文章编号: 1001-3555(2020)05-0462-13

氧化锰八面体分子筛(OMS-2)在有机分子 清洁合成中的催化氧化应用

毕秀茹^{1,2},孟 旭^{1*},赵培庆^{1*}

(1. 中国科学院兰州化学物理研究所,甘肃兰州 730000;2. 中国科学院大学,北京 100049)

摘要:氧化锰八面体分子筛具有优异的氧化性、离子交换性和导电性等性能,被广泛应用于环保、半导体、有机 合成等诸多领域.由于体相存在混合价态 Mn^{**}和丰富的表面缺陷空位,使该分子筛同 O₂或 H₂O₂等绿色氧化剂之 间容易发生快速电子转移,活化绿色氧化剂,近年来作为非均相催化剂和功能性载体应用于有机分子的清洁合成 中,表现出优异的催化活性、反应选择性和结构稳定性.我们综述了近年来 OMS-2 催化剂在有机分子清洁氧化合 成中,及作为具有电子转移介质性能的载体材料的研究进展,并对未来发展提出了展望.

关键词:氧化锰八面体分子筛;非均相催化;清洁合成;电子转移介质

中图分类号: 0643.32 文献标志码: A

氧化锰八面体分子筛(Manganese oxide octahedral molecular sieves, OMS-2)是一种类似于沸石分 子筛结构的新型材料,由 2×2 的八面体结构单元 MnO_6 以边角共享方式组成的孔径为 0.46 nm 的一 维孔道结构,孔道内含有 K⁺以平衡整体价态和支 撑孔道结构(图 1)^[1].自 1994 年, Suib 团队^[2]首次



图 1 二氧化锰分子筛 OMS-2 结构示意图 Fig.1 Structure diagram of Manganese oxide octahedral molecular sieves, OMS-2

使用水热法合成出具有隐钾锰矿晶相(cryp-

tomelane)的 OMS-2,由于在氧化、吸附、离子交换和导电性等方面的特性,OMS-2 被逐渐应用于环保、电极材料、半导体、分离和医疗等诸多领域^[3]. OMS-2 的理想晶体化学式为 KMn₈O₁₆ · *n*H₂O,具有Mn⁴⁺、Mn³⁺和 Mn²⁺共存的混合价态、约 3.8 的平均氧化态,丰富的表面缺陷空位、活泼的晶格氧、温和的酸碱性和易于离子改性的结构等特点,近年来作为新型催化剂在有机分子合成和环境催化领域得到了广泛应用^[4].

OMS-2 有多种制备方法,如:水热法^[3]、回流 法^[5]、超声法^[5]、固相法^[6]、微波法^[7]、以及通过 离子液体或者高温焙烧诱导的晶相转变法^[8-9]等. 通过调节制备过程中的反应时间、温度、pH 值和 反应前驱体可控制 OMS-2 颗粒尺寸、形貌和表面缺 陷数量,从而使其表现出不同的催化性能(图 2). 此外,为了进一步提升 OMS-2 的催化性能,还可以 通过掺杂金属离子对 OMS-2 进行改性^[2,10-18],由于 金属离子半径大小不同,可能掺杂到八面体分子筛 骨架或孔道中,使材料的酸碱度、孔隙率、晶格氧 迁移性与吸附性等性质发生改变^[19-23]. OMS-2 能够 释放出氧的数量大于早期合成的钡镁锰矿(OMS-1),

收稿日期: 2020-06-22; 修回日期: 2020-07-12.

- 基金项目:国家自然科学基金(21403256, 21573261),中国青年创新促进会(2018456)(National Natural Science Foundation of China (No. 21403256, 21573261), the Youth Innovation Promotion Association CAS(2018456)).
- 作者简介: 毕秀茹(1993-), 女, 博士研究生, E-mail: bixiuru@licp.cas.cn (Bi Xiu-ru(1993-), female, candidate for Ph's degree, E-mail: bixiu-ru@licp.cas.cn).
- * 通讯联系人, xumeng@ licp.cas.cn; zhaopq@ licp.cas.cn.



图 2 不同形貌 OMS-2 材料制备 (a)回流法;(b)固相法;(c)微波法;(d)超声法 (授权转载于美国化学学会)

Fig.2 OMS-2 materials with different particle sizes were prepared by different preparation methods(a) reflux; (b) solvent free; (c) microwave-assisted reflux; (d) ultrasound-assisted synthesis (Copyright permission granted by the American Chemical Society)

因此具有更强的催化氧化活性,氧化反应机制符合 Mars-van-Krevelen反应机理^[24](图3).底物分子中 的X-H(X=C, N, O等)与催化剂表面吸附氧或氧 空位相互作用,吸附在催化剂表面,通过C—H键 断裂得到脱氢产物.反应过程中,两个H原子和一 个表面吸附 O 原子结合以 H₂O 分子的形式离开反应界面,催化剂表面得以产生氧空位,反应气氛中的氧分子被活化填补氧空位,从而补充催化剂中缺失的氧物种,使催化剂骨架结构及催化活性得以保持.





随着绿色化学的发展,现代化工急需解决高能 耗、重污染问题,尤其是应用于有机化学品合成与 转化的氧化反应,亟待革新以往使用化学计量氧化剂(如高锰酸钾和4价铬试剂)的转化过程,发展使

(3)

用 O₂、H₂O₂等绿色氧化剂的催化氧化过程是现代 化工中清洁合成发展的必然趋势. OMS-2 催化剂能 在温和条件下同 0,、H,O,等氧化剂之间发生快速 电子传递,实现对绿色氧化剂的高效活化,氧化反 应完成后只产生唯一副产物 H₂O. 而且, 由于其具 有敞开的孔道结构、优异的氧化性和温和的酸碱 性、可控的形貌尺寸和比表面积, OMS-2 作为非均 相催化剂在有机分子催化氧化反应中表现出良好的 催化活性、反应选择性和结构稳定性[25-41].此外. OMS-2 还可作为电子转移介质(electron transfer mediators, ETMs) 与活性金属 M 的载体, 两者之间实 现多步电子传递,有效降低氧化还原反应能 垒^[42-43, 44-49].目前已有多篇中英文综述从 OMS-2 制 备表征^[1]、在生物质和 CO 转化^[50] 及环境污染物降 解^[51]方面的应用进行了介绍. 我们综述了近年来 OMS-2 催化剂在有机分子清洁氧化合成的应用进 展,及其作为具有电子转移介质性能的功能化载体 材料的研究进展.

1 OMS-2 在有机合成中的催化应用

1.1 醛类化合物的合成

在制药和有机合成过程中, 醛是很有价值的化 工中间体,用一步法将醇类选择性氧化为相应的醛 类化合物具有重要意义[52-55]. 2001年,人们首次以 OMS-2作为催化剂,以空气为氧化剂,将醇类化合 物选择性氧化为相应的醛,而无副产物羧酸生 成^[56]. Son 等^[56-57]使用同位素标记法(¹⁸0)对该反 应进行机理研究,发现反应符合 Mars van Krevelen 机理,即在催化氧化过程中,首先苯甲醇被氧化为 缺电子中间体,同时 OMS-2 中的 Mn⁴⁺ 被还原为 Mn²⁺(步骤1为速控步骤),中间体快速生成苯甲醛 (步骤2),继而分子氧得到两电子被还原为晶格氧 0²⁻(步骤 3), 晶格氧与 H⁺反应生成H₂O₂, 最后 H,0,在 OMS-2 表面分解生成 H,0(图 5). 为进一步 拓展底物适用范围, Mewada 课题组^[58]制备出负载 Ag 的 OMS-2, 高选择性地将正辛醇氧化为正辛醛; Nie 等^[59]也将类似的 OMS-2/0,催化体系应用于生 物质平台化合物 5-羟甲基糠醛选择性氧化 2,5-二 甲酰基呋喃中,得到了优异的收率.

Chen 课题组^[60]在回流条件下,将碱金属/碱土 金属 M(Li⁺, Na⁺, Mg²⁺, Ca²⁺, Sr²⁺, Zn²⁺, Al³⁺, La³⁺)与 OMS-2 孔道内的 K⁺进行离子交换,发现 Na⁺改性的 OMS-2 在乙醇氧化为乙醛的气相反应中



Conversion>90%

图 4 OMS-2 选择性催化苯甲醇与分子氧制备苯甲醛机理^[57] Fig.4 The catalytic mechanism of benzyl alcohol oxidation with molecular oxygen and OMS-2^[57]

PhCH₂OH + Mn⁴⁺ slow PhCHOH + H⁺ + Mn²⁺ (1) Ph $-\overset{H}{C}$ H fast PhCHO + H⁺ (2)

 $+ \Box + 2e^{-} \longrightarrow \Omega^{2-}$

 $O^{2-} \xrightarrow{+H^{*}} HO_{2}^{-} + \Box \xrightarrow{+H^{*}} H_{2}O_{2} + \Box$ (4) 图 5 OMS-2 选择性催化氧化苯甲醇生成苯甲醛

反应路线和氧物种转变过程

Fig.5 The reaction route of selective catalytic oxidation of benzyl alcohol to benzaldehyde under OMS-2 and the transformation of oxygen species

表现出优异的催化氧化性能. 通过动力学研究, 研究人员提出可能的反应机理: 催化剂表面氧空位活化 O_2 形成超氧自由基 O_2^- ;继而 O_2^- 活化乙醇中 O— H 键形成乙醇盐; 晶格氧或 O_2^- 吸附乙醇中的 α -C-H, 生成乙醛和还原态锰离子; 氧化过程形成 的 H_2O 和 O_2 在催化剂表面脱附, 释放氧空位, 从 而完成催化循环. 在此过程中, 催化剂表面氧空位 能够增强乙醇在催化剂表面的吸附, 而 Na^+ 掺杂提 高了催化剂表面的碱性和氧空位, 从而表现出优异 的催化性能.

此外,研究发现 OMS-2 催化剂的形貌对其活性 具有重要影响. Yin 课题组^[61]采用固相法、回流法 和水热法分别合成出棒状、纤维状、树枝状和鸟巢 状等不同形貌的 OMS-2 催化剂(图 6),并将其应用 于对氯甲苯选择性氧化合成对氯苯甲醛的反应. 他 们发现: 鸟巢状 OMS-2 含有更高比例的 Mn³⁺、丰富 的表面氧空位、活泼的晶格氧与较强的氧化还原性 能,能够有效活化氧分子向氧空位迁移补充晶格 氧,从而表现出最佳的催化氧化活性.



图 6 不同形貌 OMS-2 的 SEM 图像 (a) 棒状;(b) 纤维状;(c) 树枝状;(d) 鸟巢状^[61] (授权转载于文献[61],催化通讯杂志版权 2014)

Fig.6 SEM images of (a) rod-like; (b) fibrous-like; (c) dendritic-like; and (d)nest-like OMS-2^[61] (Reprinted with permission from references[61], Copyright 2014, Catalysis Communications)

1.2 胺类与酰胺类化合物的合成

作为一类应用广泛的有机骨架, 酰胺的合成工 艺开发是有机合成中重要的研究课题, 特别是一级 醇同氨水的氧化酰胺化反应, 是酰胺清洁合成的重 要途径之一. Yamaguchi 等^[62] 以 OMS-2 作为催化 剂, 在 0.3 MPa 的 O₂下, 实现了一级醇同氨水之间 的氧化酰胺化反应, 合成了含有广泛官能团的酰胺 化合物, OMS-2 在反应中表现出优异的催化选择性 和结构稳定性, 能够有效循环使用多次, 无金属析 出. 机理研究表明, 由醇氧化得到的醛同氨水通过 半胺醛中间体得到醛亚胺后, OMS-2 能够选择性催 化氧化脱氢生成目标中间体腈类化合物, 而不容易 发生氧化脱水反应, 从而提高了反应选择性, 得到 目标酰胺类化合物(图 7).

鉴于化石资源储量有限及其引发的环境问题, 生物质催化转化吸引了越来越多研究者的兴趣^[63]. 例如,平台化合物 5-羟甲基糠醛(HMF)的酰胺化



图 7 OMS-2 催化伯醇与氨反应生成酰胺可能反应路径^[62] Fig.7 Possible reaction pathway for OMS-2-catalyzed transformation of primary alcohols to primary amides^[62]

为可再生资源清洁合成含氮化合物提供了新途径, OMS-2 催化材料在此领域也取得了许多进展^[63-71]. Xu 研究团队^[65]利用 OMS-2 易于离子交换的结构特 性,制备出多种金属掺杂改性的 OMS-2 催化剂,用 于 O₂气氛下催化 HMF 同氨水的酰胺化反应,高选 择性地得到了 2,5-呋喃二甲酰胺化合物(图 8).他



图 8 SEM 图像^[65] (a) K-OMS-2; (b) 0.15[Al]-K-OMS-2 (授权转载于文献[65],美国化学会可持续化学与工程杂志版权 2018) Fig.8 SEM images of K-OMS-2 and 0.15[Al]-K-OMS-2^[65]

(Reprinted with permission from references[65], Copyright 2018, ACSSUSTAINABLE CHEMISTRY & ENGINEERING)

们发现,掺杂金属种类(In³⁺、Cr³⁺、Co²⁺、Ni²⁺、Cu²⁺、Zn²⁺、Al³⁺)在优化催化剂性能方面起着关键作用,其中Al³⁺与Mnⁿ⁺的离子半径相似,可通过离子交换进入OMS-2骨架结构,Al³⁺的掺杂显著增强了OMS-2晶格氧反应活性与表面酸性,表面酸性提高有利于底物NH₃吸附,从而提高底物的转化率,铝离子掺杂的OMS-2材料氧化活性位和酸性位的共存对反应至关重要.

1.3 含氮杂环化合物的合成

氮杂环化合物作为功能化的有机分子骨架,广 泛应用于药物合成、有机材料和传感器件等领域, 其合成过程也要求更加绿色,更具原子经济性和选 择性. 最近, Ferlin 等^[72]使用 H₂O₂和 O₂作为混合氧 化剂,在 OMS-2 催化活化下,有效模拟过氧化物酶 氧化活化邻氨基苯酚、邻苯二胺和焦棓酚的 C—H 键,通过分子间的氧化偶联,在室温下选择性合成 多种药物结构分子,如2-氨基苯并恶嗪酮、红棓酚 及其衍生物(图9). 他们发现, 相比传统的辣根过氧 化物酶催化剂,金属氧化物 OMS-2 对温度、溶剂及 底物的适用性更为广泛,并且结构稳定性好,可重复 使用多次, 无金属离子脱落. 他们推测 OMS-2 含有 K⁺的独特三维孔道结构是其具有优异催化氧化活性 与稳定性的关键因素. 这一研究, 显示了 OMS-2 催化 剂可以作为生物酶催化剂的有效模拟物,并用于高 效合成多种药物结构分子的应用中, 为今后合成无 机催化剂模拟生物酶催化提供了依据.

Ferlin 等^[73-74]将 OMS-2 催化剂与连续流动化 学技术结合,针对 2-氨基苯并恶嗪酮和红棓酚等药



图 9 OMS-2 催化氧化合成 2-氨基苯并恶嗪酮 与红棓酚衍生物^[72]

Fig.9 OMS-2-catalyzed 2-aminophenol to 2-aminophenoxazin-3-one and purpurogallin^[72]

物活性分子的合成,发展了高效且废物最小化的连续流动合成工艺(图 10).他们以 O₂为终端氧化剂,通过 OMS-2 催化氧化邻氨基苯酚、邻苯二胺和焦棓酚的分子间偶联反应,在连续流动条件下合成目标产物,收率高达 99%.该催化体系以低毒性、可循环使用的环戊基甲醚为绿色溶剂,使得反应体系更加经济安全,O₂的参与促进了底物分子的氧化反应过程,同时加速了催化剂中还原态 Mn 离子的氧化,保证催化体系稳定高效进行.该研究中,OMS-2 催化剂首次同连续流动化学技术结合使用,可通过适当调整 O₂压力与物料停留时间提高反应效率,有效解决了长期以来 OMS-2 催化中 TON 和 TOF 过低的问题.



(Reprinted with permission from references [73], Copyright 2020, Green Chemistry)

含氮杂环的氧化脱氢是杂环化合物合成的重要 途径之一,基于 OMS-2 的改性催化剂也被应用于该 方面研究^[38,42-43,75-84].最近,赵培庆课题组^[38]利用 磷钨酸钠作为改性试剂,制备出具有混合晶相的 OMS-2 纳米复合催化剂,并应用于 N-杂环化合物氧 化脱氢反应中;他们发现,掺杂 2%(摩尔分数)的 改性试剂后,复合催化剂的比表面积(204 m²/g)和 晶格氧含量(80.4%)显著提高,可高选择性的得到 喹啉、喹唑啉、咔啉和吲哚等结构的杂环化合物, 且改性后的 OMS-2 复合催化剂结构稳定,可重复循 环使用多次(图 11).这项研究打破了单一隐钾锰矿





晶相 OMS-2 比混合晶相具有更高催化活性的普遍 认知,通过材料混合晶相和优势生长晶面的精准控 制,能够产生多种吸附活性位,促进混合晶相间快 速电子传递,有效降低反应活化能,提高催化效率. 另外,赵培庆等人近年来拓展了一系列 OMS-2 催化的含 N 杂环化合物清洁合成路线(图 12).如:



图 12 OMS-2 催化醇与脒类合成含 N-杂环化合物 Fig.12 Synthesis of N-containing heterocycles from alcohols and amidines catalyzed by OMS-2

肉桂醇和苯甲脒选择性合成嘧啶类化合物^[78];苄 醇和苯甲脒催化合成1,3,5-三嗪类化合物^[79];醇 类和芳基脒类化合物催化合成喹唑啉类化合物^[80] 等.以上非均相催化体系中无需使用碱和配体,底 物适用范围广,使用O₂为氧化剂,且OMS-2催化剂 表现出良好的催化选择性和结构稳定性.这些结果 显示,通过催化反应体系的构筑,OMS-2催化剂能 够促进有机分子间选择性的氧化反应,实现目标有 机分子骨架高效精准合成.

迄今为止,已开发出许多以 O₂作为氧化剂的 OMS-2 催化氧化体系,但 H₂O₂参与的清洁合成体 系鲜有报道,主要原因为 H₂O₂试剂中含水量大,在 在有机反应体系中难以兼容.赵培庆等人提出了以 OMS-2 为催化剂,H₂O₂为终端氧化剂,在室温下氧 化合成苯并恶唑和苯并噻唑的反应路径^[81].该催化 体系反应条件温和,以碳酸二甲酯作为绿色溶剂, 实现了苯并恶唑类化合物的绿色清洁合成.更重要 的是,OMS-2 催化剂在克级规模反应中可多次重复 使用,使得该催化体系与以往的体系相比更具实用 性与工业应用潜力.

1.4 偶氮苯类化合物的合成

偶氮苯及其衍生物是一类重要化合物,被广泛应用于食品添加剂、药物中间体、染料等方面. Wang 课题组^[85]利用 OMS-2 作为非均相催化剂、O₂ 作为终端氧化剂催化苯胺氧化偶联实现清洁合成偶 氮苯的反应路线.该催化体系不但可以实现苯胺自 偶联,在不对称偶氮苯的合成中也表现出良好的 转化率与选择性(图 13).基于EPR和XRD表征分



Fig.13 OMS-2-catalyzed oxidative coupling of anilines to azobenzenes^[85]

析,他们认为OMS-2中的氧空位在促进电子转移和 激活分子氧方面起着关键作用,并且提出了单电子 转移(SET)反应机理:苯胺N原子上的孤对电子与 OMS-2表面氧空位互相作用,从而吸附在催化剂表 面氧空位,电子由苯胺N原子向氧空位进行单电子 转移,形成苯胺自由基阳离子,进而活化Mn—O键 将Mn⁴⁺还原为Mn³⁺/Mn²⁺,苯胺自由基阳离子经过 进一步电子转移脱氢形成偶氮苯,还原态OMS-2被 O₂重新氧化进入下一个反应循环.其中,混合价态 的Mn离子在促进电子转移和活化氧气方面起到了 关键作用,低价态Mn离子含量越高,对应的氧空 位越多,进而有利于苯胺分子的吸附、促进O₂分子 活化,由此可见,不饱和配位的Mn—O键对该催化 过程至关重要.

2 OMS-2 作为载体材料的应用进展

从环境友好角度来说,清洁催化氧化过程要求 以 O₂或 H₂O₂作为氧化剂,但是直接利用 O₂或 H₂O₂

作为有效氧化剂需要克服较高的氧化还原能垒,在 动力学上是不利的.因此,研究人员开发出含有电 子转移介质的多步催化氧化反应体系^[44-45],将具 有催化活性的金属 M 负载在具有 ETM 性质的载体 材料上,ETM 通过单电子转移来氧化还原态的活性 金属 M,而 O₂/H₂O₂将还原态的 ETM 再氧化成高 价态,通过多步的快速电子传递来完成催化氧化反 应,直接通过负载型催化剂 M/ETM 内部的两组分 相互作用来降低氧化还原反应能垒(图 14).



图 14 ETMs 参与的催化氧化反应机理^[45] Fig.14 Proposed catalytic oxidation reaction mechanism involving ETMs^[45]

Mizuno 课题组^[46]发现在氧化还原势能上 CuO/ Cu₂O = 0.67 V, MnO₂/Mn₂O₃ = 1.04 V, O₂/H₂O = 1.23 V, 直接用 O₂氧化低价态 Cu 非常困难, 但 O₂ 氧化低价态 Mn 较容易, 类似的, 高价态 Mn 氧化低 价态 Cu 较容易, 因此 OMS-2 可在 Cu 与 O₂之间作 为 ETM, 整个反应中 Cu²⁺作为反应底物的催化剂, O₂作为终端氧化剂,氧化反应便可以在负载型 Cu/OMS-2催化下,沿着一条低能全路径完成. 他们 在 Cu(II)的溶液中,以 OMS-2 作为具有电子转移 功能的催化剂载体,通过共沉淀法制备了 Cu(OH)_{*}/OMS-2 催化材料,成功应用于末端炔烃 的氧化偶联中(图 15),催化体系能够有效降低直 接氧化的反应能全,具有反应条件温和,催化剂用 量少,无碱添加,底物适用性广和可循环使用的 特点.

Mizuno 课题组^[47]制备了Au/OMS-2催化剂,



首次实现在非均相催化体系中饱和酮的 α , β -脱氢 反应(图 16).该体系中,OMS-2 作为催化活性金属 的载体与 ETM,使 Au 纳米粒子与 O,之间发生间接



图 16 Au/OMS-2 催化氧化饱和酮经过 α, β-脱氢得到 α, β-不饱和酮^[47] (授权转载于文献[47],化学通讯版权 2016)

Fig.16 Possible reaction mechanism for the Au/OMS-2-catalyzed oxidative α , β -dehydrogenation of

(Reprinted with permission from references[47], Copyright 2016, ACS Chemical Communications)

快速电子转移,显著降低了反应能垒.相比于传统 合成方法,Au/OMS-2 催化体系反应条件温和,能 够有效活化 Air/O₂作为终端氧化剂,拓展了底物适 用范围,避免了化学计量氢受体的添加.他们还开 发出 Au/OMS-2 作为非均相催化剂的α,β-不饱和醛 的氧化脱氢^[48]、末端炔烃与单氢硅烷氧化偶联 反应^[49].

同时,赵培庆等人也合成了一系列 OMS-2 负载 型催化材料,如: CuO_x/OMS-2 和 CuO_x/H-OMS-2,

这些催化剂均以 Cu 为催化活性金属, OMS-2 作为 ETM 和载体, 在二者构成的低能垒快速电子传递路 径下, 以空气或 O₂为有效氧化剂, 实现了咪唑并吡 啶类(图 17)、苯并恶唑类、三嗪类、喹唑啉酮类等 杂环化合物的清洁合成^[42-43, 82-84]. 以上催化剂的使 用, 能够降低催化活性金属的用量、避免了酸碱和 配体的使用、在温和的反应条件下提高了反应选择 性, 催化剂具有良好的结构稳定性, 可重复使用多 次而无活性金属脱落.

 $[\]beta$ -heteroatom-substituted saturated ketones^[47]



图 17 以酸改性 OMS-2 为 ETM, 铜催化多步氧化反应合成咪唑并吡啶和咪唑并嘧啶^[43] (授权转载于文献[43],催化科学与技术版权 2016)

Fig.17 Cu-catalyzed multi-step oxidations using acid-modified OMS-2 as an ETM for the

synthesis of imidazo[1,2-a]pyridines and imidazo[1,2-a]pyrimidines^[43]

(Reprinted with permission from references[43], Copyright 2016, Catalysis Science & Technology)

3 结语及展望

氧化锰八面体分子筛因其混合价态锰离子、优 异的氧化性和丰富的表面缺陷空位、活泼的晶格氧 和易于离子改性的结构特点,在多种有机分子和精 细化学品的清洁合成反应中表现出高效的催化性 能.然而,目前人们对 OMS-2 催化材料的研究处于 初期阶段,许多科学问题尚未得到解决,如一些反 应过程机制不明确,对催化剂中不同金属组分之间 相互作用机制缺乏理解,OMS-2 难以实现千克级大 规模制备,在复杂分子或多组分反应合成中催化效 果不佳,反应 TON/TOF 较低等.因此,今后的研究 工作需要紧密结合理论模拟和原位过程研究,深入 理解 OMS-2 参与的催化过程反应机理,开发 OMS-2 的绿色创新制备路线,争取实现 OMS-2 催化材料活 性位点的精准构筑与调控.

参考文献:

- Suib S. Porous manganese oxide octahedral molecular sieves and octahedral layered materials [J]. Acc Chem Res, 2007, 41(4): 479-487.
- [2] DeGuzman R, Shen Y, Neth E, et al. Synthesis and characterization of octahedral molecular sieves (OMS-2) having the hollandite structure [J]. Chem Mater, 1994, 6(6): 815-821.
- [3] Zhang Yi(张溢), Shi Jin(石琎), Zhang Yi-xiang(张 志翔), et al. Study on simultaneous removal of formaldehyde and ozone by manganese oxygen octahedral molecu-

lar sieve at room temperature (锰氧八面体分子筛室温 同时去除甲醛和臭氧的性能研究) [J]. *J Mol Catal* (*China*) (分子催化), 2019, **33**(3): 201-208.

- [4] Tao F. Metal nanoparticles for catalysis: Advances and applications[M]. *England*: *RSC Press*, 2014, 235-246.
- [5] Dharmarathna S, King' ondu C, Pedrick W, et al. Direct sonochemical synthesis of manganese octahedral molecular sieve (OMS-2) nanomaterials using cosolvent systems, their characterization, and catalytic applications [J]. *Chem Mater*, 2012, 24(4): 705-712.
- [6] Ding Y, Shen X, Sithambaram S, et al. Synthesis and catalytic activity of cryptomelane-type manganese dioxide nanomaterials produced by a novel solvent-free method [J]. Chem Mater, 2005, 17(21): 5382-5389.
- [7] Nyutu E, Chen C, Sithambaram S, et al. Systematic control of particle size in rapid open-vessel microwave synthesis of K-OMS-2 nanofibers [J]. J Phys Chem C, 2008, 112(17): 6786-6793.
- [8] Yan G, Lian Y, Gu Y, et al. Phase and morphology transformation of MnO₂ induced by ionic liquids toward efficient water oxidation [J]. ACS Catal, 2018, 8(11): 10137-10147.
- [9] Subramanian N, Viswanathan B, Varadarajan T. A facile, morphology-controlled synthesis of potassium-containing manganese oxide nanostructures for electrochemical supercapacitor application [J]. RSC Adv, 2014, 4(64): 33911-33922.
- [10] Cai J, Liu J, Willis W, et al. Framework doping of iron in tunnel structure cryptomelane[J]. Chem Mater, 2001, 13(7): 2413-2422.

- [11] Calvert C, Joesten R, Ngala K, et al. Synthesis, characterization, and rietveld refinement of tungsten-frameworkdoped porous manganese oxide (K-OMS-2) material[J]. *Chem Mater*, 2008, **20**(20): 6382–6388.
- [12] Chen X, Shen Y, Suib S, et al. Catalytic decomposition of 2-propanol over different metal-cation-doped OMS-2 materials[J]. J Catal, 2001, 197(2): 292–302.
- [13] Hashem A, Mohamed H, Bahloul A, et al. Thermal stabilization of tin- and cobalt-doped manganese dioxide[J]. Ionics, 2008, 14(1): 7-14.
- [14] Jothiramalingam R, Viswanathan B, Varadarajan T. Synthesis and structural characterization of copper incorporated manganese oxide OMS-2 materials synthesized via potassium birnessite [J]. Mater Chem Phys, 2006, 100 (2): 257-261.
- [15] Jothiramalingam R, Viswanathan B, Varadarajan T. Synthesis, characterization and catalytic oxidation activity of zirconium doped K-OMS-2 type manganese oxide materials[J]. J Mol Catal A: Chem, 2006, 252(1): 49–55.
- [16] Kingo'ndu C, Opembe N, Chen C, et al. Manganese oxide octahedral molecular sieves (OMS-2) multiple framework substitutions: A new route to OMS-2 particle size and morphology control [J]. Adv Funct Mater, 2011, 21 (2): 312-323.
- [17] Onda A, Hara A, Kajiyoshi K, et al. Synthesis of manganese oxide octahedral molecular sieves containing cobalt, nickel, or magnesium, and the catalytic properties for hydration of acrylonitrile [J]. Appl Catal A, 2007, 321(1): 71-78.
- [18] Wang R, Li J. OMS-2 catalysts for formaldehyde oxidation: Effects of Ce and Pt on structure and performance of the catalysts[J]. *Catal Lett*, 2009, **131**: 500–505.
- [19] Iyer A, Galindo H, Sithambaram S, et al. Nanoscale manganese oxide octahedral molecular sieves (OMS-2) as efficient photocatalysts in 2-propanol oxidation[J]. Appl Catal A, 2010, 375(2): 295–302.
- [20] Kumar R, Sithambaram S, Suib S. Cyclohexane oxidation catalyzed by manganese oxide octahedral molecular sieves-effect of acidity of the catalyst[J]. *J Catal*, 2009, 262(2): 304–313.
- [21] Sithambaram S, Xu L, Chen C, et al. Manganese octahedral molecular sieve catalysts for selective styrene oxide ring opening[J]. Catal Today, 2009, 140(4):162-168.
- [22] Sriskandakumar T, Opembe N, Chen C, et al. Green decomposition of organic dyes using octahedral molecular sieve manganese oxide catalysts [J]. J Phys Chem A, 2009, 113(8): 1523-1530.

- [23] Huang H, Chen C, Xu L, et al. Single-step synthesis of manganese oxide octahedral molecular sieves with large pore sizes[J]. Chem Commun, 2010, 46(32): 5945-5947.
- [24] Makwana V, Son Y, Howell A, et al. The role of lattice oxygen in selective benzyl alcohol oxidation using OMS-2 catalyst: A kinetic and isotope-labeling study [J]. J Catal, 2002, 210(1): 46-52.
- [25] Najafpour M, Holynska M, Salimi S. Applications of the "nano to bulk" Mn oxides: Mn oxide as a swiss army knife [J]. Coor Chem Rev, 2015, 285: 65-75.
- [26] Makwana V, Son Y, Howell A, et al. The role of lattice oxygen in selective benzyl alcohol oxidation using OMS-2 catalyst: A kinetic and isotope-labeling study [J]. J Catal, 2002, 210(1): 46-52.
- [27] Liu J, Makwana V, Cai J, et al. Effects of alkali metal and ammonium cation templates on nanofibrous cryptomelane-type manganese oxide octahedral molecular sieves (OMS-2) [J]. J Phys Chem B, 2003, 107(35): 9185-9194.
- [28] Makwana V, Garces L, Liu J, et al. Selective oxidation of alcohols using octahedral molecular sieves: Influence of synthesis method and property-activity relations [J]. *Catal Today*, 2003, 85(4): 225-233.
- [29] Dharmarathna S, King'ondu C, Pedrick W, et al. Direct sonochemical synthesis of manganese octahedral molecular sieve (OMS-2) nanomaterials using cosolvent systems, their characterization, and catalytic applications
 [J]. Chem Mater, 2012, 24(4): 705-712.
- [30] Opembe N, King'Ondu C, Suib S. Efficient oxidation of 2,3,6-trimethyl phenol using non-exchanged and H⁺ exchanged manganese oxide octahedral molecular sieves (K-OMS-2 and H-K-OMS-2) as catalysts [J]. Catal Lett, 2012, 142: 427-432.
- [31] Zhou H, Wang J, Chen X, et al. Studies of oxidative dehydrogenation of ethanol over manganese oxide octahedral molecular sieve catalysts [J]. Microporous Mesoporous Mater, 1998, 21(6): 315-324.
- [32] Krishnan V, Suib S. Oxidative dehydrogenation of 1-butene over manganese oxide octahedral molecular sieves
 [J]. J Catal, 1999, 184(2): 305-315.
- [33] Nicolas-Tolentino E, Tian Z, Zhou H, et al. Effects of Cu²⁺ ions on the structure and reactivity of todorokite- and cryptomelane-type manganese oxide octahedral molecular sieves [J]. Chem Mater, 1999, 11(7): 1733-1741.
- [34] Ghosh R, Shen X, Villegas J, et al. Role of manganese oxide octahedral molecular sieves in styrene epoxidation

[J]. J Phys Chem B, 2006, 110(14): 7592-7599.

- [35] Sithambaram S, Xu L, Chen C, et al. Manganese octahedral molecular sieve catalysts for selective styrene oxide ring opening [J]. Catal Today, 2009, 140(4): 162-168.
- [36] Zhang zhen-zhen (张珍珍), Li Xin-heng (李鑫恒).
 Recent advances on catalytic oxidation of formaldehyde (基于催化氧化技术去除甲醛的研究进展) [J]. J Mol Catal (China)(分子催化), 2019, 33(4): 382-390.
- [37] Kumar R, Garces L, Son Y, et al. Manganese oxide octahedral molecular sieve catalysts for synthesis of 2-aminodiphenylamine [J]. J Catal, 2005, 236(2): 387-391.
- [38] Bi X, Tang T, Meng X, et al. Aerobic oxidative dehydrogenation of N-heterocycles over OMS-2-basednanocomposite catalysts: Preparation, characterization and kinetic study [J]. Catal Sci Technol, 2020, 10(2): 360– 371.
- [39] Kumar R, Sithambaram S, Suib S. Cyclohexane oxidation catalyzed by manganese oxide octahedralmolecular sieves effect of acidity of the catalyst [J]. *J Catal*, 2009, 262 (2): 304–313.
- [40] Iyer A, Del-Pilar J, King' Ondu C, et al. Water oxidation catalysis using amorphous manganese oxides, octahedral molecular sieves (OMS-2), and octahedral layered (OL-1) manganese oxide structures [J]. J Phys Chem C, 2012, 116(10): 6474-6483.
- [41] Yamaguchi K, Kobayashi H, Oishi T, et al. Heterogeneously catalyzed synthesis of primary amides directly from primary alcohols and aqueous ammonia [J]. Angew Chem, 2012, 124(2): 559-562.
- [42] Meng X, Yu C, Chen G, et al. Heterogeneous biomimetic aerobic synthesis of 3-iodoimidazo[1,2-a] pyridines via CuO_x/OMS-2-catalyzed tandem cyclization/iodination and their late-stage functionalization [J]. Catal Sci Technol, 2015, 5(1): 372–379.
- [43] Meng X, Zhang J, Chen B, et al. Copper supported on H⁺-modified manganese oxide octahedral molecular sieves (Cu/H-OMS-2) as a heterogeneous biomimetic catalyst for the synthesis of imidazo[1,2-a]-N-heterocycles [J]. Catal Sci Technol, 2016, 6(3): 890–896.
- [44] Piera J, Bäckvall J. Catalytic oxidation of organic substrates by molecular oxygen and hydrogen peroxide by multistep electron transfer-A biomimetic approach [J]. *Angew Chem Int Ed*, 2008, 47(19): 3506-3516.
- [45] Babu B, Meng X, Bäckvall. Aerobic oxidative coupling of arenes and olefins through a biomimetic approach [J].

Chem Eur J, 2013, 19(13): 4140-4145.

- [46] Oishi T, Yamaguchi K, Mizuno N. Conceptual design of heterogeneous oxidation catalyst: Copper hydroxide on manganese oxide-based octahedral molecular sieve for aerobic oxidative alkyne homocoupling [J]. ACS Catal, 2011, 1(10): 1351-1354.
- [47] Yoshii D, Jin X, Yatabe T, et al. Gold nanoparticles on OMS-2 forheterogeneously catalyzed aerobic oxidative α, β-dehydrogenation of β-heteroatom-substitutedketones
 [J]. Chem Commun, 2016, 52(99): 14314-14317.
- [48] Jin X, Yamaguchi K, Mizuno N. Gold-catalyzed heterogeneous aerobic dehydrogenative amination of α,β-unsaturated aldehydes to enaminals[J]. Angew Chem Int Ed, 2014, 53(2): 455-458.
- [49] Yamaguchi K, Wang Y, Oishi T, et al. Heterogeneously catalyzed aerobic cross-dehydrogenative coupling of terminal alkynes and monohydrosilanes by gold supported on OMS-2[J]. Angew Chem Int Ed, 2013, 52(21): 5627– 5630.
- [50] Lucasa N, Gurralab L, Halligudi S. Efficacy of octahedral molecular sieves for green and sustainable catalytic reactions [J]. *Molecular Catalysis*, 2020, 490: 110966– 110978.
- [51] Guo Yu-fang (郭玉芳), Huang Zhi (黄智). Research advance in catalytic performance of manganese oxide octahedral molecular sieve (氧化锰八面体分子筛催化性 能研究进展)[J]. Ind Catal (China)(工业催化), 2017, 25(3): 1-6.
- [52] Zhang Nan(张楠), Li Jian-min(李建民), Liu Hai-jin (刘海津), et al. Preparation of Ag-Pd/g-C₃N₄ and selective oxidation of benzyl alcohol in aqueous solution (Ag-Pd/g-C₃N₄的制备及在水溶液中选择性氧化苯甲醇) [J]. J Mol Catal (China)(分子催化), 2019, 33 (1): 75-82.
- [53] Li He-jian(李和健), Wu-Zang-zang(吴藏藏), Zheng Li(郑丽), et al. Selective catalytic oxidation of benzyl alcohol over Cu-BTC and its derivative(Cu-BTC 及其衍 生物在苯甲醇选择氧化反应中的催化活性)[J]. J Mol Catal (China)(分子催化), 2017, 34(4): 341-347.
- [54] Cymes B, Almquist C, Krekeler M. Europium-doped cryptomelane: Multi-pathway synthesis, characterization, and evaluation for the gas phase catalytic oxidation of ethanol [J]. Appl Catal A-Gen, 2020, 589: 117310 – 117338.
- [55] Said S, Riad M. Oxidation of benzyl alcohol through ecofriendly processes using Fe-doped cryptomelane catalysts

[J]. Solid State Sci, 2019, 94: 145-154.

- [56] Son Y, Makwana V, Howell A, et al. Efficient, catalytic, aerobic oxidation of alcohols oxidation using OMS-2 catalyst: A kinetic and isotope-labeling study [J]. Angew Chem Int Ed, 2001, 113: 4410-4413.
- [57] Makwana V, Son Y, Howell A, et al. The role of lattice oxygen in selective benzyl alcohol oxidation using OMS-2 catalyst: A kinetic and isotope-labeling study [J]. J Catal, 2002, 210(1): 46-52.
- [58] Yadav G, Mewada R. Selectivity engineering in the synthesis of value addedchemicals: Oxidation of 1-octanol to 1-octanal overnano-fibrous Ag-OMS-2 catalysts[J]. Chem Eng Res Des, 2012, 90(1): 86–97.
- [59] Nie J, Liu H. Efficient aerobic oxidation of 5-hydroxymethylfurfural to 2, 5-diformylfuran on manganese oxide catalysts[J]. J Catal, 2014, 316: 57-66.
- [60] Liu P, Duan J, Ye Q, et al. Promoting effect of unreducible metal doping on OMS-2 catalysts foras-phase selective oxidation of ethanol[J]. J Catal, 2018, 367: 115– 125.
- [61] Deng Y, Zhang T, Au C, et al. Oxidation of p-chlorotoluene to p-chlorobenzaldehyde over manganese-based octahedralmolecular sieves of different morphologies [J]. Catal Commun, 2014, 43: 126–130.
- [62] Yamaguchi K, Kobayashi, Wang Y, et al. Green oxidative synthesis of primary amides from primary alcohols or aldehydes catalyzed by a cryptomelane-type manganese oxide-based octahedral molecular sieve, OMS-2 [J]. Catal Sci Technol, 2013, 3(2): 318-327.
- [63] Mao Hui-ling(毛会玲), Wang Chen(王 晨), Xue Yun (薛云), et al. Synthesis of radical decorated conjugated microporous polymers for selective oxidation of 5-hydroxymethylfurfural(自由基修饰共轭微孔聚合物应用于 5-羟甲基糠醛选择性氧化) [J]. J Mol Catal (China) (分子催化), 2019, 33(3): 245-252.
- [64] Li X, Ma J, Jia X, et al. Al-doping promoted aerobic amidation of 5-hydroxymethylfurfuralto 2, 5-furandicarboxamide over cryptomelane [J]. ACS Sustainable Chem Eng, 2018, 6(6): 8048-8054.
- [65] Jia X, Ma J, Wang M, et al. Catalytic conversion of 5hydroxymethylfurfuralinto 2,5-furandiamidine dihydrochloride[J]. Green Chem, 2016, 18(4): 974–978.
- [66] Jia X, Ma J, Wang M, et al. Alkali α-MnO₂/Na_xMnO₂ collaboratively catalyzedammoxidation-Pinner tandem reaction of aldehydes [J]. Catal Sci Technol, 2016, 6 (20): 7429-7436.
- [67] Jia X, Ma J, Xia F, et al. Switching acidity on manga-

nese oxide catalyst with acetylacetones for selectivity-tunable aminesoxidation [J]. *Nat Commun*, 2019, **10**: 2338-2344.

- [68] Zhang Z, Wang F, Wang M, et al. Tert-Butyl hydroperoxide (TBHP)-mediatedoxidative self-coupling of amines to imines over a α-MnO₂ catalyst [J]. Green Chem, 2014, 16(5): 2523-2527.
- [69] Sun Y, Ma H, Jia X, et al. A High-performance basemetal approach for the oxidative esterification of 5hydroxymethylfurfural [J]. Chem Catal Chem, 2016, 8 (18): 2907-2911.
- [70] Li X, Jia X, Ma J, et al. Catalytic amidation of 5hydroxymethylfurfural to 2,5-furandicarboxamide over alkali manganese oxides [J]. Chin J Chem, 2017, 35 (6): 984-990.
- [71] Jia X, Ma J, Xia F, et al. Carboxylic acid-modified metal oxide catalyst forselectivity-tunable aerobic ammoxidation [J]. Nat Commun, 2018, 9: 933-940.
- [72] Ferlin F, Marini A, Ascani N, et al. Heterogeneous manganese-catalyzed oxidase C-H/C-O cyclization to access pharmaceutically active compounds [J]. Chem Catal Chem, 2020, 12(2): 449-454.
- [73] Ferlin F, Hulst M, Santoro S, et al. Continuous flow/ waste-minimized synthesis of benzoxazoles catalysed by heterogeneous manganese systems [J]. Green Chem, 2019, 21(19): 5298-5305.
- [74] Ferlin F, Navarro P, Gu Y, et al. Waste minimized synthesis of pharmaceuticallyactive compounds via heterogeneous manganese catalysed C-H oxidation in flow [J]. Green Chem, 2020, 22(2): 397-403.
- [75] Meng X, Bi X, Yu C, et al. Ball-milling synthesized hydrotalcite supported Cu-Mn mixed oxide under solventfree conditions: An active catalyst for aerobic oxidative synthesis of 2-acylbenzothiazoles and quinoxalines [J]. *Green Chem*, 2018, **20**(20): 4638-4644.
- [76] Meng X, Wang Y, Wang Y, et al. OMS-2-Supported Cu hydroxide-catalyzed benzoxazoles synthesis from catechols and amines via domino oxidation process at room temperature [J]. J Org Chem, 2017, 82(13): 6922-6931.
- [77] Bi X, Meng X, Chen G, et al. Manganese oxide catalyzed synthesis of anti-HIVN-substituted benzimidazoles via a one-pot multistep process [J]. Catal Commun, 2018, 116: 27-31.
- Shen J, Meng X. Selective synthesis of pyrimidines from cinnamyl alcohols and amidines using the heterogeneous OMS-2 catalyst [J]. *Catal Commun*, 2020, 138: 105846-105850.

- [79] Shen J, Meng X. Base-free synthesis of 1,3,5-triazines via aerobic oxidation of alcohols and benzamidine over a recyclable OMS-2 catalyst [J]. *Catal Commun*, 2019, 127: 58-63.
- [80] Li B, Li C, Meng X, et al. Heterogeneous oxidative synthesis of quinazolines over OMS-2 under ligand-free conditions [J]. New J Chem, 2018, 42 (19): 15985 – 15990.
- [81] Meng X, Wang Y, Chen B, et al. Environmentallyfriendly heterogeneous catalytic system for oxidative synthesis of benzoxazoles at room temperature [J]. Org Pro Res Dev, 2017, 21(12); 2018–2024.
- [82] Meng X, Bi X, Wang Y, et al. Heterogeneous selective synthesis of 1, 2-dihydro-1, 3, 5-triazines from alcohols

and amidines via Cu/OMS-2-catalyzed multistep oxidation [J]. Catal Commun, 2017, 89: 34-39.

- [83] Wang Y, Meng X, Chen G, et al. Direct synthesis of quinazolinones by heterogeneous Cu(OH)_x/OMS-2 catalyst under oxygen [J]. Catal Commun, 2018, 104: 106-111.
- [84] Li B, Bi X, Meng X, et al. Synthesis of crystalline OMS-2 with urea hydrogen peroxide and its application in aerobic oxidation reactions[J]. Chem Select, 2019, 4(20): 6074-6079.
- [85] Wang M, Ma J, Yu M, et al. Oxidative coupling of anilines to azobenzenesusing heterogeneous manganese oxide catalysts [J]. Catal Sci Technol, 2016, 6(6): 1940– 1945.

Application of Manganese Oxide Octahedral Molecular Sieves(OMS-2) in Clean Synthesis of Organic Compounds

BI Xiu-ru^{1,2}, MENG Xu^{1*}, ZHAO Pei-qing^{1*}

(1. Lanzhou Institute of Chemical Physics, Chinese Academy of Sciences, Lanzhou 730000, China;
2. University of Chinese Academy of Sciences, Beijing 100049, China)

Abstract: The manganese oxide octahedral molecular sieve(OMS-2), because of its excellent oxidation, adsorption, ion-exchange, and conductivity properties, was wildly used in various fields such as environmental, semiconductor, synthetic organic. Because of the mixed valency in the framework and abundant surface defect vacancy, OMS-2 could effectively activate green oxidants such as oxygen and hydrogen peroxide, making it an effective heterogeneous catalyst and functional supporterin clean synthesis of organic molecules. Moreover, the OMS-2 catalysis material exhibited excellent activity, selectivity, and structural stability. We reviewed OMS-2 as heterogeneous catalyst and electron transfer medium (also as functional supporter in supported catalysts) in the clean oxidation synthesis of organic molecules. Finally, the existing problems and future development of OMS-2-catalyzed oxidations were summarized and proposed.

Key words: OMS-2; heterogeneous catalysis; clean synthesis; electron transfer mediators