文章编号:1006-9941(2025)05-0433-07

5,7-二氨基-8-硝基四唑并[1,5-c]嘧啶的合成、晶体结构与性能

张艾雅1.胡俊彪2.黄 伟1.刘雨季1.汤永兴1

(1. 南京理工大学化学与化工学院,江苏 南京 210094; 2. 陆军装备部驻西安地区军事代表局,陕西 西安 710032)

摘 要: 以 2,4-二氨基-6-氯嘧啶(1)为原料,经过硝化、环加成两步反应合成了 5,7-二氨基-8-硝基四唑并[1,5-c]嘧啶(3),利用核 磁共振波谱仪(NMR)、傅里叶红外光谱仪(FT-IR)、元素分析仪(EA)和 X-射线单晶衍射仪(SC-XRD)对其进行了结构表征。采用差 示扫描量热(DSC)和热重(TG)方法分析了其热分解行为,通过 Gaussian 和 Explo5 软件计算了其爆轰性能,利用 BAM 撞击感度仪 和摩擦感度仪获得了其感度特性。结果表明,化合物 **3**·DMSO 的晶体属于单斜晶系,空间群为 *P*2₁/*c*,晶胞参数为 *a*=4.7331(3) Å, *b*=22.8991(13) Å, *c*=10.6580(6) Å, *α*=90°, *β*=99.758(2)°, *γ*=90°, *V*=1138.44(12) Å³, *Z*=4,晶体密度为 1.600 g·cm⁻³(296 K)。 其理论爆速和爆压分别为 8570 m·s⁻¹和 28.2 GPa,撞击感度为 22 J,摩擦感度为 305 N。

关键词:含能化合物;四唑;嘧啶;晶体结构;爆轰性能

中图分类号: TJ55;O64

文献标志码:A

DOI:10.11943/CJEM2025034

0 引言

高能量密度化合物是弹药实现远程精准发射的关键动力支撑,也是达成高效毁伤打击效果必不可少的能源载体,在军事装备和航天航空等领域发挥着重要的作用^[1-6]。在高能量密度化合物中,多氮稠环化合物^[7-11]因具备较高的氮含量和稳定、刚性、易拓展的芳香共轭体系的特点引起了研究者们广泛的关注,在此基础上引入高能基团,有望制备出密度高、爆轰性能好并且感度低的含能化合物,从而在工业生产、能源储能等领域发挥作用^[12-14]。

嘧啶环是常见的六元芳香氮杂环,可与其他含氮杂环构成多氮稠环化合物,形成共轭体系,增强化合物的稳定性,降低其感度,这种方法在含能化合物的合成中被广泛研究^[15-17]。同时,引入一些含能基团,如 -NO₂^[18],-NHNH^[19],-N^[20]₃,-CF^[21-22]等可以提

收稿日期: 2025-02-14;修回日期: 2025-04-07
网络出版日期: 2025-04-10
基金项目: 国家自然科学基金(22305121)
作者简介:张艾雅(2002-),女,硕士研究生,主要从事含能材料研
究 。e-mail: zhangaiya@njust.edu.cn
通信联系人:刘雨季(1990-),男,讲师,主要从事新型含能化合物
的设计与合成研究。e-mail: yujiliu@njust.edu.cn
引用本文: 张艾雅,胡俊彪,黄伟,等.5,7-二氨基-8-硝基四唑并[1,5-c]嘧啶

高化合物的密度,改善其爆轰性能。2024年,Wang 等[23]报道了一种特殊的新型含能材料的合成方法, 以吡唑并[1,5-a]嘧啶为骨架,将四唑基团转化为 硝基, 与具有四唑基团的化合物 (ρ = 1.80 g·cm⁻³, D=8508 m·s⁻¹, T₄=147.5 ℃)相比,具有硝基的化合物 的密度、理论爆速和初始分解温度达到1.89 g·cm⁻³, 8922 m·s⁻¹ 和 287.0 ℃, 成为新型高能量密度材料 (HEDM)的潜在候选者。同年,余沛东等^[24]以5-氨 基-1H-1,2,4-三唑-3-甲腈为原料合成了5,7-双(三 氟甲基)-2-(二硝甲基)-[1,2,4]三唑并[1,5-a]嘧 啶,在嘧啶环上插入了一CF₃,同时与三唑环构成了 稠环^[25-27]。其热分解温度为122.0℃,理论爆速为 6748 m·s⁻¹, 理论爆压为 20.4 GPa, 爆轰性能与 TNT 相当,撞击感度>401,摩擦感度>360 N,是一种高能 低感的含能材料,但合成需要6步反应,步骤复杂,所 需成本也较高。然而,现有嘧啶稠环合成方法普遍存 在反应步骤多、成本高的问题,限制了其实际应用。本 研究针对这一问题,通过优化反应路径,在保持高能低 感特性的同时,显著简化合成流程。

本研究以2,4-二氨基-6-氯嘧啶(1)为原料,经过 硝化、环加成两步反应合成了5,7-二氨基-8-硝基四唑 并[1,5-c]嘧啶(3),在嘧啶环上引入了一个一NO₂ 和两个一NH₂,并与四唑环构成了稠环。利用核磁

引用本文:张艾雅,胡後彪,黄伟,等.5,7-二氨基-8-硝基四唑并[1,5-c]嘧啶的合成、晶体结构与性能[J]. 含能材料,2025,33(5):433-439. ZHANG Ai-ya, HU Jun-biao, HUANG Wei, et al. Synthesis, Crystal Structure and Properties of 5,7-Diamino-8-nitrotetrazolo[1,5-c]pyrimidine[J]. *Chinese Journal of Energetic Materials*(*Hanneng Cailiao*),2025,33(5):433-439.

CHINESE JOURNAL OF ENERGETIC MATERIALS

共振波谱仪(NMR)、傅里叶红外光谱仪(FT-IR)、元 素分析仪(EA)对其进行结构表征;利用 Gaussian 软 件计算评估了目标化合物叠氮形态及四唑形态的 相对稳定性;通过溶剂挥发法得到 3·DMSO 的晶 体,利用 X-射线单晶衍射仪(SC-XRD)对其进行晶 体表征;利用热重-差示扫描量热仪(TG-DSC)分析 其热化学性能,利用 Gaussian 和 Explo5 软件计算其 爆轰性能,利用 BAM 撞击感度仪和摩擦感度仪测试 其感度。

1 实验部分

1.1 试剂与仪器

试剂:2,4-二氨基6-氯嘧啶,购自上海毕得医药科 技股份有限公司;浓硫酸,丙酮,购自上海沪试实验室 器材股份有限公司;发烟硝酸,购自南京化学试剂有限 公司(以上试剂均为分析纯)。叠氮化钠,实验室自制。

仪器: Bruker Avance Ⅲ 500 MHz 液体核磁共振 波谱仪, Thermo Nicolet AVA-TAR 370 红外光谱仪, Vario MICRO cube Elementar Analyser 元素分析仪, Bruker-SMART APEX Ⅱ X-射线单晶衍射仪, TGA/SD-TA851E 热重分析仪, Micromeritic 全自动气体置换法 真密度仪 ACCUPYC Ⅱ 1345, BFH 12 BAM撞击感度 仪, FSKM 10 BAM摩擦感度仪。

1.2 合成路线

化合物3的合成路线如Scheme1所示。



Scheme 1 Synthetic route of compound 3

1.3 实验过程

1.3.1 2,4-二氨基-5-硝基-6-氯嘧啶(2)的合成

参考文献[22]的方法制得2,4-二氨基-5-硝 基-6-氯嘧啶(2)。在冰浴冷却下,将10 mL浓硫酸缓 慢加入100 mL的烧瓶内,搅拌下缓慢加入2,4-二氨 基-6-氯嘧啶(1)(1.45 g,10.03 mmol)。待其全部溶 解,将烧瓶移至35 ℃的水浴中,继续搅拌,缓慢滴加 3 mL的发烟硝酸,保持温度不变,反应30 min,将烧瓶 中的溶液倒入冰水混合物中,搅拌,抽滤,去离子水洗 涤,干燥,得到的黄色固体为2,4-二氨基-5-硝基-6-氯 嘧啶(2),共1.51 g(7.97 mmol)。'H NMR(500 MHz, DMSO- d_6 , 25 °C) δ : 8.34(s, 2H, 2—NH₂), 7.67(s, 1H, 4—NH₂), 7.20(s, 1H, 4—NH₂); ¹³C NMR(125 MHz, DMSO- d_6 , 25 °C) δ : 161.13, 156.24, 154.12, 110.38; IR (KBr, ν /cm⁻¹): 3598, 3526, 3379, 3173, 1645, 1556, 1519, 1425, 1352, 1276, 1187, 1138, 1012, 908, 849, 732, 706, 688, 653, 620; Anal. calcd for C₄H₄N₈O₂(%): C 25.32, H 2.11, N 36.93; found: C 25.28, H 2.35, N 37.82°

1.3.2 5,7-二氨基-8-硝基四唑并[1,5-c]嘧啶(3)的 合成

将 1.00 g 的 2, 4-二 氨 基-5-硝 基-6-氯 嘧 啶 (2) (5.27 mmol)和0.50 g的 NaN₃(7.69 mmol)置于100 mL 烧瓶中,向其中加入50 mL丙酮和10 mL去离子水,搅 拌,于室温条件下反应 36 h,抽滤,用去离子水洗涤, 通风橱内干燥,得到黄色固体 5,7-二氨基-8-硝基四唑 并[1,5-c] 嘧 啶 (3) 0.45 g (2.29 mmol),产率为 43.5%。¹H NMR (500 MHz, DMSO- d_6 , 25 ℃) δ : 9.18(s,2H,5—NH₂),9.01(s,1H,7—NH₂),8.90(s, 1H,7—NH₂);¹³C NMR(125 MHz, DMSO- d_6 , 25 ℃) δ : 156.88,148.67,145.30,105.58; IR(KBr, ν /cm⁻¹): 3374,1676,1630,1477,1438,1411,1306,1219, 1178,1119,1078,775,679,645; Anal. calcd for C₄H₄N₈O₂(%): C 24.47, H 2.04, N 57.10; found: C 24.78, H 2.23, N 56.89。

1.4 结构与性能表征

合成机理计算:通过 Gaussian 程序包^[28],在 M06-2X-D3/6-311G(d,p)级别下分别优化了叠氮及 四唑化合物以及过渡态的结构,并进行频率计算以获 得其 Gibbs 自由能;通过 Multiwfn 程序^[29]分别计算了 四唑化合物 N₁和 N₂原子的电荷密度。

单晶结构测试:利用溶剂挥发法得到3·DMSO的 晶体。选取0.470 mm×0.050 mm×0.050 mm的黄色 透明针状晶体,利用配备有 SMART APEX II CCD 检测 器的 X-射线单晶衍射仪对其进行测试。在23 ℃下使 用石墨单色化的 MoK_a射线(λ =0.71073 Å)照射晶体 获得衍射数据。晶体粗结构通过 ShelXS 程序用直接 法解出,使用 ShelXL 程序利用全矩阵最小二乘法进行 精修。需要说明的是,单晶结构测试使用的是 3·DMSO 的晶体,其余用于表征与测试的皆是无溶剂 的化合物3,从元素分析结果以及下文中化合物3的 TG-DSC曲线无溶剂吸热峰可说明这一点。

热分解性能测试:在氮气氛围(流速为50 mL·min⁻¹) 下,利用热重-差示扫描量热仪(TG-DSC)对化合物 3 进行热分解测试,测试的温度范围为50~400 ℃,升温 速率是5℃·min⁻¹。

性能计算:利用 Gaussian 软件^[30]采用密度泛函 理论中 B3LYP方法在 6-311++g(d, p)基组下对化合 物 3 进行分子结构优化,使用 G2 热力学组合方法计算 其生成焓;利用全自动气体置换法真密度仪测出化合 物 3 的密度;利用 Explo5 软件计算化合物 3 的理论爆 速和爆压;再按照 BAM 测试标准^[31],在相应测试条 件:药量(30±1) mg,落锤质量 2 kg,环境温度 10~ 35 \mathbb{C} ,相对湿度不大于 80%,测试化合物 3 的撞击感 度和摩擦感度。

2 结果与讨论

2.1 合成机理

考虑到目标化合物中叠氮基与四唑环存在互变异构的可能,参照Wu等^[32]报导的评估特定条件下叠氮-四唑互变异构体中叠氮及四唑形态倾向性的方法,利用Gaussian软件分别优化目标化合物的叠氮及四唑形态以及反应过渡态的结构,计算叠氮到四唑反应的逆向反应能全G,及四唑中N₁与N₂原子的电荷密度差值,并结合文献中拟合的回归直线,评估目标化合物叠氮形态及四唑形态的相对稳定性,进一步支撑其结构的准确性。叠氮到四唑形态的反应过程及能全如图1所示。

经计算,叠氮-四唑反应的逆反应Gibbs自由能变 G_r 为25.41 kcal·mol⁻¹(106.32 kJ·mol⁻¹),四唑N₁和 N₂原子的电荷密度差 $\Delta \rho_N$ 为0.75,将这些数据绘入参





Fig.1 Reaction process and energy barriers from azide to tetrazole

考文献[29]的拟合直线中,结果如图2所示。位于拟 合直线左上角的点代表叠氮形态更加稳定的化合 物,已用红圈勾出;其余的点在四唑形态更加稳定。 目标化合物3的蓝色五角星点位于拟合直线中间偏 下的位置,与其他四唑形态稳定物质的点在同一区 域,说明目标化合物的四唑形态更加稳定,分子构型 主要以四唑形态为主。化合物3的反应机理如 Scheme 2所示。



图 2 化合物 3 在叠氮-四唑判断准则中的拟合直线 Fig.2 Fit line of compound 3 in the azide-tetrazole judging criteria



Scheme 2 Reaction mechanism of compound 3

2.2 晶体表征与分析

得到的 **3**•DMSO 的晶体学数据和精修参数见 表 1。结果表明, **3**•DMSO 属于单斜晶系, 空间群为 *P*2₁/*c*, 晶胞参数为*a*=4.7331(3)Å, *b*=22.8991(13)Å, *c*=10.6580(6)Å, *α*=90°, *β*=99.758(2)°, *γ*=90°, *V*= 1138.44(12)Å³, *Z*=4, 晶体密度为1.600 g·cm⁻³(296 K)。 **3**•DMSO 的部分键长、键角数据见表 2~3, 表 4 为 **3**•DMSO 的部分氢键键长和键角数据, 图 3 为**3**•DMSO 的晶体结构图, 图 4 为 **3**•DMSO 的晶体堆积图, 图 5 为 **3**•DMSO 的分子间和分子内氢键图。

由表 2列出部分键长数据可知,C(5A)—N(7A)、 C(8A)—N(7A)、C(8A)—N(10A)、C(14A)—N(10A)、 C(14A)—N(13A)的键长分别为1.361(6)、1.329(6)、 1.387(5)、1.342(4)、1.338(4)Å,均介于正常的碳氮 双键(键长为1.28Å)和碳氮单键(键长为1.47Å)之 间^[33];C(4A)—C(5A)、C(4A)—C(14A)的键长分别 为1.429(5)、1.419(5)Å,均介于正常的碳碳双键(键 长为1.34Å)和碳碳单键(键长为1.54Å)之间; N(10A)—N(11A)、N(11A)—N(12A)、N(12A)—N(13A) 的键长分别为1.401(4)、1.286(5)、1.393(6)Å,也均 介于正常的氮氮双键(键长为1.25Å)和氮氮单键(键 长为1.45Å)之间^[34],这说明嘧啶环和四唑环之间形 成了共轭的离域结构,有利于分子的稳定性。

表1 3.DMSO的晶体学数据和精修参数

 Table 1
 Crystallographic data and structure refinement parameters for 3·DMSO

parameter	3 · DMSO	
CCDC	2433580	
empirical formula	C ₆ H ₁₀ N ₈ O ₃ S	
formula weight	274.28	
temperature	296(2) K	
wavelength	0.71073 Å	
crystal system	monoclinic	
space group	P2 ₁ /c	
unit cell dimensions	a=4.7331(3) Å b=22.8991(13) Å c=10.6580(6) Å	α=90° β=99.758(2)° γ=90°
volume	1138.44(12) Å ³	
Ζ	4	
density	1.600 g⋅cm ⁻³	
absorption coefficient	0.303 mm^{-1}	
<i>F</i> (000)	568	
crystal size	0.470×0.050×0.050	mm ³
theta range for data collection	1.779° to 26.379°	
index ranges	$-5 \le h \le 5$, $-28 \le k \le 28$, −13≤ <i>l</i> ≤13
reflections collected	9789	
independent reflections	2313 [<i>R</i> _{int} =0.0391]	
completeness to theta=25.242°	99.5%	
absorption correction	Semi-empirical from	equivalents
max. and min. transmission	0.7454 and 0.6833	
refinement method	Full-matrix least-squ	ares on F^2
data/restraints/parameters	2313/277/292	
goodness-of-fit on F^2	1.050	
final R indices $[I > 2\sigma(I)]$	$R_1 = 0.0406, \ wR_2 = 0.0406$	0897
R indices (all data)	$R_1 = 0.0731, wR_2 = 0.$	1027
largest diff. peak and hole	0.190 and -0.208 e	• Å ⁻³

表2 3·DMSO的部分键长

Table 2	Selected	bond	lengths	for 3	• DMSO
---------	----------	------	---------	-------	--------

bond	length / Å	bond	length / Å
C(5A)—N(7A)	1.361(6)	C(4A)—C(5A)	1.429(5)
C(8A)—N(7A)	1.329(6)	C(4A)—C(14A)	1.419(5)
C(8A)—N(10A)	1.387(5)	N(10A)—N(11A)	1.401(4)
C(14A)—N(10A)	1.342(4)	N(11A)—N(12A)	1.286(5)
C(14A)—N(13A)	1.338(4)	N(12A)—N(13A)	1.393(6)

从表 3 列出部分键角数据可以看出,N(6A)— C(5A)—N(7A)、N(6A)—C(5A)—C(4A)、N(7A)— C(5A)—C(4A)的键角分别为114.8(4)°、123.1(4)°、 122.1(3)°,三个键角之和约为360°;N(9A)—C(8A)— N(10A)、N(9A)—C(8A)—N(7A)、N(7A)—C(8A)— N(10A)的键角分别为118.0(4)°、123.7(4)°、 118.2(4)°,三个键角之和同样约为360°,说明两个氨 基上的氮原子均与嘧啶环共平面。此外,硝基上的氮 原子与连接的两个氧原子及嘧啶环均在同—平面内, 形成了共轭结构,增强了分子的稳定性。

表3 3·DMSO的部分键角

Table	3	Selected	bond	angles	for 3	•DMSO
I able		Jelecteu	DOLLA	angles	101 3	DIVISC

bond	angle/(°)	bond	angle/(°)
O(1A)—N(3A)—O(2A)	122.1(3)	O(1A)—N(3A)—C(4A)	118.1(3)
O(2A) - N(3A) - C(4A)	119.7(4)	N(6A)—C(5A)—N(7A)	114.8(4)
N(6A)— $C(5A)$ — $C(4A)$	123.1(4)	N(7A)—C(5A)—C(4A)	122.1(3)
N(9A)—C(8A)—N(7A)	123.7(4)	N(7A)—C(8A)—N(10A)	118.2(4)
N(9A)—C(8A)—N(10A)	118.0(4)		

扭转角 N(11A)—N(10A)—C(14A)—C(4A)、 C(8A)—N(10A)—C(14A)—N(13A)分别为-178.9(3)°、 179.6(5)°,说明嘧啶环和四唑环共平面。综上所述, 化合物 3 中所有原子均在同一平面内,呈现出平面共 轭结构,有利于提升分子的整体稳定性。

由表4列出的部分氢键键长和键角数据以及图5 的氢键作用图可以看出,3·DMSO中存在着大量的氢 键作用,其晶胞中存在着5种分子内和分子间氢键作 用,嘧啶环上两个氨基带有的氢原子是唯一的氢供体。 一是氨基上的H(6A)与嘧啶环上作为氢键受体原子 的N(7A)所形成的N(6A)—H(6A)...N(7A)分子间 氢键,其键长为3.175(8)Å;二是氨基上的H(6B) 与硝基上作为氢键受体原子的O(2A)所形成的

表4 3·DMSO的部分氢键键长和键角

Table 4 Selected hydrogen bond lengths and angles for 3.DMSO

D—H…A	d(D−−H) /Å	<i>d</i> (H…A) ∕Å	<i>d</i> (D…A) ∕Å	<(DHA) /(°)
N(6A)—H(6A)····N(7A)#1	0.86	2.32	3.175(8)	170.3
N(6A)—H(6B)····O(2A)	0.86	2.02	2.637(6)	128.2
N(6A)—H(6B)····O(15)#2	0.86	2.29	2.927(6)	131.2
N(9A)—H(9A)····O(15)#3	0.86	1.87	2.720(6)	168.8
N(9A)—H(9B)····N(11A)#4	0.86	2.50	3.314(8)	158.8

Note: Symmetry transformations used to generate equivalent atoms: #1: -x+ 2,-y+1,-z+1;#2: -x+1,-y+1,-z+1; #3:x+1,y,z; #4:-x+1,-y+1,-z+2. N(6A)—H(6B)...O(2A)分子内氢键,其键长为 2.637(6)Å;三是氨基上的H(9B)与四唑环上作为氢键 受体原子的N(11A)所形成的N(9A)—H(9B)...N(11A) 分子间氢键,其键长为3.314(8)Å;还有两种氢键是 两个氨基上的H(6B)和H(9A)分别与DMSO上作为氢 键受体原子的O(15)所形成的N(6A)—H(6B)...O(15)、 N(9A)—H(9A)...O(15)分子间氢键,其键长分别为 2.927(6)、2.720(6)Å。这些分子内和分子间氢键作 用提高了**3**·DMSO的稳定性。从图4的晶体堆积图 中可以看出其晶体堆积方式为层状波浪形堆积,层间



图3 3·DMSO晶体结构图

Fig.3 Crystal structure of 3 · DMSO



图 4 3·DMSO 晶体堆积图 Fig.4 Packing diagram of 3·DMSO



图 5 3·DMSO的分子间和分子内氢键 Fig.5 Inter-/intra- molecular hydrogen bonds of 3·DMSO

距为3.356Å,这有利于分子之间紧密结合,有助于降低化合物的感度。

2.3 热分解性能测试

研究测试了化合物3的TG-DSC曲线,结果如图6 所示。从图中可以看出,化合物3存在一个放热峰,说 明化合物3发生了分解完成了放热,初始分解温度为 203.6 ℃,放热峰峰值温度为226.2 ℃。TG曲线表 明,在201.5~229.6 ℃之间,质量损失为12.6%,说明 该过程中化合物3发生分解放出气体。



2.4 爆轰性能和感度分析

为了研究化合物3的爆轰性能,设计了如 Scheme 3 所示的等键反应,利用 Gaussian 软件计算 其固相生成焓为515.54 kJ·mol⁻¹。再根据化合物3的 实测密度(1.81 g·cm⁻³),利用 Explo5 软件计算其理论 爆速和爆压分别为8570 m·s⁻¹和28.2 GPa。利用 BAM 感度测试仪测得化合物3的撞击感度为22 J,摩 擦感度为305 N。

从表 5 的化合物 3 与 TATB 和 TNT 的理化性能对 比可以看出,化合物 3 的实测密度(1.81 g·cm⁻³)大于 TNT(1.65 g·cm⁻³)、生成焓(515.54 kJ·mol⁻¹)远大于 TATB(21.70 kJ·mol⁻¹)和 TNT(-55.50 kJ·mol⁻¹),理 论爆速(8570 m·s⁻¹)和爆压(28.2 GPa)均大于 TATB (7880 m·s⁻¹、27.9 GPa)和TNT(6881 m·s⁻¹、19.5 GPa), 其爆轰性能比 TATB 和 TNT 优异;撞击感度(22 J)比 TNT(15 J)低;氮含量为 57.13%,高于 TATB(32.60%) 和 TNT(18.50%)。化合物 3 作为含能材料具有一定 的应用潜力。



Scheme 3 Isodesmic reaction of compound 3

CHINESE JOURNAL OF ENERGETIC MATERIALS

Table 5Comparison of physicochemical and detonation properties of compound 3 with TATB and TNT								
compounds	ho / g·cm ⁻³	T _d / ℃	$\Delta_{\rm f} H / \rm kJ \cdot mol^{-1}$	$D / \mathbf{m} \cdot \mathbf{s}^{-1}$	p / GPa	<i>IS /</i> J	<i>FS /</i> N	N content / %
3	1.81	203.6	515.54	8570	28.2	22	305	57.13
TATB ^[35]	1.93	375.0	21.70	7880	27.9	>40	360	32.60
TNT ^[36]	1.65	295.0	-55.50	6881	19.5	15	353	18.50

Note: ρ is density measured by a gas pycnometer at 298 K. T_d is initial decomposition temperature. $\Delta_t H$ is calculated enthalpy of formation. D is calculated detonation velocity. p is detonation pressure. IS is impact sensitivity. FS is friction sensitivity. N content is nitrogen content.

结论 3

energetic isomers containing multiple hydrogen bond networks [J]. Organic Letters, 2024, 26(38): 8045-8050.

- [8] TANG J, YANG H, CUI Y, et al. Nitrogen-rich tricyclic-based energetic materials [J]. Materials Chemistry Frontiers, 2021, 5 (19): 7108-7118. [9] YAO Y, ZHOU X, LIN Q, et al. Compatibility study of NaN₅
 - with traditional energetic materials and HTPB propellant components [J]. Journal of Energetic Materials, 2020, 38 (4) : 445-454
 - [10] 钱亚东, 尹平, 庞思平. 含氮桥头类含能稠环的合成和性能研 究[J]. 含能材料, 2023, 31(11): 1158-1172. QIAN Ya-dong, YIN Ping, PANG Si-ping. Synthesis and properties of N-bridgehead energetic fused heterocycles [J]. Chinese Journal of Energetic Materials (Hanneng Cailiao), 2023, $31(11) \cdot 1158 - 1172$.
 - [11] 李涛, 易文斌, 于琼. 两种富氮稠环型 1, 2, 5- 噁二唑类含能盐 的合成及性能[J]. 含能材料, 2024, 32(6): 615-622. LI Tao, YI Wen-bin, YU Qiong. Synthesis and properties of two 1, 2, 5-oxadiazole based energetic salts with nitrogen-rich fused ring skeleton [J]. Chinese Journal of Energetic Materials (Hanneng Cailiao), 2024, 32(6): 615-622.
 - [12] ZHANG R, XU Y, YANG F, et al. Synthesis, characterization, and properties of heat-resistant energetic materials based on C-C bridged dinitropyrazole energetic materials[J]. Journal of Organic Chemistry, 2024, 89(9): 5966-5976.
 - [13] WUJ, XUJ, LIW, et al. Coplanar fused heterocycle-based energetic materials [J]. Propellants Explosives Pyrotechnics, 2020, 45(4): 536-545.
 - [14] JIANG X, YIN D, SONG S, et al. Achieving ultra-high heat resistance of novel energetic materials through a hydrogen bonding and extended π -conjugation strategy[J]. Journal of Materials Chemistry A, 2024, 12(22): 13231-13239.
 - [15] MANZOOR S, YOUNIS M A, TARIQ Q-U-N, et al. Synthesis and study of steering of azido-tetrazole behavior in tetrazolo [1, 5-*c*] pyrimidin-5-amine-based energetic materials[J]. *Jour*nal of Organic Chemistry, 2024, 89(10): 6783-6792.
 - [16] ZHANG X, LEI C, TANG J, et al. Synthesis of high-thermostability and low-sensitivity [6,6]-fused energetic compound based on benzene and pyrimidine [J]. Crystal Growth & Design, 2024, 24(3): 1350-1356.
 - [17] HUY, DONGW, LUZ, et al. A multi-fused heat-resistant energetic compound constructed by hydrogen bonds[J]. Chemical Communications, 2023, 59(65): 9864-9867.
 - [18] YANG K, BI F, XUE Q, et al. Synthesis and properties of azamonocyclic energetic materials with geminal explosophores [J]. Dalton Transactions, 2021, 50(24): 8338-8348.
 - [19] YADAV A K, GHULE V D, DHARAVATH S. Facile fabrication of functionalized pyrimidine derivatives: constructing a new

含能材料

表5 化合物3与TATB、TNT的理化及爆轰性能对比

Table 5	Comparison of	physicoc	hemical an	d deton	ation pro	operties of	f compound	3 wit	hΤ	ATB and	1 T L
---------	---------------	----------	------------	---------	-----------	-------------	------------	-------	----	---------	-------

(1)以2,4-二氨基-6-氯嘧啶(1)为原料,经过硝
化、环加成两步反应合成了5,7-二氨基-8-硝基四唑并
[1,5-c]嘧啶(3),利用核磁共振波谱仪(NMR)、傅里
叶红外光谱仪(FT-IR)、元素分析仪(EA)对其进行了结
构表征,通过理论计算验证了其四唑结构相比叠氮形
态更加稳定。

(2)通过溶剂挥发法获得了3·DMSO的晶体,并 利用 X-射线单晶衍射仪(SC-XRD)对其进行表征。结 果表明,其属于单斜晶系,空间群为P2,/c,整个分子结 构共平面,存在着大量的氢键作用,且为层状波浪形堆 积,有助于降低其感度。

(3)化合物3的理论爆速为8570 m·s⁻¹,理论爆压 为28.2 GPa,爆轰性能优于TATB和TNT,撞击感度为 221,摩擦感度为305N,在含能材料领域具有一定的 应用潜力。

参考文献:

- [1] WANG Y, HU L, PANG S, et al. Nitroimino as an energetic group in designing energetic materials for practical use, a tautomerism from nitroamino [J]. Journal of Materials Chemistry A. 2023. $11(26) \cdot 13876 - 13888$.
- [2] CHINNAM A K, SINGH J, STAPLES R J, et al. Manipulating sensitivities of planar oxadiazole-based high performing energetic materials [J]. Journal of Heterocyclic Chemistry, 2024, 61(3): 506-513.
- [3] FAN H, TANG J, YANG H, et al. Azo pyrazole carboxylic derivatives for potential energetic materials[J]. Crystal Growth & Design, 2024, 24(15): 6292-6299.
- [4] JING S, DENG J, LI C, et al. High energy explosive with low sensitivity: a new energetic cocrystal based on CL-20 and BM-DNP[J]. CrystEngComm, 2024, 26(8): 1126-1132.
- [5] LI C, LEI C, TANG J, et al. C-C bonded bis-5, 6 fused triazole-triazine compound: an advanced heat-resistant explosive with high energy and low sensitivity [J]. Dalton Transactions, 2022, 51(40): 15292-15299.
- [6] XU Z, LEI C, WANG Q, et al. Synthesis of heat-resistant and low-sensitivity energetic materials based on hydrazine bridge linkage[J]. Crystal Growth & Design, 2023, 23(11):8197-8203.
- [7] FAN H, TANG J, LEI C, et al. Construction of nitrogen-rich

family of high performance and less sensitive energetic compounds[J]. *Journal of Materials Chemistry A*, 2022, 10(23): 12702–12712.

- [20] HU W, TANG J, JU X, et al. An efficient one-step reaction for the preparation of advanced fused bistetrazole-based primary explosives[J]. ACS Central Science, 2023, 9(4): 742-747.
- [21] YAN Z, LU T, LIU Y, et al. High thermal stability and insensitive fused triazole-triazine trifluoromethyl-containing explosives (TFX)[J]. ACS Omega, 2021, 6(29): 18591-18597.
- [22] KUMAR P, MATHPATI R S, GHULE V D, et al. Synthesis of C-C bonded trifluoromethyl-based high-energy density materials via the ANRORC mechanism [J]. Dalton Transactions, 2024, 53(36): 15324–15329.
- [23] WANG C, HU W, TANG J, et al. Pyrazolo [1, 5-a] pyrimidine: A new 5/6 fused energetic material with high thermal stability[J]. Crystal Growth & Design, 2024, 24(20):8496-8504.
- [24] 余沛东,刘强强,丁小勇,等.奇特氟效应:一个有效构筑不敏 感含能材料的重要因素[J].含能材料,2024,32(6):641-650.
 YU Pei-dong, LIU Qiang-qiang, DING Xiao-yong, et al. Intriguing fluorine effect: an important factor for effective construction insensitive energetic materials[J]. Chinese Journal of Energetic Materials(Hanneng Cailiao),2024,32(6): 641-650.
- [25] KUMAR P, KUMAR N, GHULE V D, et al. Zwitterionic fused pyrazolo-triazole based high performing energetic materials[J]. *Chemical Communications*, 2024, 60(12): 1646–1649.
- [26] WANG J,LV R,SONG S, et al.Simple preparation of heat-resistant energetic materials based on [5, 6, 5] tricyclic fused-ring skeletons and evaluation of their energetic performance [J]. *Crystal Growth & Design*, 2024, 24(10): 4114-4121.
- [27] ZHU T, LI C, TANG J, et al. [5,6,5]-Tricyclic energetic compounds with piperazine, triazole, and 1,2,5-oxadiazole rings in framework [J]. *Crystal Growth & Design*, 2024, 24(21): 8847-8854.
- [28] FRISCH M J, TRUCKS G W, SCHLEGEL H B, et al. Gaussian 09. Wallingford CT[CP]. Gaussian, Inc., 2009.
- $\left[\,29\,\right]$ LU T. A comprehensive electron wavefunction analysis tool-

box for chemists, multiwfn[J]. *The Journal of Chemical Physics*, 2024, 161(8): 082503.

- [30] LEE C, YANG W T, PARR R G. Development of the Colle-Salvetti correlation-energy formula into a functional of the electron density[J]. *Physical Review B*, 1988, 37: 785–789.
- [31] Recommendations on the transport of dangerous goods [M]. Manual of tests and criteria, 6th, United Nations Publication, New York, 201579-127.
- [32] WU Z, HU J, WU T, et al. Exploring the correlation between azido-tetrazolo tautomerizations and isomer structures: Electron density of bonding N atoms and N—N bond polarity[J]. *Journal of Physical Chemistry A*, 2024, 128(18): 3557–3563.
- [33] 李柯佳, 汤永兴, 黄伟. 亚胺基桥连的平面型富氮含能化合物的 合成与性能[J]. 含能材料, 2021, 29(8): 721-725.
 LI Ke-jia, TANG Yong-xing, HUANG Wei. Synthesis and properties of imine-bridged planar nitrogen-rich energetic materials [J]. Chinese Journal of Energetic Materials (Hanneng Cailiao), 2021, 29(8): 721-725.
- [34] 张荣政, 陆明, 许元刚. 3-(1H-四唑)-7-(三氟甲基)-1,2,4-三唑
 [5,1-c]-1,2,4-三嗪-4-氨基的制备及性能[J]. 含能材料,2024,32(6):584-590.
 ZHANG Rong-zheng, LU Ming, XU Yuan-gang. Synthesis and properties of 3-(1H-Tetrazol-5-yl)-7-(trifluoromethyl)-1, 2,4-triazolo [5,1-c]-1,2,4-triazin-4-amine[J]. Chinese Journal of Energetic Materials(Hanneng Cailiao), 2024, 32(6):584-590.
- [35] KLAPÖTKE T M, PREIMESSER A, STIERSTORFER J. Synthesis and energetic properties of 4-diazo-2, 6-dinitrophenol and 6-diazo-3-hydroxy-2, 4-dinitrophenol[J]. *European Journal of Organic Chemistry*, 2015(20): 4311-4315.
- [36] 肖悠悠, 雷才金, 杨红伟, 等. [1,2,5] 噁二唑[3,4-b] 吡嗪-5, 6-(1H, 3H)-二酮及其含能盐的合成及性能[J]. 含能材料, 2022, 30(3): 236-241.
 XIAO You-you, LEI Cai-jin, YANG Hong-wei, et al. Synthesis and performance of [1,2,5] oxadiazolo [3,4-b] pyrazine-5, 6-(1H, 3H)-dione and its energetic salts[J]. Chinese Journal of Energetic Materials(Hanneng Cailiao), 2022, 30(3): 236-241.

Synthesis, Crystal Structure and Properties of 5,7-Diamino-8-nitrotetrazolo[1,5-c]pyrimidine

ZHANG Ai-ya¹, HU Jun-biao², HUANG Wei¹, LIU Yu-ji¹, TANG Yong-xing¹

(1. School of Chemistry and Chemical Engineering, Nanjing University of Science and Technology, Nanjing 210094, China; 2. Military Representative Bureau of the Army Equipment Department in Xi'an, Xi'an 710032, China)

Abstract: 5,7-Diamino-8-nitrotetrazolo[1,5-*c*]pyrimidine (**3**) was synthesized by a two-step reaction of nitration and cycloaddition using 2, 4-diamino-6-chloropyrimidine (**1**) as raw material. The structure of **3** was characterized by nuclear magnetic resonance spectrometer (NMR), Fourier transform infrared spectrometer (FT-IR), elemental analyzer (EA) and single crystal X-ray diffractometer (SC-XRD). The thermal behavior of **3** was analyzed by differential scanning calorimeter (DSC) and thermogravimetric (TG). The detonation properties were calculated by Gaussian and Explo5. The sensitivities were measured using BAM impact and friction sensitivity testers. The results show that the crystal of compound **3**·DMSO belongs to monoclinic system, space group $P2_1/c$, and the cell parameters are a=4.7331(3) Å, b=22.8991(13) Å, c=10.6580(6) Å, $\alpha=90^\circ$, $\beta=99.758(2)^\circ$, $\gamma=90^\circ$, V=1138.44(12) Å³, Z=4. The crystal density is 1.600 g·cm⁻³ (296 K). The theoretical detonation velocity and pressure of **3** are 8570 m·s⁻¹ and 28.2 GPa, respectively. The impact and friction sensitivities of **3** are 22 J and 305 N, respectively. **Key words:** energetic compound; tetrazole; pyrimidine; crystal structure; detonation properties

CLC number: TJ55;O64	Document code: A	DOI: 10.11943/CJEM2025034
Grant support: National Natural S	Science Foundation of China (No. 22305121)	
		(责编:姜梅)

439

CHINESE JOURNAL OF ENERGETIC MATERIALS