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 $Cp^{\star}_{2}Cr_{2}(\mu,\eta^{2}-S_{2})(\mu-S_{2})$ ( $Cp^{\star}=\eta^{5}-C_{5}Me_{5}$ )

# 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  $S^2$  and the  $S_2^2$  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 IV or V by reaction of I or II, respectively, with SO<sub>3</sub> · pyridine. The oxidation 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  $Li_2S_2$  under sulfide transfer to give I.

#### Zusammenfassung

Der schwefelreiche Komplex  $Cp^*_2Cr_2(\mu, \eta^1-S, S)(\mu, \eta^2-S_2)(\mu-S)$  (I) reagiert mit PPh<sub>3</sub> unter Abstraktion des nicht metallkoordinierten Schwefels zu  $Cp^*_2Cr_2(\mu, \eta^2-S_2)(\mu-S)_2$  (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  $S^{2-}$ -Liganden und der  $S_2^{2-}$ -Ligand liegen in einer Ebene senkrecht zum M-M-Vektor und halbieren diesen. Die S-Atome bilden ein Trapez, im Gegensatz zu der in  $Cp^*_2Cr_2S_5$  gefundenen Anordnung, die durch den  $\mu, \eta^1$ -S,S-Liganden beeinflußt zu sein scheint. Bei der Luftoxidation von I entstehen die  $SO_3$ -Addukte  $Cp^*_2Cr_2S_4 \cdot SO_3$  (IV) und  $Cp^*_2Cr_2S_5 \cdot SO_3$  (V). Da II diese Komplexe nur in Spuren zu bilden vermag, scheint für diese Reaktion die Oxidation eines schwach gebundenen Schwefelatoms erforderlich. Hierdurch gebildetes  $SO_3$  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  $SO_3$  · Pyridin bewiesen werden. Die Oxidation von I mittels  $Br_2$  bzw.  $I_2$  führt unter Schwefelverlust zu Verbindungen der Zusammensetzung  $Cp^*_2Cr_2S_4X_2$  (X = Br, I).  $Cp^*_2Cr_2S_4I_2$  läßt sich mit  $Li_2S_2$  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  $Cp^*_2Cr_2S_5$  durch Luftsauerstoff berichtet, wobei sich letztendlich  $SO_3$  an die verbliebenen nukleophilen Schwefelbrücken addiert. Mit der Reaktion von  $SO_3$  pyr (pyr = Pyridin) und  $Cp^*_2Cr_2S_5$  bzw.  $Cp^*_2Cr_2S_4$  wird eine Methode zur Addition von  $SO_3$  an Schwefelbrücken beschrieben. Auch wird die Reaktion dieser Komplexe mit weiteren Elektrophilen wie  $Br_2$  und  $I_2$  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  $C_5Me_5$ -Liganden befinden sich in einer Ebene eine Dischwefel- und zwei Monoschwefelbrücken. II besitzt die gleiche Struktur wie  $Cp^*_2Mo_2(\mu,\eta^2-S_2)(\mu-S)_2$  [7] und praktisch dasselbe Grundgerüst wie  $Cp^*_2Cr_2S_5$  [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  $S \to Cr-\sigma$ -Donorfunktion eine Rückbindung aus besetzten Metall-d-Orbitalen in antibindende  $\pi^*$ -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  $(C_5H_5)_2Cr_2(\mu,\eta^1-S_2)(\mu-S)_2$  (III) [6]. Dieser Komplex läßt sich formal aus II ableiten

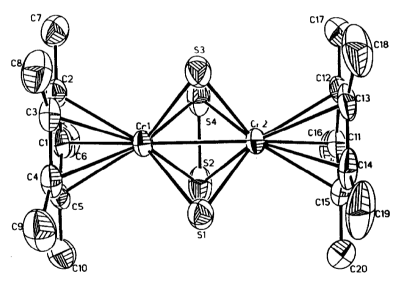


Fig. 1. Molekülstruktur von Cp<sup>\*</sup><sub>2</sub>Cr<sub>2</sub>S<sub>4</sub> (II) (ORTEP-Zeichnung).

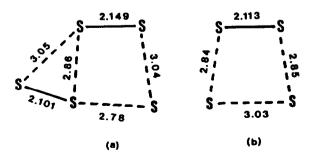


Fig. 2. Die Ebenen der Schwefelliganden von  $Cp^*_2Cr_2S_5$  (a) und  $Cp^*_2Cr_2S_4$  (b) im Vergleich (die Abstände sind in Å angegeben).

Tabelle 1
Atomkoordinaten ( $\times 10^4$ ) und thermische Parameter ( $U_{\text{equiv}} \times 10^3$ ) von  $\text{Cp}^{\star}_2\text{Cr}_2\text{S}_4$  (II)

Atom	x/a	y/b	z/c	$U_{ m equiv}^{-a}$
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)

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

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 Gesamt-elektronenbilanz 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\*<sub>2</sub>Fe<sub>2</sub>S<sub>4</sub>  $\rightleftharpoons$  Cp\*<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  $S_8^{2+}$  [11] und  $[(MeCp)Ru(PPh_3)]_2S_6$  [12]) muß offen bleiben. Ein Vergleich mit  $Cp^*_2Mo_2(\mu,\eta^2-S_2)(\mu-S)_2$  (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,

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		

Tabelle 2

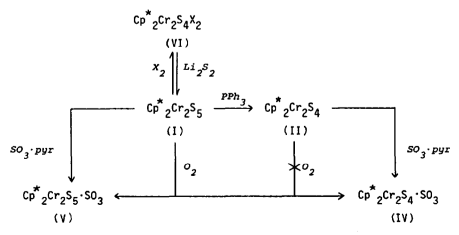
Ausgewählte Bindungslängen (Å) und -winkel (°) für Cp<sup>\*</sup><sub>2</sub>Cr<sub>2</sub>S<sub>4</sub>(II)

2.843

 $S(3) \cdots S(4)$ 

die aufgrund ihrer IR-Spektren Absorptionen im  $\nu(SO)$ -Bereich (Tab. 3) enthalten. Durch Vergleich mit den aus I und II durch Umsetzung mit  $SO_3$  pyr erhaltenen Komplexen (Schema 2) lassen sich IV und V als die  $SO_3$ -Addukte  $Cp^*_2Cr_2S_4 \cdot SO_3$  bzw.  $Cp^*_2Cr_2S_5 \cdot SO_3$  formulieren. Der zu IV analoge Mo-Komplex,  $Cp^*_2Mo_2S_4 \cdot SO_3$ , konnte strukturell gesichert werden, er enthält eine an eine  $S^2$ -Brücke addierte  $SO_3$ -Gruppe [13]. Der ungewöhnlich lange S-S-Abstand von 2.168(2) Å innerhalb dieses  $S_2O_3^2$ -Liganden sowie chemische Experimente sprechen tatsächlich eher für ein  $SO_3$ -Addukt an eine Sulfidbrücke als für einen thiosulfatverbrückten Komplex ( $d_{S-S}$  2.102(2) Å [14]).

Als wesentliche Voraussetzung für die Bildung von  $Cp^*_2Mo_2S_4 \cdot SO_3$  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>3</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 SO<sub>2</sub> 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 SO<sub>3</sub> stellt als sehr starkes Elektrophil einen ausgezeichneten Koordinationspartner für Schwefelliganden dar, wie im folgenden Abschnitt gezeigt wird.

# Addition von SO<sub>3</sub> an $Cp^{*}_{2}Cr_{2}S_{n}$ (n = 4, 5)

Rührt man die  $CH_3CN$ -Lösungen von I bzw. II mit dem  $SO_3$ -Übertragungsreagens  $SO_3$  pyr, so bildet sich jeweils nur ein  $SO_3$ -Addukt, nämlich  $Cp^*_2Cr_2S_4 \cdot SO_3$  (IV), (aus II) und  $Cp^*_2Cr_2S_5 \cdot SO_3$  (V) (aus I) in 62 bzw. 82% Ausbeute. Die Einführung eines weiteren  $SO_3$ -Moleküls in diese Komplexe konnte nicht beobachtet werden. Elementaranalysen belegen die Zusammensetzung der Produkte, während die FD-Massenspektren als dominierendes Radikalkation jeweils die  $SO_3$ -freie Spezies enthalten. Dies ist ein weiteres Indiz für die thermische Empfindlichkeit von  $Cp^*_2M_2S_n \cdot SO_3$ -Addukten, nachdem selbst der röntgenstrukturanalytisch charakterisierte Komplex  $Cp^*_2Mo_2S_4 \cdot SO_3$  lediglich das Molekülion von  $Cp^*_2Mo_2S_4$  liefert [13]. IR-spektroskopisch lassen sich für IV und V jeweils zwei sehr starke Absorptionsbanden zwischen 1250 und 1200 cm $^{-1}$  sowie zwei weitere einzelne, ebenfalls sehr starke Banden um 1000 und 600 cm $^{-1}$  (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-

Tabelle 3	1	
Spektroskopische Da	ten der Komplex	e IV – VII

	ν(SO)	ν(PF)	
IV V	1229s, 1207vs, 1010vs, 600 vs 1249vs, 1235sh, 1021vs, 595vs		
VII	<b>12</b> 10 10, <b>1</b> 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10	841vs, 553s	
H-NMR (CI	OCl <sub>3</sub> -Lösung, i-TMS)		
	δ( <sup>1</sup> H) (CH <sub>3</sub> -Gruppe)		
IV	2.24		
V	2.24		
VIa	2.36 <sup>a</sup>		

<sup>&</sup>lt;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>3</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 (S<sub>2</sub>SO<sub>3</sub><sup>2-</sup>) gebildet wird, während die restlichen Brückenliganden nicht angegriffen werden. Auch von dem zu II strukturanalogen Cp<sup>\*</sup><sub>2</sub>Mo<sub>2</sub>S<sub>4</sub> ausgehend wird nur ein Produkt gebildet (Ausbeute 49%) [18], das in seinen spektroskopischen Eigenschaften völlig mit denjenigen des strukturell gesicherten Cp\*, Mo, S<sub>4</sub> · SO, 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<sub>2</sub>O<sub>3</sub><sup>2</sup>-bzw. S<sub>3</sub>O<sub>3</sub><sup>2</sup>-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  $Cp^*_2Cr_2S_4X_2$  (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  $Cp^*_2Cr_2S_4BrPF_6$  (VII) überführen. VIa,b und VII gemeinsam ist, daß ihre FD-Massenspektren als dominierendes Ion jeweils die Spezies  $Cp^*_2Cr_2S_4X^+$  enthalten, begleitet von dem halogenfreien Radikalkation  $Cp^*_2Cr_2S_4^+$ .

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<sub>4</sub>PF<sub>6</sub> nur ein Br<sup>-</sup>-Ion durch PF<sub>6</sub><sup>-</sup> substituierbar ist. Diese Beobachtung ist insofern bedeutsam, als der dikationisch aufgebaute Komplex [Cp\*<sub>2</sub>Fe<sub>2</sub>S<sub>4</sub>]Br<sub>2</sub> in analoger Reaktion in guten Ausbeuten zu [Cp\*<sub>2</sub>Fe<sub>2</sub>S<sub>4</sub>][PF<sub>6</sub>]<sub>2</sub> 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  $\text{Li}_2S_2$  zu I reduzieren, d.h. eine Monosulfidbrücke wird in einen  $\mu, \eta^1$ -S,S-Liganden umgewandelt. Die Bildung einer  $S_4^{2-}$ -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<sub>2</sub>-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].

Tabelle 4						
Ausbeuten,	Farben	und	Analysenwerte	der	Komplexe	IV-VII a

Summenformel	Farbe	Ausbeute (%)	Analysen (Gef. (ber.) (%))		
			C	Н	S
$C_{20}H_{30}Cr_2O_3S_5$	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)

<sup>&</sup>lt;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<sub>3</sub>·pyr [22]. Zur Lösung von 45.9 mg (0.29 mmol) SO<sub>3</sub>·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\*<sub>2</sub>Cr<sub>2</sub>S<sub>5</sub>, 3% Ausbeute), hellgrüne (Cp\*<sub>2</sub>Cr<sub>2</sub>S<sub>4</sub>SO<sub>3</sub> (IV) 5%) sowie wiederum hellgrüne Zone (Cp\*<sub>2</sub>Cr<sub>2</sub>S<sub>5</sub>SO<sub>3</sub> (V) 82%).

Die Darstellung von  $\operatorname{Cp^*_2Cr_2S_4}$  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  $\operatorname{CH_2Cl_2/Et_2O}$  (2/1) umkristallisierbar.

(b) Luftoxidation von  $Cp^*{}_2Cr_2S_5$  (I). 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<sub>2</sub> bzw. I<sub>2</sub> 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<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>/Et<sub>2</sub>O (10/1) (VIa) bzw. CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> (VIb) erhält man analysenreine, dunkelbraune Kristalle.

### Darstellung von VII

Eine Mischung aus 116 mg (0.18 mmol)  $Cp^*_2Cr_2S_4Br_2$ , 25 ml MeOH, 30 ml  $H_2O$  und 57.1 mg (0.36 mmol)  $NH_4PF_6$  wird 1.5 h bei Raumtemperatur gerührt. Der gebildete rotbraune Niederschlag enthält VII in 36% Ausbeute (bezogen auf  $Cp^*_2Cr_2S_5$ ). Das Produkt wird abfiltriert, mit 10 ml  $Et_2O$  gewaschen, vakuumgetrocknet und aus  $CH_2Cl_2$  umkristallisiert.

Reaktion von  $Cp^*_2Cr_2S_4I_2$  (VIb) mit  $Li_2S_2$ 

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  $SiO_2$  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  $Cp^*_2Cr_2S_4$  (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  $P\bar{1}(2)$ ; 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 ų, 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  $3 < 2\theta < 60$ °); Patterson- und Fourier-Methoden, Verfeinerung bis R(anisotrop) = 0.054;  $R_{\rm w}=0.051$ .

#### 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.
- 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.
- 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.