УДК 541.49+546.814

Е. В. Афанасенко, І. Й. Сейфулліна, О. Е. Марцинко, О. А. Чебаненко Одеський національний університет імені І.І. Мечникова, вул. Дворянська 2, Одеса, 65082, Україна

СИНТЕЗ ТА ХАРАКТЕРИСТИКА ГОМО-Й ГЕТЕРОМЕТАЛІЧНИХ КОМПЛЕКСІВ ГЕРМАНІЮ(IV) З ЯБЛУЧНОЮ КИСЛОТОЮ ТА ГЕТЕРОЦИКЛІЧНИМИ АМІНАМИ

Вперше виділено змішанолігандний [Ge(HMal)₂(bipy)]·bipy·2H₂O (1) та різноліганднорізнометальні [Ni(phen)₃][Ge(OH)(HMal)₂]₂·12H₂O (2), [Ni(bipy)₃][Ge(OH)(HMal)₂]₂× 12H₂O (3) комплекси Германію(IV) з яблучною кислотою (H₃Mal) та гетероциклічними амінами – 2,2'-біпіридином (bipy), 1,10-фенантроліном (phen). Встановлено, що у сполуках 1-3 яблучна кислота координується в монопротонованій формі, у зв'язках з Ge(IV) приймають участь гідроксильна і одна карбоксильна групи, друга карбоксильна залишається вакантною. В комплексі 1 реалізується октаедричний координаційний поліедр Ge за рахунок бідентатної координації 2,2'-біпіридину. У сполуках 2, 3 насичення координаційного числа Ge до 5 відбувається за участю гідроксогрупи, в результаті чого утворюється однаковий комплексний аніон складу [Ge(OH)(HMal)₂]⁻.

Ключові слова: германій, нікель, яблучна кислота, 1,10-фенантролін, 2,2'-біпіридин, координаційні сполуки.

Яблучна кислота HOOC-CH(OH)-CH₂COOH (H₃Mal) є одним з важливих проміжних продуктів обмінних процесів живих організмів, вона підвищує загальний тонус, сприяє зниженню артеріального тиску. В останні роки яблучна кислота привертає все більше уваги дослідників в якості ліганду для синтезу координаційних сполук металів. Так, одержано низку сполук 3d-металів з різними ізомерами H₃Mal мономерної [Sr(S-HMal)·3H₂O]·H₂O, [Pb(R,S-HMal)] [1], (NH₄) [Zn(R-H₂Mal)₃]·H₂O, [Zn(R-H₂Mal)₂(S-H₂Mal)₂(H₂O)₂]·2H₂O, (NH₄)₂[Zn(R-HMal) (S-HMal)]·2H₂O [2] та полімерної будови [Cu₃(S-Mal)₂(H₂O)₄]·2H₂O [1], {[M(HMal) (H₂O)]·H₂O}, M=Co(II), Ni(II) [3].

Синтез метало-органічних каркасних сполук (metal-organic frameworks MOFs) з різноманітними функціональними властивостями, які застосовуються в гетерогенному каталізі [4], для зберігання та розділення газів [5], здебільшого проводять шляхом включення до структур гетероциклічних лігандів на кшталт 1,10-фенантроліну (phen), 2,2'- (bipy) або 4,4'- (4,4'-bipy) біпіридину. В таких комплексах каркасного типу на основі яблучної кислоти $[M_2(Mal)_2(4,4'-bipy)] \cdot 2H_2O, M = Co(II),$ Ni(II) [6], [Zn(HMal)(phen)(H₂O)], [Co(HMal)(phen)(H₂O)], [Fe(HMal)(phen)(H₂O)] [7], [Cu'Cu^{II}₂(Mal)(SO₄)(4,4'-bipy)₂H₂O]_n [8] всі структурні одиниці (катіони металу, хіральний малатний ліганд і місткові ліганди 4,4'-bipy, phen, SO₄²⁻) об'єднуються в тривимірну сітчасту структуру.

В межах систематичних досліджень координаційних сполук на основі гідроксикарбонових кислот нами вже одержано комплекси германію(IV) із яблучною кислотою та 1,10'-фенантроліном – [Ge(HMal)₂(phen)]·phen·2H₂O i [CuCl(phen)₂]·[Ge(OH)(HMal)₂], в яких реалізуються дві різні форми германію Ge⁴⁺ та гідролізована GeOH³⁺ з утворенням викривленого октаедиричного та тетрагонально-пірамідального координаційного поліедру, відповідно [9].

Метою даної роботи є синтез та встановлення будови координаційних малатогерманатів різного типу з нікелем(II) та 2,2'-біпіридином (1,10-фенантроліном).

МАТЕРІАЛИ ТА МЕТОДИ ДОСЛІДЖЕННЯ

В якості вихідних речовин для синтезу координаційних сполук використовували реактиви фірми Sigma-Aldrich: GeO₂, яблучна кислота (H₃Mal), NiCl₂·6H₂O, 1,10-фенантролін (phen) та 2,2'-біпіридин (bipy, Fluka).

Синтез [Ge(HMal)₂(bipy)]·bipy·2H₂O (1). Наважки 104.6 мг GeO₂, 268 мг яблучної кислоти та 312 мг 2,2'-біпіридину розчиняли у 500 мл киплячої води, далі повільно випаровували розчин до об'єму 40 мл (80 °C). Через 24 години спостерігалось утворення білого осаду. Вихід продукту – 64 %.

Синтез [Ni(bipy)₃][Ge(OH)(HMal)₂]₂·12H₂O (2). Робочий розчин, який містив 104.6 мг GeO₂ та 268 мг яблучної кислоти в 100 мл води, нагрівали до кипіння і випаровували до 25 мл при 50°С. На наступному етапі 234 мг 2,2'-біпіридину та 119 мг NiCl₂·6H₂O розчиняли в 10 мл етанолу та нагрівали до 40°С. Розчини змішували та залишали при кімнатній температурі до випадіння рожевого осаду. Вихід продукту – 70 %.

Синтез [Ni(phen)₃][Ge(OH)(HMal)₂]₂·12H₂O (3). Робочий розчин готували відповідно до синтезу сполуки 2. На другій стадії наважки 1,10-фенатроліну (270 мг) та NiCl₂·6H₂O (119 мг) розчиняли в 10 мл етанолу та нагрівали до 40°C. Обидва розчини змішували та залишали при кімнатній температурі на 4 доби, протягом яких формувався осад рожевого кольору. Вихід продукту – 63 %.

Елементний аналіз. Вміст Карбону, Гідрогену та Нітрогену визначали за допомогою напівавтоматичного C,N,H-аналізатора Elemental Analyzer CE-440, Германію та Нікелю – методом атомно-емісійної спектроскопії з індуктивно-зв'язаною плазмою на приладі Optima 2000 DV фірми Perkin Elmer.

Для С₂₈GeH₂₈N₄O₁₂ (M = 685.18) (1) розраховано, %: С 49.08, Ge 10.60, N 8.18, H 4.12; знайдено, %: С 49.21, Ge 10.53, N 8.03, H 4.32.

Для С₄₆NiGe₂H₆₆N₆O₃₄ (M = 1234.82) (**2**) розраховано, %: С 38.31, Ge 9.87, N 5.85, Ni 4.11, H 4.41; знайдено, %: С 38.08, Ge 10.01, N 5.79, Ni 4.05, H 4.58.

Для C₅₂NiGe₂H₆₆N₆O₃₄ (M = 1523.07) (**3**) розраховано, %: С 41.40, Ge 9.32, N 5.67, Ni 3.51, H 4.25; знайдено, %: С 41.01, Ge 9.54, N 5.52, Ni 3.58, H 4.27.

IЧ спектри поглинання (400-4000 см⁻¹) комплексів і лігандів в вигляді таблеток з КВг записували на спектрофотометрі Frontier фірми Perkin Elmer.

IU-cnektp 1 (v, cm⁻¹): v(O-H) = 3371; v(C-H_{Ar}) = 3070, 2926; v(C=O) = 1718; $v_{as}(COO^{-}) = 1671$; v(C-C_{Ar}) = 1584, 1530, 1501; $v_{s}(COO^{-}) = 1452$; v(C-N) = 1317; v(C-O) = 1099, 1061; $\delta(C-H) = 1038$, 992, 959, 900; v(Ge-N) = 655; v(Ge-O) = 729, 769.

IU-cnektp **2** (v, cm⁻¹): v(O-H) = 3396; v(C-H_{Ar}) = 3075, 3000; v(C=O) = 1708; v_{as}(COO⁻) = 1678; v(C-C_{Ar}) = 1598, 1567, 1493; v_s(COO⁻) = 1443; v(C-N) = 1314; v(C-O) = 1130, 1074; δ (C-H) = 934, 906; δ (Ge-O-H) ~ 854; v(Ge-O) = 778, 737; v(Ni-N) = 420 cm⁻¹. IU-cnektp **3** (v, cm⁻¹): v(O-H) = 3387; v(C-H_{Ar}) = 3066, 2920; v(C=O) = 1708; v_{as}(COO⁻) = 1671; v(C-C_{Ar}) = 1586, 1518, 1497; v_s(COO⁻) = 1446; v(C-N) = 1315; v(C-O) = 1105, 1081; δ (C-H) = 998, 967, 908; δ (Ge-O-H) ~ 855; v(Ge-O) = 760, 725; v(Ni-N) = 418 cm⁻¹.

Термоаналітичні криві (ДТА, ДТГ, ТГ) одержані на дериватографі STAR^e SW 9.00 (швидкість нагрівання зразків – 5 °С/хв, наважка зразку – 9,1760 мг, інтервал температур 20-1000°С).

Мас-спектри отримано прямим мас-спектрометричним аналізом (DIMS – direct infusion mass spectrometry) на приладі Bruker Daltonics DataAnalysis 3.3. Елементний, термогравіметричний та мас-спектрометричний аналізи проведено на базі Віденського університету в межах гранту стипендіального фонду Австрії OeAD для молодих вчених.

РЕЗУЛЬТАТИ ТА ЇХ ОБГОВОРЕННЯ

За результатами елементного аналізу продуктів **1-3** встановлено, що в їх складі реалізується мольне співвідношення Ge : малат : bipy =1:2:2, Ge : малат : Ni : bipy (phen) =1:2:1:3.

Порівняльним аналізом ІЧ-спектрів комплексів **1-3** і вихідних яблучної кислоти, 1,10-фенантроліну або 2,2'-біпіридину, з урахуванням відповідних літературних даних [2, 9-14], було проведено віднесення характеристичних частот коливань функціональних груп, які відповідають за утворення зв'язків з металами.

Встановлено, що в 1-3 присутні смуги валентних коливань v(C-C_{Ar}) ароматичного кільця ~ 1598-1493 см⁻¹, v(C-N) ~ 1315см⁻¹, а також v(Ge-N) = 655 см⁻¹ (для 1), v(Ni-N) = 420 см⁻¹ (для 2, 3), що свідчить про наявність в молекулах комплексів bipy або phen. Смуги коливань v(C=O) ~ 1708 см⁻¹, $v_{as}(COO⁻) ~ 1671$ см⁻¹, $v_{s}(COO⁻) ~ 1448$ см⁻¹ є характерними для вакантних карбоксильних та монодентатно зв'язаних карбоксилатних груп ($\Delta v = v_{as}(COO⁻) - v_{s}(COO⁻) ~ 220$ см⁻¹). В 1-3 зафіксовані також смуги v(C-O) ~ 1130 см⁻¹ алкоголятної групи v(Ge-O) ~ 778-725 см⁻¹. Відмінністю ІЧ-спектрів різнометальних комплексів 2, 3 є наявність смуги деформаційних коливань зв'язку Ge-O-H ~ 855 см⁻¹.

При терморозкладі **1** в температурному інтервалі 80-230°С відбувається елімінація в газову фазу двох молекул води ($\Delta m_{np} = 5.30$ %, $\Delta m_{reop} = 5.26$ %). При нагріванні від 270 до 360°С видаляються одна молекула bipy та дві молекули CO₂ ($\Delta m_{np} = 58.39$ %, $\Delta m_{reop} = 58.50$ %). Подальший розклад супроводжується екзоефектом, при якому відбувається окисна термодеструкція органічної частини комплексу, що завершується утворенням кінцевого продукту – GeO₂ (маса залишку m_{пр} = 30.00 %, m_{reop} = 30.54 %).

Однаковий склад, подібність у характері термолізу та IU-спектрах сполуки **1** та охарактеризованого раніше комплексу $[Ge(HMal)_2(phen)]$ ·phen·2H₂O [9] свідчить про те, що вони є аналогічними різнолігандними структурами. Таким чином, комплексу **1** відповідає формула $[Ge(HMal)_2(bipy)]$ ·bipy·2H₂O (рис. 1).

При дослідженні термічної стійкості комплексів **2** і **3** виявлено особливості їх термолізу: ступінчастий характер, високі температури та широкий інтервал елімінації молекул води в газову фазу. На початковій стадії відбувається видалення в газову фазу 12 молекул води ($\Delta m_{np} = 17.50$ (**2**), 14.50 (**3**) %, $\Delta m_{reop} = 17.49$ (**2**), 14.18

(3) %), що супроводжується першим ендотермічним ефектом при температурі 110-220 °С (\downarrow 170 °С). В інтервалі 220-260 °С (\downarrow 225 °С) в результаті ендоефекту спостерігається процес деакватації – видалення двох молекул води, які утворюються за рахунок взаємодії протону карбоксильної групи з гідроксильною GeOH, що є типовим для подібних комплексів германію ($\Delta m_{np} = 3.00$ (2), 2.40 (3) %, $\Delta m_{reop} = 2.91$ (2), 2.36 (3) %) [15].



Рис. 1. Схема будови різнолігандного комплексу 1

Fig. 1. Scheme of the structure of different-ligand complex 1

Наступний ендотермічний ефект на термограмах **2**, **3** відбувається в інтервалі 260-340 °C (↓300 °C) і супроводжується значним убутком маси, пов'язаним з видаленням двох молекул bipy або phen, разом з тим відбувається декарбоксилювання.

За останнім ендоефектом безпосередньо один за одним спостерігаються два екзоефекти в інтервалах 400-570 °C (\uparrow 550 °C), 600-880 °C (\uparrow 710 °C), при яких відбувається окисна термодеструкція комплексів та утворення суміші NiGeO₃+GeO₂, що узгоджується з масою кінцевих продуктів (маса залишку m_{пp} = 31.50 (2), 25.50 (3) %, m_{reop} = 31.48 (2), 25.53 (3) %).

В мас-спектрах аніонів комплексів 2 і 3 спостерігається утворення однакових уламкових іонів [Ge(OH)(HMal)]·H₂O та [Ge(HMal)₂] з m/z ~ 243 та 337 (рис. 2).

Подібність ІЧ-спектрів, тероморозкладу та мас-спектрів аніонів сполук **2** і **3** та раніше структурно охарактеризованого різнометального комплексу [CuCl(phen)₂]·[Ge(OH)(HMal)₂] [9] вказує на їх однотипну будову [Ni(phen)₃] [Ge(OH)(HMal)₂]₂·12H₂O (**2**), [Ni(bipy)₃]·[Ge(OH)(HMal)₂]₂·12H₂O (**3**). Ліганд – яблучна кислота – координується в монопротонованій формі, проявляє себе як бідентатний. У зв'язках з Ge(IV) приймають участь одна гідроксильна і одна карбоксильна групи, друга карбоксильна залишається вакантною, тобто насичення координаційного числа Ge до 5 відбувається за участю гідроксогрупи, в результаті чого утворюється однаковий комплексний аніон складу [Ge(OH)(HMal),] (рис. 3*a*).

Катіони [Ni(bipy/phen)₃]²⁺ (рис. 3 б) в комплексах **2**, **3** формуються за рахунок координації нікелем трьох молекул 2,2'-біпіридину або 1,10-фенантроліну, як було раніше зафіксовано для біс(цитрато)- та тартратогерманатів [11, 12]. Встановлено, що комплекси **2**, **3** відносяться до катіон-аніонного типу та утворюються в результаті електростатичної взаємодії.



Е. В. Афанасенко, І. Й. Сейфулліна, О. Е. Марцинко, О. А. Чебаненко

Рис. 2. Мас-спектри аніонів комплексів 2 (а) та 3 (б)

Fig. 2. Mass spectra of anions of complexes 2(a) and 3(b)



Рис. 3. Схеми будови аніону [Ge(OH)(HMal)₂]⁻ (*a*) та катіонів [Ni(bipy),]²⁺ (б) [Ni(phen),]²⁺ (6) в комплексах **2** та **3**

Fig. 3. Schemes of structures of anions (a) and cations $[Ni(bipy)_3]^{2+}(\delta) [Ni(phen)_3]^{2+}(\delta)$ in complexes 2 and 3

Синтез та характеристика гомо- й гетерометалічних комплексів германію(IV)

СПИСОК ЛІТЕРАТУРИ

- Ghosh A., Rao C.N.R. Chiral and Achiral Malate Frameworks with Different Dimensionalities // Z. Anorg. Allg. Chem. – 2008. – Vol. 634. – P. 1115-1122. http://dx.doi.org/10.1002/zaac.200700582
- Zhang R.H., Hong Q.-M., Yang J.-M. et. al. Syntheses, spectroscopies and structures of zinc complexes with malate // Inorg. Chim. Acta. – 2009. – Vol. 362.– P. 2643-2649. http://dx.doi.org/10.1016/j.ica.2008.12.001
- Feng-Tong Xie, Li-Mei Duan, Ji-Qing Xu et. al. Solvothermal syntheses and structural characterisation of three isostructural 3D metal-malate coordination polymers: {[M(C4H40.)(H20)]·H20}, (M = Co^{II}, Ni^{II}, Co^{II}/Ni^{II}) // Eur. J. Inorg. Chem. – 2004. – P. 4375-4379. https://doi.org/10.1002/ejic.200400556
- Corma A., García H., Llabrés i Xamena F.X. Engineering metal organic frameworks for heterogeneous catalysis // Chem. Rev. – 2010. – Vol. 110, N 8. – P. 4606-4655. http://dx.doi.org/10.1021/cr9003924
- Getman R.B., Bae Y.S., Wilmer C.E., Snurr R.Q. Review and analysis of molecular simulations of methane, hydrogen, and acetylene storage in metal-organic frameworks // Chem. Rev. 2012. Vol. 112, N 2. P. 703-723. http://dx.doi.org/10.1021/cr200217c
- Yutkin M.P., Zavakhina M.S., Samsonenko D.G., Dybtsev D.N., Fedin V.P. Synthesis and characterization of expected and unexpected topologies of homochiral porous metal(II) malate frameworks // Inorg. Chim. Acta. – 2013. – Vol. 394. – P. 367-372. http://dx.doi.org/10.1016/j.ica.2012.08.012
- Lu J., Chu D.-Q., Yu J.-H., Zhang X., Bi M.-H., Xu J.-Q. In situ ligands syntheses involving malic acid in hydrothermal condition // Inorg. Chim. Acta. –2006. – Vol. 359. – P. 2495–2500. http://dx.doi.org/10.1016/j. ica.2006.02.043
- Lah N., Kralj Cigi I., Leban I. Solvothermal synthesis of a novel mixed valence Cu(I)/Cu(II) complex containing sulphate, malate and 4,4'-bipyridine, [Cu¹Cu¹₂ (mal)(SO₄)(bpy)₂·H₂O]_n. Unique binding mode of the malate anion // Inorg. Chem. Commun. – 2003. – Vol. 6. – P. 1441-1444. http://dx.doi.org/10.1016/j.inoche.2003.08.029
- Seifullina I., Martsinko E., Chebanenko E., Afanasenko E., Dyakonenko V., Shishkina S. Synthesis, structure and investigation of germanium(IV) and copper(II) complexes with malic acid and 1,10'-phenanthroline // Chem. J. Moldova. – 2017. – Vol. 12, N 2. – P. 28-33. http://dx.doi.org/10.19261/cjm.2016.11(2).11
- Seifullina I., Martsinko E., Chebanenko E., Pirozhok O., Dyakonenko V., Shishkina S. Synthesis and structural characteristics of bis(citrate)germanates(IV) (Hbipy)₂[Ge(HCit)₂]·2H₂O and [CuCl(bipy)₃]₂[Ge(HCit)₂]·8H₂O // Chem. J. Moldova. – 2016. – Vol. 11, N 2. – P. 52-57. http://dx.doi.org/10.19261/cjm.2016.369
- Martsinko E., Seifullina I., Chebanenko E., Pirozhok O., Dyakonenko V., Shishkina S. Synthesis and crystal structure of bis(citrato)germanate and stannate with tris(phenanthroline)nickel(II) cation // Chem. J. Moldova. – 2018. – Vol. 13, N 2. – P. 56-62. http://dx.doi.org/10.19261/cjm.2018.513
- Seifullina I., Martsinko E., Chebanenko E., Afanasenko E., Dyakonenko V., Shishkina S. Supramolecular organization and structure of Cu(II) and Ni(II), 2,2'-bipyridine cations with tartratogermanate anions // Polyhedron. 2019. Vol. 169. P. 261-265. https://doi.org/10.1016/j.poly.2019.04.061
- Григорьев А.И. Введение в колебательную спектроскопию неорганических соединений. М.: Наука, 1977. – 85 с.
- 14. Тарасевич Б.Н. ИК спектры основных классов органических соединений. М: Изд. МГУ, 2012. 54 с.
- Сейфуллина И.И., Марцинко Е.Э. Координационные соединения германия(IV) с анионами лимонной, винной и ксиларовой кислот. Одесса: ОНУ. 2015. – 148 с.

Стаття надійшла до редакції 18.01.2020

Е. В. Афанасенко, И. И. Сейфуллина, Е. Э. Марцинко, Е. А. Чебаненко Одесский национальный университет имени И.И. Мечникова, ул. Дворянская 2, Одесса, 65082, Украина

СИНТЕЗ И ХАРАКТЕРИСТИКА ГОМО-И ГЕТЕРОМЕТАЛЛИЧЕСКИХ КОМПЛЕКСОВ ГЕРМАНИЯ(IV) С ЯБЛОЧНОЙ КИСЛОТОЙ И ГЕТЕРОЦИКЛИЧЕСКИМИ АМИНАМИ

Впервые выделены смешаннолигандный [Ge(HMal)₂(bipy)]·bipy·2H₂O (1) и разнолигандно-разнометалльные [Ni(phen)₃][Ge(OH)(HMal)₂]₂·12H₂O (2), [Ni(bipy)₃][Ge(OH)× (HMal)₂],·12H₂O (3) комплексы германия(IV) с яблочной кислотой (H₄Mal) и гетероциклическими аминами – 2,2'-бипиридином (bipy), 1,10-фенантролином (phen). Установлено, что в соединениях **1-3** яблочная кислота координируется в монопротонированной форме, с Ge(IV) связываются гидроксильная и одна карбоксильная группы лиганда, вторая карбоксильная остается вакантной. В комплексе **1** реализуется октаэдрический координационный полиэдр Ge за счет бидентатной координации 2,2'-бипиридина. В соединениях **2**, **3** насыщение координационного числа Ge до 5 происходит с участием гидроксогруппы, в результате чего образуется одинаковый комплексный анион состава [Ge(OH)(HMal),]⁻.

Ключевые слова: германий, никель, яблочная кислота, 1,10-фенантролин, 2,2'-бипиридин, координационные соединения.

E. V. Afanasenko, I. I. Seifullina, E. E. Martsinko, E. A. Chebanenko Odessa Mechnikov National University, Department of General Chemistry and Polymers, Dvoryanskaya St., 2, Odessa, 65082

SYNTHESIS AND CHARACTERIZATION OF HOMO-AND HETEROMETALLIC GERMANIUM (IV) COORDINATION COMPOUNDS WITH MALIC ACID AND HETEROCYCLIC AMINES

The mixed-ligand [Ge(HMal)₂(bipy)]·bipy·2H₂O (1) and mixed-ligand-heterometallic [Ni(phen)₃][Ge(OH)(HMal)₂]₂·12H₂O (2), [Ni(bipy)₃][Ge(OH)(HMal)₂]₂·12H₂O (3) germa-nium complexes with malic acid (H₃Mal) and heterocyclic amines 2,2'-bipyridine (bipy), 1,10-phenanthroline (phen) were obtained for the first time. It was established that in the IR-spectra of 1-3 stretching vibrations of aromatic rings $v(C-C_{AT}) \sim 1598-1493 \text{ cm}^{-1}$, $v(C-N) \sim 1315 \text{ cm}^{-1}$, $v(C-N) \sim 1315 \text{ cm}^{-1}$, and also $v(Ge-N) = 655 \text{ cm}^{-1}$ (for 1), $v(Ni-N) = 420 \text{ cm}^{-1}$ (for 2, 3) are presented. This evidences about the presence of bipy or phen in the molecules of compounds. The absorption bands $v(C=O) \sim 1708 \text{ cm}^{-1}$, $v_{sc}(COO^{-}) \sim 1671 \text{ cm}^{-1}$, $v_{sc}(COO^{-})$ \sim 1448 cm⁻¹ are specific for the vacant carboxylic and monodentate protonated carboxylate groups ($\Delta v = v_{as}(COO^{-}) - v_{s}(COO^{-}) \sim 220 \text{ cm}^{-1}$). The absorption bands $v(C-O) \sim 1130 \text{ cm}^{-1}$ of the alcoholic group $v(Ge-O) \sim 778-725 \text{ cm}^{-1}$ have been also detected in the IR-spectra of 1-3. The feature of heterometalic complexes 2, 3 is presence of deformation vibrations band of the bond Ge-O-H ~ 855 cm⁻¹. In the mass-spectra of anions 2 and 3 the formation of same fragmentation ions [Ge(OH)(HMal)]·H₂O and $[Ge(HMal)_2]$ with m/z ~ 243 and 337. In the compounds 1-3 malic acid coordinates in the monoprotonated form, one hydroxyl and one carboxyl groups take part in the formation of bonds with Ge(IV) atom, the second carboxyl group stays vacant. In the complex 1 the octahedral coordination polyhedron of Ge is formed through the bidentate coordination of 2,2'-bipyridine (bipy). Complexes 2,3 are of cationanionic type with the electrostatic interaction between their cations and anions. In 2,3 Germanium has coordination number 5 and saturates its coordination sphere by binding to the OH-group, and as the result similar complex anion with the composition [Ge(OH)(HMal),] is formed. Cations [Ni(bipy/phen),]²⁺ are formed through the coordination three molecules of 2,2'-bipyridine (bipy), 1,10-phenanthroline (phen) by nickel atom.

Keywords: germanium, nickel, malic acid, 1,10-phenantroline, 2,2'-bipyridine, coordination compounds.

Синтез та характеристика гомо- й гетерометалічних комплексів германію(IV)

REFERENCES

- Ghosh A., Rao C.N.R. Chiral and Achiral Malate Frameworks with Different Dimensionalities. Z. Anorg. Allg. Chem., 2008, vol. 634, pp. 1115-1122. http://dx.doi.org/10.1002/zaac.200700582
- Zhang R.H., Hong Q.-M., Yang J.-M. et. al. Syntheses, spectroscopies and structures of zinc complexes with malate. Inorg. Chim. Acta., 2009, vol. 362, pp. 2643-2649. http://dx.doi.org/10.1016/j.ica.2008.12.001
- Feng-Tong Xie, Li-Mei Duan, Ji-Qing Xu et. al. Solvothermal syntheses and structural characterisation of three isostructural 3D metal-malate coordination polymers: {[M(C,H,O₃)(H,O)]·H₂O₁, (M = Co^{II}, Ni^{II}, Co^{II}/Ni^{II}). Eur. J. Inorg. Chem., 2004, pp. 4375-4379. https://doi.org/10.1002/ejic.200400556
- Corma A., García H., Llabrés i Xamena F.X. Engineering metal organic frameworks for heterogeneous catalysis. Chem. Rev., 2010, vol. 110, no 8, pp. 4606-4655. http://dx.doi.org/10.1021/cr9003924
- Getman R.B., Bae Y.S., Wilmer C.E., Snurr R.Q. Review and analysis of molecular simulations of methane, hydrogen, and acetylene storage in metal-organic frameworks. Chem. Rev., 2012, vol. 112, no 2, pp. 703-723. http://dx.doi.org/10.1021/cr200217c
- Yutkin M.P., Zavakhina M.S., Samsonenko D.G., Dybtsev D.N., Fedin V.P. Synthesis and characterization of expected and unexpected topologies of homochiral porous metal(II) malate frameworks. Inorg. Chim. Acta., 2013, vol. 394, pp. 367-372. http://dx.doi.org/10.1016/j.ica.2012.08.012
- Lu J., Chu D.-Q., Yu J.-H., Zhang X., Bi M.-H., Xu J.-Q. In situ ligands syntheses involving malic acid in hydrothermal condition. Inorg. Chim. Acta., 2006, vol. 359, pp. 2495–2500. http://dx.doi.org/10.1016/j. ica.2006.02.043
- Lah N., Kralj Cigi I., Leban I. Solvothermal synthesis of a novel mixed valence Cu(I)/Cu(II) complex containing sulphate, malate and 4,4'-bipyridine, [Cu'Cu^{II}₂ (mal)(SO₂)(bpy)₂:H₂O]_n. Unique binding mode of the malate anion. Inorg. Chem. Commun., 2003, vol. 6, pp. 1441-1444. http://dx.doi.org/10.1016/j.inoche.2003.08.029
- Seifullina I., Martsinko E., Chebanenko E., Afanasenko E., Dyakonenko V., Shishkina S. Synthesis, structure and investigation of germanium(IV) and copper(II) complexes with malic acid and 1,10-phenanthroline. Chem. J. Moldova, 2017, vol. 12, no 2, pp. 28-33. http://dx.doi.org/10.19261/cjm.2016.11(2).11
- Seifullina I., Martsinko E., Chebanenko E., Pirozhok O., Dyakonenko V., Shishkina S. Synthesis and structural characteristics of bis(citrate)germanates(IV) (Hbipy)₂[Ge(HCit)₂]·2H₂O and [CuCl(bipy)₂]₂[Ge(HCit)₂]·8H₂O. Chem. J. Moldova, 2016, vol. 11, no 2, pp. 52-57. http://dx.doi.org/10.19261/cjm.2016.369
- Martsinko E., Seifullina I., Chebanenko E., Pirozhok O., Dyakonenko V., Shishkina S. Synthesis and crystal structure of bis(citrato)germanate and stannate with tris(phenanthroline)nickel(II) cation. Chem. J. Moldova, 2018, vol. 13, no 2, pp. 56-62. http://dx.doi.org/10.19261/cjm.2018.513
- Seifullina I., Martsinko E., Chebanenko E., Afanasenko E., Dyakonenko V., Shishkina S. Supramolecular organization and structure of Cu(II) and Ni(II), 2,2'-bipyridine cations with tartratogermanate anions. Polyhedron, 2019, vol. 169, pp. 261-265. https://doi.org/10.1016/j.poly.2019.04.061
- 13. Grigor'ev A.I. Vvedenie v kolebatel'nuju spektroskopiju neorganicheskih soedinenij. Moscow, Nauka, 1977, 85p. (in Russian)
- 14. Tarasevich B.N. IK spektryi osnovnyih klassov organicheskih soedineniy. Moscow, MGU, 2012, 54 p. (in Russian)
- 15. Seifullina I.I., Martsinko E.E. Koordinatsionnyie soedineniya germaniya(IV) s anionami limonnoy, vinnoy i ksilarovoy kislot. Odessa, ONU, 2015, 148 p. (in Russian)