Journal of Organometallic Chemistry, 231 (1982) 191-203 Elsevier Sequoia S.A., Lausanne — Printed in The Netherlands

MONOMERE CARBIMINOBORANE

ULRICH SICKER, ANTON MELLER * und WALTER MARINGGELE

Anorganisch-Chemisches Institut der Universität Göttingen, Tammannstrasse 4, D-3400 Göttingen (B.R.D.)

(Eingegangen den 28. Dezember 1981)

Summary

A series of monomeric carbiminoboranes is obtained by treatment of isonitriles with organolithium compounds and subsequent treatment with aminohaloboranes. By an analogous reaction carbiminosilanes can be prepared, having a hydrogen atom in α -position to the imine group. Carbiminosilanes react with aminohaloboranes to give trimethylsilylenaminoboranes and in the case of 1-methyl-5-phenyl-2-trimethylsilyl-2-imidazoline cleavage of the Si—C bond occurs. The compounds are characterized analytically and spectroscopically (IR; NMR: 1 H, 1 B, 29 Si; MS).

Zusammenfassung

Durch Reaktion von Isonitrilen mit Organolithiumverbindungen und anschliessende Umsetzung mit Aminohalogenboranen wird eine Reihe monomerer Carbiminoborane erhalten (I—XI). Auf einem analogen Reaktionsweg sind auch Carbiminosilane zugänglich, welche ein α-ständiges H-Atom zur Imingruppierung tragen (XII—XV). Carbiminosilane reagieren mit Aminohalogenboranen zu den Trimethylsilylenaminoboranen XXI—XXIII und im Falle von 1-Methyl-5-phenyl-2-trimethylsilyl-2-imidazolin unter Spaltung der Si—C-Bindung zu XXIV. Die dargestellten Verbindungen werden analytisch und spektroskopisch (IR; NMR: ¹H, ¹¹B, ²9Si; MS) charakterisiert.

Einleitung

Einschiebungsreaktionen mit Isonitrilen sind bisher mit Halogenboranen [1–5], Triorganylboranen [6–11] und Dialkyl-thioalkylboranen [12] durchgeführt worden. Die dabei erhaltenen Dimeren können als $\Delta^{3,6}$ -1,4-Diazonia-2,5-diboratacyclohexadien, 1,4-Diaza-2,5-dibora-cyclohexan oder als 1,3-Diaza-2,5-diboracyclopentan vorliegen. Bei der Reaktion mit Dialkyl-thioalkylboran wird für das Dimere die Struktur eines 1-Sulfonia-4-azonia-2,6-dibora-cyclohexen(4)-sys-

tems angegeben [12]. Während Carbiminosilane [13,14] in einigen Fällen bereits als monomere Verbindungen bekannt sind, wurden monomere Carbiminoboran bisher entweder bei der Synthese von Carbinolen als Zwischenstufen postuliert [15] oder durch Abfangreaktionen nachgewiesen [16—20]. Die einzigen bisher dargestellten monomeren Carbiminoborane wurden durch Einschiebung von Isonitrilen in die B—B-Bindung von Tetrakis-dimethylaminodiboran nach Gl. 1

$$RNC + (Me2N)2B - B(NMe2)2 - RN = C$$

$$B(NMe2)2$$

$$B(NMe2)2$$

$$B(NMe2)2$$

bzw. durch Reaktion von Isonitrilen mit 1,3,5-Triorganylborazin nach Gl. 2 erhalten [21].

Ergebnisse

Zur Darstellung monomerer Carbiminoborane zeigte sich die 1,1-Addition von Alkyllithiumverbindungen an t-Butylisocyanid und anschliessende Umsetzung mit substituierten Halogenboranen als besonders geeignet. Man erhält so nach Gl. 3 die monomeren Carbiminoborane I—VI.

Verbindung	R	R ¹	R ²	
I	n-C4H9	N(CH ₃) ₂	N(CH ₃) ₂	
II	n-C4H9	N(CH ₃) ₂	CH ₃	
III	n-C4H9	N(CH ₃) ₂	C ₆ H ₅	
IV	n-C4H9	(CH ₃)NCH ₂ (CH ₂ N(CH ₃)	
v	n-C4H9	(CH ₃)NCF		
VI	t-C4Ho	N(CH ₃) ₂	N(CH ₃) ₂	

Entsprechend ergibt Phenylisocyanid durch Reaktion mit t-Butyllithium

und anschliessende Umsetzung mit Chlor-bis(dimethylamino)boran nach Gl. 4 das monomere Carbiminoboran VII, welches jedoch nicht in analysenreiner

Form erhalten werden konnte.

Setzt man t-C₄H₉NC mit Methyllithium und anschliessend mit Chlor-bis(dimethylamino)boran um, so erhält man neben der gewünschten Verbindung VIII auch IX und X (Gl. 5). VIII wurde aus dem Reaktionsgemisch durch sein Feld-

$$t - C_4 H_9 NC + CH_3 Li + \frac{CIB[N(CH_3)_2]_2}{-LiCl}$$

$$t - C_4 H_9 N = C + C_4 H_9 N = C + C_4 H_9 N = C$$

$$B[N(CH_3)_2]_2 + CC_4 H_9 N = C + CC_4 H_9 N = C$$

$$B[N(CH_3)_2]_2 + CC_4 H_9 N = C + CC_4 H_9 N = C$$

$$B[N(CH_3)_2]_2 + CC_4 H_9 N = C$$

$$CH_3$$

$$CH_3$$

$$CH_3$$

$$CH_3$$

ionisationsmassenspektrum nachgewiesen, IX und X konnten isoliert werden. Setzt man Isonitrile, welche in α-Stellung zur Isonitrilgruppierung H-Atome tragen, mit Lithiumalkylen um, so findet neben der 1,1-Addition auch eine α-Lithiierung statt. Dadurch bildet sich meist (z.B. n-Butylisonitril, n-Propylisonitril, Cyclohexylisonitril) ein komplexes Reaktionsgemisch. Nur im Fall von i-Propylisonitril konnte das Carbiminoboran XI nach Gl. 6 in reiner Form

$$i - C_3H_7NC + n - C_4H_9Li + \frac{-ClB[N(CH_3)_2]_2}{-LiCl} i - C_3H_7N = C$$

$$B[N(CH_3)_2]_2$$
(XI)

erhalten werden. Bei der Verwendung von Tetrahydrofuran als Lösungsmittel sind gemäss Gl. 7 Carbiminosilane zugänglich, welche α -ständige H-Atome zur

RNC +
$$n-C_4H_9Li$$
 $\frac{+ClSi(CH_3)_3}{-LiCl}$ RN = C

$$Si(CH_3)_3$$

$$(XII-XV)$$

Verbindung	R.	
XII	cyclo-C ₆ H ₁₁	
XIII	n-C4H9	
XIV	i-C ₃ H ₇	
XV	n-C ₃ H ₇	

Imingruppierung enthalten. Versuche zur Synthese solcher Verbindungen waren bisher erfolglos geblieben [14]. Die Darstellung der Carbiminoborane und -silane verläuft unter Bildung wechselnder Mengen organischer Nebenprodukte. So wurden beispielsweise XVI und XVII bei der Umsetzung von t-C₄H₉NC mit n-Butyllithium und 2-Chlor-1,3,2-dioxaborolan isoliert.

$$\begin{bmatrix} t - C_4 H_9 N - C \\ (XVI) \end{bmatrix}_2 \qquad t - C_4 H_9 - D \\ (XVII) \qquad (XVII)$$

Cyclische C-Lithiumimine, welche bei der Reaktion von α -lithiierten Isocyaniden mit Azomethinen, Aldehyden oder Ketonen erhalten werden [22,23], reagieren mit Chlortrimethylsilan nach Gl. 8 zu den entsprechenden

$$R^{1}$$
 C
 R^{2}
 R^{3}
 R^{2}
 R^{3}
 R^{2}
 R^{3}
 R^{3}
 R^{2}
 R^{3}
 R^{3}
 R^{4}
 R^{2}
 R^{3}
 R^{4}
 R^{2}
 R^{3}
 R^{4}
 R^{4}
 R^{4}
 R^{5}
 R^{5}

Verbindung	x	R	R1	R ²	R ³	
XVIII	NCH ₃	н	н	Н	C ₆ H ₅	
XIX	0	H	H	CH ₃	C ₆ H ₅	

Silylverbindungen. Im Falle von XIX konnte die Verunreinigung durch 5-Methyl-5-phenyl-2-oxazolin nicht abgetrennt werden. Als Nebenprodukt zu XIX wurde XX erhalten, welches durch Reaktion des im Fall von Ketonen und Aldehyden gebildeten offenkettigen ω -Isocyanolithiumalkoholats mit Chlortrimethylsilan nach Gl. 9 gebildet wird.

Setzt man Carbiminosilane mit Aminohalogenboranen um, so entstehen bei hohen Temperaturen unter Abspaltung von Halogenwasserstoff oder Dimethylamin nach Gl. 10 die Trimethylsilyl-enaminoborane XXI—XXIII. Die Reindar-

stellung von XXI—XXIII ist, zumal die Ausbeute sehr gering ist und XXII und XXIII nebeneinander entstehen, nicht gelungen.

Bei der Reaktion von 1-Methyl-5-phenyl-2-trimethylsilyl-2-imidazolin mit Chlorbis(dimethylamino)boran nach Gl. 11 entsteht unter Spaltung der Si-C

Bindung das Carbiminoboran XXIV, das infolge der geringen Ausbeute nicht analysenrein isoliert werden konnte.

Diskussion

Die beschriebenen Reaktionen laufen im allgemeinen unter Bildung von Nebenprodukten ab, so dass für die Reindarstellung der einzelnen Verbindungen eine mehrmalige Destillation nötig war. Der Ablauf der Reaktionen kann leicht an Hand der IR-Spektren verfolgt werden. Die für Isonitrile typische Schwingung $\nu(N\equiv C)$ bei etwa 2140 cm⁻¹ verschwindet, dafür tritt $\nu(N=C)$ bei 1590—1670 cm⁻¹ auf.

Für die Carbiminosilane XII—XV lässt sich an den ¹H- und ²⁹Si-NMR-Spektren eine syn-anti Isomerie nachweisen.

Das ¹H-NMR zeigt für die Si(CH₃)₃ Gruppe zwei Signale im Bereich von 0.1—0.12 bzw. 0.21—0.22 ppm. Das ²⁹Si-NMR-Spektrum enthält ebenfalls zwei Signale bei etwa —9 und —14 ppm. Durch Vergleich mit XVIII, das wegen der Ringstruktur als reine anti-Verbindung vorliegen muss und eine Verschiebung von —8.5 ppm aufweist, lassen sich die Peaks bei tieferem Feld den anti-Verbindungen, jene bei höherem Feld den syn-Verbindungen zuordnen. Der Intensitätsvergleich zeigt, dass die anti-Verbindung im Überschuss (1/2.4 bis 1/6.2) vorliegt.

Die ¹H-NMR-Spektren von I—VI und IX—XI enthalten nur die Signale eines Isomeren. So findet man für die B—CH₃-Gruppe von II und X jeweils einen Peak bei 0.4 ppm. Auch die t-Butylgruppen am Imin-Stickstoff oder die t-Butylbzw. Methylgruppe am Imin-Kohlenstoff von VI und X zeigen reine Singuletts. Eine Aussage darüber, welches Isomere vorliegt, lässt sich nicht treffen. In

Tabelle 1 präparative daten der dargestellten verbindungen

Verbin-	Summenformel	Sdp.	Mol. gewicht	Analyt, Da	Analyt, Daten (gef. (ber.) (%))	.) (%))		Ansatz	Ausbeute
dunk	(MOJEPHIAIREWICIL)	(Schmp. (°C)	in C_6H_6)	O	Ħ	z	В	(1014)	(%) 3
	C ₁₃ H ₃₀ BN ₃	59-60/1.3 × 10 ⁻³	1	66.88	12,45		4,20	0,58	27.7 (20)
	(239,22)			(65.27)	(12.55)		(4.52)		
	C ₁₂ H ₂ 7BN ₂	$28 - 31/1.3 \times 10^{-3}$	i	68.91	13,25		5,80	0.33	24.3 (35)
	(210.17)			(68.57)	(12.86)		(5.24)		
III	C17H29BN2	$77-79/1.3 \times 10^{-3}$	274.8	73,33	10,59		4,00	0.15	8,2 (20)
	(272,25)			(15.00)	(10.66)		(3.97)		
2.	C ₁₃ H ₂₈ BN ₃	$58 - 62/1.3 \times 10^{-3}$	1	65.83	11.82		4.83	0,41	24,4 (25)
	(237.20)			(65.82)	(11.81)		(4,56)		•
^	C ₁₂ H ₂₅ BN ₂ O	$55-56/1.3 \times 10^{-3}$	222.8	64.39	11.27		4.20	0.25	15.1 (27)
	(224.16)			(64.29)	(11.16)		(4.82)		•
٧I	C ₁₃ H ₃₀ BN ₃	$58-60/1.3 \times 10^{-3}$	1	65,23	12.59	17.52	4.59	0,135	20,0 (62)
	(239,22)	23-24		(65.27)	(12.64)	(17.57)	(4.52)		
VII	C ₁₅ H ₂₆ BN ₃ (259.21)	102-110/1.3 ×10 ⁻³	l	War nicht	War nicht analysenrein darstellbar	larstellbar		0,085	1.5 (7)
VIII	C ₁₀ H ₂₄ BN ₃	$34-65/1.3 \times 10^{-1}$		Nicht analysenrein	ysenrein				
×	C11H27BN4	$38-40/1.3 \times 10^{-3}$		58.24	12.45		5,02	0.21	1.9(4)
×	CoHo 1BNo	6163/12	1	64.01	12.98	16,80	6.41	0.21	2.8 (8)
	(168.09)	•		(64.31)	(12.59)	(16.67)	(6.43)		•
XI	C ₁₂ H ₂₈ BN ₃	47/1.3 X 10 ³	i	63.74	12,65	17,43	4.83	0.308	4.8 (7)
	(225.19)			(64.01)	(12.53)	(18.66)	(4.80)		

17.7 (37) 18.3 (43)	17.9 (45) 12.3 (31)	8.7 (11)	13,9 (40)	8.7 (25)	20.0 (57)	0.8 (9)	0.9 (9)		1.2 (12.6)
0.20	0.20	0.283	0.15	0,15	0,15	0.03	0,029	0.029	0.037
5.88 (5.85) 6.58 (6.56)	6.85 (7.02) 6.82 (7.02)		12.20 (12.05)		6.00 (6.00)				
12.30 (12.21) 12.74 (12.75)	11.90 (12.64) 12.19 (12.64)	12.99 (12.94) 12.98 (13.79)	8.96 (8.67)	Nicht analysenrein (verun- reinigt durch 5-Methyl-5- phenyl-2-oxazolin	8.34 (8.21)		Wegen der geringen Aus- beute nicht in analysen	ı darstelibar	
70,45 (70,22) 67,63 (67,53)	66.05 (66.26) 66.91 (66.26)	77.39 (77.08) 78.87 (79.11)	67,66 (67,19)	Nicht analysenrein reinigt durch 5-Me phenyl-2-oxazolin	67.04 (66.90)		Wegen der g beute nicht	remer rorm darstellbar	
i l	I I	1 1	ì	1	1				
57-60/1.3 × 10 ⁻³ 90-94/6.7	65—70/6.7 84—87/6.7	98—100/ 1,3 × 10 ⁻³ 74—78/1,3 × 10 ⁻³	$77-80/1.3 \times 10^{-3}$	$35 - 37/1,3 \times 10^{-3}$	$73-78/1.3 \times 10^{-3}$				
C ₁₂ H ₂₉ NSi (239.48) C ₁₂ H ₂₇ NSi (213.44)	G ₁₁ H ₂₅ NSi (199.41) G ₁₁ H ₂₅ NSi (199.41)	C ₁₈ H ₃₆ N ₂ (280.50) C ₁₃ H ₂₇ N (197.37)	C ₁₃ H ₂₀ N ₂ Si (232.40)	C ₁₃ H ₁₉ NOSi (233.39)	C ₁₃ H ₁₉ NOSI (233.39)	C ₁₅ H ₃₆ BN ₃ Si (297.37)	C ₁₆ H ₃₈ BN ₃ Si (311.40)	C14H32BBrN2S1 (347.23)	C ₁₄ H ₂₃ BN ₄ (258.18)
IIX XIIIX	XIX X	XVI	XVIII	XIX	××	XXI	ихх	XXIII	XXIV

Übereinstimmung mit den Carbiminosilanen erscheint aber die anti-Verbindung

$$R = C \qquad R^1 \qquad R^2 \qquad R^3$$

wahrscheinlicher.

Die ¹¹B-NMR-Spektren zeigen δ-Werte, welche den Amino-diorganyl- und Diamino-organylboranen entsprechen, und beweisen damit ebenso wie die kryoskopischen Molekulargewichtsbestimmungen von III und V die monomere Struktur der dargestellten Carbiminoborane. Die Bildung monomerer Carbiminoborane ist, ähnlich wie bei den Cyanoboranen [24,25], davon abhängig, dass das eingesetzte Halogenboran mindestens eine Aminogruppe am Bor besitzt.

Das Auftreten von zwei Peaks in den ¹H-NMR-Spektren von II, III und X für die Dimethylaminogruppe (Int. Verh. 1/1) deutet auf eine Rotationshinderung um die B—N-Bindung, wie sie für ähnliche Verbindungen schon beschrieben wurde [26—30].

Die Ausbeuten an Carbiminoboranen werden durch die Substituenten am Imin-Stickstoff bestimmt. Isonitrile, die ein α -H-Atom zum Stickstoff besitzen, geben bei der Lithiierung Nebenreaktionen. Ausserdem benötigt man THF als Lösungsmittel, das wiederum selbst mit Boranen koordiniert [31] oder unter Etherspaltung [32] reagieren kann.

Das Auftreten von IX und X in einer Reaktion neben VIII erklärt sich durch Bildung von $CH_3B[N(CH_3)_2]_2$ bzw. $B[N(CH_3)_2]_3$.

Die Entstehung der Verbindungen XXI—XXIII kann durch die von Brook et al. [14] beschriebene Umlagerung erklärt werden, bei der nach Gl. 12 ein

$$RN = C$$

$$RN + C$$

$$Si(CH_3)_3$$

$$RNHC$$

$$Si(CH_3)_3$$

$$Si(CH_3)_3$$

$$RNHC$$

$$RNHC$$

$$RNHC$$

$$RNHC$$

$$RNHC$$

$$RNHC$$

H-Atom an den Stickstoff wandert. Das Trimethylsilyl-enamin reagiert mit dem Aminohalogenboran zu XXI—XXIII.

Beschreibung der Versuche

Alle Reaktionen wurden unter trockener N_2 -Atmosphäre durchgeführt. $B[N(CH_3)_2]_3$ [33], $ClB[N(CH_3)_2]_2$, $BrB[N(CH_3)_2]_2$ [34—36], $Cl_2BN(CH_3)_2$, $Br_2BN(CH_3)_2$ [34], $C_6H_5B[N(CH_3)_2]_2$ [37], $C_6H_5(Cl)B[N(CH_3)_2]$ [38,39] CH_3 -(Br)BN(CH₃)₂ [40,41], 2-Chlor-1,3-dimethyl-1,3,2-diazaborolidin [42], 2-Chlor-3-methyl-1,3,2-oxazaborolan [43], Isonitrile [44,45], $CNCH_2(CH_3)C(C_6H_5)OH$ [46] wurden nach Literaturangaben hergestellt. Analysen: Analytisches Laboratorium des Anorganisch-Chemischen Instituts der Universität Göttingen und Mikroanalytisches Laboratorium Beller, Göttingen.

Die ¹H-NMR Messungen wurden auf einem Bruker 60E und die ¹¹B und

TABELLE 2
SPEKTROSKOPISCHE DATEN DER DARGESTELLTEN VERBINDUNGEN

Verbin- bung	δ(¹ H) (ppm)	δ(¹¹ B) (ppm)	δ(²⁹ Si) (ppm)	IR ν C=N (cm ⁻¹) (Aufn. in kap. Schicht)	Massen- spektrum m/e M ⁺ /Int: [Basispeak]
I	a, 0.67-1.67 (br) $-\text{CH}_2(CH_2)_2CH_3$ b, 1.13 (s) =N-t-C ₄ H ₉ c, 1.88-2.42(br) $-\text{N}=\text{CCH}_2$ d, 2.58 (s) $>$ NCH ₃ (a + b)/c/d = 8/1/6	31.2		1635 (m)	239/8 [99]
II	a, 0.40 (s) $>$ BCH ₃ b, 0.61–1.65 (br) $-$ CH ₂ (CH ₂) ₂ CH ₃ c, 1.14 (s) $=$ N-t-C ₄ H ₉ d, 1.90–2.36 (br) $-$ N=CCH ₂ e, 2.65 (s) $>$ NCH ₃ 2.73 (s) a/(b + c)/d/e = 3/16/2/6	42.6		1635 (m)	210/26 [153]
ш	a, $0.56-1.71$ (br) $-CH_2(CH_2)_2CH_3$ b, 1.17 (s) $=N-t-C_4H_9$ c, $2.03-2.42$ (br) $-N=CCH_2$ d, 2.78 (s) u, 2.83 (s) (1:1) $\geq NCH_3$ e, $7.06-7.64$ (m) C_6H_5 (a + b)/c/d/e = $16/2/6/5$	38.3	·	1635 (s)	272/40 [132]
IV	a, $0.65-1.63$ (br) $-CH_2(CH_2)_2CH_3$ b, 1.15 (s) $=N-t-C_4H_9$ c, $1.82-2.41$ (br) $-N=CCH_2$ d, 2.51 (s) NCH_3 e, $2.98-3.30$ (m) NCH_2 (a + b)/c/d/e = $3/1/3/2$	26.3		1635 (w)	237/14 [180]
v	(a + b)/c/d/e - 6/1/3/2 a, 0.68-1.64 (br) $-CH_2/(CH_2)_2CH_3$ b, 1.17 (s) =N-t-C ₄ H ₉ c, 1.71-2.38 (br) $-N$ =CCH ₂ d, 2.46-2.81 (m) $>$ NCH ₃ e, 3.05-3.41 (m) $>$ NCH ₂ - f, 3.98-4.40 (m) $-$ OCH ₂ - (a + b)/c/d/e/f = 16/2/3/2/2	31.7		1640(m)	224/14 [57]
VI	a, 1.08 (s) = C-t-C ₄ H ₉ b, 1.15 (s) = N-t-C ₄ H ₉ c, 2.60 (s) $>$ NCH ₃ a/b/c = 3/3/4	31.6		1615(m)	239/1 [99]
VII VIII	-		•	1635 (w) 1635 (w)	[162] 197/1
ix	a, 1.15 (s) =N-t-C ₄ H ₉ b, 2.62 (s) >BNCH ₃ c, 2.78 (s) -N=CNCH ₃	29.6		1595 (s)	[99] 226/5 [99]
x	a/b/c = $3/4/2$ a, 0.40 (s) \supset BCH ₃ b, 1.14 (s) $=$ N-t-C ₄ H ₉ c, 1.82 (s) $=$ CCH ₃ d, 2.66 (s) u. 2.73 (s) (1:1) \supset NCH ₃ a/b/c/d = $1/3/1/2$	42.5		1630 (w)	168/1 [57]
хі	a, 0.56-1.83 (br) -CH(CH_3) ₂ uCH ₂ -(CH_2) ₂ CH_3 b, 1.93-2.39 (br) =CCH ₂ c, 2.60 (s) >NCH ₃	24.9		1610 (w)	225/6 [99]

TABELLE 2 (Fortsetzung)

Verbin- dung	δ(¹ H) (ppm)	δ(¹¹ B) (ppm)	δ(²⁹ Si) (ppm)	IR	Massen- spektrum m/e M ⁺ /Int. [Basispeak]
	d, 3.08-3.56 (m) =NCH<	_			
	a/b/c/d = 13/2/12/1				
XII	a, 0.10 (s) u. 0.21 (s) SiCH ₃ b, 0.65–2.04 (br) –CH ₂ (CH_2) ₂ CH_3 und =NCH(C_5H_{10})		a, -9.42 b, -14.65	1590 (m)	239/2 [100]
	c, $2.04-2.50$ (br) =CCH ₂ d, $3.08-3.79$ (br) =NCH \leq a/b/c/d = 9/17/2/1		a/b = 2.6/1		
XIII	a, 0.13 (s) u. 0.23 (s) \geq SiCH ₃ b, 0.68-1.73 (br) -CH ₂ (CH ₂) ₂ CH ₃ c, 2.11-2.50 (br) =CCH ₂ d, 3.23-3.56 (t) =NCH ₂ a/b/c/d = 9/14/2/2		a, -9.05 b, -14.16 a/b = 6.2/1	1590 (m)	213/3 [156]
XIV	a, 0.11 (s) u. 0.22 (s) \Longrightarrow SiCH ₃ b, 0.69—1.57 (br) —CH ₂ (CH ₂) ₂ CH ₃ c, 1.00—1.11 (d) —CH(CH ₃) ₂ J_{HH} = 7 Hz d, 1.90—2.48 (br) =CCH ₂ e, 3.51—4.11 (m) =NCH		a, -9.40 b, -14.20 a/b = 2.4/1	1590 (w)	199/4 [100]
xv	a/(b + c)/d/e = 9/13/2/1 a, 0.13 (s) u. 0.22 (s) \Rightarrow SiCH ₃ b, 0.71—1.88 (br) $-\text{CH}_2(CH_2)_2CH_3$ und $-\text{CH}_2CH_2CH_3$ c, 2.13—2.51 (br) $=\text{CCH}_2$ d, 3.21—3.52 (t) $=\text{NCH}_2$		a, -9.04 b, -14.14 a/b = 5.4/1	1595 (m)	199/4 [73]
	a/b/c/d = 9/12/2/2				
xvi	a, 1.32 (s) =N-t-C ₄ H ₉ b, 0.63-1.80 (br) -CH ₂ (CH_2) ₂ CH_3 c, 2.38-2.88 (br) =CCH ₂			1655 (m)	280/7 [57]
xvII	(a + b)/c = 8/1 a, 1.30(s) = N-t-C ₄ H ₉ b, 0.65-1.83 (br) - CH ₂ (CH_2) ₂ CH_3 c, 1.87-2.38 (br) = CCH ₂			1660 (s)	197/53 [57]
XVIII	(a + b)/c = 23/4 a, 0.33 (s) \geq SiCH ₃ b, 2.69 (s) \geq NCH ₃ c, 3.20-4.43 (m) \geq CHCH ₂ N= d, 7.27 (m) C ₆ H ₅		-8.47	1610 (s)	232/2 [147]
XIX	a/b/c/d = 9/3/3/5			1630 (0)	
XX	a, 0.12 (s) \geqslant SiCH ₃ b, 1.73 (s) \geqslant CCH ₃ c, 3.43 (s) CNCH ₂ d, $7.12-7.53$ (m) C_6 H ₅		+13.38	1630 (s) 1600 (w)	233/1 [193]

(XXII), 346/3 [99], (XXIII); XXIV: IR: ν (CN) 1605 cm⁻¹ (w), MS: 297/23 [99].

²⁹Si-Messungen auf einem Bruker HX-8-Gerät durchgeführt. Die chemischen Verschiebungen (δ , ppm) der 1 H- und 29 Si-Signale sind auf internes TMS bezogen, die $\delta(^{11}\text{B})$ -Werte auf externes BF₃ · O(C₂H₅)₂. Alle Verbindungen wurden in Methylenchlorid oder in CH₂Cl₂/C₆F₆ (bei 29 Si) vermessen. Die IR-Spektren

wurden auf Perkin—Elmer Gitterspektrometern der Modelle 125 und 180 registriert. Die Massenspektren wurden mit einem Varian CH-5-Gerät bei 70 eV aufgenommen. In der Tabelle 2 der spektroskopischen Daten ist nach dem m/e-Wert des Molekularpeaks dessen Intensität und der m/e-Wert des Basispeaks angegeben.

Darstellung der Verbindungen I-X, XVI, XVII

- I, N-t-Butyliminopentylidin-bis(dimethylamino)boran
- II, N-t-Butyliminopentylidin-dimethylaminomethylboran
- III, N-t-Butyliminopentylidin-dimethylaminophenylboran
- IV, 2-(N-t-Butyliminopentylidin)-1,3-dimethyl-1,3,2-diazaborolidin
- V, 2-(N-t-Butyliminopentylidin)-3-methyl-1,3,2-oxazaborolan
- VI, N-t-Butylimino-2,2-dimethylpropylidin-bis(dimethylamino)-boran
- VII, N-Phenylimino-2,2-dimethylpropylidin-bis(dimethylamino)-boran
- VIII, N-t-Butyliminoethylidin-bis(dimethylamino)-boran
- IX, Bis(dimethylamino)-C-dimethylamino-N-t-butylcarbiminoboran
- X, N-t-Butyliminoethylidin-dimethylaminomethylboran
- XVI, Di-N-t-butyliminopentylidin
- XVII, N-Nonyliden-(5)-t-butylamin

Zu 1 l Hexan, Petrolether oder Diethylether werden unter Rühren gleichzeitig bei 0°C 0.085—0.58 Mol Isonitril und 0.085—0.58 Mol Organyllithium (in Hexan, Pentan oder Diethylether) (Molverh. 1/1) und anschliessend die äquimolare Menge Aminohalogenboran bei 0°C zugetropft. Die Reaktionsmischung wird kurz zum Sieden erhitzt. Nach dem Erkalten wird ausgefallenes Lithiumhalogenid abfiltriert oder die Lösung abdekantiert, das Lösungsmittel am Rotationsverdampfer abgezogen, das Rohprodukt in einer mit flüssiger Luft gekühlten Falle gesammelt und danach mehrmals fraktioniert (20 cm Vigreux-Kolonne). Man erhält leicht gelbliche Flüssigkeiten. XVI und XVII wurden auf diese Weise als Nebenprodukte bei der versuchten Darstellung von 2-(N-t-Butyliminopentylidin)-1,3,2-dioxaborolan isoliert.

Darstellung der Verbindungen XI-XV

- XI, N-i-Propyliminopentylidin-bis(dimethylamino)boran
- XII, N-Cyclohexyliminopentylidin-trimethylsilan
- XIII. N-n-Butyliminopentylidin-trimethylsilan
- XIV, N-i-Propyliminopentylidin-trimethylsilan
- XV, N-n-Propyliminopentylidin-trimethylsilan

Zu 1 l THF werden unter Rühren gleichzeitig bei —55 bis —70°C 0.145—0.308 Mol Isonitril und 0.145—0.308 Mol n-Butyllithium (Molverh. 1/1) und anschliessend ebenfalls bei —55 bis —70°C ein molares Äquivalent Aminohalogenboran oder Chlortrimethylsilan getropft. Die Reaktionsmischung wird kurz zum Sieden erhitzt. Nach Abkühlen wird das Lösungsmittel am Rotationsverdampfer abgezogen und danach das Rohprodukt im Hochvakuum in einer mit flüssiger Luft gekühlten Falle gesammelt. Die Aufarbeitung erfolgt dann durch fraktionierte Destillation über eine 20 cm Vigreux-Kolonne und ergibt farblose oder schwach gelbliche Flüssigkeiten.

Darstellung der Verbindungen XVIII-XX

XVIII 1-Methyl-5-phenyl-2-trimethylsilyl-2-imidazolin

XIX 5-Methyl-5-phenyl-2-trimethylsilyl-2-oxazolin

XX. 2-Phenyl-2-trimethylsiloxipropyl-isonitril

Zu 0.15 Mol n-Butyllithium in 1 l THF werden unter Rühren bei —50°C nacheinander 0.15 Mol CH₃NC, 0.15 Mol Keton oder Azomethin und 0.15 Mol Chlortrimethylsilan getropft. Die Reaktionsmischung wird aufgetaut und 30 Minuten am Rückfluss gekocht. Nachher wird das Lösungsmittel am Rotationsverdampfer abgezogen und das Rohprodukt im Hochvakuum in einer mit flüssiger Luft gekühlten Falle gesammelt. Nach der fraktionierten Destillation über eine 20 cm Vigreux-Kolonne erhält man schwach gelbliche Flüssigkeiten.

Darstellung der Verbindungen XXI-XXIV

- XXI, Bis(dimethylamino)-N-(-1-trimethylsilylpenten-1-yl-1)-N-i-propylaminoboran
- XXII, Bis(dimethylamino)-N-(1-trimethylsilyl-penten-1-yl-1)-N-n-butylaminoboran
- XXIII, Brom-dimethylamino-N-(1-trimethylsilyl-penten-1-yl-1-)-N-n-butyl-aminoboran
- XXIV, 2-Bis(dimethylamino)boryl-1-methyl-5-phenyl-2-imidazolin

Je 0.029—0.037 Mol der Reaktionspartner werden unter Eiskühlung zusammengegeben. Dann wird eine Stunde auf 50—60°C erwärmt. Die leichtflüchtigen Anteile werden bei 7 mbar in einer mit flüssiger Luft gekühlten Falle gesammelt. Bei der anschliessenden Destillation im Ölpumpenvakuum bei über 200°C Ölbadtemperatur werden wenige Tropfen rotbraun gefärbter Substanz erhalten.

Dank

Für die Unterstützung dieser Arbeit danken wir dem Fonds der Chemischen Industrie und der Deutschen Forschungsgemeinschaft.

Literatur

- 1 A. Meller und H. Batka, Monatsh. Chem., 101 (1970) 627.
- 2 A. Meller und H. Batka, Monatsh. Chem., 100 (1969) 1823.
- 3 J. Tanaka und I.C. Carter, Tetrahedron Lett., (1965) 329.
- 4 S. Bresadola, F. Rosetto und G. Puosi, Tetrahedron Lett., (1965) 4775.
- 5 S. Bresadola, F. Rosetto und G. Puosi, Gazz. Chim. Ital., 96 (1966) 1397.
- 6 A. Haag und G. Hesse, Intra-Sci. Chem. Rept., 7 (1973) 105.
- 7 J. Casanova Jr., in I. Ugi (Ed.), Isonitrile Chemistry, Academic Press, 1971, S. 109.
- 8 G. Hesse und H. Witte, Angew. Chem., 75 (1963) 791.
- 9 G. Hesse und H. Witte, Justus Liebigs Ann., 687 (1965) 1.
- 10 J. Casanova Jr. und R.E. Schuster, Tetrahedron Lett., (1964) 405.
- 11 J. Casanova Jr., H.R. Kiefer, D. Kuwada und A.H. Boulton, Tetrahedron Lett., (1965) 703.
- 12 A. Grote, A. Haag und G. Hesse, Justus Liebigs Ann. Chem., 755 (1972) 67.
- 13 P. Bourgeois, J. Organometal. Chem., 76 (1974) C1.
- 14 A.G. Brook, C. Golino und E. Matern, Can. J. Chem., 56 (1978) 2286.
- 15 Y. Yamamoto, K. Kondo, I. Moritani, J. Org. Chem., 40 (1975) 3644.
- 16 G. Hesse, A. Witte und W. Gulden, Angew. Chem., 77 (1965) 591.
- 17 H. Witte, W. Gulden und G. Hesse, Justus Liebigs Ann. Chem., 716 (1968) 1.
- 18 H. Witte, P. Mischke und G. Hesse, Z. Naturforsch. B, 22 (1967) 677.

- 19 G. Hesse, H. Witte und W. Gulden, Tetrahedron Lett., (1966) 2707.
- 20 S. Bresadola, G. Carraro, C. Pecile und A. Turco, Tetrahedron Lett., (1964) 3185.
- 21 A. Meller und H. Batka, Monatsh. Chem., 101 (1970) 648.
- 22 D. Hoppe, Angew. Chem., 24 (1974) 878.
- 23 F. Gerhardt und U. Schöllkopf, Tetrahedron Lett., (1968) 6231.
- 24 E. Bessler und J. Goubeau, Z. Anorg. Allg. Chem., 352 (1967) 67.
- 25 A. Meller, W. Maringgele und U. Sicker, J. Organometal. Chem., 141 (1977) 249.
- 26 H. Nöth und P. Fritz, Z. Anorg. Allg. Chem., 324 (1963) 270.
- 27 H. Vahrenkamp, Diss. Univ. München, 1967.
- 28 H. Nöth und H. Vahrenkamp, J. Organometal. Chem., 12 (1968) 23.
- 29 P.A. Barfield, M.F. Lappert und J. Lee, Trans. Faraday Soc., 64 (1968) 2571.
- 30 K.N. Scott und W.S. Brey, Inorg. Chem., 8 (1969) 1703.
- 31 D.E. McLaughlin, M. Tamres, S. Searles und S. Nukina, J. Inorg. Nucl. Chem., 17 (1961) 112.
- 32 D.J. Edwards, W. Gerrard und M.F. Lappert, J. Chem. Soc., (1957) 348.
- 33 H. Nöth, V.A. Dorokhov, P. Fritz und F. Pfab, Z. Anorg. Ailg. Chem., 318 (1962) 293.
- 34 W. Gerrard, M.F. Lappert und C.A. Pearce, J. Chem. Soc., (1957) 381.
- 35 J. Goubeau, M. Rahtz und H.J. Becher, Z. Anorg. Allg. Chem., 275 (1954) 161.
- 36 C.A. Brown und R.C. Osthoff, J. Am. Chem. Soc., 74 (1952) 2340.
- 37 K. Niedenzu, H. Beyer und J.W. Dawson, Inorg. Chem., 1 (1962) 738.
- 38 K. Niedenzu und J.W. Dawson, J. Am. Chem. Soc., 82 (1960) 4223.
- 39 R.J. Brotherton, H.M. Manasevit und A.C. McCloskey, Inorg. Chem., 1 (1962) 749.
- 40 H. Nöth und P. Fritz, Z. Anorg. Allg. Chem., 324 (1963) 270.
- 41 F.C. Gunderley und C.E. Erickson, Inorg. Chem., 1 (1962) 349.
- 42 M.P. Brown, E.E. Dann, D.W. Hunt und H.B. Silver, J. Chem. Soc., (1962) 4648.
- 43 H.G. Köhn, Diss. Univ. Göttingen 1978.
- 44 I. Ugi und R. Meyer, Chem. Ber., 93 (1960) 293.
- 45 W.P. Weber, G.W. Gokel und I.K. Ugi, Angew. Chem., 84 (1972) 587.
- 46 W.A. Böll, F. Gerhart, A. Nürrenbach und U. Schöllkopf, Angew. Chem., 82 (1970) 482.