Metall- π -Komplexe von Benzolderivaten, 50^[\diamond]

Arylborane als Sandwichliganden: Darstellung von $[(iPrO)_2B(\eta^6-Ph)]_2M$ und $[Mes_2B(\eta^6-Ph)]_2M$ (M = V, Cr). Redoxeigenschaften und EPR Untersuchung M(d⁵)-konfigurierter Neutralkomplexe sowie Bor-zentrierter Radikalanionen

Christoph Elschenbroich*, Peter Kühlkamp, Jürgen Koch und Andreas Behrendt

Fachbereich Chemie der Universität Marburg, Hans-Meerwein-Straße, D-35032 Marburg, Germany

Received December 22, 1995

Key Words: Bis(arene)metal complexes / Borane, dimesitylphenyl- / Borane, diisopropylphenyl- / Cyclic voltammetry / EPR spectroscopy

Metal π Complexes of Benzene Derivatives, $50^{[\diamond]}$. – Arylboranes as Sandwich Ligands: Preparation of [(*i*PrO)₂B(η^6 -Ph)]₂M and [Mes₂B(η^6 -Ph)]₂M (M = V, Cr). Redox Properties and EPR Study of M(d⁵) Neutral Complexes and Boron-Centered Radical Anions

Bis(n⁶-arene)metal complexes bearing peripheral boryl substituents have been prepared by means of metal-atom ligand-vapor cocondensation leading to [(iPrO)₂B-η⁶-C₆H₅]₂Cr (7) and $[(iPrO)_2B-\eta^6-C_6H_5]_2V$ (8) as well as by lithiation and subsequent reaction with Mes₂BF with formation of [Mes₂B- η^{6} -C₆H₅]₂Cr (11) and [Mes₂B- η^{6} -C₆H₅]₂V (12). According to the NMR spectra, rotation about the η -C-BR₂ bonds in 7 and 11 is free at 25 °C, restrictions setting in at -85 °C. The neutral radicals 8° and 12° have been studied by EPR spectroscopy: despite of the profound difference in the electron-accepting properties of the groups (iPrO)₂B- and Mes₂B-, the hyperfine coupling constants $a(^{51}V)$ differ by 5% only; the extent of perturbation of the electronic structure manifests itself more clearly in the q tensor, which is tetragonal for **8** but orthorhombic for 12, the degeneracy of the LUMO's $e_{1\alpha}$ being raised in the latter. Cyclovoltammetry on 11 exhibits reversible oxidation as well as reduction processes. Reduc-

Bis(n⁶-aren)metall-Komplexe, die periphere Substituenten mit freien Elektronenpaaren tragen, eignen sich als metallorganische Liganden [Beispiel: $(Me_2P-n^6-C_6H_5)_2V$ (1)^[2]] und sind auch in Hinblick auf das Vorliegen gekoppelter Protonierungs-/Elektronentransfer-Gleichgewichte von Bedeutung [Beispiel: $(H_2N-\eta^6-C_6H_5)_2Cr$ (2)^[3]]. Gegenstücke, in denen am peripheren Substituenten eine Elektronenlücke vorliegt, sind in den im Unterschied zu Halbsandwichkomplexen des Typs 3^[1,4] bislang unbekannten Sandwichkomplexen 4 von Arylboranen gegeben. An diesen interessieren der Einfluß der Konjugation des π -Elektronensextetts mit dem unbesetzten B(2pz) Orbital auf die Komplexstabilität, die Bedingungen, unter denen möglicherweise eine Elektronenübertragung vom Zentralmetall auf das elektronenarme Bor-Atom stattfindet und, im Falle eines Radikalanions 4^{-•}, der Grad der Delokalisation des ungepaarten Elektrons über eine oder beide Organoborylgruptwo steps which are separated by the redox splitting $\delta E_{1/2} = 570$ mV. This value, which is a measure of electronic communication between the two Mes₂B groups, lies between those of 1,4-bis(dimesitylboryl)benzene ($\delta E_{1/2} = 690 \text{ mV}$) and 4,4'-bis(dimesitylboryl)biphenyl ($\delta E_{1/2} = 270$ mV). The EPR spectrum of the radical anion 11 • reveals hyperfine coupling to one boron nucleus of a magnitude very similar to that of the free ligand radical anion Mes₂BC₆H₅^{-•}. Therefore, reduction of 11 is ligand-centered, and an intramolecular electron exchange between the boron centers is slow on the EPR time scale. As inferred from the observation of the hyperfine interactions $a({}^{53}Cr)$ and $a({}^{1}H)$, oxidation of **11** is metal-centered; relative to parent $bis(\eta^6$ -benzene)chromium (9), the two Mes₂B groups cause an anodic shift of 290 mV for the couple 11^{+/0}. The radical cations 11^{+•} are prone to protodeborylation, in this aspect resembling the respective silvl derivatives.

tion which, according to EPR, is ligand-centered, occurs in

pen. Derartige Untersuchungen setzen kinetische Stabilität des Ligand-Radikalanions voraus, die fürDialkylphenylborane und den Grundkörper Triphenylboran (5) nicht gegeben ist^[4]. Hierzu bedarf es der Abschirmung der Oktettlücke am Bor, die elektronisch durch Heteroatome mit freien Elektronenpaaren oder sterisch durch *ortho*-Substitution am Arylrest bewirkt wird. Beide Wege haben wir beschritten, worüber nachfolgend berichtet wird.



^[◊] Part 49: Ref.^[1].

Chem. Ber. 1996, 129, 871-878

FULL PAPER

Ergebnisse und Diskussion

Zur Synthese von η^6 -Komplexen der Arylborane bieten sich Umsetzungen wasserfreier Metallhalogenide mit Arylboran-Radikalanionen, die Metallatom-Ligand Cokondensation, die Metallierung und Folgereaktion an Bis(aren)metall-Komplexen sowie die Carbonylsubstitution an. Erstere Variante ließ statt einer Komplexbildung lediglich Elektronenübertragung unter Abscheidung von Metallschlämmen erkennen, letztere führt nur zu Halbsandwichkomplexen^[1,5]. Die Cokondensation von Triphenylboran (5) mit Chromdampf liefert nach Aufnehmen des Kondensats in Toluol oder THF bei -30°C unter Luftausschluß rote Lösungen, die sich rasch unter Farbwechsel nach gelb umwandeln und gemäß EPR-Spektroskopie Bis(aren)chrom-Radikalkationen enthalten. Da ein Kontrollexperiment erwies, daß Bis(benzol)chrom mit Triphenylboran nicht unter Elektronentransfer reagiert, müssen für das Auftreten von Cr(I)-Komplexen im Produktgemisch der Cokondensation kompliziertere Vorgänge ablaufen als die einfache Oxidation des Zielmoleküls $[Ph_2B(\eta^6-Ph)]_2Cr$ durch überschüssigen Liganden 5. Eine Identifizierung des roten, labilen Primärproduktes gelang jedenfalls nicht. Wird hingegen in der Cokondensation Bis(isopropoxy)phenylboran (6) eingesetzt, in dem die Oktettlücke durch π -Bindungsanteile zwischen B und O partiell geschlossen ist, so kann der (iPrO)₂B-substituierte Komplex 7 in Form bernsteingelber, nadelförmiger Kristalle isoliert werden, die sich in Toluol, Cyclohexan und Petrolether gut lösen. Auf analogem Wege, allerdings unter Elektronenstrahl-Metallverdampfung, ist der Komplex $[(iPrO)_2B-\eta^6-C_6H_5]_2V(8)$ in Form karminroter Nadeln zugänglich. Eine Übertragung des Cokondensationsverfahrens auf die Synthese von Komplexen des Trimesitylborans, in welchem die Elektronenlücke am Bor sterisch abgeschirmt ist, führte zwar zu intensiv blauen Lösungen, die zweifellos die Verbindung (Mes₂B- η^6 -Mes)₂Cr enthielten – Oxidation liefert das EPR-spektroskopisch identifizierbare Radikalkation - eine Abtrennung des Neutralkomplexes von in großem Überschuß vorliegendem freien Liganden gelang jedoch nicht. Daher wurde als alternativer Zugang die Umsetzung der Bis(lithioη⁶-benzol)metall-Komplexe des Chroms und Vanadiums mit Dimesitylfluorboran^[6] gewählt. Bis[(dimesitylboryl)-η⁶benzol]chrom (11) und sein Vanadium-Analogon 12 werden hierbei als violette mikrokristalline Stoffe isoliert, die nur unter Zersetzung bei 120 bzw. 150 °C sublimierbar sind und die gute Löslichkeit in aromatischen Solventien aufweisen.

Gut aufgelöste NMR-Spektren der Komplexe 7 und 11 lassen sich bereits ohne besondere Maßnahmen, die der Zerstörung austauschverbreiternder Radikalkationen dienen, erhalten. Die Abwesenheit von Radikalkationen 7^{+•} und 11^{+•} dürfte auf die relativ geringe Oxidationsempfindlichkeit von 7 und 11, bedingt durch den elektronenziehenden Charakter der Organoborylsubstituenten, zurückzuführen sein.

Die ¹H-, ¹³C- und ¹¹B-NMR-Daten der Verbindungen 7 und **11** sind in Tab. 1 denen der freien Liganden gegenübergestellt. In der Resonanzlage der *ortho*-Protonen H(2,6) und



der zugehörigen C-Atome C(2,6) bei tiefstem Feld spiegelt sich der π -Akzeptorcharakter der R₂B-Gruppe wider^[4], er ähnelt dem einer Acetylgruppe als π-Perimeter-Substituent^[7]. Die Abschirmungsreihenfolge $o < m \sim p$ bleibt auch nach n⁶-Koordination erhalten. Überraschenderweise bewirkt die Komplexbildung zu 7 und 11 geringe positive ¹¹B-Koordinationsverschiebungen, obgleich die negative Polarisierung eines η^6 -Arens und der π -Akzeptorcharakter des ungesättigten Bor-Atoms das Gegenteil erwarten ließ. Offenbar überlagern sich hier Nachbargruppen-Anisotropieeffekte des Zentralmetallatoms und koordinationsbedingte Änderungen der Ladungsverteilung. Die Tatsache, daß das π -Elektronensystem des Arens in den η^6 -Komplexen – in Konkurrenz zur Wechselwirkung mit dem p_z-Orbital des Bor-Atoms - in der Bindung zum Chrom-Atom fixiert ist, mag ebenfalls eine Rolle spielen. Bemerkenswert ist auch der Befund, daß die ortho-Methyl- und die meta-Arylprotonen der nichtkoordinierten Mesitylreste in 11 bei Raumtemperatur paarweise äquivalent erscheinen, was auf ungehinderte Rotation um die η -C-B(Mes)₂ Achse hinweist. Beginnende Aufspaltung ist im ¹H-NMR-Spektrum erst bei -85°C zu erkennen, der Grenzfall langsamen Austausches konnte in den verfügbaren Lösungsmitteln ([D₈]Toluol) jedoch nicht erreicht werden.

Von den Vanadium-analogen Komplexen 8 und 12 lassen sich **EPR-Spektren** erhalten, die in Abb. 1 gezeigt sind; die zugehörigen Parameter finden sich in Tab. 2.

Tab. 1. ¹H-, ¹³C- und ¹¹B-NMR-Daten der Bis(aren)chrom-Komplexe 7 und 11 sowie der freien Liganden 6 und 13; Verschiebungen gegen internes TMS bzw. gegen externes BF₃(OEt₂) bei 320 K^[a]

	7	6	Δδ	11		13		Δδ
	[b]							
δH(2,6)	4.92 d	7.76	-2.84	4.83	d 2H	7.64	dd 2H	-2.81
δH(3,5)	4.61 m	7.29	-2.68	4.86	dd 2H	7.21-7.	10 m 3H	
δH(4)	4.66 m	7.29	-2.63	4.47	t lH			
δH(7)	4.87 sep	t. 4.67	0.20					
δH(8)	1.35 d	1.20	0.15					
δH(9,11)				6.84	s 4H	6.79	s 4H	0.05
δH(13,15)				2.44	s 12H	2.11	s 12H	0.33
δH(14)				2.22	s 6 H	2.19	s 6H	0.03
	[c]							
δC(2,6)	81.31	133.60	-52.29	90.50		136.63		-44.13
δC(3,5)	77.75	131.13	-53.38	79.91		128.81		-48.90
δC(4)	76,16	129.50	-53.34	76.72		132.18		-55.46
δC(7)	65.71	65.22	0.49	142.59				
δ(C8,12)	25.18	24.87	0.31	139.43		141.00		-1.57
δ(C9, 11)				128.79		128.81		-0.02
δ(C10)				137.37		138.85		-1.48
δ(C13,15)				24.83		23.66		1.17
δ(C14)				21.05		21.24		-0.19
δΒ	29.88	28.04	1.84	85.9	-	75.3	_	10.6

 $^{[a]}$ Kopplungskonstanten und Spektrensimulationen, vgl.Lit. $^{[4]}$.- $^{[b]}$ C_6D_6 $^{[c]}$ [D_8]Toluol.

An den Spektren in flüssiger Lösung fällt zunächst die $m_1({}^{51}V)$ -abhängige Variation der Linienbreiten^[8] auf, die gemäß größerem effektivem Molekülradius und damit verbundener langsamerer Reorientierung (längere Korrelationszeit τ_c) für **12** stärker ausgeprägt ist als für **8**. Der Substituenteneinfluß auf die isotrope Hyperfeinkopplungskonstante $a({}^{51}V)$ ist für die Gruppe $(iPrO)_2B$ - verschwindend gering, für den Rest Mes₂B- jedoch merklich. Die Elektronenkonfiguration für Bis(aren)vanadium(d⁵)-Komplexe ist durch die MO-Folge $(e_{2g}^4)(a_{1g}^{-1})(e_{1g}^{0})$ zu beschreiben, wobei das Orbital a_{1g} dominanten V(3d_z2)-Charakter besitzt^[9]. Die höhere Spinpopulation auf dem ⁵¹V-Atom im Komplex

12 läßt sich dann dadurch deuten, daß der M $\xrightarrow{\delta}$ L-Bindungsanteil durch die stärkere Akzeptornatur der Mes2B-[4] verglichen mit der (iPrO)₂B-Gruppe in 12 zu einer stärkeren Polarisierung $M(\delta^+) - L(\delta^-)$ führt. Diese bewirkt eine Kontraktion des einfach besetzten V($3d_{r^2}$)-Orbitals mit begleitender Verringerung der $M \rightarrow L$ -Spindelokalisation. Die Abstufung der π -Akzeptornatur gemäß Mes₂B > (*i*PrO)₂B ist durch die einsamen Elektronenpaare am Sauerstoff bedingt, welche die Oktettlücke am Bor durch π -Bindungsanteile schließen. Während sich die Differenzierung zwischen (iPrO)₂B und Mes₂B in den EPR-Spektren von 8 und 12 nur graduell in Form eines 5%-Unterschiedes der isotropen Kopplung $a(^{51}V)$ zu erkennen gibt, ist ihr Einfluß auf die anisotropen EPR-Spektren in starrer Lösung fundamental, indem 8 einen tetragonalen und 12 einen orthorhombischen g-Tensor aufweist. Die Beobachtung dreier Komponenten des g-Tensors in paramagnetischen Sandwichkomplexen ist Ausdruck der Störung der axialen Symmetrie. Bislang wurden orthorhombische g-Tensoren für "offene" Ferricinium-Ionen^[10], gewinkelte Sila-[1]vandaocyclophane^[11] und Bis-(heteroaren)vanadium-Verbindungen $(\eta^6-C_5H_5E)_2V$ (E =

 $P^{[12a]}$, $As^{[12b]}$), gefunden, periphere Substitution alleine war aber nicht ausreichend.

Die Aufspaltung des g-Tensors von 12 in drei Komponenten zeugt von der Stärke der Störung durch den Substituenten Mes₂B, relativ zu der Gruppe (*i*PrO)₂B, die an 8 die axiale Symmetrie nicht merklich einschränkt. Zur Diskussion des Substituenteneinflusses auf den g-Tensor betrachte man Abb. 2, in der für 12 eine antiperiplanare Konformation angenommen ist, die angesichts der voluminösen Gruppen Mes₂B höchst wahrscheinlich ist. Die beiden nicht koordinierten Mesitylringe einer Mes₂B-Gruppe dürften sich wegen der Abstoßung ortho-ständiger Methylgruppen senkrecht zur Ebene des n⁶-Arens und des Bor-Atoms einstellen. Somit wird das unbesetzte B(2p₇)-Orbital seine Akzeptorfunktion fast ausschließlich gegenüber dem n⁶-Aren entfalten. Die im ungestörten axial-symmetrischen Grundkörper 10 entarteten Sätze e2g und e1g werden nun im Komplex 12 durch den π-Akzeptorcharakter der Mes₂B-Substituenten in Einzelkomponenten aufgespalten. Somit resultieren in x- und y-Richtung unterschiedliche Bahndrehimpulsbeiträge, die sich gemäß der angegebenen Ausdrücke^[13] für eine Störung 1. Ordnung auf die g-Faktoren auswirken. Während eine quantitative Diskussion Kenntnis der effektiven Spin-Bahn-Kopplungskonstanten λ und damit des Metall-Ligand-Mischungsverhältnisses voraussetzt, läßt sich auf der Grundlage des qualitativen Modells der Spektrenhabitus verstehen und eine Zuordnung der experimentellen g-Faktoren gemäß $g_x = 1.9752$, $g_y = 1.9802$ und $g_z = 2.002$ vornehmen. In Einklang mit dem Modell ist g_v (12) mit dem Wert g_{y} (10) für den ungestörten Grundkörper nahezu identisch, während der Wert g_{x} (12), bedingt durch die energetische Absenkung des MO_{vz}, deutlich verringert ist. Im Falle des Substituenten (*i*PrO)₂B ist die Differenz $|\Delta E_{xz}|$ – $\Delta E_{\nu z}$ offenbar zu klein um dem EPR-Spektrum von 8 orthorhombischen Charakter zu verleihen.

Die Überführung des diamagnetischen Chromkomplexes 11 in EPR-aktive Spezies erfordert **Redoxprozesse**, die zunächst aus dem Blickwinkel der Elektrochemie betrachet seien. Cyclovoltammetrische Kurven für 11 finden sich in Abb. 3, die zugehörigen Daten sind in Tab. 3 aufgeführt.

Das Cyclovoltammogramm zeigt eine Vielzahl von Wellen, die wir teils (K1-K5) auf ET-Prozesse an intaktem Komplex, teils $(F_1 - F_3)$ auf solche an Folgeprodukten zurückführen. Hierfür spricht, daß die relativen Intensitäten der Wellen F_1-F_3 , relativ zu K_1-K_5 , zeitlich zunehmen. Der Komplex 11 erleidet im CV-Medium bereits ohne angelegtes Potential langsame Zersetzung. Die Reduktionswelle für den freien Liganden, $E_{1/2}(13^{0/-}) = -2.07$ V, tritt im CV des Komplexes 11 allerdings nicht auf. Somit entstammen die Wellen F₁-F₃ nicht einer Metall-Ligand-Spaltung, sondern Produkten, die aus nucleophilem Angriff am Bor-Atom resultieren. Im kathodischen Bereich finden sich zwei reversible Wellen, K2 und K1, die wir Bor-zentrierten Reduktionen in der Ligandensphäre zuordnen. Gemäß der Polarität $Cr^{\delta+}Aren^{\delta-}$ der Bindung in Bis(aren)chrom-Komplexen^[14] erscheint die Reduktion des Liganden Mes₂B-ŋ⁶-C₆H₅ im Komplex 11, relativ zum freien Zustand, kathodisch verschoben. Die Redoxaufspaltung $\delta E_{1/2} =$

12

Abb. 1. EPR-Spektren von 8° und 12° in Toluol. a: flüssige Lösung, 300 K; b: starre Lösung, 105 K; c: Simulation^[22]





 $|E_{1/2}(11^{0/-}) - E_{1/2}(11^{-/2-})|$ von 570 mV der Erst- und Zweitreduktion - ein Maß für die elektronische Kopplung der beiden Redoxzentren - liegt zwischen entsprechenden Werten für 1,4-Bis(dimesitylboryl)benzol (14) ($\delta E_{1/2} = 690$ mV) und 4,4'-Bis(dimesitylboryl)biphenyl (15) ($\delta E_{1/2} = 250$ mV)^[4]. Die gleiche Abstufung ergibt sich, wenn man die Erst- und Zweitprotonierung von Diaminen in Abhängigkeit von der Trenngruppe zwischen den beiden basischen

Zentren betrachtet. Wie in Abb. 4 gezeigt, korrelieren die Werte $\delta p K_s^0 = |p K_{s1}^0 - p K_{s2}^0|^{[15]}$ linear mit den Redoxaufspaltungen $\delta E_{1/2}$. Somit erscheint die Verallgemeinerung zulässig, daß die Bis(benzol)chrom-Einheit als Trenngruppe in ihrer Fähigkeit zur Übermittlung elektronischer Effekte zwischen dem Benzol und dem Biphenyl steht.

Die relativ große Redoxaufspaltung $\delta E_{1/2}$ für die Erstund Zweitreduktion von 11 legt nahe, die elektrochemische

Tab. 2. EPR-Daten der Bis(aren)vanadium-Komplexe 10, 8 und 12 in flüssiger und starrer Lösung (Kopplungskonstanten in Tesla)

		10	8	12
 <g></g>	-	1.9869	1.9861	1.9859
g.	$(g_{x})^{[d]}$	1.9795	1.9794	1.9752
**	$(g_v)[d]$			1.9802
g	$(g_7)[a]$	2.002	2.000	2.002
a(¹ H)		0.4	n.a.[e]	n.a.[e]
a(⁵¹ V)		-6.29	-6.25	-6.59
$A_{1}(^{51}V)$	$(A_x)^{[d]}$	9.05	9.09	-8.08
- · · ·	$(A_v)^{[d]}$			-9.84
$A_{\parallel}(^{51}V)$	$(A_{7})^{[b]}$	-0.71	-0.57	-0.95
R		1.066	1.25	1.57

^[a] Berechnet nach $g_{\parallel} = 3 \langle g \rangle - (g_x + g_y)$. – ^[b] Berechnet nach $A_{\parallel} = 3a - (A_x + A_y)$. – ^[c] Auswertung erfolgte über Spektrensimulation^[22]. – ^[d] Zuordnung von g_x und g_y bzw. A_x und A_y zu einem molekülinternen Koordinatensystem vgl. Text. – ^[c] Nicht aufgelöst. – ^[f] Linienbreitenverhältnis: $R = [A(m_I = -7/2)]^{1/2} / [A(m_I = +7/2)]^{1/2}$ (A = Signalamplitude).





Erzeugung des Monoradikalanions im EPR-Resonator zu versuchen. In Abb. 5 sind die EPR-Spektren des Ligand-Radikalanions $Mes_2BC_6H_5^{-\bullet}$ (13^{-•}) und des Komplexanions 11^{-•} wiedergegeben, die Parameter finden sich in der Legende.

Dem Spektrum von 13^{-•} ist, wie auch im Falle des Radikalanions 1-tBu₂B-3,5-(tBu)₂C₆H₃^{-•[16]}, neben der Kopplung a(¹¹B) auch der Parameter a(¹H-4), des para-ständigen Protons am Phenylring zu entnehmen. Diese ist für das Komplex-Radikalanion 11^{-•} nicht mehr aufgelöst. Eine verglichen mit freiem Aren geringere Spinpopulation auf den Protonen des n⁶-koordinierten Arens hatten wir auch im Falle des Bis(benzophenon)chroms und seiner Derivate beobachtet^[17], sie ist auf die erwähnte Polarität $Cr^{\delta+}A$ ren⁸⁻ zurückzuführen, die bewirkt, daß Spindichte aus der unmittelbaren Koordinationssphäre in die Peripherie verdrängt wird. Das Auftreten eines Quartetts im Spektrum von 11^{-•}, verursacht durch die Kopplung $a(1^{-11}B) = 0.78$ mT, zeigt an, daß das ungepaarte Elektron auf einem der Liganden lokalisiert ist. Dennoch erfolgt die Reduktion des Komplexes 11 leichter als die des freien Liganden 13 (anodiAbb. 3. Cyclovoltammetrische Kurven für 11, gemessen in DME/ 0.1 m (nBu)₄NClO₄ an Glaskohlenstoff gegen SCE, 25 °C. a: Übersicht, v = 100 mV s⁻¹; b: begrenzter Potentialbereich, nach 2 h bei 25 °C, v = 50, 100, 200 mV s⁻¹



Tab. 3. Cyclovoltammetrische Daten für Bis[(dimesitylboryl)-n⁶benzol]chrom (11) (gemessen in Dimethoxyethan/0.1 M tBu_4 NClO₄ an einer Glaskohlenstoffelektrode vs. SCE, 100 mV s⁻¹, 25°C). K = Komplex 11, F = Folgeprodukt, E_{pa} = anodisches Peakpotential, irrev. Prozeß

Stufe		E _½ [V]	ΔE _p [mV]	$r = I_a/I_c$
$\overline{\mathbf{K}_1}$	(-/2-)	-2.36	61	0.87
K ₃	(0/+)	-0.40	70	0.6
$\tilde{\mathbf{K}_2}$	(0/-)	-1.79	68	0.85
$\tilde{F_1}$		-1.41	80	0.7
F_2		-1.12	79	0.85
F3		-0.65	80	0.89
K4 K5		E _{pa} 0.39V 0.64V		

sche Verschiebung 280 mV). Daß die Stabilisierung eines Bis(aren)chrom-Radikalanions nicht unbedingt mit EPR-spektroskopisch nachweisbarer Spindelokalisation einhergehen muß, hatte bereits das Beispiel der 4-Pyridincarbo-nylderivate 16 und 17 des Bis(benzol)chroms erwiesen: Das Reduktionspotential für die Radikalanion-Bildung erfährt durch Einführung eines zweiten 4-Pyridincarbonyl-Substituenten, also beim Übergang von 16 zu 17, zwar eine anodische Verschiebung von 160 mV, die EPR-Hyperfeinstruktur zeigt jedoch keinen Wechsel von $a(1^{-14}N)$ nach



Abb. 4. Differenz der pK_s -Werte der ersten und zweiten Protonierungsstufe von Diaminen $Me_2N-TG-NMe_2$, aufgetragen gegen die Differenz der Redoxpotentiale für die Erst- und Zweitreduktion von Diborylverbindungen $Mes_2B-TG-BMes_2$ für die Trenngruppen (TG) 4,4'-Biphenvlen, Bis(η^6 -phenvl)chrom und 1,4-Phenvlen



 $a(2^{14}N)$ an. Somit kann der Einbau einer zweiten Akzeptorgruppe die Reduktion des Komplexes begünstigen, ohne die Barriere für den intramolekularen Elektronentransfer soweit zu senken, daß sich auf der EPR-Zeitskala ein Übergang von "lokalisiert" nach "delokalisiert" erkennen ließe.

Das Radikalkation 11^{+•} ist auf elektrochemischem Wege (Welle K3 in Abb. 3) oder durch chemische Oxidation mittels 4-Pyridincarbaldehyd (Abb. 6) zugänglich; das EPR Spektrum belegt eindeutig den metallzentrierten Charakter des Redoxprozesses 11^{+/0}, indem eine für Bis(aren)chrom(d^5)-Kationen typische Kopplung $a(^{53}Cr)$ registriert wird. Der Akzeptorcharakter der Mes₂B-Substituenten bewirkt für das Paar 11^{+/0}, relativ zum Grundkörper 9^{+/0}, eine anodische Verschiebung von 290 mV. Angesichts der Tatsache, daß der Dimesitylborylrest als auxochrome Gruppe an Farbstoffmolekülen der Nitrogruppe gleicht^[18], ist dies ein erstaunlich geringer Betrag. Die hervorstechende Eigenschaft des Kations 11^{+•} ist die hohe Bereitschaft zur Protodeborylierung. Ihr zeitlicher Verlauf ist für den Fall der chemischen Erzeugung von 11^{+•} mittels 4-Pyridincarbaldehyd in THF in Abb. 6 wiedergegeben: bereits nach wenigen Minuten liegen die Komplexkationen (Mes₂B-η⁶- $C_6H_5)_2Cr^{+\bullet}$ (11^{+•}) und (Mes₂B- η^6 - C_6H_5) (η^6 - C_6H_6)Cr^{+•} (18^{+•}) nebeneinander vor, nach 6 Tagen bei 25°C ist nur noch 18^{+•} nachweisbar. Führt man die Oxidation hingegen in DMF/CHCl₃ durch, so beobachtet man EPR-spektroskopisch die sofortige Abspaltung beider Mes₂B-Substituenten. Diese C-B-Bindungsspaltung entspricht nach Art eiAbb. 5. EPR-Spektren des elektrochemisch erzeugten freien Ligand-Radikalanions 13^{-•} (a), der Komplex-Radikalionen 11^{+•} und 11^{-•} nach kurzer positiver Polarisierung der Arbeitselektrode und Potentialumkehr (b) sowie nach erschöpfender Reduktion von 11 (c). Medium: DME/0.1 M (*n*Bu)₄NClO₄, -35° C. $-11^{+•}$: $\langle g \rangle =$ 1.9862, $a(^{1}\text{H}) = 0.33$ mT, $a(^{53}\text{Cr}) = 1.78$ mT (vgl. 9^{+•}: 1.9865, 0.348 mT, 1.81 mT); 11^{-•}: $\langle g \rangle = 2.0058$, $a(1^{11}\text{B}) = 0.78$ mT [vgl. 13^{-•}: $\langle g \rangle = 2.0049$, $a(^{11}\text{B}) = 0.82$ mT, $a(1^{1}\text{H}) = 0.46$ mT]



ner Schrägbeziehung der Protodesilylierung, die an η^6 -Arenen, insbesondere auf der Komplexkationsstufe, ebenfalls sehr leicht abläuft^[19]. Sie steht im Gegensatz zum Verhalten des freien Liganden 13, der in basischen Medium stabile at-Komplexe (Ph)(Mes)₂BOR⁻ bildet^[20].

Für die Förderung dieser Arbeiten danken wir der Deutschen Forschungsgemeinschaft und dem Fonds der Chemischen Industrie. A. B. war Stipendiat im Marburger Graduiertenkolleg "Metallorganische Chemie".

FULL PAPER



Abb. 6. Deborylierung des Radikalkations 11^{+•}, erzeugt durch Oxidation von 11 mit 4-Pyridincarbaldehyd in THF; EPR Spektren nach 20 min (a), 2 h (b), 1 d (c) und 6 d (d) bei 25 °C. Die mit ° gekennzeichneten Signale zeigen das Deborylierungsprodukt 18+• an



Experimenteller Teil

Allgemeine Angaben siehe vorstehende Arbeit^[1].

Bis $\{\eta^6 - [bis(isopropoxy)boryl]benzol\}$ chrom (7): In einem 2-1-Reaktor werden 1.53 g (29.4 mmol) Chromdampf, erzeugt mittels kegelförmiger widerstandsbeheizter Wolframspirale, mit 9.67 g (46.9 mmol) Phenylboronsäure-diisopropylester (6) während 2 h bei -196°C cokondensiert. Nach Fluten mit N2 und Aufwärmen auf Raumtemp, wird der dunkelbraune Belag in 200 ml Toluol aufgenommen und die Lösung über Celite filtriert. Der nach Abdestillieren i. Vak. des Lösungsmittels und überschüssigen Liganden erhaltene braune Feststoff wird aus Petrolether (40-60°C) bei -30°C umkristallisiert. Man erhält 7 als nadelförmige, bernsteinfarbene Kristalle. Ausb. 570 mg (1.22 mmol, 4%). - C₂₄H₃₈B₂CrO₄ (464.2): ber. C 62.10, H 8.25; gef. C 58.43, H 7.68^[21].

 $Bis \{\eta^6 - \{bis(isopropoxy)boryl\} benzol\} vanadium (8): Die Innen$ wand eines Reaktors zur Elektronenstrahlverdampfung wird zunächst bei -196°C durch Einkondensieren von 50 ml Methyltetrahydrofuran mit einer festen Schicht dieses Lösungsmittels versehen. Anschließend werden 0.83 g (16.3 mmol) Vanadiumdampf, erzeugt bei einer Leistung von 800 W, binnen 2 h mit 15.3 g (74.2 mmol) Phenylboronsäure-diisopropylester (6) bei -196°C cokondensiert. Nach Fluten mit N2 und Aufwärmen auf Raumtemp. wird das Reaktionsgemisch über Celite filtriert und der Rückstand dreimal mit je 15 ml Toluol nachgewaschen. Das Filtrat, welches noch feinstverteilten Vanadiumschlamm enthält, wird i. Vak. zur Trockne eingeengt. Auch durch Umkristallisation aus Petrolether (40-60°C) erfolgt keine vollständige Abtrennung elementaren Vanadiums. Diese gelingt durch Sublimation bei $4 \cdot 10^{-3}$ mbar/70 °C. 8 fällt in Form karminroter, nadelförmiger Kristalle an. Ausb. 184 mg (0.39 mmol, 2.5%). - C24H38B2O4V (463.1): ber. C 62.24, H 8.27; gef. C 62.20, H 8.07.

 $Bis[\eta^{6}-(dimesitylboryl)benzol]chrom$ (11): 1.43 g (6.86 mmol) Bis(n⁶-benzol)chrom (9) werden in 100 ml Cyclohexan suspendiert, 2.6 ml (17.2 mmol) N,N,N',N'-Tetramethylethylendiamin werden zugefügt. Die Mischung wird 1 h unter Rückfluß erhitzt und anschließend im Verlauf von 30 min mit einer Lösung von 17.6 mmol n-Butyllithium in 40 ml Cyclohexan versetzt. Nach weiterem Erhitzen unter Rückfluß (1.5 h) läßt man die rote Lösung auf Raumtemp. abkühlen, dekantiert vom Festprodukt und wäscht zweimal mit je 50 ml Petrolether nach. Auf diese Weise gelingt eine recht gute Trennung der Komponenten 9Li (löslich) und 9Li2 (unlöslich). Der Rückstand 9Li₂ wird in 100 ml Diethylether suspendiert, die Suspension auf -20°C gekühlt und im Verlauf von 30 min mit einer Lösung von 3.68 g (13.72 mmol) Dimesitylfluorboran in 50 ml Et₂O versetzt. Nach ca. 20 min setzt eine Violettfärbung der Lösung ein, die sich durch Rühren während 12 h vertieft. Filtrieren, Einengen zur Trockne und Umkristallisation aus Petrolether liefert 11 als rotviolettes, mikrokristallines Material. Ausb. 1.92 g (2.72 mmol, 40%). $- C_{48}H_{54}B_2Cr$ (704.6): ber. C 81.83, H 7.73; gef. C 80.73, H 7.89.

Bis[n⁶-di(mesitylboryl)benzol]vanadium (12): Die Darstellung erfolgt analog zu der von 11. Aus 0.82 g (3.96 mmol) Bis(n⁶-benzol-)vanadium (10), 10.2 mmol n-Butyllithium, 1.5 ml (10 mmol) N.N.N', N'-Tetramethylethylendiamin und 1.51 g (9.90 mmol) Dimesitvlfluoroboran wird nach Umkristallisation aus Petrolether 12 als violetter, mikrokristalliner Feststoff erhalten. Ausb. 990 mg (1.41 mmol, 35.6%). $- C_{48}H_{54}B_2V$ (703.5): ber. C 81.95; H 7.74; gef. C 78.57, H 7.64^[21]. - MS, Hochauflösung, M⁺ ber. 703.38512, gef. 703.38666; ber. 704.38847, gef. 704.38867 (mit ¹³C).

^[1] Ch. Elschenbroich, P. Kühlkamp, A. Behrendt, K. Harms, Chem. Ber. 1996, 859-878, voranstehende Arbeit.

^[2] Ch. Elschenbroich, B. Metz, B. Neumüller, E. Reijerse, Organometallics 1994, 13, 5072. Ch. Elschenbroich, S. Hoppe, B. Metz, Chem. Ber. 1993, 126,

^[3] 300 [4] ^[4a] A. Schulz, W. Kaim, Chem. Ber. 1989, 122, 1863. - ^[4b] H.

Bock, W. Fuss, Z. Naturforsch., Teil B, 1971, 26, 525.
 [5] [5a] J. Deberitz, K. Dirscherl, H. Nöth, Chem. Ber. 1973, 106, 2783. Die Synthese von Ph₂B(η⁶-Ph)Cr(CO)₃ gelingt durch De-

FULL PAPER

rivatisierung von (η⁶-C₆H₆)Cr(CO)₃. - ^[5b] R. Goetze, H. Nöth,

- J. Organomet. Chem. 1978, 145, 151. J. C. Doty, B. Babb, P. J. Grisdale, M. E. Glogowski, J. L. R. Williams, J. Organomet. Chem. 1972, 38, 229. [6]
- [7] V. Graves, J. J. Lagowski, J. Organomet. Chem. 1976, 120, 397.
- [8] D. Kivelson, J. Chem. Phys. 1960, 33, 1094.
 [9] Ch. Elschenbroich, E. Bilger, B. Metz, Organometallics 1991, 10, 2823, und dort zitierte Literatur.
- ^[10] Ch. Elschenbroich, E. Bilger, R. D. Ernst, D. R. Wilson, M. S. Kralik, Organometallics 1985, 4, 2068.
- [11] Ch. Elschenbroich, A. Bretschneider-Hurley, J. Hurley, A. Behrendt, W. Massa, S. Wocadlo, E. Reijerse, *Inorg. Chem.* 1995,
- 34, 743. ^[12] ^[12a] Ch. Elschenbroich, F. Bär, E. Bilger, D. Mahrwald, M. Nowotny, B. Metz, Organometallics 1993, 12, 3373. - [12b] M. Nowotny, Dissertation, Universität Marburg, 1993.
- ^[13] B. A. Goodman, J. B. Raynor, Adv. Inorg. Chem. Radiochem. **1970**, *13*, 135.
- ^[14] H. Binder, Ch. Elschenbroich, Angew. Chem. 1973, 85, 665; Angew. Chem. Int. Ed. Engl. 1973, 12, 659. [15] Ch. Elschenbroich, S. Hoppe, B. Metz, Chem. Ber. 1993, 126,
- 399.

- ^[16] [^{16a]} K. Schlüter, Dissertation, Universität Marburg, 1980; A. K. Schluter, Dissertation, Universität Marourg, 1980; A. Berndt, K. Schluter, unveröffentlichte Ergebnisse. – ^[16b] A. Schulz, W. Kaim, H. Herrmann, H. Bock, Ref.^[34] in Lit.^[4].
 ^[17] Ch. Elschenbroich, E. Bilger, J. Heck, F. Stohler, J. Heinzer, *Chem. Ber.* 1984, *117*, 23.
 ^[18] M. E. Glogowski, J. C. R. Williams, J. Organomet. Chem. 1981, 216.
- 216, 1
- ^[19] Ch. Elschenbroich, J. Organomet. Chem. 1970, 22, 677; Ch. Elschenbroich, J. Hurley, B. Metz, W. Massa, G. Baum, Organo-
- M. E. Glogowski, N. Zumbulyadis, J. L. R. Williams, J. Organo-met. Chem. 1982, 231, 97. [20]
- ^[21] Gelegentliche Schwierigkeiten bei der Gewinnung befriedigen-
- der Ergebnisse in der C,H-Mikroanalyse von Organobor-Metallkomplexen sind bekannt, vgl. Lit.^[4b].
 [^{22]} EPR-Simulationsprogramm POWDER, C. Daul, C. W. Schläpfer, pfer, B. Mohos, Universität Fribourg; C. Daul, C. W. Schläpfer, B. Mohos, J. Ammeter, E. Gamp, Comput. Phys. Commun. 1981, 91, 385.

[95221]