Journal of Organometallic Chemistry, 359 (1989) 179-188 Elsevier Sequoia S.A., Lausanne – Printed in The Netherlands

# Untersuchungen zur Reaktivität von Cyclopentadienylchromsulfiden gegenüber Luftsauerstoff und Elektrophilen und Röntgenstrukturanalyse von $Cp_{2}^{*}Cr_{2}(\mu,\eta^{2}-S_{2})(\mu-S_{2})$ ( $Cp^{*} = \eta^{5}-C_{5}Me_{5}$ )

Henri Brunner, Joachim Pfauntsch, Joachim Wachter \*,

Institut für Anorganische Chemie der Universität Regensburg, Universitätsstraße 31, D-8400 Regensburg (B.R.D.)

#### Bernd Nuber und Manfred L. Ziegler

Anorganisch-chemisches Institut der Universität Heidelberg, Im Neuenheimer Feld 270, D-6900 Heidelberg (B.R.D.)

(Eingegangen den 25. Mai 1988)

### Abstract

The sulfur-rich complex  $Cp_2^*Cr_2(\mu, \eta^1-S,S)(\mu, \eta^2-S_2)(\mu-S)$  (I) reacts with PPh<sub>3</sub>, under abstraction of the uncoordinated sulfur, to give  $Cp_2^*Cr_2(\mu, \eta^2-S_2)(\mu-S)_2$  (II) thus confirming the existence of a labile sulfur in I. An X-ray diffraction study of II has shown this process to proceed without rearrangement of the original framework. This means that both the S<sup>2-</sup> and the S<sub>2</sub><sup>2-</sup> ligand lie in a plane perpendicular to the M-M plane bisecting it. The S atoms form a trapezoid in contrast to the arrangement found in  $Cp_2^*Cr_2S_5$ , which seems to be influenced by the  $\mu, \eta^1$ -S,S ligand. Air oxidation of I gives the SO<sub>3</sub>-adducts  $Cp_2^*Cr_2S_4 \cdot SO_3$  (IV) and  $Cp_2^*Cr_2S_5 \cdot SO_3$  (V). II gives these complexes IV and V only in trace amounts, but the oxidation of a weakly bound sulfur atom enhances this reaction. The SO<sub>3</sub> thus formed adds to nucleophilic sulfur bridges to give the products in good yields. This is independently confirmed by the formation of I by Br<sub>2</sub> or I<sub>2</sub> is accompanied by the loss of one sulfur to yield compounds with the formulation  $Cp_2^*Cr_2S_4X_2$  (X = Br, I).  $Cp_2^*Cr_2S_4I_2$  can be reduced with Li<sub>2</sub>S<sub>2</sub> under sulfide transfer to give I.

### Zusammenfassung

Der schwefelreiche Komplex  $Cp_2^{*}Cr_2(\mu, \eta^1-S, S)(\mu, \eta^2-S_2)(\mu-S)$  (I) reagiert mit PPh<sub>3</sub> unter Abstraktion des nicht metallkoordinierten Schwefels zu  $Cp_2^{*}Cr_2(\mu, \eta^2-S_2)(\mu-S)_2$  (II) was die Präsenz eines labilen Schwefels in I beweist. Wie eine Röntgenstrukturanalyse von II zeigt, verläuft dieser Prozeß ohne Gerüstumlagerung, d.h. die beiden S<sup>2-</sup>-Liganden und der S<sub>2</sub><sup>2-</sup>-Ligand liegen in einer Ebene senkrecht zum M-M-Vektor und halbieren diesen. Die S-Atome bilden ein Trapez, im Gegensatz zu der in Cp<sup>\*</sup><sub>2</sub>Cr<sub>2</sub>S<sub>5</sub> gefundenen Anordnung, die durch den  $\mu, \eta^1$ -S,S-Liganden beeinflußt zu sein scheint. Bei der Luftoxidation von I entstehen die SO<sub>3</sub>-Addukte Cp<sup>\*</sup><sub>2</sub>Cr<sub>2</sub>S<sub>4</sub> · SO<sub>3</sub> (IV) und Cp<sup>\*</sup><sub>2</sub>Cr<sub>2</sub>S<sub>5</sub> · SO<sub>3</sub> (V). Da II diese Komplexe nur in Spuren zu bilden vermag, scheint für diese Reaktion die Oxidation eines schwach gebundenen Schwefelatoms erforderlich. Hierdurch gebildetes SO<sub>3</sub> wird dann in sehr guten Ausbeuten an nukleophile Schwefelbrücken addiert. Dies kann unabhängig hiervon durch die Bildung von IV und V in der Reaktion von I bzw. II mit SO<sub>3</sub> · Pyridin bewiesen werden. Die Oxidation von I mittels Br<sub>2</sub> bzw. I<sub>2</sub> führt unter Schwefelverlust zu Verbindungen der Zusammensetzung Cp<sup>\*</sup><sub>2</sub>Cr<sub>2</sub>S<sub>4</sub>X<sub>2</sub> (X = Br, I). Cp<sup>\*</sup><sub>2</sub>Cr<sub>2</sub>S<sub>4</sub>I<sub>2</sub> läßt sich mit Li<sub>2</sub>S<sub>2</sub> unter Sulfidübertragung zu I reduzieren.

## Einleitung

Die Reaktivität von metallorganischen Chalkogenidkomplexen mit beliebig substituierten Cyclopentadienylliganden wird in erster Linie durch elektronenreiche Schwefelliganden bestimmt [1–4]. Deren Nukleophilie ist jedoch entsprechend ihrer Bindungsart abgestuft. So ist z.B. der schwefelreiche Komplex  $Cp^*_2Cr_2S_5$  (I) ( $Cp^* = \eta^5$ - $C_5Me_5$ ) durch drei unterschiedliche, die beiden Cr-Atome verbrückende Schwefelliganden charakterisiert: Neben einem  $\mu$ -S- und einem  $\mu, \eta^2$ -S<sub>2</sub>-Liganden liegt noch ein außergewöhnlich koordinierter  $\mu, \eta^1$ -S,S-Ligand vor [5]. Letzterer enthält einen schwach gebundenen Schwefel, der sich durch PPh<sub>3</sub> unter Bildung von  $Cp^*_2Cr_2S_4$  (II) entfernen läßt [2]. Bisher wurde für II eine zu I nahe verwandte Struktur angenommen. Da jedoch für derartige Schwefelabstraktionen Gerüstumlagerungen nicht prinzipiell auszuschließen sind [3] und mittlerweilen sogar die Existenz eines weiteren Isomeren in Form von  $(C_5H_5)_2Cr_2(\mu,\eta^1-S_2)(\mu-S)_2$  (III) (Schema 1) gesichert worden ist [6], wird in der vorliegenden Arbeit zunächst die definitive Molekülstruktur von II beschrieben.

Auf dieser Basis wird dann über die Aktivierung des "labilen" Schwefels in  $Cp_2^*Cr_2S_5$  durch Luftsauerstoff berichtet, wobei sich letztendlich SO<sub>3</sub> an die verbliebenen nukleophilen Schwefelbrücken addiert. Mit der Reaktion von SO<sub>3</sub> pyr (pyr = Pyridin) und  $Cp_2^*Cr_2S_5$  bzw.  $Cp_2^*Cr_2S_4$  wird eine Methode zur Addition von SO<sub>3</sub> an Schwefelbrücken beschrieben. Auch wird die Reaktion dieser Komplexe mit weiteren Elektrophilen wie Br<sub>2</sub> und I<sub>2</sub> untersucht.



Schema 1

# Röntgenstrukturanalyse von Cp<sup>\*</sup><sub>2</sub>Cr<sub>2</sub>S<sub>4</sub> (II)

Einkristalle von II [2] wurden aus Toluol/Pentan (1/1) erhalten. Die Ergebnisse der Röntgenstrukturanalyse, d.h. die Atomparameter sowie wesentliche Bindungslängen und -winkel sind in den Tabellen 1 und 2 zusammengefaßt. Wie der ORTEP-Zeichnung (Fig. 1) zu entnehmen ist, ist II tripeldeckerartig aufgebaut, d.h. parallel zu den peripheren C<sub>5</sub>Me<sub>5</sub>-Liganden befinden sich in einer Ebene eine Dischwefel- und zwei Monoschwefelbrücken. II besitzt die gleiche Struktur wie  $Cp^{\star}_{2}Mo_{2}(\mu, \eta^{2}-S_{2})(\mu-S)_{2}$  [7] und praktisch dasselbe Grundgerüst wie  $Cp^{\star}_{2}Cr_{2}S_{5}$  [5]. Weitgehend ähnliche Bindungsparameter liegen für die Cr-Cr- (2.464(1) Å in II und 2.289(2) Å in I) und S-S-Abstände (2.113(3) Å in II und 2.149(5) Å in I) vor. Damit stehen vergleichsweise langen S-S-Bindungen [8] relativ kurze Cr-Cr-Abstände gegenüber. Dieser Befund legt neben einer S  $\rightarrow$  Cr- $\sigma$ -Donorfunktion eine Rückbindung aus besetzten Metall-*d*-Orbitalen in antibindende  $\pi^{\star}$ -Orbitale der Schwefelliganden nahe. Folgerichtig sind auch die Cr-S-Bindungslängen (2.267(1)-2.319(2) Å) verkürzt [9]. Um 0.07 – 0.12 Å kürzere Cr-S-Abstände finden sich in (C<sub>5</sub>H<sub>5</sub>)<sub>2</sub>Cr<sub>2</sub>( $\mu, \eta^{1}$ -S<sub>2</sub>)( $\mu$ -S)<sub>2</sub> (III) [6]. Dieser Komplex läßt sich formal aus II ableiten



Fig. 1. Molekülstruktur von Cp\*<sub>2</sub>Cr<sub>2</sub>S<sub>4</sub> (II) (ORTEP-Zeichnung).



Fig. 2. Die Ebenen der Schwefelliganden von  $Cp_2^*Cr_2S_5$  (a) und  $Cp_2^*Cr_2S_4$  (b) im Vergleich (die Abstände sind in Å angegeben).

Atom	x/a	y/b	z/c	U <sub>equiv</sub> <sup>a</sup>
Cr(1)	3265(1)	615(1)	2465(1)	28(1)
Cr(2)	7226(1)	1655(1)	7319(1)	27(1)
S(1)	5149(2)	-1353(1)	1857(1)	44(1)
S(2)	3987(2)	-662(2)	3793(1)	54(1)
S(3)	1377(2)	-101(2)	1670(1)	48(1)
S(4)	1352(2)	-207(2)	3660(1)	59(1)
C(1)	3362(7)	2586(5)	3094(4)	38(2)
C(2)	2139(7)	2880(5)	2409(4)	37(2)
C(3)	3032(7)	2403(5)	1503(4)	38(2)
C(4)	4781(7)	1827(5)	1622(4)	38(2)
C(5)	5011(7)	1926(5)	2595(4)	36(2)
C(6)	3022(9)	2953(6)	4124(4)	55(3)
C(7)	277(7)	3600(6)	2605(5)	55(3)
C(8)	2247(9)	2584(7)	585(4)	58(3)
C(9)	6208(8)	1309(7)	860(5)	61(3)
C(10)	6649(7)	1486(6)	3028(5)	56(3)
C(11)	2307(7)	- 3263(5)	3640(4)	33(2)
C(12)	929(7)	-2881(5)	3071(4)	38(2)
C(13)	1599(8)	- 3212(6)	2112(4)	46(3)
C(14)	3407(8)	- 3807(5)	2096(4)	47(2)
C(15)	3850(7)	- 3833(5)	3048(4)	35(2)
C(16)	2136(9)	- 3142(6)	4698(4)	52(3)
C(17)	-911(7)	-2306(7)	3423(6)	65(3)
C(18)	570(10)	- 3051(7)	1279(5)	79(4)
C(19)	463(1)	- 4389(7)	1260(5)	80(4)
C(20)	5598(7)	- 4405(6)	3345(6)	63(3)

Atomkoordinaten (×10	) und thermische Paran	heter $(U_{equiv} \times 10^3)$	) von $Cp^*_2Cr_2S_4$	(II)
----------------------	------------------------	---------------------------------	-----------------------	------

<sup>*a*</sup>  $U_{\text{equiv}} = 1/3$  Spur  $\tilde{U}$ .

durch eine Rotation des  $\eta^2$ -S<sub>2</sub>-Liganden um 90°. Dabei ändert sich zwar nicht die Ladungsverteilung im Komplex, die veränderte sterische und eventuell auch elektronische Situation (die  $\eta^1$ -Brücke trägt vier Elektronen weniger zur Gesamtelektronenbilanz bei als die  $\eta^2$ -Brücke) bewirkt jedoch eine Aufweitung der Cr-Cr-Bindung auf 2.807(1) Å. Ein ähnlicher Effekt wird in dem Redoxsystem Cp<sup>\*</sup><sub>2</sub>Fe<sub>2</sub>S<sub>4</sub>  $\Rightarrow$  Cp<sup>\*</sup><sub>2</sub>Fe<sub>2</sub>S<sub>4</sub><sup>2+</sup> + 2 e<sup>-</sup> beobachtet, das eine reversible  $\eta^1$ -S<sub>2</sub>  $\leftrightarrow \eta^2$ -S<sub>2</sub>-Umlagerung beinhaltet [10].

Der einzige augenfällige Unterschied in den Strukturen von I und II betrifft die nichtbindenden Abstände in der Ebene der Schwefelliganden (Fig. 2). Während in II ein gleichschenkliges Trapez vorliegt, bewirkt der  $\eta^1$ -S,S-Ligand in I eine signifikante Verzerrung desselben. Eine weitere Gemeinsamkeit beider Cr-Komplexe sind S-S-Abstände um 2.8 Å. Ob diese wirklich schwach bindenden Wechselwirkungen entsprechen (als Schulbeispiele hierfür gelten S<sub>8</sub><sup>2+</sup> [11] und [(MeCp)Ru(PPh<sub>3</sub>)]<sub>2</sub>S<sub>6</sub> [12]) muß offen bleiben. Ein Vergleich mit Cp<sup>\*</sup><sub>2</sub>Mo<sub>2</sub>( $\mu$ , $\eta^2$ -S<sub>2</sub>)( $\mu$ -S)<sub>2</sub> (alle  $d_{S...S} \ge 3.04$  Å) legt nahe, daß eher sterische Gegebenheiten diese relativ kurzen Abstände zu erzwingen scheinen.

## Die Luftoxidation der Komplexe I und II

Rührt man eine Lösung der Komplexe I bzw. II in Toluol an Luft, so lassen sich nach chromatographischer Aufarbeitung zwei Verbindungen, IV und V, isolieren,

Tabelle 1

Cr(1)-Cr(2)	2.464(1)	S(1)-Cr(1)-S(2)	76.8(1)	
Cr(1)-S(1)	2.267(1)	S(1)-Cr(1)-S(3)	83.6(1)	
Cr(1) - S(2)	2.316(2)	S(2)-Cr(1)-S(4)	54.3(1)	
Cr(1)S(3)	2.269(2)	Cr(1)-S(1)-Cr(2)	65.8(1)	
Cr(1) - S(4)	2.319(2)	Cr(1)-S(2)-Cr(2)	64.3(1)	
Cr(1) - C(1)	2.219(6)	Cr(1)-S(2)-S(4)	63.0(1)	
Cr(1) - C(2)	2.230(5)			
Cr(1) - C(3)	2.246(5)			
Cr(1) - C(4)	2.250(6)			
Cr(1) - C(5)	2.229(6)			
S(2)-S(4)	2.113(3)			
$S(1) \cdots S(2)$	2.848			
$S(1) \cdots S(3)$	3.025			
$S(3) \cdots S(4)$	2.843			

Ausgewählte Bindungslängen (Å) und -winkel (°) für  $Cp^*_2Cr_2S_4(II)$ 

Tabelle 2

die aufgrund ihrer IR-Spektren Absorptionen im  $\nu(SO)$ -Bereich (Tab. 3) enthalten. Durch Vergleich mit den aus I und II durch Umsetzung mit SO<sub>3</sub> · pyr erhaltenen Komplexen (Schema 2) lassen sich IV und V als die SO<sub>3</sub>-Addukte Cp<sup>\*</sup><sub>2</sub>Cr<sub>2</sub>S<sub>4</sub> · SO<sub>3</sub> bzw. Cp<sup>\*</sup><sub>2</sub>Cr<sub>2</sub>S<sub>5</sub> · SO<sub>3</sub> formulieren. Der zu IV analoge Mo-Komplex, Cp<sup>\*</sup><sub>2</sub>Mo<sub>2</sub>S<sub>4</sub> · SO<sub>3</sub>, konnte strukturell gesichert werden, er enthält eine an eine S<sup>2-</sup>-Brücke addierte SO<sub>3</sub>-Gruppe [13]. Der ungewöhnlich lange S–S-Abstand von 2.168(2) Å innerhalb dieses S<sub>2</sub>O<sub>3</sub><sup>2-</sup>-Liganden sowie chemische Experimente sprechen tatsächlich eher für ein SO<sub>3</sub>-Addukt an eine Sulfidbrücke als für einen thiosulfatverbrückten Komplex (d<sub>S-S</sub> 2.102(2) Å [14]).

Als wesentliche Voraussetzung für die Bildung von  $Cp_2^*Mo_2S_4 \cdot SO_3$  wurde die Isomerisierung seiner Vorstufe unter Öffnung der Schwefelbrücken angesehen [13]. Komplex II ist dagegen zu derartigen Isomerisierungen nicht fähig, entsprechend niedrig liegt deshalb die Gesamtausbeute an IV und V (<1%). Die wesentlich höheren Ausbeuten (19% an IV und 16% an V) ausgehend von I sind somit auf



Schema 2. Zusammenfassende Darstellung der Reaktionen von  $Cp^*_2Cr_2S_5$  und  $Cp^*_2Cr_2S_4$  ( $Cp^* - \eta^5 - C_5Me_5$ ; pyr = Pyridin; X = Br: a, X = I: b).

dessen leicht abspaltbaren Schwefel zurückzuführen. Das hieraus durch Oxidation gebildete SO<sub>1</sub> addiert sich praktisch gleichermaßen an noch nicht umgesetztes I bzw. an neugebildetes II.

Mechanistisch gesehen, läßt sich somit die Reaktion von I mit Luftsauerstoff in mehrere Einzelschritte zerlegen. Sie wird initiiert durch Bildung von SO<sub>2</sub> aus leicht aktivierbarem Schwefel. Als Lewissäure ist SO2 zur Addition an nukleophile Schwefelbrücken fähig, entsprechende stabile Komplexe wurden bereits strukturell charakterisiert [15]. Die Oxidation von SO<sub>2</sub> zu SO<sub>3</sub> kann man sowohl am Komplex als auch in Lösung annehmen. Nach Untersuchungen von G.J. Kubas kommt dabei SO<sub>2</sub> die Schlüsselrolle als Sauerstoffüberträger zu, während O<sub>2</sub> und H<sub>2</sub>O als mögliche O-Donoren ausscheiden [16]. In Lösung befindliches SO3 stellt als sehr starkes Elektrophil einen ausgezeichneten Koordinationspartner für Schwefelliganden dar, wie im folgenden Abschnitt gezeigt wird.

# Addition von SO<sub>3</sub> an Cp<sup>\*</sup><sub>2</sub>Cr<sub>2</sub>S<sub>n</sub> (n = 4, 5)

Rührt man die CH<sub>3</sub>CN-Lösungen von I bzw. II mit dem SO<sub>3</sub>-Übertragungsreagens SO<sub>3</sub> · pyr, so bildet sich jeweils nur ein SO<sub>3</sub>-Addukt, nämlich  $Cp^{*}_{2}Cr_{2}S_{4} \cdot SO_{3}$ (IV), (aus II) und  $Cp_2Cr_2S_5 \cdot SO_3$  (V) (aus I) in 62 bzw. 82% Ausbeute. Die Einführung eines weiteren SO<sub>2</sub>-Moleküls in diese Komplexe konnte nicht beobachtet werden. Elementaranalysen belegen die Zusammensetzung der Produkte, während die FD-Massenspektren als dominierendes Radikalkation jeweils die SO3freie Spezies enthalten. Dies ist ein weiteres Indiz für die thermische Empfindlichkeit von  $Cp_{2}^{\star}M_{2}S_{n} \cdot SO_{3}$ -Addukten, nachdem selbst der röntgenstrukturanalytisch charakterisierte Komplex Cp<sup>\*</sup><sub>2</sub>Mo<sub>2</sub>S<sub>4</sub>·SO<sub>3</sub> lediglich das Molekülion von Cp<sup>\*</sup><sub>2</sub>Mo<sub>2</sub>S<sub>4</sub> liefert [13]. IR-spektroskopisch lassen sich für IV und V jeweils zwei sehr starke Absorptionsbanden zwischen 1250 und 1200 cm<sup>-1</sup> sowie zwei weitere einzelne, ebenfalls sehr starke Banden um 1000 und 600 cm<sup>-1</sup> (Tab. 3) feststellen. die für eine tetraedrische, einzähnige LSO<sub>3</sub>-Struktureinheit (L = S [13], L = O [17]) charakteristisch ist.

Die <sup>1</sup>H-NMR-Spektren enthalten für IV und V jeweils ein Resonanzsignal für die C<sub>5</sub>Me<sub>5</sub>-Liganden (Tab. 3), was nicht nur den symmetrischen Aufbau der Verbin-

Spektroskopis	sche Daten der Komplexe IV – VII		
IR (KBr, cm <sup>-</sup>	-1)		
	ν(SO)	v(PF)	
IV	1229s, 1207vs, 1010vs, 600 vs		
v	1249vs, 1235sh, 1021vs, 595vs		
VII		841vs, 553s	
<sup>1</sup> H-NMR (CI	OCl <sub>3</sub> -Lösung, i-TMS)		
	$\delta(^{1}H)$		
	(CH <sub>3</sub> -Gruppe)		
IV	2.24		
V	2.24		
VIa	2.36 <sup>a</sup>		
A Carette Desile	$= Wh(250, CD, C1, L^{2}) = 90^{\circ}C$		

Tabelle 3

<sup>a</sup> Gerät Bruker WM-250; CD<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>-Lösung, – 80 °C.

dungen beweist. Vielmehr läßt sich hieraus auch eine regiospezifische Addition der SO<sub>1</sub>-Gruppe an die Substrate ableiten. D.h., daß unter Berücksichtigung der abgestuften Nukleophilie der Schwefelbrücken [2] in IV lediglich ein Thiosulfat-Ligand und in V ein Disulfansulfonat-Ligand (S2SO3<sup>2-</sup>) gebildet wird, während die restlichen Brückenliganden nicht angegriffen werden. Auch von dem zu II strukturanalogen  $Cp^*_2Mo_2S_4$  ausgehend wird nur ein Produkt gebildet (Ausbeute 49%) [18], das in seinen spektroskopischen Eigenschaften völlig mit denjenigen des strukturell gesicherten  $Cp^*, Mo_2S_4 \cdot SO_3$  übereinstimmt [13]. In letzterem Komplex ist die am  $sp^3$ -hybridisierten  $\mu$ -Schwefel fixierte SO<sub>3</sub>-Gruppe dem  $\eta^2$ -S<sub>2</sub>-Liganden zugewandt, während sich die zweite mögliche Orientierung in Richtung Monosulfidbrücke in den <sup>1</sup>H-NMR-Spektren nicht bemerkbar macht. Eine Inversion der  $S_2O_3^{2-}$ -bzw.  $S_3O_3^{2-}$ -Liganden an ihrem Brückenschwefel ist auszuschließen, da z.B. im Tieftemperaturspektrum von V die CH<sub>3</sub>-Resonanz bei 1.93 ppm (CD<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>-Lösung) bis 183 K als scharfes Singulett erhalten bleibt. Auch dimere thiolatverbrückte Komplexe weisen generall hohe Inversionsbarrieren auf, vorausgesetzt sie enthalten eine M-M-Bindung [19].

# Oxidation von Cp<sup>\*</sup><sub>2</sub>Cr<sub>2</sub>S<sub>5</sub> mittels Br<sub>2</sub> und I<sub>2</sub>

Rührt man die Toluollösung von I mit der äquivalenten Menge Brom oder Iod, so bilden sich die braunen, in Toluol schwerlöslichen Verbindungen  $Cp_{2}^{*}Cr_{2}S_{4}X_{2}$ (VI) (Schema 1). Der Verlust eines S-Atoms im Verlauf der Reaktion wird durch Elementaranalysen bestätigt. Da VIb in polaren Solventien nur sehr schwer löslich ist, läßt sich lediglich VIa in ein PF<sub>6</sub>-Salz der Zusammensetzung  $Cp_{2}^{*}Cr_{2}S_{4}BrPF_{6}$ (VII) überführen. VIa,b und VII gemeinsam ist, daß ihre FD-Massenspektren als dominierendes Ion jeweils die Spezies  $Cp_{2}^{*}Cr_{2}S_{4}X^{+}$  enthalten, begleitet von dem halogenfreien Radikalkation  $Cp_{2}^{*}Cr_{2}S_{4}^{++}$ .

Da in keinem Fall geeignete Einkristalle für eine Röntgenstrukturanalyse erhalten werden konnten und auch IR- und <sup>1</sup>H-NMR-Spektren wenig hilfreich sind, stützt sich die Strukturdiskussion der Komplexe VIa,b und VII lediglich auf die Massenspektren und die Tatsache, daß durch Umfällung von VIa selbst mit einem Überschuß an  $NH_4PF_6$  nur ein Br<sup>-</sup>-Ion durch  $PF_6^-$  substituierbar ist. Diese Beobachtung ist insofern bedeutsam, als der dikationisch aufgebaute Komplex  $[Cp_2^*Fe_2S_4]Br_2$  in analoger Reaktion in guten Ausbeuten zu  $[Cp_2^*Fe_2S_4][PF_6]_2$ abreagiert [10]. Daher scheint für VIa,b und VII der in Schema 1 abgebildete Strukturvorschlag sehr wahrscheinlich, obwohl Chalkogen-Halogen-Liganden bisher äußerst selten sind [20].

Bemerkenswerterweise läßt sich VIb (nicht jedoch VIa) mit Li<sub>2</sub>S<sub>2</sub> zu I reduzieren, d.h. eine Monosulfidbrücke wird in einen  $\mu, \eta^1$ -S,S-Liganden umgewandelt. Die Bildung einer S<sub>4</sub><sup>2-</sup>-Brücke [8,21] gelingt auf diese Weise jedoch nicht.

# **Experimenteller** Teil

Alle Arbeiten wurden, soweit nicht anders erwähnt, unter Luftausschluß und unter Verwendung von trockenen,  $N_2$ -gesättigten Lösungsmitteln durchgeführt. Die Elementaranalysen finden sich mit den Ausbeuten und weiteren Eigenschaften in Tab. 4 zusammengefaßt.

Die Komplexe I und II wurden nach bereits beschriebenen Verfahren hergestellt [2,5].

Summenformel	Farbe	Ausbeute	Analysen (Gef. (ber.) (%))		
		(%)	C	Н	S
C <sub>20</sub> H <sub>30</sub> Cr <sub>2</sub> O <sub>3</sub> S <sub>5</sub>	grün	62	40.76	5.21	27.25
(IV)			(41.22)	(5.19)	(27.51)
$C_{20}H_{30}Cr_2O_3S_6$	grün	82	38.85	4.87	30.94
(V)			(39.07)	(4.92)	(31.29)
$C_{20}H_{30}Cr_2Br_2S_4$	braun	78	36.24	4.57	
(VIa)			(36.26)	(4.56)	
$C_{20}H_{30}Cr_2I_2S_4$	braun	82	31.58	3.96	16.69
(VIb)			(31.75)	(4.00)	(16.95)
$C_{20}H_{30}Cr_2BrF_6PS_4$	rotbraun	36	32.95	4.10	17.70
(VII)			(33.02)	(4.16)	(17.63)

Ausbeuten, Farben und Analysenwerte der Komplexe IV-VII<sup>a</sup>

<sup>a</sup> Die Problematik der Molgewichtsbestimmung wird im Text diskutiert.

### Darstellung der SO<sub>3</sub>-Addukte IV und V

(a) Reaktion von I und II mit  $SO_3 \cdot pyr$  [22]. Zur Lösung von 45.9 mg (0.29 mmol)  $SO_3 \cdot pyr$  (pyr = Pyridin) in 20 ml CH<sub>3</sub>CN wird unter Rühren innerhalb von 5 min eine Suspension von 155 mg (0.29 mmol) I in 60 ml CH<sub>3</sub>CN zugetropft. Nachdem 16 h bei Raumtemperatur weitergerührt wurde, zieht man das Lösungsmittel ab, nimmt den Rückstand in 30 ml Toluol/Aceton (2/1) auf und chromatographiert an SiO<sub>2</sub> mit dem gleichen Lösungsmittelgemisch als Eluens. Man isoliert nacheinander eine dunkelgrüne (Cp<sup>\*</sup><sub>2</sub>Cr<sub>2</sub>S<sub>5</sub>, 3% Ausbeute), hellgrüne (Cp<sup>\*</sup><sub>2</sub>Cr<sub>2</sub>S<sub>4</sub>SO<sub>3</sub> (IV) 5%) sowie wiederum hellgrüne Zone (Cp<sup>\*</sup><sub>2</sub>Cr<sub>2</sub>S<sub>5</sub>SO<sub>3</sub> (V) 82%).

Die Darstellung von  $Cp^*_2Cr_2S_4$  SO<sub>3</sub> (IV) folgt obiger Arbeitsvorschrift. Nach der chromatographischen Reinigung erhält man in der Reihenfolge der isolierten Zonen die Komplexe II (12% Ausbeute), IV (62%) und V (2%). IV und V sind aus  $CH_2Cl_2/Et_2O$  (2/1) umkristallisierbar.

(b) Luftoxidation von  $Cp^*_2Cr_2S_5$  (1). Eine Lösung von 320 mg (0.60 mmol) I in 100 ml Toluol wird 18 h bei 45°C an Luft gerührt. Die chromatographische Reinigung erfolgt wie unter (a) beschrieben und liefert grüne Produkte, die in ihren spektroskopischen Eigenschaften identisch mit den in (a) dargestellten Komplexen IV und V sind.

#### Darstellung von VIa,b

215 mg (0.4 mmol) I werden in 50 ml Toluol gelöst und mit der äquimolaren Menge  $Br_2$  bzw.  $I_2$  versetzt. Der nach 1–2 h Rühren bei Raumtemperatur gebildete braune Niederschlag wird abfiltriert, mit 10 ml Et<sub>2</sub>O gewaschen und vakuumgetrocknet. Nach Umkristallisieren aus  $CH_2Cl_2/Et_2O(10/1)$  (VIa) bzw.  $CH_2Cl_2$  (VIb) erhält man analysenreine, dunkelbraune Kristalle.

## Darstellung von VII

Eine Mischung aus 116 mg (0.18 mmol)  $Cp_2^*Cr_2S_4Br_2$ , 25 ml MeOH, 30 ml H<sub>2</sub>O und 57.1 mg (0.36 mmol) NH<sub>4</sub>PF<sub>6</sub> wird 1.5 h bei Raumtemperatur gerührt. Der gebildete rotbraune Niederschlag enthält VII in 36% Ausbeute (bezogen auf  $Cp_2^*Cr_2S_5$ ). Das Produkt wird abfiltriert, mit 10 ml Et<sub>2</sub>O gewaschen, vakuumgetrocknet und aus CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> umkristallisiert.

Tabelle 4

Reaktion von  $Cp^{\star}_{2}Cr_{2}S_{4}I_{2}$  (VIb) mit  $Li_{2}S_{2}$ 

Eine Lösung von 347 mg (0.46 mmol) VIb in  $CH_2Cl_2$  wird mit 0.92 ml einer 0.5 *M* Li<sub>2</sub>S<sub>2</sub>-Lösung in THF [23] umgesetzt. Nach 2 h Rühren bei Raumtemperatur entfernt man das Lösungsmittel, nimmt den Rückstand in 40 ml Toluol auf, filtriert und chromatographiert an SiO<sub>2</sub> mit Toluol/Et<sub>2</sub>O (10/1). Dabei läßt sich eine braungrüne Zone eluieren, die aufgrund spektroskopischer Vergleichsdaten  $Cp^*_2Cr_2S_5$  enthält (Ausbeute 22%).

# Röntgenographische Daten von $Cp^{\star}_{2}Cr_{2}S_{4}$ (II)

Kristallgröße:  $0.23 \times 0.28 \times 0.7$  mm; Habitus: säulig; d(röntg.) 1.48 Mg m<sup>-3</sup>; F(000) 524; triklines Kristallsystem: Raumgruppe  $P\overline{1}(2)$ ; Gitterkonstanten: a 8.179(7), b 10.158(8), c 14.21(1) Å;  $\alpha$  89.90(7),  $\beta$  84.66(7),  $\gamma$  73.67(7)°; V 1127.7 Å<sup>3</sup>, Z = 2; linearer Absorptionskoeffizient:  $\mu$  13.01 cm<sup>-1</sup>; 3718 vermessene Reflexe, davon 3690 voneinander unabhängige Reflexe mit  $I \ge 2.5\sigma(I)$  (Syntex P3-Vierkreisdiffraktometer; Mo- $K_{\alpha}$ -Strahlung  $\lambda$  0.71069 Å; Meßbereich  $3 < 2\theta < 60^{\circ}$ ); Patterson- und Fourier-Methoden, Verfeinerung bis R(anisotrop) = 0.054;  $R_w =$ 0.051.

#### Literatur

- M. Rakowski DuBois, R.C. Haltiwanger, D.J. Miller und G. Glatzmeier, J. Am. Chem. Soc., 101 (1979) 5245; C.M. Bolinger, T.B. Rauchfuss und A.L. Rheingold, Organometallics, 1 (1982) 1551; D.A. Rajan, M. McKenna, J. Noordik, R.C. Haltiwanger und M. Rakowski DuBois, Organometallics, 3 (1984) 831; R. Weberg, R.C. Haltiwanger und M. Rakowski DuBois, Organometallics, 4 (1985) 1315; T.B. Rauchfuss, D.P.S. Rodgers und S.R. Wilson, J. Am. Chem. Soc., 108 (1986) 3114; A.C. Lizano und M.E. Noble, Inorg. Chem., 27 (1988) 749.
- 2 H. Brunner, H. Kauermann, W. Meier und J. Wachter, J. Organomet. Chem., 263 (1984) 183.
- 3 C.M. Bolinger, T.B. Rauchfuss und A.L. Rheingold, J. Am. Chem. Soc., 105 (1983) 6321.
- 4 H. Brunner, W. Meier, J. Wachter, P. Weber, M.L. Ziegler, J.H. Enemark und C.G. Young, J. Organomet. Chem., 309 (1986) 313.
- 5 H. Brunner, J. Wachter, E. Guggolz und M.L. Ziegler, J. Am. Chem. Soc., 104 (1982) 1765.
- 6 L.Y. Goh und T.C.W. Mak, J. Chem. Soc., Chem. Commun., (1986) 1474.
- 7 H. Brunner, W. Meier, J. Wachter, E. Guggolz, T. Zahn und M.L. Ziegler, Organometallics, 1 (1982) 1107.
- 8 A. Müller und E. Diemann, Adv. Inorg. Chem., 31 (1987) 89.
- 9 E. Guggolz, Dissertation Universität Heidelberg, 1984.
- 10 H. Brunner, A. Merz, J. Pfauntsch, O. Serhadli, J. Wachter und M.L. Ziegler, Inorg. Chem., 27 (1988) 2055.
- 11 C.G. Davies, R.J. Gillespie, J.J. Park und J. Passmore, Inorg. Chem., 10 (1971) 2781.
- 12 J. Amarasekera, T.B. Rauchfuss und A.L. Rheingold, Inorg. Chem., 26 (1987) 2017.
- 13 H. Brunner, U. Klement, J. Pfauntsch und J. Wachter, Angew. Chem., 99 (1987) 268; Angew. Chem. Int. Ed. Engl., 26 (1987) 230; H. Brunner, H. Kauermann, J. Pfauntsch, J. Wachter, J.H. Enemark und C.G. Young, J. Organomet. Chem., 331 (1987) 45.
- 14 J. Weiss, Z. Anorg. Allg. Chem., 532 (1986) 184.
- 15 G.J. Kubas, H.J. Wasserman und R.R. Ryan, Organometallics, 4 (1985) 419.
- 16 G.J. Kubas, persönliche Mitteilung.
- 17 R.W. Horn, E. Weissberger und J.P. Collman, Inorg. Chem., 9 (1970) 2367.
- 18 J. Pfauntsch, Dissertation Universität Regensburg, 1988.
- 19 I.B. Benson, S.A.R. Knox, P.J. Naish und A.J. Welch, J. Chem. Soc., Dalton Trans., (1981) 2235; N.G. Connelly, G.A. Johnson, B.A. Kelly und P. Woodward, J. Chem. Soc., Chem. Commun., (1977) 436; S.D. Killops und S.A.R. Knox, J. Chem. Soc., Dalton Trans., (1978) 1260.
- 20 L.E. Bogan Jr., T.B. Rauchfuss und A.L. Rheingold, Inorg. Chem., 24 (1985) 3720.

- 21 M. Draganjac und T.B. Rauchfuss, Angew. Chem., 97 (1985) 745; Angew. Chem. Int. Ed. Engl., 24 (1985) 742; H. Brunner, N. Janietz, W. Meier, B. Nuber, J. Wachter und M.L. Ziegler, Angew. Chem., 100 (1988) 717; Angew. Chem. Int. Ed. Engl. 27 (1988) 708; H. Brunner, N. Janietz, W. Meier, J. Wachter, E. Herdtweck, W.A. Hermann, O. Serhadli und M.L. Ziegler, J. Organomet. Chem., 347 (1988) 237.
- 22 H.H. Sisler und L.F. Audrieth, Inorg. Synth. II, (1946) 173.
- 23 J.A. Gladysz, V.K. Wong und B.S. Jick, J. Chem. Soc., Chem. Commun., (1978) 838.