文章编号:1006-9941(2025)02-0103-07

# 1-偕二硝基-3-硝基-5-叠氮吡唑钾盐的合成、结构与性能

康学猛,丁 宁,徐旭东,孙 琦,李生华,庞思平 (北京理工大学材料学院,北京 100081)

摘 要: 以1-丙酮基-3,5-二硝基吡唑为起始原料,通过硝化反应合成1-三硝基甲基-3-硝基-5叠氮吡唑(化合物1),并进一步与 KI反应,制备得到1-偕二硝基-3-硝基-5-叠氮吡唑钾盐(化合物2)。通过傅里叶红外光谱和核磁共振等方法对化合物1和2的结构 进行了表征,并采用X射线单晶衍射技术精确确定其晶体结构。结果显示,化合物2中同时含有叠氮基团与偕二硝基基团,其综合 性能表现突出,具有较高的热分解温度(151.41 ℃)和爆速(8369 m·s<sup>-1</sup>),对外界机械刺激较为敏感,适合用作起爆药。通过 Gaussian和Explo5软件对其爆轰性能进行计算分析,结果与实验测定数据一致。本文为新型绿色起爆药的设计提供了有益思路。 关键词:起爆药;叠氮基;偕二硝基

中图分类号: TJ55;O64

文献标志码:A

DOI: 10.11943/CJEM2024296

# 0 引言

起爆药是一类易被摩擦、火花或静电等非爆炸方 式引发的高敏感性炸药,广泛应用于工业和军事领域 的起爆装置<sup>[1-2]</sup>。传统起爆药主要分为无机和有机两 类,其中无机起爆药的研究可以追溯至17世纪。早期 的雷酸汞作为一种经典的无机起爆药,曾在爆破领域 广泛使用,但其在生产和使用过程中存在明显的毒性 和环境污染问题<sup>[3]</sup>。为减少毒性危害,20世纪初开发 了叠氮酸铅(LA)和三硝基间苯二酚铅(LS),虽然其性 能较雷酸汞有所提升,但铅污染依然无法避免,且其燃 烧和爆炸过程会释放大量有毒气体,不仅危害操作人 员健康,还严重污染环境<sup>[4-6]</sup>。为应对这些挑战,研究 者开发了不含铅的替代起爆药,例如2-重氮-4,6-二硝 基苯酚(DDNP)。DDNP有效减少了铅污染,且在国 内已有大规模工业化生产,年产量超过200万千克<sup>[7]</sup>。

收稿日期: 2024-12-05; 修回日期: 2025-01-02 网络出版日期: 2025-01-21 基金项目: 国家自然科学基金(22305020,22075024);北京理工大 学青年科研基金(6120230044) 作者简介:康学猛(1999-),男,硕士研究生,主要从事含能材料研 究。e-mail:3220221272@bit.edu.cn 通信联系人: 孙琦(1993-),男,副研究员,主要从事含能材料研 究。e-mail:sungi@bit.edu.cn 然而,DDNP存在光敏分解及一定毒性等问题,制约 了其在更广泛领域的应用<sup>[8-13]</sup>。因此,开发新型绿色、 高性能的起爆药具有重要意义。

近年来,新型含能材料的研究取得了显著进展,尤 其是在叠氮基团和偕二硝基基团的应用方面[14-15]。 叠氮基团因其高能量和优良的起爆性能受到广泛关 注。例如,张庆华等<sup>[16]</sup>于2019年开发的6-硝基-7-叠氮 吡唑并三嗪(ICM-103)展现出高密度(1.86 g·cm<sup>-3</sup>)、 高爆速(9111 m·s<sup>-1</sup>)、摩擦感度适中(60 N)等综合性 能。同年,程广斌等<sup>[17]</sup>研制的3,6-二[2-(4,6-叠氮-1, 3,5-三嗪-2-酰基)-肼基]-1,2,4,5-四嗪,因其高热分 解温度(193.9℃)和低光敏性,成为叠氮化铅的理想 替代品。汤永兴老师[18]在2020年研制的有机起爆药 6-叠氮-8-硝基四唑吡嗪-7胺(3at)具有优异的性能,其 密度为1.82 g·cm<sup>-3</sup>, 爆速达到了8746 m·s<sup>-1</sup>, 热分解 温度为163 ℃,摩擦感度为120 N,其性能也都超越了 DDNP。另一类具有优异性能的是含偕二硝基基团的 钾盐起爆药。2015年,何春林等<sup>[19]</sup>报道的4,5-双(二硝 基甲基)呋咱酸钾密度高达1.82 g·cm<sup>-3</sup>,爆轰性能优越, 且热分解温度达到 218.3 ℃,是一种绿色环保型材料。 同年,翟连杰等<sup>[20]</sup>报道的3,4-双(3-二硝基甲基呋 咱-4-氧基)呋咱二钾(K<sub>2</sub>BDFOF)的密度为2.09 g·cm<sup>-3</sup>, 具有优异的爆轰性能,爆速达到了8431 m·s<sup>-1</sup>,热分解 温度达到了221.5℃,是一种性能优异的绿色起爆药。

**引用本文:**康学猛,丁宁,徐旭东,等.1-偕二硝基-3-硝基-5-叠氮吡唑钾盐的合成、结构与性能[J]. 含能材料,2025,33(2):103-109. KANG Xue-meng, DING Ning, XU Xu-dong, et al. Synthesis, Structure, and Performance of Potassium 1-(Dinitromethyl)-3-nitro-5-azidopyrazole[J]. *Chinese Journal of Energetic Materials*(*Hanneng Cailiao*),2025,33(2):103-109.

#### CHINESE JOURNAL OF ENERGETIC MATERIALS

随后,汤永兴等<sup>[21]</sup>开发的4,4′-双(二硝基甲基)-3, 3′-偶氮呋咱酸钾不仅密度高(2.039 g·cm<sup>-3</sup>),热分解 温度更是高达229 ℃。这些成果证明了含叠氮和偕 二硝基基团的化合物在起爆药领域的潜力。

研究结合叠氮基团的高敏感性和偕二硝基基团的 高氧平衡特性,设计并合成了一种以吡唑为骨架的叠 氮-偕二硝基协同的新型含能化合物——1-偕二硝 基-3-硝基-5-叠氮吡唑钾盐(化合物 2)。通过实验和 理论计算对其结构、热稳定性及爆轰性能进行了全面 分析,结果表明其综合性能优异,具备作为绿色高性能 起爆药的潜力。

# 1 实验部分

### 1.1 试剂与仪器

试剂:浓硫酸,化学纯,购于北京通广精细化工公司;乙酸,分析纯,购于北京通广精细化工公司;乙酸 酐,分析纯,购于北京通广精细化工公司;NaOH,分析 纯,天津市光复科技有限公司;苯甲腈,分析纯,购于北 京通广精细化工公司;二氯甲烷,分析纯,购于北京通 广精细化工公司;溴化钠,分析纯,购于北京通广精细 化工公司;氯丙酮,分析纯,购于北京通广精细化工 公司;乙醇,分析纯,购于北京通广精细化工公司;甲 醇,分析纯,购于北京通广精细化工公司。发烟硝酸 提纯获得。化合物1-三硝基甲基-3,5-二硝基吡唑根 据文献[21]制备获得。化合物NaN<sub>3</sub>根据文献[23]制 备获得。

仪器:瑞士 Bruker公司型号为AVANCE DRX-500 的核磁共振仪,美国 TA 型号为 TA-DSC Q2000 的差 示扫描量热仪,布鲁克公司型号为 D8 Quest X-射线 单晶衍射仪,赛默飞世尔公司型号为 NICOLET FT-IR 的红外光谱仪,爱迪赛恩公司型号为 BFH 10 的 BAM 落锤撞击感度仪,爱迪赛恩公司型号 FKSM 10 的 BAM 摩擦感度仪。

# 1.2 合成研究

采用 Scheme 1 合成化合物 1-三硝基甲基-3-硝 基-5-叠氮吡唑(1)和化合物 1-三硝基甲基-3-硝 基-5-叠氮吡唑钾盐(2)。1-三硝基甲基-3,5-二硝基吡 唑的合成参考文献[22]。以1-三硝基甲基-3,5-二硝 基吡唑为原料,将其溶于少量的甲醇中,然后加入自制 的 NaN<sub>3</sub>,通过取代反应得到了化合物 1。化合物 1 在 KI的甲醇溶液中进行成盐反应,得到了化合物 2。



Scheme 1 Synthesis of compounds 1 and 2

1,3-二硝基吡唑的合成:取250 mL的三口烧瓶, 加入50 mL的乙酸,称取10.0g(89 mmol)的3-硝基 吡唑加入其中,搅拌并控制温度为15~20 ℃使其溶解 且不结冰,之后向其中缓慢逐滴加入10 mL发烟硝酸, 然后量取20 mL乙酸酐逐滴加入其中,溶液由悬浊液 变为棕黄色澄清溶液,室温搅拌6h。之后配置20 mL 的10 mol·L<sup>-1</sup>的 NaOH溶液,将反应体系冰浴,向其中 逐滴加入 NaOH溶液中和至 pH=7,溶液变为金黄色 并产生白色沉淀,将析出的固体过滤可以得到白色固 体 7.7 g, 产率为 55.3%。

3,5-二硝基吡唑氨盐的合成:取100 mL的三口烧瓶,加入20 mL的苯甲腈,称取6 g(38 mmol)的1,3-二 硝基吡唑加入其中,在160 ℃重排8 h。溶液由棕黄色 变为红棕色,然后将反应体系降至室温,通入干燥的 NH<sub>3</sub>,反应1 h后产生棕黄色沉淀,将产生的沉淀过滤, 用二氯甲烷冲洗得到棕黄色固体4.4 g,产率为65.8%。

1-丙酮基-3,5-二硝基吡唑的合成:取100 mL的茄型瓶,量取20 mL水加入其中,称取3.76 g(21.5 mmol)

的 3,5-二硝基吡唑氨盐加入其中使其溶解。然后称 取 2.65 g(25.8 mmol)的溴化钠加入反应体系中使其 溶解,然后用移液枪量取 2.05 mL氯丙酮加入其中,将 反应体系升温至 70 ℃回流,反应 24 h。溶液中析出 白色偏黄的固体,然后降至室温,过滤出沉淀并用乙醇 洗涤得到白色固体 2.5 g,产率为 54.3%。

1-三硝基甲基-3,5-二硝基吡唑的合成:冰盐浴下,取25 mL的茄型瓶,量取2.5 mL浓硫酸逐滴加入其中,然后称取0.5 g(2.3 mmol)的1-丙酮基-3,5-二硝基吡唑加入冰浴状态下的浓硫酸中搅拌使其充分溶解,然后量取3 mL发烟硝酸逐滴加入其中,常温状态下反应3 d,溶液中析出白色沉淀。将反应后的反应液倒入适量的冰水中,搅拌15 min后过滤,并用大量冷水洗涤,得到白色固体0.61 g,产率为86.4%。

1-三硝基甲基-3-硝基-5-叠氮吡唑(1)的合成:取 50 mL的茄型瓶,量取20 mL甲醇加入其中,称取 0.307 g(1 mmol)的1-三硝基甲基-3,5-二硝基吡唑加 入其中使其溶解,然后称取0.13 g(2 mmol)的NaN<sub>3</sub> 加入反应体系中,搅拌使其充分溶解,溶液由白色变为 黄色,搅拌40 min后过滤掉沉淀,滤液晾干后得到黄 色晶体0.25 g,产率为82.5%。<sup>1</sup>H NMR(500 MHz, Acetone- $d_6$ )  $\delta$ : 7.61(s, 1H)。<sup>13</sup>C NMR(126 MHz, Acetone)  $\delta$ : 160.72, 148.57, 120.96, 97.62。IR (KBr,  $\tilde{\nu}$ /cm<sup>-1</sup>): 3138, 2872, 2344, 2166, 1647, 1609, 1492, 1375, 1337, 1289, 1245, 995, 849, 843, 824, 757, 688, 558, 510, 475。

**1-偕二硝基-3-硝基-5-叠氮吡唑钾盐(2)的合成**: 取 50 mL的茄型瓶,量取 15 mL甲醇加入其中,称取 0.348 g(2 mmol)的 KI加入其中使其溶解,然后称取 0.303 g(1 mmol)的 1-三硝基甲基-3-硝基-5叠氮吡唑 溶于4 mL甲醇中;将其逐滴加入上述反应体系中,溶液 由白色变为黄色,然后逐渐变为黑色。搅拌 15 min后 产生沉淀,过滤,用甲醇洗涤沉淀,晾干后得到白色固体 0.11 g,产率为 37.2%。<sup>1</sup>H NMR(500 MHz, Deuterium Oxide)  $\delta$ : 7.56(s, 1H)。<sup>13</sup>C NMR(126 MHz, D<sub>2</sub>O)  $\delta$ : 158.37, 147.23, 112.44, 98.26。 IR(KBr,  $\tilde{\nu}$ /cm<sup>-1</sup>) 3281, 3098, 1674, 1655, 1546, 1469, 1407, 1284, 1269, 1069, 1002, 835, 758, 736, 665, 621, 444。

#### 1.3 结构与性能测试

以甲醇作为溶剂配置化合物1和2的饱和溶液, 在室温下缓慢挥发得到化合物1和2的晶体。晶体1 选取0.08 mm×0.09 mm×0.15 mm的单晶,晶体2选 取 0.12 mm×0.06 mm×0.04 mm 的单晶,使用 D8 Quest X-射线单晶衍射仪,在 296 K下进行数据收集。晶体 结构用全矩阵最小二乘法修正<sup>[24]</sup>。

在氮气氛围下,利用TA-DSC Q2000型差示扫描 量热仪测定化合物1和2的热分解温度。升温速率为 10 ℃·min<sup>-1</sup>,温度测试范围为室温至400 ℃。

按照 BAM<sup>[25]</sup>测试标准,相应测试条件:药量(30±1)mg,落锤质量5kg,环境温度10~35℃,相对湿度不大于80%,测试化合物1和2的撞击感度和摩擦感度。

### 2 结果与讨论

### 2.1 晶体结构分析

化合物1和2的晶体学数据如表1所示,化合物1 和化合物2的晶体结构分别如图1a~b所示。由图1 可知,化合物1和2的整体分子不在同一平面。其中 化合物2中的钾与多个氧进行配位。通过X射线单晶 衍射技术获得化合物1和2的晶体学数据(表1)。化 合物1:属于单斜晶系,空间群为P2,/c。晶胞参数为 a=16.679(3)Å, b=11.628(2)Å, c=11.772(2)Å。 化合物2:属于正交晶系,空间群为P2,2,2,0 晶胞参数 为a=7.5734(3)Å,b=9.2855(3)Å,c=14.2696(5)Å。

表1 化合物1和2的晶体学参数

formula	$\mathrm{C_4HN_9O_8(1)}$	$C_4HKN_8O_6(2)$	
formula mass	303.14	296.23	
crystal system	monoclinic	orthorhombic	
space group	P2 <sub>1</sub> /c	P2 <sub>1</sub> 2 <sub>1</sub> 2 <sub>1</sub>	
a / Å	16.679(3)	7.5734(3)	
<i>b</i> / Å	11.628(2)	9.2855(3)	
<i>c</i> / Å	11.772(2)	14.2696(5)	
α / (°)	90	90	
β/(°)	107.421(6)	90	
γ / (°)	90	90	
V / Å <sup>3</sup>	2178.4(7)	1003.48(6)	
Ζ	8	4	
$D_c/\mathrm{g\cdot cm}^{-3}$	1.849	1.961	
Т / К	296	296	
$\mu$ / mm <sup>-1</sup>	0.177	5.169	
F(000)	1216.0	592.0	
data/restraints/parameters	4454/0/379	1933/0/172	
goodness-of-fit on $F^2$	1.088	1.061	
R <sub>1</sub> (all data)	0.0682	0.0442	
$wR_2$ (all data)	0.1757	0.1116	

含能材料



图1 化合物1和2的晶体结构图

Fig.1 Structures of compounds 1 and 2

# 2.2 热稳定性与爆轰性能

在氮气氛围下,以升温速率10℃min<sup>-1</sup>,从室温升 至400 ℃对化合物1和2进行差示扫描量热法(DSC) 测试,其结果如图2所示。从DSC曲线可以看出,化 合物2的热分解温度显著高于化合物1。在149.28 ℃ 至157.16 ℃的温度范围内,化合物2出现了尖锐的放 热峰,表明该化合物在此区间内快速放热分解。通过 在DSC曲线的基线与放热峰的拐点处作切线,可以得 到相交点,进一步确认化合物2的起始热分解温度为 149.28 ℃,而峰值温度为151.41 ℃。这些结果表明 相比于化合物1,化合物2具有良好的热稳定性,适合 于作为起爆药的应用。

# 2.3 理化性能分析

为了研究化合物1和2的爆轰性能,使用Gaussian 软件,在B3LYP 6-31+\*\*/mp2 6-311++\*\*基组下,通过 等键方程,计算得到生成焓,根据生成焓和单晶密度, 使用 EXPLO5(V6.05.02)软件计算了爆轰性能,同时 根据 BAM标准测试法测定得到撞击感度和摩擦感度, 结果如表2所示。





图2 化合物1和2的DSC曲线

Fig.2 DSC curves of compounds 1 and 2

表2 化合物1和2和的物理化学性能

 Table 2
 Physicochemical properties of compounds 1 and 2

compounds	T <sub>d</sub>	ρ	$\Delta_{\rm f} {\cal H}^{\scriptscriptstyle \theta}_{\ \rm m}$	D	р	IS	FS
	/ ℃	/g·cm <sup>-3</sup>	/ kJ∙mol <sup>-1</sup>	$/ m \cdot s^{-1}$	/ GPa	/ J	/ N
1	139.76	1.849	-9.26	9065	35.5	1.25	10
2	151.41	1.961	278.31	8369	31.0	1	5

Note:  $T_d$  is thermal decomposition temperature (-peak) under nitrogen gas (DSC, 10 °C ·min<sup>-1</sup>).  $\rho$  is the density of compound **1** and **2** onset at 25 °C.  $\Delta_t H^{\theta}_m$  is calculated molar enthalpy of formation. *D* is calculated detonation velocity via EXPLO5 v6.02.  $\rho$  is calculated detonation pressure via EXPLO5 v6.02. *IS* is impact sensitivity. *FS* is friction sensitivity.

化合物1的撞击感度和摩擦感度分别为1.25 J和 10 N,展现出敏感的特性;理论爆速和爆压分别为 9065 m·s<sup>-1</sup>和35.5 GPa,展现出良好的爆轰性能。化 合物2具有较高的生成焓达到278.31 kJ·mol<sup>-1</sup>;撞击 感度和摩擦感度分别为1 J和5 N,展现出敏感的特 性;理论爆速爆压分别为8369 m·s<sup>-1</sup>和31.0 GPa,展 现出良好的爆轰性能。

# 2.4 理论计算

为了解化合物中电荷分布,对化合物1和2的表面静 电势(ESP)进行了研究。化合物的静电势可以表明正负 电荷在化合物中分布状态。化合物1和2的静电势图如 图 3a和4a所示,红色区域为正电荷集中分布的区域,蓝 色区域为负电荷集中分布的区域,颜色越深表示该位置 的电荷分布越集中<sup>[26]</sup>。一般而言,ESP数值越大,代表正 电荷在此区域分布越集中,往往会导致化合物具有更高 的感度<sup>[27]</sup>。由图 3a可以看出,化合物1的正电荷主要分 布在吡唑骨架的叠氮键附近,最大值为50.59 kcal·mol<sup>-1</sup> (2.18 eV),负电荷主要集中在吡唑骨架与硝基之间, 最小值为-25.26 kcal·mol<sup>-1</sup>(-1.09 eV);由图 4a可以 看出,化合物2的正电荷主要分布在钾离子附近,最大



a. electrostatic potential diagram of the molecular surface



 $\textbf{c.} \quad \text{two-dimensional fingerprinting}$ 



**b.** Hirshfeld surface diagram





图3 化合物1的分子表面静电势图、Hirshfeld表面图、二维指纹图和原子间相互作用的比例

Fig.3 Electrostatic potential diagrams of the molecular surface, Hirshfeld surface diagram, two-dimensional fingerprinting and the proportion of interatomic interactions of compound 1



a. electrostatic potential diagram of the molecular surface





b. Hirshfeld surface diagram



 $\textbf{d.} \quad \text{proportion of interatomic interactions}$ 

图4 化合物2的分子表面静电势图、Hirshfeld表面图、二维指纹图和原子间相互作用的比例

Fig.4 Electrostatic potential diagrams of the molecular surface, Hirshfeld surface diagram, two-dimensional fingerprinting and the proportion of interactomic interactions of compound 2

吡唑骨架与硝基之间,最小值为-48.24 kcal⋅mol<sup>-1</sup> (2.07 eV);与化合物1相比,化合物2的正电荷分布 更加集中,从而具有更高的感度,这也体现在两者的摩 擦感度与撞击感度上,由表2可知,化合物2的摩擦感 度和撞击感度均小于化合物1。

为了进一步研究化合物1和2晶体中各组分之间 的相互作用,本研究采用Crystal Explorer 13.5<sup>[28]</sup>软件 对化合物1和2的Hirshfeld表面及二维指纹谱进行了 拟合,具体如图 3b~c 和 4b~c 所示。Hirshfeld 表面上 红色的圆点表示分子间强相互作用力,蓝色部分示分 子间弱相互作用力。从图 3b~c 中可以看出,化合物1 的红色圆点主要分布在分子结构的四周。这些红点代 表硝基上氧原子和阳离子之间的氢键作用(O…H), 占 Hirshfeld 表面总面积的 12.9%。Hirshfeld 表面上 的蓝色部分主要代表分子间的 π-π 相互作用(N····O、 C…O等)。其中化合物1的O…O相互作用占Hirshfeld表面总面积的33.8%,化合物2的O…O相互作用 以及 K…O 相互作用占 Hirshfeld 表面总面积的 32.8%,因为O…O相互作用会导致分子机械感度较 高,同时在化合物1和2的占比较高,所以导致化合物 1和2的感度较为敏感。同化合物1相比,化合物2的 O…H之间的氢键占比为11.1%。氢键在提升化合物 的密度和稳定性有着重要作用,会使化合物的密度更 高,结构更稳定。

# 3 结论

(1)研究以 1-三硝基甲基-3,5-二硝基吡唑为原料,利用叠氮化钠进行取代反应成功合成了化合物 1,随后通过碘化钾的成盐反应得到了化合物 2。通过单晶 X 射线衍射技术验证了偕二硝基钾盐 2 的结构。对化合物 2 的晶体结构、热分解特性及理化性能进行了全面的测试与分析。

(2)化合物 2 具有较高的密度(1.961 g·cm<sup>-3</sup>)和 良好的热稳定性,热分解温度( $T_d$ )为 151.4  $\mathbb{C}$ 。此外 也有较高的感度,撞击感度(IS)为1 J,摩擦感度(FS)为 5 N,最后能量性能良好,爆速( $V_D$ )达到 8369.4 m·s<sup>-1</sup>,爆 压(p)为 31.0 GPa。综上所述,化合物 2 展现出出色 的综合性能,具备作为新型起爆药的潜力,其合成方法 为构建新型起爆药提供了一种创新思路。

### 参考文献:

[1] MEHTA N, OYLER K, CHENG G, et al. Primary explosive[J]. Zeitschrift fur Anorganische und Allgemeine Chemie, 2014, 640(7): 1309-1313.

- [2] KLAPÖTKE T M, PIERCEY D G, MEHTA N, et al. Preparation of High Purity Sodium 5-Nitrotetrazolate (NaNT): An essential precursor to the environmentally acceptable primary explosive, DBX-1[J]. Zeitschrift fur Anorganische und Allgemeine Chemie, 2013: 639–681.
- [3] HUYNH M H V, COBURN M D, MEYER T J, et al. Green primary explosives: 5-nitrotetrazolato-N<sub>2</sub>-ferrate hierarchies [J]. Proceedings of the National Academy of Sciences of the United States of America, 2006, 103: 10322–10327.
- [4] HUYNH M H V, COBURN M D, MEYER T J, et al. Green primaries: environmentally friendly energetic complexes [J]. Proceedings of the National Academy of Sciences of the United States of America, 2006, 103: 5409–5412.
- [5] FISCHER D, KLAPÖTKE T M, STIERSTORFER J. Potassium 1, 1'-dinitramino-5, 5'-bistetrazolate: A primary explosive with fast detonation and high initiation power[J]. Angewandte Chemie International Edition, 2014, 53: 8172.
- [6] GILES J. Green explosives: collateral damage [J]. Nature, 2004, 427: 580-581.
- [7] 盛涤伦,朱雅红,蒲彦利.新一代起爆药设计与合成研究进展[J]. 含能材料, 2012, 20(3): 263-272.
   SHENG Di-lun, ZHU Ya-hong, PU Yan-li. Development of a new-generation primary explosives designing and synthesis[J]. *Chinese Journal of Energetic Materials* (Hanneng Cailiao), 2012, 20(3): 263-272.
- [8] U.S. Environmental Protection Agency (U.S. EPA.). Toxic and Priority Pollutants Under the Clean Water Act. 40 CFR Part 423, Appendix A.2014.
- [9] CAO J, XIONG Z, LAI B, et al. Treatment of wastewater derived from dinitrodiazophenol (DDNP) manufacturing by the Fe/Cu/O<sub>3</sub> process[J]. *RSC Advances*, 2016, 6: 94467–94475.
- [10] ILYUSHIN M A, TSELINSKY I V, SHUGALEI I V. Environmentally friendly energetic materials for initiation devices [J]. *Central European Journal of Energetic Materials*, 2012, 9:293–328.
- [11] YUAN Y, CAO P, LAI B, et al. Treatment of ultra-high concentration 2-diazo-4, 6-dinitrophenol (DDNP) industry wastewater by the combined Fe/Cu/air and Fenton process[J]. RSC Advances, 2016, 6: 35539-35549.
- [12] DAVIS T L. The chemistry of powder and explosives[M]. John Wiley, 1943: 443-446.
- [13] WEI L, CHEN W, LI Q, et al. Treatment of dinitrodiazophenol industrial wastewater in heat-activated persulfate system [J]. *RSC Advances*, 2018, 8: 20603–20611.
- [14] 侯雪敏. 三唑及四唑类含能配合物的制备、晶体结构和性能研究
   [D]. 西安: 西北大学, 2019.
   HOU Xue-ming. Preparation, Crystal Structure and Properties Study of Triazole and Tetrazole Energetic Complexes [D].
   Xi'an: Northwestern university, 2019.
- [15] 潘鹏阳,王可欣,易镇鑫,等. 起爆药研究最新进展[J]. 含能材料, 2021, 29(6): 557-566.
  PAN Peng-yang, WANG Ke-xin, YI Zhen-xin, et al. Recent advances in primary explosives[J]. *Chinese Journal of Energetic Materials*(*Hanneng Cailiao*), 2021, 29(6): 557-566.
  [16] DENG M, FENG Y, ZHANG W, et al. A green metal-free
- [16] DENG M, FENG Y, ZHANG W, et al. A green metal-tree fused-ring initiating substance [J]. Nature Communications, 2019, 10(1).
- [17] TANG J, CHEN D, CHEN G, et al. A "Green" Primary Explo-

含能材料

sive: Design, Synthesis, and Testing [J]. Synlett, 2019, 30: 885-892.

- [18] HUANG W, TANG Y, GREGORY H I, et al. Nitrogen-rich tetrazolo [1, 5-b] pyridazine: Promising building block for advanced energetic materials[J]. *Journal of the American Chemical Society*, 2020, 142(7): 3652–3657.
- [19] HE C, SHREEVE J M. Potassium 4, 5-bis (dinitromethyl) furoxanate: A green primary explosive with a positive oxygen balance[J]. Angewandte Chemie International Edition, 2015, 52: 772-775.
- [20] ZHAI L, FAN X, WANG B, et al. A green high-initiation-power primary explosive: Synthesis, 3D structure and energetic properties of dipotassium 3,4-bis(3-dinitromethylfurazan-4-oxy)furazan[J]. RSC Advances, 2015, 71.
- [21] TANG Y, HE C, LAUREN A M, et al. Potassium 4,4'-bis(dinitromethyl)-3, 3'-azofurazanate: A highly energetic 3D metal-organic framework as a promising primary explosive[J]. Angewandte Chemie International Edition, 2016, 55 (18): 5565-5567.
- [22] DALINGER I L, VATSADZE I A, SHKINEVA T K, et al. Novel highly energetic pyrazoles: N-trinitromethyl-substituted nitropyrazoles [J]. *Chemistry-An Asian Journal*, 2015, 10 (9) : 1987–1996.
- [23]张富成,范雪海,贾玉梁,等.叠氮化钠合成法方法现状及发

展[J]. 化工时刊, 2010, 24(9): 51-54.

ZHANG Fu-cheng, FAN Xue-hai, JIA Yu-liang, et al. The present situation and development of sodium azide synthesis methods[J]. *Comments*, 2010, 24(9): 51–54.

- [24] 梁丽,董贻诚,林政炯. 晶体结构修正的最小二乘方法[J]. 化学 通报, 1979(3): 25-27.
  LIANG Li, DONG Yi-cheng, LIN Zheng-jiong. Least-squares methods for crystal structure correction [J]. *Chemistry*, 1979 (3): 25-27.
- [25] The UN recommendations on the transport of dangerous goods
   [M]. Manual of tests and criteria, 6th, United Nations
   Publi-cation, New York, 2015; 79–127.
- [26] 王喆, 尹平, 庞思平. 富氮多环含能离子盐的合成和性能[J]. 含 能材料. 2024, 32(6): 623-630.
  WANG Zhe, YIN Ping, PANG Si-ping. Synthesis and properties of nitrogen-rich polycyclic energetic ionic salts [J]. Chinese Journal of Energetic Materials(Hanneng Cailiao), 2024, 32(6): 623-630.
- [27] ZHANG Jia-heng, SHREEVE J M. Nitroaminofurazans with azo and azoxy linkages: A comparative study of structural, electronic, physicochemical, and energetic properties[J].*The Journal of Physical Chemistry C*, 2015, 119(23): 12887–12895.
- [28] Crystal Explorer 13.5[CP]. https://community.chocolatey.org/ packages/crystalexplorer.

### Synthesis, Structure, and Performance of Potassium 1-(Dinitromethyl)-3-nitro-5-azidopyrazole

#### KANG Xue-meng, DING Ning, XU Xu-dong, SUN Qi, LI Sheng-hua, PANG Si-ping

(School of Materials Science and Engineering, Beijing Institute of Technology, Beijing 100081, China)

Abstract: 1-(Trinitromethyl)-3-nitro-5-azidopyrazole (compound 1) was synthesized from 1-acetonyl-3,5-dinitropyrazole *via* nitration. The 1-(dinitromethyl)-3-nitro-5-azidopyrazole potassium salt (compound 2) was further prepared through a salification reaction with KI. The structures of both two compounds were characterized by Fourier-transform infrared spectroscopy (FT-IR), nuclear magnetic resonance (NMR), and single crystal X-ray diffraction. The results show that compound 2 contains both azido and dinitromethylene groups, exhibiting superior overall properties of high decomposition temperature (151.41  $^{\circ}$ C) and detonation velocity (8369 m·s<sup>-1</sup>). The relatively high sensitivity towards external mechanical stimuli make it suitable to be a primary explosive. The detonation performance of compound 2 was further analyzed using Gaussian and Explo5 software. This research provides valuable insights for the design of novel green explosives.

Key words: primary explosive; azido group; dinitromethy group

CLC number: TJ55;O64

#### Document code: A

**Grant support**: National Natural Science Foundation of China (Nos: 22075024, 22305020); Beijing Institute of Technology Research Fund Program for Young Scholars (No. 6120230044)

(责编:姜梅)

**DOI:** 10.11943/CIEM2024296