Journal of Organometallic Chemistry, 280 (1985) 343-354 Elsevier Sequoia S.A., Lausanne – Printed in The Netherlands

HYDROZIRCONIERUNG VON NITRILEN: DIE BILDUNG EIN- UND ZWEIKERNIGER (ALKYLIDENAMIDO)ZIRCONOCEN-KOMPLEXE

WOLFGANG FRÖMBERG und GERHARD ERKER**

Abteilung für Chemie der Ruhr-Universität, D 4630 Bochum (B.R.D.) (Eingegangen den 26. Juli 1984)

Summary

 $Cp_2Zr(-N=CHR)Cl$ compounds (9a-9c: $R = CH_3$, C_6H_5 , CH_2Ph , respectively) are formed upon hydrozirconation of nitriles. Subsequent reaction with an aryllithium reagent yields $Cp_2Zr(-N=CHR)Ar$ (14). The (alkylidene amido)zirconocene complexes are characterized by a linear heteroallene-type structure possessing an *sp*-hybridized nitrogen atom. 9 reacts with the oligomeric metallocene dihydrides $(Cp_2ZrH_2)_x$ (15) and $(Cp_2HfH_2)_x$ (17), respectively, to form the binuclear compounds $Cp_2Zr(\mu-N=CHR)(\mu-Cl)MCp_2$ (16, M = Zr) and (18, M = Hf). The formation of these thermally very stable metal complexes is discussed.

Zusammenfassung

Die Hydrozirconierung von Nitrilen liefert die Verbindungen Cp₂Zr(-N=CHR)Cl (9a-9c) (R = CH₃, C₆H₅, CH₂Ph). Anschliessende Umsetzung mit einem Aryllithium-Reagenz führt zur Bildung von Cp₂Zr(-N=CHR)Ar (14). Für die (Alkylidenamido)zirconocen-Komplexe ist eine lineare Heteroallen-Struktur mit *sp*-hybridischem Stickstoff anzunehmen. Mit den oligomeren Metallocendihydriden (Cp₂ZrH₂)_x (15) bzw. (Cp₂HfH₂)_x (17) reagiert 9 unter Bildung der zweikernigen Verbindungen Cp₂Zr(μ -N=CHR)(μ -Cl)MCp₂ (16, M = Zr) und (18, M = Hf). Die Bildungsweise dieser thermisch sehr stabilen Metallkomplexe wird diskutiert.

Einleitung und Problemstellung

In zweikernigen (μ -Organyl)übergangsmetall-Komplexen mit unsymmetrisch verbrückenden Ligandsystemen werden auf einfache Art Metallzentren mit un-

^{*} Neue Anschrift: Max-Planck-Institut für Kohlenforschung, Kaiser-Wilhelm-Platz 1, D 4330 Mülheim a.d. Ruhr, B.R.D.

terschiedlichen Reaktivitätseigenschaften miteinander verbunden [1]. Dies kann im Prinzip zu Situationen führen, bei denen ein zugeführtes Substrat am Metallzentrum A aktiviert und von einem vorhandenen Reagenz am Metallzentrum B umgewandelt wird. Vorteil solcher Reaktionssequenzen ist die Umgehung von Einzelschritten, die an einem einzigen Metallzentrum nur langsam oder gar nicht ablaufen [2a,3], ohne die günstigen kinetischen Verhältnisse einer intramolekularen Umsetzung prinzipiell aufzugeben [2b].

Es gibt experimentelle Hinweise auf einen solchen Reaktionsverlauf bei der Reduktion und der reduktiven Kupplung von Kohlenmonoxid an Aldehydüberbrückten zweikernigen Zirconocenkomplexen [4]. Die Erschliessung eines neuen synthetischen Zugangs zu den analogen zweikernigen (μ -Alken-) und (μ aldimin)zirconocen-Komplexen könnte die Aufdeckung weiterer Beispiele dieses interessanten Reaktionstyps ermöglichen.



Wir haben kürzlich für den Grundkörper der ersteren Substanzklasse, das (μ -Ethylen)bis(zirconocenchlorid (4) [5], in der doppelten Hydrozirconierung von Acetylen (2a, R = H) eine sehr effektive neue Synthese gefunden (Schema 1) [6]. Bei den Umsetzungen der substituierten Alkenylzirconocenhalogenide (3, R \neq H) dominiert allerdings stets der konkurrierende Reaktionsweg (b), der zur Bildung der zweikernigen (μ -Alkenyl)(μ -Cl)(ZrCp₂)₂-Verbindungen 5 führt. Es war zu prüfen, welche Konsequenz der Ersatz von 2 durch andere Dreifachbindungssysteme auf diese Konkurrenzsituation hat. Wir haben deshalb die Reaktion von Bis(η -cyclopentadienyl)zirconiumhydriden mit Nitrilen ausführlich untersucht.

Die Bildung einkerniger (Alkylidenamido)zirconocen-Komplexe

Die Addition eines Zirconiumhydrids an ein Nitril sollte zur Bildung der Zr-N=CHR Funktion führen. Dies wird prinzipiell auch beobachtet [7]. Eine Suspension des oligomeren $(Cp_2ZrHCl)_x$ (1) [8] in Benzol reagiert mit Acetonitril (8a) bei Raumtemperatur langsam (3 d) unter Bildung des (Ethylidenamido)zirconocenchlorids 9a (80% isolierte Ausbeute). Die Cp-Liganden in 9a sind äquivalent (¹H-NMR (Benzol-d₆): δ 5.8, s, 10H; ¹³C: 110.7). Die NMR-Spektren der -N=CH(CH₃)-Gruppierung in 9a (¹H: δ 8.3, q, 1H; 1.4, d, 3H; ¹³C: δ 167.5, d, ¹J(CH) 168 Hz, 27.5, q, 128 Hz) sind sehr ähnlich denen der organischen Azomethine (vergl.: HN=CH-CH₃ (10a), ¹H: δ 8.09 (E), 7.73 (Z-Isomer); ¹³C: δ 170.2 (E), 170.5 (Z) [9]). Das N=C-Doppelbindungssystem gibt Anlass zu einer intensiven IR-Absorption bei 1700 cm⁻¹ (CHCl₃-Lsg.). Diese Bande ist gegenüber dem Azomethin **10a** (ν 1642 cm⁻¹) deutlich zu grösseren Wellenzahlen verschoben [9,10].

 $(Cp_2ZrHCI)_x + N \equiv C - R \longrightarrow Cp_2Zr(-N \equiv CHR)CI$ $(\underline{1}) \qquad (\underline{8}) \qquad (\underline{9})$ $R = -CH_3 (\underline{0}); -C_6H_5 (\underline{b}); -CH_2C_6H_5 (\underline{c}).$

SCHEMA 2

Ganz analog werden die (Alkylidenamido)zirconocenhalogenide **9b**,c durch Umsetzungen von **1** mit Benzonitril (**8b**) bzw. Benzylcyanid (**8c**) erhalten. Gegenüber **8a** erfolgen die Reaktionen des (Hydrido)zirconocenchlorids **1** mit diesen Nitrilen jedoch merklich schneller. Es wird die bei Arylsubstitution erwartete Verschiebung der IR-Azomethin-Bande [10] für **9b** beobachtet (ν 1678 cm⁻¹). Die NMR-Absorptionen der Cp₂Zr(-N=CHR)-Einheit des (Benzylidenamido)ZrCp₂Cl (¹H: δ 5.9, s, 10H; 9.0, s, 1H; ¹³C: δ 111.1, Cp; 167.3) sind sehr ähnlich denen von **9a**.

Einige chemische Eigenschaften des (Alkylidenamido)zirconocen-Systems sind im Vergleich mit den Alkenylzirconocen-Komplexen 3 wie auch den organischen Schiff'schen Basen 10 bemerkenswert. Die E/Z-Isomerisierung von 10 wie auch von 3 ist leicht zu bewirken [9,11]. So konnten wir kürzlich zeigen, dass die geometrische Isomerisierung der nach Schema 1 erhaltenen E-konfigurierten Alkenylzirconocen-Komplexe 3 sehr leicht photochemisch induziert wird. Es wurde schon nach kurzer Bestrahlungszeit ein photostationäres Gleichgewicht mit sehr hohen Anteilen des Z-Isomeren erhalten [11]. Bei der Photolyse des aus 3 leicht zugänglichen (Alkenyl)arylzirconocens 11 wird konkurrierend zur E/Z-Isomerisierung ein reduktiver Eliminierungsprozess unter Bildung von substituierten Styrolen (13) beobachtet [6,12].



Unter analogen Bedingungen konnten wir für die (Alkylidenamido)zirconocen-Verbindungen keinen dieser Reaktionstypen beobachten. Die Photolyse von **9b** führt auch bei langen Bestrahlungszeiten (15 h) nicht zu einer Veränderung des Ausgangsmaterials. Die Umsetzung mit *p*-Tolyllithium in Ether liefert Cp_2Zr -(-N=CHPh)Ar (14). Auch diese Verbindung erweist sich unter den angewendeten Bedingungen als photochemisch inert. Es können weder Anzeichen für eine geometrische Isomerisierung noch die Bildung neuer Produkte, etwa durch reduktive Eliminierung, erhalten werden.

Die Röntgenstrukturanalyse deckte als eine sehr bemerkenswerte Struktureigenschaft des (Benzylidenamido)zirconocenchlorids **9b** die Anwesenheit einer nahezu linearen Zr-N-C Einheit ($\ll 170.5^{\circ}$) auf [13]. Es wurde eine geringfügig verkürzte



SCHEMA 3

C=N- (1.259 Å) sowie eine extrem kurze Zr-N-Bindung (2.013 Å) gefunden [14]. Die Cp(zentr.), Zr, Cp(zentr.)-Ebene ist im Prinzip orthogonal zur Hauptebene der N=CHR-Einheit angeordnet, in der sich auch die Zr-Cl (d 2.497 Å) Gruppierung findet.

Damit ist **9** als eine Substanzklasse von Organometall-Verbindungen mit Heteroallen-Struktur und *sp*-hybridisiertem Stickstoff aufzufassen. Für diesen Strukturtyp sind bei Anwesenheit der gewinkelten Metallocen-Einheit eines IVB Elementes als Substruktur (hier: Cp_2Zr-Cl [15]) prinzipiell zwei geometrische Isomere **9**-*syn* und **9**-*anti* möglich. Hydrozirconierungsreaktionen verlaufen allgemein mit einer *cis*-Stereochemie [16]. Die gefundene isomerenreine Verbindung **9**-*syn* ist beim Vorliegen der offenbar besonders stabilen Heteroallen-Struktur das erwartete alleinige Produkt der Hydrozirconierung von Nitrilen nach Schema 2.

Zweikernige (µ-Alkylidenamido)zirconocen-Komplexe

Die Cp₂Zr(-N=CHR)-Einheit erweist sich als wenig reaktiv gegenüber Zirconiumhydriden. Eine Hydrozirconierungsreaktion des N=C-Doppelbindungssystems kann nicht beobachtet werden. So wird Cp₂Zr(-N=CHPh)Ar (14) auch nach längerer Einwirkung von $(Cp_2ZrHCl)_x$ (1) unverändert zurückgewonnen. Selbst bei erhöhter Temperatur kann keine Reaktion von 14 mit $(Cp_2ZrH_2)_x$ festgestellt werden.

SCHEMA 4

 $Cp_2Zr(-N=CHPh)Cl$ (9b) reagiert dagegen mit 1, wenngleich auch sehr langsam. Es wird eine sehr komplizierte Mischung organometallischer Reaktionsprodukte gebildet, die nicht im Detail aufgeklärt werden konnte. Allerdings kann durch einen Vergleich der NMR-Spektren die Bildung von kleinen Mengen Cp_2ZrCl_2 sowie des zweikernigen (μ -Benzylidenamido)zirconocen-Komplexes 16b (~ 5%) festgestellt werden.

Deutlich schneller und wesentlich einheitlicher reagiert (Benzylidenamido)zirconocenchlorid (9b) mit dem oligomeren Zirconocendihydrid 15 [8]. Es wird eine einheitliche Organometall-Verbindung erhalten (68% isolierte Ausbeute). Nach den spektroskopischen Daten ist das erhaltene zweikernige Reaktionsprodukt als das Addukt 16b des in Substanz nicht fassbaren Zirconocens 12 [17] mit der (Benzylidenamido)zirconocenchlorid-Einheit aufzufassen. 16b ist das Stickstoff-haltige Analoge des auf ähnliche Weise * aus 3 hergestellten Cp₂Zr(μ -CH=CHPh)(μ -Cl)ZrCp₂ (5) (siehe Schema 1), dessen Struktur durch eine Röntgenstrukturanalyse bestimmt wurde [6]. Wie bei 5 führt die Bindungsweise der Brückenliganden zu unterschiedlichen chemischen Umgebungen für alle vier η -Cyclopentadienyl-Liganden im $Cp_2 Zr(\mu-N=CHPh)(\mu-Cl)ZrCp_2$ (16b) (¹H-NMR (Benzol-d₆): δ 5.1, 5.4, 5.6, 5.9; ¹³C: δ 106.6, 108.3, 109.8, 110.4). Dies zeigt eine grundlegende Änderung der Bindungsverhältnisse der Zr-N=C-Gruppierung an: die Komplexierung der zweiten Cp₂Zr-Einheit führt zur Aufhebung des für 9 charakteristischen Heteroallen-Strukturtyps. Gleichzeitig erfolgt eine merkliche Verringerung des Doppelbindungscharakters des Benzylidenamido-Liganden. Es resultieren veränderte IR- und NMR-Parameter der Azomethin-(=CHR)-Einheit für 16b (¹H-NMR): δ 5.2, s; ¹³C: δ 87.4, d, ¹J(CH) 155 Hz) ähnlich wie beim Übergang $3 \rightarrow 5$ für Zr-CH=CH-Ph beobachtet (NMR; 3: δ 6.70 (¹H); δ 140, ¹J(CH) 153 Hz (¹³C); 5: δ 4.56 (¹H); δ 84.9, ¹*J*(CH) 145 Hz (¹³C)).

Bei der Reaktion von 9a mit 15 wird die Bildung des analogen Produktes 16a $(R = CH_3)$ beobachtet. Die Reaktion von 9b mit dem Hafnocendihydrid 17 [18] führt ebenfalls zu einem einheitlichen Produkt (18, isoliert in 60%iger Ausbeute). Bei diesem sind eine Zirconocen- und eine Hafnoceneinheit durch Chlor bzw. den $(\mu$ -N=CH-Ph)-Liganden miteinander verbunden. Die NMR-Spektren des analogen Bis(zirconocen)-Komplexes 16b sind nahezu identisch mit denen von 18 (¹H-NMR (Benzol-d₆): δ 5.1, 5.4, 5.5, 5.9, s, je 5H, Cp; 5.2, s, 1 H, =CHPh; ¹³C: δ 106.4, 108.1, 109.0, 109.7 (Cp), 83.2, d, ¹J(CH) 155 Hz, =CHPh).

18 erweist sich als ausserordentlich thermostabil. Die Thermolyse in Lösung bis $200 \,^{\circ}C(1 h)$ führt zu keiner merklichen Veränderung dieser Substanz. Insbesondere kann kein Hinweis auf den intra- oder intermolekularen Austausch von Zirconocenund Hafnoceneinheit festgestellt werden. Bei 220 °C findet schliesslich eine unspezifische Zersetzung von 18 statt.

Diskussion

Für die organischen Bis(alkyliden)ammonium-Ionen **19** sind zwei prinzipiell unterschiedliche Molekülgeometrien möglich (Schema 5). Es hat sich gezeigt, dass die lineare Heteroallenstruktur (A) bei üblichem Substitutionsmuster deutlich gegenüber der Allylkation-artigen gewinkelten Geometrie (B) bevorzugt ist [19]. Ganz entsprechende Strukturalternativen gibt es für Alkylidenamido-Verbindungen mit den Carbeniumionen isolobalen Metallzentren [20] mit einem Elektronendefizit.

Die besonderen Bindungsverhältnisse der gewinkelten Metallocene machen die Cp₂ZrCl-Gruppierung zu einem idealen Substrat zur experimentellen Realisierung

^{*} Bei der Reaktion nach Schema 4 sollte ein Moläquivalent Wasserstoff gebildet werden. In diesem Punkt unterscheidet sich die hier beschriebene Reaktion grundlegend von der sonst ähnlich verlaufenden Umsetzung der Alkenylzirconocen-Komplexe 3 mit den Zirconocenhydriden 1 bzw. 15 [6].



SCHEMA 5

dieses Konzeptes [15b]. Die fixierte Anordnung des einzigen noch verfügbaren unbesetzten Valenzorbitals des Metallzentrums der pseudotetraedrischen Cp_2Zr^{IV} -Einheit in 9, angeordnet in der den Cp, Zr, Cp-Winkel teilenden Hauptebene [15a,21], führt beim vorliegenden linearen Heteroallen-Strukturtyp (A) in der Tat zu im Prinzip analogen stereochemischen Verhältnissen wie bei den organischen Carbeniumionen-Systemen. Der Strukturnachweis kann bei den ungeladenen Organometallkomplexen natürlich auf viel einfachere Art erfolgen als bei den isolobalen ionischen organischen Verbindungen **19** [19].

Die Ähnlichkeit der Strukturchemie des positiv geladenen organischen Systems 19 mit den elektrisch neutralen Organometallverbindungen 9 lässt uns hoffen, weitere Beispiele für eine "Kationenchemie ohne Ladung" zu finden [22]. Die Anwesenheit eines weiteren Liganden in der Ebene des freien Metall-Valenzorbitals (Cl in 9) macht eine zusätzliche stereochemische Sonde verfügbar. Dies erweitert den Einsatzbereich der neutralen Metallkomplexe dieses Types für stereochemische Untersuchungen beträchtlich gegenüber den isolobalen Carbeniumionen-Systemen.

Auch beim Vorliegen einer $Cp_2Zr-N(sp)$ -Bindung sollten die elektronischen Verhältnisse einen nucleophilen Angriff am Azomethin-Kohlenstoff in 9 zulassen. Wir vermuten, dass sterische Faktoren dafür verantwortlich sind, dass keine Addition der Metallhydride 1, 15 oder 17 an die N=CHR-Gruppierung in 9a,b erfolgt. Schon der jeweils favorisierte Reaktionsweg bei der Hydrozirconierung der Alkenylzirconocenchloride 3 hat sich ja als ausserordentlich abhängig von der Anwesenheit von Substituenten an der Zr-vinyl Einheit erwiesen [6].



SCHEMA 6

Wie beim $Cp_2Zr(-CH=CH-R)Cl$ (3b, $R \neq H$, siehe Schema 1) sollte ausgehend vom $Cp_2Zr(-N=CH-R)Cl$ (9) bei hinreichender Erhöhung der Aktivierungsbarriere der Zirconiumhydrid-Addition als nächstgünstige Reaktion der wechselseitige Austausch von Zr-H und Zr-Cl Einheiten sein, eingeleitet durch Bildung des zweikernigen Adduktes 21. Der übliche (ausgehend von 3b auch einzig beobachtete) Reaktionsweg kann hier jedoch über das Intermediärprodukt 20 nicht erfolgreich abgeschlossen werden, da eine reduktive Eliminierung unter N-H Bindungsbildung zum freien Aldimin thermodynamisch zu ungünstig ist. Dies lässt als eine attraktive Reaktionsmöglichkeit zur Stabilisierung von 21 die Abspaltung von Wasserstoff unter Bildung von 16 zu. Es ist bekannt, dass Zirconiumhydrid-Komplexe Olefin-induzierte reduktive Eliminierungen von H-H bzw. R-H eingehen [23]. Daher ist eine anchimere Beteiligung der N=CHR-Gruppierung bei der H₂-Abspaltung in 21 durchaus denkbar [24].

Der eigentliche Grund für die beobachtete Reaktionsfolge $(9 \rightarrow 16)$ ist jedoch wohl nicht in einer möglichen Beschleunigung dieses letzten Schrittes zu suchen. Vielmehr wird hier die irreversible Bildung von 16 vermutlich deshalb gefunden, weil andere, sonst bei Hydrozirconierungsreaktionen üblicherweise beobachtete Reaktionsmöglichkeiten in diesem System besonders ungünstig sind.

Wir konnten kürzlich an geeignet substituierten zweikernigen (μ -Aldehyd)zirconocen-Komplexen einen Automerisierungsprozess mit sehr niedriger Aktivierungsbarriere nachweisen, der alle Merkmale einer konzertiert verlaufenden "dyotropen Umlagerung" aufweist [25,26]. Beim Grundkörper der von uns im Detail untersuchten Substanzklasse, dem Cp₂ZrCl(μ - η^1 : O, η^2 -formaldehyd)ZrCp₂Cl **22** [27] wurde für diesen Prozess, bei dem formal die beiden chemisch unterschiedlichen Cp₂ZrCl-Gruppierungen relativ zu der sie verbindenden μ -CH₂O-Einheit ihre Plätze tauschen, durch dynamische ¹H-NMR-Spektroskopie eine Aktivierungsenergie von $\Delta G^{+}(-129^{\circ}C)$ 7.0 kcal mol⁻¹ bestimmt [25].



Formal sollten die Verbindungen 16 und 18 die Voraussetzungen für eine experimentell nachweisbare dyotrope Umlagerung besitzen. Ein entsprechender Prozess kann jedoch für die (μ -Alkylidenamido)metallocen-Komplexe nicht nachgewiesen werden. Cp₂ZrCl(-N=CHR)ZrCp₂ (16) zeigt keine dynamische NMR-Spektren. Ein intramolekularer Austausch von Zirconocen- und Hafnocen-Einheit, der zur Äquilibrierung mit 25 führen würde, findet bis zur Zersetzungstemperatur von 18 bei 220 °C nicht statt. Eine Erklärung für dieses sehr unterschiedliche Verhalten kann wiederum aus den ungewöhnlichen Bindungseigenschaften der gewinkelten Metallocene abgeleitet werden [15a,21]. Die Anordnung der verfügbaren Valenzorbitale an der Cp₂M-Einheit in einer Ebene (siehe oben) begünstigt die Bildung der doppelt überbrückten Übergangszustandsgeometrie **23** ausgehend von **22** [28]. Dies ermöglicht es, den Energiebedarf der Zr-C Bindungsspaltung durch den Energiegewinn der sich ausbildenden Zr-C Bindung weitgehend zu kompensieren. Wegen des bereits vorhandenen μ -Cl Liganden würde ausgehend von **16** bzw. **18** eine Übergangszustands-Geometrie mit dreifacher Überbrückung resultieren; eine energetisch akzeptable koplanare Anordnung der Brückenatome mit den beiden Metallzentren ist natürlich nicht mehr möglich: die besonderen stereoelektronischen Eigenschaften, die die ausserordentlich leicht verlaufende Automerisierung von **22** erst ermöglichen, verhindern zugleich die analoge konzertierte dyotrope Umlagerung in **16** und **18**.

Es bleibt noch, die Aussichten einer alternativen mehrstufig, z.B. über das Zwischenprodukt 24, verlaufenden Umlagerung $18 \rightarrow 25$ abzuschätzen [29]. Da die geometrischen Verhältnisse eine Unterstützung des Bindungsbruchs durch eine neue, sich bildende Bindung verhindern, muss der volle Betrag der Zr-C Bindungsenergie [30] beim Übergang $18 \rightarrow 24$ aufgebracht werden. Selbst unter Berücksichtigung erheblicher Stabilisierungsenergien in 24 sollte diese Umlagerung eine so hohe Aktivierungsbarriere aufweisen, dass sie erst bei höheren Temperaturen als der Zersetzungstemperatur von 220 °C mit merklicher Geschwindigkeit ablaufen sollte [31].

Experimenteller Teil

Reaktionen mit Organometall-Verbindungen wurden unter Ausschluss von Luft und Feuchtigkeit in einer Argonatmosphäre (Schlenk-Technik) unter Verwendung absolutierter Lösungsmittel durchgeführt. Als Reagenzien verwendete handelsübliche Präparate Acetonitril, Benzonitril und Benzylcyanid (EGA-Chemie) wurden vor Gebrauch destilliert. Cp₂ZrCl₂, Cp₂HfCl₂, (Cp₂ZrHCl)_x, (Cp₂ZrH₂)_x, (Cp₂HfH₂)_x und Diphenylzirconocen wurden nach modifizierten Literaturverfahren hergestellt [8,18]. Zur spektroskopischen Charakterisierung wurden folgende Geräte verwendet: Varian NV 14 (¹H, 60 MHz), Bruker WP 250 FT (¹H, 250 MHz; ¹³C, 62.9 MHz) NMR Spektrometer; Perkin–Elmer Infrarot-Gitterspektrometer 681. Elementaranalysen: Dornis und Kolbe, mikroanalytisches Laboratorium, Mülheim a.d. Ruhr. Eine Röntgenstrukturanalyse der Verbindung **9b** wurde von J.L. Atwood und W.E. Hunter, Univ. of Alabama, Tuscaloosa, durchgeführt. Einzelheiten dazu können der Kurzmitteilung [13] entnommen werden.

(Ethylidenamido)zirconocenchlorid (9a)

Zu einer Suspension von 3.4 g (11 mmol) Hydridozirconocenchlorid (1) in 100 ml Benzol gibt man 1.0 g (24 mmol) Acetonitril. Die Reaktionsmischung wird 3 d bei Raumtemperatur gerührt. Man filtriert vom verbleibenden Niederschlag ab. Das Lösungsmittel wird i. Vak. entfernt. Den Rückstand rührt man in 50 ml Pentan auf. Nach Filtration erhält man 2.7 g (80.7%) **9a** in Form eines ockergelben Feststoffes. ¹H NMR (Benzol- d_6): δ 1.4 (d, 3H, CH₃), 5.8 (s, 10H, Cp), 8.3 (q, 1H, N=CHCH₃); ¹³C NMR (Benzol- d_6): δ 27.5 (q, ¹J(CH) 128 Hz, CH₃), 110.7 (Cp), 167.5 (d, ¹J(CH) 168 Hz, N=CHCH₃); IR (CHCl₃, komp.): ν 3110, 1445, 1020, 810 (Cp), 1700

(Benzylidenamido)zirconocenchlorid (9b)

Zu einer Suspension von 3.6 g (14 mmol) $(Cp_2ZrHCl)_x$ (1) in 100 ml Benzol gibt man 1.6 g (15 mmol) Benzonitril (8b). Die Reaktionsmischung wird 14 h bei Raumtemperatur gerührt. Nach Filtration wird eine klare, dunkelrote Lösung erhalten. Man zieht das Lösungsmittel i. Vak. ab und rührt den zunächst öligen Rückstand für 1 h mit 50 ml Pentan auf. Filtration liefert 4.6 g (92%) 9b in Form eines ockerfarbenen Feststoffes. Kristallines Material wurde nach Umkristallisieren aus Toluol bei – 30 °C erhalten (Fp. 124 °C, Zersetzung). ¹H NMR (Benzol- d_6): δ 5.9 (s, 10H, Cp), 7.2 (m, 3H), 7.5 (m, 2H, arom.), 9.0 (s, 1H, N=CH-Ph); ¹³C NMR (Benzol- d_6); δ 111.1 (Cp), 128.3, 129.1, 131.1, 138.5 (arom. C.), 167.3 (d, ¹J(CH) 168 Hz, N=CHPh).

IR (CD₂Cl₂, komp.): ν 3060, 1456, 1020, 810 (Cp), 1678 (N=C), 2830, 1643, 1600, 1584, 1304, 1288, 1263, 1200, 1167, 1077 cm⁻¹. Anal. Gef.: C, 56.68; H, 4.46; N, 3.83. C₁₇H₁₆NClZr ber.: C, 56.56; H, 4.47; N, 3.88%. Versuch der *E*/*Z*-Isomerisierung: Nach Belichtung (Philips HPK 125, Pyrex Filter) einer ca. 10% igen Probe von **9b** in Benzol-*d*₆ für 15 h konnte im ¹H NMR-Spektrum keine Veränderung der Probe festgestellt werden.

(Benzylidenamido)(4-methylphenyl)zirconocen (14b)

Zu einer Suspension von 0.3 g (0.83 mmol) (Benzylidenamido)zirconocenchlorid **9b** in 20 ml Ether gibt man bei -78° C eine Lösung von 0.85 mmol *p*-Tolyllithium in 25 ml Ether. Die Reaktionsmischung wird unter Rühren im Laufe von 2 h auf Raumtemperatur erwärmt. Das Lösungsmittel wird i. Vak. abdestilliert. Man nimmt den Rückstand in 25 ml Benzol auf und filtriert. Von der erhaltenen dunkelroten Lösung wird jeweils ein Teil für die im folgenden beschriebenen Versuche ohne weitere Aufarbeitung verwendet. 14b wird durch das ¹H NMR Spektrum (Benzol- d_{6}) identifiziert: δ 2.4 (s, 3H, Ar-CH₃), 5.7 (s, 10H, Cp), 7.0-7.7 (m, 9H, arom.), 9.1 (s, 1H, N=CHPh). Photolyse: eine 10% ige Lösung von 14b in Benzol- d_6 wird 1 h bei 25 °C belichtet (Philips HPK 125, Pyrex Filter). Reaktionen mit Zirconiumhydriden: (a) Man gibt eine Lösung von 0.1 g (0.24 mmol) 14b in 10 ml Benzol zu 0.1 g (0.44 mmol) Cp_2ZrH_2 , (15). Die Suspension wird 9 h bei 40 °C gerührt und anschliessend filtriert. (b) Eine Lösung von 0.1 g (0.24 mmol) 14b in 10 ml Benzol wird zu 0.1 g (0.39 mmol) (Cp₂ZrHCl), (1) gegeben. Nach den ¹H NMR Spektren liegt nach den unter (a) und (b) beschriebenen Versuchen wie nach der Photolyse das Ausgangsmaterial 14b unverändert vor.

(2-Phenylethylidenamido)zirconocenchlorid (9c)

Zu einer Suspension von 0.50 g (1.9 mmol) 1 in 20 ml Benzol gibt man unter Rühren 0.23 g (1.9 mmol) Benzylcyanid. Nach 1.5 h bei Raumtemperatur hat sich eine klare rote Lösung gebildet. Nach Abziehen des Benzols i. Vak. resultiert ein rotes Öl, das nach dem ¹H NMR Spektrum zu ca. 80% das Produkt 9c (Benzol- d_6 : δ 3.1 (d, 2H, benzyl), 5.8 (s, 10H, Cp), 8.5 (t, 1H, N=CH) neben einem Gemisch nicht näher identifizierter Organometall-Verbindungen sowie Benzylcyanid enthält. Eine weitere Reinigung des Rohproduktes gelang nicht.

(µ-Benzylidenamido)(µ-chloro)bis(zirconocen) (16b)

Eine Lösung von 2.3 g (6.4 mmol) (Benzylidenamido)zirconocenchlorid **9b** in 75 ml Benzol wird zu 2.1 g (9.4 mmol) $(Cp_2ZrH_2)_x$ (**15**) gegeben. Die Reaktionsmischung wird 4 h bei 40 °C gerührt. Man filtriert und engt die dunkelrote Lösung i. Vak. auf ca. 20 ml ein. Die benzolische Lösung wird unter Rühren zu 150 ml Pentan gegeben. Das Produkt fällt dabei als ein ockerfarbener Feststoff an. Filtration liefert 2.5 g (68%) **16**, Fp. 114 °C (Zersetzung). ¹H NMR (Benzol- d_6): δ 5.1, 5.4, 5.6, 5.9 (s, je 5H, Cp), 5.2 (s, 1H, N=CH-Ph), 7.0, 7.3 (m, 5H, Ph); ¹³C (Benzol- d_6): δ 87.0 (d, ¹J(CH) 155 Hz, N=CHPh), 106.6, 108.3, 109.8, 110.4 (Cp), 122.6, 123.3, 127.6, 154.0 (Ph). IR (CHCl₃, komp.): ν 3100, 1450, 1020 (Cp), 2855, 1600, 1490, 1290, 1268, 1252, 1186 cm⁻¹. Anal. Gef.: C, 55.81; H, 4.59; N, 2.48. C₂₇H₂₆NClZr₂ ber.: C, 55.68; H, 4.50, N, 2.41%.

(µ-Ethylidenamido)(µ-chloro)bis(zirconocen) (16a)

Zu einer Lösung von 0.4 g (1.4 mmol) **9a** in 15 ml Benzol gibt man 0.4 g (1.8 mmol) $(Cp_2ZrH_2)_x$ (**15**). Das Reaktionsgemisch wird 18 h bei 40°C gerührt und filtriert. Man engt die klare rote Lösung i. Vak. auf 5 ml ein. Nach Zugabe von 25 ml Pentan fällt ein ockerfarbener Feststoff aus, der abfiltriert und i. Vak. von anhaftenden Lösungsmittelspuren befreit wird. Das so erhaltene Produkt enthält nach dem ¹H NMR Spektrum zu etwa 50% die Verbindung **16a** (Benzol- d_6 : δ 1.9 (d, 3H, CH₃), 5.3 (s, 10H), 5.7 (s, 5H), 5.8 (s, 5H, Cp)) neben einer Mischung nicht identifizierter Metallkomplexe. Eine weitere Reinigung von **16a** gelang nicht.

$(\mu$ -Benzylidenamido)(μ -chloro)bis(η -cyclopentadienyl)zirconium(IV)-bis(η -cyclopentadienyl)hafnium(II) (18)

Eine Lösung von 0.5 g (1.39 mmol) (Benzylidenamido)zirconocenchlorid (**9b**) in 20 ml Benzol wird zu 0.42 g (1.35 mmol) $(Cp_2HfH_2)_x$ (**17**) gegeben. Das Reaktionsgemisch wird 3 d bei 40 °C gerührt und dann filtriert. Man engt die erhaltene dunkelrote Lösung i. Vak. auf ein Volumen von 5 ml ein. Nach Zugabe von 25 ml Pentan fällt **18** als ockerfarbener Feststoff aus, der abfiltriert und mit 10 ml Pentan gewaschen wird. Ausbeute 0.55 g (60%), Fp. 108 °C (Zersetzung). ¹H NMR (Benzol d_6): δ 5.1, 5.4, 5.5, 5.9 (s, je 5H, Cp), 5.2 (s, 1H, N=CH-Ph), 7.1-7.4 (m, 5H, Ph); ¹³C (Benzol- d_6): δ 83.2 (d, ¹J(CH) 155 Hz, N=CHPh), 106.4, 108.1, 109.0, 109.7 (Cp), 122.4, 123.3, 127.6, 154.9 (arom. C). IR (CHCl₃, komp.): ν 3120, 1450, 1020 (Cp), 2852, 1597, 1488, 1290, 1260, 1070 cm⁻¹. Anal. Gef.: C, 48.38; H, 3.96. C₂₇H₂₆NClHfZr ber.: C, 48.42; H, 3.91%.

Thermolyse in Lösung. Eine Lösung von 40 mg 18 in Benzol- d_6 wird in einem abgeschmolzenen NMR-Röhrchen (5 mm Durchmesser) in einem Autoklaven (zu 1/3 mit Benzol gefüllt) erhitzt. Jeweils nach 1 h Thermolysedauer wird die Probe ¹H NMR spektroskopisch untersucht. Bis zur Temperatur von 200°C wird keine Veränderung beobachtet. Bei 220°C hat sich die Hauptmenge des Ausgangsmaterials zu einer Mischung nicht näher charakterisierter Produkte zersetzt.

Dank

Wir danken der Deutschen Forschungsgemeinschaft und dem Fonds der Chemischen Industrie für die Förderung dieser Arbeit.

Literatur

- P.O. Nubel und T.L. Brown, J. Am. Chem. Soc., 104 (1982) 4955; Y.N. Al-Obaidi, M. Green, N.D.
 White und G.E. Taylor, J. Chem. Soc., Dalton Trans., (1982) 319; K.-H. Franzreb und C.G. Kreiter, J.
 Organomet. Chem., 246 (1983) 189; siehe auch: G.P. Pez, J. Chem. Soc., Chem. Commun., (1977) 560.
- 2 Für das Beispiel der CO-Reduktion siehe: (a) H. Berke und R. Hoffmann, J. Am. Chem. Soc., 100 (1978) 7224 und dort zitierte Literatur; P.J. Fagan, K.G. Moloy und T.J. Marks, ibid., 103 (1981) 6959; (b) C.P. Casey, A. Andrews und D.R. McAlister, J. Am. Chem. Soc., 101 (1979) 3371; W.K. Wong, W. Tam und J.A. Gladysz, ibid., 101 (1979) 5440; P.T. Wolczanski, R.S. Threlkel und J.E. Bercaw, ibid., 101 (1979) 218; R.S. Threlkel und J.E. Bercaw, ibid., 103 (1981) 2650.
- 3 Zum Problem der Olefin-Insertion in M-C σ -Bindungen siehe: E.R. Evitt und R.G. Bergman, J. Am. Chem. Soc., 102 (1980) 7003; P.L. Watson, ibid., 104 (1982) 337 und dort angegebene Literatur; P.L. Watson und D.C. Roe, ibid., 104 (1982) 6471.
- 4 G. Erker und K. Kropp, J. Organomet. Chem., 194 (1980) 45; G. Erker, K. Kropp, C. Krüger und A.-P. Chiang, Chem. Ber., 115 (1982) 2447; G. Erker, Acc. Chem. Res., 17 (1984) 103.
- 5 H. Sinn und E. Kolk, J. Organomet. Chem., 6 (1966) 373; W. Kaminsky und H. Sinn, Liebigs Ann. Chem., (1975) 424; W. Kaminsky und H.-J. Vollmer, ibid., (1975) 438.
- 6 G. Erker, K. Kropp, J.L. Atwood und W.E. Hunter, Organometallics, 2 (1983) 1555.
- 7 P. Eticvant, G. Tainturier und G. Gautheron, C.R. Acad. Sci. Sér. C, 283 (1976) 233; Bull. Soc. Chim. Fr., (1978) 292.
- 8 P.C. Wailes und H. Weigold, J. Organomet. Chem., 24 (1970) 405.
- 9 J.-C. Guillemin und J.-M. Denis, Angew. Chem., 94 (1982) 715; B. Braillon, M.C. Lasne, J.L. Ripoll und J.-M. Denis, Nouv. J. Chem., 6 (1982) 122.
- 10 M.R. Collier, M.F. Lappert und J. McMeeking, Inorg. Nucl. Chem. Lett., 7 (1971) 689.
- 11 P. Czisch und G. Erker, J. Organomet. Chem., 253 (1983) C9.
- 12 G. Erker, K. Kropp und K. Engel, unveröffentlichte Versuche; G. Erker und P. Czisch, XI Internat. Conf. Organomet. Chem., Pine Mountain, GA, USA, (1983) Abstr. 63; P. Czisch, G. Erker, H.-G. Korth und R. Sustmann, Organometallics, 3 (1984) 945.
- 13 G. Erker, W. Frömberg, J.L. Atwood und W.E. Hunter, Angew. Chem., 96 (1984) 72.
- 14 R.V. Bynum, W.E. Hunter, R.D. Rogers und J.L. Atwood, Inorg. Chem., 19 (1980) 2368; R.D. Sanner, J.M. Manriquez, R.E. Marsh und J.E. Bercaw, J. Am. Chem. Soc., 98 (1976) 8351.
- 15 (a) J.L. Petersen und L.F. Dahl, J. Am. Chem. Soc., 97 (1975) 6416, 6422; J.W. Lauher und R. Hoffmann, ibid., 98 (1976) 1729 und dort zitierte Literatur; (b) P. Hofmann, P. Stauffert und N.E. Schore, Chem. Ber., 115 (1982) 2153.
- 16 D.W. Hart, T.F. Blackburn und J. Schwartz, J. Am. Chem. Soc., 97 (1975) 679; J.A. Labinger, D.W. Hart, W.E. Seibert und J. Schwartz, ibid., 97 (1975) 3851.
- 17 G.P. Pez und J.N. Armor, Adv. Organomet. Chem., 19 (1981) 1.
- 18 B. Gautheron, S. Couturier und G. Tainturier, J. Organomet. Chem., 157 (1978) C61; 195 (1980) 291.
- E.-U. Würthwein, Angew. Chem., 93 (1981) 110; A. Schmidpeter, S. Lochschmidt und A. Willhalm, Angew. Chem., 95 (1983) 561; M.A. Rahman, L. Zsolnai, G. Huttner und J.C. Jochims, Chem. Ber., 116 (1983) 2668; J.C. Kleingeld, N.M.M. Nibbering, H. Halim, H. Schwarz und E.-U. Würthwein, ibid., 116 (1983) 3877; J.C. Jochims, R. Abu-El-Halawa, I. Jibril und G. Huttner, ibid., 117 (1984) 1900.
- 20 R. Hoffmann, Angew. Chem., 94 (1982) 725; M. Elian, M.M.-L. Chen, D.M.P. Mingos und R. Hoffmann, Inorg. Chem., 15 (1976) 1148.
- 21 G. Erker und F. Rosenfeldt, Angew. Chem., 90 (1978) 640; J. Organomet. Chem., 188 (1980) C1.
- 22 Mögliche weitere Beispiele finden sich bei: R.T. Baker, J.F. Whitney und S.S. Wreford, Organometallics, 2 (1983) 1049; R.E. Cramer, K. Panchanatheswaran und J.W. Gilje, J. Am. Chem. Soc., 106 (1984) 1853.
- 23 K.I. Gell und J. Schwartz, J. Am. Chem. Soc., 100 (1978) 3246; D.R. McAlister, D.K. Erwin und J.E. Bercaw, ibid., 100 (1978) 5966.
- 24 S. Winstein und H.J. Lucas, J. Am. Chem. Soc., 61 (1939) 1576, 2845; B. Capon, Quart. Rev., 18 (1964) 45; M.I. Page, Chem. Soc. Rev., 2 (1973) 295.
- 25 G. Erker und K. Kropp, Chem. Ber., 115 (1982) 2437.
- 26 M.T. Reetz, Angew. Chem., 84 (1972) 161; M.T. Reetz, Tetrahedron, 29 (1973) 2189; M.T. Reetz, Adv. Organomet. Chem., 16 (1977) 33.
- 27 S. Gambarotta, C. Floriani, A. Chiesi-Villa und C. Guastini, J. Am. Chem. Soc., 105 (1983) 1690.

- 28 W. Kaminsky, J. Kopf, H. Sinn und H.-J. Vollmer, Angew. Chem., 88 (1976) 688; siehe auch: A.J. Kos, E.D. Jemmis, P. v. R. Schleyer, R. Gleiter, U. Fischbach und J.A. Pople, J. Am. Chem. Soc., 103 (1981) 4996.
- 29 P.I. Paetzold und H. Grundke, Synthesis, (1973) 635; U. Schöllkopf, Angew. Chem., 82 (1970) 795; G. Erker und F. Rosenfeldt, Tetrahedron Lett., 22 (1981) 1379; Tetrahedron, 38 (1982) 1285.
- 30 J.K. Kochi, Organometallic Mechanisms and Catalysis, Academic Press, New York, 1978; J.A. Connor, Top. Curr. Chem., 71 (1977) 71.
- 31 Vergl. jedoch: J.R. Shapley, S.I. Richter, M. Tachikawa und J.B. Keister, J. Organomet. Chem., 94 (1975) C43; J.A. Beck, S.A.R. Knox, G.H. Riding, G.E. Taylor und M.J. Winter, ibid., 202 (1980) C49; R.R. Burch, A.J. Shusterman, E.L. Muetterties, R.G. Teller und J.M. Williams, J. Am. Chem. Soc., 105 (1983) 3546.