135. Strukturen und Molekül-Eigenschaften ladungsgestörter Moleküle

52. Mitteilung¹)

2,3-Diphenylchinoxalin-Radikalanionen in Lösung und im Kristall

von Hans Bock*, Andreas John, Christian Näther und Klaus Ruppert

Institut für Anorganische Chemie der Universität Frankfurt, Marie-Curie-Strasse 11, D-60439 Frankfurt/Main

(28.III.94)

Structures and Molecular Properties of Charge-Perturbed Molecules. 2,3-Diphenylquinoxaline Radical Anions in Solution and in Crystals

The Na^{\oplus} and K^{\oplus} radical-ion salts of 2,3-diphenylquinoxaline seem to be (according to a structural database search) among the first ones of N-heterocyclic radical anions in crystals. The one-electron reduction in aprotic 1,2-dimethoxyethan (DME) solution at metal mirrors and the crystallization under Ar have been preceded by cyclovoltammetric (CV) and ESR/ENDOR measurement. The first electron insertion at -1.63 V proves to be reversible, whereas the irreversible second step, which is accompanied by an overcrossing of the CV line, can be rationalized by an 'ECE-DISP' mechanism *via* a dianion redox disproportionation. The ENDOR spectrum resolves four ¹H couplings and allows to simulate the ESR spectrum including the ¹⁴N hyperfine splittings. Both dark-blue single crystals of the radical ion salts [2,3-diphenylquinoxaline $^{\ominus} Met^{\oplus}(DME)$]' show unexpected similarities for Met^{\oplus} = Na^{\oplus}, K^{\oplus} despite the 36-pm difference in their ionic radii. The largest structural changes inflicted by the one-electron reduction of the N-heterocyclic molecule are observed in the vicinity of the N-centers bearing the highest effective nuclear charge. The DME-chelated metal cations coordinate at the N electron pairs and form Met^{\oplus}(DME)-bridged polymer chains of the radical anion, which are differently ondulated in the Na^{\oplus} and K^{\oplus} radical anion salts. The take-home lesson suggests that many more N-heterocyclic molecules might be analogously reduced under optimized conditions and isolated as single crystals.

Einleitung. – N-Heterocyclen wie Pyridin, 2,2'-Bipyridin oder 1,10-Phenanthrolin spielen als Komplex-Liganden in der Chemie der Übergangsmetalle [4] eine wichtige Rolle. Auch ihre Radikal-Anionen und Dianionen sind Gegenstand zahlreicher Untersuchungen, welche so unterschiedliche Bereiche wie Ionenpaar-Bildung [5], Polymerisation [6], Photographie und Xerographie [7] oder antimikrobielle Aktivität [8] betreffen. Mit der Ausnahme von Natriocryptatium [9] ist jedoch nach Suche in der *Cambridge Structural Database* bislang noch kein Alkalikation-Kontaktionenpaar eines N-heterocylischen Radikal-Anions durch Einkristall-Strukturanalyse charakterisiert worden.

Eine interessante, für Einelektronen-Reduktion geeignete Verbindungsklasse bilden die Chinoxaline, die als DNA-intercalierende Komponenten in Antibiotika sowie Cytostatika Verwendung finden [10] und mit ihren intermediär auftretenden Radikal-Anionen als Bleichkatalysatoren in der Farbphotographie [11] dienen können. Hier wird ausgehend von cyclovoltammetrischen und ESR/ENDOR-spektroskopischen Untersuchungen an 2,3-Diphenylchinoxalin in aprotischen Lösungen, seine präparative Umsetzung in Dimethoxyethan(DME)-Lösung mit Na- und K-Metallspiegeln (Met = Na, K) beschrieben [2] (Schema 1).

¹) 51. Mitteilung: [1]. Teil der Dissertation von A. J. [2]. Vorläufige Mitteilung: [3].



Unter Ar bilden sich Kristalle in Form blauvioletter Quader, deren Einkristall-Strukturbestimmungen das Entstehen der angestrebten Alkalikation-Kontaktionenpaare von 2,3-Diphenylchinoxalin belegen.

Cyclovoltammetrische Messungen. – Für die Kristall-Züchtung insbesondere von luftempfindlichen Verbindungen wie eines Alkalisalzes von 2,3-Diphenylchinoxalin-Radikalanion haben sich vorausgehende cyclovoltammetrische Messungen (*Fig. 1*) bewährt, welche Informationen über das erforderliche Halbstufen-Reduktionspotential und über gegebenenfalls zu berücksichtigende kinetische Effekte an der Elektrodenoberfläche liefern: 2,3-Diphenylchinoxalin wird danach in MeCN-Lösung mit 0,1 *m* R_4N^{\oplus} ClO₄^{\oplus} als Leitsalz (vgl. *Exper. Teil*) bei $E_{1/2}^{\text{RedI}} = -1,63$ V in einer Einelektronen-Reduktion [12] mit $\Delta E = 62$ mV reversibel in sein Radikal-Anion übergeführt (*Fig. 1, a*). Bei einem kathodischen Peakspitzenpotential $E_p^c = -2,32$ V erfolgt eine zweite irreversible Elektroneneinlagerung, und nach Überschreiten dieses Potentialwertes tritt bei Vorschubgeschwindigkeiten $\vec{\nu} \geq 50$ mV/s zusätzlich ein Reoxidationspeak bei -0,58 V auf (*Fig. 1, b*), dessen Entstehen durch eine Beschränkung des Messbereiches auf die erste Reduktionsstufe (*Fig. 1, a*) verhindert werden kann.

Bei Potentialumkehr nach der zweiten Reduktionswelle findet eine Linienüberkreuzung statt (Fig. l, b), welche auch bei anderen Diazahetereocyclen beobachtet wird [13]. Der auf der Dianion-Stufe von 2,3-Diphenylchinoxalin erfolgende Ringschluss zu Dibenzo-[a,c]phenazin-Dianion [14] [15] (Schema 2) kann – wie der Zusatz von Dibenzo[a,c]phenazin zur Messlösung belegt (Fig. 1, c) – nicht Ursache dieser Linienüberkreuzung sein, da dessen Halbstufen-Reduktionspotentiale $E_{1/2}^{\text{Redi}} = -1,34 \text{ V}$ und $E_{1/2}^{\text{Redi}} = -2,01$ V nicht mit den beobachteten Werten übereinstimmen [16]. Hinter dem Phänomen der CV-Linienüberkreuzung verbirgt sich häufig ein sogenannter 'ECE-DISP'-Mechanismus [17]: Durch chemische Folgereaktion des Reaktionsproduktes bildet sich eine Verbindung, die leichter ein Elektron aufnimmt als das Ausgangsmolekül. Wird diese ECE-Umwandlung von einer zusätzliche Konproportionierung $(E + P^{\ominus \ominus} \rightarrow E^{\ominus} + P^{\ominus})$ des nach $E + e^{\Theta} \rightarrow E^{\Theta} \rightarrow P^{\Theta}$, $P^{\Theta} + e \rightarrow P^{\Theta\Theta}$ gebildeten Produkt-Dianions überlagert, so überkreuzen sich die CV-Linien [17] (Fig. 1, b). Anzumerken ist, dass das reduzierte Produkt P^{Θ} ein Elektron auf das Ausgangsmolekül E übertragen und dieses hierdurch erneut nach $E^{\ominus} \overrightarrow{O} P^{\ominus}$ umlagern kann, so dass der Vorgang als $E + P^{\ominus\ominus} \rightarrow 2 P^{\ominus}$ formuliert werden sollte.

Eine derartige 'ECE-DISP'-Reaktionsfolge bei 2,3-Diphenylchinoxalin ist in Schema 3 dargestellt. Hiernach entsteht zunächst über das Radikal-Anion das Dianion (a), welches durch H₂O-Spuren [13] zum Beispiel von der Glaswandung sofort zweifach protoniert wird. Das entstehende 1,4-Dihydro-2,3-diphenylchinoxalin nimmt sofort ein Elektron auf (b) und wird anschliessend durch das Radikal-Anion von 2,3-Diphenylchinoxalin erneut oxidiert (c).



Fig. 1. Cyclovoltammogramme von 2,3-Diphenylchinoxalin (MeCN/0,1 m $R_4N^{\oplus}ClO_4^{\ominus}$, GCE vs. SCE) mit Potentialumkehr a) nach der ersten sowie b) nach der zweiten Reduktionswelle. c) In THF-Lösung mit 0,1 m $R_4N^{\oplus}ClO_4^{\ominus}$ unter Zusatz von Dibenzo[a,c]phenazin (mit '0' gekennzeichnete Peaks).





Der vorgeschlagene Reaktionsverlauf (*Schema 3*) über einen 'ECE-DISP'-Mechanismus wird durch das Auftreten des zusätzlichen Oxidationspeaks bei -0,58 V im Cyclovoltammogramm (*Fig. 1, b*) gestützt, da in diesem Bereich die Oxidation des gebildeten 1,4-Dihydro-2,3-diphenylchinoxalins zu erwarten wäre (z. B. weist das 1,4-Dimethyl-2,3dimethylchinoxalinium-Dikation ein zweites Reduktionspotential $E_{1/2}^{II} = -0,39$ V [18] auf). Bei geringer Vorschubgeschwindigkeit $\vec{v} \approx 20$ mV/s fehlt diese Oxidationswelle vermutlich wegen der vergleichsweise langsamen Tautomerisierung von 1,4-Dihydro- zu 1,2-Dihydrochinoxalinen [11] (*Schema 3, b*), welche Minuten bis Tage benötigt.

Für die beabsichtigte Herstellung der Na^{\oplus}- und K^{\oplus}-Kontaktionenpaare von 2,3-Diphenylchinoxalin-Radikalanion (*Schema 1*) ist das reversible erste Halbstufen-Reduktionspotential von -1,63 V günstig; doch sollte eine Dianion-Bildung unter anderem durch das Kation-chelatisierende Lösungsmittel DME verringert werden. Jedenfalls ist wegen des Reduktionsverlaufes (*Schema 3, a → b*) während der Kristallzüchtung auf extrem niedrige Protonenkonzentration (vgl. [5]: $c_{H^{\oplus}} < 1$ ppm) zu achten.

ESR-ENDOR-Spektren von 2,3-Diphenylchinoxalin-Radikalanion. – Die Einkristallzüchtung der Na[⊕]- und K[⊕]-Kontaktionenpaare von 2,3-Diphenylchinoxalin-Radikalanion (*Schema 1*) erfordert zusätzliche ESR/ENDOR-Untersuchungen, zumal bislang nur die ¹⁴N-Kopplung $a_N = 0,530$ mT und eine einzige der ¹H-Kopplungen $a_H = 0,187$ mT aufgelöst werden konnten [19]. Die selektive Einelektronen-Reduktion zum 'freien' Radikalanion [2,3-Diphenylchinoxalin]^{·⊕} gelang in THF- oder DME-Lösung mit [2.2.2]Kryptandzusatz mit einem Kalium-Metallspiegel unter Ar.

Im ESR-Spektrum bei 260 K (*Fig. 2, a*), welches um einen g-Faktor von 2,0031 zentriert ist, wird ein bei Radikal-Anionen von N-Heterocyclen häufig anzutreffendes Phänomen [20] beobachtet: Die Randlinien sind gegenüber denen im Zentrum stark verbreitert. Ursache dieser selektiven Linienverbreiterung sind die bei tieferen Tempera-



Fig. 2. Radikal-Anion von 2,3-Diphenylchinoxalin. a) ESR-Spektrum bei 260 K in THF und b) seine Simulation sowie c) ENDOR-Spektrum bei 200 K in DME. d) ENDOR-Spektrum des Li-Metall-Reduktionsproduktes von 2,3-Diphenylchinoxalin in DME bei 200 K (○: nicht von [2,3-Diphenylchinoxalin]^{·⊖} stammende Signale).

turen verlangsamte Molekül-Bewegung und die hierdurch auftretenden Anisotropien der g- und A-Tensoren [20], welche alle Übergange mit $M_N = \pm 2$ und ± 1 stärker betrifft als solche mit $M_N = 0$.

Informativer ist das ENDOR-Spektrum (*Fig. 2, c*), in welchem vier ¹H-Kopplungen aufgelöst sind. Diese lassen sich anhand von HMO/*McLachlan*-Spindichten (*1*) für [2,3-Diphenylchinoxalin][•], berechnet mit den Parametern $h_N = 0,77$, $k_{CN} = 1,01$, $k_{C_{2,3}CPh} = 0,62$ und $\lambda = 0,9$, mit den üblichen Faktoren $Q_{CH} = -2,7$ mT und $Q_N = 2,3$ mT nach der *McConnell*-Beziehung [21a] wie in *Tab. 1* zuordnen. Die ¹⁴N-Kopplung, $a_N = 0,525$ mT, wird durch die zufriedenstellende Simulation des ESR-Spektrums (*Fig. 2, b*) ermittelt, welche zugleich die Zuordnung in *Tab. 1* bestätigt: Die höchsten Spindichten finden sich nach (*1*) an den N-Zentren und den Ph-Substitutionszentren C(2) und C(3) und die grössten ¹H-Kopplungen an C(5) und C(8), gefolgt von denen an C(6)

	Position						1,4	
	5,8	6,7	ortho	meta	para			
a _{Hexp} [mT]	0,239	0,140	0,038	0,013	0,038	a _{Nerp}	0,525	
a _{Hber.} [mT]	0,238	0,102	0,037	0,012	0,041	a _{Nber.}	9,555	

Tab. 1. ¹H- und ¹⁴N-Kopplungen für [2,3-Diphenylchinoxalin]^{•⊖}

1509



und C(7). In den Ph-Substituenten sind die Spindichten deutlich kleiner und ihre Torsionswinkel ω müssen in den HMO/*McLachlan*-Berechnungen (1) durch eine winkelabhängige Störung K_{C2,3CPh} = K_{CC} × cos ω des *Coulomb*-Terms zwischen C(2) bzw. C(3) und C(1') der Ph-Substituenten berücksichtigt werden [21b], für welche mit $\omega = 51^{\circ}$ eine optimierte Übereinstimmung erzielt wird. Somit weicht im 2,3-Diphenylchinoxalin-Radikalanion in Lösung der Torsionswinkel der Ph-Ringe nur geringfügig von dem im Einkristall zu $\bar{\omega} = 57^{\circ}$ (*Tab.2* und 3) bestimmten ab. Die ¹H-Kopplungen der Ph-Substituenten (*Tab.1*) nehmen erwartungsgemäss in der Reihenfolge *ortho* ~ *para* > *meta* ab.

Von Interesse ist eine Gegenüberstellung (2) der ¹⁴N- und ¹H-Kopplungskonstanten von [2,3-Dimethylchinoxalin][•] [22], [2,3-Diphenylchinoxalin][•] (*Tab. 1*) und [Dibenzo-[*a,c*]phenazin][•] [20]. Die weitgehende Übereinstimmung zwischen den beiden ersteren belegt, dass Me- und verdrillte Ph-Substituenten die Spinverteilung im Chinoxalin-Radikalanion vergleichbar beeinflussen. Eine stärkere Störung tritt bei Ringschluss-Einebnung der Benzo-Ringe im Radikal-Anion [Dibenzo[*a,c*]phenazin][•] [20] ein: Der



Torsionswinkel $\omega = 0^{\circ}$ erhöht deren Spindichten vor allem auf Kosten derjenigen in den C(5)- und C(8)-Stellungen erheblich. In allen drei Chinoxalin-Radikalanionen befindet sich etwa die Hälfte des Gesamtspins an den N-Zentren.

Trotz der hohen Spin- (1) und auch Ladungsdichten (s. 6) an den N-Zentren von [2,3-Diphenylchinoxalin]^{. \oplus} lassen sich nach den Reduktionen mit Li- oder Na-Metall trotz deren vorteilhaften kernmagnetischen Eigenschaften [22] keine Metall-Kopplungen detektieren; das ESR-Signalmuster in THF (*Fig. 2, a*) oder DME bleibt unverändert. Demgegenüber treten im ENDOR-Spektrum des durch Li-Reduktion erzeugten [2,3-Diphenylchinoxalin]^{. \oplus} (*Fig. 2, d*) neben dessen vier ¹H-Kopplungen zusätzlich die beiden, durch \bigcirc gekennzeichneten Linienpaare mit den ¹H-Kopplungskonstanten a_{H1} = 0,179 mT und a_{H2} = 0,107 mT auf, von denen die grössere der grossen ¹H-Kopplung in [Dibenzo[*a, c*]phenazin]^{. \oplus} (2) entspricht [20].

Einkristall-Strukturen der [Na[⊕]DME]- und [K[⊕]DME]-Kontaktionenpaare von 2,3-Diphenylchinoxalin-Radikalanion. – Die Einkristall-Züchtungen gelangen in weitgehend aprotischen ($c_{H\oplus} < 1$ ppm) DME-Lösungen unter Ar nach Reduktion von 2,3-Diphenylchinoxalin an Na- und K-Metallspiegeln (vgl. *Exper. Teil*); in beiden Fällen bildeten sich blauviolette Quader. Die Struktur-Bestimmungen im 90 K (Na) oder 225 K (K) kalten N₂-Strom, bei denen sich die beobachteten Bindungslängen und -winkel der Heterocyclen-Gerüste (*Fig. 3* sowie *Tab. 2* und *3*) um weniger als ±2 pm und ±1° voneinander unterscheiden, bestätigen, dass Kontaktionenpaar-Radikale [(2,3-Diphenylchinoxalin) [©] Me[⊕]DME]⁻ mit den DME-solvatisierten Gegenkationen [Na(DME)][⊕] und [K(DME)][⊕] in den Kristallgittern (*Fig. 3, a* und *b*) vorliegen.



Fig. 3. Einkristall-Strukturen von Kontaktionenpaaren des 2,3-Diphenylchinoxalin-Radiakalanions. a) Einheitszelle (monoklin, $P2_1/n$, Z = 8) von [(2,3-Diphenylchinoxalin)^{Θ} Na^{Θ}(DME)]ⁱ in Richtung der y-Achse sowie b) Einheitszelle (monoklin, $P2_1/n$, Z = 4) von [(2,3-Diphenylchinoxalin)^{Θ} K^{Θ}(DME)]ⁱ in Richtung der z-Achse.

Abstände				
N(1)-C(1)	138,8 (7)	N(1)-C(8)	137,2 (5)	
N(2)-C(6)	139,4 (5)	N(2)-C(7)	137,8 (7)	
C(1) - C(2)	140,0 (6)	C(1)C(6)	143,2 (7)	
C(2) - C(3)	137,9 (8)	C(3)C(4)	140,1 (7)	
C(4) - C(5)	137,3 (6)	C(5)-C(6)	140,7 (7)	
C(7)-C(8)	139,6 (7)	C(7)-C(10)	148,0 (6)	
C(8)-C(20)	150,0 (7)			
N(2)-Na(1)	242,8 (4)	C(11)-Na(1)	307,2 (6)	
N(3)-Na(1)	245,0 (4)	C(55)-Na(1)	302,2 (6)	
Na(1)O(1A)	244,9 (4)	Na(1)-O(2A)	241,0 (4)	
N(1)-Na(2A)	245,7 (4)	C(25)-Na(2A)	307,6 (5)	
N(4)–Na(2)	248,8 (5)	C(41)-Na(2)	304,5 (5)	
Winkel				
N(1)-C(1)-C(2)	119,5 (4)	N(1)-C(1)-C(6)	121,5 (4)	
C(2)-C(1)-C(6)	119,0 (5)	C(1) - C(2) - C(3)	121,3 (5)	
C(2)-C(3)-C(4)	119,9 (4)	C(3) - C(4) - C(5)	120,0 (5)	
C(4) - C(5) - C(6)	121,7 (5)	N(2)-C(6)-C(1)	122,1 (4)	
N(2)-C(6)-C(5)	119,7 (5)	C(1)C(6)-C(5)	118,1 (4)	
N(2)-C(7)-C(8)	123,2 (4)	N(2)-C(7)-C(10)	114,8 (4)	
C(8)-C(7)-C(10)	121,8 (4)	N(1)-C(8)-C(7)	123,0 (4)	
N(1)-C(8)-C(20)	115,5 (4)	C(7)-C(8)-C(20)	121,4 (4)	
C(7)-C(10)-C(11)	120,8 (4)	C(7) - C(10) - C(15)	121,5 (4)	
C(11)-C(10)-C(15)	117,7 (4)	C(8)-C(20)-C(21)	122,5 (4)	
C(8)-C(20)-C(25)	118,9 (4)	C(21)-C(20)-C(25)	118,6 (5)	
C(1)-N(1)-C(8)	115,4 (4)	C(6)-N(2)-C(7)	114,6 (4)	
C(6) - N(2) - Na(1)	125,5 (3)	C(1)-N(1)-Na(2A)	120,6 (3)	
C(10)-C(11)-Na(1)	86,3 (3)	C(12)-C(11)-Na(1)	116,2 (4)	
N(2)-Na(1)-C(11)	65,6(1)	N(2)-Na(1)-N(3)	118,1 (1)	
C(11) - Na(1) - N(3)	116,4 (1)	N(2)-Na(1)-C(55)	118,8 (1)	
N(2)-Na(1)-O(1A)	99,6 (1)	C(11)-Na(1)-O(1A)	103,4 (1)	
N(3)-Na(1)-O(1A)	133,2 (2)	C(55)-Na(1)-O(1A)	72,0(1)	
N(2)-Na(1)-O(2A)	132,9 (2)	C(11)-Na(1)-O(2A)	72,4 (1)	
N(3)-Na(1)-O(2A)	98,8 (1)	C(55)-Na(1)-O(2A)	101,9 (1)	
C(8)-N(1)-Na(2A)	123,4 (3)	C(7) - N(2) - Na(1)	119,8 (3)	
C(20)-C(25)-Na(2A)	93,1 (3)	C(24) - C(25) - Na(2A)	118,4 (3)	
N(4) - Na(2) - N(1A)	123,4 (1)	C(41)-Na(2)-C(25A)	175,0 (2)	
N(1A) - Na(2) - C(25A)	63.9(1)	O(1A) - Na(1) - O(2A)	69.9 (1)	

Tab.2. Ausgewählte Bindungslängen [pm] und -winkel [$^{\circ}$] von [(2,3-Diphenylchinoxalin) $^{\circ} \cap Na^{\oplus}(DME)$]

Die Diskussion über die Struktur beginnt sinnvollerweise mit den nahezu übereinstimmenden Bindungslängen und -winkeln der beiden Radikal-Anionen (4) [2,3-Diphenylchinoxalin]^{- Θ} in den Na- und K-Kontaktionenpaaren (*Tab. 2* und 3), die zunächst den literaturbekannten [24] Daten des Neutralmoleküls 6,7-Dimethyl-2,3-diphenylchinoxalin (3) gegenübergestellt werden. Wie ersichtlich bewirkt Einelektroneneinlagerung in das Chinoxalin- π -System nur geringe Strukturveränderungen (3) \rightarrow (4): Am deutlichsten und möglicherweise packungsbedingt erhöht sich der Torsionswinkel eines Ph-Substituenten. Im Chinoxalin-Gerüst verlängern sich die äusseren (N–C)-Bindungen (N(1)–C(2) und N(4)–C(3)) um 5 pm. Die Bindungen C(2)–C(3) und C(6)–C(7) verkürzen sich um 3 bis 4 pm, während die zentrale Bindung C(4a)–C(8a) um 3 pm gestreckt wird – eine Störung wie sie auch im Naphthalin-Radikalanion beobachtet wird [25].

Abstände				
K(1) - N(1)	279,3 (2)	K(1) - C(20)	333,3 (3)	
K(1)-C(25)	315,8 (3)	K(1) - O(1)	276,1 (2)	
K(2) - N(2)	281,0 (2)	K(2) - C(10)	333,5 (2)	
K(2)-C(11)	312,1 (3)	K(2)-O(2)	277,1 (2)	
Winkel				
N(1)-K(1)-C(20)	45,2(1)	N(1)-K(1)-C(25)	59,9(1)	
C(20)-K(1)-C(25)	24,6(1)	N(1)-K(1)-O(1)	102,5(1)	
C(20)-K(1)-O(1)	121,6(1)	C(25)-K(1)-O(1)	102,5(1)	
N(1)-K(1)-N(1A)	119,9 (1)	C(20)-K(1)-N(1A)	107,5(1)	
C(25)-K(1)-N(1A)	120,8 (1)	O(1)-K(1)-N(1A)	129,9(1)	
N(1)-K(1)-C(20A)	107,5(1)	C(20)-K(1)-C(20A)	132,4 (1)	
C(25)-K(1)-C(20A)	156,5(1)	O(1)-K(1)-C(20A)	99,6(1)	
C(20)-K(1)-C(25A)	156,5(1)	C(25)-K(1)-C(25A)	178,9(1)	
O(1)-K(1)-C(25A)	76,6(1)	N(1)-K(1)-O(1A)	129,9(1)	
C(20)-K(1)-O(1A)	99,6(1)	C(25)-K(1)-O(1A)	76,6(1)	
O(1)-K(1)-O(1A)	62,2 (1)	N(1)-K(1)-C(25A)	120,8 (1)	
K(1) - N(1) - C(1)	129,7 (2)	K(1)-N(1)-C(8)	113,0(1)	
K(1)-C(20)-C(21)	110,4 (2)	K(1)-C(20)-C(25)	70,7 (2)	
K(1)-C(25)-C(20)	84,8 (2)	K(1)-C(25)-C(24)	104,8 (2)	
K(1)-C(20)-C(8)	86,1 (1)			

Tab.3. Ausgewählte Bindungslängen [pm] und -winkel [°] von [(2,3-Diphenylchinoxalin) $\Theta K^{\oplus}(DME)$]



Durch Reduktion aufgeweitete (N-C)-Bindungen werden auch bei anderen N-Heterocyclen beobachtet: So sind im Natriocryptatium [9] die Abstände N···C in der reduzierten 2,2'-Bipyridyl-Untereinheit gegenüber den beiden neutralen 2,2'-Bipyridyl-Brücken um ca. 4 pm verlängert oder in α -Lithio(tmeda)-2,6-dimethylpyridin [26] steigt der durchschnittliche C···N-Abstand gegenüber ungeladenem 2,6-Dimethylpyridin [27] um 3 pm auf 137 pm. Im hier vorgestellten [2,3-Diphenylchinoxalin][·] unterscheiden sich des weiteren die Ringwinkel um höchsten 3° und die Planarität bleibt erhalten: Die einzelnen Ringzentren weichen von einer mittleren Ebene durch das Chinoxalin-Gerüst um maximal 4 pm ab.

Ursache der augenfälligen Gerüststruktur-Änderungen um die N-Zentren ist nach MNDO-Berechnungen ausgehend von den Kristallstruktur-Daten (3) [24] und (4) (vgl. Exper. Teil) die zu zwei Dritteln dort lokalisierte negative Ladung.

Erst im Dianion erhalten nach dessen ¹H-NMR-Daten [14] auch C(5), C(8) sowie C(2), C(3), C(6) und C(7) erhöhte negative Ladungen (7).



Die Na- und K-Kationen koordinieren entsprechend der vorausberechneten Ladungsverteilung (6) an die N-Zentren hoher negativer Ladungsdichte zweier benachbarter 2,3-Diphenylchinoxalin-Radikalanionen (Fig. 4). Ihre Kontaktabstände $d(Na^{\oplus} \cdots N)$ = 243 bis 249 pm und $d(K^{\oplus} \cdots N)$ = 279 bis 281 pm liegen im Bereich anderer Alkalikation-Salze von N-Ligand-Anionen: Sie betragen in den Kontaktionenpaaren von Tetracyanoethylen(TCNE)-Radikalanionen beispielsweise $d(Na^{\oplus} \cdots N) = 250$ bis 254 pm [28] und $d(K^{\oplus} \cdots N) = 282$ bis 305 pm [29] oder in Natriocryptatium [9] $\overline{259}$ pm zur 2.2'-Bipyridylanion-Einheit gegenüber 282 pm zu den neutralen 2,2'-Bipyridyl-Liganden. In beiden Kontaktionenpaar-Radikalen [(2,3-Diphenylchinoxalin)[.] Met[®](MDE)][.] sind die Kationen zusätzlich durch je ein Lösungsmittel-Molekül DME zweifach Sauerstoffsolvatisiert, wobei im [Na[⊕](DME)]-Salz eine der beiden kristallographisch unabhängigen DME-Chelatliganden fehlgeordnet ist (vgl. Exper. Teil). Die Kation-Komplexierung wird durch zwei Kontakte zu ortho-C-Zentren der Ph-Substituenten benachbarter Radikal-Anionen vervollständigt. Nur im $[K^{\oplus}(DME)]$ -Salz finden sich zwei weitere und mit $d(K^{\oplus}\cdots C) = 333$ pm vergleichsweise lange Kontakte zu den *ipso*-C-Zentren der Ph-Substituenten - abgesehen von den Effekten durch unterschiedliche Kationenradien der einzige nennenswerte Unterschied zwischen der Na[®]- und der K[®]-Koordination in den angenähert isotypen Kontaktionenpaaren (Fig. 4).

Die Kationen Na[⊕] und K[⊕] werden von den sechs kürzesten Kontakt-Abständen jeweils verzerrt oktaedrisch umgeben, wobei die *ortho*-C-Zentren der Ph-Substituenten mit (C(*ortho*)-Met[⊕]-C(*ortho*))-Winkeln von 174° (Na[⊕]) und 179° (K[⊕]) zueinander *trans*-ständig angeordnet sind. Bedingt durch die geometrischen 'Vorgaben' der DME-Chelatzange [30] sind die (O-Met[⊕]-O)-Winkel mit 70° (Na[⊕]) und 62° (K[⊕]) kleiner als die ebenfalls 'äquatorialen' (N-Met[⊕]-N)-Winkel von 118° (Na[⊕]) und 120° (K[⊕]). Die Ebenen O-Met[⊕]-O und N-Met[⊕]-N sind gegeneinander um 58° (Na[⊕]) sowie 59° (K[⊕]) verdrillt. Eine Diskussion der Kontaktabstände zu den zentralen Kationen muss von deren Ionenradien $r(Na^{\oplus}) = 102$ pm und $r(K^{\oplus}) = 138$ pm [31] ausgehen: Ihre Differenz $\Delta r = 36$ pm findet sich in den Kontaktabstände $d(K^{\oplus} \cdots O) - d(Na^{\oplus} \cdots O) = 277$ pm -243 pm = 34 pm oder $d(K^{\oplus} \cdots N) - d(Na^{\oplus} \cdots N) = 280$ pm -244 pm = 36 pm wieder (*Tab. 2* und 3). Dagegen sind die Kontaktabstände zu den *ortho*-C-Atomen der Ph-Ringe wegen der zusätzlichen C(*ipso*)-Koordination im K[⊕]-Komplex mit $d(K^{\oplus} \cdots C) = 314$ pm gegenüber der Na[⊕]-Verbindung mit $d(Na^{\oplus} \cdots C) = 306$ pm wesentlich kürzer.

Die Ähnlichkeit der [Na^{\oplus}(DME)]- und [K^{\oplus}(DME)]-Koordinationssphären (*Fig. 4*) setzt sich in den Gitterpackungen der Kontaktionenpaar-Radikale [(2,3-Diphenylchinoxalin)'^{\ominus} Met^{\oplus}(DME)]⁻ fort (*Fig. 3* und 4): In beiden Fällen sind entlang der kristallographischen a-Achse (*Fig. 3, a*, und *Fig. 4, c*) um 180° gegeneinander verdrehte und durch verbrückende Kationen verknüpfte Radikalanion-Stapel angeordnet, deren Ph-Substituenten teils 'Fischgräten-artig' [32] ineinander verzahnt sind. In der K-Verbindung weisen die Sechsringe teils Abstände C···C von nur 329 pm auf (*Fig. 4, c*); dagegen verhindert im Na-Derivat die versetzte Anordnung der Schichten eine nennenswerte Wechselwirkung zwischen den Ph-Ringen.

Insgesamt bilden die Kontaktionenpaare Kation-verknüpfte Radikalanion-Schichten, in denen die Chinoxalin-Ringebenen Winkel von 58° (Na^{\oplus}) oder 84° (K^{\oplus}) einschliessen (*Fig. 3, b*) und daher unterschiedlich gewellt sind. Wesentliche Ursache für diese trotz ähnlicher Komplex-Strukturen verschiedenartige Anordnung könnten die in die Schicht-Zwischenräume hineinragenden DME-Moleküle sein: Die in der K^{\oplus}-Verbindung grösse-



Fig. 4. Koordination der Alkalikationen in den Kontaktionenpaar-Radikalen. a) [2,3-Diphenylchinoxalin^{• \ominus}Na^{\oplus}(DME)][•]. b) [(2,3-Diphenylchinoxalin)^{• \ominus}K^{\oplus}(DME)][•] und c) dessen Gitterpackung in Richtung der kristallographischen y-Achse.

ren Abstände Met^{\oplus} · · · O zu den DME-Solvat-Molekülen müssen zu Hohlräumen führen, wenn nicht die beobachtete Abwinklung benachbarter Chinoxalin-Ringebenen eine energetisch günstigere, dichtere Packung ermöglichen würde. Diese unterschiedlichen Neigungswinkel lenken zugleich die Kationen verschiedenartig um durchschnittlich 19 pm (Na^{\oplus}) oder 60 pm (K^{\oplus}) aus der mittleren π -Knotenebene der Chinoxalin-Ringe aus. Trotzdem bleibt, wie die vom optimalen 120°-Wert bestenfalls um 2° bis 10° abweichenden (Met^{\oplus}-N-C)-Winkel belegen, die Kation-Koordination an das N-Elektronenpaar unbeeinträchtigt, welche nach ESR/ENDOR-Untersuchungen [33] auch in Lösung dominieren sollte.

1516

Zusammenfassung und Ausblick. – 2,3-Diphenylchinoxalin ist als Diazanaphthalin-Derivat ein π -Elektronenakzeptor-Molekül, welches nach cyclovoltammetrischen Messungen bei -1,63 V reversibel zu seinem, durch die ESR/ENDOR-Signalmuster charakterisierten Radikal-Anion reduziert werden kann. Die Struktur-Bestimmung der unter aprotischen Bedingungen gezüchteten Einkristalle ergibt zusätzlich, dass die Einelektronen-Einlagerung insbesondere die Umgebung der N-Zentren beeinflusst, welche die höchste effektive Kernladung aufweisen. Die Umsetzungen mit Na und K liefern jeweils Kontaktionenpaar-Radikale [(2,3-Diphenylchinoxalin).[⊕] Met[⊕](DME)], in denen die Kationen Met^{\oplus} = Na^{\oplus}, K^{\oplus} erwartungsgemäss jeweils am N-Elektronenpaar koordiniert und zusätzlich durch einen Dimethoxyethan-Chelatliganden solvatisiert sind. Die verzerrt oktaedrischen Kation-Koordinationssphären stimmen trotz der unterschiedlichen Ionenradien weitgehend überein, und auch die Gitterpackungen in geknickten Schichten aus Kationen-verbrückten Chinoxalin-Radikal-Anionen sind trotz ihrer Detailunterschiede vergleichbar. Es ist zu erwarten, dass zahlreiche andere N-Heterocyclen reduziert und die entstehenden Radikal-Anionen oder Dianionen einkristallin gezüchtet werden können. Die bislang seltenen Struktur-Bestimmungen von paramagnetischen Kontaktionenpaaren sind auch als isolierte Zwischenprodukte aus Redox-Reaktionen [34] von allgemeinerem Interesse.

Das Projekt ist von der Deutschen Forschungsgemeinschaft, dem Land Hessen, dem Fonds der Chemischen Industrie und der Adolf-Messer-Stiftung gefördert worden.

Experimenteller Teil

Allgemeines. 2,3-Diphenylchinoxalin (Aldrich) kann ohne weitere Reinigung umgesetzt werden. Dimethoxyethan (DME) und THF werden zweimal je einen Tag über (Na/K)-Legierung Rückfluss gekocht und anschliessend unter Ar in ein ausgeheiztes Vorratsgefäss abdestilliert. MeCN wird über P_4O_{10} erhitzt und jeweils nach einem Tag solange in ein neues Gefäss abdestilliert, bis das Trocknungsmittel weiss bleibt.

Züchtung der Einkristalle. [2,3-Diphenylchinoxalin \odot Na \oplus (DME)]^{*}. Eine Lsg. von 116 mg (0,41 mmol) 2,3-Diphenylchinoxalin in 27 ml DME wird in Kontakt mit einem aus 26 mg (1,13 mmol) Na bei 10⁻⁴ mbar erzeugten Spiegel gebracht. Nach langsamer Violett-Färbung wird zweimal mit je 5 ml Hexan überschichtet. Nach drei Tagen sind schwarzviolette Quader kristallisiert.

[2,3-Diphenylchinoxalin[•] $\Theta K^{\oplus}(DME)$][•]. Eine Lsg. von 284 mg (1 mmol) 2,3-Diphenylchinoxalin in 26 ml DME wird in Kontakt mit einem aus 41 mg (1,05 mmol) K bei 10⁻⁴ mbar erzeugten Metallspiegel gebracht. Die sich langsam violett färbende Lsg. wird auf etwa ³/₄ ihres Volumens eingeengt und mit 3 ml Hexan überschichtet. Nach drei Tagen sind schwarzviolette Quader kristallisiert.

Einkristall-Strukturbestimmung von [2,3-Diphenylchinoxalin $\odot Na^{\oplus}(DME)$]^{*}. Kristallformat 0,3 × 0,04 × 0,6 mm. C₂₀H₁₄N₂Na × (C₄H₁₀O₂) (Mol. Wt. = 395,5 gmol⁻¹). *a* = 1351,7 (6) pm, *b* = 1478,8 (7) pm, *c* = 2154,7 (9) pm, $\alpha = \gamma = 90^{\circ}$, $\beta = 103,36^{\circ}$ (3), Z = 8, $V = 4190,4 \cdot 10^{6}$ pm³, $\rho_{ber} = 1,254$ g/cm³ (90 K), μ (MoK_{α}) = 0,09 mm⁻¹, monoklin. Raumgruppe P2₁/n (Int. Tables Nr. 14), Siemens-AEDII-Vierkreisdiffraktometer, Graphit-Monochromator, 7187 Reflexe im Bereich 3° < 2 Θ < 48°, davon 3855 unabhängige mit *I* > *lo* (*I*), Struktur-Aufklärung mit direkten Methoden (SHELXTL-PLUS), N = 3855, $N_p = 521$, R = 0,083, $R_w = 0,057$, $w = 1/(\sigma^2(F) + 0,003 F^2)$. C-, N-, O- und Na-Lagen anisotrop, die geometrisch ideal positionierten H-Lagen nach dem Reiter-Modell isotrop verfeinert. Die asymmetrische Einheit enthält zwei unabhängige Moleküle ohne signifikante Strukturunterschiede. Eines der beiden DME-Moleküle ist stark ungeordnet, so dass die beiden O sowie die beiden mittleren C auf Split-Lagen verfeinert wurden. Von einer Absorptionskorrektur wurde aufgrund des kleinen Absorptionskoeffizienten abgesehen. Restelektronendichte: max. 0,64/min. -0,45 c/Å³, 'goodness of fit': 1,418.

Einkristall-Strukturbestimmung von [2,3-Diphenylchinoxalin[·] $\ominus K^{\oplus}(DME)]$. Kristallformat $0, 2 \times 0, 3 \times 0, 6$ mm. $C_{20}H_{14}N_2K \times (C_4H_{10}O_2)$ (Mol. Wt. = 411,6 g mol⁻¹). a = 1381,3 (2) pm, b = 779,3 (2) pm, c = 2130,1 (3) pm, $\alpha = \gamma = 90^{\circ}, \beta = 102,59^{\circ}$ (1), $V = 2237,8 \cdot 10^{6}$ pm³, $Z = 4, \rho_{ber.} = 1,222$ g cm⁻³ (225 K), μ (MoK_a) = 0,25 mm⁻¹, monoklin. Raumgruppe P2/n (Int. Tables Nr. 13), Siemens-AEDII-Vierkreisdiffraktometer, Graphit-Monochromator, 4445 Reflexe im Bereich $3^{\circ} < 2\theta < 50^{\circ}$, davon 2789 unabhängige mit $I > 1,5\sigma$ (I), Strukturaufklärung mit direkten Methoden (SHELXTL-PLUS), N = 2789, $N_p = 282$, R = 0,044, $R_w = 0,041$, $w = 1/(\sigma^2(F) + 0,0003 F^2)$. C-, N-, O- und K-Lagen anisotrop, die geometrisch ideal positionierten H-Lagen nach dem Reiter-Modell isotrop verfeinert. Die asymmetrische Einheit enthält zwei unabhängige K-Kationen auf kristallographischen Symmetriezentren. Von einer Absorptionskorrektur wurde aufgrund des kleinen Absorptionskoeffizienten abgesehen. Restelektronendichte max. 0,22/min. $-0,25 e/Å^3$, 'goodness of fit': 1,666.

ESR-Spektren werden mit einem Varian-E9-Spektrometer (Frequenz ~ 9,4 GHz, Feldstärke ~ 0,33 T, Modulation 100 kHz) aufgenommen. Eichung zur g-Faktor-Bestimmung erfolgt durch Vergleichsmessung mit einer THF-Lsg. des Perylen-Radikalanions (g = 2,002656) in einer Doppelcavity. Die Mess-Temp. regelt eine Temperiereinheit Bruker ER 4111 VT.

ENDOR-Spektren registriert ein Spektrometer Bruker ET 220D bei ~ 9,1 GHz und einer maximalen Leistung von 430 mW. Die für die NMR-Übergänge nötigen Radiofrequenzen von 0,01 MHz-30 MHz liefert ein Wavetek- R_j -Signalgenerator. Ein (field/frequency)-Lock sorgt mit Hilfe der Standardprobe von Diphenylpicrylhydrazyl-Radikal in einer Microcavity für die Korrektur von Feld- und Frequenzschwankungen. Die Steuerung des Spektrometers, die digitale Spektren-Akkumulation sowie die Auswertung der Spektren erfolgen mit einer Rechnereinheit ESP 300. Die Temperiereinheit Bruker ER 4111 VT gewährleistet eine konstante Mess-Temp.

Cyclovoltammogramme werden mit einem Geräteensemble von Princeton-Applied-Research (Potentiostat M173, Funktionsgenerator M175, XY-Schreiber RE0074) aufgenommen.

MNDO-Berechnungen sind mit dem Programmpaket SCAMP IV/1 (Dr. *T. Clark*, Universität Erlangen) auf einer Workstation *IBM RISC 6000/320* durchgeführt worden. Den berechneten Ladungsverteilungen liegen die Kristallstrukturen von 6,7-Dimethyl-2,3-diphenylchinoxalin und des Radikal-Anions [2,3-Diphenylchinoxalin[•] $\odot K^{\oplus}(DME)$]' zugrunde. Für die Neutralverbindung wurden beide Me-Gruppen durch H-Atome mit Bindungslängen d(C-H) = 109 pm und Winkeln $\angle CCH = 120^{\circ}$ ersetzt.

LITERATURVERZEICHNIS

- [1] H. Bock, I. Göbel, C. Näther, B. Solouki, A. John, Chem. Ber. 1994, 127, im Druck.
- [2] Dissertation, A. John, Universität Frankfurt/Main, 1994.
- [3] H. Bock, K. Ruppert, C. Näther, Z. Havlas, H. F. Herrmann, C. Arad, I. Göbel, A. John, J. Meuret, S. Nick, A. Rauschenbach, W. Seitz, T. Vaupel, B. Solouki, Angew. Chem. 1992, 104, 564; ibid. Int. Ed. 1992, 31, 560.
- [4] F.A. Cotton, G. Wilkinson, 'Advanced Inorganic Chemistry', 5. Aufl., J. Wiley & Sons, New York, 1988.
- [5] Vgl. z. B. H. Bock, D. Jaculi, Z. Naturforsch., B 1991, 46, 1091.
- [6] S. M. Heilmann, J. K. Rasmussen, in 'Compr. Heterocyclic Chem.', Ed. A. R. Katritzky und C. W. Rees, Pergamon Press, Oxford, 1984, Vol. 1, S. 269f.
- [7] J. Bailey, B.A.J. Clark, in 'Compr. Heterocyclic Chem.', Ed. A.R. Katritzky und C.W. Rees, Pergamon Press, Oxford, 1984, Vol. 1, S. 387f.
- [8] a) P.W. Crawford, R.G. Scamehorn, U. Hollstein, M.D. Ryan, P. Kovacic, Chem. Biol. Interact. 1986, 60, 67; b) A.E. A. Porter, in 'Compr. Heterocyclic Chem.', Ed. A. R. Katritzky und C. W. Rees, Pergamon Press, Oxford, 1984, Vol. 3, S. 195f.
- [9] L. Echegoyen, A. DeCian, J. Fischer, J. M. Lehn, Angew. Chem. 1991, 103, 884; ibid. Int. Ed. 1991, 30, 838.
- [10] G. M. Sheldrick, J. J. Guy, O. Kennard, V. Rivera, M. J. Waring, J. Chem. Soc., Perkin Trans. 2 1984, 1601.
- [11] M. Schellenberg, H. P. Schlunke, Chem. unserer Zeit 1976, 10, 131.
- [12] Vgl. hierzu a) J. R. Ames, M. A. Houghtaling, D. L. Terrian, *Electrochim. Acta* 1992, 37, 1433; b) K. R. Barqawi, M. A. Atfah, *ibid.* 1987, 32, 597; c) K. Alwair, J. Grimshaw, J. Chem. Soc., Perkin Trans. 2 1973, 1811.
- [13] Vgl. z. B. D. v. d. Meer, Recl. Trav. Chim. Pays-Bas 1969, 88, 1361.
- [14] M. Rabinovitz, Y. Cohen, A. Y. Meyer, J. Am. Chem. Soc. 1986, 108, 7039.

- [15] J.G. Smith, E.M. Levi, J. Organomet. Chem. 1972, 36, 215.
- [16] B.J. Tabner, J.R. Yandle, J. Chem. Soc. (A) 1968, 381.
- [17] D.H. Evans, Chem. Rev. 1990, 90, 739 und dort zit. Lit.
- [18] A. Schulz, W. Kaim, Chem. Ber. 1991, 124, 129.
- [19] G.A. Russell, R. Konaka, E.T. Strom, W.C. Danen, K.-Y. Chang, G. Kaupp, J. Am. Chem. Soc. 1968, 90, 4646.
- [20] A.J.L. Sevenster, B.J. Tabner, Org. Magn. Reson. 1984, 22, 521.
- [21] a) H. M. McConnell, D. B. Chesnut, J. Chem. Phys. 1958, 28, 107; b) B. Kirste, Z. Naturforsch., B 1976, 31, 974.
- [22] a) J.A. Pedersen, L.T. Muus, Mol. Phys. 1969, 16, 589; b) W. Kaim, J. Chem. Soc., Perkin Trans. 2 1984, 1767.
- [23] W. Lubitz, M. Plato, K. Möbius, R. Biehl, J. Phys. Chem. 1979, 83, 3402 und dort zit. Lit.
- [24] K. Woźniak, T. M. Krygowski, S. Filipek, Acta Crystallogr., Sect. C 1991, 47, 1326.
- [25] H. Bock, C. Arad, C. Näther, Z. Havlas, unveröffentlichte Ergebnisse.
- [26] P. v. Ragué Schleyer, R. Hacker, H. Dietrich, W. Mahdi, J. Chem. Soc., Chem. Commun. 1985, 622.
- [27] S.A. Bourne, L.R. Nassimbeni, F. Toda, J. Chem. Soc., Perkin Trans. 2 1991, 1335.
- [28] H. Bock, C. Näther, K. Ruppert, Z. Anorg. Allg. Chem. 1992, 614, 109.
- [29] H. Bock, K. Ruppert, D. Fenske, H. Goesmann, Z. Anorg. Allg. Chem. 1991, 595, 275.
- [30] H. Bock, K. Ruppert, Inorg. Chem. 1992, 31, 5096.
- [31] A.F. Wells, 'Structural Inorganic Chemistry', 5. Aufl., Clarendon Press, Oxford, 1987, S.313.
- [32] G.R. Desiraju, 'Crystal Engineering', Materials Science Monograph, 54, Elsevier, Amsterdam, 1989, S.85.
- [33] a) C. Gooijer, N. H. Velthorst, C. Mac Lean, Mol. Phys. 1972, 24, 1361; b) T. Takeshita, N. Hirota, J. Chem. Phys. 1973, 58, 3745.
- [34] H. Bock, H. F. Herrmann, D. Fenske, H. Goesmann, Angew. Chem. 1988, 100, 1125; ibid. Int. Ed. 1988, 27, 1067.