

Journal of Organometallic Chemistry 501 (1995) 179-188



# Regioselektive Reaktionen der fremdligandfreien Titanocen-Alkin-Komplexe $Cp_2Ti(RC_2SiMe_3)$ $(R = Me_3Si, Ph, ^tBu, ^nBu) \stackrel{*}{\Rightarrow}$

C. Lefeber <sup>a</sup>, A. Ohff <sup>a</sup>, A. Tillack <sup>a</sup>, W. Baumann <sup>a</sup>, R. Kempe <sup>a</sup>, V.V. Burlakov <sup>a,1</sup>, U. Rosenthal <sup>a,2,\*</sup>, H. Görls <sup>b</sup>

<sup>a</sup> Max-Planck-Gesellschaft, Arbeitsgruppe ''Komplexkatalyse'' an der Universität Rostock, Buchbinderstraße 5–6, D-18055 Rostock, Deutschland

<sup>b</sup> Max-Planck-Gesellschaft, Arbeitsgruppe ''CO<sub>2</sub>-Chemie'' an der Friedrich-Schiller-Universität Jena, Lessingstraße 12, D-07743 Jena, Deutschland

Eingegangen den 18. April 1995

#### Abstract

Depending on different substituents in the reaction of  $Cp_2TiCl_2$  with magnesium and the alkynylsilanes  $RC \equiv CSiMe_3$  ( $R = SiMe_3$ , Ph, <sup>t</sup>Bu, <sup>n</sup>Pr, Me) in tetrahydrofuran, titanacyclopropenes ( $R = SiMe_3$ , Ph, <sup>t</sup>Bu 1, <sup>n</sup>Bu 2), symmetrical substituted titanacyclopentadienes (R = Me 5) or in a competition reaction both types of complexes ( $R = ^nPr$  3 and 4) were obtained.

The compound  $Cp_2Ti({}^{t}BuC_2SiMe_3)$  1 is the first example of a titanocene complex with an alkyl substituted alkyne without further ligands and was characterized by X-ray crystal structure analysis.

The structural and spectroscopical data of 1 were compared with those of other well known complexes of that type, e.g.  $Cp_2Ti(Me_3SiC_2SiMe_3)$  and  $Cp_2Ti(PhC_2SiMe_3)$  to investigate the influence of different substituents ('Bu, SiMe\_3, Ph) upon alkyne complexation.

The chemo- and regio-selectivities of the obtained alkyne complexes was studied in reactions with alkynes, alcohols, carbon dioxide and acetone. The reaction course depends mostly on steric restrictions, being in the first step kinetically favored at the Si-substituted C-atom of the alkyne and giving  $\beta$ -SiMe<sub>3</sub>-substituted products, which rearrange in some cases into the thermodynamically more stable  $\alpha$ -SiMe<sub>3</sub>-substituted products.

#### Zusammenfassung

Substituentenabhängig konnten bei der Reaktion von  $Cp_2TiCl_2$  mit Magnesium und den Silylacetylenen  $RC \equiv CSiMe_3$  ( $R = SiMe_3$ , Ph, <sup>t</sup>Bu, <sup>n</sup>Pr, Me) in Tetrahydrofuran Titanacyclopropene ( $R = SiMe_3$ , Ph, <sup>t</sup>Bu 1, <sup>n</sup>Bu 2), symmetrisch substituierte Titanacyclopentadiene (R = Me 5), oder in einer Konkurrenzreaktion beide Komplextypen ( $R = {}^{n}Pr$  3 und 4) erhalten werden.

Die Verbindung  $Cp_2Ti(^{t}BuC_2SiMe_3)$  1, als erstes Beispiel eines Titanocen-Komplexes mit einem alkylsubstituierten Alkin ohne weitere Liganden, wurde durch eine Röntgenkristallstrukturanalyse charakterisiert.

Die strukturellen und spektroskopischen Daten von 1 wurden mit denen der bekannten Komplexe  $Cp_2Ti(Me_3SiC_2SiMe_3)$  und  $Cp_2Ti(PhC_2SiMe_3)$  verglichen, um den Einfluß der unterschiedlichen Substituenten (<sup>1</sup>Bu, SiMe<sub>3</sub>, Ph) auf die Alkinkomplexierung zu untersuchen.

Die Chemo- und Regio-selektivitäten der erhaltenen Alkin-Komplexe sind in Reaktionen mit Alkinen, Alkoholen, Kohlendioxid und Aceton untersucht worden. Der Reaktionsablauf wird hauptsächlich durch sterische Restriktion bestimmt, ist im ersten Schritt kinetisch

<sup>&</sup>lt;sup>\*</sup> Herrn Prof. Herbert Schumann zum 60. Geburtstag gewidmet.

<sup>\*</sup> Corresponding author.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Als Gast vom Institut für Elementorganische Verbindungen der Russischen Akademie der Wissenschaften, Moskau.

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> Im Institut für Organische Katalyseforschung an der Universität Rostock e.V. Herrn Prof. Dr. G. Oehme wird für die Aufnahme der Arbeitsgruppe im Institut gedankt. Diese Arbeit wurde von der Max-Planck-Gesellschaft und den Fonds der chemischen Industrie gefördert.

am SiMe<sub>3</sub>-substituierten C-Atom der Alkine begünstigt und führt zu  $\beta$ -SiMe<sub>3</sub>-substituierten Produkten, die sich in einigen Fällen in die thermodynamisch stabilen  $\alpha$ -SiMe<sub>3</sub>-substituierten Produkte umwandeln.

Keywords: Alkyne; Cyclopentadienyl; Early transition metals; Trimethylsilyl; Titanium; X-ray diffraction

#### 1. Einleitung

Titanocen-Alkin-Komplexe des Typs  $Cp_2Ti(R^1C \equiv CR^2)$  ohne zusätzliche Liganden sind recht selten, konnten aber für  $R^1 = R^2 = Ph[1]$  SiMe<sub>3</sub> [2] und  $R^1 = Ph$ ,  $R^2 = SiMe_3$  [3] dargestellt und strukturell charakterisiert werden. Mit  $R^1 = R^2 = Me$  ist die Existenz eines analogen Komplexes strittig [4].

Die Reaktivität dieser Komplexe ist u. a. gegenüber Wasser [5], Alkoholen [5], Alkinen [2], Kohlendioxid [6] und Aceton [7] untersucht worden.

Unbekannt sind dagegen derartige Verbindungen mit Alkyl-Substituenten und weitgehend die Regioselektivitäten der genannten Reaktionen.

Unsere Untersuchungen erstreckten sich deshalb auf Versuche, Titanocenkomplexe mit unsymmetrisch substituierten Alkinen darzustellen, diese spektroskopisch und strukturell mit den bekannten Verbindungen zu vergleichen sowie die gefundenen Daten im Zusammenhang mit Regioselektivitäten zu studieren.

#### 2. Ergebnisse und Diskussion

Bei der Umsetzung von Titanocendichlorid mit Magnesium in THF unter Anwesenheit ausgewählter Silylalkine  $RC \equiv CSiMe_3$  ( $R = SiMe_3$ , Ph, <sup>t</sup>Bu, <sup>n</sup>Bu, <sup>n</sup>Pr, Me) bilden sich bei Raumtemperatur Titanacyclopropene ( $R = SiMe_3$  [2], Ph [3], <sup>t</sup>Bu 1, <sup>n</sup>Bu 2), symmetrisch substituierte Titanacyclopentadiene (R = Me5) oder es konkurriert die Bildung beider Komplextypen (Gl. 1).

 $Cp_2TiCl_2 + Mg + Me_3SiC \equiv CR$ 



Erstmals wurden mit  $Cp_2Ti({}^{t}BuC_2SiMe_3)$  1 und  $Cp_2Ti({}^{n}BuC_2SiMe_3)$  2 Titanocenkomplexe alkylsubstituierter Alkine isoliert, die nicht durch zusätzliche Liganden stabilisiert sind. Für  $R = {}^{n}Pr$  konnte lediglich ein Gemisch des Titanacyclopropens  $Cp_2Ti$ -( ${}^{n}PrC_2SiMe_3$ ) 3 mit dem symmetrisch substituierten <u>Titanacyc</u>lopentadien  $Cp_2Ti-C(SiMe_3)=C({}^{n}Pr)-C({}^{n}Pr)=C(SiMe_3)$  **4** NMR-spektroskopisch im Verhältnis von 2.3:1 nachgewiesen werden. Mit R = Me wurde kein Titanocen-Alkin-Komplex gefunden, denn unter vergleichbaren Bedingungen bildet sich lediglich das symmetrisch substituierte Titanacyclopentadien  $Cp_2Ti-C(SiMe_3)=C(Me)-C(Me)=C(SiMe_3)$  **5**, das IR- und NMR-spektroskopisch charakterisiert werden konnte. Eine analoge Hafnocenverbindung mit gleichem Substituentenmuster ist bereits bekannt [8].

Der Titanocen-Alkin-Komplex 1 kristallisiert aus *n*-Hexan in gelbgrünen Nadeln, die unter Argon bei 92-93 °C unter Zersetzung schmelzen und sehr oxidations- und hydrolyseempfindlich sind. Verbindung 1 ist sehr gut löslich in Benzol, THF und aliphatischen Kohlenwasserstoffen.

Im Massenspektrum von 1 erscheint der Molekülpeak bei einer Massenzahl von 333 neben charakteristischen Massen für  $[Cp_2Ti]$  (m/z 178) und für das Alkin (m/z154).

Das IR-Spektrum von 1 zeigt bei 1686 cm<sup>-1</sup> eine starke Bande, die der Valenzschwingung der koordinierten C-C-Dreifachbindung zuzuordnen ist und im Erwartungsbereich für Alkin-Komplexe mit Metallacyclopropenstruktur liegt [1,2,3].

Das <sup>1</sup>H-NMR-Spektrum von 1 ergibt jeweils Singuletts für die SiMe<sub>3</sub> Gruppe ( $\delta = -0.38$  ppm), die <sup>1</sup>Bu-Gruppe ( $\delta = 0.56$  ppm) und die beiden Cp-Ringe ( $\delta = 6.52$  ppm).

Im <sup>13</sup>C-NMR-Spektrum findet man neben den entsprechenden Signalen der Alkinsubstituenten und der Cp-Ringe die Signale beider alkinischen C-Atome, die stark nach tiefem Feld verschoben sind. Diese starke Tieffeldverschiebung des komplexierten Alkins ( $\delta$  = 205.3, 236.4 ppm) im Vergleich zum freien Alkin ( $\delta$  = 82.2, 116.2 ppm) ist typisch für Verbindungen mit Alkinen, die formal als Vier-Elektronen-Donatoren aufzufassen sind [9].

In Tabelle 1 sind einige spektroskopische Daten der Verbindung 1 im Vergleich mit denen der schon bekannten Verbindungen dieses Typs und der dazugehörigen Alkine zusammengestellt.

Diese Daten ergeben Koordinationsverschiebungen der alkinischen C-Signale von ca. 120 ppm, wobei silylsubstituierte C-Atome in der Regel größere Verschiebungen zeigen. Dieser Befund an unsymmetrisch substituierten Alkinen bestätigt vergleichende Untersuchungen, die für Komplexe symmetrisch substituierter Alkine ausgeführt wurden. Dabei konnte festgestellt werden, daß in Alkin-Komplexen elektronenreicher

	$R = SiMe_3$ $R' = SiMe_3$ [2]	$R = SiMe_3$ $R' = {}^tBu$	$R = SiMe_3$ $R' = "Bu$	$R = SiMe_3$ $R' = {}^{n}Pr$	$R = SiMe_3$ R' = Ph [3]	R = Ph R' = Ph [1]
$\overline{\mathbf{R}-\mathbf{C}} = \mathbf{C}-\mathbf{R}'$						
$\nu(C=C)(cm^{-1})$	2107	2157	2177	2177	2160	2223
$\delta(CR)/\delta(CR')$ (ppm)	114.0	82.2/116.2	84.4/107.9	84.6/107.7	92.5/104.4	90.1
$Cp_{2}Ti(RC_{2}R')$		1	2	3	,	
$\nu(\tilde{C} \equiv C)(\tilde{cm}^{-1})$	1687	1686	1678	1689	1686	1713
$\Delta \nu (C \equiv C) (cm^{-1})$	420	471	499	488	474	510
$\delta(CR)/\delta(CR')$ (ppm)	244.9	205.3/236.4	204.8/229.7	-	213.0/219.6	196.5
$\Delta\delta(CR)/\Delta\delta(CR')$ (ppm)	130.9	123.1/120.2	120.7/122.2	-	120.5/115.2	106.4

Spektroskopische Daten verschiedener Alkinkomplexe  $Cp_2Ti(RC_2R')$  und der entsprechenden freien Alkine  $RC_2R'$ . NMR-Spektren wurden in THF- $d_8$  aufgenommen

Übergangsmetalle für silylsubstituierte Alkin–C-Atome kleinere Koordinationsverschiebungen auftreten als für alkyl- bzw. arylsubstituierte C-Atome. Der umgekehrte Fall ist in Komplexen elektronenarmer Übergangsmetalle zu beobachten, bei denen die silylsubstituierten Alkin–C-Atome die größten Koordinationsverschiebungen aufweisen [10]. Dieses Verhalten wird auch für die Titanocen-Komplexe unsymmetrisch substituierter Alkine in Tabelle 1 beobachtet, sowie als Umkehrung bei entsprechenden Ni(0)-Komplexen unsymmetrisch substituierter Alkine [11].

Tabelle 2

Tabelle 1

Thistanographische Daten der Veromdungen 1. 1.	Kristallographische	Daten	der	Verbindungen	1.	19
--	---------------------	-------	-----	--------------	----	----

	1	19
Summenformel	C <sub>19</sub> H <sub>28</sub> SiTi	C <sub>24</sub> H <sub>30</sub> OSiTi
Molekulargewicht (g mol $^{-1}$ )	332.4	410.5
Kristallsystem	monoklin	monoklin
Raumgruppe	$P2_1/c$	$P2_1/c$
Gitterparameter		
a (Å)	15.833(4)	17.8141(8)
b (Å)	8.789(2)	8.3680(5)
c (Å)	14.959 (4)	15.6760(5)
$\alpha$ (Grad)	90.00	90.00
$\beta$ (Grad)	112.85(1)	104.919(3)
γ (Grad)	90.00	90.00
V (Å <sup>3</sup> )	1918.3(8)	2258(2)
Formeleinheiten Z	4	4
Dichte ber. $(g \text{ cm}^{-3})$	1.15	1.21
Abs. Koeff. $\mu$ (Mo-K $\alpha$ ) (cm <sup>-1</sup> )	5.0	4.4
Gemessene Reflexe	4521	4128
Symmetrieunabhängige Reflexe	4367	3965
Beobachtete Reflexe $[I \leq 2\sigma I]$	3522	2547
Anzahl der verfeinerten Parameter	190	244
R	0.063	0.0466
Rw	0.174	0.1149
Resteleketronendichte (e $Å^{-3}$ )	0.88	0.28

Von Verbindung 1 konnten durch Kristallisation aus *n*-Hexan geeignete Einkristalle für eine Röntgenkristallstrukturanalyse gewonnen werden. Die kristallographischen Daten sind in Tabelle 2 zusammengestellt. In Abb. 1 ist die Struktur von 1 im Kristall gezeigt.

Die alkinische Bindung zwischen C(1) und C(2) in 1 ist im Vergleich zu einer gewöhnlichen Dreifachbindung deutlich aufgeweitet und liegt mit 1.280(5) Å in der Größenordnung einer C-C-Doppelbindung [12]. Äquivalente Bindungslängen wurden auch in vergleichbaren Titan-Alkin-Komplexen gefunden [13].

Die Abwinkelung der Substituenten am Alkin von der Linearität in 1 ("bent-back"-Winkel, C(1)C(2)C(3) 138.6(3)°, C(1)C(2)Si 148.9(3)°) entspricht der in Cp<sub>2</sub>Ti(PhC<sub>2</sub>SiMe<sub>3</sub>) (C(1)C(2)Ph 140.8(3), 141.0(3)°, C(1)C(2)Si 148.2(2), 151.9(2)° [14]).

Die Metall-C-Abstände Ti-C(1) = 2.103(3) und Ti-C(2) = 2.081(3) Å sind denen in üblichen Ti-C(sp<sup>2</sup>)- $\sigma$ -Bindungen in Alkinkomplexen vergleichbar. Bemerkenswert dabei ist der größere Bindungsabstand vom Metall zum silylsubstituierten C(1)- im Vergleich zum alkylsubstituierten C(2)-Atom. Dieses wurde auch bei anderen Übergangsmetallkomplexen mit dem PhC= CSiMe<sub>3</sub> beobachtet [11].

Die bei allen Komplexen signifikant kürzeren M-C-Bindungslängen zum aryl- bzw. alkylsubstituierten C-Atom sind wahrscheinlich mit elektronischen Einflüssen der Trimethylsilylgruppen zu begründen. Die Fähigkeit der Silylgruppe, durch (d-p)- $\pi$ -Wechselwirkung auf die alkinische C-C-Bindung elektronenziehend zu wirken, könnte zu einer starken Positivierung des  $\beta$ - ständigen C-Atoms und damit zu einer verstärkten (verkürzten) Metall-C-Bindung führen. Dieses kann auch durch eine extreme Mesomerie gemäß Abb. 2 veranschaulicht werden.



Abb.1. Struktur von 1 im Kristall (ORTEP-Plot 50% Wahrscheinlichkeit), ausgewählte Abstände [Å] und Winkel [°]:

C(1)-C(2), 1.280(5); Ti-C(1), 2.103(3); Ti-C(2), 2.018(3); Si-C(1), 1.841(3); C(2)-C(3), 1.522(4); Si-C(1)-C(2), 148.9(3); C(1)-C(2)-C(3), 138.6(3); C(1)-Ti-C(2), 35.6(1); Ti-C(1)-C(2), 71.3(2); Ti-C(2)-C(1), 73.1(2).

Verbindung 1 als erstes Beispiel eines stabilen Titanocen-Komplexes mit einem alkyl-substituierten Alkin ohne zusätzliche Liganden ermöglichte als Ergänzung zu den schon bekannten Komplexen des Diphenyl-, des Bis-trimethylsilyl- und des Phenyl-trimethylsilylacetylens weitergehende spektroskopische und strukturelle Vergleiche besonders hinsichtlich elektronischer Substituenteneffekte, da beide Substituenten eine nahezu gleichgroße Raumerfüllung aufweisen [15]. Aus diesem Grunde ist die Verbindung auch geeignet, regioselektive Verknüpfungsreaktionen des komplexierten Alkins näher zu untersuchen und dadurch einen Bezug zu den spektroskopischen und strukturellen Daten zu finden.

Umsetzungen der Alkin-Komplexe  $Cp_2Ti({}^{1}BuC_2-SiMe_3)$  1 und  $Cp_2Ti(Me_3SiC_2SiMe_3)$  mit einem Überschuß des jeweiligen Alkins gelingen aus sterischen Gründen nicht. Bei der Reaktion des  $Cp_2Ti(Me_3-SiC_2SiMe_3)$  mit PhC<sub>2</sub>Ph bildet sich das Titanacyclopentadien  $Cp_2Ti-C(Ph)=C(Ph)-C(Ph)=C(Ph)$  [2].

Das  $Cp_2Ti(PhC_2SiMe_3)$  [3] reagiert mit dem PhC=CSiMe\_3 bei Raumtemperatur zunächst bevorzugt zum unsymmetrischen Produkt, 8, das nach 20 min <u>Reaktionszeit zum symmetrischen Produkt Cp\_Ti-</u> C(SiMe\_3)=C(Ph)-C(Ph)=C(SiMe\_3) 7 im Verhältnis



Abb. 2. Mesomerie von Titanocen-Komplexen mit Silylalkinen  $RC_2SiMe_3$ .

2.4:1 entsteht. Nach 10 h ist das Verhältnis von 8:7 nur noch 2.1:1 und nach 5 Tagen 1.1:1 Die ebenfalls symmetrische Verbindung  $Cp_2Ti-C(Ph)=C(SiMe_3)-C(SiMe_3)=C(Ph)$  9 fällt nicht an.



NMR-spektroskopisch konnte die Umwandlung von 8 in 7 bei längerem Erwärmen in THF belegt werden. Dieser Effekt, bei dem ein kinetisch kontrolliertes Titanacyclopentadien-Produktgemisch durch Erhitzen in ein thermodynamisch stabileres Produkt umgewandelt wird, ist bekannt [16]. Hierbei wäre als Reaktionsweg die Ausbildung von Bis(alkin)-Komplexen mit der Rotation eines Alkins unter Cycloreversion denkbar.

Die von Verbindung 7 angefertigte Röntgenkristallstrukturanalyse [17] belegt ein Titanacyclopentadien mit beiden SiMe<sub>3</sub>-Gruppen in  $\alpha$ -Position zum Metall. Titanacyclopentadiene [18] und die zu 7 analoge Zirkonocen-Verbindung mit gleichem Substitutionsmusters Cp<sub>2</sub>Zr-C(SiMe<sub>3</sub>)=C(Ph)-C(Ph)=C(SiMe<sub>3</sub>) **10** [19] sind bekannt.

Der Komplex  $Cp_2Ti({}^nBuC_2SiMe_3)$  2 reagiert mit einem zweiten Alkinmolekül ausschließlich zum Titanacyclopentadien  $Cp_2Ti-C(SiMe_3)=C({}^nBu)-C({}^nBu)=C (SiMe_3)$  6 (Gl. 2). Diese Verbindung 6 konnte mittels Infrarot- und Kernresonanzspektroskopie charakterisiert werden. Die schwer kristallisierende Verbindung bildet allerdings keine röntgentangliche Kristalle.

Bei der Verknüpfung von zwei Silyl-Alkinen am Metallocenrumpf entstehen in allen untersuchten Fällen bevorzugt symmetrisch substituierte Titanacyclopentadiene mit beiden Trimethylsilyl-Gruppen in den  $\alpha$ -Positionen, was hinsichtlich der Regioselektivität mit den theoretischen Vorhersagen [20] und einigen bereits veröffentlichten Untersuchungen auf diesem Gebiet übereinstimmt [21].

Das Reaktionsverhalten der Komplexe des Typs  $Cp_2Ti(RC_2SiMe_3)$  (R = SiMe\_3, Ph, <sup>t</sup>Bu) gegenüber Wasser ist ebenfalls stark von der Natur der Alkin-Substituenten abhängig. Für den Tolan-Komplex  $Cp_2Ti(PhC_2Ph)$  war die Ausbildung eines strukturell charakterisierten Titanoxans beschrieben worden (Gl.3) [22]. Vergleichbare Produkte hat man auch bei Umsetzungen des  $Cp_2Ti(MeC_2Me)$  und des  $Cp_2Ti(PMe_3)$ -(HC<sub>2</sub>H) [5] mit Wasser erhalten. Als Mechanismus ist zunächst die Ausbildung von Alkenyl-Hydroxy-Komplexen anzunehmen, die mit einem zweiten Mol Titanacyclopropen zum sauerstoffverbrückten Zweikernkomplex reagieren.



Für  $R = SiMe_3$  und <sup>1</sup>Bu bilden sich solche Komplexe nicht, sondern unter partieller Freisetzung des jeweiligen Alkins und von Wasserstoff bisher nicht charakterisierte paramagnetische Verbindungsmischungen.

Die Reaktion mit Alkoholen verläuft ähnlich, wobei für  $R = SiMe_3$  wiederum eine Alkinabspaltung unter Wasserstoffentwicklung erfolgt und die zweikernigen, alkoholatverbrückten Ti(III)-Verbindungen 11 und 12 anfallen (Gl.4), die schon auf anderem Wege hergestellt werden konnten [23].



$$R' = Me$$
 11  
 $R' = Et$  12

Aus den Komplexen  $Cp_2Ti(RC_2SiMe_3)$  erhält man dagegen mit R = Ph regioselektiv die Titanocen- $\sigma$ -alkenyl-alkoholatverbindungen 13, 14 und 15, die die Silylgruppe stets in  $\beta$ -Position aufweisen (Gl.5).



Ahnliche Produkte bilden sich auch bei Umsetzungen des  $Cp_2Ti(MeC_2Me)$  und des  $Cp_2Ti(PMe_3)(HC_2H)$  [5] mit Alkoholen. Mechanistische Vorstellungen beinhalten im ersten Schritt die Ausbildung von Titanocen-Alkin-Alkohol-Komplexen, bevor im zweiten Schritt das Proton vom Alkohol auf das Alkin unter Bildung der Alkenyl-Komplexe übertragen wird. Durch <sup>1</sup>H-NOE-Experimente an 14 konnte die E-Konfiguration der Produkte belegt werden.

Mit Kohlendioxid reagieren die Titanocen-Alkin-Komplexe  $Cp_2Ti(PhC_2Ph)$  und  $Cp_2Ti(Me_3SiC_2SiMe_3)$ nach Abspaltung der Hälfte des Alkins unter Ausbildung von zweikernigen Titanocen- $\sigma$ -alkyliden-carboxylatkomplexen [6], die bei der Reaktion mit Sauerstoff Titanafuranon-Komplexe [13] ergeben. Für den Komplex  $Cp_2Ti(RC_2SiMe_3)$  (R = Ph) fanden wir bei der Reaktion mit Kohlendioxid in n-Hexan die Bildung feiner, violett-grauer Nadeln als Hauptprodukt, die paramagnetisch sind und hinsichtlich der spektroskopischen und elementaranalytischen Daten einen analogen Ablauf zu 16 (Gl.6) wie für Tolan und Bis-trimethylsilylacetylen wahrscheinlich machten. Bei der Acidolyse von 16 mit etherischer HCl unter anaeroben Bedingungen (Gl.7) bildet sich zunächst die  $\alpha$ -Trimethylsilylzimtsäure 17 und nach Luftzutritt Cp<sub>2</sub>TiCl<sub>2</sub>. Damit ist die Regioselektivität der Reaktion nach Gl. 6 und die Konstitution des zweikernigen Titanocen- $\alpha$ -alkylidencarboxylatkomplexes 16 mit der SiMe<sub>3</sub>-Gruppe in  $\beta$ -Stellung zum Titan belegt.



Der Komplex  $Cp_2Ti(RC_2SiMe)$  ( $R = {}^{t}Bu$ ) 1 zeigt dagegen keine Alkinkupplung mit Kohlendioxid, sondern bildet den Titanocen-Carbonyl-Komplex  $Cp_2Ti$ -(CO)<sub>2</sub> zusammen mit mit einem vierkernigen Carbonat-Komplex [( $Cp_2Ti$ )<sub>2</sub>(CO3)]<sub>2</sub> 18 (Gl. 8), der schon auf anderem Wege hergestellt wurde [24].



Auch das Reaktionsverhalten der Komplexe  $Cp_2Ti(RC_2SiMe_3)$  (R = SiMe<sub>3</sub>, Ph, 'Bu, <sup>n</sup>Bu) gegenüber Aceton ist substituentenabhängig. Mit  $Cp_2Ti(PhC_2Ph)$ ist die Synthese eines strukturell charakterisierten Titanadihydrofurans beschrieben worden [7], und entsprechende Produkte sind auch bei Umsetzungen des  $Cp_2Ti(MeC_2Me)$  und des  $Cp_2Ti(PMe_3)(HC_2H)$  [5] mit Aceton angefallen. Für R = SiMe<sub>3</sub> und 'Bu erfolgt keine analoge Alkinverknüpfung, sondern es werden die jeweiligen freien Alkine freigesetzt und man erhält ölige, bisher nicht identifizierte Produktmischungen [13]. Ob die Ursache dafür sterischer und/oder elektronischer Natur ist, bzw. durch Nebenreaktionen der Cp-Liganden [25] begründet werden kann, bleibt unklar.

Für R = Ph oder <sup>n</sup>Bu reagieren die Titanacyclopropene mit Aceton regioselektiv zu den Titanadihydrofuranen **19** und **20**, bei denen sich die Trimethylsilylgruppe in  $\alpha$ -Stellung befindet



Von Komplex **19** konnte eine Röntgenkristallstrukturanalyse angefertigt werden. Die kristallographischen Daten sind in Tabelle 2 zusammengefaßt. Abb. 3 zeigt die Struktur der Verbindung im Kristall.

Die strukturellen Daten des metallcyclischen Fünfrings sind nahezu identisch mit denen des Komplexes  $Cp_2Ti-C(Ph)=C(Ph)-C(Me_2)-O$  21 [7] (z.B. 19: Ti-C(1) 2.186(4), C(1)-C(2) 1.347(4), C(2)-C(Me\_2) 1.530(4), Ti-O 1.830(4), O-C(Me\_2) 1.421(4), 21: Ti-



Abb. 3. Struktur von **19** im Kristall (ORTEP-Plot 50% Wahrscheinlichkeit), ausgewählte Abstände [Å] und Winkel [°]: Ti-C(1) 2.186(3), Ti-O 1.830(2), C(1)-C(2) 1.347(4), C(2)-C(3) 1.530(4), C(3)-O1.421(4); O-Ti-C(1) 80.2(1), Ti-C(1)-C(2) 108.6(2), C(1)-C(2)-C(3) 119.6(3), Si-C(1)-C(2) 122.3(2), O-C(3)-C(2) 106.3(2).

C( $\alpha$ ) 2.190(4), C( $\alpha$ )-C( $\beta$ ) 1.332(6), C( $\beta$ )-C(Me<sub>2</sub>) 1.525(6), Ti-O 1.830(2), O-C(Me<sub>2</sub>) 1.434(5) Å; **19**: TiC(1)C(2) 108.6(2), TiC(1)Si 129.1(2), 21: TiC( $\alpha$ )C( $\beta$ ) 110.1(3), TiC( $\alpha$ )Ph 128.5(3)°).

## 3. Schlußfolgerung

Insgesamt zeigen die aufgeführten Reaktionen der fremdligandfreien Komplexe des Typs  $Cp_2Ti(RC_2-SiMe_3)$  (R = SiMe\_3, Ph, <sup>t</sup>Bu, <sup>n</sup>Bu, <sup>n</sup>Pr) klare Substituentenabhängigkeiten hinsichtlich ihrer Chemo- und Regioselektivität. Für die sterisch anspruchsvollen Varianten mit R = SiMe\_3 und <sup>t</sup>Bu ist eine verbesserte Komplexstabilität bei der Synthese gegeben, jedoch dominiert bei Reaktionen die Dissoziation der Alkine, so daß die Umsetzung des komplexierten Alkins erschwert ist. Allerdings sind dann diese Komplexe dadurch vorzüglich als Quellen des für sich instabilen Titanocens "Cp<sub>2</sub>Ti" unter milden Bedingungen geeignet.

In allen anderen Fällen mit sterisch weniger anspruchsvollen Substituenten ist die Reaktion am silylsubstituierten Alkin-C-Atom wohl wegen der schon gelockerten Bindung (Abb. 2) kinetisch favorisiert. Nach Koordinierung des Substrates an dieser Stelle kann sich das kinetisch kontrollierte Produkt ausbilden. Dieses thermodynamisch weniger stabilisierte Isomer sollte sich dann im Falle des Komplexes **19** schnell und im Falle des Komplexes **8** langsam in das stabilere Isomer umwandeln.

Die Stabilität der erhaltenen Produkte wird nachhaltig durch sterische Wechselwirkung der beiden Substituenten in  $\beta$ -Position zum Metall mitbestimmt. Es ist plausibel, daß sterisch anspruchsvolle Gruppen deshalb in die weniger gehinderte  $\alpha$ -Position wandern. In der Reihe



ist demzufolge die Bildung von 9 unmöglich und die von 8 erschwert.

Andererseits ist aus dem gleichen Grund in der Reihe



nur die Bildung von 19, aber nicht die von A und B möglich.

## 4. Experimenteller Teil

Alle Reaktionen wurden unter Ausschluß von Sauerstoff und Feuchtigkeit in einer Argonatmosphäre durchgeführt. Die verwendeten Lösungsmittel wurden mit Natriumtetraethylaluminat getrocknet und vor Gebrauch frisch destilliert. Spektroskopische Messungen wurden mit folgenden Geräten durchgeführt: Nicolet Magna 550-IR-Spektrometer, Bruker ARX 400-NMR-Spektrometer, AMD 402-Massenspektrometer.

Die Kristallstrukturdaten wurden mit einem CAD4-Diffraktometer mit graphitmonochromatisierter Mo-K $\alpha$ -Strahlung aufgenommen; Strukturlösung mit direkten Methoden SHELXS-86 (G.M. Sheldrick, Acta Crystallogr. Sect. A 46 (1990) 467), Verfeinerung mit voller Matrix nach dem kleinste Quadrate-Verfahren bezüglich F2 mit SHELXL-93 (G.M. Sheldrick, noch unveröffentlicht), Strukturdarstellung mit ORTEP. Weitere Einzelheiten zur Kristallstrukturuntersuchung können beim Direktor des Cambridge Crystallographic Data Centre, 12 Union Road, GB-Cambridge CB21EZ, unter Angabe des vollständigen Literaturzitats angefordert werden.

#### 4.1. Darstellungsvorschriften

#### 4.1.1. $Cp_{2}Ti(^{t}BuC_{2}SiMe_{3})$ (1)

1.25 g (5.0 mmol) Titanocendichlorid und 0.15 g (6.15 mmol) Magnesiumspäne werden in 15 ml THF suspendiert. Unter Rühren tropft man 0.77 g (5.0 mmol) 1-Trimethylsilyl-3,3-dimethyl-1-butin zu. Die rote Lösung wird auf 40 °C erwärmt, bis es zu einer Farbänderung nach schwarz-grün kommt. Die Lösung

wird für weitere 2 h bei Raumtemperatur nachgerührt und anschließend vom Lösungsmittel im Vakuum befreit. Es bleibt ein schwarz-grüner zäher Feststoff zurück, der in 10 ml *n*-Hexan aufgenommen wird. Nach Filtration unlöslicher Magnesiumsalze wird das Lösungsmittel im Ölpumpenvakuum erneut abkondensiert und man erhält einen grünen kristallinen Feststoff. Ausbeute: 0.88 g (53%); Fp.: 92–93 °C (Zers.); IR (Nujol): 1686 cm<sup>-1</sup> ( $\nu$ (C=C)); <sup>1</sup>H-NMR (THF- $d_8$ ):  $\delta$ /ppm -0.38 (s, 9H, SiMe\_3), 0.56 (s, 9H, CMe\_3), 6.52 (s, 10H, Cp); <sup>13</sup>C-NMR (THF- $d_8$ ):  $\delta$ /ppm 1.2 (SiMe\_3), 31.5 (C(CH<sub>3</sub>)<sub>3</sub>), 42.9 (C(CH<sub>3</sub>)<sub>3</sub>, 116.8 (Cp), 205.3 (CSiMe<sub>3</sub>), 236.4 (C-<sup>t</sup>Bu).

## 4.1.2. $Cp_{2}Ti(^{n}BuC_{2}SiMe_{3})$ (2)

Titanocendichlorid (2.5 g, 10.0 mmol) und 0.30 g (12.3 mmol) Magnesiumspäne werden in 30 ml THF suspendiert. Unter Rühren werden 0.77 g (5.0 mmol) 1-Trimethylsilyl-1-hexin zugetropft. Die rote Lösung wird bei RT gerührt, bis es zu einer Farbänderung nach schwarz-grün kommt. Es wird noch 2 h bei Raumtemperatur nachgerührt und anschließend wird das Lösungsmittel im Vakuum abkondensiert. Es bleibt ein schwarzer zäher Feststoff zurück, der in 30 ml n-Hexan aufgenommen wird und nach Filtration unlöslicher Magnesiumsalze sowie Abkondensieren des Lösungsmittels im Ölpumpenvakuum einen dunkelgrünen kristallinen Feststoff bildet. Ausbeute: 2.36 g (71%); Fp.: 55.5-57.5 °C (Zers.); IR (Nujol): 1678 cm<sup>-1</sup>  $(\nu(C=C))$ ; Elementaranalyse: ber.: C, 68.66; H, 8.49%; gef.: C, 67.44; H, 8.80%; <sup>1</sup>H-NMR (THF-d<sub>8</sub>): δ/ ppm -0.22 (s, 9H, SiMe<sub>3</sub>), 0.78-0.88 (m, 5H,  $CH_2CH_2CH_2CH_3$ ), 1.02 (q. 2H,  $CH_2CH_2CH_2CH_3$ ), 1.64 (t, 2H,  $CH_2CH_2CH_2CH_3$ ), 6.32 (s, 10H, Cp); <sup>13</sup>C-NMR (THF- $d_8$ ):  $\delta$ / ppm 0.8 (SiMe<sub>3</sub>), 14.1  $(CH_2CH_2CH_2CH_3)$ , 22.9  $(CH_2CH_2CH_2CH_3)$ , 32.7  $(CH_2CH_2CH_2CH_3)$ , 39.1  $(CH_2CH_2CH_2CH_3)$ , 116.4 (Cp), 204.8 (C-SiMe<sub>3</sub>), 229.7 (C-<sup>n</sup>Bu).

 $\frac{4.1.3. Cp_2Ti(^{n}PrC_2SiMe_3) (3)}{C(SiMe_3) = C(^{n}Pr) - C(^{n}Pr) = C(SiMe_3) (4)}$ 

Titanocendichlorid (2.5 g, 10.0 mmol) und 0.30 g (12.3 mmol) Magnesiumspäne werden in 30 ml THF suspendiert. Unter Rühren gibt man 1.40 g (1.84 ml, 10.0 mmol) 1-Trimethylsilyl-1-pentin zu und erwärmt 30 min auf 40 °C, bis es zu einem Farbumschlag von rot nach schwarz-grün kommt. Anschließend wird 2h bei Raumtemperatur gerührt und das Lösungsmittel im Vakuum entfernt. Der erhaltene schwarz-braune Rückstand wird in 30 ml *n*-Hexan aufgenommen, filtriert und die Lösung im Vakuum eingeengt. Man erhält 1.77 g (56%) eines Gemisches von **3** und **4** im NMRspektroskopisch bestimmten Verhältnis 2.3: 1. <sup>1</sup>H-NMR (Benzol- $d_6$ ):  $\delta$ /ppm -0.23 (s, 9H, SiMe<sub>3</sub>), 0.68 (t, 3H, CH<sub>3</sub>), 0.90 (m, 2H, CH<sub>2</sub>CH<sub>3</sub>), 1.60 (t, 2H, CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>CH<sub>3</sub>), 6.31 (s, 10H, Cp).

4.1.4. 
$$Cp_2 Ti - C(SiMe_3) = C("Pr) - C("Pr) = C(SiMe_3)$$
  
(4)

1.77 g des oben beschriebenen Gemisches von 3 und 4 im Verhältnis 2.3:1 werden in 30 ml n-Hexan aufgenommen, mit 0.78 g (1.03 ml, 0.56 mmol) 1-Trimethylsilyl-1-pentin versetzt und 3 h bei Raumtemperatur gerührt. Nach dem Abkondensieren des Lösungsmittels im Vakuum erhält man einen schwarzen, fein kristallinen Feststoff. Ausbeute: 1.86 g (73%); Fp: 108–110 °C; MS: m/z = 458 (M<sup>+</sup>); Elementaranalyse: ber.: C, 68.09; H, 9.23%; gef.: C, 67.13; H, 9.28%; <sup>1</sup>H-NMR (Benzol- $d_6$ ):  $\delta$ /ppm 0.08 (s, 18H, SiMe<sub>3</sub>), 0.90 (t, 6H, CH<sub>3</sub>), 1.36 (m, 4H,  $CH_2CH_3$ ), 1.82 (m, 4H, CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>CH<sub>3</sub>), 5.99 (s, 10H, Cp);<sup>13</sup>C-NMR (Benzol- $d_6$ ):  $\delta$ / ppm 3.6 (SiMe<sub>3</sub>), 14.6 (CH<sub>3</sub>), 25.2 (CH<sub>2</sub>CH<sub>3</sub>), 39.0 (CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>CH<sub>3</sub>), 113.5 (Cp), 142.5  $(C^{n}Pr)$ , 217.1 (*C*SiMe<sub>3</sub>).

4.1.5. 
$$Cp_{2}Ti-C(SiMe_{3}) = C(Me) - C(Me) = C(SiMe_{3})$$
 (5)

Titanocendichlorid (2.59, 10.0 mmol) und 0.30 g (12.3 mmol) Magnesiumspäne werden in 30 ml THF suspendiert und unter Rühren mit 1.64 g (2.1 ml, 10.6 mmol) 1-Trimethylsilyl-1-propin versetzt. Die Lösung wird 10 min auf 40 °C erwärmt, bis es zu einem Farbumschlag von rot nach schwarz-grün kommt. Anschließend wird 2h bei Raumtemperatur gerührt, das Lösungsmittel im Vakuum entfernt und der schwarze zähe Rückstand in 30 ml Hexan aufgenommen. Nach Filtration von den unlöslichen Magnesiumsalzen und Abkondensieren des Lösungsmittels im Vakuum erhält man einen schwarzen kristallinen Feststoff. Ausbeute: 0.63 g (32%); Fp.: 147–148 °C (Zers.); MS: m/z = 402 $(M^+)$ , 178 (CpTi); Elementaranalyse: ber.: C, 65.64; H, 8.51; Ti, 11.89%; gef.: C, 65.01; H, 8.26; Ti, 11.72%; <sup>1</sup>H-NMR (Benzol- $d_6$ ):  $\delta$ /ppm 0.07 (s, 18H, SiMe<sub>3</sub>), 1.56 (s, 6H, CH<sub>3</sub>), 5.99 (s, 10H, Cp); <sup>13</sup>C-NMR (Ben $zol-d_6$ ):  $\delta/ppm$  3.1 (SiMe<sub>3</sub>), 113.2 (Cp), 138.9 (CCH<sub>3</sub>), 216.7 (CSiMe<sub>3</sub>).

4.1.6. 
$$Cp_2 Ti - C(SiMe_3) = C({}^nBu) - C({}^nBu) = C(SiMe_3)$$
  
(6)

Komplex 5 (1.60 g, 5.0 mmol) wird in 5 ml *n*-Hexan aufgenommen und unter Rühren mit 0.77 g (1 ml, 5.0 mmol) 1-(Trimethylsilyl)-1-hexin versetzt. Es wird 2 h bei Raumtemperatur nachgerührt und das Lösungsmittel im Vakuum entfernt. Man erhält einen dunkelgrünen Feststoff. Ausbeute: 1.22 g (50%); Fp.: 83–84 °C (Zers.); MS: m/z = 486 (M<sup>+</sup>); Elementaranalyse: ber.: C, 69.10; H, 9.53; Ti, 9.84%; gef.: C, 69.24; H, 9.71; Ti, 9.90%; <sup>1</sup>H-NMR (Benzol- $d_6$ ):  $\delta$ /ppm 0.09 (s, 18H, SiMe<sub>3</sub>), 0.92 (t, 6H, CH<sub>3</sub>), 1.32–1.40 (m, 8H,  $-CH_2CH_2CH_3$ ), 1.91 (t, 4H, CH<sub>2</sub>), 6.00 (s, 10H, Cp); <sup>13</sup>C-NMR (Benzol- $d_6$ ),  $\delta$ /ppm 3.7 (SiMe<sub>3</sub>), 14.2 (CH<sub>3</sub>), 23.7 (CH<sub>2</sub>CH<sub>3</sub>), 34.0 (CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>CH<sub>3</sub>), 36.4 (CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>CH<sub>3</sub>), 113.5 (Cp), 142.4 (C<sup>-n</sup>Bu), 217.3 (C-SiMe<sub>3</sub>).

4.1.7.  $Cp_2 Ti - C(SiMe_3) = C(Ph) - C(Ph) = C(SiMe_3)$  (7),  $Cp_3 Ti - C(SiMe_3) = C(Ph) - C(SiMe_3) = C(Ph)$  (8)

 $Cp_2Ti(PhC_2SiMe_3)$  (1.09 g, 3.1 mmol) wird in 20 ml n-Hexan gelöst und mit 0.54 g (3.10 mmol) 1-Trimethylsilyl-2-phenyl-acetylen versetzt. Die dunkelbraune Lösung wird 2 h bei Raumtemperatur gerührt. Nach Filtration läßt man die Lösung 4 h bei Raumtemperatur stehen, wobei ein rotbrauner flockiger Niederschlag ausfällt, von dem dekantiert wird. Nach Vakuumtrocknung erhält man 1.32 g (81%) eines Gemisches von 7 und 8 im NMR-spektroskopisch bestimmten Verhältnis von 1:1.3. Der Rückstand wird in Toluol aufgenommen, wobei sich 7 nicht vollständig löst und als roter Feststoff zurückbleibt. Nach Kristallisation aus Diethylether erhält man den roten Komplex 7.

7: Fp. 158–161 °C (Zers.); MS: m/z = 526 (M<sup>+</sup>). Elementaranalyse: ber.: C, 72.97; H, 7.27%; gef.: C, 72.83; H, 7.50%. <sup>1</sup>H-NMR (Benzol- $d_6$ , 30 °C):  $\delta$ /ppm – 0.22 (s, 18H, SiMe<sub>3</sub>), 6.16 (s, 10H, Cp), 6.66 (m, 4H, ortho-H), 6.75 (m, 2H, para-H), 6.85 (meta-H).

Komplex 8 konnte nicht in reiner Form erhalten werden.

8: Elementaranalyse aus dem Gemisch von 7 und 8: ber.: C, 72.97; H, 7.27%; gef.: C, 73.33; H, 7.86%. <sup>1</sup>H-NMR (Benzol- $d_6$ , 30 °C):  $\delta$ /ppm -0.37; -0.29 (s, 18H, SiMe<sub>3</sub>), 5.99 (s, 10H, Cp), 6.64-6.91 (10H, arH).

4.1.8. NMR-spektroskopische Verfolgung der Umsetzung von  $Cp_2Ti(Me_3SiC_2Ph)$  mit  $Me_3SiC_2Ph$ 

 $Cp_2Ti(Me_3SiC_2Ph)$  (0.102 g, 0.34 mmol) wird in 2 ml THF- $d_8$  mit 0.060 ml Me\_3SiC\_2Ph versetzt. Von dieser Probe werden 0.7 ml abgenommen und <sup>1</sup>H-NMR-spektroskopisch verfolgt. Nach 20 min bekommt man die Produkte 7 und 8 im Verhältnis 1:2.4. Nach 10 h ist das Verhältnis 1:2.1, nach 35 h 1:1.8 und nach 5 d 1:1.1.

#### 4.1.9. $(Cp_2TiOMe)_2$ (11) [18]

Zu einer Lösung von 0.325 g (0.9 mmol) Cp<sub>2</sub>Ti-(Me<sub>3</sub>SiC<sub>2</sub>SiMe<sub>3</sub>) in 10 ml THF werden unter Rühren 0.083 g (1.8 mmol) Ethanol gegeben. Man beobachtet sofort einen Farbumschlag von gelb nach dunkelrot und es kommt zu einer Wasserstoffentwicklung. Nach 30 min Rühren bei Raumtemperatur wird die Reaktionslösung mit n-Hexan überschichtet. Nach 16 h erhält man hellgrüne, rhombenförmige Kristalle. Ausbeute: 0.15 g (38%); Fp.: > 255 °C (Zers.), spektroskopische Übereinstimmung mit der in [18] dargestellten Verbindung.

#### 4.1.10. $(Cp_2TiOEt)_2$ (12) [18]

Analog zu 11, aber aus 0.761 g (2.2 mmol)Cp<sub>2</sub>Ti(Me<sub>3</sub>SiC<sub>2</sub>SiMe<sub>3</sub>) in 20 ml THF und 0.141 g (4.4 mmol) Methanol. Man erhält sofort einen Farbumschlag von gelb nach dunkelrot und es kommt zu einer Wasserstoffentwicklung. Nach 56 h erhält man hellgrüne, rhombenförmige Kristalle. Ausbeute: 0.206 g (22%); Fp.: > 200 °C (Zers.), spektroskopische Übereinstimmung mit der in [18] dargestellten Verbindung.

## 4.1.11. $Cp_2Ti[C(Ph) = C(H)(SiMe_3)](OMe)$ (13)

 $Cp_2Ti(PhC_2SiMe_3)$  (0.465 g, 1.3 mmol) wird in 10 ml THF gelöst und mit 0.083 g (2.6 mmol) Methanol versetzt. Es erfolgt eine leichte Farbänderung von gelb nach orangerot. Nach 1.5 h Rühren bei Raumtemperatur und Abkondensieren des Lösungsmittels im Vakuum erhält man ein orangefarbenes Öl, das langsam kristallisiert. Eine erneute Kristallisation aus n-Hexan bei - 78 °C ergibt große, orangefarbene Kristalle. Ausbeute: 0.347 g (63%); Fp.: 62-64 °C; Elementaranalyse: ber.: C, 68.74; H, 7.34; Ti, 12.45%; gef.: C, 68.45; H, 7.26; Ti, 12.77%. <sup>1</sup>H-NMR (THF- $d_8$ ):  $\delta$ /ppm -0.24 (s, 9H, SiMe<sub>3</sub>), 3.17 (s, 3H, Me), 5.51 (s, 1H, CHSiMe<sub>3</sub>), 6.02 (s, 10H, Cp), 6.87 (1H, para-H), 6.97 (2H, ortho-H); 7.12 (2H, meta-H); <sup>13</sup>C-NMR (THF-d<sub>2</sub>):  $\delta$ /ppm 0.7 (SiMe<sub>3</sub>), 65.4 (OCH<sub>3</sub>), 113.5 (Cp), 123.5 (C-para), 126.3 (C-ortho), 127.3 (C-meta), 137.9  $(C = CHSiMe_3)$ , 156.6 (C-*ipso*), 210.4 (TiC = C).

## 4.1.12. $Cp_2Ti[C(Ph) = C(H)(SiMe_3)](OEt)$ (14)

Zu einer Lösung von 0.667 g (1.9 mmol) Cp<sub>2</sub>Ti- $(PhC_2SiMe_3)$  in 15 ml THF werden 0.175 g (3.80 mmol) Ethanol gegeben. Nach 2 h Rühren bei Raumtemperatur wird das Lösungsmittel im Vakuum entfernt, und der gelbe, feste Rückstand wird in 10 ml n-Hexan gelöst. Nach Kristallisation bei -78 °C erhält man orangegelbe Nadeln. Ausbeute: 0.593 g (74%); Fp.: 72–75 °C; MS: m/z = 412 (M<sup>+</sup>), 178 (Cp); Elementaranalyse: ber.: C, 69.33; H, 7.59; Ti, 12.03%; gef.: C, 68.91; H, 7.43; Ti, 12.25%; <sup>1</sup>H-NMR (Benzol $d_6$ ):  $\delta$ /ppm 0.03 (s, 9H, SiMe<sub>3</sub>), 0.60 (t, 3H, CH<sub>2</sub>CH<sub>3</sub>), 3.33 (q, 2H, OCH<sub>2</sub>CH<sub>3</sub>), 5.63 (s, 1H, CHSiMe<sub>3</sub>), 5.78 (s, 10H, Cp), 6.91 (1H, *para*-H), 7.00 (2H, *ortho*-H), 7.13 (2H, *meta*-H); <sup>13</sup>C-NMR (Benzol-d<sub>6</sub>): δ/ppm -1.0 (SiMe<sub>3</sub>), 19.1 (OCH<sub>2</sub>CH<sub>3</sub>), 73.4 (OCH<sub>2</sub>CH<sub>3</sub>), 112.9 (Cp), 123.5 (C-para), 125.9 (C-ortho), 127.3 (C-meta), 138.2 (C=CHPh), 156.6 (C-ipso), 209.6(Ti-C=C).

### 4.1.13. $Cp_2Ti[C(Ph) = C(H)(SiMe_3)](O^iPr)$ (15)

Zu einer Lösung von 0.508 g (1.4 mmol) Cp<sub>2</sub>Ti-(PhC<sub>2</sub>SiMe<sub>3</sub>) in 15 ml THF werden 0.173 g (2.88 mmol) Isopropanol gegeben. Nach 2 h Rühren bei Raumtemperatur wird das Lösungsmittel im Vakuum entfernt, und der erhaltene gelbbraune, ölige Rückstand wird in 10 ml *n*-Hexan gelöst. Nach Kristallisation bei -78 °C erhält man orange Nadeln. Ausbeute: 0.52 g (90%); Fp.: 98–99.5 °C; MS: m/z = 412 (M<sup>+</sup>), 178 (Cp<sub>2</sub>Ti); Elementaranalyse: ber.: C, 69.89; H, 7.82; Ti, 11.61%; gef.: C, 69.55, H, 7.60; Ti, 11.77%; <sup>1</sup>H-NMR (Benzol- $d_6$ ):  $\delta$ /ppm 0.03 (s, 9H, SiMe<sub>3</sub>), 0.56 (d, 6H, OCH( $CH_3$ )<sub>2</sub>), 3.83 (sept, 1H, OCH( $CH_3$ )<sub>2</sub>), 5.74 (s, 1H, CHSiMe<sub>3</sub>), 5.78 (s, 10H, Cp), 6.94 (1H, para-H), 7.02 (2H, ortho-H), 7.12 (2H, meta-H); <sup>13</sup>C-NMR (Benzol- $d_6$ ):  $\delta$ /ppm - 0.3 (SiMe<sub>3</sub>), 24.6 (OCH( $CH_3$ )<sub>2</sub>), 78.5 (OCH( $CH_3$ )<sub>2</sub>), 111.7 (Cp), 122.7 (C-para), 124.8 (C-ortho), 126.5 (C-meta), 137.6 (C=CHPh), 156.1 (C-ipso), 208.3 (Ti-C=C).

## 4.1.14. $Cp_{2}Ti-C(Ph) = C(SiMe_{3})-C(Q)-OTiCp_{2}$ (16)

Eine Lösung von 1008 mg (2.86 mmol) Cp<sub>2</sub>Ti(Me<sub>3</sub>SiC<sub>2</sub>Ph) in 25 ml *n*-Hexan wird im Vakuum vom überstehenden Schutzgas befreit. In das evakuierte Gefäß wird CO<sub>2</sub> eingeleitet. Dabei wird die Lösung dunkel und nach 10 min. bilden sich violett-graue Kristalle. Nach 24 h wird vom Niederschlag dekantiert. Die erhaltenen grauen Nadeln werden aus THF und n-Hexan umkristallisiert. Ausbeute: 666 mg (76%); IR (PCTFE): 1364, 1482 cm<sup>-1</sup> (C-O); Fp.: 224-226 °C; MS: m/z = 574 (M<sup>+</sup>), 178 (Cp<sub>2</sub>Ti); Elementaranalyse: ber.: C, 66.91; H, 5.97%; gef.: C, 66.32; H, 6.04%.

#### 4.1.15. $PhHC = C(SiMe_3)COOH$ (17)

Eine Lösung von 306 mg (0.53 mmol) **16** in 10 ml Diethylether wird mit 2 ml 1 molarer HCl in Diethylether versetzt. Die Lösung wird sofort rot. Beim Stehen an der Luft fällt Titanocendichlorid aus. Es wird vom Cp<sub>2</sub>TiCl<sub>2</sub> dekantiert, die Mutterlauge filtriert und eingeengt. Nach dem Trocknen im Vakuum erhält man einen hellgelben öligen Feststoff. Ausbeute: 113 mg (97%). 1H-NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$ /ppm 0.09 (s, 9H, SiMe<sub>3</sub>), 7.29 (m, 2H, ortho-H), 7.36 (m, 3H, meta-, para-H), 8.35 (s, 1H, PhCH), 11.6 (bs, 1H, COOH); <sup>13</sup>C-NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$ /ppm 0.3 (SiMe<sub>3</sub>), 128.0, 128.4 (ortho-, meta-C), 128.6 (para-C), 136.5 (CSiMe<sub>3</sub>), 137.6 (ipso-C), 155.2 (PhCH), 177.0 (COOH); <sup>29</sup>Si-NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$ /ppm - 5.5 (SiMe<sub>3</sub>).

#### 4.1.16. $[(Cp_2Ti)_2(CO)_3)]_2$ (18): [23]

Eine Lösung von 1035 mg (3.12 mmol) Cp<sub>2</sub>Ti-(Me<sub>3</sub>SiC<sub>2</sub><sup>t</sup>Bu) in 20 ml *n*-Hexan wird im Vakuum vom überstehenden Schutzgas befreit. In das evakuierte Gefäß wird CO<sub>2</sub> eingeleitet, worauf man nach 24 h eine rotbraune Lösung erhält, aus der ein grüner Feststoff kristallisiert. Das Lösungsmittel wird dekantiert, der Rückstand mit n-Hexan gewaschen und im Vakuum getrocknet. Ausbeute: 432 mg (83%); Fp. nach Kristallisation aus Toluol: 236–238 °C; IR (PCTFE): 1423, 1475 cm<sup>-1</sup> (C–O); MS: m/z = 416 [(Cp<sub>2</sub>Ti)<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>], 178 (Cp<sub>2</sub>Ti); Elemetaranalyse: ber.: C, 60.61; H, 4.84%; gef.: C, 60.41; H, 4.93%; spektroskopische Übereinstimmung mit der in [23] dargestellten Verbindung.

4.1.17.  $Cp_2Ti-C(SiMe_3) = C(Ph)-C(Me_2)-O$  (19) Eine Lösung von 630 mg (1.78 mmol)  $Cp_2Ti-(Me_3SiC_2Ph)$  in 20 ml THF wird mit 104 mg (1.79) mmol) Aceton bei RT versetzt, wobei sofort ein Farbumschlag von gelb nach rot auftritt. Es wird noch 1 h bei dieser Temperatur nachgerührt und das Lösungsmittel im Vakuum entfernt. Es bleibt ein roter kristalliner Feststoff zurück. Nach Kristallisation aus Diethylether erhält man rotglänzende Prismen. Ausbeute: 0.608 g (83%); Fp.: 177–180 °C; MS:  $m/z = 410 \text{ (M}^+)$ , 178 (Cp); Elementaranalyse: ber.: C, 70.23; H, 7.37; gef.: C, 70.17; H, 7.07%; <sup>1</sup>H-NMR (Benzol- $d_6$ ):  $\delta/\text{ppm} - 1.47$ (s, 9H, SiMe<sub>3</sub>), 1.24 (s, 6H, C(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>), 6.13 (s, 10H, Cp), 7.03–7.09 (m, 5H, ar.H); <sup>13</sup>C-NMR (Benzol- $d_6$ ):  $\delta/\text{ppm}$  3.6 (SiMe<sub>3</sub>), 27.6 (C(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>), 90.8 (C(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>), 115.3 (Cp), 126.3, 127.2, 130.1, 145.1 (ar.C), 171.2 (CPh), 203.2 (CSiMe<sub>3</sub>).

4.1.18.  $Cp_2Ti - C(SiMe_3) = C(^{n}Bu) - C(Me_2) - O$  (20)

Eine Lösung von 568 mg (1.71 mmol) Cp<sub>2</sub>Ti  $(Me_3SiC_2^{t}Bu)$  in 20 ml THF wird mit 99 mg (1.71 mmol) Aceton bei RT versetzt, wobei langsam ein Farbumschlag von grün nach rot auftritt. Es wird noch 1.5 h bei dieser Temperatur nachgerührt, und das Lösungsmittel wird im Vakuum entfernt. Es bleibt ein brauner öliger Feststoff zurück. Nach Kristallisation aus Diethylether erhält man rote Plättchen. Ausbeute: 535 mg (80%); Fp.: 124-125 °C; Elementaranalyse: ber.: C, 67.67; H, 8.78%; gef.: C, 67.71; H, 8.87%; <sup>1</sup>H-NMR (Benzol- $d_{\delta}$ ):  $\delta$ /ppm 0.18 (s, 9H, SiMe<sub>3</sub>), 0.93 (t, 3H,  $CH_2CH_2CH_2CH_3$ , 1.29 (s, 6H, C(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>), 1.23–1.38  $(m, 2H, CH_2CH_2CH_2CH_3), 1.56-1.59$  (m, 2H, 2H)CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>CH<sub>3</sub>), 1.73-1.80 (m, 2H, CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>-CH<sub>3</sub>), 6.06 (s, 10H, Cp); <sup>13</sup>C-NMR (Benzol- $d_6$ ):  $\delta$ /ppm 3.8 (SiMe<sub>3</sub>), 14.2 (CCH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>CH<sub>3</sub>), 24.1 (C(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>), 28.6 (CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>CH<sub>3</sub>), 33.5 (CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>- $CH_2CH_3$ ), 38.3 ( $CH_2CH_2CH_2CH_3$ ), 90.2 ( $C(CH_3)_2$ ), 115.0 (Cp), 171.1 ( $C^{-n}$ Bu), 201.2 (CSiMe<sub>3</sub>).

#### Literatur

- V.B. Shur, V.V. Burlakov und M.E. Vol'pin, J. Organomet. Chem., 347 (1988) 77.
- [2] V.V. Burlakov, U. Rosenthal, P.V. Petrovskij, V.B. Shur und M.E. Vol'pin, Organomet. Chem. USSR, 1 (1988) 526.
- [3] V.V. Burlakov, U. Rosenthal, R. Beckhaus, A.V. Polyakov, Yu. T. Struchkov, G. Oehme, V.B. Shur und M.E. Vol'pin, Organomet. Chem. USSR, 3 (1990) 237.
- [4] (a) H.G. Alt und G.S. Herrmann, J. Organomet. Chem., 390 (1990) 159; (b) P. Binger, P. Müller, F. Langhauser, F. Sandmeyer; P. Philipps, B. Gabor und R. Mynott, Chem. Ber., 126 (1993) 1541.
- [5] G.S. Herrmann, H.G. Alt und U. Thewalt, J. Organomet. Chem., 393 (1990) 83.

- [6] V.V. Burlakov, U. Rosenthal, A.I. Yanovskii, Yu. T. Struchkov, O.G. Ellert, V.B. Shur und M.E. Vol'pin, Organomet. Chem. USSR, 2 (1989) 633.
- [7] V.B. Shur, V.V. Burlakov, A.I. Yanovsky, P.V. Petrovsky, Yu. T. Struchkov und M.E. Vol'pin, J. Organomet. Chem., 297 (1985) 51.
- [8] M.B. Sabade, M.F. Farona, E.A. Zarate und W.J. Youngs, J. Organomet. Chem., 338 (1988) 347.
- [9] J.L. Templeton, Adv. Organomet. Chem., 29 (1984) 1.
- [10] U. Rosenthal, G. Oehme, V.V. Burlakov, P.V. Petrovskii, V.B. Shur und M.E. Vol'pin, J. Organomet. Chem., 391 (1990) 119.
- [11] U. Rosenthal, C. Nauck, P. Arndt, S. Pulst, W. Baumann, V.V. Burlakov und H. Görls, J. Organomet. Chem., 484 (1994) 81.
- [12] Standardbindungslängen für Doppelbindungen zwischen spund/oder sp2-hybridisierten Kohlenstoffatomen liegen im Bereich von 1.28-1.31 Å: F.H. Allen, O. Kennard, D.G. Watson, L. Brammer, A.G. Orpen und R. Taylor, J. Chem. Soc. Perkin Trans. II (1987) S1.
- [13] V.V. Burlakov, A.V. Polyakov, A.I. Yanovsky, Yu. T. Struchkov, V.B. Shur, M.E. Vol'pin, U. Rosenthal und H. Görls, J. Organomet. Chem. 476 (1994) 197.
- [14] U. Rosenthal, H. Görls, V.V. Burlakov, V.B. Shur und M.E. Vol'pin, J. Organomet. Chem., 426 (1992) C53.
- [15] H.F. Klein, M. Zwiener, A. Petermann, T. Jung, G. Cordier, B. Hammerschmitt, U. Flörke, H.J. Haupt und Y. Dartiguenave, *Chem. Ber.* 127 (1994) 1569.
- [16] F. Langhauser, Dissertation Universität Kaiserslautern, 1991.
- [17] Eine unzureichende Kristallqualität (breite, teilweise leicht aufgespaltene Reflexprofile) ließ eine qualitativ hochwertige Strukturbestimmung nicht zu. Trotzdem konnte das Strukturprinzip eindeutig belegt werden. Kristalldaten für Komplex 7: Summenformel  $C_{32}H_{38}Si_2Ti$ ; Molekulargewicht: 526.7; Kristallsystem: triklin; Raumgruppe: P-1; Gitterparameter: a =10.837(8) Å, b = 11.740(8) Å, c = 13.428(10) Å,  $\alpha = 82.39(7)^\circ$ ,  $\beta = 73.44(5)^\circ$ ,  $\gamma = 64.18(5)^\circ$ , V = 1474(2) Å3; Z = 2; Dichte ber.: 1.19 g cm<sup>-3</sup>; Abs. Koeff.  $\mu$ (Mo K  $\alpha$ ) 3.9 cm<sup>-1</sup>; gemessene Reflexe: 5466, symmetrieunabhäugige Reflexe: 5164, beobachtete Reflexe [ $I \le 2\sigma I$ ]: 4466; Anzahl der verfeinerten Parameter: 317; R = 0.0902; Rw = 0.2272; Restelektronen dichte = 0.51.
- [18] W.E. Hunter, J.L. Atwood, G. Fachinetti und C. Floriani, J. Organomet. Chem., 204 (1981) 67.
- [19] G. Erker, R. Zwettler, C. Krüger, I. Hyla-Kryspin und R. Gleiter, Organometallics, 9 (1990) 524.
- [20] A. Stockis und R. Hoffmann, J. Am. Chem. Soc., 102 (1980) 2952.
- [21] (a) S.L. Buchwald und R. Nielsen, J. Am. Chem. Soc., 111(1989) 2870; (b) J. Mattia, M.B. Humphrey, R.D. Rogers, J. Atwood und M.D. Rausch, Inorg. Chem., 17 (1978) 3257.
- [22] V.B. Shur, S.Z. Bernadyuk, V.V. Burlakov, V.G. Andrianov, A.I. Yanovskii, Yu. T. Struchkov und M.E. Vol'pin, J. Organomet. Chem., 243 (1983) 157.
- [23] (a) E. Samuel, J.F. Harrod, D. Gourier, Y. Dromzee, F. Roberts und Y. Jeannin, *Inorg. Chem.*, 31 (1992) 3252; (b) M.F. Lappert und A.R. Sanger, J. Chem. Soc., A (1971) 1314.
- [24] (a) G. Fachinetti, C. Floriani, A. Chiesi-Villa und C. Guastini,
  J. Am. Chem. Soc., 101 (1979) 1767; (b) F. Bottomley, I.J.B.
  Lin und M. Mukaida, J. Am. Chem. Soc., 102 (1980) 5238.
- [25] R. Gleiter und W. Wittwer, Chem. Ber., 127 (1994) 1797.