

**سنتز کرون اترهای بر پایه ایندول با استفاده از نانو ذرهای تیتانیوم اکسید  
به عنوان یک کاتالیزگر مؤثر و قابل بازیافت**

مهدی پردل<sup>\*</sup>، صادق علامه، محمود ابراهیمی

گ و ه شمی، واحد مشهد، دانشگاه آزاد اسلامی، مشهد، ایران

**چکیده:** در این کار پژوهشی، با توجه به اهمیت بسیار زیاد کرون اترها در شیمی کمپلکس‌ها و نیز در زمینه علوم فارماکولوژی، روشی جدید برای تهیه چندین کرون هتروسیکل بر پایه ایندول با استفاده از کاتالیزگر تیتانیوم نانو اکسید ابداع شد. برای این منظور نخست از واکنش ۲-متیل ایندول با تری اتیلن گلیکول توسیله شده، در حلال DMF و شرایط بازی KOH، ترکیب ۲-متیل-۱-(۲-۲-متیل-۱-ایندول) (توکسی) (اتیلن)-۱H-۱-ایندول با بازده مناسب به دست آمد. پس از تعیین شرایط بهینه برای تهیه کرون اترها (دمای محیط، حلال دی کلرومتان و نسبت کاتالیزگری ۵٪ مولی)، مشتق‌های کرونی مورد نظر از واکنش ترکیب ۲-متیل-۱-(۲-۲-۲-متیل-۱-ایندول) (توکسی) (اتیلن)-۱H-۱-ایندول با مشتق‌های مختلف آلدهیدی تهیه شدند. از جمله برتری‌های این روش می‌توان به بازده بالا، غیر سمی، بودن کاتالیزگر و استفاده دوباره از آن اشاره کرد.

**واژه‌های کلیدی:** کرون اتر؛ ایندول؛ کاتالیزگر؛ تیتانیوم نانوذره‌های اکسید.

**KEYWORDS:** Crown Ethers; Indole; Catalyst; Nano TiO<sub>2</sub>

٤٩٣

بسته شدن حلقه کرونی با بازده بالا، یکی از مهم‌ترین نکته‌ها در سنتر کرون ها می‌باشد. به طور عموم به دو دلیل انژری آنتالپی و انتروپی نامناسب، بسته شدن حلقه کرون اترها به سختی انجام می‌گیرد. روش‌ها و کاتالیزگرهای متفاوتی برای رفع این مشکل استفاده شده‌اند که گاهی اوقات شرایط سخت واکنشی برای تهیه کاتالیست‌ها، زمان، واکنش، زیاد، سمر، بودن، غیر بازیافت بودن،

کراون اترها در زمرة ترکیب‌های درشت حلقوی می‌باشند که آن‌ها را گاهی ترکیب‌های ماکروسیکلیک چند دندانه یا ماکروهتروسیکلیک نیز می‌نامند. هتروواتهمهای موجود در حلقه به عنوان عامل دهنده الکترون عمل می‌نمایند و سبب تشکیل کمپلکس‌های قوی کراون - کاتیون‌ها و کراون - آنیون‌ها می‌شوند. به طور کلی در طول تشکیل کمپلکس، کاتیون که شامل نمک فلزی، نمک آمونیم یا یک ترکیب یونی آلی (مهمان) است، به یک ترکیب کراون (میزبان) پیوند داده می‌شود [۹ - ۱]. در طول چند دهه اخیر سعی شده است تا با تغییر در عامل‌های ساختاری ماکروسیکل بتوان آن‌ها را به لیگاند‌هایی با سامانه جدید تبدیل نمود که بتوانند کمپلکس شوندگی بهتری داشته باشند. این عامل‌ها ساختاری، قاباً، تعیس شاماً، تعداد اکسیژن، اندازه حلقه،

<sup>†</sup>E-mail: mehdipordel58@mshdiau.ac.ir

۱۰۷

پس از حذف حلال، جامد به دست آمده به وسیله حلال تبلور اتانول متبلور و خالص سازی شد.

ترکیب ۳ با نقطه ذوب  $83-81^{\circ}\text{C}$  و بازده  $85\%$  به صورت بلورهای زرد رنگی به دست آمد.

### ویژگی‌های طیفی ترکیب ۳

$^1\text{H}$  NMR ( $\text{CDCl}_3$ , 400 MHz):  $\delta = 2.32$  (s, 6H), 3.56 (t,  $J = 5.8\text{Hz}$ , 4H), 4.07 (t,  $J = 5.8\text{Hz}$ , 4H), 6.20 (s, 2H), 6.99–7.12 (m, 6H), 7.38–7.54 (m, 2H).

### روش تهیه کرون های ۴a-۴f با استفاده از کاتالیزگر تیتانیوم نانو اکسید

به محلول ترکیب ۳ ( $0.53\text{ mmol}/0.02\text{ g}$ ) در حلال دی کلرو متان ( $20\text{ mL}$ ، آلدهیدهای مورد نظر ( $0.53\text{ mmol}/0.02\text{ g}$ ) در حضور مقدار کاتالیستی از تیتانیوم نانو اکسید ( $0.05\text{ mmol}/0.02\text{ g}$ ) در دمای محیط افزوده شد پس از گذشت زمان مناسب که با کمک TLC کنترل می‌شد، محظیات واکنش به منظور جداسازی کاتالیزگر صاف شد و سپس محلول زیر صافی به وسیله آب ( $2 \times 50\text{ mL}$ ) شستشو داده شد و به فاز آبی به دست آمده، سیلیکاژل و  $\text{MgSO}_4$  افزوده شد.

پس از حذف حلال تمامی کرون اترهای به دست آمده با استفاده از حلال اتانول متبلور شد.

ترکیب ۴a:  $2\text{-متیل}-3\text{-[}2\text{-[}2\text{-[}1\text{-[}2\text{-[}2\text{-[}1\text{-[}1\text{-H]}]}]-1\text{-H]}]-1\text{-H]}-\text{ایندول}[\text{اتوکسی}]$  (اتیل[فنیل]متیل)- $1\text{-H}$ -ایندول با بازده  $89\%$  و نقطه ذوب  $235-233^{\circ}\text{C}$  (نقطه ذوب مرجع:  $235-233^{\circ}\text{C}$ ) [۱۲] به صورت پودر سفید رنگی به دست آمد.

ترکیب ۴b:  $2\text{-متیل}-3\text{-[}2\text{-[}2\text{-[}2\text{-[}1\text{-[}1\text{-H]}]}]-1\text{-H]}-\text{ایندول}[\text{اتوکسی}]$  (اتیل)- $4\text{-متیل فنیل}[\text{متیل}-1\text{-H}]$ -ایندول با بازده  $84\%$  و نقطه ذوب  $30-30.3^{\circ}\text{C}$  (نقطه ذوب مرجع:  $30-30.3^{\circ}\text{C}$ ) [۱۲] به صورت پودر سفید رنگی به دست آمد.

ترکیب ۴c:  $2\text{-متیل}-3\text{-[}2\text{-[}2\text{-[}2\text{-[}1\text{-[}1\text{-H]}]}]-1\text{-H]}-\text{ایندول}[\text{اتوکسی}]$  (اتیل)- $4\text{-کلرو فنیل}[\text{متیل}-1\text{-H}]$ -ایندول با بازده  $90\%$  و نقطه ذوب  $221-218^{\circ}\text{C}$  (نقطه ذوب مرجع:  $220-223^{\circ}\text{C}$ ) [۱۲] به صورت پودر سفید رنگی به دست آمد.

ترکیب ۴d:  $2\text{-متیل}-3\text{-[}2\text{-[}2\text{-[}2\text{-[}1\text{-[}1\text{-H]}]}]-1\text{-H]}-\text{ایندول}[\text{اتوکسی}]$  (اتیل)- $4\text{-برمو فنیل}[\text{متیل}-1\text{-H}]$ -ایندول با بازده  $92\%$  و نقطه ذوب  $273-272^{\circ}\text{C}$  (نقطه ذوب مرجع:  $270-273^{\circ}\text{C}$ ) [۱۲] به صورت پودر سفید رنگی به دست آمد.

استفاده از مقدارهای زیاد کاتالیست، گران بودن کاتالیست و بازده پایین واکنش‌ها جز معضل‌ها و محدودیت‌های استفاده از این کاتالیزگرهای می‌باشد. نانو بلورهای فلزی و اکسید فلزی به دلیل اندازه بسیار کوچک و پتانسیل مفیدشان، توجه زیادی را به خود جلب کرده‌اند. به طور معمول، نانوذره‌ها در مقایسه  $1$  تا  $10$  نانومتر، اثرهای الکترونیکی و نوری مناسبی دارند. بنابراین با کنترل پارامترهای اساسی می‌توان پتانسیل‌های کاربردی آن‌ها را در زمینه‌های کاتالیزگری، الکترونیک، حسگرها و علوم پزشکی و زمینه‌های مرتبط افزایش داد [۱۱].

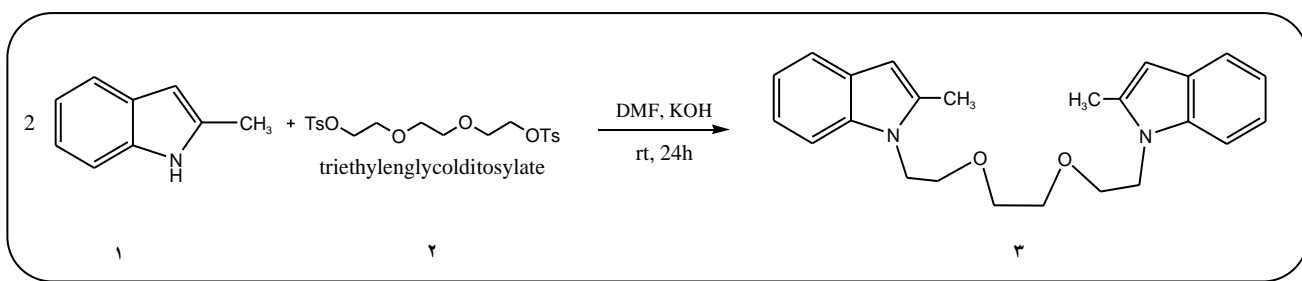
نتیجه‌های بررسی مقاله‌های علمی نشان می‌دهد، سنتز کرون اترهای ایندولی با استفاده از کاتالیزگر تیتانیوم نانو اکسید تاکنون گزارش نشده است. با توجه به اهمیت سنتزی کرون اترهای، در این پژوهش، چندین کرون هتروسیکل بر پایه ایندول با استفاده از کاتالیزگر تیتانیوم نانو اکسید تهیه شد. از جمله برتری‌های این روش می‌توان به بازده بالا، غیر سمی بودن کاتالیزگر و استفاده دوباره از آن اشاره کرد.

### بخش تجربی

نقطه ذوب به وسیله دستگاه نقطه ذوب الکتروگرمایی AI9100 ثبت شد. طیف  $^1\text{H}$  NMR در فرکانس MHz DRX-400 FT کلروفرم گرفته شد. جابه‌جایی‌های شیمیایی  $^1\text{H}$  NMR با استفاده از ترا متیل سیلان (TMS) به عنوان استاندارد درونی اندازه گیری شدند. کلیه ترکیب‌های شیمیایی لازم برای انجام این مطالعه از شرکت‌های شیمیایی Sigma-Aldrich و Merck خریداری شدند.

### روش تهیه ماده اولیه ۳

ترکیب ۲-متیل ایندول ( $1\text{ g}$ ,  $7.57\text{ mmol}$ ) به مخلوط KOH ( $3\text{ g}$ ,  $53.6\text{ mmol}$ ) در DMF خشک ( $20\text{ mL}$ ) در دمای محیط افزوده شد. پس از هم خوردن مخلوط به مدت  $15$  دقیقه، تری اتیلن گلیکول توسیله شده ( $26\text{ g}$ ,  $5.68\text{ mmol}$ ) به آهستگی به مخلوط افزوده شد. پس از آن که واکنش به مدت  $24$  ساعت در دمای محیط هم خورد، محظیات ظرف واکنش به داخل آب و یخ ( $500\text{ mL}$ ) ریخته شده و به آن HCl غلیظ ( $5\text{ mL}$ ) افزوده و فراورده‌ی واکنش با استفاده از حلال دی کلرو متان ( $100\text{ mL}$ ) استخراج و با آب ( $2 \times 100\text{ mL}$ ) شستشو داده شد.



واکنش ۱- سنتز ماده اولیه ۲- متیل-۱-(۲-(۲-متیل-۱H-۱-ایندول)اتوکسی)اتوکسی)اتیل)-۱H-۱-ایندول.

با دو هیدروژن در ناحیه  $7.49\text{ ppm}$  مربوط به هیدروژن‌های حلقه ۲- متیل ایندول، دیده می‌شود.

در مرحله بعد، کاتالیزگر تیتانیوم نانو اکسید به عنوان یک کاتالیزگر موثر در سنتز کرون‌های هتروسیکل مورد نظر مورد استفاده قرار گرفت. برای تهیه این کاتالیزگر، با استفاده از روش سل- ژل، ترکیب تیتانیوم تترا ان- بوتوکسید به محلول آب یون‌زدایی شد در حلال اتانول اضافه شد. پس از گذشت  $24$  ساعت، ترکیب ژلی به دست آمده تهیه و در دمای  $55^\circ\text{C}$  درجه سلسیوس خشک شد. نمودار XRD مربوط به نانوذره‌های به وجود آمده که اثبات کننده نانوبعدن ترکیب به دست آمده می‌باشد، در شکل ۱ مشخص شده است. همچنین، نمودار TEM مربوط به نانوذره‌های تیتانیوم اکسید در دمای  $55^\circ\text{C}$  درجه سلسیوس در شکل ۲ مشخص شده است.

با بررسی شکل‌های ۱ و ۲ مربوط به نانو ذره‌های تیتانیوم اکسید، قطر ذره‌های مورد نظر در حدود  $15$  نانومتر تخمین زده می‌شود.

در مرحله بعد، برای تعیین شرایط بهینه تهیه کرون اترها، واکنش ترکیب ۳ و بنزالدهید در حلال دی‌کلرو متان، در حضور مقدارهای کاتالیستی از تیتانیوم نانو اکسید و در شرایط متفاوت (دما، زمان، حلال) بررسی شد (جدول ۱).

بر اساس نتیجه‌های به دست آمده می‌توان نتیجه گرفت که شرایط دمای محیط، حلال دی‌کلرو متان و نسبت کاتالیزگری  $5\%$  مولی (ردیف ۸) بهترین شرایط برای انجام واکنش مورد نظر و سنتز کرون‌های ایندولی می‌باشد. با داشتن شرایط بهینه در این واکنش، سایر مشتق‌های کرونی مورد نظر سنتز شدند (واکنش ۲).

همچنین در این واکنش، مکانیسم عمل تیتانیوم نانو اکسید به عنوان کاتالیزگر در شکل ۳ مشخص شده است. چگونگی عملکرد این کاتالیست به گونه‌ای می‌باشد که در مرحله نخست واکنش،

ترکیب ۴e: ۲- متیل-۳-[۱-۲-(۲-متیل-۱H-۱-ایندول)اتوکسی)اتیل]-۴- نیترو فنیل(متیل)-۱H-۱-ایندول با بازده  $90\%$  و نقطه ذوب  $260-261^\circ\text{C}$  (نقطه ذوب مرجع:  $259-262^\circ\text{C}$  [۱۲]) به صورت پودر سفید رنگی به دست آمد.  
ترکیب ۴f: ۲- متیل-۳-[۱-۲-(۲-متیل-۱H-۱-ایندول)اتوکسی)اتیل]-۴- هیدروکسی فنیل(متیل)-۱H-۱-ایندول با بازده  $85\%$  و نقطه ذوب  $259-261^\circ\text{C}$  (نقطه ذوب مرجع:  $258-260^\circ\text{C}$  [۱۲]) به صورت پودر سفید رنگی به دست آمد.

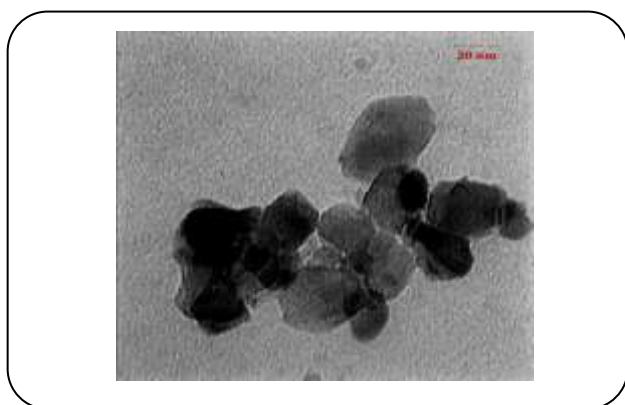
## نتایج و بحث

نخست برای تهیه ماده اولیه مورد نظر، از واکنش ۲- متیل ایندول با تری اتیلن گلیکول توسیله شده، در حلال DMF و شرایط بازی  $\text{KOH}$  ترکیب ۲- متیل-۱-(۲-متیل-۱H-۱-ایندول)اتوکسی)اتیل)-۱H-۱-ایندول (۳) با بازده مناسب  $85\%$  به دست می‌آید (واکنش ۱).

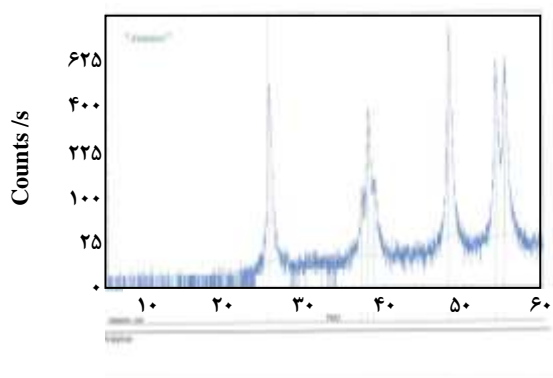
در طیف  $^1\text{H NMR}$  این ترکیب یک پیک یکتاپی در ناحیه  $2.40\text{ ppm}$  با سطح زیر پیک معادل با شش هیدروژن مربوط به هیدروژن‌های گروه متیل، یک پیک یکتاپی در ناحیه  $3.39\text{ ppm}$  با سطح زیر پیک معادل با چهار هیدروژن مربوط به هیدروژن‌های هم ارز اتیلن، یک پیک سه تایی در ناحیه  $3.63\text{ ppm}$  مربوط به هیدروژن‌های ناهم ارز اتیلنی، یک پیک سه تایی دیگر با سطح زیر پیک معادل با چهار هیدروژن در ناحیه  $4.18\text{ ppm}$  مربوط به هیدروژن‌های ناهم ارز اتیلنی، یک پیک یکتاپی در ناحیه  $6.21\text{ ppm}$  با سطح زیر پیک معادل با دو هیدروژن مربوط به هیدروژن‌های شماره سه حلقه ۲- متیل ایندول، یک پیک چندتاپی با سطح زیر پیک معادل با شش هیدروژن مربوط به هیدروژن‌های حلقه ۲- متیل ایندول در ناحیه  $7.26\text{ ppm}$  و یک پیک dd با سطح زیر پیک معادل

جدول ۱- تعیین شرایط بهینه در تهیه کرون اترهای هتروسیکلی.

شماره	نسبت مولار کاتالیزگر (%)	زمان (ساعت)	دما (°C)	حلال	بازده (%)
۱	۱	۱	۱۵۰	بدون حلال	۱۲
۲	۳	۵	۲۰۰	بدون حلال	۵
۳	۱	۵	رفلакс	اتانول	۳۰
۴	۱	۱	دمای محیط	دی کلرو متان	۴۵
۵	۱	۱	رفلакс	دی کلرو متان	۴۰
۶	۳	۱	دمای محیط	دی کلرو متان	۵۳
۷	۵	۱	دمای محیط	دی کلرو متان	۶۵
۸	۵	۲	دمای محیط	دی کلرو متان	۸۹
۹	۵	۴	دمای محیط	دی کلرو متان	۷۵
۱۰	۷	۲	دمای محیط	دی کلرو متان	۷۵
۱۱	۵	۲	دمای محیط	متانول	۴۲
۱۲	۵	۲	دمای محیط	آب	۱۳
۱۳	۵	۲	دمای محیط	استونیتریل	۵۵
۱۴	۵	۲	دمای محیط	اتیل استات	۶۲
۱۵	۵	۲	رفلакс	اتیل استات	۵۲



شکل ۲- نمودار TEM مربوط به نانوذرات اکسید تیتانیوم در دمای ۵۵۰ درجه سلسیوس



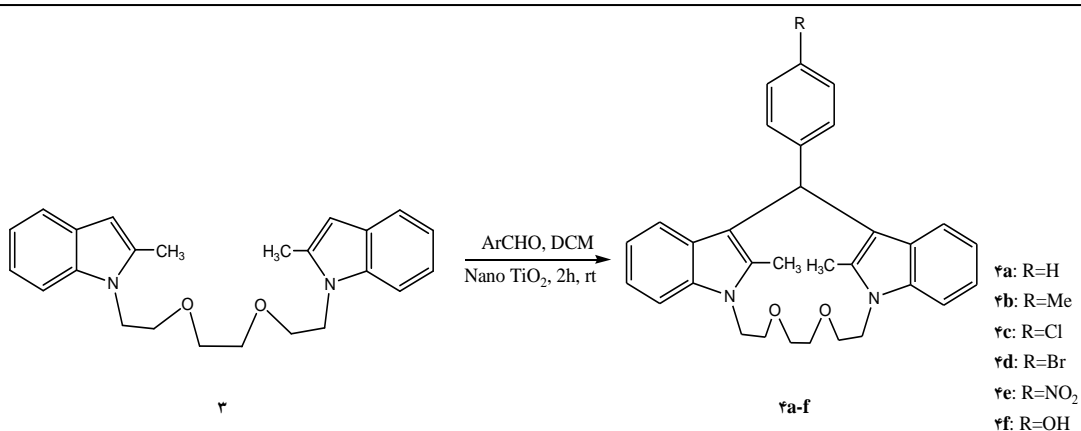
شکل ۱- نمودار XRD نانوذرهای اکسید تیتانیوم در دمای ۵۵۰ درجه سلسیوس

پس از جداسازی کاتالیزگر نانو اکسید تیتانیوم به وسیله صاف کردن و سپس خشک کردن آن، قابلیت بازیابی آن در سنتز کرون ۴a مورد بررسی قرار گرفت. نتیجه‌ها نشان می‌دهد پس از ۴ مرحله استفاده دوباره، همچنان این کاتالیزگر دارای عملکرد مؤثری در سنتز کرون اتر مورد نظر می‌باشد. نتیجه‌های این آزمایش در جدول ۲ مشخص شده است.

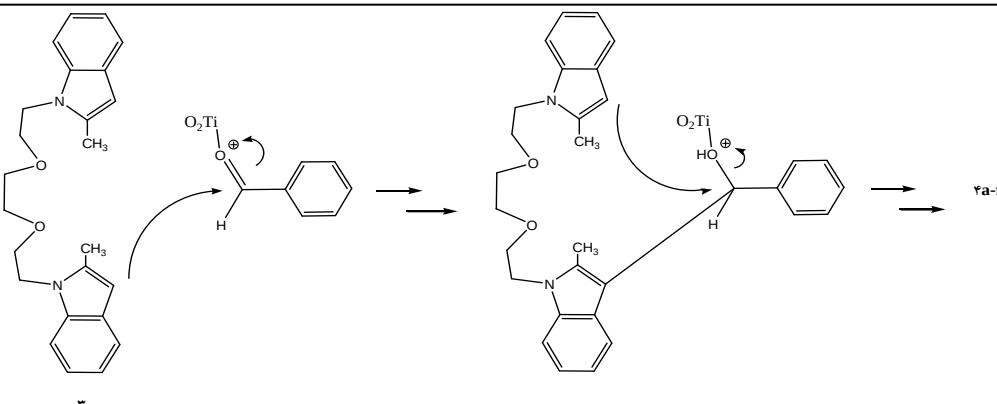
کثوردینه شدن گروه کربونیل آلدهید با نانو اکسید تیتانیوم باعث افزایش فعالیت گروه کربونیل آلدهیدی شده و حمله هسته دوستی حلقه ایندول را آسان می‌نماید. در مرحله بعدی نیز، کثوردینه شدن اکسیژن الکلی با نانو اکسید تیتانیوم سبب خروج راحت‌تر گروه هیدورکسی و بسته شدن نهایی حلقه و ایجاد کرون‌های مورد نظر می‌شود.

جدول ۲- بررسی قابلیت بازیابی کاتالیست در ستتر کرون ۴a.

شماره آزمایش	بازدہ (%)
۱	۸۹
۲	۸۸
۳	۸۸
۴	۸۷
۵	۸۲



واکنش ۲- ستتر کرون اترهای هتروسیکلی ۴a-۴f



شکل ۳- مکانیسم عمل تیتانیوم نانو اکسید در ستتر کرون اترهای هتروسیکلی ۴a-۴f

### نتیجه گیری

با توجه به اهمیت کرون اترها در شیمی تجزیه و شیمی دارویی، چندین کرون هتروسیکل بر پایه ایندول با استفاده از کاتالیزگر نانو تیتانیوم اکسید ستتر شد. بررسی نتیجه‌ها نشان می‌دهد، استفاده از این کاتالیزگر باعث افزایش بازدہ واکنش و کاهش زمان انجام آن

همچنین، عملکرد و موثر بودن کاتالیزگر مورد نظر در ستتر کرون اترهای ایندولی که تنها یک مورد از ستتر آن‌ها گزارش شده است [۱۲]، مقایسه شد. جدول ۳ نشان می‌دهد، استفاده از کاتالیزگر تیتانیوم نانو اکسید باعث افزایش چشمگیر بازدہ و کاهش زمان انجام واکنش نسبت به کاتالیزگر Fe(HSO<sub>4</sub>)<sub>3</sub> می‌شود.

مناسبی بوده و می‌توان پس از چندین مرحله استفاده از آن، همچنان خاصیت کاتالیزگری خود را حفظ نماید. استفاده از این کاتالیزگر در سنتز سایر حلقه‌های کرون اتری نیز پیشنهاد می‌شود. نیز، مطالعه کاتالیستی و سنتز این ترکیبها و ترکیب‌های همانند با استفاده از سایر نانو اکسیدهای فلزی در جریان می‌باشد و بهزودی در سایر مقاله‌ها منتشر می‌شود.

تاریخ دریافت: ۱۳۹۶/۸/۲؛ تاریخ پذیرش: ۱۳۹۷/۱/۲۰

جدول ۳- مقایسه بازده و زمان واکنش سنتز کرون ۴a به وسیله کاتالیزگرهای متفاوت.

کاتالیزگر	زمان (ساعت)	بازده (%)
Fe(HSO <sub>4</sub> ) <sub>3</sub> [۱۲]	۱۲	۷۰
Nano TiO <sub>2</sub>	۲	۸۹

نسبت به سایر کاتالیزگرهای می‌شود. همچنین، بررسی نتیجه‌های بازیابی، اثبات می‌کند که این کاتالیزگر دارای قابلیت بازیابی

## مراجع

- [1] Ren C., Shen J., Zeng H., Combinatorial Evolution of Fast-Conducting Highly Selective K<sup>+</sup>-Channels via Modularly Tunable Directional Assembly of Crown Ethers, *Journal of the American Chemical Society*, **139**(36): 12338-12341 (2017).
- [2] Niu Z., Price T.L., Slebodnick C., Gibson H.W., Pseudocryptand-Type Complexes of Heterocyclic Derivatives of Bis (meta-phenylene)-32-crown-10 with Diquat, *Tetrahedron Letters*, **57**(1): 60-63 (2016).
- [3] Price Jr T.L., Wessels H.R., Slebodnick C., Gibson H.W., High-Yielding Syntheses of Crown Ether-Based Pyridyl Cryptands. *The Journal of Organic Chemistry*, **82**(15): 8117-8122 (2017).
- [4] Alizadeh N., Amani Lavani Z., Spectroscopic Study of Charge Transfer Complexes of Dibenzo-24-crown-8 (DB24C8) with Iodine in Chloroform, Dichloromethane and 1,2-Dichloroethane Solutions, *Iranian Journal of Chemistry and Chemical Engineering*, **37**(5): 47-54 (2017).
- [5] Saha S., Roy M.N., Probing Supramolecular Complexation of Cetylpyridinium Chloride with Crown Ethers, *Journal of Molecular Structure*, **1147**: 776-785 (2017).
- [6] Smith J.B., Kerr S.H., White P.S., Miller A.J., Thermodynamic Studies of Cation-Macrocycle Interactions in Nickel Pincer-Crown Ether Complexes Enable Switchable Ligation, *Organometallics*, **36**(16): 3094-3103 (2017).
- [7] Roy M.N., Saha S., Choudhury S., Roy A., Study of Complexation of an Ionic Liquid Inside into Crown Ethers in Aqueous Environments by Physicochemical Techniques, *Physics and Chemistry of Liquids*, **55**(5): 659-668 (2017).
- [8] Tóth T., Németh T., Leveles I., Vértessey B.G., Huszthy P., Structural Characterization of the Crystalline Diastereomeric Complexes of Enantiopure Dimethylacridino-18-Crown-6 Ether and the Enantiomers of 1-(1-naphthyl) Ethylamine Hydrogen Perchlorate, *Structural Chemistry*, **28**(2): 289-296 (2017).

- [9] Murugan R., Karthikeyan M., Perumal P.T., Reddy B.S., **A Mild, Efficient and Improved Protocol for the Synthesis of Novel Indolyl Crown Ethers, di (indolyl) pyrazolyl Methanes and 3-alkylated Indoles Using H<sub>4</sub> [Si (W<sub>3</sub>O<sub>10</sub>)<sub>3</sub>]**, *Tetrahedron*, **61**(52):12275-12281 (2005).
- [10] Shamsipur M., Zargoosh K., Mizani F., Eshghi H., Rostami F., **A Novel PVC-Membrane Optical Sensor for Highly Sensitive and Selective Determination of UO<sub>2</sub> 2+ Ion Based on a Recently Synthesized Benzo-Substituted Macrocyclic Diamide and Dibenzoylmethane.**, *Spectrochimica Acta Part A: Molecular and Biomolecular Spectroscopy*, **77**(1):319-323 (2010).
- [11] Zhai T., Fang X., Liao M., Xu X., Zeng H., Yoshio B., Golberg D., **A Comprehensive Review of One-Dimensional Metal-Oxide Nanostructure Photodetectors**, *Sensors*, **9**(8):6504-6529 (2009).
- [12] Eshghi H., Rahimizadeh M., Bakhtiarpoor Z., Pordel M., **Synthesis of New Indolyl Crown Ethers Catalyzed with Ferric Hydrogensulfate**, *Chinese Chemical Letters*, **23**(6): 673-676 (2012).