Journal of Organometallic Chemistry, 293 (1985) 75-91 Elsevier Sequoia S.A., Lausanne – Printed in The Netherlands

CYCLOPENTADIENYLEISEN-KOMPLEXE MIT P(OR)₃-LIGANDEN; SYNTHESE UND SPEKTROSKOPISCHE CHARAKTERISIERUNG

HANS SCHUMANN

Fachbereich 6 (Chemie) der Universität-GH Duisburg; Lotharstrasse 1, D-4100 Duisburg 1 (B.R.D.) (Eingegangen den 4. April 1985)

Summary

Reactions of reactive cyclopentadienyliron complexes $C_5H_5Fe(CO)_2I$, $[C_5H_5Fe(CO)_2THF]BF_4$, $[C_5H_5Fe(CO)((CH_3)_2S)_2]BF_4$ and $[C_5H_5Fe(P-(CH_3)_2C_6H_4)]PF_6$ with P(OR)₃ as ligands (R = CH₃, C₂H₅, i-C₃H₇ and C₆H₅) lead to the formation of the complex compounds $C_5H_5Fe(CO)_{2-n}(P(OR)_3)_nI$ and $[C_5H_5Fe(CO)_{3-n}(P(OR)_3)_n]X$ (n = 1, 2 and n = 1-3, X = BF₄, PF₆). Spectroscopic investigations (IR, ¹H, ¹³C and ³¹P NMR) indicate an increase of electron density on the central metal with increasing substitution of CO groups by P(OR)₃ ligands. The stability of the compounds increase in the same way.

Zusammenfassung

Durch Umsetzung reaktiver Cyclopentadienyleisen-Komplexe $C_5H_5Fe(CO)_2I$, $[C_5H_5Fe(CO)_2THF]BF_4$, $[C_5H_5Fe(CO)((CH_3)_2S)_2]BF_4$ und $[C_5H_5Fe(p-(CH_3)_2-C_6H_4)]PF_6$ mit den Liganden P(OR)₃ (R = CH₃, C₂H₅, i-C₃H₇ und C₆H₅) lassen sich die Komplexverbindungen $C_5H_5Fe(CO)_{2-n}(P(OR)_3)_nI$ bzw. $[C_5H_5Fe(CO)_{3-n}-(P(OR)_3)_n]X$ (n = 1, 2 und n = 1-3, X = BF₄, PF₆) erhalten. Spektroskopische Untersuchungen (IR, ¹H-, ¹³C- und ³¹P-NMR) zeigen eine Zunahme der Elektronendichte am Zentralmetall mit zunehmender Substitution der CO-Gruppen durch P(OR)₃-Liganden. In gleicher Richtung nimmt die Stabilität der Komplexe zu.

Einleitung

Phosphite, P(OR)₃, mit Alkyl- oder Arylsubstituenten sind aufgrund ihrer guten Donor-/Akzeptoreigenschaften in der metallorganischen Chemie häufig verwendete Liganden, mit denen eine Vielzahl von Metallen der verschiedensten Oxidationsstufen stabile Komplexe bilden [1].

Systematische Untersuchungen über den Einfluss zunehmender Substitution von koordinierten CO-Gruppen gegen P(OR)₃-Liganden in Cyclopentadienylmetall-Komplexen sind dagegen bis heute kaum beschrieben [2].

0022-328X/85/\$03.30 © 1985 Elsevier Sequoia S.A.

Es war nun von Interesse, solche Untersuchungen an einem präparativ leicht zugänglichen System durchzuführen und aus den ermittelten spektroskopischen und physikalischen Daten Rückschlüsse auf die Änderung der elektronischen Struktur und der Stabilität des Systems zu ziehen. Als Verbindungsklasse für die genannte Zielsetzung erwies sich das Cyclopentadienyleisen-System, von dem in der Literatur bereits sowohl für die Reihe der Neutralkomplexe $[C_5H_5Fe(CO)_{2-n}(P(OR)_3)_n]I$ (n = 1, II; n = 2, III) als auch für die Reihe der Komplexkationen $[C_5H_5Fe(CO)_{3-n}(P(OR)_3)_n]X$ $(n = 1, IV; n = 2, V; n = 3, VI; X = BF_4, PF_6)$ Vertreter bekannt sind [3], als gut geeignet.

Synthese und chemische Eigenschaften

Zur Synthese von Vertretern der Komplexserie $C_5H_5Fe(CO)_{2-n}(P(OR)_3)_nI$ (n = 1, II; n = 2, III) finden in der Literatur hauptsächlich zwei Verfahren breitere Anwendung:

(a) Die thermische Substitution von koordinierten CO-Gruppen in $C_5H_5Fe(CO)_2I$ durch $P(OR)_3$ in einem inerten Lösungsmittel [4-7] und

(b) die photochemische Substitution von CO-Gruppen in $C_5H_5Fe(CO)_2I$ durch $P(OR)_3$ -Liganden in geeigneten Lösungsmitteln [8].

Im Verlauf der Untersuchungen zeigte sich, dass Verfahren (b) aufgrund der schonenden Bedingungen reinere Produkte liefert. Bei der photochemischen Umsetzung gemäss Gl. 1 werden die Komplexe II als luftstabile, mässig kristalline dunkelbraune Feststoffe, die in polaren Lösungsmitteln wie Aceton und DMSO sowie in Benzen und chlorierten Kohlenwasserstoffen gut löslich sind, in guten Ausbeuten erhalten.

Die weitere Umsetzung von II bzw. Ia mit überschüssigem $P(OR)_3$ liefert unter sonst gleichen Bedingungen die carbonylfreien Komplexe III als luftstabile, kristalline hellbraune Feststoffe, die wie II in Benzen, chlorierten Kohlenwasserstoffen und polaren Lösungsmitteln gut löslich sind [9] (Gl.2).



Kationische Cyclopentadienyleisen-Phosphit-Komplexe des Typs $[C_5H_5Fe-(CO)_{3-n}(P(OR)_3)_n]X$ sind für n = 1 (IV; Gl.3) bzw. n = 3 (VI; Gl.4) problemlos ausgehend von $[C_5H_5Fe(CO)_2THF]BF_4$ (Ib; [10]) und $[C_5H_5Fe(p-(CH_3)_2C_6H_4)]PF_6$



Die Verbindungen IV und VI fallen als hellgelbe bis gelbe luftstabile mikrokristalline Feststoffe an, die in allen polaren Lösungsmitteln gut löslich sind. Alle Versuche, ausgehend von IV unter thermischen oder photochemischen Bedingungen [2] in Gegenwart eines Überschusses an $P(OR)_3$ eine zweite CO-Gruppe unter Bildung der Komplexe V zu substituieren, führten unter den gewählten Bedingungen nicht zum Erfolg (Gl. 5).

Hingegen führt die Umsetzung von $[C_5H_5Fe(CO)((CH_3)_2S)_2]BF_4$ (Ic [13]), einem reaktiven Monocarbonylkomplex [14], unter thermischen Bedingungen mit Phosphiten zur Substitution der Sulfanliganden in guten Ausbeuten zu den gewünschten Monocarbonyl-Komplexen V (Gl. 6). Die Verbindungen wurden hierbei als orangerote, schwer kristallisierbare Öle erhalten, die gleiche Lösungseigenschaften wie IV und VI aufweisen.

Bereits ein geringer Überschuss an Phosphit-Ligand führt unter Verdrängung der letzten koordinierten CO-Gruppe zur Bildung der Komplexe VI als wohl stabilste Vertreter im kationischen Cyclopentadienyleisen-Phosphit-System. Die Komplexe VI werden im Verlauf dieser Umsetzung auch bei längerer Reaktionsdauer in zunehmender Menge beobachtet. Die Bestimmung der Komplexe VI als wohl stabilste Vertreter in diesem System wird auch durch physikalische und chemische

77

(Fortsetzung s. S. 80)

Komplex	Ausbeute	Farbe	Schmp."	Dichte "	Leitfähigkeit	Analysen (£	gef.(ber.)(%))		
	(%)		(¥)	(g cm ⁻ ')	$(Ohm^{-1} cm^{2} mol^{-1})$	C q	H ۾	Fe '	
IIa	65	braun	348-351	1	2<	27.21	3.60	14.2	
						(27.01)	(3.50)	(14.0)	
PII	71	braunschwarz	407-409	I	2 <	49.65	3.49	9.6	
						(49.16)	(3.41)	(9.5)	
IIIa	67	braun	,	I	2 <	26.55	4.66	11.3	
						(26.46)	(4.64)	(11.3)	
PIII	48	hellbraun	, j	F	2 <	57.01	4.10	6.5	
						(56.70)	(4:03)	(6.4)	
IVa	63	heligeib	383-385	1.287	29.0	30.98	3.65	14.4	
						(30.96)	(3.61)	(14.4)	
IVb	26	gelb	353-356	1.260	31.0	36.40	4.71	13.1	
						(36.31)	(4.66)	(13.0)	
IVc	87	gelb	451-453	1.104	34.1	40.67	5.49	11.7	
						(40.70)	(5.51)	(11.8)	
ÌVd	95	gelb	403-404	1.248	24.2	52.24	3.38	9.7	
						(52.30)	(3.45)	(6.7)	

TABELLE 1 PHYSIKALISCHE UND ANALYTISCHE DATEN DER KOMPLEXE II-VI

ige	ļ	ł			10.4	
				(29.76)	(4.75)	(11.5)
	I	ł	ľ	38.41	6.16	10.0
				(38.04)	(6.16)	(6.8)
	t	I	I	44.35	7.38	8.6
		z		(44.19)	(1.21)	(8.6)
	· I	ı	ł	59.02	4.15	6.6
				(58.89)	(4.19)	(6.3)
	526	1.636	60.7	26.41	5.10	8.7
				(26.35)	(5.02)	(8.7)
	479-480	1.405	64.6	36.26	6.55	7.4
				(36.14)	(6.55)	(7.3)
	447	1.373	64.2	43.33	7.63	6.3
				(43.17)	(1.64)	(6.3)
	386–387	1.331	48.6	59.06	4.31	4.7
				(59.22)	(4.18)	(4.7)

^a Büchi 510 Melting Point; die Werte wurden nicht korrigiert.^h Pyknometrische Bestimmung bei 296 K mit Cyclohexan als Hilfsflüssigkeit.^c Digitalmeter Digi 610 mit Leitfähigkeitsmesszelle der WTW Weilheim; 1×10⁻³ M in CH₂Cl₂ bei 296 K.^d Durchgeführt im Mikroanalytischen Labor Dornis und Kolbe, Mülheim/Ruhr.^e Nach Aufschluss mit HNO₃/H₂SO₄ mittels AAS (Perkin–Elmer Atom-Absorptionsspektrometer 300) bestimmt.⁷ Langsame Zersetzung beim Aufheizen.⁸ Die Verbindungen wurden als nicht kristallisierbare Öle erhalten. 79

Eigenschaften gestützt: Schmelzpunkte, Dichten und Leitfähigkeiten dieser Komplexe zeigen in der Reihe der Komplexe IV-VI in den Komplexen VI ein Maximum (Tabelle 1). Ursache dafür ist die hohe Symmetrie und damit die hohe mögliche Packungsdichte der Verbindungen. Verdrängungsversuche an Vertretern von VI mit koordinierbaren Anionen (I⁻, CN⁻) bzw. mit neutralen Liganden (L = P(n-C₄H₉)₃, P(C₆H₅)₃, P(N(CH₃)₂)₃, S(CH₃)₂, Se(CH₃)₂ und Te(CH₃)₂) unter verschiedenen Bedingungen führten nicht zur Substitution der koordinierten P(OR)₃-Gruppen (Gl. 7).



Solvens: H_2O ; NaX = NaI, NaCN Solvens: CH_2Cl_2 ; L = P(n- $C_4H_9l_3$, P($C_6H_5l_3$) P(N($CH_3l_2l_3$, S(CH_3l_2 , Se(CH_3l_2 , Te(CH_3l_2)

(7)

Diskusion der spektroskopischen Daten

Die ¹H- und ¹³C-NMR-Spektren der Komplexe II-VI (Tabelle 2, 3) zeigen bei zunehmender Substitution der koordinierten CO-Gruppen durch P(OR)₂-Liganden (R = Alkyl) eine annähernd lineare Verschiebung der Cyclopentadienyl-Signale zu höherem Feld, die auch in geringerem Masse für die Signale der direkt am Phosphor gebundenen OCH_x-Gruppen (x = 1-3) beobachtet wird (Fig. 1,2). Dagegen werden die Signale der koordinierten Phosphit-Gruppen in den ³¹P-NMR-Spektren mit zunehmender Substitution annähernd linear zu tiefem Feld verschoben (Tabelle 4, 5; Fig. 3). Eine der möglichen Deutungen der in den NMR-Spektren gemachten Beobachtung ist, dass die stetige Verminderung des Elektronendefizits am metallischer Zentrum bei zunehmender Substitution der koordinierten CO-Gruppen durch die vergleichsweise guten Donorliganden P(OR)₃ erklärbar ist. Diese Substitution führt zu einer Erhöhung der Elektronendichte in der Cyclopentadienylgruppe, die sich in Einklang mit den gängigen Vorstellungen zur Theorie der Verschiebung in der NMR-Spektroskopie in einer diamagnetischen Verschiebung der betreffenden Signale äussert [15]. Entsprechende Untersuchungen an Komplexen des Typs $[C_{5}H_{5}Fe-(CO)_{3,n}(E(CH_{3})_{3,n}]^{+}$ (E = N, P, As, Sb; [14]) bestätigen diesen Trend. Die geringfügige diamagnetische Verschiebung der am Phosphor angebundenen OCH,-Gruppe ist dagegen nach jetzigen Kenntnisstand nicht eindeutig interpretierbar, da in den entsprechenden E(CH₃)₃-Komplexen der gegenläufige Trend gefunden wird [14].

Die paramagnetische Verschiebung der ³¹P-NMR-Signale kann als Folge des zunehmenden Elektronentransfers von den koordinierten Phosphoratomen zum metallischen Zentrum hin bei zunehmender Substitution der CO-Gruppen gedeutet

Komplex	C ₅ H ₅		Ligand		
	δ	J(PH)	δ	J(PH)	J(HH)
IIa	4.74 (d)	1.0	CH ₃ : 3.73 (d)	10.8	
IId	4.18 (d)	1.0	C ₆ H ₅ : 7.38 (m)		
IIIa	4.21 (t)	1.0	CH ₃ : 3.65 (^b)	11.6	
IIId	3.97 (t)	0.8	C ₆ H ₅ : 7.29 (m)		
IVa	5.70 (d)	1.4	CH ₃ : 3.95 (d)	11.6	
IVb	5.62 (d)	1.5	CH ₃ : 1.36 (t)		7.0
			CH ₂ : 4.26 (q(° sep.))	7.0	7.0
IVc	5.68 (d)	1.8	CH ₃ : 1.39 (d)		6.0
			CH: 4.86 (sep. (^e m)	9.5	6.0
IVd	5.45 (d)	1.4	C ₆ H ₅ : 7.43 (m)		
Va	5.23 (t)	1.2	CH ₃ : 3.87 (d)	11.0	
Vb	5.18 (t)	1.1	CH ₃ : 1.35 (t)		6.7
			CH ₂ : 4.16 (m)		
Vc	5.20 (t)	1.3	CH ₃ : 1.42 (d)		6.0
			CH: 4.91 (m)		
Vd	4.97 (t)	1.0	C ₆ H ₅ : 7.37 (m;br)		
VIa	4.83 (q)	1.2	$CH_3: 3.78 (^d)$	10.8	
VIb	4.72 (q)	1.2	CH ₃ : 1.38 (t)		7.0
			CH_2 : 4.28 (m(^d))	6.5	7.0
VIc	4.61 (q)	1.5	CH ₃ : 1.43 (d)		6.1
			CH: 4.98 (sep. $\binom{d}{}$)	8.0	6.1
VId	5.06 (q)	1.6	C_6H_5 : 7.05–7.20 (m)		

¹H-NMR-DATEN DER KOMPLEXE II-VI (δ in ppm; J in Hz)^{*a*}

TABELLE 2

^a Bruker WM 300 (300 MHz), Bruker WP 80 (80 MHz; ³¹P-Breitbandentkopplung und selektive Entkopplungsexperimente in den ¹H-NMR-Spektren) und JEOL PMX 60 Si (60 MHz); Lösungsmittel: CDCl₃(II, III) und Aceton-d₆ (IV-VI) Verwendete Abkürzungen. d Dublett; m Multiplett; q Quartett; s Singulett; sep. Septett; t Triplett; br breit. ^b ca. 1/1/1-Triplett. ^c Multiplizität im nicht ³¹P-entkoppelten ¹H-NMR-Spektrum. ^d Multiplizität nach selektiver ¹H-Entkopplung: ca. 1/1/1/1-Quartett.

werden, da die ausgleichende Wirkung der CO-Gruppe bei der Verteilung der Elektronendichte zwischen Phosphit und Zentralmetall abnimmt [16].

Eine Diskusion der Kopplungkonstanten ${}^{3}J(PH)$ und ${}^{2}J(PC)$ ist an dieser Stelle nicht möglich, da, wie bereits aus der Literatur bekannt ist [17] die Anwesenheit von zwei oder mehr Phosphor-Liganden, die am selben Metall koordiniert sind, zu sehr komplexen NMR-Spektren führt. Versuche zur Computersimulation [18] bzw. zur Abschätzung der Kopplungskonstanten [19] führen im Falle der symmetrischen Bisund Tris-Phosphitkomplexe III, V und VI nicht zu einem eindeutigen Ergebnis, da es sich aufgrund der chemischen Äquivalenz, der magnetischen Inäquivalenz der Phosphoratome und durch die sehr grosse J(PP)-Kopplung um Spinsysteme des Typs $A_nA'_n XX'$ (III und V) bzw. $A_nA'_nA''_nXX'X''$ (VI; $A = {}^{1}H$, $X = {}^{31}P$) handelt. Zusätzliche Schwierigkeiten bereitet die Tatsache dass in keiner der untersuchten Verbindungen alle Linien gefunden werden konnten, die erst eine eindeutige Analyse der Spektren zulassen würden. Bei dem Versuch der Korrelation der Verschiebungen der Cyclopentadienyl-Gruppen in den ${}^{13}C$ -NMR-Spektren mit den ${}^{31}P$ -NMR-Daten der entsprechenden Komplexe IV-VI (Fig. 4) zeigen die Komplexkationen mit

Komplex	C,H,			CO		Koordinierter Ligand			
	8	² J(CH)	² /(CH)	8	J(PCO)	8	² J(PC)	¹ J(CH)	³ J(PC)
Ila	83.90			4		CH :: 52.67 (br)	8.3		
PII	81.44			217.38	(d) 45	C(1): 151.53 (d)			
						<i>o</i> -C: 121.64 (d)			4.4
						<i>m</i> -C: 129.67;			
						p-C 125.17			
IIIa	77.42			I		CH.: 53.05 (br)			
PIII	77.69			t		C(1): 152.41 (1) ¹ J(PC) 6.1:			
						o-C: 121.96; m-C:			
						129.26; <i>p</i> -C: 124.30			
IVa	88.63	(d) 186	6.6	208.63	(q) 39	CH ₃ : 55.28 (q)	Ŷ	143	
lVb	88.57	(d) 186	6.6	208.98	(q) 38	CH ₃ : 16.16 (q)		128	7.1
						CH ₂ : 65.42 (1)	7.4	151	
IVc	88.61	(d) 186	6.7	209.54	(q) 39	CH ₃ : 24.02 (q)		126	3.7
						CH: 75.14 (d)	8.7	149	
IVd	88.93	(d) 187	6.5	207.12	(d) 35	C(1): 151.06 (d)	8.7		
						o-C: 121.88 (d)		164	4.6
						<i>m</i> -C: 131.68 (d)		164	
•						<i>p</i> -C: 127.75 (d)		167	

¹³ C-NMR-DATEN DER KOMPLEXE II-VI (§ in ppm; J in Hz) "

TABELLE 3

82

	4.0		3.0			6.6				2.1		1.4						
141	127	149	126	149		165	. 166	166	147	127	147	128	148		168	167	165	
73		9.9		8.0	7.3				5.7		3.0		3.4	5.2				
CH ₃ : 54.54 (q)	CH ₃ : 16.40 (q)	CH ₂ : 63.58 (t)	CH ₃ : 24.20 (q)	CH: 72.55 (d)	C(1): 151.80 (t)	o-C: 121.40 (d)	<i>m</i> -C: 131.95 (d)	<i>p</i> -C: 127.10 (d)	CH ₃ : 53.93 (q ^{(°}))	CH ₃ : 16.43 ("):	CH ₂ : 62.93 ((([°]))	CH ₃ : 24.95 (q)	CH: 71.45 (d ^{(*}))	C(1): 152.70 (s ^{(°}))	o-C: 121.96 (d)	<i>m</i> -C: 130.86 (d)	<i>p</i> -C: 126.34 (d)	
(d) 42					(d) 42													
215.55	4		4		214.50				I	ŧ		I		I				
6.7	6.6		6.6		9.9				9.9	6.8		5.9		7.0				
(d) 182	(d) 183		(d) 182		(d) 183				(d) 181	(d) 180		(d) 180		(d) 188				
85.24	85.37		85.44		85.51				81.70	82.25		82.45		82.82				
Va	Vb		Vc		PA				Vla	VIb		VIc		PIA				

^a Bruker WM 300 (75.5 MHz), Bruker WP 80 WG SY (20.15 MHz) und Varian XL-100 FT (25.16 MHz); Lösungsmittel: CDCl₃ (11,111) und Aceton-d₆ (1V-V1). Zu den verwendeten Abkürzungen siehe Tabelle 2. ^h Nicht lokalisiert. ^c In den Protonen-breitbandentkoppelten ¹³ C-NMR-Spektren erscheinen die Signale als 1/1/1/1 -Quartett. 83

.



Fig. 1a. Korrelation der Verschiebung der C_5H_5 -Gruppe in der ¹H-NMR-Spektroskopie und der Anzahl der koordinierten P(OR)₃-Gruppen (*n*) in den Komplexen IVa-d-VIa-d.



Fig. 1b. Korrelation der Verschiebung der C_5H_5 -Gruppe in der ¹³C-NMR-Spektroskopie und der Anzahl der koordinierten P(OR)₃-Gruppen (*n*) in den Komplexen IVa-d-VIa-d.

Trimethyl- bzw. Triethylphosphit als Liganden einen annähernd linearen Verlauf, während die entsprechenden Verbindungen mit Triisopropyl- und Triphenylphosphit von diesem Verlauf deutlich abweichen.

Im Falle des Triisopropylphosphits scheint die Ursache für die Beobachtung die zunehmende Raumerfüllung in der Ligandensphäre des Zentralmetalls zu sein. Dagegen sollte in den Komplexen mit Triphenylphosphit als Ligand dieser Faktor nicht ausschlaggebend sein, da die Phenylringe untereinander ihre Raumerfüllung durch Verdrehung minimieren können. Schränkt man diese Minimierungsmöglichkeit durch Verwendung von substituierten Triphenylphosphiten, die in *ortho*-Stellung einen anderen raumerfüllenden Substituenten tragen, ein, so gelingt die Synthese



Fig. 2. Korrelation der ¹H- bzw. ¹³C-NMR-Verschiebungen der OCH₃-Gruppen in den Komplexen IVa-VIa und der Anzahl der koordinierten $P(OR)_3$ -Liganden.

von Komplexkationen des Typs VI bereits mit Tri-o-tolylphosphit nicht mehr [14]. Inwieweit elektronische Effekte für diese Abweichung verantwortlich sind, lässt sich zu diesem Zeitpunkt nicht eindeutig bestimmen. Erst weitere Untersuchungen können den Einfluss dieses Faktors eindeutig klären.

TABELLE 4 💊

³¹P-NMR-DATEN DER KOMPLEXE II-VI (δ in ppm; J in Hz)^a

Komplex	δ(³¹ P)	³ J(PH)	J(PH) _{C3} H3	
Ila	181.9			
IId	164.3			
IIIa	185.4			
IIId	173.1			
IVa	161.9	11.7	1.3	
IVb	154.2	6.8	1.6	
IVc	147.6	9.7	1.6	
IVd	158.7 ^b			
Va	168.8 ^b			
Vb	162.7 ^b			
Vc	157.8 ^b			
Vd	162.8 ^b			
VIa ^c	176.6 *			
VIb ^c	170.9 ^b			
VIc ^c	164.7 ^b			
VId ^c	177.0 ^b			

^a Bruker WP 80 bzw. WP 80 WG SY (32 MHz); Lösungsmittel: $CDCl_3$ (II,III) und Aceton- d_6 (IV-VI) Verschiebungen bezogen auf externe 85% wässrige Phosphorsäure in D₂O; positive Vorzeichen liegen zu tiefen Feld. ^b Protonen-gekoppelte ³¹P-NMR-Spektren dieser Substanzen ergaben breite Signale ohne Feinstruktur. ^c Daten des PF₆-Anions: ¹⁹F-NMR (Perkin-Elmer R12B,56,4 MHz; Aceton- d_6 intern. Standard CFCl₃) -70.1 ± 0.6 ppm; ³¹P-NMR (^a) 144.0 ppm; ¹J(PF) 707.5 Hz.

Ligand	'H-NMR			¹³ C-NMR ^h			³¹ P-NMR	
	8	J(PH)	(HH)	8	² J(PC)	³ J(PC)	8	(Hd)/ _f
P(OCH ₃) ₃	CH ₃ : 3.46 (d)	10.8		CH ₃ : 48.8	10.1		142.1	10.6
P(OCH, CH,),	CH ₃ : 1.33 (t)		6.8	CH ₃ : 17.2		5.0	139.8	7.9
(q)	CH ₂ : 3.84 (m)	80	6.8	CH ₂ : 58.0	11.5			
P(OCH(CH ₁),)	CH ₁ : 1.38 (d)		6.2	$CH_{1:}$ 24.9		3.2	140.4	8.9
(c)	CH: 4.36 (m)	6	6.2	CH: 65.8	11.9			
P(OC, H,),	C, H,: 7.12 (m, br)			C(1): 151.2	3.6		$129.4(^{d})$	
(p)	n D			o-C: 120.6		7.1		
				<i>m</i> -C: 129.5				
				<i>p</i> -C: 124.1				

NMR-DATEN DER NICHT KOMPLEXIERTEN LIGANDEN (§ in ppm; J in Hz)

TABELLE 5



Fig. 3. Korrelation der ³¹P-NMR-Verschiebungen der Komplexe IVa-d-VIa-d und der Anzahl der am metallischen Zentrum koordinierten $P(OR)_3$ -Liganden (*n*).

Da Bindungswinkelwerte für freie Liganden nur sehr schwierig in der Literatur zu finden sind, sollen als Vergleichsparameter für den sterischen Anspruch der einzelnen Gruppen die Minimumkegelwinkel nach Tolman [20] herangezogen werden: $OCH_3(107^\circ) \leq OC_2H_5(109^\circ) < OCH(CH_3)_2(130^\circ) \approx OC_6H_5(128^\circ) < O-o-tolyl$ (141°)



Fig. 4. Korrelation der ³¹P-NMR-Verschiebungen der Komplexe IVa-d-VIa-d und der ¹³C-NMR-Verschiebung der C_5H_5 -Gruppen in diesen Komplexen.

Diese Werte bestätigen die bereits getroffenen Anmerkungen zur Raumerfüllung der Liganden.

Die Lage der Valenzschwingung $\nu(CO)$ im IR-Spektrum von Carbonylkomplexen

TABELLE 6

IR-DATEN DER KOMPLEXE II-VI (v in cm⁻¹)^a

Komplex	ν(CO) ^b	IR-Daten ^c
IIa	1981	-
IId	1974	-
IVa	2067; 2025	3110w;sh, 3010w-m, 2945w-m;sh, 2860w-m, 1615w, 1470m;sh, 1455m-s;sh, 1440m-s, 1415s, 1295m, 1185vs;br, 1070vs;br, 1030vs;br, 885m-s, 820vs, 796vs;sh, 748vs, 608vs, 585vs, 575vs, 533vs, 518m;sh, 507s, 450w
IVb	2064; 2020	3100w;sh, 2970w;br, 2900w;br, 1615w;br, 1475w-m;sh, 1430m; sh, 1420m-s, 1408m-s, 1385m-s, 1285w-m, 1100vs;br;sh, 1010 vs;br, 955vs, 885m-s, 780s, 730m-s, 606s, 585vs, 575vs, 530s;sh, 518m-s, 505m-s
IVc	2062; 2015	3110w-m, 3020w;sh, 2980m, 2930w-m, 2870w, 1615w;br, 1465 m-s;sh, 1445m-s;sh, 1430s, 1415s, 1385s-vs;sh, 1375s-vs, 1330m-s, 1286w-m, 1180s-vs, 1140s-vs;sh, 1100m-s;br;sh, 1040vs;br, 980vs;br, 895s-vs;br, 885vs, 875vs;sh, 835m, 767vs, 715s, 610vs, 580vs, 560vs 545s-vs, 522s, 500s-vs, 485m-s, 450m-s
IVd	2083; 2034	3120m, 3055m;sh, 1587vs, 1480vs, 1455m;sh, 1430m-s; sh, 1420s, 1285m, 1210vs, 1165vs;br, 1100vs;sh, 1030vs;br, 940vs;br, 885vs;sh, 835m-s;sh, 775vs, 745s;sh, 726s;sh, 695vs, 610s-vs, 600vs, 580vs;br, 525s;sh, 504vs7, 498vs; sh, 480s-vs;br, 430w-m
Va	1988	
Vb	1986	_
Vc	1979	-
Vd	1998	-
VIa	-	2988m-w, 2950m-s, 2900m;sh, 2840m-w, 1460m-s, 1440m-s;sh, 1425m;sh, 1175s, 1080vs;sh, 1035vs, 835vs, 782vs, 718s, 655s, 465m, 440m
VIb	-	2970m-s, 2928m;sh, 2900m;sh, 2835m;sh, 1475w, 1440m, 1385m- s, 1150m-s, 1090s, 1025vs;br, 945vs, 875s;sh, 835vs, 770
VIc	-	2990s, 2930s, 2870m-s, 1445m-s, 1385vs, 1370s-vs;sh, 1335 m;sh, 1175s, 1140s, 1105vs, 1080vs;sh, 970vs;br, 880vs, 835vs, 750vs, 735s-vs;sh, 695m-s, 560vs, 545vs;sh, 500m,
VId	_ .	3115vw, 3067w, 3040vw, 3018vw, 1590m-s, 1488s, 1210m, 1190 s-vs, 1155s, 1025s, 925s;br, 850vs;br, 775s, 695m, 590m, 560m-s, 505m-s

^a Perkin-Elmer 397; die Eichung des Gerätes erfolgte mit einem Polystyrolstandard. Verwendete Abkürzungen: br breit; sh Schulter; Intensitätsangaben: w schwach, m mittel, s stark, v sehr. ^b Vermessen als CH₂Cl₂-Film zwischen KBr-Platten. Reproduzierbarkeit: $\pm 3 \text{ cm}^{-1}$ oberhalb 2000 cm⁻¹, $\pm 1 \text{ cm}^{-1}$ unterhalb 2000 cm⁻¹. ^c Vermessen als KBr-Pressling gegen Luft.

gilt allgemein als Indikator für die Elektronendichte am metallischer Zentrum [21]. Tolman konnte an Komplexen des Typs Ni(CO)₃PR₃ zeigen, dass aus der Lage der höherfrequenten ν (CO)-Bande abgeleiteten Reihenfolge der Elektronendichten am metallischen Zentrum in Übereinstimmung stehen mit den Vorstellungen über den induktiven Effekt des Substituenten R [20,22]. Die für die Komplexe IV und V gemessenen Lagen der CO-Valenzschwingungen (Tabelle 6) stehen mit der von Tolman gefundenen Reihenfolge in Einklang und lassen sich über den induktiven Effekt des Restes R erklären. Auf eine genauere Interpretation der IR-Spektren der Komplexe IV und VI wird aufgrund von deren komplexer Struktur verzichtet.

Experimenteller Teil

Sämtliche Arbeiten wurden in Schlenkgefässen unter Argon durchgeführt. Die verwendeten Lösungsmittel wurden nach gängigen Methoden gereinigt und absolutiert. Als Bestrahlungsquelle diente ein Hg-Hochdruckstrahler (Hanau-Heraeus 36E80). Die Entfernung vom äusseren Mantel der Lampe zu den Bestrahlungsgefässen betrug ca. 12 cm.

Die Liganden, $[C_5H_5Fe(CO)_2]_2$ sowie AgBF₄ wurden käuflich erworben und ohne weitere Reinigung verwendet. Die nachfolgend genannten Ausgangsverbindungen wurden nach Literaturvorschriften erhalten: $C_5H_5Fe(CO)_2I$ (Ia; [23]), $[C_5H_5Fe(CO)_2THF]BF_4$ (Ib; [10a]), $[C_5H_5Fe(CO)((CH_3)_2S)_2]BF_4$ (Ic; [13]) und $[C_5H_5Fe(P-(CH_3)_2C_6H_4)]PF_6$ (1d; [12])

1. $C_5H_5Fe(CO)P(OR)_3I$ (11). 2.0 g (6.6 mmol) Ia werden in 25 ml THF vorgelegt und mit 7 mmol P(OR)_3 versetzt. Die so erhaltene Lösung wird 12 h unter Rühren bestrahlt, anschliessend filtriert und zur Trockne eingeengt. Der ölige Rückstand wird mehrmals mit Petrolether (40–70°C) gerührt, worauf das Öl erstarrt. Die Komplexe fallen nach zweimaliger Umkristallisation aus Petrolether/Methylenchlorid (15/1) als analysenreine Produkte an.

2. $C_5H_5Fe(P(OR)_3)_2I$ (111). 2.0 g (6.6 mmol) Ia werden in 25 ml THF vorgelegt und mit 33 mmol P(OR)_3 12 h unter Rühren bestrahlt. Die weitere Aufarbeitung erfolgt analog 1.

Alternativ können auch 4 mmol II mit 12 mmol $P(OR)_3$ unter sonst gleichen Bedingungen umgesetzt werden.

3. $[C_5H_5Fe(CO)_2P(OR)_3]BF_4$ (IV). 1.0 g (3.0 mmol) Ib werden in 15 ml CH_2Cl_2 vorgelegt, mit 5 mmol $P(OR)_3$ versetzt und 2 h gerührt. Die Farbe der Lösung hellt sich nach der Zugabe schnell von rot nach gelb orange auf. Die so erhaltene Lösung wird in 150 ml Diethylether filtriert, wobei die Produkte als mikrokristalline blassgelbe bis gelbe Pulver anfallen. Die Umkristallisation erfolgt aus $CH_2Cl_2/Diethylether$ (1/4).

4. $[C_5H_5Fe(CO)(P(OR)_3)_2]BF_4$ (V). 1.0 g (2.8 mmol) Ic wird mit 5.8 mmol P(OR)_3 in 15 ml 1,2-Cl_2C_2H_4 gelöst und 15 min unter Rückfluss gekocht. Die zu Anfang braungrüne Farbe der Lösung ändert ihre Farbe schnell nach orange. Die Lösung wird filtriert, das Lösungsmittel im Hochvakuum zusammen mit überschüssigem P(OR)_3 abgezogen und der ölige Rückstand mehrmals mit Petrolether/Diethylether (1/1) gerührt, wobei die Produkte als hochviskose, schwer kristallisierbare Öle anfallen. Die Produkte werden im Hochvakuum bis zur Gewichtskonstanz getrocknet.

5. $C_5H_5Fe(P(OR)_3)_3$ PF₆ (VI). 1.0 g (2.7 mmol) Id werden mit 40.5 mmol P(OR)₃ * in 40 ml CH₂Cl₂ gelöst und 4–12 h lang bestrahlt. Die weitere Aufarbeitung erfolgt analog 3.

Verdrängungs- bzw. Substitutionsversuche an Komplexen des Typs VI. 1 mmol VI wird in 5 ml CH_2Cl_2 gelöst und 12 h lang mit 3 mmol des jeweiligen Liganden gerührt (Raumtemperatur) bzw. bestrahlt. Die Lösung wird im Hochvakuum zur Trockne eingeengt, der Rückstand in CH_2Cl_2 aufgenommen, filtriert, zur Trockne eingeengt und aus Methylenchlorid/Diethylether (1/4) umkristallisiert. Die so erhaltenen Produkte waren identisch (IR, NMR) mit den eingesetzten.

Dank

Prof. Dr. P. Sartori und Prof. Dr. N. Kuhn danke ich für die gewährte grosszügige Unterstützung dieser Arbeit. Den Herren Dr. R. Mynott, W. Wisnewski und J. Diemer (Max-Planck-Institut für Kohlenforschung, Mülheim/Ruhr) bin ich für die Messung eines Teiles der NMR-Spektren sowie für eine Reihe von hilfreichen Diskussionen zu Dank verpflichtet.

Literatur

- 1 C.A. McAuliffe and W. Levason, Phosphine, Arsine and Stibine Complexes of the Transition Elements (Studies in Inorganic Chemistry 1), Elsevier, Amsterdam, 1979.
- 2 C.H. Thiel, Dissertation Bochum 1980.
- 3 Gmelin Handbuch der Anorganischen Chemie; Organoiron Compounds B11/B12, Springer Verlag Berlin 1983/84 und die dort zitierte Literatur.
- 4 M.A. Jenings und A. Wojcicki, Inorg. Chim. Acta, 3 (1969) 335.
- 5 D.A. Brown, H.J. Lyons, A.R. Martin und J.M. Rowley, Inorg. Chim. Acta, 3 (1969) 346.
- 6 R.J. Haines, A.L. Du Preez und I.L. Mareis, J. Organomet. Chem., 28 (1971) 405.
- 7 D.J. Jones und R.J. Mayby, Inorg. Chim. Acta, 6 (1972) 157.
- 8 D.A. Brown, H.J. Lyons und A.R. Martin, Inorg. Chim. Acta, 4 (1970) 428.
- 9 D.L. Reger und C.J. Coleman, Inorg. Chem., 18 (1979) 3155.
- 10 (a) D.L. Reger und C. Coleman, J. Organomet. Chem., 131 (1977) 153; (b) E.K.G. Schmidt und C.H. Thiel, J. Organomet. Chem., 220 (1981) 87 und [2] S.60 ff.
- 11 H. Schumann, Chemiker-Ztg., 108 (1984) 239.
- 12 (a) T.P. Gill und R.K. Mann, Inorg. Chem., 19 (1980) 3007; (b) T.P. Gill und R.K. Mann, J. Organomet. Chem., 216 (1981) 65; (c) C.C. Lee, U.S. Gill, M. Iqbal, C.I. Azogu und R.G. Sutherland, J. Organomet. Chem., 231 (1982) 151.
- 13 N. Kuhn und H. Schumann, J. Organomet. Chem., 276 (1984) 55.
- 14 H. Schumann, unveröffentlichte Ergebnisse.
- 15 (a) H. Günther, NMR-Spektroskopie, 2. Aufl. Georg. Thieme Verlag, Stuttgart, 1983; (b) E. Breitmaier und W. Voelter, ¹³C NMR Spectroscopie, Monographs in Modern Chemistry 5, Verlag Chemie, Weinheim, 1978.
- 16 (a) J.P. Collman and L.S. Hegedus, Principles and Applications of Organotransition Metal Chemistry, University Science Books, Mill Valley (California) 1980; (b) P.S. Pregosin und R.W. Kunz, ³¹P and ¹³C NMR of Transition Metal Phosphine Complexes, Springer Verlag, Heidelberg, 1979.
- 17 (a) J.J. Bonnet, A. Thorez, A. Maismat, J. Galey und R. Poilblanc, J. Amer. Chem. Soc., 101 (1979) 5940; (b) V.V. Mainz und R.A. Anderson, Organometallics, 3 (1984) 675

^{*} Variation des Verhältnisses $Id/P(OR)_3$ in einem weiten Bereich führten zu keiner Änderung der Ausbeuten. Zu gleichen Ausbeuten gelangt man durch Photolyse von $[C_5H_5Fe(Aren)]PF_6$ (Aren = subst. Naphthalen, Anthracen und Pyren) [14].

- 18 Computersimulationen wurden an der Grossrechenanlage des Max-Planck-Instituts für Kohlenforschung, Mülheim/Ruhr, durchgeführt. Als Simulationsprogramm diente LAMDIS, eine verbesserte LAOCOON Version. J(PP) wurde mit 141 Hz als konstant angenommen; der Wert wurde folgender Arbeit entnommen: T.P. Gill und R.K. Mann, Inorg. Chem., 22 (1983) 1986.
- 19 R.K. Harris, Can. J. Chem., 42 (1964) 2275.
- 20 C.A. Tolman, Chem. Rev., 77 (1977) 313.
- 21 P.S. Braterman, Metal Carbonyl Spectra, Academic Press, London, 1977.
- 22 (a) C.A. Tolman, J. Amer. Chem. Soc., 92 (1970) 2953; (b) C.A. Tolman, J. Amer. Chem. Soc., 92 (1970) 2956.