

Revista Boliviana de Química

ISSN: 0250-5460 ISSN: 2078-3949

revbolquim@outlook.com

Universidad Mayor de San Andrés Estado Plurinacional de Bolivia

González Herrera, Rolvideer J.; Martínez-Ramírez, Karen R.; Franco Frings, Marcos A.
REACCIONES PRIMARIAS DE ABSTRACCIÓN DE HIDRÓGENO
DEL TRANS-1,3-BUTADIENO MEDIANTE RADICAL HIDROXILO
Revista Boliviana de Química, vol. 36, núm. 3, 2019, Julio-Agosto, pp. 115-125
Universidad Mayor de San Andrés
La Paz, Estado Plurinacional de Bolivia

Disponible en: https://www.redalyc.org/articulo.oa?id=426360706002



Número completo

Más información del artículo

Página de la revista en redalyc.org



Sistema de Información Científica Redalyc

Red de Revistas Científicas de América Latina y el Caribe, España y Portugal Proyecto académico sin fines de lucro, desarrollado bajo la iniciativa de acceso abierto

Received 06 02 2019 Accepted 08 16 2019



PRIMARY REACTIONS OF HYDROGEN ABSTRACTION FROM TRANS-1,3-BUTADIENE BY USING RADICAL HYDROXYL

Rolvideer J. González Herrera et al. RBQ Vol. 36, No.3, pp. 115-125, 2019

REACCIONES PRIMARIAS DE ABSTRACCIÓN DE HIDRÓGENO DEL **TRANS-1,3-BUTADIENO MEDIANTE** RADICAL HIDROXILO

Received 06 02 2019 Accepted 08 16 2019 Published 08 30 2019

Vol. 36, No.3, pp. 115-125, Jul./Ago.2019 Revista Boliviana de Química

36(3), 115-125, Jul./Aug. 2019 Bolivian Journal of Chemistry DOI: 10.34098/2078-3949.36.3.2



Full original article

Peer-reviewed

Rolvideer J. González Herrera*, Karen R. Martínez-Ramírez, Marcos A. Franco Frings

Departamento de Física y Química. Facultad de Ciencias Exactas y Naturales FACEN, Universidad Nacional de Asunción UNA, P.O. Box 1039-1804, Ruta Mcal. Estigarribia, Km 11, Tel. +59521-585602, Campus Universitario UNA – San Lorenzo, Paraguay., www.facen.una.py

Keywords: Butadiene, hydrogen abstraction, conformers, DFT, theoretical study.

Palabras clave: Butadieno, extracción de hidrógeno, DFT, estudio teórico.

ABSTRACT

The abstraction channels of 1,3-butadiene (C₄H₆) hydrogens by radical hydroxyl have been theoretically investigated, in their fundamental electronic state, in the gas phase and under normal conditions of pressure and temperature.

A study of the C_4H_6 rotamers was performed, having found that the trans conformer is 12,3 kJ/mol more stable than the cis form. Three different C₄H₆ hydrogen abstraction channels were determined, due to the presence of its three chemically non-equivalent protons. All molecular structures involved in each reactive channel were characterized, confirmed by their vibrational frequencies, intrinsic reaction coordinate (IRC) and transition vectors.

The density functional method (DFT) was used, with the hybrid functional B3LYP and Dunning base aug-ccpVTZ, incorporated in the Gaussian 03 package. In all cases the energy was extrapolated to the base limit Complete (CBS) using a exponential method and applying zero point energy corrections (ZPE).

Negative activation energies are reported for the three reaction channels and the formation of post-reactive complexes.

*Corresponding author: rolvideerjavier@gmail.com

RESUMEN

ISSN 0250-5460 Rev. Bol. Quim. Paper edition ISSN 2078-3949 Rev. boliv. quim. Electronic edition Rolvideer J. González Herrera et al. RBQ Vol. 36, No.3, pp. 115-125, 2019

Se han investigado en forma teórica los canales de abstracción de los hidrógenos del 1,3-butadieno (C₄H₆) por hidroxilo radical, en su estado electrónico fundamental, en fase gaseosa y en condiciones normales de presión y temperatura.

Se realizó un estudio de los rotámeros del C₄H₆, habiéndose encontrado que el confórmero trans es 12,3 kJ/mol más estable que la forma cis. Se determinaron tres canales distintos de abstracción de hidrógenos del C₄H₆, debido a la presencia de sus tres protones químicamente no equivalentes. Se caracterizaron todas las estructuras moleculares involucradas en cada canal reactivo, confirmados por sus frecuencias vibracionales, coordenada intrínseca de reacción (IRC) y vectores de transición.

Se utilizó el método del funcional de la densidad (DFT), con el funcional híbrido B3LYP y base de Dunning aug-cc-pVTZ, incorporados en el paquete Gaussian 03. En todos los casos se procedió a extrapolar la energía al límite de base completa (CBS) utilizando un método exponencial y aplicando correcciones de la energía del punto cero (ZPE).

Se reportan energías de activación negativas para los tres canales de reacción y la formación de complejos posreactivos.

INTRODUCCIÓN

Los compuestos orgánicos volátiles (COVs) se emiten a la atmósfera a partir de fuentes antropogénicas y biogénicas, como también pueden formarse in situ como producto de las transformaciones atmosféricas de otros COVs [1].

Uno de estos compuestos es el butadieno, sustancia gaseosa ampliamente utilizada por las industrias en la fabricación de polímeros y otros subproductos derivados del petróleo[2], emitido al ambiente por escapes de automóviles [3] y quema de neumáticos en desuso[4,5].

Además, este COV está catalogado como sustancia altamente cancerígena [6-9], capaz de interaccionar químicamente con oxidantes atmosféricos [10,11] y producir sustancias que contribuyen al smog fotoquímico [12-

Durante mucho tiempo, la caracterización de la estructura conformacional (posibles rotámeros) del butadieno, representó un tema de gran interés para la comunidad científica. Esto, debido a que representa al sistema más simple que posee una conjugación de enlaces dobles y por ser una molécula de interés medioambiental [1,2].

El primer trabajo experimental que reporta la estructura conformacional del 1,3-Butadieno data de 1939, mediante técnicas de difracción de electrones, innovador para la época [15]. Las fotografías obtenidas fueron difusas, por lo que la determinación de la conformación de la molécula se realizó con dificultad y según los propios autores, sin la precisión deseada.

Más tarde, otros investigadores abordaron nuevamente la caracterización estructural del 1,3-butadieno aprovechando las mejoras en las técnicas de difracción de electrones, obteniendo resultados más fiables. Reportaron la caracterización de la forma trans de la molécula, que adopta una configuración plana, y no detectaron la presencia de otros confórmeros [16].

Uno de los primeros trabajos teóricos sobre la conformación estructural de moléculas data de 1970, aplicando cálculos de Hartree-Fock con orbitales tipo Slater (STO) para investigar las barreras torsionales -C-C- de algunos cationes alquílicos [17]. El mismo determinó la presencia de otro confórmero estable, que, según los resultados, adoptaba una conformación cis planar y mostró la posibilidad de que las rotaciones de los grupos moleculares alrededor de enlaces simples carbono-carbono generen otros confórmeros estables adicionales para cada molécula.

Otro trabajo posterior, sobre las posibles estructuras de equilibrio adoptadas por el butadieno data del año 1976, en el cual se aplica el método de fuerza de Pulay (ab initio) con un conjunto de bases A(7,3) y se lograron caracterizar cuatro confórmeros rotacionales. Entre estos confórmeros la configuración trans resultó ser la de menor energía, sin embargo, según los propios autores, la cuestión de si el segundo confórmero estable es cis o gauche, aún no quedaba confirmada [18].

Luego de estas investigaciones, han aparecido numerosos estudios teóricos sobre barreras torsionales, frecuencias vibratorias y conformaciones estructurales del 1,3-butadieno [19-22]. En todos ellos, los autores coinciden en que la estructura estable de mínima energía, es una molécula plana de conformación trans y que el segundo confórmero estable adopta la conformación gauche no planar. Además, se pone de manifiesto la necesidad de utilizar geometrías optimizadas en cada nivel de cálculo para inferir resultados fiables y no utilizar parámetros estructurales experimentales, ya que pequeñas variaciones en la geometría estructural de la molécula, puede derivar en grandes diferencias energéticas.

ISSN 0250-5460 Rev. Bol. Quim. Paper edition ISSN 2078-3949 Rev. boliv. quim. Electronic edition Rolvideer J. González Herrera et al. RBQ Vol. 36, No.3, pp. 115-125, 2019

Received 06 02 2019 36(3); Jul./Aug. 2019 Accepted 08 16 2019 Published 08 30 2019; DOI:10.34098/2078-3949.36.

Los estudios dedicados a las reacciones de los COVs con los distintos oxidantes atmosféricos, indican que la principal vía de degradación es la reacción con radical hidroxilo (OH•), siendo este radical un importante intermediario reactivo en la química atmosférica [1,23]. Si la concentración de estos radicales disminuyera debido al incremento de relativa oscuridad (invierno, horas de la tarde) y la concentración de ozono aumentase por algún episodio de contaminación, la reacción con ozono puede ser una importante vía de degradación. Además, en las zonas donde las concentraciones de átomos de Cl⁻ son significativamente mayores que la concentración promedio global, tal como podría ocurrir en el aire costero urbano y algunas regiones industriales, especialmente por las mañanas, sus efectos oxidativos son considerables [24].

Las reacciones de adición del OH• a los enlaces dobles del 1,3-butadieno ya fueron ampliamente abordadas por la comunidad científica [25-27], no así las reacciones de abstracción de hidrógeno. Los procesos de adición prevalecen sobre las reacciones de abstracción, debido a la alta densidad electrónica alrededor de los enlaces dobles >C=C< [1]. No obstante, también se reportan investigaciones donde se afirma que las reacciones de abstracción de hidrógenos pueden ser vías muy importantes en la degradación de los COVs en la atmósfera [28,29].

Las reacciones de los radicales OH• con las olefinas, incluido el butadieno, pueden presentar energías de activación negativas [28]. Estas energías negativas sugieren la formación de complejos de Van der Waals, difíciles de caracterizar experimentalmente, no así computacionalmente.

Li et al. [26], realizaron un estudio experimental y teórico de los canales de reacción del OH• con 1,3butadieno. Aplicaron técnicas de velocidad relativas para determinar las constantes de velocidad de la reacción y lo contrastaron aplicando métodos teóricos. Afirman que la mejor estimación de la energía relativa se basa en un cálculo de un solo punto en el nivel de teoría MP4/6-311++G(dp,d), más correcciones de ZPE utilizando la geometría optimizada en el nivel de teoría MP2/6-311++G(d,p) [30]. Lograron caracterizar mínimos y estados de transición de los procesos de adición y abstracción, pero no se reporta formación de complejos de Van der Waals.

Según nuestra revisión bibliográfica y hasta la fecha, no se ha reportado previamente la formación de complejos en las reacciones de abstracción de hidrógenos del 1,3-butadieno por radicales OH•.

RESULTADOS Y DISCUSIÓN

Se realizó una revisión de los rotámeros del 1,3-butadieno aplicando la rutina SCAN implementada en el Gaussian 03. Para esto se utilizaron 72 rotaciones de 5º de los grupos moleculares que conforman la molécula, unidos por el enlace simple =C—C=.

Para la optimización completa de las geometrías y cálculos de energía, se utilizó el método DFT con el funcional híbrido B3LYP [31,32] y base de Dunning aug-cc-pVTZ (B3LYP/aug-cc-pVTZ)/ B3LYP/aug-cc-pVTZ) [33]. Todos los cálculos se llevaron a cabo utilizando el paquete de programas Gaussian 03 [34], con el auxilio del visualizador gráfico Gauss View 4.1. En todos los casos se realizaron los cálculos de las frecuencias armónicas vibracionales, utilizando la rutina frequency. Además, se caracterizaron las energías del punto cero (ZPE) y se verificó que las frecuencias sean todas reales para los mínimos y una sola imaginaria para los estados de transición. Se aplicaron correcciones adicionales a la energía, realizando extrapolación a base infinita (CBS, siglas en inglés). Se optó por utilizar un método exponencial mixto de tres parámetros para la convergencia de la energía de correlación, por proporcionar buenos resultados según se reporta en la literatura [21-35]. Este método, también denominado de tres parámetros, desarrollado por Peterson et al. [36], utiliza la relación:

$$E_X = E_\infty + Ae^{-[X-1]} + Be^{-[X-1]^2}$$

Esta ecuación ya está incorporada en la calculadora online CBS [37], con la cual fueron determinadas las energías extrapoladas al límite de base completa. La conformación espacial adoptada por el confórmero inicial R₁ del 1,3-butadieno, caracterizando sus distancias interátomicas (en ångström) y ángulos de enlace (en grados), se puede observar en la figura 1.

Los carbonos e hidrógenos que conforman la molécula subyacen todos en un solo plano, según se puede observar en la Figura 2, y verificando sus ángulos diedros.

Los parámetros estructurales obtenidos para la molécula inicial R₁, presentan buena concordancia con los datos experimentales, obtenidos mediante técnicas de difracción de electrones, reportados por Schomaker et al. [15] y Almennmgen, et al. [16], que se pueden observar en la Tabla 1.

Se identificaron dos conformaciones estables adicionales a partir de la molécula inicial R₁. La rotación del ángulo diedro $D(C_5 = C_3 - C_1 = C_8)$, tomando como eje de rotación al enlace simple $C_3 - C_1$, conduce a la formación de los rotámeros R₂ y R₃, a los 150° y 210° de rotación, respectivamente. La Figura 3 presenta la conformación espacial adoptada por ambos rotámeros. Se observa que estas moléculas no son planas, con ángulo diedro C=C-C=C de ~ 32° y que una es aproximadamente la imagen especular de la otra.

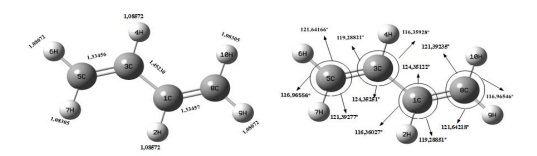
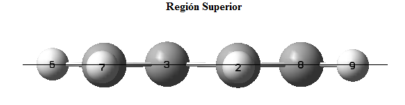


Figura 1. Parámetros estructurales optimizados del trans 1,3-butadieno (R1) al nivel de teoría B3LYP/aug-cc-pVTZ.



Región Inferior

Figura 2. Vista lateral del trans 1,3-butadieno al nivel de teoría B3LYP/aug-cc-pVTZ.

Tabla 1. Parámetros estructurales más resaltantes del trans 1,3-butadieno optimizados al nivel B3LYP/aug-cc-pVTZ.

	Distancia	Ángulos inter- átomicos(°)		
Trabajos previos	C – H	C – C	C = C	C = C - C
Schomaker et al. (1939)	1,06	1,46±0,03	1,35±0,02	124°±2°
Almennmgen et al. (1958)	1,082±0,01	1,483±0,01	1,337±0,005	122,4°
En este artículo	1,08	1,45	1,33	124°

Ambos rotámeros poseen energías esencialmente iguales y son menos estables que el rotámero R₁, en unos 12,3 kJ/mol. Este resultado está en excelente acuerdo con los 12,4 kJ/mol reportado por Feller et al. [22], realizados con métodos ab initio de alto nivel, utilizando la teoría de clústers acoplados con excitaciones triples cuasiperturbativas. También está en buen acuerdo con lo reportado por Sancho-García et al.[21], donde mediante cálculos ab initio al nivel HF/cc-pVTZ, CCSD(T)/cc-pVTDZ y MP2/cc-pVTZ informan diferencia de energía de 12,76 kJ/mol para los dos primeros métodos y 12,84 kJ/mol para el último.

De igual manera, Skaarup et al. [18], reportan diferencias de energía de 11,97 kJ/mol por el método de fuerza de Pulay (ab initio) con un conjunto de bases A(7,3) y Murcko, et al. [20], reportan diferencias energéticas de 12,13 kJ/mol y 13,39 kJ/mol por el método G2 y CBS-Q, respectivamente para los rotámeros.

Al aplicar la estadística de Maxwell-Boltzmann, se obtiene que la razón entre la abundancia de la molécula R₁ y los otros dos rotámeros es ~ 99:1 [38]. La interconversión entre los rotámeros R₂ y R₃ requiere superar una barrera energética muy baja, de aproximadamente 1,4 kJ/mol que está en buen acuerdo con los 2 kJ/mol reportado por Feller et al. [22].

ISSN 0250-5460 Rev. Bol. Quim. Paper edition
ISSN 2078-3949 Rev. boliv. quim. Electronic edition
Rolvideer J. González Herrera et al. RBQ Vol. 36, No.3, pp. 115-125, 2019

Partiendo de las geometrías optimizadas al nivel de teoría B3LYP/aug-cc-pVTZ, se realizaron los cálculos puntuales de energía necesarios para la corrección a base infinita con las bases aug-cc-pVNZ (N = D y Q).

El rotámero de menor energía denominado R₁, fue utilizado para realizar el estudio de las reacciones de abstracción de hidrógenos y la optimización de las estructuras de los radicales asociados. Las reacciones de abstracción de hidrógenos del 1,3-butadieno por el OH•, siguen la reacción:

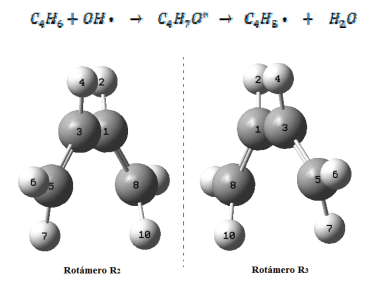


Figura 3. Conformación espacial de los rotámeros R₂ y R₃ del 1,3-butadieno optimizados al nível B3LYP/aug-cc-pVTZ.

Se caracterizaron tres radicales a partir de la abstracción de sus hidrógenos. Los pares de hidrógenos: H₂ y H₄, H₆ y H₉, H₇ y H₁₀ resultaron ser equivalentes y condujeron a la formación de los radicales Ra₁, Ra₂ y Ra₃, respectivamente. Las disposiciones espaciales y configuraciones estructurales de dichos radicales obtenidos por abstracción de los hidrógenos se observan en la Figura 4.

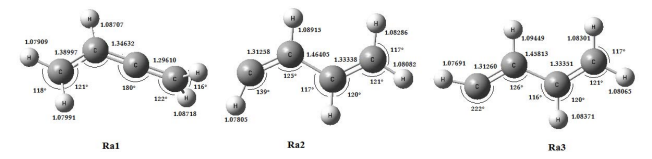


Figura 4. Radicales del C₄H₆ obtenidos por abstracción de hidrógenos y optimizados al nivel B3LYP/aug-cc-pVTZ.

En la Tabla 2 se detalla las energías del confórmero inicial R₁, del hidroxilo, de los radicales y del agua que se forma en la reacción de abstracción de hidrógenos. También se incluye las energías CBS obtenidas de las proyecciones a base infinita, siendo presentada en la Figura 5 una de estas extrapolaciones, la correspondiente al rotámero R₁. Entre los radicales obtenidos por abstracción de hidrógenos, el de mayor estabilidad es el radical Ra₁ con una diferencia energética de 55,25 kJ/mol y 60,08 kJ/mol, con respecto a las energías de los radicales Ra₂, Ra₃, respectivamente. Esto permite concluir que el canal reactivo que conduce a la formación de este radical es termodinámicamente el más favorecido.

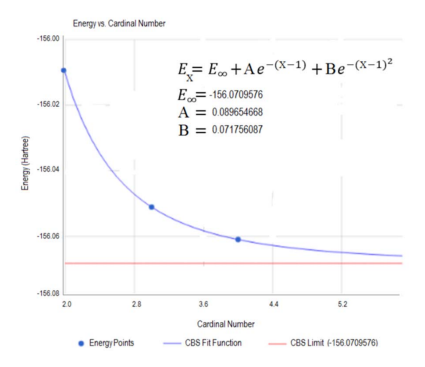


Figura 5. Energías puntuales y función de ajuste CBS de tres parámetros DTQ del rotámero R1.

Estos resultados se hallan en buen acuerdo con lo reportado por Parker et al. [39], donde informan que el radical más estable es el Ra₁ con diferencias energéticas de 57,6 kJ/ mol y 60,4 kJ/mol con respecto a Ra₂ y Ra₃, respectivamente, realizando cálculos al nivel B3LYP/6-311G(d,p).

Esta relativa estabilidad del radical Ra₁, con respecto a los otros radicales, se debe a la formación de enlaces dobles acumulados y una deslocalización del electrón desapareado (Ver Figura 4). Con respecto a la molécula inicial R₁, este radical presenta una energía relativa de 1712,58 kJ/mol.

Cada canal de abstracción se produce previa formación de una estructura inestable denominada estructura del estado de transición (TS), cuyas disposiciones conformacionales se observan en la Figura 6. Para la determinación de dichas estructuras, se optó por utilizar el método BERNY incorporado en el paquete Gaussian 03. La validez de estas estructuras fue verificada a través de sus frecuencias vibracionales, vectores de transición y coordenadas intrínsecas de reacción (IRC).

Tabla 2. Energías de las distintas moléculas involucradas en la reacción del hidroxilo con el C₄H₆ al nivel B3LYP/aug-cc-

Energías (Hartree)						
Moléculas	Doble Z	Triple Z	Cuádruple Z	CBS	ZPE	CBS + ZPVE
R_1	-156,0115779	-156,0575099	-156,0664851	-156,0709576	0,084938	-155,9860196
ОН	-75,7489818	-75,7685993	-75,7740518	-75,7770578	0,008418	-75,7686398
Ra_1	-155,3445046	-155,3898842	-155,3991074	-155,4037670	0,070036	-155,333731
Ra_2	-155,3238964	-155,3678835	-155,378308	-155,3838291	0,071143	-155,312686
Ra_3	-155,3248919	-155,3689239	-155,3775572	-155,3818646	0,071016	-155,310849
$\rm H_2O$	-76,444623	-76,4661967	-76,4722289	-76,4755590	0,021237	-76,454322

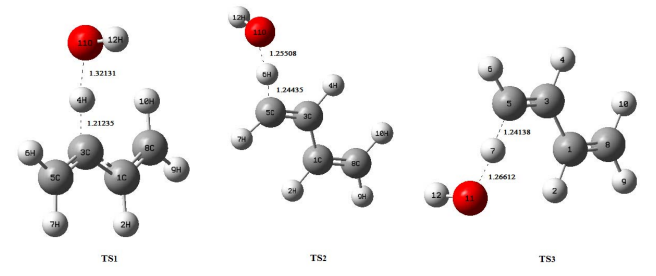


Figura 6. Conformación espacial de las estructuras del estado de transición de la reacción de abstracción de hidrógenos del trans 1,3-butadieno y distancias inter-atómicas en ångström.

La molécula denominada TS₁ se obtiene del canal de abstracción del H₂ y H₄. De la abstracción del H₆ y H₉ se obtiene la molécula TS₂. La molécula TS₃ se obtiene por el canal de abstracción del H₇ v H₁₀.

Estas estructuras presentan una sola frecuencia armónica vibracional negativa y los IRC confirman que estas estructuras conectan los reactivos con los productos. El IRC correspondiente al canal de reacción del TS₁ se puede observar en la Figura 7.

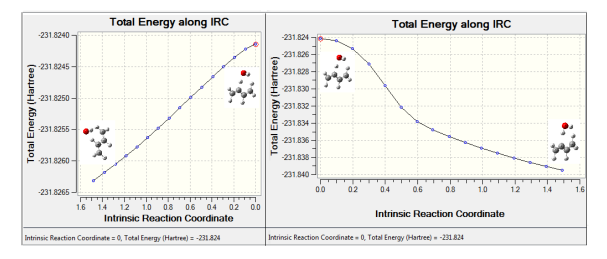


Figura 7. Coordenada Intrínseca de Reacción del canal reactivo correspondiente a la abstracción de los hidrógenos H2 y H4 al nivel B3LYP/aug-cc-pVTZ.

Las energías de los TS para los distintos canales de abstracción de hidrógenos se detallan en la Tabla 3. Comparando las energías de las estructuras correspondientes a los estados de transición con las energías de los reactivos, se determina que los canales de abstracción poseen energías de activación negativas. Estas energías de activación negativas sugieren la formación de complejos Van der Waals pre y pos reactivos.

Li et al. [26], reporta dos estructuras del estado de transición para el proceso de abstracción de hidrógenos, con barreras energéticas de 17,57 kJ/mol coincidente con nuestro primer canal de abstracción y 28,45 kJ/mol para el segundo y tercer canal de abstracción. En este trabajo no se reportan formación de complejos de Van der Waals.

ISSN 2078-3949 Rev. boliv. quim. Electronic edition Rolvideer J. González Herrera et al. RBQ Vol. 36, No.3, pp. 115-125, 2019

La optimización completa de las geometrías derivadas del último punto del IRC, condujeron a la identificación de tres complejos pos reactivos, denominados complejos productos CP_1 , CP_2 y CP_3 , correspondiente a los tres canales de abstracción estudiados. Lastimosamente todos los intentos por obtener estructuras optimizadas correspondientes a los complejos pre-reactivos fueron infructuosos. La Figura 8 muestra las conformaciones estructurales de los complejos caracterizados y sus energías se detallan en la Tabla 4.

El complejo CP₁ presenta menor energía que los demás complejos, en concordancia con la gran estabilidad del radical Ra₁ procedente de dicho canal de abstracción. Todos los canales presentan reacciones sin barrera y el perfil de reacción se puede observar en la Figura 9.

Tabla 3. Energías de las distintas estructuras del estado de transición de la reacción del hidroxilo con el C₄H₆.

Energías (Hartree)						
Moléculas	Doble Z	Triple Z	Cuádruple Z	CBS	ZPE	CBS + ZPVE
TS_1	-231,760020435	-231,8241368	-231,838010021	-231,8451632	0,090216	-231,7549472
TS_2	-231,756799587	-231,8207279	-231,836600774	-231,8451138	0,089816	-231,7552978
TS_3	-231,757554503	-231,8215395	-231,837405959	-231,8459127	0,089931	-231,7559817

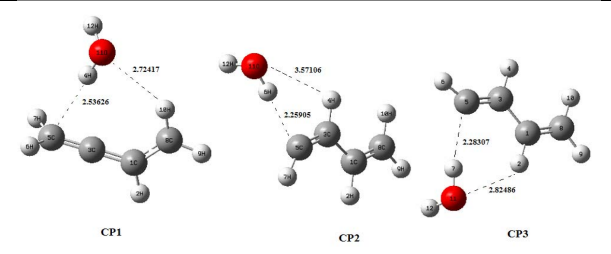


Figura 8. Conformaciones estructurales optimizadas al nivel B3LYP/aug-cc-pVTZ de los complejos pos-reactivos de la abstracción de hidrógenos del 1,3-butadieno y distancias inter-atómicas en ångström.

En la Tabla 5 se presentan las frecuencias vibracionales de dichos complejos y de todas las estructuras implicadas en los distintos canales reactivos de abstracción de hidrógenos.

Tabla 4. Energía de los complejos de Van der Waals calculados al nivel de teoría B3LYP/aug-cc-pVTZ y proyecciones a base infinita.

	Energías (Hartree)					
Moléculas	Doble Z	Triple Z	Cuádruple Z	CBS	ZPE	CBS + ZPVE
CP_1	-231,792377456	-231,858999787	-231,875283564	-231,8839808	0,093215	-231,7907658
CP_2	-231,771821138	-231,837037009	-231,853121768	-231,8617333	0,093867	-231,7678664
CP_3	-231,773055510	-231,838230946	-231,854315365	-231,8629281	0,094020	-231,7689082

CONCLUSIONES

Rolvideer J. González Herrera et al. RBQ Vol. 36, No.3, pp. 115-125, 2019



Se ha caracterizado tres rotámeros del 1,3-butadieno, del cual la conformación trans es la de menor energía. Este rotámero es 12,3 kJ/mol más estable que los otros rotámeros, lo cual le confiere una abundancia relativa superior al 99% a temperatura ambiente. Debido a la baja abundancia atmosférica del confórmero cis, los productos derivados de las reacciones de los oxidantes troposféricos con esta molécula serían mínimos.

Además, se han identificado tres canales de reacción de abstracción de hidrógenos que presentan energías de activación negativas. Este hecho motivó la búsqueda y determinación de complejos de Van der Waals asociados a cada reacción. No fue posible caracterizar complejos pre-reactivos, no obstante, se identificaron los complejos posreactivos de los tres canales de reacción. El complejo CP₁ presenta mayor estabilidad que los complejos CP₂ y CP₃ en unos 55,25 kJ/mol y 60,07 kJ/mol, respectivamente.

La gran estabilidad del complejo CP₁ muestra que el canal de abstracción de los hidrógenos H₂ y H₄ se encuentra favorecido termodinámicamente, por lo que el radical Ra₁ es el producto termodinámico de la reacción de abstracción.

Según nuestra revisión bibliográfica y hasta la fecha, es el primer reporte sobre la formación de complejos en las reacciones de abstracción de hidrógenos del 1,3-butadieno por radicales OH•.

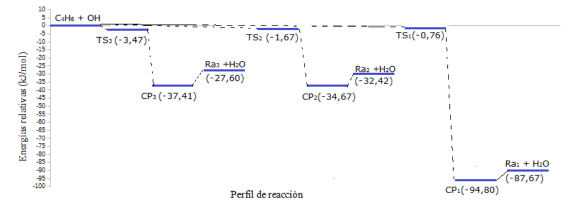


Figura 9. Perfil energético de los distintos canales de reacción de abstracción de hidrógenos del trans 1,3-butadieno con OH al nivel B3LYP/aug-cc-pVTZ.

Tabla 5. Frecuencias vibracionales calculadas al nivel de teoría B3LYP/aug-cc-pVTZ de las estructuras involucradas en la abstracción de los hidrógenos del trans 1,3-butadieno.

Estructuras	Frecuencias vibracionales (cm ⁻¹)				
ОН	3694				
Trans 1,3-Butadieno	176; 300; 519; 541; 781; 901; 943; 945; 1003; 1007; 1058; 1229; 1317; 1324; 1419; 1479; 1650; 1701; 3125; 3135; 3138; 3138; 3221; 3222				
TS_1	-809; 103; 129; 157; 227; 292; 487; 522; 625; 742; 834; 911; 924; 969; 997; 1002; 1146; 1207; 1247; 1313; 1412; 1457; 1650; 1688; 3103; 3111; 3145; 3210; 3233; 3742				
TS_2	-1276; 94; 116; 152; 177; 293; 428; 529; 644; 732; 806; 899; 947; 965; 982; 1034; 1189; 1218; 1256; 1293; 1325; 1450; 1637; 1681; 3128; 3138; 3147; 3175; 3224; 3752				
TS_3	-1222; 90; 123; 166; 233; 308; 483; 534; 622; 734; 798; 892; 907; 958; 979; 1042; 1167; 1221; 1244; 1307; 1333;1454; 1636; 1687; 3079; 3136; 3158; 3194; 3223; 3750				
CP ₁	42; 62; 87; 91; 197; 217; 225; 360; 515; 532; 581; 788; 896; 910; 942; 989; 1092; 1200; 1379; 1455; 1502; 1631; 1889; 3065; 3113; 3122; 3153; 3254; 3742; 3873				
CP_2	11; 26; 80; 92; 164; 193; 290; 376; 489; 590; 706; 847; 907; 939; 955; 1027; 1157; 1264; 1324; 1447; 1624; 1626; 1671; 3091; 3138; 3153; 3225; 3236; 3682; 3861				
CP3	42; 52; 97; 129; 174; 207; 303; 379; 517; 566; 709; 801; 860; 953; 955; 1040; 1180; 1249; 1330; 1450; 1626; 1631; 1681; 3016; 3136; 3161; 3225; 3247; 3679; 3861				
Ra_1	206; 214; 495; 527; 573; 756; 890; 908; 940; 983; 1091; 1195; 1380; 1453; 1497; 1901; 3072; 3113; 3129; 3155; 3253				
Ra_2	166; 294; 487; 586; 723; 832; 907; 937; 947; 1029; 1157; 1261; 1322; 1445; 1625; 1670; 3086; 3137; 3150; 3222; 3235				
Ra ₃	179; 302; 514; 564; 728; 786; 868; 948; 951; 1031; 1177; 1253; 1321; 1449; 1630; 1681; 3018; 3136; 3155; 3223; 3248				
H_2O	1627; 3796; 3898				

ISSN 2078-3949 Rev. boliv. quim. Electronic edition

Rolvideer J. González Herrera et al. RBQ Vol. 36, No.3, pp. 115-125, 2019

Received 06 02 2019 36(3); Jul./Aug. 2019 Accepted 08 16 2019 Published 08 30 2019; DOI:10.34098/2078-3949.36.3

REFERENCIAS

- Atkinson, R. 2003, Kinetics of the gas-phase reactions of OH radicals with alkanes and cycloalkanes, Atmos. Chem. Phys., 3,
- Klaus, W., Hans-Jurgen, A. Química Orgánica Industrial. Ed Reverté, 1981, Barcelona, España, pp. 415.
- 3. Baker, J., Are, J. Atkinson, R. 2005, Formation and Reaction of Hydroxycarbonyls from the Reaction of OH Radicals with 1,3-Butadiene and Isoprene, Environ. Sci. Technol., 39(11), 4091-4099.
- Reisman, J. 1997, Air emissions from scrap tire combustion, United States Environmental Protection Agency, Washington D.C., United States, 117.
- 5. Duarte, S., Velázquez, E., Dullak, A. 2016, Pirolisis convencional de neumáticos en desuso para la producción de combustibles líquidos, Revista Científica de la UCSA, 3(2), 25-32.
- Cote, L., Bayard, S. 1990, Cancer Risk Assessment of 1,3-butadiene, Environmental Health Perspectives, 86, 149-153.
- Ye, Y., Galbally, I., Weeks, I. 1997, Emission of 1,3-butadiene from petrol-driven motor vehicles, Atmospheric Environment. 31(8), 1157-1165.
- Gustafson, P., Barregard, L., Strandberg, B., Sallsten, G. 2007, The impact of domestic wood burning on personal, indoor and outdoor levels of 1,3-butadiene, benzene, formaldheyde and acetaldehyde, Journal of Environmental Monitoring, 9, 23-32.
- Luttrell, W. 2013, 1,3-Butadiene, Journal of Chemical Health & Safety, 54-56.
- 10. Cvetanovic, R., Doyle, L. 1960, Reaction of oxygen atoms with butadiene, Can J. Chem, 38, 2187-2195.
- 11. Haller, I., Srinivasan, R. 1964, Photochemistry of 1,3-butadiene: Details of the Primary Processes and Mechanism of Photopolymerization, The Journal of Chemical Physics, 40 (7), 1992-1997.
- 12. Doepker, R. 1968, Vacuum-Ultraviolet Photolysis of the C4H6 Isomers. 1,3-butadiene, The Journal of Physical Chemistry, 72 (12), 4037-4042.
- 13. Liu, X., Jeffries, E., Sexton, K. 1999, Hydroxyl radical and ozone initiated photochemical reactions of 1,3-butadiene, Atmospheric Environment, 33, 3005-3022.
- Jaoui, M., Lewandowski, M., Docherty, K., Offenberg, J., Kleindienst, T. 2014, Atmospheric oxidation of 1,3-butadiene: Characterization of gas and aerosol reaction products and implications for PM_{2.5}, Atmos. Chem. Phys., 14, 13681-13704.
- Schomaker, V., Pauling, L. 1939, The Electron Diffraction Investigation of the Structure of Benzene, Pyridine, Pyrazine, Butadiene-1,3, Cyclopentadiene, Furan, Pyrrole, and Thiophene, J. Am. Chem. Soc., 61, 1769-1780.
- Almenningen, A., Bastiansen, O., Traetteberg, M. 1958, An Electron Diffraction Reinvestigation of the Molecular Structure of 1,3-Butadiene, Acta Chemica Scandinavica, 12, 1221-1225.
- 17. Radom, L., Pople, J. 1970, Rotational Barriers of Alkyl Cations, Journal of the American Chemical Society, 92, 6380-6383.
- 18. Skaarup, S., Boggs, J., Skancke, P. 1976, Contributions of resonance, hybridization, and nonbonded interactions to the structure of butadiene, Tetrahedron, 32, 1179-1181.
- 19. Bock, Ch., Panchenko, Y. 1989, An ab initio structural investigation of 1,3-butadiene, isoprene and 2,3-dimethyl-1,3-butadiene rotamers, Journal of Molecular Structure (Theochem), 187, 69-82.
- 20. Murcko, M. A., Castejon, H., Wiberg, K. B. 2006, Carbon-Carbon Rotational Barriers in Butane, 1-Butene, and 1,3-Butadiene, J. Phys. Chem., 100, 16162-16168
- Sancho-García, J., Perez-Jimenez, A., Moscardo, F. 2001, Description of C(sp2)-C(sp2) Rotation in Butadiene by Density Functionals, 105(51), 11541-11548.
- Feller, D., Craig, N. 2009, High Level ab Initio Energies and Structures for the Rotamers of 1,3-Butadiene, J. Phys. Chem. A., 113, 1601-1607.
- 23. Atkinson, R., Perry, R., Pitts, J. 1977, Absolute rate constants for the reaction of OH radicals with allene, 1,3butadiene, and 3 methyl1butene over the temperature range 299-424°K, The Journal of Chemical Physics, 67(7), 3170-3175.
- 24. Fantechi, G., Jensen, N., Saastad, O., Hjorth, J., Peeters, J. 1998, Reactions of Cl atoms with selected VOCs: Kinetics, products and mechanisms, Journal of Atmospheric Chemistry., 31, 247-267.
- Francisco-Márquez, M., Alvarez-Idaboy, J., Galeano, A., Viever-Bunge, A. 2005, A Posible Mechanism for Furan Formation in the Tropospheric Oxidation of Dienes, Environ. Sci. Technol., 39, 8797-8802.
- Li, Z., Nguyen, P., Leon, M., Wang, J., Han, K., He, G. 2006, Experimental and Theoretical Study of Reaction of OH with 1,3-Butadiene, J. Phys. Chem. A., 110, 2698-2708.
- Ghosh, B., Bugarin, A., Connell, B., North, S. 2010, OH radical initiated oxidation of 1,3-butadiene: Isomeric Selective Study of the Dominant Addition Channel, J. Phys. Chem. A., 114, 5299-5305.
- Liu, A., Mulac, W., Jonah, C. 1988, Rate Constants for the Gas-Phase Reactions of OH Radicals with 1,3-Butadiene and Allene at 1 atm in Ar and over the Temperature Range 305-1173 K. J. Phys. Chem., 92, 131-134.
- 29. Liu, A., Jonah, C., Mulac, W., 1989, The Gas-Phase Reactions of Hydroxyl Radicals with several Unsaturated Hydrocarbons at Atmosphere Pressure, Radiat. Phys. Chem., 34 (4), 687-691.
- Pople, J. A., Head-Gordon, M., & Raghavachari, K. 1987, Quadratic configuration interaction. A general technique for determining electron correlation energies, The Journal of Chemical Physics, 87(10), 5968-5975.
- 31. Becke, A.D. 1997, Density-functional thermochemistry. V. Systematic optimization of exchange-correlation functionals, J. Chem. Phys., 107, 8554-8560.
- Lee, C., Yang, W., & Parr, R. G. 1988, Development of the Colle-Salvetti correlation-energy formula into a functional of the electron density, Physical review B., 37(2), 785.
- Dunning, T.H. 1971, Gaussian Basis Functions for Use in Molecular Calculations. III. Contraction of (10s6p) Atomic Basis Sets for the First Row Atoms, J. Chem. Phys., 55, 716-723.

Received 06 02 2019 Accepted 08 16 2019

36(3); Jul./Aug. 2019



ISSN 0250-5460 Rev. Bol. Quim. Paper edition ISSN 2078-3949 Rev. boliv. quim. Electronic edition Rolvideer J. González Herrera et al. RBQ Vol. 36, No.3, pp. 115-125, 2019

- 34. Frisch, M., Trucks, G., Schlegel, H., Scuseria, G., Rob, M., Cheeseman, J., Montgomery, J., Vreven, T., Kudin, K., Burant, J., Millam, J., Iyengar, S., Tomasi, J., Barone, V., Mennucci, B., Cossi, M., Scalmani, G., Rega, N., Petersson, G., Nakatsuji, H., Hada, M., Ehara, M., Toyota, K., Fukuda, R., Hasegawa, J., Ishida, M., Nakajima, T., Honda, Y., Kitao, O., Nakai, H., Klene, M., Li, X., Knox, J., Hratchian, H., Cross, J., Bakken, V., Adamo, C., Jaramillo, J., Gomperts, R., Stratmann, R., Yazyev, O., Austin, A., Cammi, R., Pomelli, C., Ochterski, J., Ayala, P., Morokuma, K., Voth, G., Salvador, P., Dannenberg, J., Zakrzewski, V., Dapprich, S., Daniels, A., Strain, M., Farkas, O., Malick, D., Rabuck, A., Raghavachari, K., Foresman, J., Ortiz, J., Cui, Q., Baboul, A., Clifford, S., Cioslowski, J., Stefanov, B., Liu, G., Liashenko, A., Piskorz, P., Komaromi, I., Martin, R., Fox, D., Keith, T., Al-Laham, M., Peng, C., Nanayakkara, A., Challacombe, M., Gill, P., Johnson, B., Chen, W., Wong, M., Gonzalez, C., y Pople, J. 2003, Gaussian 03 (Gaussian, Inc., Wallingford, CT), https://gaussian.com/g03citation/, access date: 05/20/2019.
- Rodríguez-Linares, D., Freitas, G., Ballester, M., Nascimento, Garrido, J. 2015, Coupled-Cluster Study of the Lower Energy Region of the Ground Electronic State of the HSO₂ Potential Energy Surface, J. Phys. Chem. A., 119 (32), 8734-8743.
- 36 Peterson, K.; Woon, D.; Dunning, T.; Benchamark, J. 1994, Calculationes with correlated molecular wave functions. IV. The classical barrier height of the H+H₂→H₂+H reaction, J. Chem. Phys. 100, 7410-7415.
- Vasilyev, V. 2017, Online complete basis set limit extrapolation calculator, Computational and Theoretical Chemistry, 1115, 1-3.
- 38. Engel, T., Reid, P., Hehre, W. Física Química, Ed. Pearson, 2006, Madrid, España, pp. 1090.
- 39. Parker, C., Coosky, A. 1998, Ab Initio study of the 1,3-butadienyl radical isomers, J. Phys. Chem. A., 102 (30), 6186-6190.