T.C. SAKARYA ÜNİVERSİTESİ FEN BİLİMLERİ ENSTİTÜSÜ

3,5-DİETİLPİROL ve 3,5-DİMETİLPİROL BODIPY'LERİN SENTEZİ, FOTOFİZİKSEL ve ELEKTROKİMYASAL ÖZELLİKLERİNİN İNCELENMESİ

YÜKSEK LİSANS TEZİ İbrahim Halil BAYDİLEK

Enstitü Anabilim Dalı	:	КІ́МҮА
Enstitü Bilim Dalı	:	ORGANİK KİMYA
Tez Danışmanı	:	Prof. Dr. Ahmet TUTAR

Temmuz 2016

T.C. SAKARYA ÜNİVERSİTESİ FEN BİLİMLERİ ENSTİTÜSÜ

3,5-DİETİLPİROL ve 3,5-DİMETİLPİROL BODIPY'LERİN SENTEZİ, FOTOFİZİKSEL ve ELEKTROKİMYASAL ÖZELLİKLERİNİN İNCELENMESİ

YÜKSEK LİSANS TEZİ

İbrahim Halil BAYDİLEK

•

•

Enstitü Anabilim Dalı

КІ́МҮА

Enstitü Bilim Dalı

ORGANİK KİMYA

Bu tez 29/07/2016 tarihinde aşağıdaki jüri tarafından oybirliği / oyçokluğu ile kabul edi miştir. Doç. D Yrd. Doç. Dr. Mehmet NEBIOĞLU Salih ÖKTEN Ahme **JTAR** Üye Jüri Başkanı Üve

BEYAN

Tez içindeki tüm verilerin akademik kurallar çerçevesinde tarafımdan elde edildiğini, görsel ve yazılı tüm bilgi ve sonuçların akademik ve etik kurallara uygun şekilde sunulduğunu, kullanılan verilerde herhangi bir şekilde tahrifat yapılmadığını, başkalarının eserlerinden yararlanılması durumunda bilimsel normlara uygun olarak atıfta bulunulduğunu, tezde yer alan verilerin bu üniversite veya başka bir üniversitede herhangi bir tez çalışmasında kullanılmadığını beyan ederim.

İbrahim Halil BAYDİLEK 29.07.2016

TEŞEKKÜR

Bu tezi hazırlarken çalışmalarım sırasında benden maddi ve manevi olarak hiçbir desteğini esirgemeyen saygıdeğer hocam Prof. Dr. Ahmet TUTAR'a teşekkürü borç bilirim.

Bu tez çalışmasında bana yardımcı olan hocam Yrd.Doç.Dr. Salih ÖKTEN' e, labaratuvar arkadaşlarım Raşit Fikret YILMAZ' a, Yavuz DERİN' e, Dr. Makbule EKİZ' e, Yadigar ADİLOĞLU' na, Büşra ALBAYRAK' a, Akın ÖZDEMİR' e teşekkür ederim.

Bu tez çalışması sırasında ölçüm ve analiz sırasında bana yardımcı olan değerli hocam Doç.Dr. İlkay ŞİŞMAN'a ve arkadaşım Ertuğ YILDIRIM'a teşekkür ederim.

Akademik hayatımın başlangıcında bana yol gösterip destek olan sayın hocam Doç. Dr. Koray KÖKSAL, Fatih KOÇ ve Mehmet ÖNCAN'a teşekkür ederim.

Eğitim hayatım boyunca bana maddi ve manevi destek olan anneme, babama ve benim için çok değerli olan ablalarıma ve ablam Hanım BAYDİLEK'e teşekkür ederim.

Ayrıca bu çalışmanın maddi açıdan desteklenmesine olanak sağlayan Sakarya Üniversitesi Bilimsel Araştırma Projeleri (BAP) Komisyon Başkanlığına (Proje No:2016-50-01-013) ve TÜBİTAK'a (Proje No:114Z176) teşekkür ederim.

İÇİNDEKİLER

TEŞEKKÜR	i
İÇİNDEKİLER	ii
SİMGELER VE KISALTMALAR LİSTESİ	v
ŞEKİLLER LİSTESİ	vi
TABLOLAR LİSTESİ	ix
ÖZET	X
SUMMARY	xi
BÖLÜM 1.	
GİRİŞ	1
BÖLÜM 2.	
KAYNAK ARAŞTIRMASI	2
2.1. Piroller	2
2.1.1. Pirollerin yapısı	2
2.1.2. Pirolün bazı türevleri	3
2.1.3. Pirol komplekslerinin kondenzasyonu	4
2.2. Dipirin Kompleksleri	5
2.2.1. Dipirinlerin yapıları	5
2.2.2. Dipirinlerin floresan özellikleri	5
2.2.3. Dipirinlerin elektrokimyasal özellikleri	6
2.2.4. Dipirinlerin sentezi	6
2.2.5. Dipirometanların oksidasyonu	8
2.3. BODIPY	8
2.3.1. BODIPY sentezi	10
2.3.1.1. Sübstitüe piroller ile aromatik aldehitlerden sentezi	10

2.3.1.2. Asit klorürleri/anhidritler ve pirollerden sentezi	13
2.3.1.3.Karbonil pirollerden BODIPY sentezi	14
2.3.2. BODIPY'lerin özellikleri	15
2.3.3. BODIPY'lerin kullanım alanları	18
2.3.3.1. pH sensörü olarak kullanımı	18
2.3.3.2. Biyo molekül probları ve biyolojik sistemlerin	
araştırılmasında kullanımı	19
2.3.3.3. Katyon ve anyon sensörü olarak kullanımı	19
2.3.3.4. Diğer kullanım alanları	19
2.3.4. Aza-BODIPY'ler	20
2.4. Floresans spektroskopisi	22
2.4.5. Floresans spetroskopisinin uygulama alanları	

BÖLÜM 3.

MATERYAL VE METOT	24
3.1. Materyal	24
3.2. Metot	27
3.2.1. Metil pirol sentezi (63)	27
3.2.2. Etil pirol sentezi(65)	30
3.2.3. 4,4-Diflor-8-(4-bromfenil)-3,5-dimetil-4-Bor-3a,4a-Diaza-S-	
indasenin (68) sentezi	33
3.2.4. 4,4-Diflor-8-(4-fenil)-3,5-dimetil-4-bor-3a,4a-diaza-s-	
indasenin(71)sentezi	35
3.2.5. 4,4-Diflor-8-(4-metoksifenil)-3,5-dimetil-4-bor-3a,4a-diaza-s-	
indasenin (74) sentezi	37
3.2.6. 4,4-Diflor-8-(4-bromfenil)-3,5-dietil-4-bor-3a,4a-diaza-s-indaseni	in
(77) sentezi	39
3.2.7. 4,4-Diflor-8-(4-fenil)-3,5-dietil-4-bor-3a,4a-diaza-s-indasenin (80))
sentezi	41
3.2.8. 4,4-Diflor-8-(4-metoksifenil)-3,5-dietil-4-bor-3a,4a-diaza-s-	
indasenin (83) Sentezi	43

BÖLÜM 4.	
TARTIŞMA VE SONUÇ	46
KAYNAKLAR	56
EKLER	60
ÖZGEÇMİŞ	76

SİMGELER VE KISALTMALAR LİSTESİ

:4,4-Difloro-4-bora-3a,4a-diaza-s-indasen
: Santimetre
: 2,3-dikloro-5,6-disiyano-1,4-benzokinon
: Dublet
: N,N-Diizopropilenetilamin
: Gram
: Hertz
:Işık indüklü elektron transferi
: En yüksek enerjili dolu orbital
: İnfrared spektroskopisi
:En düşük enerjili boş orbital
: Megahertz
: Mililitre
: Milimol
: Nanometre
: Nükleermanyetikrezonans
: Rezonans Enerji Transferi
: Trietilamin
: Trifloroasetikasit
: İnce tabaka kromatografisi
:Triplet
: Ultra viole
: Santigratderece
: Epsilon
: Lamda
: Singlet
: quartet

ŞEKİLLER LİSTESİ

Şekil 2.1. Pirolün yapısı	2
Şekil 2.2. Pirolün türevleri	3
Şekil 2.3. Pirollerin kondenzasyonu	4
Şekil 2.4. Dipirin ve dipirometan yapısı	5
Şekil 2.5. Bis(dipirinato-çinko) bileşiğinin yapısı	6
Şekil 2.6. Dipirometan sentezi	7
Şekil 2.7. Dipirometanların oksidasyonu	8
Şekil 2.8. Dipirometan ve BODIPY çekirdekleri ve numaralandırma sistemleri	8
Şekil 2.9. 3,5-dimetil BODIPY	9
Şekil 2.10. BODIPY bileşiklerinin genel kullanım alanları	10
Şekil 2.11. Aldehitlerden BODIPY sentezi	11
Şekil 2.12. BODIPY sentezinde sübstitüe pirol kullanımı	12
Şekil 2.13. Pirolden BODIPY sentezi	12
Şekil 2.14. Asit klorür ve pirollerden BODIPY sentezi	13
Şekil 2.15. Karbonil pirollerin sentezi	14
Şekil 2.16. Karbonil pirollerden simetrik (a) ve ansimetrik (b) BODIPY sentezi	15
Şekil 2.17. Türevlendirilmiş BODIPY bileşikleri ve kuantum değerleri	15
Şekil 2.18. 1,7 pozisyonlarındaki hacimli alkil sübstitüentlerin aril BODIPY üzeri	ne
etkisi	16
Şekil 2.19. BODIPY viskozite sensörü	17
Şekil 2.20. Furanil BODIPY	17
Şekil 2.21. Fonksiyonel pirolden BODIPY sentezi	18
Şekil 2.22. Aza-BODIPY'ler	20
Şekil 2.23. Aza-BODIPY sentezi	21
Şekil 2.24. Jablonski enerji diyagramı	22
Şekil 3.1. NMR cihazı	25

Şekil 3.2. Rotary evoporatör	26
Şekil 3.3. Hassas terazi	26
Şekil 3.4. Metil pirol(63) sentezi	27
Şekil 3.5. Sıcaklık kontrol cihazı	27
Şekil 3.6. Reflüks düzeneği	28
Şekil 3.7. Destilat düzeneği	28
Şekil 3.8. Metil pirol(63) ¹ H-NMR spektrumu	29
Şekil 3.9. Metil pirol(63) ¹³ C-NMR spektrumu	30
Şekil 3.10. Etilpirol(65) sentezi	30
Şekil 3.11. Etilpirol(65) ¹ H-NMR spektrumu	32
Şekil 3.12. Etilpirol ¹³ C-NMR spektrumu	32
Şekil 3.13. Bileşik 68'in sentezi	33
Şekil 3.14. Bileşik 68 ¹ H-NMR spektrumu	34
Şekil 3.15. Bileşik 68 ¹³ C-NMR spektrumu	34
Şekil 3.16. Bileşik 71'in sentezi	35
Şekil 3.17. Bileşik 71 ¹ H-NMR spektrumu	36
Şekil 3.18. Bileşik 71 ¹³ C-NMR spektrumu	36
Şekil 3.19. Bileşik 74'ün sentezi	37
Şekil 3.20. Bileşik 74 ¹ H-NMR spektrumu	38
Şekil 3.21. Bileşik 74 ¹³ C-NMR spektrumu	38
Şekil 3.22. Bileşik 77'nin sentezi	39
Şekil 3.23. Bileşik 6 ¹ H-NMR spektrumu	40
Şekil 3.24. Bileşik 6 ¹³ C-NMR spektrumu	40
Şekil 3.25. Bileşik 80'in sentezi	41
Şekil 3.26. Bileşik 80 ¹ H-NMR spektrumu	42
Şekil 3.27. Bileşik 80 ¹³ C-NMR spektrumu	42
Şekil 3.28. Bileşik 83'ün sentezi	43
Şekil 3.29. Bileşik 83 ¹ H-NMR spektrumu	44
Şekil 3.30. Bileşik 83 ¹³ C-NMR spektrumu	44
Şekil 4.1. Kolon sistemi	46
Şekil 4.2. 63 ve 65 bileşikleri için genel reaksiyon şeması	48
Şekil 4.3. 68,71,74,77,80 ve 83 molekülleri için genel reaksiyon şeması	49

Şekil 4.4. Floresans spektrumu	53
Şekil 4.5. Voltamogram grafiği	55

TABLOLAR LİSTESİ

Tablo 4.1. Bileşiklere ait hesaplanan değerler	47
Tablo 4.2. BODIPY bileşiklere ait hesaplanan değerler	54

ÖZET

Anahtar kelimeler: Etil pirol, metil pirol, BODIPY, floresans,

Bu tez çalışmasında 3,5-dietil pirol ve 3,5-dimetil pirol BODIPY'ler sentezlenerek foto fiziksel ve elektrokimvasal özellikleri arastırılmıştır. Metil-2-pirol keton ve pirol-2-karboksi aldehit gibi kolay temin edilebilen ve ucuz başlangıç maddelerinden yola çıkılarak etilpirol ve metilpirol sentezlenmiştir. Elde edilen etil pirol ve metil pirol simetrik BODIPY'lerin sentezinde ara ürün olarak kullanılacaktır. Simetrik BODIPY ilgili pirol ve karbonil bileşiğinden (asit klorür, anhidrit ve aldehit) çıkılarak sentezlenmiştir. İki benzer pirol halkası ilgili açil klorürle (brombenzoil klorür, metoksibenzoil klorür ve benzoilklorür gibi) muamele edilerek dipirometen bileşiği oluşturulmuştur. Daha sonra elde edilen dipirometen, bortrifloroetileterat (BF₃.OEt₂) ile bazik ortamda (genellikle trietil amin, TEA) komplekslesmesi sonucu simetrik BODIPY'ler elde edilmiştir. Sentezlenen simetrik BODIPY bileşiklerinin spektroskopik yöntemlerle yapıları aydınlatılarak, ileri foto fiziksel ve elektrokimyasal özellikleri incelenmiştir. Bordipirometen olarak bilinen ve BODIPY olarak da kısaltılan 4.4-Diflor-4-bor-3a.4a-diaza-s-indasen, yüksek floresans boyaların başında yer almakla birlikte çok farklı alanlarda yaygın bir şekilde kullanılan eşsiz bir bileşiktir.

SYNTHESIS, PHOTOPHYSICAL AND ELECTROCHEMICAL PROPERTIES OF 3,5-DIETHYL AND 3,5-DIMETHYL BODIPYS

SUMMARY

Keywords: Ethyl pyrrole, methyl pyrrole, BODIPY, fluorescence

In this study, two kinds of BODIPY, 3,5-diethylpyrolle and 3,5,-dimethylpyrolle, were synthesied and their photophysical and electrochemical properties were investigated. Ethylpyrolle and methylpyrolle were synthesied by starting with methyl-2-pyrolle ketone and ethyl-2-pyrolle ketone, cheap and easy available materials. The synthesied ethyl and methylpyrolle were used as intermediatte to synthezie symetrical BODIPIES. Symetrical BODIPIES were syntesied by treating with pyrolles and some carbonil compounds, such as acid chloride, anyhdrate aand aldehyde. In the first step to obtain BODIPY, dipyromethene was obtained by threating with pyrolle cycles and correspondant alkyl chloride (brombenzoyl chloride, methoxybenzoyl chloride, benzoyl chloride). In the next step, dipyromethene and bortrifluoriddiethyletherat, were treated in bazic condition, then BODIPY was obtained by complexation of this treatment. The structures of obtained BODIPY compounds were determined by spectroscpic methods and their photophysical and electrochemical properties determined. 4,4-Diflor-4-bor-3a,4adiaza-s-indacene. Known as BODIPY or bordipyromethane is a unique compound due to it is high fluorescence property and its usage in many areas.

BÖLÜM 1. GİRİŞ

Dipirometen'in bordiflorür kompleksi olan BODIPY'in sentezi ilk kez Treibs ve Kreuzer tarafından 1968 yılında yapılmıştır. Bu moleküller suda çözünmez veya çok az çözünür, organik çözücülerdeki çözünürlükleri ise iyidir. Bor dipirolmetilen (BODIPY) floresans özellikli boya sınıfında yer almaktadır. Disübtitüe olmuş bor molekülünün dipirol metilenle kompleks oluşturmasıyla meydana gelmektedir. Genellikle disübstitüe bor atomu BF2 dir. IUPAC BODIPY çekirdeğini 4,4-difloro-4bora-3a,4a-diaza-s-indasen olarak adlandırmıştır. BODIPY boyaları; spesifik stokes kayması, keskin absorbsiyon ve emisyon bantlarıyla, birçok organik çözücüde çözünmesi özelliğiyle farklılaşmış moleküllerdir. Bu özellikler BODIPY boyalarını görüntüleme uygulamalarında önemli bir araç haline getirmiştir. BODIPY (boron dipirin) türevleri bilinen iyi spektral özellikleri nedeniyle enerji transferi gerçekleştiren ve ışık hasat edebilen çeşitli sistemlerin (dendrimerler gibi) sentezinde yaygın biçimde kullanılmaktadır. Yüksek floresans boyaların birçok sınıfının arasında, BODIPY bazlı boyalar belki de popülaritesi en çok artan boya olma özelliğini göstermektedir. Bu setin ilk üyesi yukarıda da belirtildiği gibi 1968'de Treibs ve Kreuzer tarafından rapor edilmesine rağmen, BODIPY bazlı boyaların kullanım amacıyla biyolojik etiketlemelerde, elektrolüminesans cihazlarda, ayarlanabilir lazer boyalar olarak, katı-hal solar konsantratörler için potansiyel aday olarak, floresans anahtar olarak sensörlerde ve etiketlerde tamamen tanınması ancak 1990'ların ortasından beri olmuştur. Sonuç olarak, araştırma makalelerinin ve patentlerin sayısı bu alana giren araştırmaların sayısındaki artışla önemli derecede artmıştır.

BÖLÜM 2. KAYNAK ARAŞTIRMASI

2.1. Piroller

Heteroaromatik bir bileşik olan pirol çoğu doğal ürünlerin özünü oluşturmaktadır bu sebeple pirol sentezinin önemli bir yeri vardır [1]. Pirol türevlerinin çok iyi derecede biyolojik aktiviteye sahip olduğu keşfedilmiştir. Bu nedenle pirol sentezi önemli bir hal almakla birlikte pirol sentezinde çok sayıda metot olmasına karşın bu metotlar çok fazla sentetik basamak içerdiğinden dolayı pirollerin eldesinde verim düşük olmaktadır. Bu sebeple pirol sentezi ile ilgili yoğun bir şekilde çalışmalar devam etmektedir.

2.1.1. Pirollerin yapısı

Pirol, taş kömürü katranında ve kemik, boynuz gibi hayvansal artıkların katranından destilasyon yöntemiyle doğal olarak elde edilebilmektedir. Pirolün [1,2] kaynama noktası 131°C olan renksiz ve sıvı bir bileşiktir. Pirol doğal yollardan 1858 yılına kadar elde edilememiştir.



2.1.2. Pirolün bazı türevleri

Pirolün 3,4-benzo- ve 2,3-benzo- olmak üzere iki tane monobenzo türevi vardır. Bunlar sırasıyla indol (2) ve izoindol (3) adı ile bilinir. İndolenin (4), indolün izomeri, indolin (5) ise dihidro türevidir.



Şekil 2.2. Pirol türevleri

Pirol B₁₂ ve porfirin gibi daha birçok doğal molekülün ana yapısını oluşturmasından dolayı heterosiklik kimyada önemli bir yeri vardır. Ayrıca piroller polipirollere dönüşerek polimerleştiklerinden dolayı endüstriyel alanda da önemli bir yere sahiptir. Polipirolün yüksek sıcaklıklarda bile kararlı olmasından dolayı diğer polimerlere göre üstünlüğü çok iyi bir elektrot malzeme olarak kullanılmasını sağlamıştır. Bu elektrotlar modern tıp uygulamalarında önemli bir yere sahiptir. Polipiroller mikroelektrotlarla kimyasal transistör yapımında, iletken polimerlerde elektrokatalizör ve polipirol içinde bağlı kalan ftalosiyanin anyonunun oksijenini indirgemekte kataliz amaçlı kullanılmıştır [1].

Pirol kaynaklı olan ve tıp alanında kullanılan porfirin biyolojik aktiviteye sahip bir pigmenttir. Porfirinler tıpta vücuttaki tümörlerin yok edilmesinde, kalpteki koroner damarların açılmasında, cilt hastalıkları tedavisinde ve enfeksiyona yol açan hastalıkların tedavisinde kullanılmaktadır.

Pirollerin bu kadar yaygın kullanım alanı olmasından dolayı pirol ve türevlerinin sentezi birçok kimyagere araştırma konusu olmuştur. Araştırmacılar pirolün kolay ve

yüksek verimle sentezlenmesini amaçlayan birçok çalışma yapmış ve bu çalışmalar halen devam etmektedir [3].

2.1.3. Pirol komplekslerinin kondenzasyonu

Pirol kondenzasyonuyla genelde asimetrik dipirinler sentezlenmektedir. Pirol ile 2formil pirolün asit katalizli kondenzasyonuyla 5-pozisyonunda sübstitüe olmamış dipirin kompleksi sentezlenir [4,13].



Şekil 2.3. Pirollerin kondenzasyonu

Organik çözücülerde dipirin tuzlarının çökmesi nedeniyle [4] bu izolasyon filtrasyon tekniğiyle başarıyla gerçekleştirilmiştir. Reaksiyon veriminin 2-sübstitüe olmamış pirollere elektron çekici gruplar bağlandığında azaldığı görülmüştür. Bu durum sübstitüe olmamış pirolün daha az reaktiviteye sahip olmasına neden olmuştur [4]. Simetrik dipirinler ise yine benzer bir prosedürle sübstitüe olmamış pirollerden karboksilik asitler ile sentezlenir.

2.2. Dipirin Kompleksleri

Dipirin kompleksleri genel olarak porfirin sentezleyen araştırma grupları tarafından sentezlenmiştir. Dipirinler ile yapılan araştırmaların bir çoğu çeşitli metallerle yüklü nötr komplekslerin sentezi ile yapılmıştır. İlk zamanlar dipirinlerin sentezi [3] verimi düşük ve karmaşık olmuştur. Dipirin ve dipirometan komplekslerinin daha basit yollarla sentezlenmesinden sonra dipirin kimyasında önemli gelişmeler olmuştur [4]. Dipirinlerin çeşitli metal kompleksleri sentezlenmiş ve bunların geometrik yapıları analiz edilmiştir. Enerji transfer kasetleri ve fotonik sistemlerde dipirinlerin çeşitli özellik ve uygulama alanları araştırılmıştır.

2.2.1. Dipirinlerin yapıları

Dipirometan iki pirolün birleşmesiyle ve bir metilen köprüsünün 2,2 pozisyonundan birbirlerine bağlanmsıyla oluşur. Dipirin kompleksleri dipirometanların oksidasyon ürünleridir ve yapısal olarak benzerlik gösterirler.



Şekil 2.4. Dipirometan ve dipirin yapısı

2.2.2. Dipirinlerin floresan özellikleri

Dipirinler ve kompleksleri yoğun konjugasyon özelliği gösterdiğinden dolayı fotoaktivitik özelliğe sahiptirler. Buna rağmen dipirin komplekslerinin 2004 yılına kadar floresan özelliklerinin olduğu bilinmiyordu. Sentezlenen ilk floresan dipirin 5mezitildipirinato çinko (II) bileşiğidir. Bu bileşiğin kuantum verimi 0,36 olarak bulunmuştur. Bazı fenil gurplarıyla mezitil gruplarının yer değiştirmesi sonucu kuantum veriminde düşme görülmüştür. Bu düşüş fenil halkalarındaki elektronların iç dönüşümü süresince gerçekleşen sönümleme etkisinden kaynaklanmış olabilir [5]. Mezitil grubu üzerinde yer alan 2,6 grupları bu rotasyonu önler. Bu şekilde uyarılma durumu floresan prosesi bozulmuş olur [5].



Şekil 2.5. Bis(dipirinato-çinko) bileşiğinin yapısı

Bu kompleks yalnızca 3,7 metil gruplarına değil aynı zamanda komşu gruptaki dipirin gruplarının üzerindeki piridil azot ve çinkonun koordinasyonuyla kısıtlanmış rotasyona sahiptir. Sonuç olarak kuantum verimi 0,057 olarak bulunmuştur [6,4].

2.2.3. Dipirinlerin elektrokimyasal özellikleri

Dipirinlerin elektrokimyasal özelliklerinden ortaya çıkan sonuca göre dipirinler ligand merkezli yükseltgenme ve indirgenme reaksiyonlarında kararlı davranışlar göstermişlerdir [7]. Dipirin komplekslerinin redoks reaksiyonları onların protonlanmış hallerine benzemesine rağmen bu protonlanmış hal daha düşük yükseltgenme potansiyeli gösterir. Bu durum indirgenmiş elektronun varlığını ispat eder. Dipirin komplekslerinin metallerin koordinasyonuna bağlı olarak gösterdikleri farklı bağlanma özellikleri dipirinlerin elektrokimyasal özelliklerinden kaynaklanmaktadır [8].

2.2.4. Dipirinlerin sentezi

Dipirin komplekslerinin elektron zenginliği ve tamamen sübstitüe olmamış halleri çözelti ortamında -40°C'nin üzerindeki sıcaklıklarda yüksek seviyede elektrofilik

atak söz konusu olduğundan kararsız yapıdadırlar [9]. Bu ataklar önlenebilirse dipirin kompleksleri kararlı hale gelebilir. Bu ancak uygun bir pirol yapısının sentezlenmesiyle mümkün olabilir. 1,2,3,7,8,9 konumunda sübstitüe olmamış haldeki dipirin kompleklerinin 5 pozisyonundaki aril gruplarıyla birleşince izole olurlar. 5 pozisyonundaki aril gruplarıyla birleşince izole olurlar. Bu durumda dipirin üzerindeki herhangi bir radikal katyon daha kararlı olur ve optokimyasal çalışmalar için tercih sebebidir [10].



Şekil 2.6. Dipirometan sentezi

Son yıllarda yapılan çalışmalarda dipirinler için daha iyi sentezleme metotları geliştirilmiştir. Bir aldehit ile pirolün asit katalizli reaksiyonundan dipirometan kompleksi sentezlenmiştir [10]. Mezomerik yapının oksidasyonu için DDQ veya p-kloranilin kullanılmaktadır. Bu şekilde sentezlenen kompleks kolon kromotografisiyle kolayca saflaştırılmaktadır. Bu tip reaksiyonlarda pirolün aşırısı

kullanılır. Reaksiyonda pirol çözücü olarak kullanıldığından başka çözücüye ihtiyaç kalmamaktadır.

2.2.5. Dipirometanların oksidasyonu



Şekil 2.7. Dipirometanların oksidasyonu

DDQ veya daha yumuşak bir oksidasyon ajanı kullanılmak istenirse p-kloranilin dipirometanların oksidasyonu için kullanılmaktadır. DDQ ve p-kloranilin 5-alkil ve 5 pozisyonundan türevlendirilmeyen dipirometan kullanıldığında sentezlenecek ürün elde edilmeden başlangıç ürününün tükendiği görülmüştür [12]. Serbest baz sübstitüe dipirinlerin NMR'daki -NH sinyallerinin hızla kaybomasına neden olur. Bunun sebebi dipirinlerin NMR spektrumlarının hızla tautomerizasyona uğramasıdır [4].

2.3. BODIPY

4,4-Difloro-4-bora-3a,4a-diaza-s-indasen bileşği bilinen ve genel adıyla [15] BODIPY olan bileşikleri ilk defa 1968 yılında sentezlenmiştir (Treibs ve Krauzer). Bu [16] bileşikler suda çok az veya hiç çözünmez, fakat organik çözücülerdeki çözünürlükleri iyidir [17,18].



Şekil 2.8. Dipirometan ve BODIPY çekirdekleri ve numaralandırma sistemleri

1968 yılından sonra sentezlenen ilk BODIPY 2-metil pirol kullanılarak yapılan 3,5 dimetil BODIPY bileşiğidir. Bu bileşiğin başarılı sentezinden sonra BODIPY bileşiklerine olan ilgi hızla artmış ve farklı türevleri sentezlenmiştir [19].



Şekil 2.9. 3,5-dimetil BODIPY

Bordipirometan bileşiği sentezindeki zorluklar nedeniyle uzun yıllar elde edilememiş 2009 yılında tam olarak istenilen bir sentez ancak gerçekleştirilebilmiştir.

BODIPY bileşikleri kimyasallara ve ışığa karşı dayanıklı yapılardır [20]. Absorbsiyon katsayıları ε 50000-100000 cm⁻¹ M⁻¹ olarak belirlenmiştir ve aynı zamanda görünür bölgedeki ışınları yoğun olarak absorblama kapasitesine sahiplerdir. Floresans kuantum verimleri yüksek bileşiklerdir. Özellikle pirol halkasına bağlı sübstitüe gruplar arttıkça bu verim daha da artmaktadır. BODIPY bu özeliğinden dolayı florofor maddeler arasında yer almaktadır [21].

Çözücü ve pH gibi değişkenlere bağlı olarak BODIPY bileşiği emisyon ve absorbsiyon değerlerinde önemli değişiklikler göstermektedir. Eğer BODIPY de bulunan sübstitüe gruplar ile BODIPY çekirdeği arasında elektron aktarımı olursa bu gruba ait fotofiziksel özellikler değişmektedir. BODIPY bileşiklerine farklı gruplar bağlanarak asit-baz ve katyon-anyon indikatörü olarak kullanılabilir. BODIPY bileşikleri ticari olarak satılmakla birlikte güneş pillerinde, polimerlerde, lazer boyalarda ve birçok yerde kullanılmaktadır [22].



Şekil 2.10. BODIPY bileşiklerinin genel kullanım alanları

2.3.1. BODIPY sentezi

Bu kısımda BODIPY bileşiklerinin sentezi ile alakalı metotlar verilecektir. Reaksiyonlarda kullanılan çıkış maddeleri ve yöntemler BODIPY bileşiklerinde farklılıklara yol açmaktadır. BODIPY sentezinde birlikte oluşan dipirometen ve dipirometan saflaştırılarak birbirinden ayrılamazlar. Dipirometen ve dipirometan ara ürünlerdir ve bu bileşikler daha çok porfirin kimyasında bilinmektedir [22, 23]. Porfirin kimyasında yapılan çalışmalara göre üç farklı sentez yönteminden bahsedilebilir [24].

2.3.1.1. Sübstitüe piroller ile aromatik aldehitlerden sentezi

Bu sentez yöntemine göre BODIPY üç aşamada sentezlenir. Reaksiyonun gerçekleşebilmesi için en önemli koşul kullanılan pirol bileşiğinin α konumundaki karbon atomunun boş olmasıdır. İlk aşamada dipirometan bileşiği oluşturulur. Bunun için uygun bir çözücü içerisinde aromatik aldehit ve pirol türevi bortriflorür dietiletarat (BF₃.OEt₂) yada trifloroasetikasit (TFA) katalizörleri eşliğinde oda

sıcaklığında reaksiyona sokularak dipirometan bileşiği elde edilir. Dipirometan bileşikleri kararsız bileşikler oldukları için ortamın pH'ı, hava ve ışık gibi etkilere karşı hassastırlar. Bu sebeple sentezlendikten hemen sonra kullanılmalıdır. Dipirometan bileşiği 2,3-dikloro-5,6-disiyano-1,4-benzokinon (DDQ) veya tetrakloro-1,4-benzokinon (p-kloranilin) ile yükseltgenerek dipirometen bileşiğine dönüşürler. Dipirometen bieşiği üzerine trietilamin (TEA) diizopropil etilamin (hünig bazı, DIPEA) eklenerek azot atomu üzerindeki asidik protonun koparılması sağlanır ve daha sonra ardından BF₃.OEt₂ bordipirometen kompleksi olan BODIPY sentezlenir. Bu metot ile sentezlenen BODIPY bileşiklerinin verimi yaklaşık olarak %8-%15 arasındadır.



Şekil 2.11. Aldehitlerden BODIPY sentezi

BODIPY bileşikleri sentezlenirken genellikle aromatik aldehitler kullanılır. Bunun sebebi alifatik aldehitler kullanıldığı zaman yükseltgenme aşamasında sorunlar olduğu görülmüştür [25]. Bunun yanında aromatik aldehitten yola çıkılarak yapılan

sentezde sübstitüe pirollerle aromatik aldehitlerin pirometan basamağında yüksek verimle sonuçlandığı görülmüştür. Çünkü pirolün 2- ve 5- α konumlarında sübstitüent bulunmadığı zaman reaksiyon polimerleşmeye doğru yönelir [25].



Şekil 2.12. BODIPY sentezinde sübstitüe pirol kullanımı

2- ve 5- α konumlarında sübstitüent bulunmayan pirol ile sentez yapılıyor ise polimerleşmeyi engellemek amacıyla pirol çözücü olarak kullanılabilir [26].



Şekil 2.13. Pirolden BODIPY sentezi

Bu metotta yükseltgeme işlemi için DDQ kullanılmasının daha verimli olduğu görülmüştür. Sübstitüe pirol kullanıldığında ise p-kloranilin kullanıldığında yükseltgeme işleminin daha iyi sonuç vediği görülmüştür [27].

2.3.1.2. Asit klorürleri\anhidritler ve pirollerden sentezi

BODIPY bileşikleri sentezlenirken aromatik aldehitler yerine asit klorürler veya anhidritler de kullanılabilir. Asit klorürler ile BODIPY sentezlenirken dipirometan ara ürünü oluşmaz. Dolayısıyla yükseltgemeye gerek kalmadan direk olarak dipirometen kompleksleri oluşur. Dipirometan komplekslerinin kararsız oldukları bilindiği dikkate alınırsa bu yöntemle direk dipirometen oluşumunun önemi ortaya çıkar. Piroller ile asit klorürlerden yola çıkılarak yapılan sentez yönteminde dipirometen bileşiğinin HCl tuzu oluşur, fakat bu tuz izole edilemez. Dipirometen-HCl tuzunun diizopropilamin (DIPEA) veya trietilamin (TEA) ve BF₃.OEt₂ ile etkileştirilmesi sonucu BODIPY bileşikleri sentezlenmiş olur. Bu yöntemin aldehitlerden yola çıkılarak yapılan sentez yöntemine göre üstünlüğü ara ürün olarak kararsız dipirometan kompleksleri oluşmaması ve aynı zamanda yükseltgeme işlemine gerek kalmamasıdır. Verimin de daha yüksek olması asit klorürler kullanılarak yapılan bu sentezi avantajlı hale getirmiştir [28].



Şekil 2.14. Asit klorür ve pirollerden BODIPY sentezi

Asit klorürler ile yapılan BODIPY sentezinin diğer yönteme göre dezavantajı ise reaksiyon süresinin uzun olmasıdır. Ayrıca aromatik aldehit çeşitlerinin fazla olması nedeniyle de bu yöntem pek fazla tercih sebebi değildir.

2.3.1.3. Karbonil pirollerden BODIPY sentezi

Bu metot ile yapılan sentezlerde oluşan BODIPY genelde asimetrik yapıdadır. Bu sentezin ilk aşamasında karbonil piroller sentezlenir (Şekil 2.12) ve bu pirollerin farklı pirol gruplarıyla kondenzasyonu sonucunda asimetrik dipirometan bileşikleri sentezlenir. Sonrasında ise kompleksleşme işlemi yapılarak BODIPY bileşiği sentezlenir [29].



Şekil 2.15. Karbonil pirollerin sentezi

Eğer sentez sırasında aynı türden karbonil pirol kullanılarak BODIPY sentezi yapılırsa simetrik, farklı karbonil piroller kullanılarak yapılırsa asimetrik BODIPY bileşikleri sentezlenmiş olur [30].



Şekil 2.16. Karbonil pirollerden simetrik (a) ve asimetrik (b) BODIPY sentezi

Bu yöntemlere alternatif olarak pirollerin karbonilpiroller ile olan reaksiyon önerilmiştir [31]. Buna göre ikinci pirol türevi her zaman gerekli değildir. Fosfor oksiklorürün pirol-2-karbaldehit ile reaksiyonu sonucu dipirometen ve buradan da simetrik BODIPY bileşiği elde edilmiş olur.

2.3.2. BODIPY'lerin özellikleri



Şekil 2.17. Türevlendirilmiş BODIPY bileşikleri ve kuantum değerleri

Çeşitli BODIPY türevleri sentezlenmiş ve birbirine benzer güçlü floresan, keskin absorpsiyon ve emisyon pikleri görülmüştür [30]. Bu genel bir kuraldır ki; BODIPY'nin pirolik pozisyonu üzerindeki sübstitüentlerin artmasıyla absorpsiyon ve emisyondalga boyları batokromik olarak kayar [31]. 8-pozisyonundaki sübstitüentlerin türevlendirilen BODIPY lerin floresan şiddetleri üzerinde fazla etkisi yoktur. Floresan şiddetindeki benzer bir azalma 8-pozisyonuna serbest bir aril grubu bağlandığı zaman görülmektedir. Bu etki diğer dipirin metal kompleksleri için pirolik ünitenin 1,7 pozisyonlarına veya halkanın 2,6 pozisyonlarına hacimli grupların bağlanmasıyla geçerli olabilir.



Şekil 2.18. 1,7 pozisyonlarındaki hacimli alkil sübstitüentlerin aril BODIPY üzerine etkisi

Diğer bir etki viskoz bir prop olarak sentezlenmiş olan bir bileşik üzerinde araştırılmıştır. İki BODIPY kompleksinin uzun alkil zinciri tarafından 1,4dikarboksilata bağlanmış ve 8-aril bileşiğinin rotasyon miktarı ağır bir şekilde çözeltinin viskozite artışıyla bağlantılı olarak sınırlandırılmıştır. Diğer başka bir çalışmada ise BODIPY 8-aril ünitesine 9 zincirli yapının eterik bağ ile bağlanmasıyla yeni bir prop sentezlenmiştir. Elektron rotasyonundaki bu kıyaslama artan çözelti viskozitesi ile beraber floresan kuantum veriminde artışa neden olmuştur [32].



Şekil 2.19. BODIPY viskozite sensörü

Pirolik üniteye kaynamış halde olan çeşitli BODIPY ler için bağlanan sübstitüent grupların fotofiziksel özelliklerine olan etkileri araştırılmıştır [32]. Bu BODIPY'ler istenilen yapıya göre ön işlemlerden geçmiş pirolik ünitelerden yola çıkılarak sentezlenmiştir [32].



Şekil 2.20. FuranilBODIPY

BODIPY bileşiklerinin kromoforlarının fotofiziksel özelliklerine farklı grupların etkisini araştırmak amacıyla yönlendirici olarak pirolik ünitelerden çeşitli BODIPY'ler sentezlenmiştir. Uzun konjuge yapıların absorpsiyon ve emisyonları maksimuma doğru kaydırdığı görülmüştür [33]. Elektron çekici ve verici grupların aril gruplarının farklı pozisyonlarına bağlanmasıyla fotofiziksel özellikleri büyük oranda değişmektedir.



Şekil 2.21. Fonksiyonel pirolden BODIPY sentezi

8- pozisyonundaki aril gruplarının moleküler hareketinden dolayı bu bileşiklerin floresan kuantum verimleri düşüktür [33]. Bunun sebebi aril gruplarının sterik engeller beraber azalan elektronların rotasyonundan kaynaklanabilir [33].

2.3.3. BODIPY'lerin kullanım alanları

2.3.3.1. pH sensörü olarak kullanımı

BODIPY bileşiklerinin pH sensörü olarak kullanılmasına ilişkin çalışmalar Daub, Wolfbeis ve çalışma arkadaşları tarafından gerçekleştirilmiştir [34]. Bu çalışma kapsamında ilk BODIPY tabanlı pH sensörü bazik ve nötral ortamda floresans yapmazken asidik ortamda floresans özellik gösterir ve bu floresan şiddeti gittikçe artar. Molekül nötr durumdayken indirgen IET'den dolayı floresan değildir. Ancak mezo-anilin protonlandığı zaman bu grubun HOMO seviyesi düşer ve indirgen IET gerçekleşmez. Böylece molekül floresan özellik göstermeye başlar.

Bu çalışmadan kısa bir süre sonra yine Daub, Wolfbeis ve arkadaşları IET mekanizmasından yararlanarak bu defa bazik ortamda floresan özellik gösteren bir molekül tasarladılar [35]. Mezo pozisyonunda fenol bulunan bu molekül nötral halde iken bazik ortamda fenolatın neden olduğu indirgen IET den dolayı floresan özellik göstermediği belirlenmiştir.

Koyashi ve ekibinin geliştirdiği moleküller kanserli hücreleri görüntülemede başarılı olmuştur [36]. Bu moleküller mezo-fenil üzerindeki amin grubu IET ye sebep olduğundan, tümörlü hücrelerin dışındaki nötral bölgede floresan özellik

göstermediler. Fakat moleküller asidik olan tümörün içine geçince amin protonlanarak IET kesilmiş olur, molekül floresans özellik gösterir ve kanserli hücreler seçimli olarak görüntülenebilir. Bu moleküldeki azot atomu üzerindeki farklı grup ve atomların asitlik değerleri farklı moleküller oluşturmaktadır.

2.3.3.2. Biyomolekül probları ve biyolojik sistemlerin araştırılmasında kullanımı

BODIPY bileşiklerine entegre edilen fonksiyonel gruplar ile biyomoleküller arasında kimyasal bağlar oluşabilir [40]. Bu şekilde floresan monosakkarit ve amin probları geliştirilmiş ve bu moleküllerin florometrik yöntemler ile analizinin yapılmasına olanak sağlamıştır. Sugawara ve arkadaşları ise oleik asit içeren kesecikleri kendi sentezledikleri BODIPY bileşikleri sayesinde floresans mikroskobu altında görüntülemeyi başarmışlardır [40].

2.3.3.3. Katyon ve anyon sensörü olarak kullanımı

RET ve IET mekanizmalarında yararlanılarak BODIPY tabanlı çeşitli anyon ve katyon sensörleri geliştirilmiştir. Katyon/anyon sensörlerinde reseptör grup büyük oranda veya sadece belirli bir katyon/anyon ile etkileşime girmesi gerekir, diğer katyon/anyonların ortamda bulunması floresan özellikte herhengi bir değişime yol açmamaktadır [40].

2.3.3.4. Diğer kullanım alanları

BODIPY bileşikleri yüksek molar absorpsiyon, keskin floresans emisyonu, yüksek floresans kuantum verimleri ve yüksek fotofiziksel kararlılığı, optik ve kimyasal özellikleri nedeniyle floresan özellik gösteren bileşikler arasında son derece önemli bir yere sahiptir. Etiketleme reaktifleri, kemosensörler, optik materyaller, mesojenik materyaller, fotodinamik terapi, boyaya duyarlı güneş hücreleri ve enerji transfer kasetleri olarak çok yönlü çok amaçlı kullanımlara sahiptirler [39].

2.3.4. Aza-BODIPY'ler

Aza-BODIPY'ler 8 konumundaki bir karbonun bir azot atomu ile yer değiştirmesi sonucu elde edilen BODIPY'lerdir.



Şekil 2.22. Aza-BODIPY

Bu aza-dipirometanlar iki farklı metotla sentezlenmektedirler. Bunlardan ilki 2,4diarilpirolün 5-nitrozo türevlerine dönüşümü ve akabinde ikinci bir pirol molekülünün asit kataliziyle olanıdır. Diğeri ise bir amonyak kaynağıyla Michael Kalkon ürününün reaksiyonudur [37]. Sonunda da bor merkezli bir koordinasyon ürününün senteziyle aza-BODIPY elde edilir. Sentetik ürünlerin doğası sebebiyle pirolik ara ürünler kararsızdırlar ve bu nedenle aza-BODIPY bileşikleri daima 1-,3-, 5- ve 7- pozisyonunda aril gruplarına sahiptirler. Tamamen sübstitüe olmamış bir aza-BODIPY bileşiği sentezlenememiştir.



Şekil 2.23. Aza-BODIPY sentezi

Aza-BODIPY'lerin fotofiziksel özellikleri bağlanan aril ünitelerinden büyük oranda etkilenir. Para pozisyonlarında bulunan elektron verici gruplar absobsiyon maksimumunda önemli kırmızıya kaymaya sebepolmakla birlikte uyarılmakat sayısında bir artışa sebep olur [38]. 3- ve 5-aril grupları üzerinde yer alanlarla kıyaslandığında absorpsiyon ve emisyonda daha büyük etkilere sahip olduğu görülür [39]. Basit bir aza-BODIPY yapısının eksitasyon kat sayısı 75000-85000cm⁻¹M⁻ ¹arasındadır. Bu onlara fotodinamik terapi uygulamalarında etkili bir singlet oksijen üretme olanağı sağlar ki bu durum uvarılmış triplet duruma karşılık gelen gelişmiş sistemler arası ağır metal atomları ile sübstitüe olduğu zaman gerçekleşir [38]. Aza-BODIPY'ler tıpkı normalleri gibi geniş floresan kuantum verimlerine sahiptirler. Bu fotofiziksel özellik floresan bir molekülden beklenen bir durumdur. Örneğin, 1- ve 7aril grubu üzerindeki bir para-brom sübstitüenti floresan özellik üzerinde önemli bir değişikliğe sebep olmaz. Fakat aza-BODIPY çekirdeğinin 2- ve 6- pozisyonuna bromür bağlanmasıyla floresansta bir azalma ve singlet oksijen üretmede bir artma gözlemlenmiştir. Aza-BODIPY'ler için en büyük özellik pH sensörü ve kemosensör olarak kullanılabilceği görülmüştür [39].

2.4. Floresans Spektroskopisi

Bir örnekteki atom, molekül veya iyonların bir enerji düzeyinden diğerine geçişleri sırasında soğurulan veya yayılan elektromanyetik ışımanın ölçülmesi ve yorumlanmasına spektroskopi denir [37]. Elektromanyetik ışımanın özelliği hem dalga hem tanecik özelliğine sahip olmasıdır. Interferans (girişim), difraksiyon (kırınım) gibi davranışlar dalga özelliğiyle açıklanır. Işıma ile bir elektronun koparılması olayına fotoelektrik olay denir. Işıma enerjisinin bir madde tarafından soğurulması ve emisyonu (yayınımı) olayları ise ışımanın tanecik özelliği (foton) ile açıklanır [38].

Spektrofotometri moleküler floresans spektroskopisi olarak adlandırılan optik yöntemlerden biridir. Üzerine uygun dalga boyunda ışın yollanan molekül bu ışını10⁻⁸ saniye gibi çok kısa bir sürede soğurmakta ve uyarılmış hale geçmektedir. Bu uyarılmış halde molekül kararsızdır. Uyarılmış haldeki molekül fazla enerjisinin bir kısmını ya da tamamını kaybetmeden; ancak 10⁻⁸ s kadar bu halde kalabilmektedir. Uyarılmış haldeki birçok molekül fazla enerjilerini ısısal dağıtım yolu ile harcarlar. Bazı moleküller fazla enerjilerini ışıma yaparak harcar ve temel hale dönerler. Soğurulmuş ışının yeniden yayılması genel olarak fotolüminesans veya lüminesans olarak tanımlanır [39].



Şekil 2.24. Jablonski enerji diyagramı [41].
Jablonski enerji diyagramında (Şekil 2.24.) fotolüminesans gösteren bir molekülün kısmi enerji diyagramı görülmektedir. En alttaki yatay çizgi S₀, molekülün temel haldeki enerji seviyesini göstermektedir. Çözeltideki moleküllerin hepsi oda sıcaklığında bu enerji seviyesinde bulunmaktadır. S₁ ve S₂ birinci ve ikinci uyarılmış singlet durumlar ve T_1 ise birinci uyarılmış triplet durumudur. Birinci uyarılmış triplet durumun enerjisi eşdeğer singlet durumun enerjisinden daha düşüktür. Molekülün uyarma dalga boyu λ_1 ve λ_2 gibi iki farklı dalga boyundaki ışının soğurulması ile olmuştur. Daha yüksek enerjili λ_2 dalga boylu ışının soğurumu ile daha yüksek enerjili S₂ uyarılmış singlet duruma geçerken (S₀ \rightarrow S₂) daha uzun dalga boylu λ_1 ışının soğurulması ile daha düşük enerjili S₁, uyarılmış singlet duruma geçiş $(S_0 \rightarrow S_1)$ olmaktadır. Bu soğurulma ile uyarılmış singlet durumu çeşitli titreşimsel seviyelerine geçiş olabilmektedir. Temel duruma dönme molekülün ve dış koşulların durumuna bağlı olarak ışımasız veya ışıma yaparak olabilir. Işıma, floresans veya fosforesans yayma olmak üzere iki farklı Şekilde olabilmektedir [39]. Molekül temel hale geçmek için uyarılmış halin en kısa olduğu yolu tercih eder. Yani eğer floresans yayma işlemi, ışımasız yola kıyasla daha çabuk oluyorsa floresans yayar. Işımasız yol daha hızlı ise ısın yayma ya çok azdır veya yoktur. Eğer uyarılmış singlet hal nispeten dayanıksızsa molekül temel duruma genellikle ışıma yapmadan döner [40].

2.4.1. Floresans spektroskopisinin uygulama alanları [40]

- Fotofizik ve fotokimya
- Biyokimya ve ilaç alanında
- Petrol araştırmalarında
- Çevresel araştırmalarında
- Madde analizlerinde
- Enzim tayini
- Anorganik maddelerin analizi
- Organik maddelerin analizi
- Analitik kimya
- Farmakoloj

BÖLÜM 3. MATERYAL VE METOT

3.1. Materyal

3.1.1. Çözücüler ve kimyasallar

Deneylerde kullanılan çözücülerin ve kimyasalların hemen hemen tamamı yurt dışından satın alınmak suretiyle temin edilmiştir. Çalışmamızda Merck, Alfa Aesar, Fluka ve Aldrich marka kimyasal reaktif ve kurutucular kullanılmıştır. Sentezlerde ve kristallendirmelerde ithal etme yoluyla temin edilen ve oldukça saf olan çözücüler kullanılırken kolon kromatografisi ve yıkamalarda teknik (yerli) çözücüler uygun kurutucular üzerinden destile edildikten sonra kullanılmıştır.

Çalışmalarda çözücü olarak etilen glikol, dietil eter, 1,2-dikloretan, kloroform, hekzan kullanılmıştır.

Çalışmamızda yurt dışından ithal edilen ve yüksek saflıktaki potasyum hidroksit, pirol-2-karboksialdehit, metil-2-pirol keton, BF₃.OEt₂, trietilamin, hidrazin hidrat, benzoil klorür, metoksi benzoil klorür, brom benzoil klorür, CaCl₂ ve Na₂SO₄ kullanılmıştır.

Genelde laboratuar malzemelerinin temizleme işlemlerinde kullanılan aseton teknik olarak temin edilmiştir.

3.1.2. Saflaştırma

Deneyde kullanılan tüm çözücülerin saflaştırma işlemleri literatürde belirtildiği gibi modern yöntemlerle yapıldı.

Reaksiyonlarda ve kristallendirme işlemlerinde mutlak olarak saf olan ve yurt dışından temin edilen eter ve hekzan kullanılmıştır. Kolon ve ekstraksiyon işlemlerinde ise teknik klororfomve hekzan kullanılmıştır.

3.1.3. Kromatografik yöntemler

Ayırma ve saflaştırma işlemlerinde çoğunlukla klasik kolon kromatografisi uygulanmıştır. Dolgu maddesi olarak Merck markalı silikajel 60-230 mesh kullanılmıştır. Kolon kromatografisinde yürütücü olarak hekzan-koroform, hekzan-metilen klorür karışımları kullanılmıştır.

3.1.4. Spektroskopik yöntemler



Şekil 3.1. NMR cihazı

Çalışmalarımız sonunda saf olarak elde edilen bileşiklerin yapı analizi için gerekli olan ¹H-NMR ve ¹³C-NMR ölçümleri bölümümüzde bulunan Varian Mercury 300 MHz NMR spektroskopisi kullanılarak alınmıştır. İnfrared spektrumlar ise bölümümüzde bulunan Prestige 21 FT-IR spektroskopisinden kaydedilmiştir. UV spektrumları ise SHIMADZU-2600 cihazında, floresans ölçümleri Hitachi F-2710 FL 4J1 marka ve model cihazda, elektrokimyasal ölçümleri ise GAMRY marka interface-1000 model cihazda ölçülmüştür.

3.1.5. UV lambası ve kabini

Reaksiyon takibi CAMAG markalı UV lambası ve kabininde yapılmıştır. İnce tabaka kromatografisine (TLC, Silica gel 60 F_{254}) tatbik edilen reaksiyon numunesi, içerisinde uygun çözücü karışımı belirli bir mesafe yürütüldükten sonra UV lambası altında incelenmiştir.

3.1.6. Rotari evaporatör



Şekil 3.2. Rotary evoporatör

Reaksiyon ortamındaki çözücüleri düşük vakumda uzaklaştırmak için Heidolph marka 4003-G3 dik tipli rotari evaporatör kullanılmıştır.

3.1.7. Hassas terazi



Şekil 3.3. Hassas terazi

Tartım işlemleri Precisa markalı, 220 g kapasiteli, 0,0001 hassasiyetli hassas terazi ile yapılmıştır.

3.2.1. 2-metil-1*H*-pirol sentezi (63)



Şekil 3.4. 2-metil-1H-pirol(63) sentezi

İki boyunlu (250 mL) reaksiyon balonu içerisine etilen glikol (80 mL), KOH (8g ,142 mmol), hidrazin hidrat (6 mL, 0,12 mmol) ve pirol-2-karboksialdehit (4g, 42 mmol) eklendi. Reaksiyon balonu ceketli ısıtıcı içerisine yerleştirilerek boyunlarından birisine sıcaklığı kontrol altında tutmak için sıcaklık kontrol cihazının probu takıldı ve prob reaksiyon ortamına temas edecek şekilde ayarlandı. Diğer boynuna reflüks sistemi bağlandı. Sıcaklık kontrol cihazı ilk 15 dakika 80°C'de sonra 130°C'ye getirilip 15 dakika karıştırıldı. Reaksiyon ortamının sıcaklığı arttıkça maddenin koyu sarı renkten açık limon sarısı renge dönüştüğü görüldü. 30 dakika sonunda sıcaklık 180°C'ye getirilerek 3 saat daha reflüks edildi. 3 saatin sonunda sıcaklık kapatılarak reaksiyon ortamının sıcaklığı 50°C'ye kadar düşmesi beklendi. Maddenin renginin iyice açık sarıya döndüğü görüldü (Şekil 3.6.).



Şekil 3.5. Sıcaklık kontrol cihazı



Şekil 3.6. 2-metil-1H-pirol(63) sentezi reflüks düzeneği

50°C'ye soğuyan reaksiyon sisteminin geri soğutucusu çıkarılarak yerine küçük destilat köprüsü yerleştirildi ve destilat köprüsüne ikimemeli toplama adaptörü, adaptörün iki ucuna da 25 mL lik reaksiyon balonları takıldı (Şekil 3.7.) ve destilat köprüsüne vakum bağlandı. Sistem tekrar açıldı ve sıcaklık ilk olarak 100°C'ye getirildi ve vakum motoru da basınç 6.2 mBar olacak şekilde ayarlandı. Sıcaklık 88,4°C'ye geldiğinde reaksiyon karışımının kaynamaya başladığı görüldü. İlk destilat 90°C'de 1. toplama balonuna gelmeye başladı.



Şekil 3.7. 2-metil-1H-pirol(63) sentezi destilat düzeneği

35 dakika boyunca destilat toplandı ve sıcaklık yavaş yavaş düşmeye başladı. Daha sonra sıcaklık ve vakum kapatılarak reaksiyon düzeneğindeki parçalar dikkatlice çıkarıldı ve toplanan destilatın 18 mL olduğu ölçüldü. Destilasyondan alınan destilat dietileter (3x20 mL) ile ekstrakte edildi ve Na₂SO₄ üzerinden kurutularak aşırı çözücü vakum altında uzaklaştırıldı (açık sarı sıvı, 2,51g, %73).

¹H NMR (CDCl₃, 300 MHz) δ = ppm 7,95 (bs, H, N-H), 6,92 (s, H, Pi-H), 6,55 (t, J = 2,64 Hz H, Pi-H), 6,33 (s, H, Pi-H), 2,58 (s, 3H, -CH₃).

¹³C NMR (CDCl₃, 75 MHz) δ= ppm 128,0, 116,7, 108,7, 106,1, 13,2.

IR (neat, v[~] cm⁻¹): 707, 782, 884, 951, 1025, 1094, 1117, 1269, 1412, 1457, 1571, 1684, 2916, 3097, 3376.



Şekil 3.8. 2-metil-1H-pirol(63) ¹H-NMR spektrumu



Şekil 3.9. 2-metil-1H-pirol(63) ¹³C-NMRspektrumu

3.2.2. 2-Etil-1*H*-pirol sentezi (65)



Şekil 3.10. 2-Etil-1H-pirol(65) sentezi

2-Etil-1*H*-pirol(65) sentezinde temel proses 2-metil-1*H*-pirol(63) ile aynıdır. İki boyunlu (250 mL) reaksiyon balonu içerisine 100 ml etilen glikol, KOH (10g, 177,5 mmol), hidrazin hidrat (8 mL, 0,16 mmol) ve metil-2-pirol keton(64) (5g, 45 mmol) eklendi. Reaksiyon balonu ceketli ısıtıcı içerisine yerleştirilerek boyunlarından birisine sıcaklığı kontrol altında tutmak için sıcaklık kontrol cihazının probu takıldı ve prob reaksiyon ortamına temas edecek şekilde ayarlandı. Diğer boynuna reflüks sistemi bağlandı. Sıcaklık kontrol cihazı ilk 15 dakika 100°C'de sonra 150°C'ye getirilip 15 dakika daha karıştırıldı. Reaksiyon ortamının sıcaklığı arttıkça maddenin koyu sarı renkten açık limon sarısı renge dönüştüğü görüldü. 30 dakika sonunda sıcaklık 200°C'ye getirilerek 5 saat daha reflüks edildi. 5 saatin sonunda sıcaklık kapatılarak reaksiyon ortamının sıcaklığı 50°C'ye kadar düşmesi beklendi. Maddenin renginin iyice açık sarıya döndüğü görüldü.

50°C'ye soğuyan reaksiyon sisteminin geri soğutucusu çıkarılarak yerine küçük destilat köprüsü yerleştirildi ve destilat köprüsüne iki memeli toplama adaptörü, adaptörün iki ucuna da 25 mL lik reaksiyon balonları takıldı (Şekil 3.4.) ve destilat köprüsüne vakum bağlandı. Sistem tekrar açıldı ve sıcaklık ilk olarak 100°C'ye getirildi ve vakum motoru da basınç 6.2 mBar olacak şekilde ayarlandı. Sıcaklık 92°C'ye geldiğinde reaksiyon karışımının kaynamaya başladığı görüldü. İlk destilat 97°C'de 1. toplama balonuna gelmeye başladı.

47 dakika boyunca destilat toplandı ve sıcaklık yavaş yavaş düşmeye başladı. Daha sonra sıcaklık ve vakum kapatılarak reaksiyon düzeneğindeki parçalar dikkatlice çıkarıldı ve toplanan destilatın 16 mL olduğu ölçüldü. Destilasyondan alınan destilat dietileter (3x20 mL) ile ekstrakte edildi ve Na₂SO₄ üzerinden kurutularak aşırı çözücü vakum altında uzaklaştırıldı (açık sarı sıvı, 3,11g, %64).

¹H NMR (CDCl₃, 300 MHz) δ = ppm 7,98 (bs, H, N-H), 6,82 (s, H, Pi-H), 6,38 (t, J = 2,80 Hz H, Pi-H), 6,17 (s, H, Pi-H), 2,80 (q, 2H, -CH₂) 1,45 (t, 3H, -CH₃).

¹³C NMR (CDCl₃, 75 MHz) δ = ppm 134,5, 116,5, 108,4, 104,4, 21,1, 13,9.

IR (neat, v[~] cm⁻¹): 707, 794, 883, 932, 1022, 1096, 1117, 1209, 1326, 1459, 1568, 1630, 1685, 1875, 2967, 3100, 3381.



Şekil 3.11. 2-Etil-1H-pirol(65) 1H-NMR spektrumu



Şekil 3.12. 2-Etil-1H-pirol(65) ¹³C-NMR spektrumu

3.2.3. 4,4-Diflor-8-(4-bromfenil)-3,5-dimetil-4-bor-3a,4a-diaza-s-indasenin (68) sentezi



Şekil 3.13. Bileşik 68'in sentezi

Alevde kurutulmuş ve argon gazı geçirilmiş reaksiyon balonuna (100 mL) 2metilpirol (0,81g, 10 mmol), dikloretan (40 mL) ve 4-brombenzoilklorür (1,1g, 5 mmol) eklendi. Argon gazı altında 120°C'de 16 saat reflüks edildi (Sarımsı renk). Reaksiyon çözeltisi soğutulduktan sonra buz banyosunda trietilamin (TEA, 3,4 mL, 25 mmol) ilave edildi ve otuz dakika karıştırıldı. Buz banyosundan uzaklaştırılan karışıma oda sıcaklığında BF₃.OEt₂(3,73 mL, 28 mmol) ilave edildi ve bir gece karıştırıldı (mor-siyah renkte). Çözücü uzaklaştırıldıktan sonra, kolon kromatografisi (hekzan/kloroform, 3:1) ile hassas saflaştırmaya tabii tutuldu. Kolonda dolgu maddesi olarak silikajel 60 (125g, 70-230 mesh) ve yürütücü olarak hekzan:kloroform (3:1) kullanıldı. Her biri 50 mL olan 35 franksiyon alındı. TLC ve NMR incelemeleri sonucu 15-28'inci franksiyonlar arasında kırmızı toz (68) halde madde saf olarak elde edildikten sonra yeniden kristallendirildi (metilen klorürhekzan, 0,4g, %21).

¹H NMR (CDCl₃) δ = ppm 7,63 (d, J = 8,36 Hz, 2H, Ar-H), 7,36 (d, *J* = 8,36 Hz, 2H, Ar-H), 6,68 (d, *J* = 4,15 Hz, 2H, Pi-H), 6,28 (d, J = 4,15 Hz, 2H, Pi-H), 2,65 (s, 6H, CH₃).

¹³C NMR (CDCl₃) δ = ppm 158,3, 141,1, 134,4, 133,1, 132,0, 131,7, 130,39, 124,7, 119,9, 15,1.

IR (neat, v[~] cm⁻¹): 735, 757, 786, 829, 882, 987, 1010, 1078, 1147, 1277, 1265, 1375, 1399, 1463, 1492, 1549, 1571, 1707, 2849, 2849, 2917.



Şekil 3.14. Bileşik 68'in ¹H-NMR spektrumu



Şekil 3.15. Bileşik 68'in13C-NMR spektrumu



3.2.4. 4,4-Diflor-8-(4-fenil)-3,5-dimetil-4-bor-3a,4a-diaza-s-indasenin (71) sentezi

Şekil 3.16. Bileşik 71'in sentezi

Alevde kurutulmuş ve argon gazı geçirilmiş reaksiyon balonuna (100 mL) 2metilpirol (0,81g, 10 mmol), dikloretan (40 mL) ve benzoil klorür (0,7g, 5 mmol) eklendi. Argon gazı altında 120°C'de16 saat reflüks edildi. Reaksiyon çözeltisi soğutulduktan sonra buz banyosunda trietilamin (TEA, 3,4 mL, 25 mmol) ilave edildi ve otuz dakika karıştırıldı. Buz banyosundan uzaklaştırılan karışıma oda sıcaklığında BF₃.OEt₂ (3,73 mL, 30 mmol) ilave edildi ve bir gece karıştırıldı. Çözücü uzaklaştırıldıktan sonra, kolon kromatografisi (hekzan/kloroform, 3:1) ile hassas saflaştırmaya tabii tutuldu. Kolonda dolgu maddesi olarak silikajel 60 (125g, 70-230 mesh) ve yürütücü olarak hekzan:kloroform (3:1) kullanıldı. Her biri 50 mL olan 40 franksiyon alındı. TLC ve NMR incelemeleri sonucu 11-30'uncu franksiyonlar arasında yeşil (71) maddesi saf olarak elde edildikten sonra yeniden kristallendirildi (metilen klorür-hekzan, 0,08g, %7).

¹H NMR (CDCl₃) δ = ppm 7,48 (m, 5H, Ar-H), 6,70 (d, *J* = 4,10 Hz, 2H, Pi-H), 6,26 (d, J = 4,10 Hz, 2H, Pi-H), 2,66 (s, 6H, CH₃).

¹³C NMR (CDCl₃) δ = ppm 157,7, 142,7, 134,7, 134,2, 130,6, 130,6, 130,1, 128,4, 119,6, 15,1.

IR (neat, v[~] cm⁻¹): 718,46, 747,87, 783,25, 880,35, 888,98, 981,14, 995,02, 1027,91, 1066,27, 1109,06, 1135,99, 1291,80, 1261,20, 1369,44, 1397,52, 1438,59, 1454,87,

1491,32, 1539,11, 1575,60, 1721,01, 1775,67, 1900,05, 1984,74, 2162,20, 2855,95, 2918,44, 3053,74, 3121,20.



Şekil 3.17. Bileşik 71'in¹H-NMR spektrumu



Şekil 3.18. Bileşik 71'in ¹³C-NMR spektrumu

3.2.5. 4,4-Diflor-8-(4-metoksifenil)-3,5-dimetil-4-bor-3a,4a-diaza-s-indasenin (74) sentezi



Şekil 3.19. Bileşik 74'ün sentezi

Alevde kurutulmuş ve argon gazı geçirilmiş reaksiyon balonuna (100 mL) 2metilpirol (1,6g, 20 mmol), dikloretan (40 mL) ve 4-metoksibenzoil klorür (1.53g, 9 mmol) eklendi. Argon gazı altında 120°C'de 16 saat reflüks edildi (turuncu-sarı). Reaksiyon çözeltisi soğutulduktan sonra buz banyosunda trietilamin (TEA, 6,06 mL, 45 mmol) ilave edildi ve otuz dakika karıştırıldı. Buz banyosundan uzaklaştırılan karışıma oda sıcaklığında BF₃.OEt₂ (6,21 mL, 50 mmol) ilave edildi ve bir gece karıştırıldı. Çözücü uzaklaştırıldıktan sonra, kolon kromatografisi (hekzan/kloroform, 3:1) ile hassas saflaştırmaya tabii tutuldu. Kolonda dolgu maddesi olarak silikajel 60 (125g, 70-230 mesh) ve yürütücü olarak hekzan:kloroform (3:1) kullanıldı. Her biri 50 mL olan 38 franksiyon alındı. TLC ve NMR incelemeleri sonucu 9-29'uncu franksiyonlar arasında turuncu (74) maddesi saf olarak elde edildikten sonra yeniden kristallendirildi (metilen klorür-hekzan, 0,09g, %9).

¹H NMR (CDCl₃) δ = ppm 7,45 (d, *J* = 8,83 Hz, 2H, Ar-H), 7,00 (d, *J* = 8,83 Hz, 2H, Ar-H), 6,76 (d, *J* = 4,10 Hz, 2H, Pi-H), 6,28 (d, *J* = 4,10 Hz, 2H, Pi-H), 3,89 (s, 3H, - OCH₃), 2,64 (s, 6H, -CH₃).

¹³C NMR (CDCl₃) δ = ppm 157,2, 134,7, 132,3, 131,2, 130,5, 126,7, 119,4, 113,9, 113,7, 55,6, 15,1.

IR (neat, v[~] cm⁻¹): 659, 690, 710, 761, 784, 813, 839, 883, 966, 981, 995,48, 1026, 1073, 1112, 1135, 1175, 1221, 1251, 1265, 1295, 1352, 1400, 1446, 1489, 1510, 1544, 1572, 1603, 1657, 1875, 1928, 1988, 2036, 2274, 2544, 2612, 2848, 3110, 3125.



Şekil 3.20. Bileşik 74'ün¹H-NMR spektrumu



Şekil 3.21. Bileşik 74'ün¹³C-NMR spektrumu

3.2.6. 4,4-Diflor-8-(4-bromfenil)-3,5-dietil-4-bor-3a,4a-diaza-s-indasenin (77) sentezi



Şekil 3.22. Bileşik 77'nin sentezi

Alevde kurutulmuş ve argon gazı geçirilmiş reaksiyon balonuna (100 mL) 2metilpirol (0,4g, 5 mmol), dikloretan (40 mL) ve 4-brombenzoil klorür (0,66g, 2,5 mmol) eklendi. Argon gazı altında 120°C'de 16 saat reflüks edildi (kahverengisiyah). Reaksiyon çözeltisi soğutulduktan sonra buz banyosunda trietilamin (TEA, 1,68 mL, 12,5 mmol) ilave edildi ve otuz dakika karıştırıldı. Buz banyosundan uzaklaştırılan karışıma oda sıcaklığında BF₃.OEt₂(1,73 mL, 14 mmol) ilave edildi ve bir gece karıştırıldı. Çözücü uzaklaştırıldıktan sonra, kolon kromatografisi (hekzan/kloroform, 3:1) ile hassas saflaştırmaya tabii tutuldu. Kolonda dolgu maddesi olarak silikajel 60 (125g, 70-230 mesh) ve yürütücü olarak hekzan:kloroform (3:1) kullanıldı. Her biri 50 mL olan 30 franksiyon alındı. TLC ve NMR incelemeleri sonucu 15-22'nci franksiyonlar arasında koyu turuncu (**6**) maddesi saf olarak elde edildikten sonra yeniden kristallendirildi (metilen klorürhekzan, 0,23g, %25).

¹H NMR (CDCl₃) δ = ppm 7,56 (d, J = 8,58 Hz, 2H, Ar-H), 7,28 (d, J = 8,58 Hz, 2H, Ar-H), 6,64 (d, J = 4,22 Hz, 2H, Pi-H), 6,29 (d, J = 4,22 Hz, 2H, Pi-H), 3.00 (q, J = 7,57 Hz, 4H, CH₂), 1,27 (t, J = 7,57 Hz, 6H, CH₃).

¹³C NMR (CDCl₃) δ = ppm 162,9, 140,1, 132,9, 132,0, 130,7, 130,4, 129,1, 123,3, 116,5, 21,0, 11,7.

IR (neat, v[~] cm⁻¹): 699, 731, 757, 769, 797, 881, 978, 1006, 1035, 1067, 1080, 1120, 1219, 1255, 1312, 1341, 1389, 1403, 1435, 1462, 1486, 1551, 1569, 1693, 1762, 1915, 2049, 2196, 2501, 2964, 3095.



Şekil 3.23. Bileşik 77'nin¹H-NMR spektrumu



Şekil 3.24. Bileşik 77'nin13C-NMR spektrumu



3.2.7. 4,4-Diflor-8-(4-fenil)-3,5-dietil-4-bor-3a,4a-diaza-s-indasenin (80) Sentezi

Şekil 3.25. Bileşik 80'in sentezi

Alevde kurutulmuş ve argon gazı geçirilmiş reaksiyon balonuna (100 mL) 2-etilpirol (0,95g, 10 mmol), dikloretan (40 mL) vebenzoil klorür (0,7g, 5 mmol) eklendi. Argon gazı altında 120°C'de 16 saat reflüks edildi (kahverengi-siyah). Reaksiyon çözeltisi soğutulduktan sonra buz banyosunda trietilamin (TEA, 1,68 mL, 12,5 mmol) ilave edildi ve otuz dakika karıştırıldı. Buz banyosundan uzaklaştırılan karışıma oda sıcaklığında BF₃.OEt₂ (1,73 mL, 14 mmol) ilave edildi ve bir gece karıştırıldı. Çözücü uzaklaştırıldıktan sonra, kolon kromatografisi (hekzan/kloroform, 3:1) ile hassas saflaştırmaya tabii tutuldu. Kolonda dolgu maddesi olarak silikajel 60 (125g, 70-230 mesh) ve yürütücü olarak hekzan:kloroform (3:1) kullanıldı. Her biri 50 mL olan 35 franksiyon alındı. TLC ve NMR incelemeleri sonucu 13-25'inci franksiyonlar arasında koyu turuncu (80) maddesi saf olarak elde edildikten sonra yeniden kristallendirildi (metilen klorür-hekzan, 0,49g, %25).

¹H NMR (CDCl₃) δ = ppm 7,49 (m, 5H, Ar-H), 6,75 (d, *J* = 4,18 Hz, 2H, Pi-H), 6,36 (d, *J* = 4,18 Hz, 2H, Pi-H), 3.10 (q, *J* = 7,57 Hz, 4H, -CH₂-), 1,35 (t, *J* = 7,58 Hz, 6H, -CH₃).

¹³C NMR (CDCl₃) δ = ppm 163,5, 142,7, 134,3, 134,2, 130,4, 130,4, 129,8, 128,1, 117,2, 22,0, 12,9 .

IR (neat, v[~] cm⁻¹): 719, 737, 845, 881, 980, 998, 1015, 1070, 1069, 1214, 1255, 1285, 1314, 1347, 1370, 1048, 1429, 1438, 1456, 1490, 1551, 1574, 1722, 1779, 1808, 1886, 1904, 1982, 2050, 2502, 2571, 2875, 2936, 2971, 3050, 3097.



Şekil 3.26. Bileşik 80'in ¹H-NMR spektrumu



Şekil 3.27. Bileşik 80'in 13C-NMR spektrumu

3.2.8. 4,4-Diflor-8-(4-metoksifenil)-3,5-dietil-4-bor-3a,4a-diaza-s-indasenin (83) sentezi



Şekil 3.28. Bileşik 83'ün sentezi

Alevde kurutulmuş ve argon gazı geçirilmiş reaksiyon balonuna (100 mL) 2-etilpirol (0,95g, 10 mmol), dikloretan (40 mL) ve4-metoksibenzoilklorür (0,85g, 5 mmol)eklendi. Argon gazı altında120 °C'de 16 saat reflüks edildi (kahverengi-siyah). Reaksiyon çözeltisi soğutulduktan sonra buz banyosunda trietilamin (1,68 mL, 12,5 mmol) ilave edildi ve otuz dakika karıştırıldı. Buz banyosundan uzaklaştırılan karışıma oda sıcaklığında BF₃.OEt₂ (1,73 mL, 14 mmol) ilave edildi ve bir gece karıştırıldı. Çözücü uzaklaştırıldıktan sonra, kolon kromatografisi (hekzan/kloroform, 3:1) ile hassas saflaştırmaya tabii tutuldu. Kolonda dolgu maddesi olarak silikajel 60 (125 g, 70-230 mesh) ve yürütücü olarak hekzan:kloroform (3:1) kullanıldı. Her biri 50 mL olan 35 franksiyon alındı. TLC ve NMR incelemeleri sonucu 14-23'üncü franksiyonlar arasında kırmızı (83) maddesi saf olarak elde edildikten sonra yeniden kristallendirildi (metilen klorür-hekzan, 0,06g, %7).

¹H NMR (CDCl₃) δ = ppm 7,47 (d, *J* = 8,62 Hz, 2H, Ar-H), 7,01 (d, *J* = 8,62 Hz, 2H, Ar-H), 6,78 (d, *J* = 3,95 Hz, 2H, Pi-H), 6,36 (d, *J* = 3,95 Hz, 2H, Pi-H), 3,90 (s, 3H, - OCH₃), 3,08 (q, *J* = 7,51 Hz, 4H, -CH₂-), 1,35 (t, *J* = 7,51 Hz, 6H, -CH₃).

¹³C NMR (CDCl₃) δ = ppm 163,1, 161,4, 143,1, 134,4, 132,2, 130,5, 126,8, 117,2, 113,9, 55,6, 22,2, 13,0.

IR (neat, v[~] cm⁻¹): 668, 719, 760, 764, 774, 818, 833, 884, 939, 979, 999,85, 1020, 1060, 1086, 1124, 1176, 1214, 1251, 1272, 1316, 1342, 1371, 1407, 1413, 1431, 1456, 1509, 1550, 1873, 1606, 1716, 1900, 1987, 2035, 2542, 2841, 2879, 3104.



Şekil 3.29. Bileşik 83'ün¹H-NMR spektrumu



Şekil 3.30. Bileşik 83'ün13C-NMR spektrumu

BÖLÜM 4. TARTIŞMA VE SONUÇ

Bu tez çalışmasında etkin ve seçkin yöntemler kullanılarak 8 adet madde sentezlenmiş ve bunların ¹H-NMR spektrumları, ¹³C-NMR spektrumları, IR spektrumları, fotofiziksel ve elektrokimyasal ölçümleri yapılmıştır. Bu ölçümler Ek'te yer almaktadır.

Çalışmamız sırasında ilk olarak BODIPY bileşiklerini sentezlemek için etil pirol ve metil pirol sentezleri Wolf-Kishner redüksiyonuna göre yapılmıştır. Sentez sonrasında etil pirol 65 % 64 ve metil pirol 63 %73 verim ile elde edilmiştir.

Elde edilen 63 ve 65 bileşiklerinden 68, 71, 74, 77, 80 ve 83 bileşikleri asit klorürler ve BF_3 ile etkileştirilerek BODIPY bileşikleri sentezlenmiştir. Sentezlenen bileşiklerin verimleri %5-%28 arasındadır (Tablo 4.1.) BODIPY bileşiklerinin karakteristik özelliklerden kaynaklı olarak bu bileşiklerin kolon kromotografisinde (Şekil 4.1.) izole edilmesi son derece güç olmuş ve madde kayıplarına neden olmuştur.



Şekil 4.1. Kolon sistemi

Kolon sisteminde alınan franksiyonlar birleştirilirken renk değişimleri sonucu TLC ve NMR incelemeleri göz önünde bulundurularak birleştirme yapılmıştır. BODIPY bileşiklerinin kristallendirilmesi ise literatüre uygun olarak metilen klorür-hekzan ile yapılmıştır.

Yapılan çaılşmada etil grubunun ve BODIPY çekirdeğine bağlı 8 konumundaki yapının maddenin karakteristiğini ve verimini etkilediği verimlerden yola çıkılarak anlaşılmıştır. Özellikle etil pirol yapılarının ve 8 konumunda bromlu yapıların olduğu bileşikler daha kolay izole edilmiş ve verimleri yüksektir. Buna göre bileşiğin molekül yapısı ne kadar büyük ise maddenin kolondan ayrıştırılmasının o kadar kolay olduğu görülmüştür.

Moleküllerin yapıları NMR sonuçlarına dayanarak aydınlatılmıştır. Aşağıdaki tabloda bileşiklere ait değerler verilmiştir.

, C								
Bileşik	Verim %	Rf Değeri	Molekül Ağırlığı gmol ⁻¹					
63	73	0.556	81,12					
65	64	0.510	95,15					
68	21	0.442	375,02					
71	7	0.402	296,03					
74	9	0.431	326,15					
77	25	0.400	403,08					
80	11	0.419	324,18					
83	7	0.405	354,21					

Tablo 4.1. Bileşiklere ait değerler

2-metil pirol(63) ve 2-etil pirol(65) molekülleri, bazik reaksiyon şartlarında Wolf-Kishner redüksiyonuyla yüksek verim ile elde edilmiştir.



Şekil 4.2. 63 ve 65 molekülleri için genel reaksiyon şeması

Bileşik 63 kimyasal formülü C₅H₇N, molekül ağırlığı 81,12 olarak hesaplanmıştır. Bileşik açık sarı renkte yağımsı ve sıvı haldedir. Alınan ¹H NMR spektrumuna göre 7,95 deki geniş singlet pirol halkasındaki N-H'a aittir. 6,92, 6,55, ve 6,33 de görülen dublet ve triplet şeklinde rezonans olmuş olan sinyaller pirol halkasındaki CH'a aittir. 2,58 deki singlet sinyal ise pirol halkasına bağlı metil grubundaki hidrojenlere aittir. Bileşiğin yapısında 5 karbon bulunmaktadır ve ¹³C NMR spektrumunda 5 sinyal vermiştir, 4 tanesi aromatik C, 1 adet alifatik C atomu sinyali vardır ve yapı ile uyumlu olduğu görülmüştür. Bileşiğin Rf değeri 5 cm TLC kartı üzerinde çözücü olarak hekzan ile yürütülmüş ve 0,526 olarak hesaplanmıştır.

Bileşik 65'e ait molekül yapısı yukarıda gösterilmektedir. Bileşiğin kimyasal formülü C_6H_9N ve molekül ağırlığı 95,15 g olarak hesaplanmıştır. Bileşik açık sarı renkte yağımsı ve sıvı haldedir. Alınan ¹H NMR spektrumuna göre 7,98 deki singlet pirol halkasındaki N-H'a aittir. 6,82, 6,38, ve 6,17 de görülen dublet ve triplet şeklinde rezonans olmuş olan sinyaller pirol halkasındaki CH'a aittir, 2,80 ve 1,45 de görülen singlet ve triplet ise pirol halkasına bağlı etil grubundaki hidrojenlere aittir. Bileşğin yapısında 6 karbon bulunmaktadır ve¹³C NMR spektrumunda 4 adet sinyal aromatik bölgede, 2adet sinyal alifatik bölgede vermiştir ve yapı ile uyumlu olduğu görülmüştür. Bileşiğin Rf değeri 5 cm TLC kartı üzerinde çözücü olarak hekzan ile yürütülmüş ve 0,510 olarak hesaplanmıştır.



Şekil 4.3. 68,71,74,77,80 ve 83 molekülleri için genel reaksiyon şeması

Bileşik 68'in kimyasal formülü $C_{17}H_{14}BBrF_2N_2$, molekül ağırlığı ise 375,02 g olarak hesaplanmıştır. Bileşiğin erime noktası 180-182°C olarak ölçülmüş ve bileşiğin içerisinde hala çok az safsızlıklar olabileceğinden dolayı bu değerde çok küçük sapmalar olabilir. Bileşiğin yapısında toplamda 14 hidrojen ve 17 karbon bulunmaktadır. Alınan¹H NMR spektrumu sonuclarına göre 7,63 ve 7,36 ppm de dublet olarak rezonans olan protonlar fenil grubuna aittir. 6,68 ve 6,28 de ise pirol halkasının CH protonları dublet olarak rezonans olmuştur. 7,98 de metil-2pirol molekülünde görülen NH sinyalinin BODIPY molekülünde görülmemesi yapıya BF₃ molekülünün bağlandığını gösterir. 2,65 ppm'de singlet yapıdaki her iki pirole bağlı metil grublarına aittir. İntegrasyon oranı iki adet CH₃ gurubu olduğunu göstermektedir. Bileşiğin yapısında 17 karbon bulunmaktadır. 9 adet aromatik bölgede 1 adette alifatik bölgede olmak üzere toplam 10 adet karbon molekülü sinyali vermiştir. Bileşiğin yapısı simetrik olduğundan dolayı¹³C NMR spektrumuna göre toplamda 10 karbon sinyali görülmektedir. Bileşik 68 UV ölçümlerinde maksimum Absorbans 516 nm olarak ölcülmüstür. Floresans ölcümlerinde ise madde 533 nm emisyon, 510 nm uyarma spektrumu vermiştir. Bileşiğe ait kuantum verimi 0,145, stokes kayması ise 23 olarak hesaplanmıştır. Bileşiğin Rf değeri 5 cm TLC kartı üzerinde çözücü olarak kloroform ile yürütülmüş ve 0,442 olarak hesaplanmıştır.

Bileşik 71'in kimyasal formülü $C_{17}H_{15}BF_2N_2$, ve molkeül ağırlığı 296,13 g olarak hesaplanmıştır. Bileşiğin erime noktası 110-112°C olarak ölçülmüş ve literatürdeki

değeri (107°C) ile küçük sapmalar göstermektedir. Bileşik yapısında 15 hidrojen ve 17 karbon içermektedir. Alınan ¹H NMR spektrumu sonuçlarına göre 7,48 ppm de rezonans olan protonlar fenil grubuna aittirler. 6,70 ve 6.26 da ise pirol halkasının CH protonları dublet olarak rezonans olmuştur. 7,98 de metil-2pirol molekülünde görülen NH sinyalinin BODIPY molekülünde görülmemesi yapıya BF₃ molekülünün bağlandığını gösterir. 2,66 ppm de singlet yapıdaki her iki pirole bağlı metil grublarına aittir. İntegrasyon oranı iki adet CH₃ gurubu olduğunu göstermektedir. Bileşiğin yapısında 17 karbon bulunmaktadır. 9 adet aromatik bölgede 1 adette alifatik bölgede olmak üzere toplam 10 adet karbon molekülü sinyali vermiştir. Bileşiğin yapısı simetrik olduğundan dolayı ¹³C NMR spektrumuna göre toplamda 10 karbon sinyali görülmektedir. Bileşik 71 UV ölçümlerinde maksimum Absorbans 508 nm olarak ölçülmüştür. Floresans ölçümlerinde ise madde 532 nm emisyon, 499 nm uyarma spektrumu vermiştir. Bileşiğe ait kuantum verimi 0,396, stokes kayması ise 34 olarak hesaplanmıştır. Bileşiğin Rf değeri 5 cm TLC kartı üzerinde çözücü olarak kloroform ile yürütülmüş ve 0,402 olarak hesaplanmıştır.

Bilesik 74'ün kimyasal formülü C₁₈H₁₇BF₂N₂O, ve molekül ağırlığı 326,15 g olarak hesaplanmıştır. Bileşiğin erime noktası 188-190°C olarak ölçülmüş ve literatürdeki değeri (191°C) ile çok küçük sapmalar gözlemlenmiştir. Bileşik yapısında 17 hidrojen ve 18 karbon içermektedir. Alınan ¹H NMR spektrumlarına göre 7,45 ve 7,00 ppm de dublet olarak rezonans olan protonlar fenil halkasındaki CH protonlarına aittir. 6,76 ve 6,28 ppm'de ise her iki pirol halkasına bağlı CH protonları dublet olarak rezonans olmuştur. 3,89 ppm'de singlet olarak rezonans olan protonlar fenil halkasına bağlı metil grubuna aittir. 2,64 ppm'de singlet yapıdaki her iki pirole bağlı metil grublarına aittir. İntegrasyon oranı iki adet CH₃ gurubu olduğunu göstermektedir. Bileşiğin yapısında 18 karbon bulunmaktadır. 9 adet aromatik bölgedeki karbonlara ait sinvaller vardır, 2 adet de alifatik bölgede toplam 11 adet sinyal vermiştir. Bileşiğin yapısı simetrik olduğundan dolayı ¹³C NMR spektrumuna göre toplamda 11 karbon sinyali görülmektedir. Bileşik 74 UV ölçümlerinde maksimum Absorbans 511 nm olarak ölçülmüştür. Floresans ölçümlerinde ise madde 528 nm emisyon, 499 nm uyarma spektrumu vermiştir. Bileşiğe ait kuantum verimi 0,815, stokes kayması ise 29 olarak hesaplanmıştır. Bileşiğin Rf değeri 5 cm TLC

kartı üzerinde çözücü olarak kloroform ile yürütülmüş ve 0,431 olarak hesaplanmıştır.

Bileşik 77'nin kimyasal formülü C₁₉H₁₈BBrF₂N₂, molekül ağırlığı 403,08 g olarak hesaplanmıştır. Bileşiğin erime noktası 138-139°C olarak ölçülmüş ve literatürdeki değeri ile (135-136°C) çok küçük sapmalar göstermektedir. Bileşik yapısında 18 hidrojen ve 19 karbon icermektedir. Alınan ¹HNMR spektrumlarına göre 7,56 ve 7,28 ppm de dublet olarak rezonans olan protonlar fenil grubuna aittir. 6,64 ve 6,29 de ise pirol halkasının CH protonları dublet olarak rezonans olmuştur. 7,98 de metilpirol molekülünde görülen NH sinyalinin BODIPY molekülünde görülmemesi yapıya BF3 molekülünün bağlandığını gösterir. 3,00 ppm de her iki pirol halkasına bağlı etil grupları quartet olarak rezonans olmuştur, 1,27 ppm'de yine her iki pirol halkasına bağlı metil grupları triplet olarak rezonans olmuştur. Bileşiğin yapısında 19 karbon bulunmaktadır. 9 adet aromatik bölgedeki karbonlara ait sinyaller vardır, 2 adet de alifatik bölgede toplam 11 adet sinval vermiştir. Bileşiğin yapısı simetrik olduğundan dolayı ¹³C NMR spektrumuna göre toplamda 11 karbon sinyali görülmektedir. Bileşik 77 UV ölçümlerinde maksimum Absorbans 516 nm olarak ölçülmüştür. Floresans ölçümlerinde ise madde 534 nm emisyon, 501 nm uyarma spektrumu vermiştir. Bileşiğe ait kuantum verimi 0,148, stokes kayması ise 35 olarak hesaplanmıştır. Bileşiğin Rf değeri 5 cm TLC kartı üzerinde çözücü olarak kloroform ile yürütülmüş ve 0,400 olarak hesaplanmıştır.

Bileşik 80'in kimyasal formülü C₁₉H₁₉BF₂N₂, molekül ağırlığı 324,18 olarak hesaplanmıştır. Bileşiğin erime noktası 155-157°C olarak ölçülmüştür. Bileşiğin yapısında 19 hidrojen ve 19 karbon bulunmaktadır. Alınan ¹H NMR spektrumu sonuçlarına göre 7,49 ppm de rezonans olan protonlar fenil grubuna aittirler. 6,75 ve 6.36 da ise pirol halkasının CH protonları dublet olarak rezonans olmuştur. 7,98 de metil-2pirol molekülünde görülen NH sinyalinin BODIPY molekülünde görülmemesi yapıya BF₃ molekülünün bağlandığını gösterir. 3,10 ppm de her iki pirol halkasına bağlı etil grupları quartet olarak rezonans olmuştur, 1,35 ppm'de yine her iki pirol halkasına bağlı metil grupları triplet olarak rezonans olmuştur. Bileşiğin yapısında 19 karbon bulunmaktadır. 9 adet aromatik bölgedeki karbonlara ait

52

sinyaller vardır, 2 adet de alifatik bölgede toplam 11 adet sinyal vermiştir. Bileşiğin yapısı simetrik olduğundan dolayı ¹³C NMR spektrumuna göre toplamda 11 karbon sinyali görülmektedir. Bileşik 80 UV ölçümlerinde maksimum Absorbans 514 nm olarak ölçülmüştür. Floresans ölçümlerinde ise madde 534 nm emisyon, 494 nm uyarma spektrumu vermiştir. Bileşiğe ait kuantum verimi 0,257, stokes kayması ise 40 olarak hesaplanmıştır. Bileşiğin Rf değeri 5 cm TLC kartı üzerinde çözücü olarak kloroform ile yürütülmüş ve 0,419 olarak hesaplanmıştır.

Bileşik 83'ün kimyasal formülü C₂₀H₂₁BF₂N₂O, bileşiğin molekül ağırlığı 354,21 olarak hesaplanmıştır. Bileşiğin erime noktası 136-138°C olarak ölçülmüştür. Bileşiğin yapısında 21 hidrojen 20 karbon bulunmaktadır. Alınan ¹H NMR spektrumlarına göre 7,47 ve 7,01 ppm de dublet olarak rezonans olan protonlar fenil halkasındaki CH protonlarına aittir. 6,78 ve 6,36 ppm'de ise her iki pirol halkasına bağlı CH protonları dublet olarak rezonans olmuştur. 3,89 ppm'de singlet olarak rezonans olan protonlar fenil halkasına bağlı metil grubuna aittir. 3,08 ppm de her iki pirol halkasına bağlı etil grupları quartet olarak rezonans olmuştur, 1,35 ppm'de vine her iki pirol halkasına bağlı metil grupları triplet olarak rezonans olmuştur. Bileşiğin yapısında 20 karbon bulunmaktadır. 9 adet aromatik bölgedeki karbonlara ait sinyaller vardır, 3 adet de alifatik bölgede toplam 11 adet sinyal vermiştir. Bileşiğin yapısı simetrik olduğundan dolayı ¹³C NMR spektrumuna göre toplamda 11 karbon sinyali görülmektedir. Bileşik 83 UV ölçümlerinde maksimum Absorbans 513 nm olarak ölçülmüştür. Floresans ölçümlerinde ise madde 528 nm emisyon, 506 nm uyarma spektrumu vermistir. Bilesiğe ait kuantum verimi 0,727, stokes kayması ise 22 olarak hesaplanmıştır. Bileşiğin Rf değeri 5 cm TLC kartı üzerinde çözücü olarak kloroform ile yürütülmüş ve 0,405 olarak hesaplanmıştır.

Floresans spektroskopisi: 68,71,74,77,80 ve 83 bileşiklerinin fotofiziksel özellikleri incelenmiştir (Ek: 2).



Şekil 4.4. Floresans spektrumu

Yukarıdaki şekilde 68,71,74,77,80 ve 83 bileşiklerinin floresans spektrofotometre cihazından alınan ölçümlere göre grafikleri çizilmiştir. Bileşiklere ait grafikler yukarıda üst üste çakıştırılarak floresans özelliğindeki değişimler incelenmiştir. Bu grafiğe göre molekül yapıları birbirine benzeyen yapıların verdiği sinyallerin birbirine çok yakın olduğu görülmektedir. Bileşiklerin kloroform çözeltisi içinde alınan floresans spektrumlarında hazırlanan bütün kompleksler için emisyon değerleri gözlenmiştir. Normalize edilen spektrumlarda UV spektrumlarında maksimum absorpsiyonun yapıldığı değerlere yakın dalga boylarında yapılan uyarma spektrumları ile elde edilen emisyon spektrumları genellikle ayna görüntüsü şeklinde ortaya çıkmıştır. Çözelti ortamında moleküllerin farklı hareketler sergilemesi farklı enerji geçişlerine sebep olması dolayısıyla uyarma ve emisyon spektrumları geniş bantlar şeklinde gözlenmiştir. Bileşiklera ait kuantum verimleri hesaplanmıştır. Bu hesaplama yapılırken standart olarak fluorescein kullanılmıştır.

		,		e	
Bileşik	Absorbans	λ Emisyon	λ Uyarma	Kuantum	Stokes
	(nm)	(nm)	(nm)	verimi	kayması
68	516	533	510	0,145	23
71	508	532	499	0,396	34
74	511	528	499	0,815	29
77	516	534	501	0,148	35
80	514	534	494	0,257	40
83	513	528	506	0,727	22

Tablo 4.2. BODİPY bileşiklerine ait hesaplanan değerler

Yukarıdaki sonuçlara bakılarak molekül yapısı birbirine yakın olan bileşiklerin kuantum verimlerinin birbirine yakın olduğu ve çok az değişiklikler olduğu görülmektedir. Aynı zamanda bileşiklere ait stok kaymaları hesaplanmıştır. Bu kayma değerleri 22-40 arasında değişmektedir. Sırasıyla bu kayma değerleri 23, 34, 29, 35, 40 ve 22 olduğu görülmüştür. Bu sonuçlara da bakılarak yine molekül yapıları birbirine yakın olan yapıların stok kaymalarınında yakın olduğu görülmüştür.

Elektrokimyasal ölçümler: 68, 71, 74, 77, 80 ve 83 bileşiklerinin voltamogram ölçümleri yapılmıştır (Ek: 1).Dönüşümlü voltametri, elektrokimyasal tepkimeler ile ilgili kalitatif bilgi edinmede kullanılan bir yöntemdir. Bu voltamogramların (akıma karşı potansiyel grafiği) incelenmesiyle bir sistemin kaç adımda indirgenip yükseltgendiği, elektrokimyasalaçıdan tersinir olup olmadığı ve indirgenme ya da yükseltgenme ürünlerinin kararlı olup olmadığı kolayca anlaşılır. Aşağıdaki şekilde voltamogram grafiklerinin çakıştırılmış hali bulunmaktadır. Bu grafikten yola çıkılarak bromlu bileşiklerin (68, 77) indigenme ve yükseltgenmelerinin diğer bileşiklere göre daha net olduğu görülmektedir. Molekül yapısı benzerlik gösteren bileşiklerde ise grafiklerin birbirinden pek farklı olmadığı görülmektedir. Bileşiklerin ayrı ayrı ölçüm grafikleri Ek:1 de verilmiştir. Bileşiklerin indirgenme ve yükseltgenme özellikleri bileşiklerin iletkenlikleri ile doğrudan ilişkilidir. Bu da BODIPY bileşiklerinin güneş pillerinde kullanılmasında referans olmaktadır.



Şekil 4.5. Voltamogram grafiği

KAYNAKLAR

- [1] Bülent, D. "Önemli Bir Beş-Üyeli Heteroaromatik Bileşik: "Pirol." 2006.
- [2] Xu, Xiaoliang, And Yongmin Zhang. "Synthesis of 3H-pyrroles promoted by samarium/cat. iodine system." Synthetic communications 32.17: 2643-2650, 2002.
- [3] Eaton, S. S.; Eaton, G. R.; Chang, C. K., Synthesis and Geometry Determination of Cofacial Diporphyrins Electron-Paramagnetic-Res Spectroscopy of Dicopper Diporphyrins in Frozen Solution, J. Am. Chem. Soc. 107, (11), 3177-3184, 1985.
- [4] A.N.Kurşunlu Bor-Dipirin' den Türeyen Yeni Ligantların Metal Komplekslerinin Sentez Ve LüminesansÖzelliklerinin İncelenmesi. Doktora Tezi, Selçuk Üniversitesi Fen Bilimleri Enstitüsü, Konya, 2014.
- [5] Sazanovich, I. V.; Kirmaier, C.; Hindin, E.; Yu, L.; Bocian, D. F.; Lindsey, J. S.; Holten, D., Structural Control of the Excited-State Dynamics of Bis(dipyrrinato)zinc Complexes: Self-Assembling Chromophores for Light- Harvesting Architectures. J. Am. Chem. Soc., 126, 2664-2665, 2004.
- [6] Sutton, J. M.; Rogerson, E.; Wilson, C. J.; Sparke, A. E.; Archibald, S. J.; Boyle, R. W., Synthesis and structural characterisation of novel bimetallic dipyrromethene complexes: rotational locking of the 5-aryl group, Chem. Commun. 11, 1328-1329, 2004.
- [7] Falk, H.; Leodolter, A.; Schade, G., On the chemistry of pyrrole pigments, XIX.:The electrochemical oxidation of pyrromethenones and pyrromethenes (bilepigment partial structures). Beitrage zur Chemie der Pyrrolpigmente, 19. Mitt.:Die elektrochemische Oxidation von Pyrromethenonen und Pyrromethenen(Gallenpigment-Partialstrukturen) 109, 183-192, 1978.
- [8] Gill, H. S.; Finger, I.; Bozidarevic, I.; Szydlo, F.; Scott, M. J., Preparation of α,β - unsubstituted meso-arylbidipyrrins via metaltemplated, oxidative coupling of dipyrrins, New J. Chem. 29, 68-71, 2005.

- [9] Vankoeveringe, J. A.; Lugtenburg, J., Novel Pyrromethenes 1-Oxygen and 1-Sulfur Analogs - Evidence for Photochemical Z-E Isomerization, Recl. Trav.Chim. Pays-Bas, 96, 55-58, 1977.
- Kollmannsberger, M.; Gareis, T.; Heinl, S.; Breu, J.; Daub, J.,
 [10] Electrogeneratedchemiluminescence and proton-dependent switching of fluorescence:Functionalized difluoroboradiaza-s-indacenes, Angew.Chem. Int. Ed.36, 1333-1335, 1997.
- [11] Lash, T. D.; Chen, S. H., Syntheses of per-N-15 labeled etioporphyrins I-IV and arelated tetrahydrobenzoporphyrin for applications in organic geochemistry and vibrational spectroscopy, Tetrahedron61, 11577-11600, 2005.
- [12] Yu, Y. H.; Descalzo, A. B.; Shen, Z.; Rohr, H.; Liu, Q.; Wang, Y. W.; Spieles, M.; Li, Y. Z.; Rurack, K.; You, X. Z.Mono- and di(dimethylamino)styrylsubstitutedborondipyrromethene and borondiindomethene dyes with intensenear-infrared fluorescence, Chem.- Asian J., 1, 176-187, 2006.
- [13] Paine, J. B.The Porphyrins, ed. Dolphin, D. Vol. 1. New York: Academic Press. Patra S., Gunupuru R., Lo R., Suresh E., Ganguly B., Paul P., 2012, New J. Chem., 36,988-1002, 1978.
- [14] Paul, D.; Wytko, J. A.; Koepf, M.; Weiss, J, Design and synthesis of a selfassembledphotochemical dyad based on selective imidazole recognition. Inorg.Chem. 41, 3699-3704,2002.
- [15] Loudet, A., Burgess, K., Bodipy dyes and their derivatives: syntheses and spectroscopic properties, Chemical Reviews, 107, 4891-4932, 2007.
- [16] Treibs, A., Kreuzer, F.H., Difluoroboryl complexes of di- and tripyrrylmethenes, Justus Liebigs Annalen der Chemie, 718, 208, 1968.
- [17] E.Teknikel. YeniBODIPY Bileşiklerinin Sentezi Ve Spektral Özelliklerinin İncelenmesi. Yüksek Lisans Tezi Hacettepe Üniversitesi Fen Bilimleri Enstitüsü.Ankara, 2013.
- [18] Niu, S.-L., Ulrich, G., Retailleau, P., Harrowfield, J., Ziessel, R., New insights into the solubilization of BODIPY dyes, Tetrahedron Letters, 50, 3840-3844, 2009.
- [19] E. Vos De Wael, J. A. Pardoen, J. A. Van Koeveringe And J.Lugtenburg, Recl. Trav. Chim. Pays-Bas, vol; 96, pp. 306–309,1977.

- [20] Hinkeldey B, Schmitt A, Jung G. Comparative photostability studies of BODIPY and fluorescein dyes by using fluorescence correlation spectroscopy. Chemphyschem. vol; 6;9(14), pp. 2019-27,2008.
- [21] Lin, Ying-Chun, Modified BODIPY Probes to explore peroxisome function, Durham theses, Durham University. Available at Durham E-Theses Online: http://etheses.dur.ac.uk/647,2010.
- [22] G. Sevinç, Bordipirometen (Bodıpy) Bileşiklerinin Sentezi Ve Yapılarının Aydınlatılması, Yüksek Lisans Tezi. Ankara Üniversitesi Fenilimleri Enstitüsü, Ankara, 2013.
- [23] Wu, Y., Peng, X., Guo, B., Fan, J., Zhang, Z., Wang, J., Cui, A., Gao, Y. Boron dipyrromethene fluorophore based fluorescence sensor for the selective imaging of Zn(II) in living cells, Org. Biomol. Chem., vol; 3, p. 1387,2005.
- [24] Wan, C. W., Burghart, A., Chen, J., Bergstroem, F., Johansson, L. B.A., Wolford, M. F., Kim, T. G., Topp, M. R., Hochstrasser, R. M., Burgess, K. Anthracene-BODIPY cassettes: syntheses and energy transfer Chemistry, A European Journal, vol; 9(18), pp. 4430-4441, 2003.
- [25] Yu L., Muthukumaran K., Sazanovich I., Kirmaier C., Hindin E., Diers J., Boyle P.,Yu, Y. H., Descalzo, A. B., Shen, Z., Rohr, H., Liu, Q., Wang, Y. W., Spieles, M., Li, Y. Z., Rurack, K., You, X. Z. Mono- and Di(dimethylamino)styryl-substituted borondipyrromethene and borondiindomethene dyes with intense near-infrared fluorescence, Chem. Asian J., vol; 1, p. 176,2006.
- [26] Rao, P. D., Dhanalekshmi, S., Littler, B. J., Lindsey, J. S., Rational Syntheses of Porphyrins Bearing up to Four Different Meso Substituents. Journal of Organic Chemistry, vol; 65(22), pp. 7323-7344,2000.
- [27] Wagner, R. W., Lindsey, Jonathan, S. Boron-dipyrromethene dyes for incorporation in synthetic multi-pigment light-harvesting arrays. Pure & Appl. Chemistry, vol; 68, No. 7, pp. 1373-1380,1996.
- [28] Shah, M., Thangaraj, K., Soong, M. L., Wolford, L., Boyer, J. H., Politzer, I. R., Pavlopoulos, T. G. Pyrromethene-BF2 complexes as laser dyes 1, Heteroat. Chem., vol; 1,p. 389,1990.
- [29] G. Sevinç, Bordipirometen (Bodıpy) Bileşiklerinin Sentezi Ve Yapılarının Aydınlatılması, Yüksek Lisans Tezi. Ankara Üniversitesi Fenilimleri Enstitüsü, Ankara, 2013.

- [30] Tahtaoui C., Thomas C., Rohmer F., Klotz, P., Duportail G., Mely Y., Bonnet, D., Hibert, M. Convenient method to access new 4,4-dialkoxyand 4,4-diaryloxy-diaza-s-indacene dyes: Synthesis and spectroscopic evaluation, The Journal of organic chemistry, vol; 72(1), pp. 269-72,2007.
- [31] Wu, L. And Burgess, K. 2008. A new synthesis of symmetric boraindacene (BODIPY) dyes, Chem. Commun, 4933–4935,2008.
- [32] Kim, H., Burghar, A., Welch, M. B., Reibenspies, J. And Burgess, K., Synthesis and spectroscopic properties of a new 4-bora-3a,4a-diaza-*s*indacene (BODIPY) dye .Chem.Commun; pp, 1889–1890, 1999.
- [33] Wan, C. W., Burghart, A., Chen, J., Bergstroem, F., Johansson, L. B.A., Wolford, M. F., Kim, T. G., Topp, M. R., Hochstrasser, R. M., Burgess, K. Anthracene-BODIPY cassettes: syntheses and energy transfer Chemistry, A European Journal, vol; 9(18), pp. 4430-4441, 2003.
- [34] Wu, L., Burgess, K., A new synthesis of symmetric boraindacene (BODIPY) dyes, Chemical Communications, 40, 4933-4935, 2008.
- [35] Gareis, T, Huber C, Wolfbeis O. S., Daub J., Phenol/phenolatedependent on/off switching of the luminescence of 4,4-difluoro-4-bora-3a,4a-diaza-*s*-indacenes, *Chemical Communications*, 1717-1718, 1997.
- [36] Urano, Y., Asanuma, D., Hama, Y., Koyama, Y., Barrett, T., Kamiya, M., Nagano, T., Watanabe, T., Hasegawa, A., Choyke, P.L., Kobayashi, H., Selective molecular imaging of viable cancer cells with pH-activatable fluorescence probes, Nature Medicine, 15, 104-109, 2009.
- [37] Erdik E., Sarıkaya, Y., Temel Universite Kimyası, Gazi kitabevi, Ankara,1998.
- [38] Beiser, A., Modern Fiziğin Kavramları, Akademi yayınevi, İstanbul, 1997.
- [39] Lakowicz, J.R.Principles of Fluorescence Spectroscopy, Plenum Press, New York and London, 1986.
- [40] E.Yıldırım. Polimerik Ve Oligometrik Yapılı Metal İçeren Epoksi Polimerlerinin Hazırlanması, Termal Ve Elektronik Özelliklerinin Araştırılması, Yüksek Lisans Tezi, Sakarya Üniversitesi Fen Bilimleri Üniversitesi, Sakarya, 2014.
EKLER

EK 1:

BODIPY bileşiklerine ait voltamogram ölçümlerinin grafikleri



Ek 1.1. Bileşik 68'in voltamogram grafiği



Ek 1.2. Bileşik 71'in voltamogram grafiği



Ek 1.3. Bileşik 74'ün voltamogram grafiği



Ek 1.4. Bileşik 77'nin voltamogram grafiği



Ek 1.5 Bileşik 80'in voltamogram grafiği



Ek 1.6. Bileşik 83'ün voltamogram grafiği

EK 2:



Floresans ölçümlerine ait grafikler

Ek 2.1. Bileşik 68'in floresans ölçüm grafiği



Ek 2.2. Bileşik 71'in floresans ölçüm grafiği



Ek 2.3. Bileşik 74'ün floresans ölçüm grafiği



Ek 2.4. Bileşik 77'nin floresans ölçüm grafiği



Ek 2.5. Bileşik 80'in floresans ölçüm grafiği



Ek 2.6. Bileşik 83'ün floresans ölçüm grafiği

EK 3:

Sentezlenen BODIPY bileşiklerine ait UV ölçüm grafikleri



Ek 3.1. Bileşik 68'in UV ölçüm grafiği



Ek 3.2. Bileşik 71'in UV ölçüm grafiği



Ek 3.3. Bileşik 74'ün UV ölçüm grafiği



Ek 3.4. Bileşik 77'nin UV ölçüm grafiği



Ek 3.5. Bileşik 80'in UV ölçüm grafiği



Ek 3.6. Bileşik 83'ün UV ölçüm grafiği

EK 4:

IR Spektrumları



Ek 4.1. 2-metil-1H-pirol(63) IRspektrumu



Ek 4.2. 2-metil-1H-pirol (65) IRspektrumu



Ek 4.3. Bileşik 68'in IR spektrumu



Ek 4.4. Bileşik 71'in IR spektrumu



Ek 4.5. Bileşik 74'ün IR spektrumu



Ek 4.6. Bileşik 77'nin IR spektrumu



Ek 4.7. Bileşik 80'in IR spektrumu



Ek 4.8. Bileşik 83'ün IR spektrumu

ÖZGEÇMİŞ

İbrahim Halil BAYDİLEK, 8 Ağustos 1987 tarihinde Gaziantep'te doğdu. İlk, orta ve lise eğitimini Gaziantep'te tamamladı. 2014 yılında Adnan Menderes Üniversitesi Kimya bölümünden mezun oldu ve 2014 yılında Sakarya Üniversitesi'nde Organik Kimya Anabilim dalında yüksek lisans yapmaya başladı. Sakarya Üniversitesi Teknokent ADAPTTO ofisinde uzman olarak çalışmaktadır.