, P. A.; Rajitha, B.; *Green. Chem. Lett. Rev.* 2013, **6** (3), 228- 232.
- [48] Hasaninejad, A.; Zare, A.; Mohammadizadeh, M. R.; Shokouhy, M. *Green. Chem. Lett. Rev.* 2010, **3** (2), 143-148.
- [49] Fouad, F.; *Green. Chem. Lett. Rev.* 2013, **6** (3), 249-253.
- [50] Reddy, M. B. M.; Jayashankara, V. P.; Pasha, M. A. *Green. Chem. Lett. Rev.* 2013, **6** (1), 107-112.
- [51] Richards, W. T.; Loomis, A. L. *J. Am. Chem. Soc.* 1927, **49**, 3086-3100.
- [52] Bhagat, S.; Sharma, S. R.; Chakraborti, A. K.; *J. Mol. Cat. A: Chemical* 2006, **260**, 235-240.
- [53] Mckenzie, L. C.; Huffman, L. M.; Hutchison, J. E. *J. Chem. Edu.* 2005, **82**, 306-310.
- [54] Unpublished Results, Ranu, B. C.; Adimurthy, S.; Ghosh, P. K.
- [55] Woodward, R. B.; Baer, H. *J. Am. Chem. Soc.* 1948, **70**, 1161.
- [56] Ideout, D. C.; Breslow, D. C. R. *J. Am. Chem. Soc.* 1980, **102**, 7816.
- [57] Tanaka, K.; Toda, F. *Chem. Rev.* 2000, **100**, 1045.

- [58] Lampman, P. D. L.; Chriz, G. M. Inrtiduction to organic lab technique; College Publishing, New York, 1982.
- [59] Greener approach to undergraduate chemistry experiments, ACS publications, 2002, 25.
- [60] Van Daele, G. H. P.; Van den Keybus, F. M. A. US Patent 005565582A, 2006; Ahmed, M.; Miller, N. D.; Moss, S. F.; Sanger, G. J. WO 2007096352, 2007; Uchida, C.; Kawamura, K. WO 2005092882A1, 2005; King, F. D.; Gaster, L. M.; Joiner, G. F. US Patent 006127379A, 2000; Baba, Y.; Usui, T.; Kakiue, T.; Baba, K. J. P. 08157466, 1996.
- [61] Ahmed, M.; Miller, N. D.; Moss, S. F.; Sanger, G. J. WO2007096352, 2007; Ishii, H.; Ishikawa, T.; Takeda, S.; Ueki, S.; Susuki, M.; Harayama, T. *Chem. Pharm. Bull.* 1990, 38, 1775-1777; Kakigami, T.; Tsuruta, N.; Tsukamoto, K.; Usui, T.; Ikami, T. *Chem. Pharm. Bull.* 1998, 46, 1881-1886; Kakigami, T.; Baba, K.; Usui, T. *Heterocy.* 1998, 48, 2611-2619; Baba, Y.; Usui, T.; Baba, K. J P 08157466, 1996.
- [62] Walker, A. J.; Adolph, S.; Connell, R. B.; Laue, K.; Roeder, M.; Rueggeberg, C. J.; Hahn, D. U.; Voegli, K.; Watson, J. *Org Process. Res. Dev.* 2010, 14, 85-91; Rassias, G.; Stevenson, N. G.; Curtis, N. R.; Northall, J. M.; Gray, M.; Prodger, J. C.; Walker, A. *Org Process. Res. Dev.* 2010, 14, 92-98.
- [63] Mohammed, A. R.; Ravella, S. R.; Gagginapally, Sh. R.; Bogaraju, N.; Nirogi, R. V. S. *Green. Chem. Lett. Rev.* 2014, 7 (2), 150-157.
- [64] Kumar, A.; Rao, M. S.; *Green. Chem. Lett. Rev.* 2012, 5 (3), 283-290.
- [65] Mekheimer, R. A.; Abdelhameed, A. M.; Mohamed, S. M.; Sadek, K. U. *Green. Chem. Lett. Rev.* 2010, 3 (3), 161-163.
- [66] Tu, S. J.; Deng, X.; Fang, X.; Guo, Y. Y.; Du, Y. M.; Liu, X. H. *Acta. Cryst.* 2001, 57, 358-359.
- [67] Sharma, D.; Kumar, S.; Makrandi, J. K. *Green. Chem. Lett. Rev.* 2011, 4 (2), 127-129.
- [68] Sharma, D.; Makrandi, J. K. *Green. Chem. Lett. Rev.* 2009, 2 (3), 157-159.
- [69] Sangshetti, J. N.; Kokare, N. D. Shinde *Green. Chem. Lett. Rev.* 2009, 2 (4), 233-235.
- [70] Shitole, N. V.; Shelke, K. F.; Sadaphal, S. A.; Shingate, B. B.; Shingare, M. S. *Green. Chem. Lett. Rev.* 2010, 3 (2), 83-87.
- [71] Ballini, R.; Bosica, G.; Conforti, M. L.; Maggi, R.; Mazzacanni, A.; Righi, P.; Sartori, G. *Tetrah.* 2001, 57, 1395-1398
- [72] Jin, T. S.; Xiao, J. C.; Wang, S. J.; Li, T. S.; Song, X. R. *Synl.* 2003, 13, 2001-2004.
- [73] Jin, T. S.; Xiao, J. C.; Wang, S. J.; Li, T. S. *Ultrason. Sonochem.* 2004, 11, 393-397.
- [74] Kidwai, M.; Saxena, S.; Rahman Khan, M. K.; Thukral, S. S. *Bioorg. Med. Chem. Lett.* 2005, 15, 4295-4298.
- [75] Kumar, D.; Reddy, V. B.; Mishra, G. B.; Rann, R. K.; Nadagouda, M. N.; Varma, R. S. *Tetrah.* 2007, 63, 3093-3097.
- [76] Maggi, R.; Ballini, R.; Sartori, G.; Sartori, R. *Tetrahedron Lett.* 2004, 45, 2297-2299.

- [77] Heravi, M. M.; Bakhtiari, K.; Zadsirjan, V.; Bamoharram, F. F.; Heravi, O. M.; *Bioorg. Med. Chem. Lett.* 2007, **17**, 4262-4265.
- [78] Jin, T. S.; Zhang, J. S.; Liu, L. B.; Wang, A. Q.; Li, T.; S. *Synth. Commun.* 2006, **36**, 2009-2015.
- [79] Shi, D. Q.; Zhang, S. I.; Zhuang, Q. Y.; Wang, X. S.; *Chin. J. Org. Chem.* 2003, **23**, 1419-1421.
- [80] Kumar, B. S.; Shrinivasulu, N.; Udupi, R. H.; Rajitha, B.; Reddy, Y. T.; Reddy, P. N.; Kumar, P. S. *J. Heterocycl. Chem.* 2006, **43**, 1691-1693.
- [81] Majid, M.; Heravi, B. B.; Oskooje, H. A. *J. Chin. Chem. Soc.* 2008, **55**, 659-662.
- [82] Lu, C.; Huang, X. J.; Li, Y. Q.; Zhou, M. Y.; Zheng, W. *Monatsh. Chem.* 2009, **140**, 45-47.
- [83] Surpur, M. P.; Kshirsagar, S.; Samant, S. D. *Tetrahed. Lett.* 2009, **50**, 719-722.
- [84] Mekheimer, R. A.; Sadek, K. U. *J. Heterocycl. Chem.* 2009, **46**, 149-151.
- [85] Bose, A. K.; Ganguly, S. N.; Manhas, M. S.; Rao, S.; Speck, J.; Pekelny, U.; Pombo-Villars, E. *Tetrahedron Lett.* 2006, **47**, 1885-1888.
- [86] Schattz, P. F. *J. of Chem. Edu.* 1996, 173-267.
- [87] Lampman, P. D. L.; Chriz, G. M.; Introduction to Organic Lab Technique; College Publishing, New York, 1982.
- [88] Bachman, W. E. *J. Am. Chem. Soc.* 1927, **49**, 246 (Org. Synth., 1943, Coll. 2, 73).
- [89] Pitchumani, K.; Venkatachalapathi, ac.; Sivasubramanian, S. *Indian J. Chem.* 1997, **36B**, 187-189.
- [90] Volel, A. I.; Textbook of Practical Organic Chemistry. Fifth Edition, 1989.
- [91] Reed, S. M.; Hutchison, J. E. *J. Chem. Edu.* 2000, **77**, 1627.
- [92] Draths, K. M.; Frost, J. W. in: Anastas, P. T.; Williamson, T. C. (Eds.), Green Chem.: Frontiers in Benign Chemical Syntheses and Processes, Oxford University Press, New York, 1998, Ch. 9, P. 150.
- [93] Draths, K. M.; Frost, J. W. The Presidential Green Chemistry Challenge Awards Program, Summary of 1998 Award Entries and Recipients, EPA744-R-98-001, US Environmental Protection Agency, Office of Pollution Prevention and Toxics, Washington, DC, 1998, P. 3.
- [94] Thompson, J. E. Greener Education Material for Chemists, (<http://greenchem.uoregon.edu/gems.html>).
- [95] Bhar, S. Unpublished results.
- [96] Khezril, S. H.; Mohammad-Vali, M.; Eftekhari-Sis, B.; Hashemi, M. M.; Baniasadi, M. H. *Green. Chem. Lett. Rev.* 2007, **1** (1), 61-64.
- [97] Kshirsagar, S. W.; Patil, N. R.; Samant, Sh. D. *Green. Chem. Lett. Rev.* 2010, **3** (4), 335-339.
- [98] Gouda, M. A.; Abu-Hashem, A. A. *Green. Chem. Lett. Rev.* 2012, **5** (2), 203-209.
- [99] Collins, T. J. The presidential Green Chemistry Challenge Awards Program, Summary of 1999 Award Entries and Recipients, EPA744-R-00-001, US Environmental Protection Agency, Office of Pollution Prevention and Toxics, Washington, DC, 2000, P. 3.

- [100] Stewart, J. D. The presidential Green Chemistry Challenge Awards Program, Summary of 1998 Award Entries and Recipients, EPA744-R-98-001, US Environmental Protection.
- [101] BHC Company, The presidential Green Chemistry Challenge Awards Program, Summary of 1997 Award Entries and Recipients, EPA744-S-97-001, US Environmental Protection Agency, Office of Pollution Prevention and Toxics, Washington, DC, 1997, P. 2.
- [102] Simmons, M. S.; in: Anastas, P. T.; Williamson, T. C. (Eds.), *Green Chemistry: Designing Chemistry for the Environment*, American Chemical Society, Washington, DC, 1996, Ch. 10, P. 121.
- [103] Pharmacia and Upjohn Inc., The presidential Green Chemistry Challenge Awards Program, Summary of 1996 Award Entries and Recipients, EPA744-K-96-001, US Environmental Protection Agency, Office of Pollution Prevention and Toxics, Washington, DC, 1996, P. 18.
- [104] Lesutis, H. P.; Glaser, R.; Liotta, C. L.; Eekert, C. A. *Chem. Commun.* 1999, 2063-2064.
- [105] Oakes, R. S.; Heppenstall, T. J.; Shezad, N.; Clifford, A. A.; Rayner, C. M. *Chem. Commun.* 1999, 1459-1460.
- [106] Zulfiqar, F.; Kitazume, T. *Green. Chem.* 2000, 2, 137-139.
- [107] Ratton, S.; *Chem. Today (Chim. Oggi)*, 1998, 33.
- [108] Wegman, M.; Elzinga, J. M.; Neeleman, E.; Van Rantwijk F.; Sheldon, R. A. *Green Chem.* 2001, 3, 61.
- [109] Li, Ch.-J.; Li, Z. *Pure. Appl. Chem.* 2006, 78 (5), 935-945.
- [110] For representative refs., see: (a) Rieth, R. D.; Mankad, N. P.; Calimano, E.; Sadighi, J. P. *Org. Lett.* 2004, 6, 3981-3983; (b) Sezen, B.; Sames, D. *J. Am. Chem. Soc.* 2003, 125, 5271-5275; (c) Sezen, B.; Sames, D. *Org. Lett.* 2003, 5, 3607-3610.
- [111] Weinganaer, H. *Angew. Chem. Int. Ed.* 2008, 47, 654-670; (b) Chen, X.; Li, X.; Hu, A.; Wang, F. *Tetrahedron: Asymm.* 2008, 19, 1-14; (c) Parvulescu, V. L.; Hardacre, C. *Chem rev.* 2007, 107, 2615-2665; (d) Chowdhury, S.; Mohan, R. S.; Scou, J. L. *Tetrah.* 2007, 63, 2363-2389; (e) Giernoth, R. Top. *Curr. Chem.* 2007, 276, 1-23; (f) Zhang, Z. C. *Adv. Catal.* 2006, 49, 153-237; (g) Welton, T. *Coordin. Chem. Rev.* 2004, 248, 2459-2477.
- [112] Calo, V.; Nacci, A.; Monopoli, A. *Eur. J. Org. Chem.* 2006, 3791-3802.
- [113] Assen, E.; Kantchev, B.; Obrien, C. J.; Organ, M. G. *Angew. Chem. Int. Ed.* 2007, 46, 2768-2813.
- [114] Xu, L.; Chen, W.; Xiao, J. *Organomet.* 2000, 19, 1123-1127.
- [115] Bhardwaj, S.; Parashar, M. B. *Intern. J. Gr. And Herb. Chem.* 2012, 1 (1), 1-8.
- [116] Keglevich, G.; Greiner, I.; *Curr. Gr. Chem.* 2014, 1, 2-16.
- [117] Keglevich, G.; Dudas, E.; Sipos, M.; Lengyel, D.; Ludanyi, K. *Synth.* 2006, 1365-1369.
- [118] Keglevich, G.; Forintos, H.; Kortvelyesi, T. *Curr. Org. Chem.* 2004, 8, 1245-1261.
- [119] Dawane, B. S.; Shaikh, B. M.; Khandare, N. T.; Kamble, V. T.; Chobe, S. S.; Konda, Sh. G. *Green Chem. Lett. Rev.* 2010, 3 (3), 205-208.

- [120] Diaz-Alvarez, A. E.; Francos, J.; Crochet, P.; Cadierno, V. *Curr. Gr. Chem.* 2014, *1*, 51-65.
- [121] Sadek, K. U.; Mwkheimer, R. A.; Hameed, A. M. A.; Elnahas, F.; Elnagdi, M. H. *Molec.* 2012, *17*, 6011-6019.
- [122] Mali, J. R.; Jawale, D. V.; Londhe, B. S.; Mane, R. A. *Green Chem. Lett. Rev.* 2010, *3* (3), 209-212.
- [123] Zhang, J.; Zhang, Y.; Zhou, Z.; *Green Chem. Lett. Rev.* 2014, *7* (1), 90-94.
- [124] Lo, C. P.; Shropshire, E. Y.; Croxall, J. *J. Am. Chem. Soc.* 1953, *75*, 4845-4846.
- [125] Ibrahim, M. A.; Abdel-Hamed, M. A.; El-Gohary, N. M. *J. Braz. Chem. Soc.* 2011, *22*, 1130-1139.
- [126] Li, X. F.; Feng, Y. Q.; Zhang, W. H.; Wang, D. H. *Transac. Of Tianjin Univer.* 2003, *9*, 228-230.
- [127] Xia, Z.; Knaak, C.; Ma, J.; Beharry, Z. M.; McInnes, C.; Wang, W.; Kraft, A. S.; Smith, C. D. *J. Med. Chem.* 2009, *52*, 74-86.
- [128] Pattan, S. R.; Kekare, P.; Dighe, N. S.; Bhawar, S. B.; Nikalje, A.; Pati, A.; Hole, M. B. *Asian J. Res. Chem.* 2009, *2*, 123-126.
- [129] Sonawane, L. V.; Bari, S. B.; Int. Biol. Chem. 2011, *5*, 68-74.
- [130] Bruno, G.; Costantino, L.; Curinga, C.; Maccari, R.; Monforte, F.; Nicolo, F.; Ottana, R.; Vigorita, M. G. *Bioorg. Med. Chem.* 2002, *10*, 1077-1084.
- [131] Zidar, N.; Tomasic, T.; Sink, R.; Rupnik, V.; Kovac, A.; Turk, S.; Patin, D.; Blanot, D.; Martel, C. C.; Dessen, A.; Premru, M. M.; Zega, A.; Gobec, S.; Masic, L. P.; Kikelj, D. *J. Med. Chem.* 2010, *53*, 6584-6594.
- [132] Cantello, B. C. C.; Cawthorne, M. A.; Cottam, G. P.; Duff, P. T.; Haigh, D.; Hindley, R. M.; Lister, C. A.; Smith, S. A.; Thurlby, P. L. . *J. Med. Chem.* 1994, *37*, 3977-3985.
- [133] Mahalle, S.; Ligampalle, D.; Mane, R.; *Heteroatom Chem.* 2009, *20*, 151-156.
- [134] Wu, Y.; Karna, S.; Choi, C. H.; Tong, M.; Tai, H. H.; Na, D. H.; Jang, C. H.; Cho, H. *J. Med. Chem.* 2011, *54*, 5260-5264.
- [135] Chowdhry, M. M.; Michael, D.; Mingas, P.; White, A. J. P.; William, D. J. *J. Chem. Soc. Perkin Trans.* 2000, *1*, 3495-3504.
- [136] Metwally, N. H.; Rateb, N. M.; Zohdi, H. F. *Green Chem. Lett. Rev.* 2011, *4*, 225-228.
- [137] Shelke, K. F.; Sapkal, S. B.; Kakade, G. K.; Sadaphal, S. A.; Shingate, B. B.; Shingare, M. S. *Green Chem. Lett. Rev.* 2010, *3*, 17-21.
- [138] Pratap, U. R.; Jawale, D. V.; Waghmare, R. A.; Lingampalle, D. L.; Mane, R. A.; New J. Chem. 2011, *35*, 49-51.
- [139] Shelke, K. F.; Sapkal, S. B.; Kakade, G. K.; Sadaphal, S. A.; Shingate, B. B.; Shingare, M. S. *Green Chem. Lett. Rev.* 2010, *3* (1), 17-21.
- [140] Sachan, N.; Kadam, S. S.; Kulkami, V. M.; *Ind. Hetro. Chem.* 2007, *17*, 57-62.
- [141] Gadekar, L. S.; Arbad, B. R.; Lande, M. K. *Org. Chem. An: Ind. J.* 2008, *4*, 458-461.
- [142] Mahalle, R. S.; Netankar, P. D.; Bondge, S. P.; Mane, R. A. *Green Chem. Lett. Rev.* 2008, *1*, 103-106.

- [143] Mahalle, Sh. R.; Netankar, P. D.; Bondge, S. P.; Mane, R. A. *Green Chem. Lett. Rev.* 2008, *1*(2), 103-106.
- [144] Meng, G.; Wang, M.; Zheng, A.; Dou, J.; Gu, Z. *Green Chem. Lett. Rev.* 2014, *7*(1), 46-49.
- [145] Padalkar, V. S.; Gupta, V. D.; Phatangare, K. R.; Patil, V. S.; Umape, P. G.; Sekar, N. *Green Chem. Lett. Rev.* 2012, *5*(2), 139-145.
- [146] Dulla, B.; Vijayavardhini, S.; Rambau, D.; Anuradha, V.; Rao, M. V. B.; Pal, M. *Curr. Gr. Chemi.* 2014, *1*, 73-79.
- [147] Li, C. J.; Chen, L. *Chem. Soc. Rev.* 2006, *5*, 68-82.
- [148] Li, C. J. *Chem. Rev.* 2005, *105*, 3095-3166.
- [149] Hayashi, Y.; *Angew. Chem. Int. Ed.* 2006, *45*, 8103-8104.
- [150] Shapiro, N.; Vigalok, A. *Angew. Chem.* 2008, *120*, 2891-2894.
- [151] Naik, S.; Bhattacharjya, G.; Talukdar, B.; Patel, B. K. *Eur. Org. Chem.* 2004, 1254-1260.
- [152] Naik, S.; Bhattacharjya, G.; Kavala, V. R.; Patel, B. K. *Ark.* 2004, *i*, 55-63.
- [153] Massah, A. R.; Toghyani, M.; Najafabadi, B. H. *J. Chem. Res.* 2012, *36*, 603-605.
- [154] Chankeshvara, S. V.; Chakraborti, A. K. *Org. Lett.* 2006, *8*, 3259-3262.
- [155] Dandia, A.; Gupta Sh. L.; Jain, A. K. *Curr. Gr. Chem.* 2014, *1*, 80-85.
- [156] (a)Dandia, A.; Singh, R.; Singh, D.; Laxkar, A.; Sivpuri, A. *Phos. Sul. Sil. Relat. Elem.* 2010, *185* (12), 2472-2479.; (b) Dandia, A.; Arya, K. *Bioorg. Med. Chem. Lett.* 2008, *18* (1), 114-119.; (c) Dandia, A.; Sati, M.; Arya, K.; Loupy, A. *Heterocycl.* 2003, *60* (3), 563-569; (d) Dandia, A.; Singh, R.; Khaturia, S. *J. Flourine Chem.* 2007, *128* (5), 524-529; (e) Dandia, A.; Sati, M.; Loupy, A. *Green Chem.* 2002, *4* (6), 599-602.
- [157] Dandia, A.; Laxkar, A. K.; Singh, R. *Tetrahedron Lett.* 2012, *53* (24), 3012-3017.
- [158] Dandia, A.; Jain, A. K.; Bhati, D. S. *Tetrahedron Lett.* 2011, *52* (41), 5333-5337.
- [159] Dandia, A.; Parewa, V.; Jain, A. K.; Rathore, K. S. *Green Chem.* 2011, *13*, 2135-2145.
- [160] Dandia, A.; Singh, R.; Bhaskaran, S.; Samant, S. D. *Green Chem.* 2011, *13*, 1852-1859.
- [161] Gore, R. G.; Truong, Th.-K.-Th.; Spulak, M.; Connon, S. J.; Gathergood, N. *Curr. Gr. Chem.* 2014, *1*, 239-248.
- [162] Myles, L.; Gore, R. G.; Gathergood, N.; Connon, S. J. *Green Chem.* 2013, *15*, 2740-2746.
- [163] Gore, R. G.; Myles, L.; Spulak, M.; Beadham, I.; Garcia, T. M.; Connon, S. J.; Gathergood, N. *Green Chem.* 2013, *15*, 2747-2760.
- [164] Gore, R. G.; Truong, T.-K.-T.; Pour, M.; Myles, L.; Connon, S. J.; Gathergood, N. *Green Chem.* 2013, *15*, 2727-2739.
- [165] Klopp, G.; Papp, J.; Gorog, J.; Mandy, T.; Eljaras katalizatorokes katalizatorhordozok el-allitasara. Hungarian Patent 153556, 1965.
- [166] Fodor, A.; Nemeth, J.; Hell, Z.; *Curr. Gr. Chemi.* 2014, *1*, 249-256.
- [167] Cwik, A.; Hell, Z.; Hegedus, A.; Finta, Z.; Horvath, Z.; *Tetrahedron Lett.* 2002, *43*, 3985-3987.

- [168] Hantzsch, A.; *Liebigs Ann. Chem.* 1882, 215, 1-82.
- [169] Simon, C.; Constantieux, T.; Rodriguez, J. *Eur. J. Org. Chem.* 2004, 24, 4957-4980.
- [170] Palacios, F.; Aparicio, D.; de los Santos, J.; Vicario, J. *Tetrah.* 2001, 57, 1961-1972.
- [171] Xia, J.-J.; Wang, G.-W. *Synth.* 2005, 2379-2383.
- [172] Sydnes, M. O. *Curr. Gr. Chem.* 2014, 1, 216-226.
- [173] (a) Kranjic, K.; Stefane, B.; Polanc, S.; Kosevar, M. *J. Org. Chem.* 2004, 69, 3190-3193, (b) Kranjic, K.; Kosevar, M. *New J. Chem.* 2005, 29, 1027-1034.
- [174] Kranjic, K.; Kosevar, M. *Curr. Gr. Chem.* 2014, 1, 202-215.
- [175] Deng, D.; Liu, P.; Ji, B.; Fu, W.; Li, L. *Catal. Lett.* 2010, 137, 163-170.
- [176] Morcillo, M.; North, M.; Villuendas, P. *Synth.* 2011, 1918-1925.
- [177] Clegg, W.; Harrington, R. W.; North, M.; Pizzato, F.; Villuendas, P. *Tetrahedron: Asymm.* 2010, 21, 1262-1271.
- [178] Wu, C.; Fu, X.; Li, S. *Tetrah.* 2011, 67, 4283-4290.
- [179] Teo, Y. C.; Chua, G. L.; Ong, C. Y.; Poh, C. Y. *Tetrahedron Lett.* 2009, 50, 4854-4856.
- [180] Wu, C.; Fu, X.; Ma, X.; Li, S. *Tetrahedron: Asymm.* 2010, 21, 2465-2470.
- [181] Wu, C.; Fu, X.; Li, S. *Eur. J. Org. Chem.* 2011, 1291-1299.
- [182] Siyutkin, D. E.; Kucherenko, A. S.; Zlotin, S. G. *Tetrah.* 2009, 65, 1366-1372.
- [183] Xu, Z.; Daka, P.; Wang, H. *Chem. Commun.* 2009, 44, 6825-6827.
- [184] Pedatella, S.; De Nisco, M.; Mastroianni, D.; Naviglio, D.; Nucci, A.; Caputo, R. *Adv. Synth. Catal.* 2011, 353, 1443-1446.
- [185] De Nisco, M.; Pedatella, S.; Bektas, S.; Nucci, A.; Caputo, R. D. *Carbohydrate Res.* 2012, 356, 273-277.
- [186] Agarwal, J.; Peddinti, R. K. *Tetrahedron: Asymm.* 2010, 21, 1906-1909.
- [187] Tsutsui, A.; Takeda, H.; Kimura, M.; Fujimoto, T.; Machinami, T. *Tetrahedron Lett.* 2007, 48, 5213-5217.
- [188] Siyutkin, D. E.; Kucherenko, A. S.; Frolova, L. L.; Kuchin, A. V.; Zlotin, S. G. *Tetrahedron: Asymm.* 2011, 22, 1320-1324.
- [189] Pedrosa, R.; Andres, J. M.; Manzano, R.; Roman, D.; Tellez, S. *Org. Biomol. Chem.* 2011, 9, 935-940.
- [190] Fu, S.; Fu, X.; Zhang, S.; Zou, X.; Wu, X. *Tetrahedron: Asymm.* 2009, 20, 2390-2396.
- [191] List, B.; Barbas, R. A.; III, C. F. *J. Am. Chem. Soc.* 2000, 122, 2395-2396.
- [192] Chen, Y. H.; Sung, P. H.; Sung, K. *Amino Ac.* 2010, 38, 839-845.
- [193] Hernandez, J. G.; Juaristi, E. *J. Org. Chem.* 2011, 76, 1464-1467.
- [194] Hernandez, J. G.; Juaristi, E. *Tetrah.* 2011, 67, 6953-6959.
- [195] De Nisco, M.; Pedatella, S.; Ullah, H.; Zaidi, J. H.; Naviglio, D.; Ozdamar, O.; Caputo, R. *J. Org. Chem.* 2009, 74, 9562-9565.
- [196] Huang, W.; Tian, H.; Xu, H.; Zheng, L.; Liu, Q.; Zhang, S. L. *Catal Lett.* 2011, 141, 872-876.
- [197] Messerer, M.; Wennemers, H. *Synlett.* 2011, 499-502.
- [198] Pinaka, A.; Vougioukalakis, G. C.; Dimotikali, D.; Yannakopoulou, E.; Chankvetadze, B.; Papadopoulos, K. *Chirality* 2013, 25, 119-125.

- [199] Da, C. S.; Che, L. P.; Guo, Q. P.; Wu, F. C.; Ma, X.; Jia, Y. N. *J. Org. Chem.* 2009, **74**, 2541-2546.
- [200] Ma, X.; Da, C. S.; Yi, L.; Jia, Y. N.; Guo, Q. P.; Che, L. P.; Wu, F. C.; Wang, J. R.; Li, W. P. *Tetrahedron: Asymm.* 2009, **20**, 1419-1424.
- [201] Rulli, G.; Duangdee, N.; Baer, K.; Hummel, W.; Berkessel, A.; Groger, H. *Angew. Chem. Int. Ed.* 2011, **50**, 7944-7947.
- [202] Wang, B.; Chen, G.-H.; Liu, L.-Y.; Chang, W-X.; Li, J. *Synth. Catal.* 2009, **351**, 2441-2448.
- [203] Wang, B.; Liu, X-W.; Liu, L.-Y.; Chang, W-X.; Li, J. *Eur. J. Org. Chem.* 2010, **31**, 5951-5954.
- [204] Raj Vishnumaya, M.; Singh, V. K. *J. Org. Chem.* 2009, **74**, 4289-4297.
- [205] Agarwal, J.; Peddinti, R. K. *J. Org. Chem.* 2011, **76**, 3502-3505.
- [206] Bartok, M.; Dombi, G. *Curr. Gr. Chem.* 2014, **1**, 191-201.
- [207] Palomo, C.; Oiarbide, M.; Garcia, J. M. *Chem. Soc. Rev.* 2004, **33**, 65-75.
- [208] Hayashi, Y.; Sumiya, T.; Takahashi, J.; Gotoh, H.; Urushima, T.; Shoji, M. *Angew. Chem. Int. Edit.* 2006, **45**, 958-961.
- [209] Tian, R.; Yang, C. H.; Wei, X. F.; Xun, E. N.; Wang, R.; Cao, S. G.; Wang, Z.; Wang, L.; *Biotechnol. Bioproc. E.* 2011, **16**, 337-342.
- [210] Haoran, W.; Zhi, W.; Hong, Z.; Ge, Ch.; Hong, Y.; Lei, W. *Green Chem. Lett. Rev.* 2014, **7** (2), 145-149.
- [211] Singh, D.; Saha, P.; Bansal, R. K. *Curr. Gr. Chem.* 2014, **1**, 227-231.
- [212] Mahdavinia, Gh. H.; Mirzazadeh, M.; Karimi-Jaber, Z.; *Green Chem. Lett. Rev.* 2014, **8** (1), 13-15.
- [213] Hernandez, G.; Sharma, M.; Sharma, P.; Portillo, O.; Ruiz, A.; Gutierrez, R.; *Green Chem. Lett. Rev.* 2014, **7** (4), 317-321.
- [214] Kumar, P. P.; Reddy, Y. D.; Reddy, Ch. V. R.; Devi, B. R.; Dubey, P. K. *Green Chem. Lett. Rev.* 2014, **7** (4), 322-329.
- [215] Bondock, S.; Tarhoni, A.; Fadda, A. A. *Ark.* 2006, **ix**, 113-156.
- [216] Vibhute, A.; Mokle, S.; Karamunge, K.; Gurav, V.; Vibhute, Y. A. *Chin. Chem. Lett.* 2010, **21**, 914-918.
- [217] Tretyakov, A. N.; Krasnokutskaya, E. A.; Gorlushko, D. A.; Ogorodnikov, V. D.; Filimonov, V. D. *Tetrahedron Lett.* 2011, **52**, 85-87.
- [218] Carlier, L.; Baron, M.; Chamayou, A.; Couarraz, G. *Tetrahedron Lett.* 2011, **52**, 4686-4689.
- [219] Rani, R.; Arya, S.; Kilaru, P.; Sondhi, S. M. *Green Chem. Lett. Rev.* 2012, **5**, 545-575.
- [220] Sato, K.; Ozu, T.; Takenaga, N. *Tetrahedron Lett.* 2013, **54**, 661-664.
- [221] Talukdar, D.; Thakur, A. J. *Green Chem. Lett. Rev.* 2013, **6**, 55-61.
- [222] Kumar, S. *Green Chem. Lett. Rev.* 2014, **7**, 95-99.
- [223] Brahmachari, G.; Das, S. *RSC Adv.* 2014, **4**, 7380-7388.
- [224] Clark, J. H. *Catalysis of Organic Reactions by Supported Inorganic Reagents*; VCH: New York, 1994.
- [225] Okuhara, T. *Chem. Rev.* 2002, **102**, 3641-3666.
- [226] Mirjalili, B. F.; Bamoniri, A.; Karimi Zarchi, M.; Emtiazi, H. *J. Iran. Chem. Soc.* 2010, **7**, 95-99.

- [227] Sadeghi, B.; Mirjalili, B. F.; Bidaki, S.; Ghasemkhani, M. *J. Iran. Chem. Soc.* 2011, 8, 648-652.
- [228] Mirjalili, B. F.; Bamoniri, A.; Akbari, A.; Taghavinia, N. *J. Iran. Chem. Soc.* 2011, 8, 129-134.
- [229] Bamoniri, A.; Mirjalili, B. F.; Jafari, A. A.; Abassaltian, F. *Iran. J. Catal.* 2012, 2, 73-76.
- [230] Mirjalili, B. F.; Bamoniri, A.; Mirhoseini, M. A. *Chem. Heterocycl. Compd.* 2012, 48, 856-860.
- [231] Mirjalili, B. F.; Bamoniri, A.; Zamani, L. *Lett. Org. Chem.* 2012, 9, 338-343.
- [232] Mirjalili, B. F.; Bamoniri, A.; Zamani, L. *Sci. Iran.* 2012, 19, 565-568.
- [233] Bamoniri, A.; Mirjalili, B. F.; Nazemian, S. *J. Nanostruct.* 2012, 2, 101-105.
- [234] Bamoniri, A.; Mirjalili, B. F.; Nazemian, S. *Iran. J. Catal.* 2012, 2, 17-21.
- [235] Bamoniri, A.; Mirjalili, B. F.; Nazemian, S. *Curr. Chem. Lett.* 2013, 2, 27-34.
- [236] Bamoniri, A.; Mirjalili, B. F.; Moshtael-Arani, N. *Green Chem. Lett. Rev.* 2014, 7 (4), 393-403.
- [237] Gupta, A. D.; Pal, R.; Mallik, A. K. *Green Chem. Lett. Rev.* 2014, 7 (4), 404-411.
- [238] (a) McDonald, E.; Jones, K.; Brough, P. A.; Drysdale, M. J.; Workman, P. *Curr. Top. Med. Chem.* 2006, 6, 1193; (b) Castagnolo, D.; Manetti, F.; Radi, M.; Bechi, B.; Pagano, M.; Logu, A. D.; Meleddu, R.; Saddi, M.; Botta, M. *Bioorg. Med. Chem. Lett.* 2009, 17 (15), 5716-5721.
- [239] Elguero, J.; Goya, P.; Jagerovic, N.; Silva, A. M. S. *Targeta Heterocycl. Syst.* 2002, 6, 52-98.
- [240] Park, H.-J.; Lee, K.; Park, S.-J.; Ahn, B.; Lee, J.-C.; Cho, H. Y.; Lee, K.-I. *Bioorg. Med. Chem. Lett.* 2005, 15, 3307-3312.
- [241] Clark, M. P.; Laughlin, S. K.; Laufersweiler, M. J.; Bookland, R. G.; Brugel, T. A.; Golebiowski, A.; Sabat, M. P.; Townes, J. A.; Vanrens, J. C.; Djung, J. F.; Natchus, M. G.; De, B.; Hsieh, L. C.; Xu, S. C.; Walter, R. L.; Mekel, M. J.; Heitmeyer, S. A.; Brown, K. K.; Juergens, K.; Taiwo, Y. O.; Janusz, M. J. *J. Med. Chem.* 2004, 47 (11), 2724-2727.
- [242] Cho, I. H.; Noh, J. Y.; Park, S. W.; Ryu, H. C.; Lim, J. W.; Kim, J. H.; Chac, M. Y.; Kim, D. H.; Jung, S. H.; Park, H. J.; Kim, Y. H.; Min, I. K. US Patent 2, 004, 002, 532, 2004.
- [243] Clark, M. P.; Laughlin, S. K.; Golebiowski, A.; Brugel, T. A.; Sabat, M. WO Patent 2, 005, 047, 287, 2005.
- [244] Sugiura, S.; Ohno, S.; Ohtani, O.; Izumi, K.; Kitamikado, T.; Asai, H.; Kato, K. *J. Med. Chem.* 1977, 20, 80-85.
- [245] Behr, L. C.; Fusco, R.; Jarboc, C. H. In *The Chemistry of Heterocyclic Compounds, Pyrazolines, Pyrazolidines, Indazoles and Condensed Rings*; Weissberger, A., Ed.; Interscience Publishers: New York, 1967.
- [246] Rosiere, C. E.; Grossman, M. L. *Science* 1951, 113 (2945), 651.
- [247] Bailey, D. M.; Hansen, P. E.; Hlavac, A. G.; Baizman, E. R.; Pearl, J.; Defelice, A. F.; Feigenson, M. E. *J. Med. Chem.* 1985, 28, 256-260.
- [248] Mahajan, R. N.; Havaldar, F. H.; Fernandes, P. S.; *J. Indian Chem. Soc.* 1991, 68, 245-249.

- [249] Chauhan, P. M. S.; Singh, S.; Chatterjee, R. K. *Indian. J. Chem. Sect. B.* 1993, 32, 858-861.
- [250] Akama, Y.; Tong, A.; *Microchem. J.* 1996, 53 (1), 34-41.
- [251] Takeishi, H.; Kitatsuji, Y.; Kimura, T.; Meguro, Y.; Yoshida, Z.; Kihara, S. *Anal. Chim. Acta.* 2001, 431, 69-80.
- [252] Abdel-Latif, S. A. *Synth. React. Inorg. Metal-org. Chem.* 2001, 31, 1355-1374.
- [253] Shi, M.; Li, F.; Yi, T.; Zhang, D.; Hu, H.; Huang, C. *Inorg. Chem.* 2005, 44 (24), 8929-8936.
- [254] Sunitha, S.; Aravindakshan, K. K. *Int. J. Pharm. Biomed. Sci.* 2011, 2, 108-113.
- [255] Niknam, K.; Miezaee, S. *Synth. Commun.* 2011, 41, 2403-2413.
- [256] Wang, W.; Wang, S.-X.; Qin, X.-Y.; Li, J.-T. *Synth. Commun.* 2005, 35 (9), 1263-1269.
- [257] Sobhani, S.; Nasseri, R.; Honarmand, M. *Can. J. Chem.* 2012, 90, 798-804.
- [258] Tayebi, S.; Baghernejad, M.; Saberi, D.; Niknam, K. *Chin. J. Cat.* 2011, 32, 1477-1483.
- [259] Baghernejad, M.; Niknam, K. *Int. J. Chem.* 2012, 4, 52-60.
- [260] Mosaddegh, E.; Hassankhani, A.; Baghizadeh, A. *J. Chil. Chem. Soc.* 2010, 55, 419-420.
- [261] Khazei, A.; Zolfigol, M. A.; Moosavi-Zare, A. R.; Asgari, Z.; Shekouhy, M.; Zare, A.; Hasaninejad, A. *RSC Adv.* 2012, 2, 8010-8013.
- [262] Tayebi, S.; Niknam, K. *Iran. J. Cat.* 2012, 2, 69-74.
- [263] Niknam, K.; Saberi, D.; Sadegheyani, M.; Deris, A. *Tetrahedron Lett.* 2010, 51 (4), 692-694.
- [264] Sujatha, K.; Shanti, G.; Selvam, N. P.; Manoharan, S.; Perumal, P. T.; Rajendran, M. *Bioorg. Med. Chem. Lett.* 2009, 19 (15), 4501-4503.
- [265] Das Gupta, A.; Samanta, S.; Mondal, R.; Mallik, A. K. *Bull. Korean Chem. Soc.* 2012, 33, 4239-4242.
- [266] Galletti, P.; Pori, M.; Giacomini, D. *Eur. J. Org. Chem.* 2011, 2011, 3896-3903.
- [267] Yu, J.-J.; Wang, L.-M.; Liu, J.-Q.; Guo, F.-L.; Liu, Y.; Jiao, N. *Green Chem.* 2010, 12, 216-219.
- [268] Panda, S. S.; Ibrahim, M. A.; Oliferenko, A. A.; Asiri, A. M.; Katritzky, A. R. *Green Chem.* 2013, 15 (10), 2709-2712.
- [269] Das Gupta, A.; Samanta, S.; Mondal, R.; Mallik, A. K. *Chem. Sci. Trans.* 2013, 2, 524-528.
- [270] Gutierrez, R. U.; Correa, H. C.; Bautista, R.; Vargas, J. L.; Jerezano, A. V.; Francisco Delgado, F.; Tamariz, J. *J. Org. Chem.* 2013, 78 (19), 9614-9626.
- [271] Chandna, N.; Chandak, N.; Kumar, P.; Kapoor, J. K.; Sharma, P. K. *Green Chem.* 2013, 15, 2294-2301.
- [272] Zhou Z.; Zhang, Y. *Green Chem. Lett. Rev.* 2014, 7 (1), 18-23.
- [273] Desaia, U. V.; Kulkarni, M. A.; Pandit, K. S.; Kulkarni, A. M. Wadgaonkar, P. P. *Green Chem. Lett. Rev.* 2014, 7 (3), 228-235.
- [274] Zhu, J.; Bienayme, H. Multicomponent Reactions: Wiley-VCH: Weinheim, Germany, 2005.
- [275] De Graaff, C.; Orru, R. V. A.; Ruijter, E. *Chem. Soc. Rev.* 2012, 41, 3969-4009.

- [276] Orru, R. V. A.; Ruijter, E. *Topics in Heterocyclic Chemistry, 1st ed.*; Springer: New York, 2010, XV, 280.
- [277] Yi-Fang, H.; Xia, M. *Curr. Org. Chem.* 2010, 14, 379.
- [278] Wender, P. A.; Handy, S. L.; Wright, D. L. *Chem. Ind.* 1997, 765-769.
- [279] Kim, S. M.; Less, S. I.; Chung, Y. K. *Org. Lett.* 2006, 8 (24), 5425-5427.
- [280] Simmons, E. M.; Sarpong, R. *Org. Lett.* 2006, 8 (13), 2883-2886.
- [281] Hamlin, A. M.; de Jesus Cortez, F.; Lapointe, D.; Sarpong, R. *Angew. Chem. Int. Ed.* 2013, 52 (18), 4854-4857.
- [282] Chatani, N.; Inoue, H.; Kotsuma, T.; Murai. *J. Am. Chem. Soc.* 2002, 124 (35), 10294-10295.
- [283] Hassen, Kh. B. H.; Gaubert, K.; Vaultier, M.; Pucheaule, M.; Antoniotti, S. *Green Chem. Lett. Rev.* 2014, 7 (3), 243-249.
- [284] Bianchini, G.; Scarso, A.; Chiminazzo, A.; Sperni, L.; Strukul, G. *Green Chem.* 2013, 15, 656-662.
- [285] Guo, W. P.; Kleitz, F.; Choab, K.; Ryoo, R. *J. Mater. Chem.* 2010, 20, 8257-8265.
- [286] Zhu, F.; Sun, X.; Zhou, J.; Zhao, P. *Green Chem. Lett. Rev.* 2014, 7 (3), 250-256.
- [287] Velazquez-Olvera, S.; Salgado-Zamora, H.; Velazquez-Ponce, M.; Campos-Aldrete, E.; Reyes-Arellano, A.; Perez-Gonzalez, C. *Chem. Cent. J.* 2012, 6, 8.
- [288] Chaikin, S. W.; Brown, W. *J. Am. Chem. Soc.* 1949, 71, 122-125.
- [289] Velazquez-Olvera, S.; Salgado-Zamora, H.; Campos-Aldrete, M.-E.; Reyes-Arellano, A.; Perez-Gonzalez, C.; Velazquez-Ponce, M. *Green Chem. Lett. Rev.* 2014, 7 (3), 296-300.
- [290] Diederich, F.; Stang, P. J.; Tykwienski, R. R. *Acetylene Chemistry: Chemistry, Biology and Material Science*; Wiley-VCH Verlag GmbH&Co.KGaA: Wienheim, 2005.
- [291] Siemsen, P.; Livingston, R. C.; Diederich, F. *Angew. Chem. Int. Ed.* 2000, 39, 2632-2657.
- [292] (a)Shun, A. L. K. S.; Tykwiensk, R. R. *Angew. Chem. Int. Ed.* 2006, 45, 1034-1057; (b) Bohlmann, F.; Burkhardt, T.; Zdero, C. *Naturally Occurring Acetylenes*; Academic Press, London, 1973.
- [293] Mayer, S. F.; Steinreiber, A. R.; Orru, V. A.; Faber, K. *J. Org. Chem.* 2002, 67, 9115-9121; (b) Zeni, G.; Panatieri, R. B.; Lissner, E.; Menezes, P. H.; Braga, A. L.; Stefani, H. A. *Org. Lett.* 2001, 3, 819-821; (c) Ladika, M.; Fisk, T. E.; Wu, W. W.; Jons, S. D. *J. Am. Chem. Soc.* 1994, 116, 12093-12094; (d) Stuuts, A. *Angew. Chem. Int. Ed. Engl.* 1987, 26, 320-328.
- [294] Jiang, H.; Li, W. Z. Y.; Wu, W.; Huang, L.; Fu, W. *J. Org. Chem.* 2012, 77, 5179; (b) Gupta, S.; Agraval, P. K.; Saifuddin, M.; Kundu, B. *Tetrahedron Lett.* 2011, 52 (44), 5752-5757; (c) Nun, P.; Dupuy, S.; Gaillard, S.; Poater, A.; Cavallo, L.; Nolan, S. P. *Catal. Sci. Technol.* 2011, 1, 58-61; (d) Kramer, S.; Madsen, J. L. H.; Rottander, M.; Skrydstrup, T. *Org. Lett.* 2010, 12, 2758-2761.
- [295] (a) Lysenko, S.; Volbeda, J.; Jones, P. J.; Tamm, M. *Angew. Chem. Int. Ed.* 2012, 67, 6757; (b) Crowley, J. D.; Goldup, S. M.; Gowans, N. D.; Leigh, D. A.; Ronaldson, V. E.; Slawin, A. M. Z. *J. Am. Chem. Soc.* 2010, 132, 6243-

- 6248; (c) Cholami, M.; Tykwnsk, R. R. *Chem. Rev.* 2006, **106**, 4997-5027; (d) Baxter, P. N. W.; Dali-Youcef, R. *J. Org. Chem.* 2005, **70**, 4935-4953; (e) Marsden, J. A.; Haley, M. M. *J. Org. Chem.* 2005, **70**, 10213-10226; (f) Martin, R. E.; Diederich, F. *Ngew. Chem. Int. Ed.* 1999, **38** (10), 1350-1377.
- [296] Li, Y. N.; Wang, J.-L.; He, L. N. *Tetrahedron Lett.* 2011, **52**, 3485-3488; (b) Alonso, F.; Melkonian, T.; Moglie, Y.; Yus, M. *Eur. J. Org. Chem.* 2011, **2011**, 2524-2530; (c) Schmidt, R.; Thorwirth, R.; Szuppa, T.; Stolle, A. *Chem. Eur. J.* 2011, **17**, 8129-8138; (d) Kamata, K.; Yamagushi, S.; Kotani, M.; Yamaghushi, K.; Mizuno, N.; *Angew. Chem. Int. Ed.* 2008, **47**, 2407-2424; (e) Lu, X.; Zhang, Y.; Luo, C.; Wang, Y.; *Synth. Commun.* 2006, **36**, 2503-2511; (f) Fan, X.; Li, N.; Shen, T.; Cui, X.-M.; Lv, H.; Zhu, H.-B.; Guan, Y.-H.; *Tetrah.* 2013, **70**, 256-261.
- [297] Strauss, C. R.; Rooney, D. W. *Green Chem.* 2010, **12** (18), 1340-1344; (b) Polshettiwar, V.; Baruwati, B.; Varma, R. S. *ACS Nano* 2009, **3**, 728-736; (c) Braga, A. L.; Paixao, M. W.; Westermann, B.; Schneider, P. H.; Wessjohann, L. A. *J. Org. Chem.* 2008, **73**, 2879-2882; (d) Braga, A.-L.; Vargas, F.; Sehnem, J. A.; Wessjohann, L. A.; *Eur. J. Org. Chem.* 2006, 4993-4997; (e) Braga, A. L.; Silveira, C. C.; de Bolster, M. W. G.; Schrekker, H. S.; Wessjohann, L. A.; Schneider, P. H. *J. Mol. Catal. A: Chem.* 2005, **239**, 235-238; (f) Kappe, C. O. *Angew. Chem. Int. Ed.* 2004, **43** (46), 6250-6284.
- [298] Godoi, M.; Ricardo, E. W.; Botteselle, G. V.; Galetto, F. Z.; Azeredo, J. B.; Braga, A. L. *Green Chem.* 2012, **14** (2), 456-460; (b) Godoi, M.; Ricardo, E. W.; Frizon, T. E.; Rocha, M. S. T.; Singh, D. *Tetrahedron* 2012, **68** (51), 10426-10430; (c) Botteselle, G. V.; Godoi, M.; Galetto, F. Z.; Bettani, L.; Singh, D.; Rodrigues, O. E. D.; Braga, A. L. *J. Mol. Catal. A: Chem.* 2012, **365**, 186-193; (d) Singh, D.; Narayananperumal, S.; Gul, K.; Godoi, M.; Rodrigues, O. E. D.; Braga, A. L. *Green Chem.* 2010, **12** (6), 957-960; (e) Singh, D.; Alberto, E. E.; Rodrigues, O. E. D.; Braga, A. L. *Green Chem.* 2009, **11**, 1521-1524.
- [299] Bettanin, L.; Botteselle, G. V.; Godoi, M.; Braga, A. L.; *Green Chem. Lett. Rev.* 2014, **7** (2), 105-112.
- [300] Li, J. T.; Liu, X. R.; Sun, M. X. *Ultrason. Sonochem.* 2010, **17**, 55-57.
- [301] Parekh, G. G. US Patent, 4105708, 1978.
- [302] Wang, A.; Bassett, D. US Patent, 4310450, 1982.
- [303] Boileau, J.; Carail, M.; Wimmer, E.; Gallo, R.; Pierrot, M. *Propell. Explos. Pyrotech.* 1985, **10**, 118-120.
- [304] Krause, A.; Aumueller, A.; Korona, E.; Trauth, H.; US Patent, 5670613, 1997.
- [305] Pryor, K. E.; Rebek, J. *Org. Lett.* 1999, **1**, 39-42.
- [306] (a) Sun, S.; Britten, J. F.; Cow, C. N.; Matta, C. F.; Harrison, P. H. M. *Can. J. Chem.* 1998, **76**, 301-306; (b) Jacobs, W.; Foster, D.; Sansur, S.; Lees, R. G. *Prog. Org. Coat.* 1996, **29**, 127-138; (c) Yinon, J.; Bulusu, S.; Axenrod, T.; Yazdekhasti, H. *Org. Mass. Spectrom.* 1994, **29** (31), 625-631.
- [307] Wu, A. X.; Fettinger, J. C.; Isaacs, L. *Tetrahedron* 2002, **58**, 9769-9777.
- [308] Slezaka, F. B.; Hirsch, A.; Rosen, I. *J. Org. Chem.* 1960, **25**, 660-661.

- [309] (a) Slezaka, F. B.; Bluestone, H.; Magee, T. A.; Wotiz, J. H. *J. Org. Chem.* 1962, 27, 2181-2183; (b) Burnet, C. A.; Lagona, J.; Wu, A. X.; Shaw, J. A.; Coady, D.; Fettinger, J. C.; Day, A. I.; Isaacs, L. *Tetrah.* 2003, 59, 1961-1970.
- [310] Murraya, B. A.; Whelana, G. S. *Pure Appl. Chem.* 1996, 68, 1561-1567; (b) Kang, J.; Meissner, R. S.; wyler, R.; Mendoza, J.; Rebek, J. R., Jr. *Bull. Korean. Chem. Soc.* 2000, 21, 221-224; (c) Oleary, B. M.; Szabo, T.; Svenstrup, N.; Schalley, C. A.; Ltzen, A.; Schfer, M.; Rebek, J. *J. Am. Chem. Soc.* 2001, 123, 11519-11533; (d) Moon, K.; Chen, W. Z.; Ren, T.; Kaifer, A. E. *Cryst. Eng. Commun.* 2003, 5, 451-453.
- [311] Hagen, J. *Industrial Catalysis*, Wiley-VCH: New York, 1999.
- [312] Argauer, R. J.; Landolt, G. R. US Patent, 3702886, 1972.
- [313] Vessally, E.; Esrafil, M. D.; Alimadadi, Z.; Rouhani, M. *Green Chem. Lett. Rev.* 2014, 7 (2), 119-125.
- [314] Micheletti, G.; Delpivo, C.; Baccolini, G.; *Green Chem. Lett. Rev.* 2013, 6 (2), 135-139.
- [315] (a) Matsuura, T.; Takemoto, T.; Nakashima, R.; *Tetrahedron Lett.* 1971, 12 (19), 1539-1550; (b) Gupta, S. C.; Yusuf, M.; Sharma, S.; Arora, S. *Tetrahedron Lett.* 2002, 43, 6875-6877; (c) Matsuura, T.; Takemoto, T.; Nakashima, R. *Tetrah.* 1973, 29 (21), 3337-3340.
- [316] Harborne, J. B. *The Flavanoids-Advances in Research since 1986*; Chapman and Hall: London, 1994, 565-588.
- [317] Omar, M. T. *Arch. Pharm. Res.* 1997, 20 (6), 602-609.
- [318] Jindal, P.; Bhatia, R.; Khullar, S.; Mandal, S. K.; Kamboj, R. C. *Green Chem. Lett. Rev.* 2014, 7 (2), 126-130.
- [319] Pagadala, R.; Maddila, S.; Jonnalagadda, S. B. *Green Chem. Lett. Rev.* 2014, 7 (2), 131-136.
- [320] Behenna, D. C.; Stockdill, J. L.; Stoltz, B. M.; *Angew. Chem. Int. Ed.* 2008, 47, 2365-2386.
- [321] Michael, J. P. *Nat. Prod. Rep.* 2008, 25, 166-187.
- [322] Rouffet, M.; de Oliveira, C. A. F.; Udi, Y.; Agrawal, A.; Sagi, L.; McCammon, J. A.; Cohen, S. M. *J. Am. Chem. Soc.* 2010, 132, 8232-8233.
- [323] Andrews, S.; Burgess, S. J.; Skaalrud, D.; Xu Kelly, J.; Peyton, D. H. *J. Med. Chem.* 2010, 53, 916-919.
- [324] Lu, G.-P.; Cai, Ch. *Green Chem. Lett. Rev.* 2012, 5 (3), 481-485.
- [325] Wolfson, A.; Saidkarimov, D.; Drugy, Ch.; Tavor, D. *Green Chem. Lett. Rev.* 2009, 2 (2), 107-110.
- [326] Chakraborty, B.; Sharma, P. K.; Kafley, S. *Green Chem. Lett. Rev.* 2013, 6 (2), 141-147.
- [327] Halimehjani, A. Z.; Gholamib, H.; Saidi, M. R. *Green. Chem. Lett. Rev.* 2012, 5 (1), 1-5.
- [328] Mori, A.; Kawashima, J.; Shimada, T.; Suguro, M.; Hirabayashi, K.; Nishihara, Y. *Org. Lett.* 2000, 2, 2935-2937.
- [329] Barluenga, J.; Andina, F.; Fernandez-Rodriuez, M. A.; Garcia-Garcia, P.; Merino, I.; Aquilar, E. *J. Org. Chem.* 2004, 69, 7352-7354.
- [330] Crouch, R. D. *Tetrah.* 2004, 60, 5833-5871.

- [331] Capperucci, A.; Degl Innocenti, A.; Leriverend, C.; Metzner, P. *J. Org. Chem.* 1996, **61**, 7174-7177.
- [332] Sirol, S.; Courmarcel, J.; Mostefai, N.; Riant, O. *Org. Lett.* 2001, **3**, 4111-4113.
- [333] Denmark, S. E.; Sweis, R. F. *J. Am. Chem. Soc.* 2001, **123**, 6439-6440.
- [334] Mattson, A. E.; Zuhl, A. M.; Reynolds, T. E.; Scheidt, K. A. *J. Am. Chem. Soc.* 2006, **128**, 4932-4933.
- [335] Albanese, D.; Landini, D.; Penso, M. *J. Org. Chem.* 1998, **63**, 9587-9589.
- [336] Shellhamer, D. F.; Horney, M. J.; Pettus, B. J.; Pettus, T. L.; Stringer, J. M.; Heasley, V. L.; Syvert, R. G.; Dobrolsky, J. M. Jr. *J. Org. Chem.* 1999, **64**, 1094-1098.
- [337] Fan, R. H.; Zhou, Y. G.; Zhang, W. X.; Hou, X. L.; Dai, L. X. *J. Org. Chem.* 2004, **69**, 335-338.
- [338] Yin, J.; Zarkowsky, D. S.; Thomas, D. W.; Zhao, M. M.; Huffman, M. A. *Org. Lett.* 2004, **6**, 1465-1468.
- [339] Sun, H.; Dimagno, S. G. *J. Am. Chem. Soc.* 2005, **127**, 2050-2051.
- [340] Clark, J. H. *Chem. Rev.* 1980, **80**, 429-452.
- [341] Pearson, A. J.; Roush, W. R., Eds *Activating Agents and Protecting Groups*; J. Wiley and Sons: Chichester, 1999.
- [342] Ooi, T.; Maruoka, K. *Acc. Chem. Rev.* 2004, **37**, 526-533.
- [343] (a) Menand, M.; Dalla, V.; *Synl.* 2005, **1**, 95-98; (b) meshram, H. M.; Thakur, P. B.; Bejjam, M. B. *Green Chem. Lett. Rev.* 2013, **6** (1), 95-100.
- [344] Niemezyk, H. J.; Van Arnum, S. D. *Green Chem. Lett. Rev.* 2008, **1** (3), 165-171.
- [345] Rajanarendar, E.; Reddy, K. G.; Reddy, M. N.; Raju, S.; Murthy, K. R. *Green Chem. Lett. Rev.* 2011, **4** (3), 257-260.
- [346] Rajanarendar, E.; Raju, S.; Reddy, A. S. R.; Reddy, K. G.; Reddy, M. N. *Chem. Pharm. Bull.* 2010, **58**, 833-839.
- [347] Rajanarendar, E.; Ramesh, P.; Rao, E. K.; Mohan, G.; Srinivas, M. *Ark.* 2007, **xiv**, 266-275.
- [348] Rajanarendar, E.; Mohan, G.; Ramesh, P.; Srinivas, M. *J. Hetrocyclic Chem.* 2007, **44**, 215-217.
- [349] Rajanarendar, E.; Ramesh, P.; Srinivas, M.; Ramu, K.; Mohan, G. *Synth. Commun.* 2006, **36**, 665-671.
- [350] Rajanarendar, E.; Rao, E. K.; Shaik, F. P.; Reddy, M. N.; Srinivas, M. *J. Sulfur Chem.* 2010, **31**, 263-274.
- [351] Rajanarendar, E.; Reddy, M. N.; Murthy, K. R.; Reddy, K. G.; Raju, S.; Srinivas, M.; Praveen, B.; Rao, M. S. *Bioorg. Med. Chem. Lett.* 2010, **20**, 6052-6055.
- [352] Corma, A. *Chem. Rev.* 1995, **95** (3), 559-614.
- [353] Shivarkar, A. B.; Gupte, S. P.; Chaudhari, R. V. *Synl.* 2006, **9**, 1374-1378.
- [354] Kinage, A. K.; Gupte, S. P.; Chaturvedi, R. K.; Chaudhari, R. V. *Catal. Commun.* 2008, **9**, 1649-1655.
- [355] Luly, J. R.; Yi, N.; Jeff, S.; Herman, S.; Jerome, C.; Thomas, J. P.; Jacob, J. P. *J. Med. Chem.* 1987, **30** (9), 1609-1616.
- [356] Corey, E. J.; Clark, D. A.; Goto, G.; Marfat, A.; Mioskowski, C.; samuelsson, B.; Hammarstroem, S. *J. Am. Chem. Soc.* 1980, **102**, 1436-1439.

- [357] Upare, P. P.; Kinage, A. K.; Shingote, S. K.; Gupte, S. P. *Green Chem. Lett. Rev.* 2012, 5 (1), 19-26.
- [358] Khan, A. U.; Malik, N.; Alam, M.; Lee, D.-U. *Green Chem. Lett. Rev.* 2014, 7 (2), 158-166.
- [359] Wright, J. B.; Dulin, W. E.; Markillie, J. H. *J. Med. Chem.* 1964, 7, 102-105.
- [360] Smith, D.; Forest, A.; Dulin, W. E. *J. Med. Chem.* 1965, 8, 350-353.
- [361] Leblanc, R.; Dickson, J.; Brown, T.; Stewart, M.; Patti, H. N.; Vanderveer, D.; Arman, H.; Harris, J.; Pennington, W.; Volt, H. L., Jr.; Lee, M. *Bioorg. Med. Chem.* 2005, 13, 6025-6034.
- [362] Kumar, S.; Kumar, G.; Kapoor, M.; Surolia, A. *Synth. Commun.* 2006, 36, 215-226.
- [363] Palaska, e.; Aytemir, M.; Uzbay, T.; Erol, D.; *Eur. J. Med. Chem.* 2001, 36, 539-543.
- [364] Desai, D.; Sinha, I.; Null, K.; Wolter, W.; Suckow, M. A.; King, T.; Amim, S.; Sinha, R. *Int. J. Cancer*, 2010, 127, 230-238
- [365] Lin, R.; Chiu, G.; Yu, Y.; Connolly, P. J.; Li, S.; Lu, Y.; Adams, M.; Fuentes Pesquera, A. R.; Emanuel, S. L.; Greenberger, L. M. *Bioorg. Med. Chem.* 2007, 17, 4873-4877.
- [366] Gokhan-Kelekeci, N.; Yabanoglu, S.; Kupeli, E.; Salgin, U.; Ozgen, O.; Ucar, G.; Yesilada, E.; Kendi, E.; Yesilada, A.; bilgin, A. A. *Bioorg. Med. Chem.* 2007, 15, 5778-5786.
- [367] Penning, T. D.; Talley, J. J.; Bertenshaw, S. R.; Isakson, P. C. *J. Med. Chem.* 1997, 40, 1347-1365.
- [368] Terrett, N. K.; Bell, A. S.; Brown, D.; Ellis, P. *Bioorg. Med. Chem. Lett.* 1996, 6, 1819-1824.
- [369] Katritzky, A. R. *Handbook of Heterocyclic Chemistry*; Pergamon: New York, 1985; P. 416.
- [370] Polshettiwar, V.; Varma, R. S. *Tetrahedron Lett.* 2008, 49, 397-400.
- [371] Bhat, B. A.; Puri, S. C.; Qurishi, M. A.; Dhar, K. L.; Qazi, G. N. *Synth. Commun.* 2005, 35, 1135-1142.
- [372] Bishop, B. C.; Brands, K. M. J.; Gibb, A. D.; Kennedy, D. J. *Synth.* 2004, 1, 43-52.
- [373] Ahmed, M. S. M.; Kobayashi, K.; Mori, A. *Org. Lett.* 2005, 7, 4487-4489.
- [374] Deng, X.; Mani, N. S. *Org. Lett.* 2006, 8, 3505-3508; Deng, X.; Mani, N. S. *J. Org. Chem.* 2008, 73, 2412-2415.
- [375] Martin, R.; Rivero, M. R.; Buchwald, S. L. *Angew. Chem. Int. Ed.* 2006, 45, 7079-7082.
- [376] Palakodety, R. K.; Empati, R. S.; Mongin, F.; *Tetrahedron Lett.* 2008, 49, 6768-6772.
- [377] Chandak, H. S.; Lad, N. P.; Dange, D. S. *Green Chem. Lett. Rev.* 2012, 5 (2), 135-138.
- [378] Kuarm, B. S.; Kumar, V. N.; Madhav, J. V.; Rajitha, B. *Green Chem. Lett. Rev.* 2011, 4 (2), 97-101.
- [379] Dey, M.; Dhar, S. S. *Green Chem. Lett. Rev.* 2012, 5 (4), 639-642.
- [380] Sharma, R. K.; Ahuja, G.; Sidhwani, I. T. *Green Chem. Lett. Rev.* 2009, 2 (2), 101-105.

- [381] Gawande, Sh. S.; Bandgar, B. P.; Kadam, P. D.; Sable, Sh. S. *Green Chem. Lett. Rev.* 2010, 3 (4), 315-318.
- [382] Shokrolahi, A.; Zali, A.; Keshavark, M. H. *Green Chem. Lett. Rev.* 2011, 4 (3), 195-203.
- [383] Talukdar, D.; Thakur, A. J. *Green Chem. Lett. Rev.* 2013, 6 (1), 55-61.
- [384] Bandini, M.; Eichholzer, A. *Angew. Chem. Int. Ed. Engl.* 2009, 48, 9608.
- [385] Weidlich, T.; Pokorny, M.; Padelkova, Z.; Ruuzicka, A. *Green Chem. Lett. Rev.* 2007, 1 (1), 53-59.
- [386] (a) The Merck Index. An Encyclopedia of Chemicals, Drugs and Biologicals: Merck and Co., Inc.: New York, 1996, P. 640, 1209, 1239, N1-159; (b) Opdyke, D. L. *J. Food Cosmet Toxicol.* 1980, 18, 681-687; (c) Letizia, C. S.; Cocchiara, J.; Wellington, G. A.; Funk, C.; Api, A. M. *Food Chem. Toxicol.* 2000, 38, (Suppl. 3), 73-76.
- [387] Balalaie, S.; Mehrazar, M.; Haghighatnia, Y. *Green Chem. Lett. Rev.* 2013, 6 (1), 101-105.
- [388] Sharma, D.; Kumarb, S.; Makrandi, J. k. *Green Chem. Lett. Rev.* 2009, 2 (1), 53-55.
- [389] Roitman, J. N.; Mann, K.; Wolenweber, E. *Phytochemistry.* 1992, 31, 985-987.
- [390] Reddy, Y. D.; Reddy, Ch. V. R.; Dubey, P. K. *Green Chem. Lett. Rev.* 2014, 7 (1), 24-31.
- [391] Prescott, L. F. *Am. J. Ther.* 2000, 7 (2), 143-147.
- [392] Wang, L.; Cai, Ch. *Green Chem. Lett. Rev.* 2010, 3 (2), 121-125.
- [393] Rouhani, Sh.; Gharanjig, K.; Nezhad, M. H. *Green Chem. Lett. Rev.* 2014, 7 (2), 174-178.
- [394] Obrien, K. E.; Wicht, D. K. *Green Chem. Lett. Rev.* 2008, 1 (3), 149-154.
- [395] Richel, A.; Nicks, F.; Laurent, P.; Wathélet, B.; Wathélet, J.-P.; Paquot, M. *Green Chem. Lett. Rev.* 2012, 5 (2), 179-186.
- [396] Suryakiran, N.; Ramesh, D.; Venkateswarlu, Y. *Green Chem. Lett. Rev.* 2007, 1 (1), 73-78.
- [397] Almansa, C.; Gomez, L. A.; Cavalcanti, F. L.; Arribade, A. F.; Garcia, J.-R.; Form, J. *J. Med. Chem.* 1997, 40, 547.
- [398] (a) Daidone, G.; Maggio, B.; Plescia, S.; Raffa, D.; Musiu, C.; Milia, C.; Perra, G.; Marongiu, M. E. *Eur. J. Med. Chem.* 1998, 33 (2), 375-382; (b) Finn, J.; Mattia, K.; Morytko, M.; Ram, S.; Yang, Y.; Wu, X.; Mak, E.; Gallant, P.; Keith, D. *Bioorg. Med. Chem. Lett.* 2003, 13 (13), 2231-2234.
- [399] Penning, T. D.; Talley, J. J.; Bertenshaw, S. R.; Carter, J. S.; Collins, P. R.; Docter, S.; Graneto, M. J.; Lee, L. F.; Malecha, J. W.; Miyashiro, J. M. et al. *J. Med. Chem.*, 1997, 40 (9), 1347-1365; (b) Zhihua, S.; Guan, J.; Michael, F. P.; Kathy, M.; Michael, W. P.; William, M. V.; Monica, S.; Michele, S.; Dave, R. M.; Dennis, C.; *Bioorg. Med. Chem. Lett.* 2000, 10, 601-604.
- [400] Elvin, L. A.; John, E. C.; Leon, C. G.; John, J. L.; Harry, E. R. *J. Med. Chem.*, 1964, 7, 259-268.
- [401] Pevarello, P.; Brasca, M. G.; Orsini, P.; Traquandi, G.; Longo, A.; Nesi, M.; Orzil F.; Piutti, C.; Sansonna, P.; Varassi, M. et al. *J. Med. Chem.*, 2005, 48, 2944-2956.

- [402] Fancelli, D.; Berta, D.; Bindi, S.; Cameron, A.; Cappella, P.; Carpinelli, P.; Catana, C.; Forte, B.; Giordano, P.; Giorgini, M. L. et al. *J. Med. Chem.*, 2005, 48, 3080-3084.
- [403] Dymek, W.; Janik, B. S.; Ryznerski, Z. *Acta Polon. Pharma.* 1966, 23, 207.
- [404] (a) Allah, A. G.; Hefny, M. M.; Salih, S. A.; Basouny-El, M. S. *Corros.* 1989, 45, 574-578; (b) Allah, A. G.; Badawy, M. W.; Reham, H. H.; Abou-Romia, M. M. *J. Appn. Electro. Chem.* 1989, 19, 928; (c) Badawy, W. A.; Hefny, M. M.; Egany-El, S. S. *Corros.* 1990, 46, 978; (d) Abou-Romia, M. M.; Abd Rahman-El, H. A.; Sayed-El, H. A. M. *Bull. Electrochem.* 1990, 6, 757.
- [405] Latha, D.; Srinivasa Rao, K. *Org. Prep. Proced.* 2004, 35 (5), 494; (b) Redd, J. G.; Latha, D.; Srinivasa Rao, K. *Cheminform.* 2005, 36, 120; (c) Joshi, K. C.; Pathak, V. N.; Garg, U. *J. Het. Chem.* 1979, 16, 1141-1145.
- [406] Hanefeld, U.; Rees, C. W.; White, A. J. P. *J. Chem. Soc. Perkin Transc-1.* 1996, 1545-1552.
- [407] Vanotti, E.; Fiorentini, F.; Villa, M. *J. Het. Chem.* 1994, 31, 737-743.
- [408] Dodd, D. S.; Martinez, R. L.; Kamau, M.; Ruam, Z.; Kirk, K. V.; Cooper, C. B.; Hermsmeier, M. A.; Traeger, S. C.; Poss, M. A. *J. Comb. Chem.* 2005, 7, 584-588.
- [409] Chaskar, A.; Padalkar, V.; Phatangare, K.; Takale, S.; Murugan, K. *Green Chem.*
- [410] Heravi, M. M.; Fard, M. V.; Faghihi, Z. *Green Chem. Lett. Rev.* 2013, 6 (4), 282-300.
- [411] Sadaphal, S. A.; Sonar, S. S.; Shingate, B. B.; Shingare, M. S. *Green Chem. Lett. Rev.* 2010, 3 (3), 213-216.
- [412] Al-Zaydia, Kh. M.; Borika, R. M.; Elnagdi, M. H. *Green Chem. Lett. Rev.* 2012, 5 (3), 241-250.
- [413] Collins, K. L.; Corbett, L. J.; Butt, S. M.; Madhurambal, G.; Kerton, F. M. *Green Chem. Lett. Rev.* 2007, 1 (1), 31-35.
- [414] Kidwari, M.; Bhatnagar, D.; Mishra, N. K. *Green Chem. Lett. Rev.* 2010, 3 (1), 55-59.
- [415] Ranu, B. C.; Ghosh, S.; Das, A. *Mendeleev. Commun.* 2006, 16, 220-221.
- [416] Almeida, Q. A. R.; Faria, R. B. *Green Chem. Lett. Rev.* 2013, 6 (2), 129-133.
- [417] Florio, P.; Campi, E. M.; Potdar, M. K.; Jackson, W. R.; Hearn, M. T. W. *Green Chem. Lett. Rev.* 2012, 5 (3), 251-254.
- [418] Ashok, D.; Sudershan, K.; Khalilullah, M. *Green Chem. Lett. Rev.* 2012, 5 (2), 121-125.
- [419] Angelini, T.; Ballerini, E.; Bonollo, S.; Curini, M.; Lanari, D. *Green Chem. Lett. Rev.* 2014, 7 (1), 11-17.
- [420] Shetty, M. R.; Kshirsagar, S. W.; Lanka, S. V.; Samant, Sh. D. *Green Chem. Lett. Rev.* 2012, 5 (3), 291-301.
- [421] Casis, N.; Luciani, C. V.; Berlanga, J. V.; Estenoz, D. A.; Martino, D. M.; Meira, G. R. *Green Chem. Lett. Rev.* 2007, 1 (1), 65-72.
- [422] Pooladian, B.; Ghasemi, E.; Karimi-Jaberi, Z. *Green Chem. Lett. Rev.* 2014, 7 (1), 60-63.
- [423] Dicks, A. P. *Green Chem. Lett. Rev.* 2009, 2 (1), 9-21.

- [424] Al- Mousawi, S. M.; Moustafa, M. Sh.; Elnagdi, M. H.; *Green Chem. Lett. Rev.* 2011, 4 (2), 185-193.
- [425] Wahbi, A.; Mhamdi, A.; Hassen, Z.; Touil, S. *Green Chem. Lett. Rev.* 2014, 7 (10), 73-78.
- [426] Saito1, K.; Sun, G.; Nishide, H. *Green Chem. Lett. Rev.* 2007, 1 (1), 47-51.
- [427] Zangade, S. B.; Mokle, Sh. S.; Shinde, A. T.; Vibhute, Y. B. *Green Chem. Lett. Rev.* 2013, 6 (2), 123-127.
- [428] Madje, B. R.; Shelke, K. F.; Sapkal, S. B.; Kakade, G. K.; Shingare, M. S. *Green Chem. Lett. Rev.* 2010, 3 (4), 269-273.
- [429] Fieser, L. F. *Org. Synth. Coll.* 1941, 1, 353-358.
- [430] Siddiqui, Z. N.; Farooq, F.; Musthafa, T. N. M. *Green Chem. Lett. Rev.* 2011, 4 (1), 63-68.
- [431] Das, S.; Das, V. K.; Saikia, L.; Thakur, A. J. *Green Chem. Lett. Rev.* 2012, 5 (3), 457-474.
- [432] Das, S.; Thakur, A. J. *Green Chem. Lett. Rev.* 2011, 4 (2), 131-135.
- [433] Bernthsen, A. J. *Liebigs Ann. Chem.* 1984, 224, 1-56.
- [434] Buu-Hoi, N. P.; Royer, R.; Hubert-Habart, M. *J. Chem. Soc.* 1955, 1082-1084.
- [435] Le, Z.-G.; Guo, L. -T.; Jiang, G.-F.; Yang, X.-B.; Liu, H.-Q.; *Green Chem. Lett. Rev.* 2013, 6 (4), 277-281.
- [436] Varma, R. S. *Green Chem. Lett. Rev.* 2007, 1 (1), 37-45.
- [437] Mallik, A. K.; Pal, R.; Guha, Ch.; Mallik, H. *Green Chem. Lett. Rev.* 2012, 5 (3), 321-327.
- [438] SuRasani, R.; Kalita, D.; Chandrasekhar, K. B. *Green Chem. Lett. Rev.* 2013, 6 (2), 113-122.
- [439] Sadaphal, S. A.; Sonar, S. S.; Ware, M. N.; Shingare, M. S. *Green Chem. Lett. Rev.* 2008, 1 (4), 191-196.
- [440] Nadkarni, Sh. V.; Nagarkar, J. M. *Green Chem. Lett. Rev.* 2011, 4 (2), 121-126.
- [441] Biradar, J. S.; Sharanbasappa, B. *Green Chem. Lett. Rev.* 2009, 2 (4), 237-241.
- [442] Dubey, P. K.; Venkatanarayana, M. *Green Chem. Lett. Rev.* 2010, 3 (4), 257-261.
- [443] James, P. N.; Snyder, H. R.; *Org. Synth.* 1959, 39, 30-33.
- [444] Zeng, H.; Shao, H. *Green Chem. Lett. Rev.* 2013, 6 (3), 222-227.
- [445] Hafez, E. A. A.; Al-Mousawi, S. M.; Moustafa, M. Sh.; Sadek, K. U.; Elnagdi, M. H. *Green Chem. Lett. Rev.* 2013, 6 (3), 189-210.
- [446] Gopalakrishnan, M.; Kanagarajan, V.; Thanusu, J. *Green Chem. Lett. Rev.* 2008, 1 (4), 241-246.
- [447] Goswami, P. *Green Chem. Lett. Rev.* 2008, 1 (3), 173-177.
- [448] Reddy, M. V. N.; Reddy, G. Ch. S.; Sundar, Ch. S.; Kumar, K. S.; Kumar, K. A.; Reddy, C. S. *Green. Chem. Lett. Rev.* 2012, 5 (3), 475-479.
- [449] Aerry, S.; Kumar, A.; saxena, A.; De, A.; Mozumdar, S. *Green Chem. Lett. Rev.* 2013, 6 (2), 183-188.
- [450] Chaurasia, P. K.; Yadava, S.; Bharati, Sh. L.; Singh, S. K. *Green Chem. Lett. Rev.* 2014, 7 (1), 100-104.
- [451] Zeng, H.; Tian, Q.; Shao, H. *Green Chem. Lett. Rev.* 2011, 4 (3), 281-287.
- [452] Jakhar, K.; Makrandi, J. K. *Green Chem. Lett. Rev.* 2008, 1 (4), 219-221.

- [453] Kundu, D.; Majee, A.; Hajra, A. *Green Chem. Lett. Rev.* 2011, *4* (3), 205-209.
- [454] Siddaiah, V.; Basha, G. M.; Srinivasarao, R.; Yessaya, V. *Green Chem. Lett. Rev.* 2012, *5* (3), 337-342.
- [455] Wang, R.; Liu, Ch.; Luo, G. *Green Chem. Lett. Rev.* 2010, *3* (2), 101-104.
- [456] Shelke, K. F.; Sapkal, S. B.; Kakade, G. K.; Shingate, B. B.; Shingate, M. S.; *Green. Chem. Lett. Rev.* 2010, *3* (1), 27-32.
- [457] Darvatkara, N. B.; Bhilarea, S. V.; Deorukhkarb, A. R.; Rautb, D. G.; Salunkhe, M. M. *Green Chem. Lett. Rev.* 2010, *3* (4), 301-306.
- [458] Khurana, J. M.; Kumar, S. *Green Chem. Lett. Rev.* 2011, *4* (4), 321-325.
- [459] Khurans, J. M.; Kukeraja, G. J. *Heterocyclic Chem.* 2003, *40*, 677-679.
- [460] patil, Y. P.; Tambade, P. J.; Jagtap, S. R.; Bhanage, B. M. *Green Chem. Lett. Rev.* 2008, *1* (2), 127-132.
- [461] Reddy, B. S.; Naidu, A.; Dubey, P. K.; *Green Chem. Lett. Rev.* 2013, *6* (3), 254-261.
- [462] Cue, B. W. Zhang, J. *Green Chem. Lett. Rev.* 2009, *2* (4), 193-211.
- [463] Saleh, T. S.; Abd E1-Rahman, N. M.; Assaker, R. S. A. *Green Chem. Lett. Rev.* 2012, *5* (3), 315-320.
- [464] Aldabalde, V.; Arcia, P.; Gonzalez, A.; Gonzalez, D. *Green Chem. Lett. Rev.* 2007, *1* (1), 25-30.
- [465] Eligeti, R.; Kundur, G. R.; Atthunuri, S. R.; Modugu, N. R. *Green Chem. Lett. Rev.* 2012, *5* (4), 699-705.
- [466] Sapkal, S. B.; Shelke, K. F.; Kategaonkar, A. H.; Shingare, M. S. *Green Chem. Lett. Rev.* 2009, *2* (2), 57-60.
- [467] (a) Poel, H. V.; Guilaumet, G.; Viaud-Massuard, M. *Tetrahedron Lett.* 2002, *43*, 1205-1208; (b) Zang, P.; Terefenko, E. A.; Fensome, A.; Wrobel, J.; Winneker, R.; Zang, Z. *Bioorg. Med. Chem. Lett.* 2003, *13*, 1313-1316.
- [468] Cheraiet, Z.; Hessainia, S.; Ouarna, S.; Berredjem, M.; Aouf, N.-E.; *Green Chem. Lett. Rev.* 2013, *6* (3), 211-216.
- [469] Thomas, A. B.; Tupe, P. N.; Badhe, R. V.; Nanda, R. K.; Kothapalli, L. P.; Paradkar, O. D.; Sharma, P. A.; Deshpande, A. D. *Green Chem. Lett. Rev.* 2009, *2* (1), 23-27.
- [470] Thomas, A. B.; Paradkar, O.; Nanda, R. K.; Tupe, P. N.; Sharma, P. A.; Badhe, R.; Kothapalli, L.; Banerjee, A.; Hamane, S.; Deshpande, A. *Green Chem. Lett. Rev.* 2010, *3* (4), 293-300.
- [471] Natrajan, A.; Wen, D. *Green Chem. Lett. Rev.* 2013, *6* (3), 237-248.
- [472] Kidwai, M.; Lal, M.; Mishra, N. K.; Jahan, A. *Green Chem. Lett. Rev.* 2013, *6* (1), 63-68.
- [473] Cadierno, V.; Francos, J.; Garcfa-Garido, S. E.; Gimeno, J. *Green Chem. Lett. Rev.* 2011, *4* (1), 55-61.
- [474] Kumar, A.; Makrandi, J. K. *Green Chem. Lett. Rev.* 2011, *4* (1), 87-89.
- [475] Sondhi, Sh. M.; Rani, R. *Green Chem. Lett. Rev.* 2010, *3* (2), 115-120.
- [476] Oba, M.; Kojima, K.; Endo, M.; Sano, H.; Nishiyama, K. *Green Chem. Lett. Rev.* 2013, *6* (3), 233-236.
- [477] Lokhande, R.; Sonawane, J.; Roy, A.; Ravishankar, L. *Green Chem. Lett. Rev.* 2011, *4* (1), 69-72.

- [478] Kumara, S.; Lambab, M. S.; Makrandi, J. K. *Green Chem. Lett. Rev.* 2008, 1 (2), 123-125.
- [479] Dhar, D. N.; Lal, J. B. *J. Org. Chem.* 1958, 23 (8), 1159-1161.
- [480] Rajender, S. V.; George, N. K.; Lan, T.; Richard, M. *Synth. Commun.* 1985, 15, 279.
- [481] Reddy, G. V.; Maitraie, D.; Narsaiah, B.; Rambabu, Y.; Rao, P. S. *Synth. Commun.* 2001, 31 (18), 2881-2884.
- [482] (a) Breslow, D. S.; Hauser, C. R.; *J. Am. Chem. Soc.* 1940, 62, 2385-88; (b) Calloway, N. O.; Green, L. D. *J. Am. Chem. Soc.* 1973, 59 (5), 809-811.
- [483] Kantam, M. L.; Prakash, V. B.; Reddy, C. V. *Synth. Commun.* 2005, 35 (14), 1971-1978.
- [484] Jain, P. K.; Pinkey; Grover, S. K. *Curr. Sci.* 1983, 52, 1185.
- [485] Alcantara, D. R.; Marinas, J. M.; Sinisterra, J. V. *Tetrahedron Lett.* 1987, 28 (14), 1515-1518.
- [486] Sebti, S.; Solhy, A.; Tahir, R.; Boulaajaj, S.; Mayoral, J. A.; Fraile, J. M.; Kossir, A.; Oumimoun, H. *Tetrahedron Lett.* 2001, 42 (45), 7953-7955.
- [487] Pore, D.; Desai; Uday; Thopte, T.; Wadgaonkar, P. *Russ. J. Org. Chem.* 2007, 43 (7), 1088-1089.
- [488] Gupta, R.; Gupta, A. K.; Paul, S.; Kachroo, P. L. *Indian J. Chem.* 1995, 34B, 61-62.
- [489] (a) Fuentes, A.; Marinas, J. M.; Sinisterra, J. V. *Tetrahedron Lett.* 1987, 28 (39), 4541-4544; (b) Li, J. T.; Yang, W. Z.; Wang, S. X.; Li, S. H.; Li, T. S. *Ultrason. Sonochem.* 2002, 9 (5), 237-239; (c) Calvino, V.; Picallo, M.; Lopez-Peinado, A. J.; Martin-Aranda, R. M.; Duran-Valle, C. *J. Appl. Surf. Sci.* 2006, 252, 6071-6074.
- [490] Skouta, R. *Green Chem. Lett. Rev.* 2009, 2 (3), 121-156.
- [491] Azizi, N.; Khajeh-Amiri, A.; Ghafuri, H.; Bolourtchian, M. *Green Chem. Lett. Rev.* 2009, 2 (1), 43-46.
- [492] Katkar, S. S.; Mohit, P. H.; Gadkar, L. S.; Arbad, B. R.; Lande, M. K. *Green Chem. Lett. Rev.* 2010, 3 (4), 287-292.
- [493] Gozum, V. P.; Mebane, R. C. *Green Chem. Lett. Rev.* 2013, 6 (2), 149-150.
- [494] Khan, M. H. M.; Reddy, K. R. V.; Keshavayya, J.; Fasiulla; Raghavendra, S. *Green Chem. Lett. Rev.* 2009, 2 (2), 77-85.
- [495] Chau, Kh. D. N.; Duusa, F.; Le, Th. N. *Green Chem. Lett. Rev.* 2013, 6 (1), 89-93.
- [496] Saha, M.; Roy, S.; Chaudhuri, S. K.; Bhar, S. *Green Chem. Lett. Rev.* 2008, 1 (2), 99-102.
- [497] Ghosh, P.; Mandal, A. *Green Chem. Lett. Rev.* 2012, 5 (2), 127-134.
- [498] Pokalwar, R. U.; Sadaphal, S. A.; Kategaonkar, A. H.; Shingate, B. B.; Shingare, M. S. *Green Chem. Lett. Rev.* 2010, 3 (1), 33-38.
- [499] Darandale, S. N.; Kokare, N. D.; Sangshetti, J. N.; Shinde, D. B. *Green Chem. Lett. Rev.* 2012, 5 (4), 643-648.
- [500] Windmon, N.; Dragojlovic, V. *Green Chem. Lett. Rev.* 2008, 1 (3), 155-163.
- [501] Nath, J.; Chaudhuri, M. K. *Green Chem. Lett. Rev.* 2008, 1 (4), 223-230.
- [502] Ahmadi, S. J.; Hosseinpour, M.; Sadjad, S. *Green Chem. Lett. Rev.* 2012, 5 (3), 403-407.

- [503] Parghi, K. D.; Satam, J. R.; Jayaram, R. V. *Green Chem. Lett. Rev.* 2011, 4 (2), 143-149.
- [504] Kumar, P. P.; Devi, B. R.; Dubey, P. K.; Mohiuddin, S. M. *Green Chem. Lett. Rev.* 2011, 4 (4), 341-348.
- [505] Mirgane, N. A.; Karnik, A. V. *Green Chem. Lett. Rev.* 2011, 4 (3), 269-272.
- [506] Sunitha, P.; Kumar, K. Sh.; Rao, B. R.; Venkateshwarlu, G. *Green Chem. Lett. Rev.* 2008, 1 (3), 179-183.
- [507] Rivera, T. S.; Blanco, M. N.; Pizzio, L. R.; Romanelli, G. P. *Green Chem. Lett. Rev.* 2012, 5 (3), 433-437.
- [508] Roy, S.; Bhar, S. *Green Chem. Lett. Rev.* 2010, 3 (4), 341-347.
- [509] Dhake, K. P.; Tambade, P. J.; Singha, R. S.; Bhanage, B. M. *Green Chem. Lett. Rev.* 2011, 4 (2), 151-157.
- [510] Kamble, V. T.; Joshi, N. S. *Green Chem. Lett. Rev.* 2010, 3 (4), 275-281.
- [511] Sawant, A. D.; Raut, D. G.; Deorukhkar, A. R.; Desai, U. V.; Salunkhe, M. M. *Green Chem. Lett. Rev.* 2011, 4 (3), 235-240.
- [512] Jadhav, S. V.; Suresh, E.; Bajaj, H. C. *Green Chem. Lett. Rev.* 2011, 4 (3), 249-256.
- [513] Thakkar, R.; Chudasama, U. *Green Chem. Lett. Rev.* 2009, 2 (2), 61-69.
- [514] Joshi, R. S.; Mandhane, P. G.; Dabhade, S. K.; Gill, Ch. H. *Green Chem. Lett. Rev.* 2010, 3 (3), 191-194.
- [515] Balaskar, R. S.; Gavade, S. N.; Mane, M. S.; Shingare, M. S.; Mane, D. V. *Green Chem. Lett. Rev.* 2011, 4 (1), 91-95.
- [516] Heravi, M. M.; Tavakoli-Hoseinib, N.; Bamoharram, F. F. *Green Chem. Lett. Rev.* 2010, 3 (4), 263-267.
- [517] Phukan, M.; Borah, K. J.; Borah, R. *Green Chem. Lett. Rev.* 2009, 2 (4), 249-253.
- [518] Keglevich, G.; Grun, A.; Bagi, P.; Balint, E.; Kiss, N. Z.; Kovacs, R.; Jablonkai, E.; Kovacs, T.; Fogassy, E.; Greiner, I. *Per. Polytech.* 2015, 59 (1), 82-95.
- [519] Keglevich, G.; Toth, V. R. Drahos, L. *Heteroa. Chem.* 2011, 22 (1), 15-17.

Green Chemistry in Chemical Syntheses

By:

Entesar Hassan

Translated by:

Ziba Khodaee Gheshlagh, Ph. D

Norsratallah Mahmoodi, Ph. D