Baričević, Dorja

Master's thesis / Diplomski rad

2024

Degree Grantor / Ustanova koja je dodijelila akademski / stručni stupanj: University of Zagreb, Faculty of Science / Sveučilište u Zagrebu, Prirodoslovno-matematički fakultet

Permanent link / Trajna poveznica: https://urn.nsk.hr/urn:nbn:hr:217:076049

Rights / Prava: In copyright/Zaštićeno autorskim pravom.

Download date / Datum preuzimanja: 2025-03-13



Repository / Repozitorij:

Repository of the Faculty of Science - University of Zagreb





SVEUČILIŠTE U ZAGREBU PRIRODOSLOVNO-MATEMATIČKI FAKULTET Kemijski odsjek

Dorja Baričević

Sinteza i strukturna karakterizacija klorometalatnih(II) soli propan-1,2-diamina

DIPLOMSKI RAD

Zagreb, 2024.



Sveučilište u Zagrebu PRIRODOSLOVNO-MATEMATIČKI FAKULTET Kemijski odsjek

Dorja Baričević

Sinteza i strukturna karakterizacija klorometalatnih(II) soli propan-1,2-diamina

Diplomski rad

predložen Kemijskom odsjeku Prirodoslovno-matematičkog fakulteta Sveučilišta u Zagrebu radi stjecanja akademskog zvanja magistre kemije

Zagreb, 2024.

Ovaj diplomski rad izrađen je u Zavodu za opću i anorgansku kemiju Kemijskog odsjeka Prirodoslovno-matematičkog fakulteta Sveučilišta u Zagrebu pod mentorstvom prof. dr. sc. Mirte Rubčić i komentorstvom dr. sc. Edija Topića.

> Istraživanje je provedeno u okviru projekta HRZZ IP-2022-10-6321 "Evolucija složenih magnetskih i polarnih uredenja iz jednostavnih 2D podstruktura u slojevitim hibridnim organsko-anorganskim halogenometalatima".

Zahvale

Mojoj mentorici prof. dr. sc. Mirti Rubčić i komentoru dr. sc. Ediju Topiću na svim savjetima i pomoći kroz cjelokupno trajanje izrade ovoga rada.

Mojoj partnerici Luciji T., hvala ti što si bila uz mene svaki dan tijekom protekle dvije godine i omogućila mi da postignem sve što jesam, bez tebe ništa od ovoga ne bi bilo moguće

Mojoj najboljoj prijateljici Luciji H., koja je svako predavanje i svaki ispit učinila lakšim i ljepšim. Hvala ti što si uvijek navijala za mene.

Puno hvala i mojim ostalim prijateljima, koji su bili tu godinama i koji nikada nisu odustajali od mene.

Mojim roditeljima i baki, hvala na nepokolebljivoj vjeri.

Na kraju, ali nimalo manje važno, hvala mom vjernom i voljenom psu Pablu koji je prvi slušao moja izlaganja pred laptopom, prije nego je bilo tko drugi imao priliku. Zaslužuješ najveću kost ovoga svijeta!

Sadržaj

SAŽI	ETAK	X
ABS	TRACTX	Π
§ 1.	UVOD	. 1
§ 2.	LITERATURNI PREGLED	. 2
2.1.1.	Hibridni organsko-anorganski spojevi	2
2.1.2.	Hibridni organsko-anorganski halogenometalati	4
2.1.3.	Dvodomenzijski (2D) ili slojeviti hibridni organsko-anorganski halogenometalati	7
2.1.4.	1D ili lančasti i 0D ili diskretni hibridni organsko-anorganski halogenometalati	8
2.1.5.	Hibridni organsko-anorganski halogenometalati bakra(II), mangana(II) i cinka(II) s diamonijevim kationima	9
2.1.6.	Hibridni organsko-anorganski halogenometalati temeljeni na kiralnim kationima	11
§ 3.	EKSPERIMENTALNI DIO	14
3.1.	Kemikalije	14
3.2.	Otopinska sinteza	14
3.2.1.	Sinteza propan-1,2-diamonijevih klorokuprata(II)	14
3.2.2.	Sinteza propan-1,2-diamonijevih kloromanganata(II)	16
3.2.3.	Sinteza propan-1,2-diamonijevih klorocinkata(II)	17
3.2.4.	Priprava rac-propan-1,2-diamonijevog klorida	17
3.3.	Mehanokemijska sinteza	18
3.4.	Instrumentalne metode analize	19
3.4.1.	Difrakcija rendgenskih zraka na jediničnom kristalu	19
3.4.2.	Difrakcija rendgenskih zraka na praškastom uzorku	19
3.4.3.	FT-IR spektroskopija	20
3.4.4.	Termogravimetrijska analiza	20
§ 4.	REZULTATI I RASPRAVA	21
4.1.	Propan-1,2-diamonijevi klorokuprati(II)	21
4.2.	Propan-1,2-diamonijevi halogenomanganati(II)	26
4.3.	Propan-1,2-diamonijevi klorocinkati(II)	28
§ 5.	ZAKLJUČAK	32
§ 6.	LITERATURNI IZVORI	33
§ 7.	DODATAKXXX	V
§ 8.	ŽIVOTOPIS L	KI



Sveučilište u Zagrebu Prirodoslovno-matematički fakultet Kemijski odsjek

SAŽETAK

Sinteza i strukturna karakterizacija klorometalatnih(II) soli propan-1,2-diamina

Dorja Baričević

U okviru ovoga diplomskog rada priređena je serija odabranih hibridnih organsko-anorganskih klorometalata(II) izvedenih iz propan-1,2-diamina. Spojevi su priređeni reakcijom odgovarajuće halogenidne soli MCl₂ (M= Cu, Mn, Zn) te *rac*-propan-1,2-diamina, odnosno *R*-propan-1,2-diamina, uz dodatak klorovodične kiseline, klasičnom otopinskom sintezom, te u odabranim slučajevima mehanokemijskom sintezom. Pri različitim reakcijskim uvjetima priređene su ukupno tri različite klorokupratne(II) soli, dok je u slučaju kloromanganata(II) i klorocinkata(II) nastao samo jedan tip soli. Struktura spojeva u čvrstom stanju određena je na temelju podataka difrakcije rendgenskog zračenja na jediničnom kristalu. Spojevi su dodatno okarakterizirani u čvrstom stanju difrakcijom rendgenskog zračenja na praškastom uzorku, FT-IR spektroskopijom, te termičkom analizom.

(64 stranica, 50 slika, 19 tablica, 36 literaturnih navoda, jezik izvornika: hrvatski)

Rad je pohranjen u Središnjoj kemijskoj knjižnici Prirodoslovno-matematičkog fakulteta Sveučilišta u Zagrebu, Horvatovac 102a, Zagreb i Repozitoriju Prirodoslovno-matematičkog fakulteta Sveučilišta u Zagrebu

Ključne riječi: halogenometalati, rendgenska strukturna analiza., termička analiza, FT-IR spektroskopija

Mentor: prof. dr. sc. Mirta Rubčić Komentor: dr. sc. Edi topić

Ocjenitelji:

- 1. Prof. dr. sc. Mirta Rubčić
- 2. Doc. dr. sc. Ivan Nemet

3. Izv. prof. dr. sc. Đani Škalamera Zamjena: prof. dr. sc. Marina Cindrić

Datum diplomskog ispita: 27. rujna 2024.

Diplomski rad

X



University of Zagreb Faculty of Science **Department of Chemistry**

ABSTRACT

Synthesis and structural characterization of propan-1,2-diamine chlorometalate(II) salts

Dorja Baričević

As part of this thesis, a series of selected hybrid organic-inorganic chlorometalates(II) derived from propane-1,2-diamine were prepared. The compounds were prepared by the reaction of the appropriate halide salt MCl₂ (M= Cu, Mn, Zn) and *rac*-propane-1,2-diamine, or *R*-propane-1,2-diamine, with the addition of hydrochloric acid and by classic solution synthesis, and in selected cases by mechanochemical synthesis. A total of three different chlorocuprate(II) salts were prepared under different reaction conditions, while only one type of salt was formed in the cases of chloromanganate(II) and chlorozincate(II). The structure of the compounds in the solid state was derived on the basis of X-ray diffraction data on the single crystal. The compounds were additionally characterized in the solid state by X-ray diffraction on a powder sample, FT-IR spectroscopy, and thermal analysis.

(64 pages, 50 figures, 19 tables, 36 references, original in croatian)

Thesis deposited in Central Chemical Library, Faculty of Science, University of Zagreb, Horvatovac 102a, Zagreb, Croatia and in Repository of the Faculty of Science, University of Zagreb

Keywords: halogenometalates, X-ray structural analysis, thermal analysis, FT-IR spectroscopy

Mentor: prof. dr. sc. Mirta Rubčić Assistant mentor: dr. sc. Edi topić

Reviewers:

 Prof. dr. sc. Mirta Rubčić
Doc. dr. sc. Ivan Nemet
Izv. prof. dr. sc.Đani Škalamera Substitute: prof. dr. sc. Marina Cindrić
Date of exam: 27th September 2024

Ime Prezime

xii

Diplomski rad

§ 1. UVOD

Hibridni organsko-anorganski materijali funkcionalni su spojevi u čijim se strukturama isprepliću anorganske i organske komponente. U posljednjih je nekoliko desetljeća ova klasa spojeva privukla značajan interes znanstvene zajednice s obzirom na iznimna optička, fotonaponska, električna i magnetska svojstva kojima se odlikuju, a koja im omogućuje primjenu i razvoj u spintronici, solarnim ćelijama, optičkim i elektroničim elementima, te kao poluvodiča. Svojstva hibridnih organsko-anorganskih materijala mogu se ugoditi na molekulskoj razini, pažljivo birajući organske i anorganske komponente (građevne jedinice), što također doprinosi kemijskoj i strukturnoj raznolikost ove skupine spojeva.¹

U skupini hibridnih organsko-anorganskih materijala posebno se ističu oni temeljeni na halogenometalatnim anionima kao anorganskim okosnicama, čemu je uveliko doprinijelo otkriće povoljnih fotonaponskih svojstava metilamonijevog jodoplumbata(II), što je potaklo brojne studije usmjerene na mogućnost njegove primjene u fotonaponskim ćelijama. Daljnja su istraživanja pokazala kako hibridni organsko-anorganski halogenometalati (HOAH) posjeduju i druga potencijalno primjenjiva svojstva, čime su istraživanja usmjerena i na njihovu primjenu kao novih magnetskih materijala, katalizatora, fluorescentnih materijala i sl.^{2,3}

Kada je riječ o strukturama hibridnih organsko-anorganskih materijala, značajnu ulogu ima veličina i geometrija kationa amina (npr.RNH₃⁺, R₂ NH₂⁺, R₃NH⁺ ili R₄N⁺, gdje su R aromatski ili alifatski supstituenti) jer direktno utječe na dimenzionalnost anorganske okosnice.⁴

Cilj ovoga rada bio je pripraviti nove hibridne organsko-anorganske halogenometalate(II) temeljene na propan-1,2-diamonijevom kationu (u obliku racemata i R-enantiomera), te utvrditi karakteristike nastalih spojeva. Dodatan cilj rada je bio odrediti strukturne razlike u između enantiomerno čistih derivata i onih priređenih iz smjese enantiomera propan-1,2-diamina.

§ 2. LITERATURNI PREGLED

2.1.1. Hibridni organsko-anorganski spojevi

Tijekom posljednjih nekoliko desetljeća hibridni organsko-anorganski spojevi privukli su interes brojnih znanstvenika, a svoju uporabu pronašli su i u industriji materijala. Međutim, znanost vezana uz hibridne materijale počela se razvijati puno ranije, već u 17.stoljeću. U prirodi hibridne spojeve nalazimo u mnoštvu biominerala: unutar školjki, slonovače, kostiju, zubi i sl., gdje se biopolimeri (npr. kolagen, šećeri i proteini) vežu s anorganskim komponentama (npr. kalcijev karbonat, kalcijevi oksalat).⁵

Ovakvi hibridni spojevi mogu se pripremiti na mnoštvo načina, uključujući otopinsku i mehanokemijsku sintezu, a obje metode sinteze posjeduju određene prednosti i mane. Otopinske metode sinteze mogu se lako skalirati te u većini slučajeva koriste jeftine i komercijalno dostupne kemikalije kao prekursore u reakcijama, te omogućuju nastanak jediničnih kristala. Prednosti mehanokemijske sinteze su često znatno kraća vremena reakcija te općenito viši prinosi reakcija, dok je negativni aspekt dobivanje polikristalnog materijala.⁶

Organske i anorganske građevne jedinice hibridnih organsko-anorganskih spojeva mogu biti različite prirode i složenosti, pa su tako dobro poznati hibridi u kojima su anorganske komponente primjerice halogenometalatne ili polioksometalatne jedinke (slika 1). Također, i organske okosnice mogu varirati u kompleksnosti, od jednodstavnijih amonijevih kationa, do složenih sustava poput površinski aktivnih tvari ili bojila (slika 1).⁷



Slika 1. Hibridni organsko-anorganski spojevi u kojima je: a) organska komponenta jednostavni amonijev (alilamonijev) kation, a anorganska komponenta tetraklorokupratni(II) anion;⁸ b) organska komponenta spiropiranski kation, a anorganska komponenta oktamolibdatni β -[Mo₈O₂₆]^{4–} anion.⁹

S obzirom na prirodu interakcija između anorganskih i organskih građevnih jedinica, hibridne je materijale moguće razvrstati u dvije glavne skupine ili klase, koje se uvriježeno nazivaju *klasa I* i *klasa II* (slika 2). *Klasa I* hibridnih materijala objedinjuje one kod kojih su organske i anorganske komponente povezane elektrostatskim, odnosno međumolekulskim interakcijama poput vodikove veze. Kod *klase II* hibridnih materijala, organske i anorganske građevne jedinice povezane su kovalentnim vezama.^{10,11}



Slika 2. Podjela hibridnih organsko-anorganskih materijala prema prirodi interakcija između njihovih građevnih jedinica (prilagođeno prema izvorniku).⁵

Značajan interes za ovom skupinom spojeva proizlazi iz činjenice kako hibridni materijali često pokazuju bolja svojstva u usporedbi s onima koja se povezuju s njihovim građevnim jedinicama. Tako primjerice anorganske komponente često pridonose poboljšanoj mehaničkoj i termičkoj stabilnosti materijala, a također mogu dovesti do pojave novih magnetskih ili električnih svojstava. S druge strane velika funkcijska i strukturna raznovrsnost organskih građevnih jedinica posljedično utječe na kemijsku i strukturnu raznolikost hibridnih spojeva. Također, treba istaknuti i kako organske komponente u ovim strukturama imaju značajniji utjecaj na optička i električna svojstva hibridnih materijala, te ugađaju njihov hidrofilni/hidrofobni karakter.¹

2.1.2. Hibridni organsko-anorganski halogenometalati

Pod terminom hibridni organsko-anorganski halogenometalati podrazumijevamo materijale opće formule A_nBX_m, gdje A predstavlja organski kation, B kation metala, a X halogenidni anion. Ova se skupina materijala zbog svoje stehiometrije i strukturnih sličnosti određenih predstavnika povezuje s perovskitima, te se u literaturi, često i neopravdano, nazivaju hibridnim perovskitima.⁴

Kako i samo ime sugerira, anorgansku okosnicu ovih spojeva čine halogenometalatne jedinke $\{BX_m\}$, pri čemu m ovisi o prirodi kationa metala B kao i izboru halogenidnih aniona X. U strukturama ovoga tipa najčešće se susrećemo s jedinkama i udruženjima u kojima kation metala B ostvaruje koordinacijski broj četiri (kvadratna ili tetraedarska koordinacija) ili šest (oktaedarska koordinacija). Kada je riječ o halogenometalatnim jedinkama oktaedarske građe, one se u strukturama mogu javljati kao izolirane jedinke ili pak u kompleksnijim udruženjima, o čemu će biti više riječi u nastavku teksta. U udruženjima se halogenometalatne jedinke oktaedarske građe mogu povezivati preko vrhova, bridova ili ploha kako je prikazano na slici $3.^{12}$



Slika 3. Načini povezivanja jedinki oktaedarske građe BX₆ putem: a) vrhova; b) bridova i c) ploha.

Uobičajena podjela hibridnih organsko-anorganskih halogenometalata zasniva se na dimenzionalnosti anorganske okosnice. Sukladno tome, strukture je moguće podijeliti na trodimenzijske (3D), dvodimenzijske (2D, slojevite), jednodimenzijske (1D, lančaste) i diskretne (0D), kako je prikazano na slici 4.



Slika 4. Podjela hibridnih organsko-anorganskih halogenometalata s obzirom na dimenzionalnost anorganske okosnice (prilagođeno prema izvorniku)¹³

Svakako treba naglasiti da hibridni organsko-anorganski halogenometalati mogu tvoriti i tzv. kvazi-*n*-dimenzijske strukture u kojima su strukturni motivi vrlo složeni (slika 5).

5



Slika 5. Shematski prikaz kristalne strukture 2D perovskita (lijevo; n=1 i 2, gdje n predstavlja broj halogenometalatnih "slojeva"), perovskita miješanih dimenzija i 3D perovskita (n= ∞) (prilagođeno prema izvorniku)¹⁴

Jedan od istaknutijih predstavnika hibridnih organsko-anorganskih halogenometalata je metilamonijev trijodoplumbat(II), MAPbI₃. Prema dimenzionalnosti anorganske okosnice ovaj se materijal svrstava u 3D HOAH, a struktura mu je usporediva s onom kalcijevog titanata, CaTiO₃, odnosno perovskita (slika 6).



Slika 6. Struktura: a) CaTiO₃ (prilagođeno prema izvorniku)¹⁵ i b) MAPbI₃ (prilagođeno prema izvorniku).¹⁶

Upravo zbog sličnosti struktura perovskita i MAPbI₃, strukture HOAH niže dimenzionalnosti se često predstavljaju kao izvedenice ove osnovne strukture. Ovdje treba ujedno i istaknuti

geometrijska ograničenja koja se javljaju u strukturama 3D HOAH opće formule ABX₃. Naime, veličina kationa A⁺ u strukturama ovog tipa mora biti takva da veličinom odgovara šupljini anorganske okosnice BX₃, koja je pak definirana veličinom kationa B²⁺ te halogenidnih aniona X-. Ovaj je geometrijski kriterij opisan Goldschmidtovim faktorom tolerancije: $t = \frac{r_A + r_X}{\sqrt{2(r_B + r_X)}}$.⁴

2.1.3. Dvodomenzijski (2D) ili slojeviti hibridni organsko-anorganski halogenometalati

Anorganska okosnica slojevitih HOAH građena je od $\{BX_6\}$ jedinki oktaedarske građe međusobno povezanih vrhovima. Takva se okosnica može opisati kao presjek anorganske okosnice 3D HOAH, primjerice MAPbI₃, dobivene "rezanjem" ravninom (100), (110) ili (111), kako je prikazano na slici 7a). Tri se navedena strukturna tipa razlikuju i oblikom slojeva anorganske okosnice. Dok su slojevi kod (100) tipa uglavnom planarni, kod (110) tipa valoviti su u jednom, a kod (111) tipa u dva smjera (slika 7b).³



Slika 7. a) "Rezanje" strukure perovskita ravninom (100), (110) ili (111); b) prikaz pakiranja u slojevitim strukturama 2D HOAH tipa (100), (110) ili (111) (prilagođeno prema izvorniku).¹⁷

Najmnogobrojnija skupina 2D HOAH je ona tipa (100), koja se može nadalje podijeliti u dvije podskupine uzevši u obzir relativni pomak u ravnini između dva susjedna anorganska sloja. Jednu krajnost predstavlja situacija gdje susjedni slojevi u projekciji nisu međusobno pomaknuti i tada govorimo o Dion-Jacobsonovim fazama. U suprotnom slučaju, strukture u kojima su susjedni slojevi u projekciji međusobno pomaknuti za polovinu udaljenosti između metala B nazivamo Ruddlesden-Popperovim fazama.



Slika 8. Shematski prikaz RP faze (lijevo) i DJ faze (desno).

Prema dostupnim literaturnim podacima moguće je zaključiti kako u skupu slojevitih HOAH tipa (100), monoamonijevi kationi pretežito daju Ruddlesden-Popperove faze, dok diamini uglavnom tvore Dion-Jacobsonove faze.¹⁸

2.1.4. 1D ili lančasti i 0D ili diskretni hibridni organsko-anorganski halogenometalati

Iako su u klasi hibridnih organsko-anorganskih halogenometalata oni 3D i 2D struktura najviše istraženi, neka njihova svojstva, poglavito nestabilnost pri ambijentalnim uvjetima i visokoj vlažnosti, čine ih nepovoljnim kandidatima za širu primjenu.³ S druge strane, valja uzeti u obzir i geometrijska ograničenja, odnosno sukladnost geometrije organskog kationa i anorganske okosnice koja mora biti zadovoljena pri nastanku 2D i 3D arhitektura HOAH.¹⁹ Kod 0D i 1D HOAH takva organičenja ne postoje, te je moguća ugradnja i sterički zahtjevnih funkcionalnih (organskih) kationa poput površinski aktivnih tvari.²⁰ To omogućuje ne samo veću strukturnu i kemijsku raznolikost ovih skupina HOAH, već i omogućuje modulaciju postojećih karakteristika samih okosnica, kao i pojavnost nekih posve novih svojstava.³ Iako su primjeri

0D i 1D HOAH još uvijek malobrojni, njihova optička svojstva čine ih obećavajućim kandidatima za uporabu u LED diodama ili laserima.²¹

Sa strukturnog stajališta važno je istaknuti kako za razliku od 3D i 2D HOAH, u lančastim, kao i u diskretnim HOAH, $\{BX_n\}$ halogenometalatne jedinke se češće udružuju preko bridova i ploha. Arhitekture ovakvih udruženja mogu biti vrlo različite, a nekoliko ilustrativnih primjera je prikazano na slici 9.



Slika 9. Primjeri arhitektura udruženja {BX_n} halogenometalatnih jedinki u 1D i 0D HOAH (prilagođeno prema izvorniku).²²

2.1.5. Hibridni organsko-anorganski halogenometalati bakra(II), mangana(II) i cinka(II) s diamonijevim kationima

Kako je već bilo spomenuto, najviše proučavana skupina HOAH je ona opće formule A_mBX_n temeljena na halogenoplumbatima (B = Pb) što je uvelike potaknuto utvrđenim iznimnim fotonaponskim svojstvima MAPbI₃. Ipak, u posljednjih nekoliko godina, istraživanja su značajnije proširena i na halogenometalate s drugim kationima metala, poglavito zbog velike toksičnosti olova. Tražeći ekološku prihvatljiviju alternativu prepoznato je i kako ugradnja drugih kationa na položaj B može donijeti i nova svojstva takvim materijalima. Tako primjerice ugradnja pramagnetskih kationa metala poput Cu²⁺ ili Mn²⁺ može rezultirati s materijalom u kojem postoji određeno magnetsko uređenje.

Primjera HOAH s ugrađenim diamonijevim kationima, a u čiju anorgansku okosnicu ulaze Cu^{2+} , Mn^{2+} ili Zn^{2+} na položaj kationa B u strukturi HOAH opće formule A_mBX_n nema mnogo. Međutim, već i ovih nekoliko primjera jasno upućuju na značajnu strukturnu raznolikost u ovoj skupini HOAH. Tako primjerice halogenokuprati temeljeni na etilendiamonijevom kationu tvore tipične slojevite Dion-Jacobson faze (slika 10(a) i (b)), dok u slučaju geometrijski zahtjevnijeg cikloheksan-1,2-diamonijevog kationa nastaje diskretna 0D struktura (slika 10(c)).



Slika 10. Prikaz pakiranja u strukturama: (a) (C₂H₁₀N₂)[CuCl₄]²³; (b) (C₂H₁₀N₂)[CuCl₄]²⁴; (c) (C₆H₁₆N₂)₂[Cu₂Cl₈]²⁵.

Kod halogenomanganata(II) primjećuje se utjecaj halogenidnog aniona na stehiometriju i dimenzionalnost strukture HOAH temeljenih na etilendiamonijevom kationu. Naime, u slučaju tetrafluoromanganata(II) i tetrakloromanganata(II) nalazimo slojevite Dion-Jacobsonove faze (slika 11(a) i (b)), dok bromidni derivat ima diskretnu 0D strukturu (slika 11(c)).



Slika 11. Prikaz pakiranja u strukturama: (a) $(C_2H_{10}N_2)[MnF_4]^{26}$; (b) $(C_2H_{10}N_2)[MnCl_4]^{27}$; (c) $(1C_6H_{16}N_2)_2[MnBr_4]Br_2^{28}$.

Konačno, kod cinka(II) nalazimo isključivo primjere diskretnih HOAH, bez obzira na veličinu i geometriju organskog kationa (slika 12), što oslikava i koordinacijske preferencije samog kationa B.



Slika 12. Prikaz pakiranja u strukturama: (a) $(C_2H_{10}N_2)[ZnCl_4]^{29}$; (b) $(C_6H_{16}N_2)_2[ZnBr_4] \cdot H_2O^{30}$.

2.1.6. Hibridni organsko-anorganski halogenometalati temeljeni na kiralnim kationima

Kiralnost je geometrijsko svojstvo neke jedinke (molekule ili iona) koja se očituje u tome da se zbog prostornog razmještaja atoma ili skupina atoma ta jedinka ne može "preklopiti" sa svojom zrcalnom slikom. Kiralni se materijali mogu odlikovati određenim specifičnim optičkim i

električnim svojstvima (npr. cirkularni dikroizam, feroelektričnost, piezoelektričnosti) ili pak načinom kako stupaju u interakciju s drugim molekulama ili jedinkama.³¹ Upravo to ih čini zanimljivim sustavima za fundamentalna istraživanja, ali i za potencijalne primjene u različitim područjima, od optičkih i elektroničkih sustava i senzora do spintroničkih uređaja. Od značajnijih primjena kiralnih materijala svakako treba istaknuti one u asimetričnoj katalizi u organskoj kemiji kao i u dizajnu lijekova.

Ciljana sinteza kiralnih sustava često je izazovna, a jedan od načina kako ju je moguće provesti jest uvođenjem kiralnih "građevnih blokova". Kada je riječ o hibridnim organskoanorganskim sustavima, to je moguće provesti uvođenjem kiralnih amonijevih kationa.³¹ Na taj način je moguće u sustav ciljano uvesti kiralnost, a time i često "egzotična" električna ili magnetska (ako je kation na položaju B paramagnetičan) uređenja. Dodatno je, iako u rijetkim slučajevima, moguća i sprega između pojedinih uređenja. Jedan od zanimljivijih primjera sustava ovog tipa je onaj tetraklorokuprata(II) temeljenih na β -metilfenetilamonijevim kationima (slika 13), za koji je utvrđena korelacija između magnetskih i električnih svojstava.³²



Slika 13. Hibridni organsko-anorganski tetraklorokuprati(II) temeljeni na β metilfenetilamonijevim kationima (MPEA): (a) (*R*-MPEA)[CuCl4]³²; (b) (*S*-MPEA)[CuCl4]³²

Ovdje svakako treba istaknuti kako je ovo područje relativno mlado i znajčajniji korak u istraživanjima kiralnih HOAH napravljen je početkom 2000-tih. Konačno, treba naglasiti kako pretragom CSD (The Cambridge Structural Database) baze podataka nije pronađen niti jedan primjer hibridnih organsko-anorganskih halogenomanganata(II), halogenocinkata(II) odnosno halogenokuprata(II) temeljenih na propan-1,2-diamonijevim kationima.

§ 3. EKSPERIMENTALNI DIO

3.1. Kemikalije

Za otopinsku i mehanokemijsku sintezu klorometalatnih(II) soli propan-1,2-diamina korištene su niže navedeni komercijalno dostupni kemijski spojevi bez dodatnog pročišćavanja:

- Bakrov(II) klorid dihidrat, CuCl₂·2H₂O (Kemika, *w*=99%)
- Manganov(II) klorid tetrahidrat, MnCl₂·4H₂O (Kemika, *w*=99%)
- Manganov(II) klorid, $MnCl_2$ (Kemika, w = 99%)
- Cinkov oksid, ZnO (Kemika, w = 99%)
- Cinkov(II) klorid, ZnCl₂ (Kemika, *w* =99%)
- Koncentrirana otopina klorovodične kiseline (LACH NER, *w*=36%)
- propan-1,2-diamin, *rac*-DAP (MERCK-Schuchardt, *w*=98%)
- *R*-propan-1,2-diamin- dihidroklorid, R-DAP·2HCl (Fluorochem).

3.2. Otopinska sinteza

3.2.1. Sinteza propan-1,2-diamonijevih klorokuprata(II)

Bakrov(II) klorid dihidrat (0,0602 g; $3,531 \cdot 10^{-4}$ mol) otopi se u vodenoj otopini koncentrirane klorovodične kiseline (w = 36%). Tako priređenoj otopini doda se *rac*-propan-1,2-diamin (*rac*-DAP; 30,50 µL). Priređena otopina ostavljena je pri ambijentalnim uvjetima, te je nakon nekoliko dana došlo do kristalizacije zelenog kristalnog produkta. Nastali produkt je profiltriran te osušen na zraku. U uzorku su pronađeni jedinični kristali zadovoljavajuće kvalitete za rendgensku strukturnu analizu temeljem koje je utvrđeno kako je riječ o spoju (*rac*-DAP)[CuCl4]. Ovim postupkom priređeno je ukupno 0,0710 g (*rac*-DAP)[CuCl4] (η =71,46%). Difraktogram praha izoliranog uzorka te njegova usporedba sa simuliranim difraktogramom prikazana je na slici D1.

IR ((*rac*-DAP)[CuCl₄])/cm⁻¹: 3200–2400 br, *v*(N–H)/*v*(C–H); 1573 δ(N–H); 1497 δ(CH2); 1054 *v*(C–N)

Diplomski rad

Istovjetan sintetski postupak, u kojima je bakrov(II) klorid dihidrat (0,0602 g, 3,531·10⁻⁴ mol,) otopljen u koncentriranoj klorovodičnoj kiselini (w=36%) te je tako priređenoj otopini doda se *R*-propan-1,2-diamin dihidroklorid (*R*-DAP, 0,0541 g, 7,298·10⁻⁴ mol), upotrijebljen je za pripremu *R*-propan-1,2-diamonijevih klorokuprata(II). Priređena otopina ostavljena je pri ambijentalnim uvjetima, te je nakon nekoliko dana došlo do kristalizacije zelenog kristalnog produkta. Nastali produkt je profiltriran te osušen na zraku. U uzorku su pronađeni jedinični kristali zadovoljavajuće kvalitete za rendgensku strukturnu analizu temeljem koje je utvrđeno kako je riječ o spoju (*R*-DAP)[CuCl₄]. Ovim postupkom priređeno je ukupno 0,06795 g (*R*-DAP)[CuCl₄] (η =68,36%). Difraktogram praha izoliranog uzorka te njegova usporedba sa simuliranim difraktogramom prikazana je na slici D2.

IR ((*R*-DAP)[CuCl₄])/cm⁻¹: 3250–2400 br, *v*(N–H)/ν(C–H); 1557 δ(N–H); 1495 δ(CH2); 1023 *v*(C–N)

Iz matičnica preostalih nakon izolacije gore opisanih produkata, kristalizirale su uz produkte (*rac*-DAP)[CuCl₄], i manje količine crvenih i žutih kristalića, za koje je rendgenskom strukturnom analizom utvrđeno da je riječ o spojevima *rac*-(DAP)₃[CuCl₆]₃·3H₂O (crveni kristalići), odnosno *rac*-(DAP)₄[CuCl₁₀] (žuti kristalići).

Reakcije *rac*-propan-1,2-diamina i bakrova(II) klorida dihidrata provedene su uz varijaciju množinskih omjera reaktanata te varijaciju udjela otopine koncentrirane klorovodične kiseline u reakcijskoj smjesi. Pokazalo se kako povećanje udjela klorovodične kiseline (tablica 1) pozitivno utječe na utječe iskorištenje produkta *rac*-(DAP)₃[CuCl₆]₃·3H₂O, te je pri uvjetima u pokusu 3 izoliran je čisti produkt *rac*-(DAP)₃[CuCl₆]₃·3H₂O. Difraktogram praha izoliranog uzorka te njegova a usporedba sa simuliranim difraktogramom prikazana je na slikama D3. IR *(rac*-(DAP)₃[CuCl₆]₃·3H₂O)/cm⁻¹: 3600–2400 br, *v*(N–H)/*v*(C–H)/*v*(O–H); 1616 δ (N–H); 1503 δ (CH2); 1033 *v*(C–N)

Broj pokusa	<i>n</i> (rac-1,2-DAP)	$n(CuCl_2 \cdot 2H_2O)$	<i>n</i> (HCl, konc)/mmol
1.	1	2	2
2.	1	2	4
3.	1	2	8

Tablica 1. Reeakcijski uvjeti pri sintezi (*rac*-DAP)[CuCl₄] i *rac*-(DAP)₃[CuCl₆]₃·3H₂O kristala.

Pri ispitanim uvjetima, produkt rac-(DAP)4[CuCl₁₀] nije dobiven u čistom obliku.

3.2.2. Sinteza propan-1,2-diamonijevih kloromanganata(II)

Manganov(II) klorid tetrahidrat (0,0829 g, 4,189·10⁻⁴ mol) otopi se u koncentriranoj klorovodičnoj kiselini (w=36%). Tako priređenoj otopini doda se *rac*-propan-1,2-diamin (*rac*-DAP; 39,50 µL). Priređena otopina ostavljena je pri ambijentalnim uvjetima, te je nakon nekoliko dana došlo do kristalizacije produkta. Nastali produkt je profiltriran te osušen na zraku. U uzorku su pronađeni jedinični kristali zadovoljavajuće kvalitete za rendgensku strukturnu analizu temeljem koje je utvrđeno kako je riječ o spoju *rac*-(DAP)₂[Mn₂Cl₆(H₂O)₄]Cl₂. Ovim postupkom priređeno je ukupno 0,2978 g *rac*-(DAP)₂[Mn₂Cl₆(H₂O)₄]Cl₂ (η =57.54%). Difraktogram praha izoliranog uzorka te njegova usporedba sa simuliranim difraktogramom prikazana je na slici D4.

IR (*rac*-(DAP)₂[Mn₂Cl₆(H₂O)₄]Cl₂)/cm⁻¹ 3550–2400 br, *v*(N–H)/*v*(C–H)/*v*(O–H); 1571 δ(N–H); 1489 δ(CH2); 1067 *v*(C–N)

Istovjetan sintetski postupak i postupak sušenja upotrijebljen je za pripremu *R*-propan-1,2-diamonijevih manganata(II), u kojima je manganov(II) klorid tetrahidrat (0,0829 g, 4,189·10⁻⁴ mol) otopljen u vođenoj otopini koncentrirane klorovodične kiseline (w=36%) te je tako priređenoj otopini dodan *R*-propan-1,2-diamin (*R*-DAP, 0,0540 g, 7,285·10⁻⁴ mol). Priređena otopina ostavljena je pri ambijentalnim uvjetima, te je nakon nekoliko dana došlo do kristalizacije produkta. Nastali produkt je profiltriran te osušen na zraku. Ovim postupkom priređeno je ukupno 0,3064 g *R*-(DAP)₂[Mn₂Cl₆(H₂O)₄]Cl₂ (η =59,21%). U uzorku nisu pronađeni jedinični kristali zadovoljavajuće kvalitete za rendgensku strukturnu analizu. Međutim, usporedbom FTIR-ATR spektara *rac*-(DAP)₂[Mn₂Cl₆(H₂O)₄]Cl₂ i dobivenog produkta možemo zaključiti kako je najvjerojatnije riječ o spoju *R*-(DAP)₂[Mn₂Cl₆(H₂O)₄]Cl₂. IR (*R*-(DAP)₂[Mn₂Cl₆(H₂O)₄]Cl₂)/cm⁻¹ 3570–2400 br, *ν*(N–H)/*ν*(C–H)/*ν*(O–H); 1595 δ(N–H); 1485 δ(CH2); 1032 *ν*(C–N)

3.2.3. Sinteza propan-1,2-diamonijevih klorocinkata(II)

Cinkov oksid (0,0262 g , $3.219 \cdot 10^{-4}$ mol) otopi se u koncentriranoj klorovodičnoj kiselini (*w*=36%). Tako priređenoj otopini doda se *rac*-propan-1,2-diamin (*rac*-DAP, 30,35 µL). Priređena otopina ostavljena je pri ambijentalnim uvjetima, te je nakon nekoliko dana došlo do kristalizacije produkta. Nastali produkt je profiltriran te osušen na zraku. U uzorku su pronađeni jedinični kristali zadovoljavajuće kvalitete za rendgensku strukturnu analizu temeljem koje je utvrđeno kako je riječ o spoju *rac*-(DAP)[ZnCl₄]·H₂O. Ovim postupkom priređeno je ukupno 0,0860 g *rac*-(DAP)[ZnCl₄]·H₂O (η =88,66%). Difraktogram praha izoliranog uzorka te njegova usporedba sa simuliranim difraktogramom prikazana je na slici D5.

IR (*rac*-(DAP)[ZnCl₄]·H₂O)/cm⁻¹ 3550–3300 br, *v*(N–H) 3300-2400; br *v*(O–H)/*v*(C–H); 1569 δ(N–H); 1494 δ(CH2)

Istovjetan sintetski postupak i postupak sušenja upotrijebljen je za pripremu *R*-propan-1,2-diamonijevih cinkata(II), u kojima je cinkov oksid (0,0262 g, 3.219·10-4 mol) otopljen u koncentriranoj klorovodičnoj kiselini (w=36%). Tako priređenoj otopini doda se *R*-propan-1,2diamin (*R*-DAP, 0,0516 g, 6,691·10-4 mol). Priređena otopina ostavljena je pri ambijentalnim uvjetima, te je nakon nekoliko dana došlo do kristalizacije produkta. Nastali produkt je profiltriran te osušen na zraku. U uzorku su pronađeni jedinični kristali zadovoljavajuće kvalitete za rendgensku strukturnu analizu temeljem koje je utvrđeno kako je riječ o spoju *R*-(DAP)[ZnCl₄]·H₂O. Ovim postupkom priređeno je ukupno 0,0852 g *R*-(DAP)[ZnCl₄]·H₂O (η =87,84%). Difraktogram praha izoliranog uzorka te njegova usporedba sa simuliranim difraktogramom prikazana je na slici D6.

IR (*R*-(DAP)[ZnCl₄]·H₂O)/cm⁻¹ 3400–3300 br, *v*(N–H) 3300-2400; br *v*(O–H)/*v*(C–H); 1570 δ(N–H); 1494 δ(CH2)

3.2.4. Priprava rac-propan-1,2-diamonijevog klorida

U čaši se pomiješa 2,0 mL *rac*-propan-1,2-diamina i 10 mL apsolutnog etanola. Sadržaj se miješa do hlađenja na sobnu temperaturu, a zatim se kap po kap uz neprestano mješanje dodaje 4,2 mL koncentrirane klorovodične kiselin. Dodavanje kiseline proteže se kroz 10 minuta, kako

se smjesa ne bi previše ugrijala. Univerzalnim lakmus papirom provjeri se kiselost otopine, te se po potrebi doda još nekoliko kapi koncentrirane klorovodične kiseline sve dok otopina ne postane kisela. Iz ove otopine taloži bijeli produkt *rac*-1,2-DAP·2HCl. Ovim je postupkom priređeno ukupno 0,9943 g *rac*-1,2-DAP·2HCl (η =57,14%). Pripravljena sol čuva se u hladnjaku. Difraktogram praha izoliranog uzorka prikazan je na slici D7.

IR (*rac*-1,2-DAP·2HCl)/cm⁻¹ 3300–2200 br, *v*(N–H)/*v*(C–H); 1560 δ(N–H); 1523 δ(CH2); 1036 *v*(C–N)

3.3. Mehanokemijska sinteza

Mehanokemijskom sintezom uspješno su pripravljeni spojevi rac-(DAP)₄CuCl₁₀ i R-(DAP)₄CuCl₁₀. Rac-(DAP)₄CuCl₁₀ pripravljen je na dva načina, iz bezvodnog bakrovog(II) klorida i rac-propan-1,2-diamin-dihidroklorida (u omjeru 1:4, metoda 1) te iz rac-DAP[CuCl₄] i rac-propan-1,2-diamin dihidroklorida (u omjeru 1:3, metoda 2). R-(DAP)₄CuCl₁₀ pripravljen je iz 0,0120 g bezvodnog bakrovog(II) klorida i 0,0381 g R-propan-1,2-diamin dihidroklorida (u omjeru 1:4).

IR (*rac*-(DAP)₄[CuCl₁₀])/cm⁻¹: 3250-2200 br, *v*(N–H)/*v*(C–H); 1568 δ(N–H); 1493 δ(CH2); 1052 *v*(C–N)

IR $(R-(DAP)_4[CuCl_{10}])/cm^{-1}$: 3250-2200 br, v(N-H)/v(C-H); 1482 $\delta(CH2)$; 1036 v(C-N)

Rac-(DAP)₂[Mn₂Cl₆(H₂O)₄]Cl₂ uspješno je pripravljen reakcijom *rac*-propan-1,2diamin dihidroklorida s bezvodnim manganovim(II) kloridom, a za pripravu *rac*-(DAP)[ZnCl₄]·H₂O korišten je bezvodni cinkov(II) klorid, koji je također reagirao s *rac*propan-1,2-diamin dihidrokloridom (tablica 2.)

IR $(rac-(DAP)_2[Mn_2Cl_6(H_2O)_4]Cl_2)/cm^{-1}$ 3550–2400 br, v(N-H)/v(C-H)/v(O-H); 1487 δ (CH2); 1067 v(C–N)

Svi navedeni produkti dobiveni su u čistom obliku, uz iznimku *rac*-(DAP)[ZnCl₄]·H₂O u kojemu postoje manja onečišćenja vidljiva na difraktogramu praha. Difraktogrami praha izoliranih uzoraka te njihova usporedba sa simuliranim difraktogramima prikazani su na slikama D8-D10.

IR (*rac*-(DAP)[ZnCl₄]·H₂O)/cm⁻¹ 3600–3300 br, *v*(N–H) 3300-2700; br *v*(O–H)/*v*(C–H); 1568 δ(N–H); 1492 δ(CH2).

Izvor metala/sol	m(soli)/g	m(rac-DAPCl ₂ ·2HCl)/g
CuCl ₂	0,0194	0,0809
rac-DAPCuCl ₄	0,0198	0,0305
MnCl ₂	0,0461	0,0543
ZnCl ₂	0,0487	0,0517

Tablica 2. Količine reaktanata	korištene u svrhu	mehanokemijske	sinteze halog	genometalata(II)
		5	6	

3.4. Instrumentalne metode analize

3.4.1. Difrakcija rendgenskih zraka na jediničnom kristalu

Kristal zadovoljavajuće kvalitete učvršćen je na nosač pomoću najlonske omčice. Podaci su prikupljeni na difraktometru Rigaku XtaLAB Synergy-S opremljenim s četverokružnim kappa goniometrom, Dualflex izvorom zračenja (Cu-Kα i Mo-Kα) te HyPix detektorom. Redukcija podataka i apsorpcijska korekcija provedeni su korištenjem softverskog paketa CrysAlisPro. Strukture su riješene putem algoritma intrinsic phasing u okviru SHELXT programa, dok je utočnjavanje parametara metodom najmanjih kvadrata provedeno pomoću programa SHELXL, unutar Olex 1.2 softverskog paketa.³³ Atomi vodika vezani za ugljike postavljeni su u geometrijski izračunate položaje i utočnjeni su korištenjem riding modela (C–H 0,93 Å, N–H 0,88, Å Uiso = 1,2Ueq). Atomi vodika vezani za heteroatome locirani su u Fourierovim diferentnim mapama u završnim fazama postupka utočnjavanja. Podaci su vizualizirani pomoću programa Mercury.³⁴ Relevantni kristalografski podaci za ispitane spojeve prikazani su u tablicama D1–D18.

3.4.2. Difrakcija rendgenskih zraka na praškastom uzorku

Difrakcija rendgenskih zraka na praškastom uzorku provedena je na difraktometru Malvern Panalytical Aeris sa Cu-K α zračenjem ($\lambda = 1,5406$ Å) u Bragg-Brentano geometriji. Uzorci su usitnjeni u tarioniku s tučkom. Usitnjeni uzorak nanesen je u tankom sloju na sredinu nosača od jediničnog kristala silicija. Uzorci su snimani u kutnom području u rasponu od $2\theta = 5^{\circ}$ do $2\theta = 40^{\circ}$. Tip pretraživanja bio je continuous scan, brzina snimanja od 0,05° u sekundi. Difraktogrami su obrađeni programom DiffractWD.³⁵ Difraktogrami praha uzoraka prikazani su na slikama D1–D10.

3.4.3. FT-IR spektroskopija

IR spektroskopska analiza pripremljenih spojeva provedena je na PerkinElmer Spectrum Two spektrometru. Uređaj je opremljen s dijamantnim UATR dodatkom. Spektri su snimljeni metodom prigušene totalne refleksije (*engl*. Attenuated Total Reflectance; ATR) uz četiri skena po spektru. Spektralno područje je bilo od 400 cm⁻¹ do 4000 cm⁻¹ uz razlučenje od 2 cm⁻¹. Korekcija za pozadinu napravljena je snimanjem pozadine prije snimanja prvog IR spektra. Uzorci su snimani tako da su direktno postavljeni na dijamantni ATR element, bez prethodne obrade. IR spektri obrađeni su programom Perkin Elmer Spectrum 10.4.231 i Spectragryphom 1.2.14.³⁶ IR spektri uzoraka prikazani su na slikama D11–D22.

3.4.4. Termogravimetrijska analiza

Termogravimetrijska analiza pripremljenih spojeva provedena je na uređaju Mettler Toledo TGA/DSC 3+. Za potrebe analize korištene su posudice od Al_2O_3 (70 µL). Mjerenja su provedena u struji dušika te u temperaturnom području 25-600 °C. Brzina mjerenja iznosila je 10 °C/min. TG/DSC krivulje uzoraka prikazani su na slikama D23–D31.

§ 4. REZULTATI I RASPRAVA

4.1. Propan-1,2-diamonijevi klorokuprati(II)

Reakcijom *rac*-propan-1,2-diamina i bakrovog(II) klorida u množinskom omjeru 1:1 uz dodatak klorovodične kiseline uspješno je pripravljen čisti (*rac*-DAP)[CuCl₄] u vrlo dobrom iskorištenju. Modifikacijom sintetskih uvjeta, pri povećanom udjelu klorovodične kiseline u reakcijskoj smjesi, priređen je spoj *rac*-(DAP)₃[CuCl₆]₃·3H₂O kao čista faza, u obliku crvenih igličastih kristalića, kako je opisano u poglavlju 3.2.1. Iz matičnica preostalih nakon izolacije (*rac*-DAP)[CuCl₄], dobivena je i vrlo mala količina žutih kristalića za koje je rendgenskom strukturnom analizom utvrđeno da odgovaraju spoju *rac*-(DAP)₄CuCl₁₀. Pokušaji priprave većih količina ovog spoja otopinskom sintezom nisu bili uspješni, te je pristupljeno mehanokemijskoj sintezi. Mehanokemijskim postupkom ovaj je spoj uspješno pripravljen kao čista faza na dva načina, reakcijom bezvodnog bakrovog(II) klorida i *rac*-propan-1,2-diamin dihidroklorida (u omjeru 1:4) te reakcijom (*rac*-DAP)[CuCl₄] i *rac*-propan-1,2-diamonijevog klorida u omjeru 1:3.

Kada je *rac*-propan-1,2-diamin zamijenjen *R*-propan-1,2-diaminom uspješno je pripravljen (*R*-DAP)[CuCl₄] u zadovoljavajućem iskorištenju klasičnom otopinskom sintezom na način opisan u poglavlju 3.2.1. Spoj *R*-(DAP)₄CuCl₁₀ uspješno je pripravljen mehanokemijskom sintezom u obliku kristalnog praha, na način koji je opisan u poglavlju 3.3. Primjenom reakcijskih uvjeta pri kojima je sintetiziran *rac*-(DAP)₃(H2O)₃(CuCl6)₃ nije bilo moguće pripraviti analogni spoj *R*-(DAP)₃(H2O)₃(CuCl6)₃.

(Rac-DAP)[CuCl₄] kristalizira u monoklinskom sustavu u prostornoj grupi $P2_1/c$ (tablica D1). Asimetrična jedinka spoja prikazana je na slici 14a) i ukljičuje jedan diamonijev kation i dvije kristalografski neovisne polovice [CuCl₄]^{2–}jedinki. U kristalnoj strukturi spoja, [CuCl₄]^{2–}jedinke međusobno se udružuju tvoreći beskonačne slojeve. Kationi Cu²⁺ u takvim se slojevima nalaze se u deformiranom oktaedarskom okruženju kloridnih aniona (slika 14b)), pri čemu razlikujemo tri seta Cu–Cl udaljenosti (d_{ekv} (Cu1–Cl1) = 2,2823(8) Å; d_{ekv} (Cu1–Cl2) = 2,2850(8) Å; d_{aks} (Cu1–Cl2) = 3,2836(1) Å; d_{ekv} (Cu2–Cl3) = 2,3089(8) Å; d_{ekv} (Cu2–Cl4) = 2,2578(8) Å; d_{aks} (Cu2–Cl3) = 3,2693(1) Å). *Rac*-propan-1,2-diamonijevi kationi smještaju se između tetraklorokupratnih slojeva, te su povezani s njima vodikovim vezama tipa N–H···Cl (slika 14. c) i d); tablica D6). Uzevši u obzir navedene strukturne karakteristike, ovaj spoj pripda

slojevitim (2D) hibridnim halogenometalatima. Nadalje, s obzirom na pomak susjednih anorganskih slojeva, ovaj spoj se razvrstava u Dion-Jacobsonove faze.



Slika 14. a) Asmetrična jedinka spoja (*rac*-DAP)[CuCl₄]; b) deformirane (izdužene) oktaedarske jedinice u strukturi; c) i d) fragmenti kristalne strukture (*rac*-DAP)[CuCl₄].

Spoj *rac*-(DAP)₃[CuCl₆]₃·3H₂O kristalizira u monoklinskom sustvau u prostornoj grupi $P2_1/c$ (tablica D1). Asimetrična jedinka uključuje tri kristalografski neovisna *rac*-propan-1,2-diamonijeva kationa, [Cu₆Cl₁₈]^{6–} jedinku, te tri molekule vode (slika 15a)). Kationi Cu²⁺ u [Cu₆Cl₁₈]^{6–} jedinki nalaze se u deformiranom oktaedarskom okruženju kloridnih aniona. [Cu₆Cl₁₈]^{6–} jedinke se u strukturi međusobno udružuju u beskonačne lance, koji se povezuju s *rac*-propan-1,2-diamonijevim kationima i molekulama vode mrežom N–H···O, N–H···Cl vodikovih veza (tablica D8). S obzirom na strukturne karakteristike, ovaj spoj pripada jednodimenzijskim (1D) halogenometalatima.


Slika 15. a) Asimetrična jedinka spoja *rac*-(DAP)₃[CuCl₆]₃·3H₂O; b) i c) kristalna struktura *rac*-(DAP)₃(H₂O)₃(CuCl₆)₃. U prikazu po a) elipsoidi pomaka nevodikovih atoma prikazani su s vjerojatnošću od 50 %, a vodikovi su atomi prikazani kao kuglice proizvoljnog radijusa.

Spoj *rac*-(DAP)₄CuCl₁₀ kristalizira u triklinskom sustavu u prostornoj grupi $\overline{P1}$ (tablica D1). Asimetrična jedinka spoja sadrži dva *rac*-propan-1,2-diamonijeva kationa, polovicu [CuCl₆]⁴-jedinke te dva kloridna aniona. U kristalnoj strukturi [CuCl₆]⁴-jedinke deformirane (izdužene) oktaedarske građe povezuju se s diamonijevim kationima i kloridnim anionima mrežom vodikovih veza N–H···Cl i C–H···Cl (tablica D10).



Slika 16. a) Asimetrična jedinka spoja *rac*-(DAP)₄CuCl₁₀; b) kristalna struktura *rac*-(DAP)₄CuCl₁₀ duž *a*-osi; c) kristalna struktura *rac*-(DAP)₄CuCl₁₀ duž *c*-osi. U prikazu po a) elipsoidi pomaka nevodikovih atoma prikazani su s vjerojatnošću od 50 %, a vodikovi su atomi prikazani kao kuglice proizvoljnog radijusa.

 $(R-DAP)[CuCl_4]$ kristalizira u rompskom sustavu u kiralnoj prostornoj grupi $P2_12_12_1$ (tablica D2). Asimetrična jedinka spoja uključuje $[CuCl_4]^2$ -jedinku te *R*-propan-1,2-diamonijev kation. Struktura je usporediva s onom $(rac-DAP)[CuCl_4]$. I ovdje kao i u slučaju $(rac-DAP)[CuCl_4]$, $[CuCl_4]^2$ -jedinke se udružuju u beskonačne slojeve između kojih se smještaju *R*-propan-1,2-diamonijevi kationi. Ovaj spoj pripada dvodimenzijskim (2D) hibridnim organsko-anorganskim halogenometalatima, te se ubraja u Dion-Jacobsonove faze.



Slika 17. a) Asmetrična jedinka spoja (*R*-DAP)[CuCl₄]; b) i c) fragmenti kristalne strukture (*R*-DAP)[CuCl₄]. U prikazu po a) elipsoidi pomaka nevodikovih atoma prikazani su s vjerojatnošću od 50 %, a vodikovi su atomi prikazani kao kuglice proizvoljnog radijusa.

U IR spektrima (*rac*-DAP)[CuCl₄] (slika D11) i (*R*-DAP)[CuCl₄] (slika D12) vidljiva je široka vrpca u području 3250-2400 cm⁻¹, koja se pripisuje istezanjima N-H i C-H veza. U IR spektrima *rac*-(DAP)₄[CuCl₁₀] i *R*-(DAP)₄[CuCl₁₀] (slika D19) široka vrpca istezanja koja se pripisuje istezanjima C-H i N-H veza uočava se u području 3250-2200 cm⁻¹. U IR spektru *rac*-(DAP)₃[CuCl₆]₃·3H₂O (slika D13) vidljiva je vrlo široka vrpca u spektralnom području 3600-2400 cm⁻¹ koja se pripisuje istezanju O-H, N-H i C-H veze. Vrpce savijanja N-H veze i C-H veza te vrpce istezanja C-N veze u IR spektrima (*rac*-DAP)[CuCl₄] i (*R*-DAP)[CuCl₄], *rac*- Na DSC krivuljama *rac*-DAP[CuCl₄] (slika D23), *R*-DAP[CuCl₄] (slika D24), *rac*-(DAP)₄CuCl₁₀ (slika D26) i *R*-(DAP)₄CuCl₁₀ (slika D27) vidljivo je da se termički raspad navedenih spojeva odvija u dva endotermna koraka. DSC krivulja *rac*-(DAP)₃[CuCl₆]₃·3H₂O (slika D25) ukazuje na termički raspad navedenog spoja u tri endotermna koraka od kojih prvi korak raspada, u kojemu se ukupna masa uzorka umanjila za 4,16%, odgovara gubitku tri molekule vode iz *rac*-(DAP)₃[CuCl₆]₃·3H₂O (*w*(H₂O, *rac*-(DAP)₃[CuCl₆]₃·3H₂O)_{teo} = 4,15 %). Termički raspad *rac*-DAP[CuCl₄] započinje pri približno 140 °C, *R*-DAP[CuCl₄] pri otprilike 170 °C, *rac*-(DAP)₃[CuCl₆]₃·3H₂O pri približno 140 °C, a termički raspad *rac*-(DAP)₄CuCl₁₀ i *R*-(DAP)₄CuCl₁₀ pri približno 170 °C.

4.2. Propan-1,2-diamonijevi halogenomanganati(II)

Reakcijom *rac*-propan-1,2-diamina i manganovog(II) klorida u množinskom omjeru 1:1 uz dodatak klorovodične kiseline uspješno je pripravljen čisti *rac*-(DAP)₂[Mn₂Cl₆(H₂O)₄]Cl₂ u iskorištenju od \approx 60%. Ovaj je spoj također uspješno pripravljen i mehanokemijskom sintezom pri čemu je kao polazni spoj korišten bezvodni manganov(II) klorid. Kada je umjesto *rac*propan-1,2-diamina upotrijebljen *R*-propan-1,2-diamin uspješno je pripravljen spoj za kojeg se na temelju termogravimetrijske analize i IR spektroskopije može pretpostaviti da je usporedivog sastava kao i *rac*-(DAP)₂[Mn₂Cl₆(H₂O)₄]Cl₂.





Slika 18. a) Asimetrična jedinka *rac-*(DAP)₂[Mn₂Cl₆(H₂O)₄]Cl₂; b) kristalna struktura *rac-*(DAP)₂[Mn₂Cl₆(H₂O)₄]Cl₂ duž *a-*osi; c) kristalna struktura *rac-*(DAP)₂[Mn₂Cl₆(H₂O)₄]Cl₂ duž *c-*osi. U prikazu po a) elipsoidi pomaka nevodikovih atoma prikazani su s vjerojatnošću od 50 %, a vodikovi su atomi prikazani kao kuglice proizvoljnog radijusa.

Spoj *rac*-(DAP)₂[Mn₂Cl₆(H₂O)₄]Cl₂ kristalizira u triklinskom sustavu u prostornoj grupi *P*-1 (tablica D3). Asimetričnu jedinku ove strukture čini polovica dinuklearne [Mn₂Cl₆(H₂O)₄]^{2–} jedinke, kloridni anion te jedan *rac*-propan-1,2-diamonijev kation (slika 18.). U dinuklearnim [Mn₂Cl₆(H₂O)₄]^{2–} jedinkama svaki atom mangana ostvaruje koordinacijski broj šest, pri čemu je svaki manganov kation koordiniran s četiri kloridna aniona i dva kisikova atoma molekula vode. Zanimljivo je primijetiti kako su unutar koordinacijske sfere veze Mn–O značajno kraće od Mn–Cl veza, tako se koordinacija može opisati kao deformirana oktaedarska. Dinuklearne [Mn₂Cl₆(H₂O)₄]^{2–} jedinke povezuju se s kloridnim anionima i *rac*-propan-1,2-diamonijevim kationima mrežom vodikovih veza N–H…Cl, N–H…O, O–H…Cl i O–H…N; tablica D14. Prema strukturnim karakteristikama, ovaj spoj pripada skupini 0D HAOH.

U IR spektrima *rac*-(DAP)₂[Mn₂Cl₆(H₂O)₄]Cl₂ (prepremljenog otopinskom (slika D14), i mehanokemijskom sintezom (slika D21)) i *R*-(DAP)₂[Mn₂Cl₆(H₂O)₄]Cl₂ (slika D15) vidljiva je široka vrpca u području 3570-2400 cm⁻¹ koja se pripisuje istezanjima O-H, N-H i C-H veza. Vrpce koje odgovaraju savijanju N-H veze, savijanju C-H veza te vrpce istezanja C-N veze u IR spektrima rac-(DAP)₂[Mn₂Cl₆(H₂O)₄]Cl₂ pripremljenog otopinskom sintezom i *R*-(DAP)₂[Mn₂Cl₆(H₂O)₄]Cl₂ javljaju se pri valnim brojevima 1067 cm⁻¹ i 1032 cm⁻¹.

Na DSC krivulji rac-(DAP)₂[Mn₂Cl₆(H₂O)₄]Cl₂ (slika D28) vidljivo je da termički raspad navedenog spoja započinje pri \approx 70 °C te da se odvija u četiri endotermna koraka, od kojih se isključivo dva mogu razlučiti na TG krivulji. U prvom koraku termičkog raspada ukupna masa uzorka smanjila se za 11,03% te se ovom koraku može pripisati gubitak četiri molekule vode iz rac-(DAP)₂[Mn₂Cl₆(H₂O)₄]Cl₂ (w(H₂O, rac-(DAP)₂[Mn₂Cl₆(H₂O)₄]Cl₂)_{teo} = 11,66%). Na DSC krivulji R-(DAP)₂[Mn₂Cl₆(H₂O)₄]Cl₂ (slika D25) može se uočiti više endotermnih koraka termičkog raspada koji započinje pri \approx 40 °C. Međutim, moguće razlučiti samo tri koraka na TG krivulji. Smanjenje ukupne mase uzorka R-(DAP)₂[Mn₂Cl₆(H₂O)₄]Cl₂ u iznosu od 5,98% može se pripisati "izlasku" dvije molekule vode iz navedenog spoja (w(H₂O, R-(DAP)₂[Mn₂Cl₆(H₂O)₄]Cl₂)_{teo} = 5,83%).

4.3. Propan-1,2-diamonijevi klorocinkati(II)

Reakcijom *rac*-propan-1,2-diamina i cinkovog(II) klorida heksahidrata u množinskom omjeru 1:1 uz dodatak klorovodične kiseline otopinskom je sintezom uspješno je pripravljen čisti *rac*-(DAP)[ZnCl₄]·H₂O u izvrsnom iskorištenju od \approx 90%. Ovaj je spoj također uspješno pripravljen i mehanokemijskom sintezom iz cinkovog(II) klorida i *rac*-propan-1,2diaminijevog klorida u množinskom omjeru 1:1. Kada je umjesto *rac*-propan-1,2-diamina upotrijebljen *R*-propan-1,2-diamin otopinskom je sintezom uspješno je pripravljen čisti *R*-(DAP)[ZnCl₄]·H₂O u izvrsnom iskorištenju od \approx 90%.

28



Slika 19. a) Asimetrična jedinka *rac*-(DAP)[ZnCl₄]·H₂O b) kristalna struktura *rac*-(DAP)[ZnCl₄]·H₂O duž *a*-osi; c) kristalna struktura *rac*-(DAP)[ZnCl₄]·H₂O duž *b*-osi. U prikazu po a) elipsoidi pomaka nevodikovih atoma prikazani su s vjerojatnošću od 50 %, a

vodikovi su atomi prikazani kao kuglice proizvoljnog radijusa.

Rac-(DAP)[ZnCl₄]·H₂O kristalizira u ortorompskom sustavu u prostornoj grupi $P2_12_12_1$ (tablica D4) kao racemični sraslac. Asimetrična jedinka sadrži jedan tetraklorocinkatni(II) anion tetraedarske građe, jedan *rac*-propan-1,2-diamonijev kation te molekulu kristalne vode. U kristalnoj se strukturi ZnCl₄^{2–} jedinke, *rac*-DAP kationi i molekule vode povezuju kompleksnom mrežom vodikovih veza N–H····Cl, N–H····O i O–H····Cl (tablica D16).



Slika 20. a) Asimetrična jedinka $R-(DAP)[ZnCl_4]\cdot H_2O$ b) kristalna struktura $R-(DAP)[ZnCl_4]\cdot H_2O$ duž *a*-osi; c) kristalna struktura $R-(DAP)[ZnCl_4]\cdot H_2O$ duž *b*-osi. U prikazu po a) elipsoidi pomaka nevodikovih atoma prikazani su s vjerojatnošću od 50 %, a vodikovi su atomi prikazani kao kuglice proizvoljnog radijusa.

R-(DAP)[ZnCl₄]·H₂O kristalizira u ortorompskom sustavu u prostornoj grupi $P2_12_12_1$ (tablica D4). Asimetrična jedinka sadrži jedan tetraklorocinkatni(II) anion tetraedarske građe, jedan *R*-propan-1,2-diamonijev kation te molekulu kristalne vode. U kristalnoj se strukturi ZnCl₄^{2–} jedinke, *rac*-DAP kationi i molekule vode povezuju kompleksnom mrežom vodikovih veza N–H…Cl, N–H…O i O–H…Cl (tablica D18).

U IR spektrima *rac*-(DAP)[ZnCl₄]·H₂O (prepremljenog otopinskom (slika D16) i mehanokemijskom sintezom (slika D22)) i *R*-(DAP)[ZnCl₄]·H₂O (slika D17) vidljiva su široke

vrpce istezanja u području 3600-3300 cm⁻¹ te 33000-2400 cm⁻¹ koje se pripisuju istezanju N-H, O-H i C-H veza. Vrpce savijanja N-H veze i savijanja C-H veza u IR spektrima *rac*-(DAP)[ZnCl₄]·H₂O i *R*-(DAP)[ZnCl₄]·H₂O nalaze se valnim brojevima 1569 i 1494 cm⁻¹ te 1570 i 1494 cm⁻¹.

Na DSC krivulji *rac*-(DAP)[ZnCl₄]·H₂O (slika D30) mogu se uočiti tri endotermna koraka termičkog raspada, od kojih se prvi korak, za koji je na TG krivulji vidljivo smanjenje ukupne mase uzorka za 5,89%, može pripisati "izlasku" vode iz *rac*-(DAP)[ZnCl₄]·H₂O (w(H₂O, *rac*-(DAP)[ZnCl₄]·H₂O)_{teo} =5,97%). Termički raspad navedenog spoja započinje pri približno 90°C. Na DSC krivuljiu *R*-(DAP)[ZnCl₄]·H₂O vidljiva su četiri endotermna koraka termičkog raspada od kojih je moguće razlučiti isključivo tri koraka na TG krivulji (slika D31). Termički raspad spoja započinje pri približno 70 °C. Smanjenje ukupnme mase uzorka za 5,96% u prvom koraku može se pripisati izlasku molekule vode iz spoja (w(H₂O, *R*-(DAP)[ZnCl₄]·H₂O)_{teo}=5,97%).

§ 5. ZAKLJUČAK

U okviru ovoga diplomskog rada sintetizirani su i okrakterizini u čvrstom stanju hibridni organsko-anorganski klorokuprati(II), kloromanganati(II) i klorocinkati(II) izvedeni iz racemičnog i *R*-enantiomera propan-1,2-diamina. Spojevi su pripravljeni klasičnom otopinskom sintezom i/ili mehanokemijskom sintezom. Struktura spojeva u čvrstom stanju određena je na temelju podataka difrakcije rendgenskog zračenja na jediničnom kristalu. Svi su spojevi dodatno okrakterzirani u čvrstom stanju difrakcijom rendgenskih zraka na praškastom uzorku, FT-IR spektroskopijom te termičkom analizom.

Klorokupratne(II) soli rac-propan-1,2-diamina pojavljuju se u obliku rac-(DAP)[CuCl₄], rac-(DAP)₃[CuCl₆]₃·3H₂O i rac-(DAP)₄[CuCl₁₀]. Klasičnom otopinskom sintezom pripravljeni su pri različitim uvjetima rac-(DAP)[CuCl₄] te rac- $(DAP)_{3}[CuCl_{6}]_{3}$ ·3H₂O kao čiste faze, dok je *rac*- $(DAP)_{4}[CuCl_{10}]$ u manjim količinama dobiven iz matičnica. Mehanokemijskom sintezom moguće je bilo pripraviti rac-(DAP)4[CuCl₁₀] u čistome obliku i u kvantitativnom iskorištenju. Od klorokupratnih(II) soli R-propan-1,2diamina priređene su $(R-DAP)[CuCl_4]$ otopinskom sintezom, te $R-(DAP)_4[CuCl_{10}]$ mehanokemijskom sintezom. Prema strukturnim karakteristikama rac-(DAP)[CuCl₄] i (R-DAP)[CuCl₄] pripadaju slojevitim (2D) hibridnim halogenometalatima, rac-(DAP)₃[CuCl₆]₃·3H₂O jednodimenzijskim (1D) halogenometalatima, dok *rac*-(DAP)₄[CuCl₁₀] te R-(DAP)₄[CuCl₁₀] pripadaju diskretnim (0D) hibridnim organsko-anorganskim halogenometalatima.

Kloromanganatne(II) soli *rac*-propan-1,2-diamina pripravljene su klasičnom otopinskom sintezom i mehanokemijskom sintezom u dobrom iskorištenju, a *R*-(DAP)₂[Mn₂Cl₆(H₂O)₄]Cl₂ pripravljen je otopinskom sintezom. Formula *R*-(DAP)₂[Mn₂Cl₆(H₂O)₄] pretpostavljena je temeljem usporedbe IR spektara i termičke analize navedenog spoja s *rac*-(DAP)₂[Mn₂Cl₆(H₂O)₄]Cl₂. Spoj *rac*-(DAP)₂[Mn₂Cl₆(H₂O)₄]Cl₂ prema strukturnim karakteristikama pripada skupini 0D hibridnih organsko-anorganskih halogenometalata.

Klorocinkatne(II) soli *rac*-propan-1,2-diamina pripravljene su klasičnom otopinskom sintezom i mehanokemijskom sintezom u izvrsnom iskorištenju, a *R*-(DAP)[ZnCl₄]·H₂O pripravljen je otopinskom sintezom. Obje soli pripadaju skupini 0D hibridnih organsko-anorganskih halogenometalata.

§ 6. LITERATURNI IZVORI

1. S. H. Mir, L. A. Nagahara, T. Thundat, P. Mokarian-Tabari, H. Furukawa and A. Khosla, *J Electrochem Soc*, **2018**, 165, B3137–B3156.

S. Sun, M. Lu, X. Gao, Z. Shi, X. Bai, W. W. Yu and Y. Zhang, *Advanced Science*,
 2021, 8.

3. M. I. Saidaminov, O. F. Mohammed and O. M. Bakr, *ACS Energy Lett*, **2017**, 2, 889–896.

F. Zhang, H. Lu, J. Tong, J. J. Berry, M. C. Beard and K. Zhu, *Energy Environ Sci*,
 2020, 13, 1154–1186.

5. M. Faustini, L. Nicole, E. Ruiz-Hitzky and C. Sanchez, *Adv Funct Mater*, **2018**, 28.

G. Dantelle, S. Beauquis, R. Le Dantec, V. Monnier, C. Galez and Y. Mugnier, *Small*,
 2022, 18.

7. Y. Gao, M. Choudhari, G. K. Such and C. Ritchie, *Chem Sci*, **2022**, 13, 2510–2527.

8. E. Topić and M. Rubčić, *Materials*, **2023**, 16.

9. K. Hakouk, O. Oms, A. Dolbecq, J. Marrot, A. Saad, P. Mialane, H. El Bekkachi, S. Jobic, P. Deniard and R. Dessapt, *J Mater Chem C Mater*, **2014**, 2, 1628–1641.

10. P. P. Das, V. Chaudhary, R. Kumar Singh, D. Singh and A. Aditya Bachchan, in *Materials Today: Proceedings*, Elsevier Ltd, **2021**, vol. 47, pp. 3794–3801.

11. A. Dolbecq, E. Dumas, C. R. Mayer and P. Mialane, *Chem Rev*, **2010**, 110, 6009–6048.

12. H. Lin, C. Zhou, Y. Tian, T. Siegrist and B. Ma, ACS Energy Lett, 2018, 3, 54–62.

13. J. Casanova-Chafer, R. Garcia-Aboal, P. Atienzar, C. Bittencourt and E. Llobet, *Chemosensors*, **2021**, 9.

14. X. Han, Y. Zheng, S. Chai, S. Chen and J. Xu, *Nanophotonics*, **2020**, 9, 1787–1810.

15. J. A. Onrubia-Calvo, B. Pereda-Ayo and J. R. González-Velasco, Catalysts, 2020, 10.

16. M. Faghihnasiri, M. Izadifard and M. E. Ghazi, *J. Phys. Chem. C*, **2017**, 121, 27059–27070.

17. Balaji Dhanabalan, Università degli Studi di Genova, 2020, Doktorska disertacija

18. Y. Miao, Y. Chen, H. Chen, X. Wang and Y. Zhao, *Chem Sci*, **2021**, 12, 7231–7247.

19. E. Topić, P. Šenjug, D. Barišić, I. Lončarić, D. Pajić and M. Rubčić, *Cryst Growth Des*, **2023**, 23, 4262–4272.

20. M. Rubčić, M. Herak, L. Zagorec and D. Domazet Jurašin, *Inorg Chem*, **2024**, 63, 12218–12230.

21. J. Zhang, X. Yang, H. Deng, K. Qiao, U. Farooq, M. Ishaq, F. Yi, H. Liu, J. Tang and H. Song, *Nanomicro Lett*, **2017**, 9.

22. W. Ning and F. Gao, Advanced Materials, 2019, 31.

23. I.Diaz, V.Fernandez, J.L.Martinez, L.Beyer, A.Pilz, U.Muller, *Z. Naturforsch. B*, **1998**, 53, 933

24. K. Halvorson and R. D. Willett, Acta Crystallogr C, 1988, 44, 2071–2076.

N. Salah, B. Hamdi, N. Bouzidia and A. Ben Salah, *J Mol Struct*, 2017, 1149, 414–425.

26. T. Li, R. Clulow, A. J. Bradford, S. L. Lee, A. M. Z. Slawin and P. Lightfoot, *Dalton Transactions*, **2019**, 48, 4784–4787.

27. K. Tichý, J. Beneš, W. Hälg and H. Arend, Acta Crystallogr B, 1978, 34, 2970–2981.

28. W. Mao, J. Wang, X. Hu, B. Zhou, G. Zheng, S. Mo, S. Li, F. Long and Z. Zou, *J. Saudi Chem. Soc.*, **2020**, 24, 52–60.

29. W. T. A. Harrison, Acta Crystallogr, 2005, 61.

N. Chihaoui, B. Hamdi, T. Dammak and R. Zouari, *J Mol Struct*, 2016, 1123, 144–152.

31. G. Long, R. Sabatini, M. I. Saidaminov, G. Lakhwani, A. Rasmita, X. Liu, E. H. Sargent and W. Gao, *Nat Rev Mater*, **2020**, *5*, 423–439.

32. K. Taniguchi, M. Nishio, N. Abe, P. J. Huang, S. Kimura, T. hisa Arima and H. Miyasaka, *Angew. Chem. Int. Ed.*, **2021**, 60, 14350–14354.

33. <u>https://www.olexsys.org/</u> (datum pristupa 24. rujna 2024.)

34. <u>https://www.ccdc.cam.ac.uk/solutions/software/mercury/</u> (datum pristupa 24. rujna 2024.)

35. <u>https://diffractwd.software.informer.com/</u> (datum pristupa 24. rujna 2024.)

36. <u>https://www.effemm2.de/spectragryph/</u> (datum pristupa 24. rujna 2024.)

§7. DODATAK



Slika D1. Usporedba difraktorgama praha (*rac*-DAP)[CuCl₄] priređenog otopinskom sintezom (crveno) i simuliranog difraktograma praha (*rac*-DAP)[CuCl₄] izračunatog na temelju podataka difrakcije rendgenskih zraka na jediničnom kristalu (crno)



Slika D2. Usporedba difraktorgama praha (*R*-DAP)[CuCl₄] priređenog otopinskom sintezom (crveno) i simuliranog difraktograma praha (*R*- DAP)[CuCl₄] izračunatog na temelju podataka difrakcije rendgenskih zraka na jediničnom kristalu (crno)



Slika D3. Usporedba difraktorgama praha *rac*-(DAP)₃[CuCl₆]₃·3H₂O priređenog otopinskom sintezom (crveno) i simuliranog difraktograma praha *rac*-(DAP)₃[CuCl₆]₃·3H₂O izračunatog na temelju podataka difrakcije rendgenskih zraka na jediničnom kristalu (crno)



Slika D4. Usporedba difraktorgama praha *rac*-(DAP)₂[Mn₂Cl₆(H₂O)₄]Cl₂ priređenog otopinskom sintezom (crveno) i simuliranog difraktograma praha *rac*-(DAP)₂[Mn₂Cl₆(H₂O)₄]Cl₂ izračunatog na temelju podataka difrakcije rendgenskih zraka na jediničnom kristalu (crno)



Slika D5. Usporedba difraktorgama praha *rac*-(DAP)[ZnCl₄]·H₂O priređenog otopinskom sintezom (crveno) i simuliranog difraktograma praha *rac*-(DAP)[ZnCl₄]·H₂O izračunatog na temelju podataka difrakcije rendgenskih zraka na jediničnom kristalu (crno)



Slika D6. Usporedba difraktorgama praha R-(DAP)[ZnCl₄]·H₂O priređenog otopinskom sintezom (crveno) i simuliranog difraktograma praha R-(DAP)[ZnCl₄]·H₂O izračunatog na temelju podataka difrakcije rendgenskih zraka na jediničnom kristalu (crno)



Slika D7. Difraktogram praha rac-1,2-DAP·2HCl



Slika D8. Usporedba difraktorgama praha rac-(DAP)₄CuCl₁₀ priređenih mehanokemijskom sintezom (metoda 1 – crveno, metoda 2 - plavo) i simuliranog difraktograma praha rac-(DAP)₄CuCl₁₀ izračunatog na temelju podataka difrakcije rendgenskih zraka na jediničnom kristalu (crno)



Slika D9. Usporedba difraktorgama praha *rac*-(DAP)₂[Mn₂Cl₆(H₂O)₄]Cl₂ priređenog mehanokemijskom sintezom (crveno) i simuliranog difraktograma praha *rac*-(DAP)₂[Mn₂Cl₆(H₂O)₄]Cl₂ izračunatog na temelju podataka difrakcije rendgenskih zraka na jediničnom kristalu (crno)



Slika **D10**. Usporedba difraktorgama praha rac-(DAP)[ZnCl₄]·H₂O priređenog (crveno) i mehanokemijskom sintezom simuliranog difraktograma praha rac-(DAP)[ZnCl4]·H2O izračunatog na temelju podataka difrakcije rendgenskih zraka na jediničnom kristalu (crno)



Slika D11. Infracrveni spektar (rac-DAP)[CuCl₄] priređenog otopinskom sintezom



Slika D12. Infracrveni spektar (R-DAP)[CuCl₄] priređenog otopinskom sintezom



Slika D13. Infracrveni spektar rac-(DAP)₃[CuCl₆]₃·3H₂O priređenog otopinskom sintezom



Slika D14. Infracrveni spektar rac-(DAP)₂[Mn₂Cl₆(H₂O)₄]Cl₂ priređenog otopinskom sintezom

Slika D15. Infracrveni spektar R-(DAP)₂[Mn₂Cl₆(H₂O)₄]Cl₂ priređenog otopinskom sintezom

Slika D16. Infracrveni spektar rac-(DAP)[ZnCl4]·H2O priređenog otopinskom sintezom

Slika D17. Infracrveni spektar R-(DAP)[ZnCl₄]·H₂O priređenog otopinskom sintezom

Slika D18. Infracrveni spektar rac-1,2-DAP·2H₂O priređenog otopinskom sintezom

Slika D19. Infracrveni spektar *rac*-(DAP)₄CuCl₁₀ priređenih mehanokemijskom sintezom (metoda 1 – crno, metoda 2 - crveno)

Slika D20. Infracrveni spektar R-(DAP)₄CuCl₁₀ priređenog mehanokemijskom sintezom

Slika D21. Infracrveni spektar *rac*-(DAP)₂[Mn₂Cl₆(H₂O)₄]Cl₂ priređenog mehanokemijskom sintezom

Slika D22. Infracrveni spektar rac-(DAP)[ZnCl₄]·H₂O priređenog mehanokemijskom sintezom

xlv

Slika D23. TG i DSC krivulje (rac-DAP)[CuCl4]

Slika D24. TG i DSC krivulje (R-DAP)[CuCl4]

Slika D25. TG i DSC krivulje rac-(DAP)₃[CuCl₆]₃·3H₂O

Slika D26. TG i DSC krivulje rac-(DAP)₄CuCl₁₀

Slika D27. TG i DSC krivulje R-(DAP)₄CuCl₁₀

Slika D28. TG i DSC krivulje rac-(DAP)₂[Mn₂Cl₆(H₂O)₄]Cl₂

Slika D29. TG i DSC krivulje R-(DAP)2[Mn2Cl6(H2O)4]Cl2

Slika D30. TG i DSC krivulje rac-(DAP)[ZnCl4]·H2O

Slika D31. TG i DSC krivulje R-(DAP)[ZnCl4]·H2O

Tablica D1. – Kristalografski podaci za spojeve (*rac*-DAP)[CuCl₄], *rac*-(DAP)₃[CuCl₆]₃·3H₂O i rac *rac*-(DAP)₄CuCl₁₀

Spoj	(rac-DAP)[CuCl ₄]	rac-	rac-(DAP)4CuCl10
		(DAP) ₃ [CuCl ₆] ₃ ·3H ₂ O	
M _r	281,50	1301,90	545,37
Prostorna grupa	$P2_{1}/c$	$P2_{1}/c$	$P\overline{1}$
Kristalni sustav	Monoklinski	Monoklinski	Triklinski
<i>a</i> / Å	16,7044(4)	17,4913(19)	7,45588(10)
b∕ Å	6,84010(10)	15,9767(4)	9,78012(13)
c/ Å	8,3663(2)	15,6146(7)	11,4646(2)
<i>V</i> / Å ³	955,62	3982,73	807,482
$lpha/^{\circ}$	90	90	91,0107(13)
$eta/^{\circ}$	91,462(2)	114,115(8)	100,2400(13)
$\gamma/^{\circ}$	90	90	100,6212(12)
Ζ	4	4	2

l

M_r	281,50
Prostorna grupa	$P2_{1}2_{1}2_{1}$
Kristalni sustav	Rompski
<i>a</i> / Å	7,18360(10)
<i>b</i> / Å	7,96960(10)
<i>c</i> / Å	16,0252(2)
$V/~{ m \AA}^3$	917,449
$lpha/^{\circ}$	90
$\beta/^{\circ}$	90

90

4

Tablica D2. Kristalografski podaci za (R-DAP)[CuCl4]

γ/°

Ζ

Tablica D3. Kristalografski podaci za <i>rac-</i> (DAP) ₂ [Mn ₂ Cl ₆ (H ₂ O) ₄]C	l_2
--	-------

617,82
$P\overline{1}$
Triklinski
5,93226(11)
9,90153(16)
10,94108(15)
598,512
72,8922(14)
77,0695(15)
87,3757(14)
2

Tablica D4. Kristalografski	podaci za rac-(DA	P[ZnCl ₄]·H ₂ O	i R-(DAP)[ZnCl ₄]·H ₂ O
-----------------------------	-------------------	--	--

Spoj	rac-(DAP)[ZnCl ₄]·H ₂ O	<i>R</i> -(DAP)[ZnCl ₄]·H ₂ O		
Mr	301,36	301.36		
Prostorna grupa	$P2_{1}2_{1}2_{1}$	$P2_{1}2_{1}2_{1}$		
Kristalni sustav	Ortorompski	Ortorompski		
<i>a</i> / Å	7,4897(2)	7,48685(5)		

b∕ Å	11,3016(2)	11,30060(8)
<i>c</i> / Å	13,4457(3)	13,43583(9)
V/Å ³	1138,12	1136,75
$lpha/^{\circ}$	90	90
$eta /^{\circ}$	90	90
$\gamma^{/\circ}$	90	90
Ζ	4	4

Tablica D5. Odabrane geometrijski parametri za (*rac*-DAP)[CuCl₄], (Å, °)

A	В	<i>d</i> (A−B)/Å	Α	В	<i>d</i> (A–B)/Å
Cu1	Cl1 ¹	2.2823(8)	Cu2	Cl4 ²	2.2578(8)
Cul	C11	2.2823(8)	Cu2	Cl4	2.2578(8)
Cu1	C12	2.2850(8)	N2	C2	1.489(5)
Cul	Cl2 ¹	2.2850(8)	N1	C1	1.499(4)
Cu2	C13 ²	2.3089(8)	C1	C2	1.520(6)
Cu2	C13	2.3089(8)	C1	C3	1.520(6)

¹1-X,2-Y,1-Z; ²-X,-Y,1-Z

Α	В	С	kut/°	Α	В	С	kut/°
$Cl1^1$	Cul	C11	180.0	Cl4	Cu2	C13	88.68(3)
$Cl1^1$	Cul	Cl2 ¹	88.52(3)	Cl4 ²	Cu2	C13	91.32(3)
Cl1	Cu1	$Cl2^1$	91.48(3)	$Cl4^2$	Cu2	Cl3 ²	88.68(3)
$Cl1^1$	Cu1	Cl2	91.48(3)	Cl4	Cu2	Cl4 ²	180.0
C11	Cul	Cl2	88.52(3)	N1	C1	C2	107.3(3)
Cl2 ¹	Cul	Cl2	180.0	N1	C1	C3	109.0(3)
C13	Cu2	C13 ²	180.0	C2	C1	C3	113.2(3)
Cl4	Cu2	C13 ²	91.32(3)	N2	C2	C1	111.0(3)

¹1-X,2-Y,1-Z; ²-X,-Y,1-Z

D–H···A	<i>d</i> (D–H)	$d(\mathbf{H}\cdots\mathbf{A})$	$d(D-H\cdots A)$	$Kut(D-H\cdots A)$	Simetrijski
					operator
N1–H1A····Cl2	0.84(5)	2.46(5)	3.288(3)	168(5)	-x,1/2+y,1/2-z
N1–H1B…Cl1	0.93(6)	2.27(6)	3.170(3)	162(4)	-
N1–H1C····Cl3	0.89(5)	2.62(5)	3.365(4)	142(5)	1-x,1/2+y,1/2-z
N2–H2A····Cl2	0.88(5)	2.37(5)	3.251(4)	173(4)	1/2+x,3/2-y,1-z
N2–H2B····Cl4	0.86(6)	2.59(5)	3.325(4)	145(5)	-1/2+x,3/2-y,1-z
N2–H2C····Cl3	0.97(5)	2.62(6)	3.203(4)	119(4)	1/2-x,1-y,1/2+z
N2–H2C···Cl1	0.97(5)	2.75(5)	3.440(4)	129(4)	-1/2+x,3/2-y,1-z

Tablica D6. Geometrija vodikovih veza za (*rac*-DAP)[CuCl₄], (Å, °)

Tablica D7. Odabrane geometrijski parametri za rac-(DAP)₃[CuCl₆]₃·3H₂O (Å, °)

Α		B	<i>d</i> (A−B)/Å	Α	В	;	<i>d</i> (A–B)/Å	
Cu1	(C19	2.283(2)	Cu5	Cl	17	2.3673(19)	I.
Cu1	С	110	2.3129(18	cu5	Cl2	22	2.305(2)	
Cu1	С	114	2.262(2)	Cu6	Cl	15	2.244(2)	
Cu1	С	121	2.256(2)	Cu6	Cl	17	2.367(2)	
Cu2	(C17	2.315(2)	Cu6	Cl2	22	2.302(2)	
Cu2	С	112	2.254(2)	Cu6	Cl2	24	2.268(3)	
Cu2	С	113	2.247(2)	N27	C2	28	1.481(12)	
Cu2	С	118	2.308(2)	N32	C3	33	1.470(10)	
Cu3	(C17	2.344(3)	N36	C3	34	1.496(13)	
Cu3	С	118	2.301(2)	N41	C4	0	1.523(12)	
Cu3	С	119	2.265(2)	N31	C2	29	1.467(10)	
Cu3	С	120	2.254(2)	N38	C3	9	1.472(13)	
Cu4	(C19	2.305(2)	C39	C4	0	1.537(12)	
Cu4	С	110	2.362(2)	C34	C3	33	1.501(10)	
Cu4	С	111	2.270(2)	C34	C3	35	1.525(14)	
Cu4	С	123	2.253(2)	C28	C2	29	1.519(14)	
Cu5	(C18	2.244(2)	C40	C4	2	1.501(11)	
Cu5	С	116	2.251(2)	C29	C3	80	1.483(13)	
Α	В	С	kut/°	Α	В	С	kut/°	
Cl9	Cul	C110	84.40(8) C116	Cu5	Cl17	174.95(9)
C114	Cul	C19	90.15(9) Cl16	Cu5	C122	90.69(8	;)
C114	Cu1	C110	174.44(1	0) Cl22	Cu5	Cl17	84.27(7	')

A	В	С	kut/°	A	В	С	kut/°
Cl21	Cu1	C19	175.11(9)	Cl15	Cu6	Cl17	90.93(8)
Cl21	Cu1	C110	91.66(7)	Cl15	Cu6	C122	169.74(11)
Cl21	Cu1	C114	93.72(9)	Cl15	Cu6	Cl24	94.38(9)
Cl12	Cu2	C17	174.97(10)	C122	Cu6	Cl17	84.35(8)
Cl12	Cu2	Cl18	91.03(8)	C124	Cu6	Cl17	174.18(9)
Cl13	Cu2	C17	91.98(8)	C124	Cu6	C122	90.78(9)
Cl13	Cu2	C112	93.01(9)	Cu2	C17	Cu3	95.52(8)
Cl13	Cu2	Cl18	175.25(10)	Cu1	C19	Cu4	97.54(8)
Cl18	Cu2	Cl7	83.96(8)	Cu1	C110	Cu4	95.13(7)
Cl18	Cu3	C17	83.46(8)	Cu5	Cl17	Cu6	93.90(7)
Cl19	Cu3	C17	92.61(9)	Cu3	C118	Cu2	96.89(8)
Cl19	Cu3	C118	169.82(11)	Cu6	C122	Cu5	97.34(8)
Cl20	Cu3	Cl7	172.54(10)	N38	C39	C40	110.8(8)
Cl20	Cu3	Cl18	90.39(9)	N36	C34	C33	107.8(7)
Cl20	Cu3	C119	94.14(9)	N36	C34	C35	107.4(8)
C19	Cu4	C110	82.83(7)	C33	C34	C35	114.1(8)
Cl11	Cu4	C19	169.07(11)	N27	C28	C29	115.4(6)
Cl11	Cu4	C110	91.85(8)	N41	C40	C39	104.6(6)
Cl23	Cu4	C19	91.16(9)	C42	C40	N41	108.2(9)
Cl23	Cu4	C110	172.92(9)	C42	C40	C39	116.5(8)
Cl23	Cu4	C111	94.70(10)	N31	C29	C28	109.3(7)
C18	Cu5	C116	93.83(8)	N31	C29	C30	111.5(8)
C18	Cu5	Cl17	91.19(8)	C30	C29	C28	113.2(8)
C18	Cu5	C122	174.29(10)	N32	C33	C34	111.9(6)

Tablica D8. Geometrija vodikovih veza za rac-(DAP)₃[CuCl₆]₃·3H₂O (Å, °)

D–H····A	<i>d</i> (D–H)	$d(\mathbf{H}\cdots\mathbf{A})$	$d(D-H\cdots A)$	$Kut(D-H\cdots A)$	Simetrijski
					operator
O26–H26A…Cl20	0,85	2,66	3,296(8)	132	1-4,1/2+y,3/2-z
O26–H26B…Cl21	0,85	2,50	3,190(7)	139	1-x,1/2+y,3/2-z
N27–H27A…Cl15	0,89	2,34	3,182(8)	157	-x,1/2+y,3/2-z
N27–H27B…Cl19	0,89	2,47	3,268(7)	150	x,3/2-y,1/2+z
N27–H27C···O37	0,89	2,01	2,782(10)	144	-
N31–H31A…Cl14	0,89	2,59	3,398(8)	151	-
N31-H31B…O26	0,89	2,51	3,109(12)	125	-
N31-H31B····Cl23	0,89	2,57	3,295(7)	139	x,3/2-y,-1/2+z

N31-H31C…Cl16	0,89	2,37	3,238(8)	164	-
N32–H32A…Cl11	0,89	2,38	3,188(8)	150	1-x,1/2+y,3/2-z
N32-H32B…Cl15	0,89	2,46	3,324(7)	164	-
N32-H32C···O25	0,89	1,94	2,796(10)	160	-
O37–H37A…Cl23	0,85	2,56	3,321(8)	150	-
O37–H37B…Cl13	0,85	2,49	3,171(8)	138	-
N38–H38A…C119	0,89	2,46	3,153(11)	134	-
N38–H38A…C121	0,89	2,77	3,407(10)	130	-
N38–H38B…O26	0,89	1,91	2,795(12)	172	-
N38–H38C…C111	0,89	2,44	3,322(10)	173	1-x,1-y,2-z
N41-H41A…C114	0,89	2,53	3,282(10)	142	X,3/2-y,-1/2+z
N41-H41C…O25	0,89	2,51	3,063(13)	121	-
N41-H41C…C112	0,89	2,55	3,374(10)	155	1-x,1/2+y,3/2-z
C35–H35B…N232	0,96	2,59	2,917(15)	100	
С39–Н39А…С112	0,97	2,82	3,670(10)	147	1-x,1/2+y,3/2-z

Tablica D9. Odabrane geometrijski parametri za *rac-*(DAP)₄CuCl₁₀ (Å, °)

Α	В	<i>d</i> (A–B)/Å	Α	В	<i>d</i> (A–B)/Å
Cu1	$Cl1^1$	2.2634(3)	C2	N2	1.4785(19)
Cu1	C11	2.2635(3)	N1	C1	1.493(2)
Cu1	Cl2	2.3516(3)	N3	C4	1.500(2)
Cu1	$Cl2^1$	2.3516(3)	C1	C3	1.511(2)
N4	C5	1.483(2)	C4	C6	1.515(2)
C2	C1	1.519(2)	C4	C5	1.516(2)

¹1-X,-Y,-Z

Α	В	С	kut/°	Α	B	С	kut/°
$Cl1^1$	Cu1	Cl1	180.0	N1	C1	C2	105.95(13)
Cl1	Cu1	$Cl2^1$	90.625(12)	N1	C1	C3	109.85(14)
$Cl1^1$	Cu1	Cl2	90.625(12)	C3	C1	C2	114.16(14)
$Cl1^1$	Cu1	$Cl2^1$	89.376(12)	N3	C4	C6	107.90(15)
Cl1	Cu1	Cl2	89.374(12)	N3	C4	C5	112.01(13)
$Cl2^1$	Cu1	Cl2	180.0	C6	C4	C5	110.34(15)
N2	C2	C1	112.05(13)	N4	C5	C4	114.99(13)

¹1-X,-Y,-Z

D–H···A	d(D–H)	$d(\mathbf{H}\cdots\mathbf{A})$	$d(D-H\cdots A)$	$Kut(D-H\cdots A)$	Simetrijski
					operator
N1–H1A····Cl3	0,89	2,30	3,1814(15)	169	-x,-y,-1-z
N1–H1B····Cl3	0,89	2,29	3,1681(15)	170	-1+x,y,z
N1–H1C···Cl4	0,89	2,72	3,2647(15)	120	-1+x,y,z
N1–H1C···Cl2	0,89	2,62	3,2927(15)	133	-x,-y,-z
N2–H2C···Cl3	0,89	2,28	3,1449(13)	165	-
N2–H2D····Cl4	0,89	2,52	3,2547(15)	141	-
N2–H2D····Cl2	0,89	2,71	3,2782(13)	123	1-x,-y,-z
N2-H2E…Cl5	0,89	2,30	3,1853(14)	173	x,1+y,z
N3–H3A····Cl4	0,89	2,41	3,2510(14)	157	-1+x,y,z
N3–H3B····Cl1	0,89	2,79	3,2523(14)	114	-x,-yz
N3–H3B…Cl5	0,89	2,55	2,2828(15)	141	-x,-1-y,-z
N3-H3C…C15	0,89	2,38	3,2605(14)	169	-1+x,y,z
N4–H4A…Cl4	0,89	2,33	3,1893(14)	162	-
N4–H4B····Cl5	0,89	2,47	3,2349(14)	145	-
N4–H4C…Cl1	0,89	2,49	3,2642(14)	146	-x,-y,-z
C2–H4A····Cl1	0,97	2,78	3,7104(16)	162	-x,-y,-z

Tablica D10. Geometrija vodikovih veza za *rac-*(DAP)₄CuCl₁₀ (Å, °)

Tablica D11. Odabrane geometrijski parametri za (*rac*-DAP)[CuCl₄], (Å, °)

В	<i>d</i> (A–B)/Å	A B	d(A-B)/Å
Cl2	2.3192(10)	N1 C1	1.497	(4)
C13	2.2590(9)	N2 C2	1.489	(5)
C11	2.2705(8)	C2 C1	1.518	(5)
Cl4	2.2974(10)	C1 C3	1.508	(5)
C kut/°		A B	С	kut/°
Cl2 91.32(3)		Cl4Cu1	C12	170.90(4)
Cll175.66(4)		N2 C2	C1	111.1(3)
Cl4 90.48(3)		N1 C1	C2	108.0(3)
C12 89.59(3)		N1 C1	C3	109.2(3)
		iti ei	05	. ,
	B Cl2 Cl3 Cl1 Cl4 C kut/° Cl2 91.32 (3) Cl1 175.66 (4) Cl4 90.48 (3) Cl2 89.59 (3)	B d(A-B)/Å Cl2 2.3192(10) Cl3 2.2590(9) Cl1 2.2705(8) Cl4 2.2974(10) Cl2 91.32(3) Cl1 175.66(4) Cl4 90.48(3) Cl2 89.59(3)	B $d(A-B)/Å$ ABCl22.3192(10)N1C1Cl32.2590(9)N2C2Cl12.2705(8)C2C1Cl42.2974(10)C1C3Ckut/°ABCl291.32(3)Cl4Cu1Cl1175.66(4)N2C2Cl490.48(3)N1C1Cl289.59(3)N1C1	B $d(A-B)/Å$ AB $d(A-B)$ Cl22.3192 (10)N1C11.497Cl32.2590 (9)N2C21.489Cl12.2705 (8)C2C11.518Cl42.2974 (10)C1C31.508Ckut/°ABCCl291.32 (3)Cl4Cu1Cl2Cl1175.66 (4)N2C2C1Cl490.48 (3)N1C1C2Cl289.59 (3)N1C1C3

D−H···A	<i>d</i> (D–H)	<i>d</i> (H···A)	$d(D-H\cdots A)$	Kut(D−H···A)	Simetrijski
					operator
N1–H1A····Cl2	0,84(5)	2,46(5)	3,288(3)	168(5)	-x,1/2+y,1/2-z
N1–H1B…Cl1	0,93(6)	2,27(6)	3,170(3)	162(4)	-
N1–H1C····Cl3	0,89(5)	2,62(5)	3,365(4)	142(5)	1-x,1/2+y,1/2-z
N2–H2A····Cl2	0,88(5)	2,37(5)	3,251(4)	173(4)	1/2+x,3/2-y,1-z
N2–H2B…Cl4	0,86(6)	2,59(5)	3,325(4)	145(5)	-1/2+x,3/2-y,1-z
N2–H2C····Cl3	0,97(5)	2,62(6)	3,203(4)	119(4)	1/2-x,1-y,1/2+z
N2–H2C···Cl1	0,97(5)	2,75(5)	3,440(4)	129(4)	-1/2+x,3/2-y,1-z

Tablica D12. Geometrija vodikovih veza za (rac-DAP)[CuCl4], (Å, °)

Tablica D13. Odabrane geometrijski parametri za *rac-*(DAP)₂[Mn₂Cl₆(H₂O)₄]Cl₂ (Å, °)

Α	В	<i>d</i> (A–B)/Å	Α	В	<i>d</i> (A–B)/Å
Mn1	C13	2.5410(5)	Mn1	01	2.1678(16)
Mn1	C13 ¹	2.5697(5)	N1	C1	1.494(2)
Mn1	C12	2.4763(5)	N2	C2	1.484(3)
Mn1	C11	2.5667(5)	C1	C2	1.521(3)
Mn1	02	2.2238(15)	C1	C3	1.516(3)

¹1-X,1-Y,1-Z

A	В	С	kut/°	Α	В	С	kut/°
C13	Mn1	$Cl3^1$	85.089(17)	01	Mn1	Cl3	90.11(5)
C13	Mn1	Cl1	90.608(17)	01	Mn1	Cl3 ¹	91.54(5)
Cl2	Mn1	C13	175.447(19)	01	Mn1	Cl2	91.82(5)
Cl2	Mn1	Cl3 ¹	90.736(17)	01	Mn1	C11	89.07(5)
Cl2	Mn1	Cl1	93.545(18)	01	Mn1	O2	178.39(6)
C11	Mn1	Cl3 ¹	175.653(18)	Mn1	Cl3	$Mn1^1$	94.911(17)
02	Mn1	C13	89.31(4)	N1	C1	C2	107.12(15)
02	Mn1	Cl3 ¹	89.91(4)	N1	C1	C3	109.02(16)
02	Mn1	Cl2	88.86(4)	C3	C1	C2	114.30(17)
02	Mn1	Cl1	89.43(4)	N2	C2	C1	111.22(16)

¹1-X,1-Y,1-Z

D–H···A	<i>d</i> (D–H)	$d(\mathbf{H}\cdots\mathbf{A})$	$d(D-H\cdots A)$	$Kut(D-H\cdots A)$	Simetrijski
					operator
N1–H1A…Cl1	0,89	2,42	3,3006(18)	171	1-x,1-y,-z
N1–H1B····Cl2	0,89	2,61	3,2887(19)	134	-
N1–H1B…O2	0,89	2,27	3,002(2)	140	-
N1–H1C····Cl2	0,89	2,44	3,2190(19)	147	1-x,1-y,-z
N1–H1C····Cl2	0,89	2,74	3,2070(18)	114	1-x,1-y,-z
O1–H1D···Cl4	0,85	2,31	3,125(2)	160	1-x,1-y,1-z
N2–H2A···Cl1	0,89	2,46	3,3454(19)	174	x,-1+y,z
N2–H2B····Cl4	0,89	2,42	3,2270(19)	150	-x,-y,1-z
N2–H2C····Cl4	0,89	2,32	3,1786(19)	161	1-x,-y,1-z
O2–H2F…Cl4	0,85	2,30	3,1190(17)	162	-
O2−H2G…N1	0,85	2,16	3,002(2)	168	-

Tablica D14. Geometrija vodikovih veza za rac-(DAP)₂[Mn₂Cl₆(H₂O)₄]Cl₂ (Å, °)

Tablica D15. Odabrani geometrijski parametri za *rac-*(DAP)[ZnCl₄]·H₂O (Å, °)

Α	В		<i>d</i> (A–B)/Å	Α	В	<i>d</i> (A–B)/Å
Zn01	Cl2		2.3066(12)	N1	C1	1.500(6)
Zn01	C13		2.2664(12)	N2	C2	1.492(7)
Zn01	Cl1		2.2562(12)	C3	C1	1.511(7)
Zn01	Cl4		2.2732(13)	C1	C2	1.512(7)
Α	B	С	kut/°	A B	С	kut/°
C13	Zn01 C	212	108.75(5)	Cl4Zn0	1 Cl2	106.97(5)
Cl3	Zn01 C	C14	108.73(5)	N1 C1	C3	110.2(4)
C11	Zn01 C	212	105.34(5)	N1 C1	C2	110.6(4)
C11	Zn01 C	213	111.19(5)	C3 C1	C2	115.4(4)
C11	Zn01 C	214	115.56(5)	N2 C2	C1	114.3(4)

Tablica D16. Geometrija vodikovih veza za rac-(DAP)[ZnCl₄]·H₂O (Å, °)

D–H···A	<i>d</i> (D–H)	<i>d</i> (H···A)	$d(D-H\cdots A)$	$Kut(D-H\cdots A)$	Simetrijski
					operator
N1–H1A…O1	0,89	2,00	2864(6)	163	-
N1–H1B…Cl1	0,89	2,60	3,307(5)	137	-
N1–H1B····Cl2	0,89	2,69	3,312(5)	128	-1+x,y,z
---------------	------	------	----------	-----	------------------
N1–H1C····Cl4	0,89	2,63	3,352(5)	139	-1+x,y,z
N1–H1C····Cl4	0,89	2,81	3,293(4)	115	-1/2+x,3/2-y,1-z
O1–H1D···Cl4	0,85	2,41	3,238(5)	166	-
O1–H1E····Cl3	0,89	2,44	3,283(5)	172	3/2-x,1-y,-1/2+z
N2–H2A····Cl2	0,89	2,45	3,262(5)	152	3/2-x,1-y,-1/2+z
N2–H2B…O1	0,89	2,19	2,937(7)	141	-
N2–H2B····Cl3	0,89	2,80	3,349(4)	122	-1/2+x,3/2-y,1-z
N2–H2C····Cl1	0,89	2,82	3,333(5)	118	1-x,1/2+y,1/2-z
N2–H2C····Cl2	0,89	2,45	3,278(5)	155	1-x,1/2+y,1/2-z

Tablica D17. Odabrane geometrijski parametri za *R*-(DAP)[ZnCl₄]·H₂O (Å, °)

Α	В	<i>d</i> (A−B)/Å	Α	В	<i>d</i> (A−B)/Å
Zn1	Cl2	2.3066(5)	N1	C1	1.499(2)
Zn1	C11	2.2722(6)	N2	C2	1.485(3)
Zn1	Cl4	2.2657(5)	C1	C2	1.514(3)
Zn1	C13	2.2570(5)	C1	C3	1.510(3)

Α	В	С	kut/°	Α	B	С	kut/°
C11	Znl	Cl2	107.21(2)	C13	Zn1	Cl4	111.19(2)
Cl4	Znl	Cl2	108.76(2)	N1	C1	C2	110.56(16)
Cl4	Znl	Cl1	108.76(2)	N1	C1	C3	110.11(17)
C13	Zn1	Cl2	105.31(2)	C3	C1	C2	115.28(17)
Cl3	Zn1	C11	115.32(2)	N2	C2	C1	114.39(17)

Tablica D18. Geometrija vodikovih veza za R-(DAP)[ZnCl₄]·H₂O (Å, °)

D−H···A	<i>d</i> (D–H)	$d(\mathbf{H}\cdots\mathbf{A})$	$d(D-H\cdots A)$	$Kut(D-H\cdots A)$	Simetrijski
					operator
N1–H1A…O1	0,89	2,00	2,867(3)	165	-
N1–H1B····Cl2	0,89	2,67	3,3128(19)	130	1+x,y,z
N1–H1B····Cl3	0,89	2,63	3,308(2)	134	-
N1–H1C···Cl1	0,89	2,64	3,344(2)	137	1+x,y,z
N1–H1C···Cl1	0,89	2,81	3,2937(18)	115	1/2+x,3,2-y,1-z
O1–H1D····Cl4	0,85	2,44	3,282(2)	172	1/2-x,1-y,1/2+z

O1–H1E…Cl1	0,85	2,44	3,243(2)	158	-
N2–H2A…O1	0,89	2,15	2,940(3)	148	-
N2–H2B····Cl2	0,89	2,46	3,274(2)	153	1-x,1/2+y,3/2-z
N2–H2B····Cl3	0,89	2,81	3,341(2)	120	1-x,1/2+y,3/2-z
N2–H2C····Cl2	0,89	2,45	3,259(2)	152	1/2-x,1-y,1/2+z

§8. ŽIVOTOPIS

Osobni podatci

Ime i prezime: Dorja Baričević Datum rođenja: 29. listopada 1995. Mjesto rođenja: Zagreb

Obrazovanje

20022010.	OŠ Frana Krste Frankopana, Zagreb
20102014.	Prirodoslovna škola Vladimira Preloga, Zagreb
20142021.	Preddiplomski studij kemije, Prirodoslovno-matematički fakultet,
	Sveučilište u Zagrebu
2021. – 2024.	Diplomski studij kemije, Organska i anorganska kemija

Sudjelovanja u popularizaciji znanosti

2018.	Otvoreni dan Kemijskog odsjeka
2021.	WISe