Journal of Organometallic Chemistry, 382 (1990) 77-88 Elsevier Sequoia S.A., Lausanne – Printed in The Netherlands JOM 20131

Die Reaktivitätsabstufung von Trimethylsiloxygruppen gegenüber dem Hydrozirconierungsreagenz Cp₂Zr(H)Cl *

E. Uhlig *, B. Bürglen,

Sektion Chemie der Friedrich Schiller Universität Jena, DDR - 6900 Jena (D.D.R.)

C. Krüger und P. Betz

Max-Planck-Insitut für Kohlenforschung, D-4330 Mülheim a.d. Ruhr, (B.R.D.) (Eingegangen den 23. Mai 1989)

Abstract

The trimethylsilylethers of unsaturated alcohols yield different compounds on reaction with Cp₂Zr(H)Cl (1) depending on the length and branching of the alkenyl chain. With the hex-1-en-6-ol derivative the usual product of hydrozirconation is obtained in high yield. The reaction of the silylated 3-methyl-but-1-en-3-ol (11) is however, accompanied by hydrogenation of the Si-O bond. The main products are trimethylsilane and the yellow complex Cp₂Zr(Cl)CH₂CH₂C(CH₃)₂OZr(Cl)Cp₂ (12). The molar ratio of the reactants determines the final products of the reaction of allyl trimethylsilyl ethers 3 and 1. An equimolar preparation yields mainly the usual product of hydrozirconation, whereas an excess of 1 favours the formation of a binuclear five-membered chelate (CP₂ZrCH₂CH₂CH₂)₂ (5) and trimethylsilane. CO inserts readily into the Zr-C bond of 12, but 5 does not react with CO. The binuclear structure of 12 was established by an X-ray diffraction study. The character of the Zr-C bonds is discussed in terms of these results.

Zusammenfassung

In Abhängigkeit von der Länge und der Verzweigung der Alkenylkette ergeben die Trimethylsilylether ungesättigter Alkohole mit $Cp_2Zr(H)Cl$ (1) unterschiedliche Produkte. Mit dem Derivat des Hex-1-en-6-ols wird in hoher Ausbeute das normale Hydrozirconierungsprodukt 2 erhalten. Die Reaktion des silylierten 3-Methyl-but-1-en-3-ols (11) ist mit einer hydrierenden Spaltung der Si-O-Bindung verbunden. Hauptprodukte sind der gelbe Komplex $Cp_2Zr(Cl)CH_2CH_2C(CH_3)_2OZr(Cl)Cp_2$ (12) und Trimethylsilan. Die Verteilung der mit Allyltrimethylsilylether 3 erhaltenen

^{*} Professor Dr. G. Wilke zum 65. Geburtstag gewidmet.

Produkte hängt vom Molverhältnis der Reaktanten ab. Bei äquimolarem Umsatz entsteht vorzugsweise das normale Hydrozirconierungsprodukt 4, ein überschuss von 1 begünstigt die Bildung eines binuklearen fünfgliedrigen Chelates (Cp₂ZrCH₂-CH₂CH₂) (5) und von Trimethylsilan. In die Zr-C-Bindung von 12 kann leicht CO eingeschoben werden, 5 reagiert nicht mit diesem Substrat.

Durch Röntgenkristallstrukturanalyse wurde die binukleare Struktur von 12 nachgewiesen. Auf dieser Basis werden der Charakter der Zr-O- und der Zr-C-Bindung diskutiert.

Einleitung

In einem Übersichtsartikel [1] zur Hydrozirconierung wird der Trimethylsilylrest als Schutzgruppe für die Hydroxyfunktion ungesättigter Alkohole genannt. Wir konnten diese Angabe bei unseren Untersuchungen an n-Alkenyltrimethylsilylethern prinzipiell bestätigen [2], beobachteten aber Nebenreaktionen, die in ihrem Verlauf und ihrem Anteil am Gesamtumsatz von der Länge der Alkenylkette abhängen.

So ergibt (Hex-1-en-6-yl)trimethylsilylether in 80%iger Ausbeute das Erwartungsprodukt 2:

$$CH_{2} = CH(CH_{2})_{3}CH_{2}OSi(CH_{3})_{3} + Cp_{2}Zr(H)Cl \longrightarrow$$
(1)
$$Cp_{2}Zr(Cl)(CH_{2})_{5}CH_{2}OSi(CH_{3})_{3} \quad (1)$$
(2)

Die Reaktion von 1 mit Allyltrimethylsilylether (3) führt dagegen zu einem Produktgemisch, dessen Zusammensetzung vom vorgegebenen Molverhältnis abhängt. Bei äquimolarem Umsatz dominiert das normale Hydrozirconierungsprodukt 4 (Tab. 1). Dieses reagiert jedoch vollständig ab, wenn 1 im Überschuss (2/1) eingesetzt wird. Dabei entstehen Trimethylsilan, das dimere Chelat 5 (34% bezogen auf 1) und Cp_2ZrCl_2 (6). Diese Stoffe bilden sich in kleineren Mengen auch bei äquimolarem Umsatz. Weiterhin wurden bisher, unabhängig vom Molverhältnis im Reaktionsansatz, die Verbindungen 7 bis 9 identifiziert.

Bei synthetischen Arbeiten an Vitamin D_3 -Metaboliten wollten wir deren Seitenkette über die zirconiumorganische Verbindung 10 aufbauen [vgl. 4]:

Produkt	Ausbeute (%) ^a	¹ H-NMR (C_6D_6) im Reaktionsgemisch δ (ppm)
CH_{2} CH_{2} CH_{2} CH_{2} CH_{2} CH_{2} CH_{3} CH_{3} CH_{3} CH_{3} CH_{3} CH_{3}	55	Cp 5.83 (s); ZrCH ₂ 0.96 (pseudo-t, J 8 Hz); CH ₂ 1.88(m), CH ₂ O 3.51 (t, J 7 Hz); OSi(CH ₃) ₃ 0.19(s)
(4) $(Cp_2ZrCH_2CH_2CH_2)_2$	9	schwerlöslich in C ₆ D ₆ , vgl. [3]
(5)		
Cp_2ZrCl_2 (6)	9	Cp 5.97 (s)
$Cp_2 Zr(Cl)OSi(CH_3)_3$ (7)	15	Cp 6.00 (s); OSi(CH ₃) ₃ 0.10 (s)
$Cp_2Zr(Cl)CH_2CH_2CH_3$ (8)	5	Cp 5.82 (s); ZrCH ₂ /CH ₃ 1.08 (m)
$(Cp_2 ZrCl)_2 O(9)$	5	Cp 6.09 (s)
HSi(CH ₃) ₃	nicht bestimmt	SiH 4.04 (dz, J 4 Hz), CH ₃ 0.02 (d, J 4 Hz)

Hydrozirconierung von Allyltrimethylsilylether bei Raumtemperatur in THF

^a Zur Fehlergrenze dieser Angaben vgl. Experimenteller Teil

10 sollte dabei auf dem üblichen Wege aus (3-Methyl-but-1-en-3-yl)trimethylsilylether 11 und 1 dargestellt werden. Die Reaktion nahm jedoch einen unerwarteten Verlauf, über den im folgenden berichtet wird.

Ergebnisse

Tabelle 1

Aus den Edukten 1 und 11 entsteht in THF oder Benzen bei Raumtemperatur (Molverhältnis 2/1) ein lösliches Produkt, das keine Trimethylsiloxygruppe mehr enthält (Fehlen eines ¹H-NMR-Signals bei 0.24 ppm). Nach Kältedestillation und Behandlung des öligen Rückstandes mit Ether scheiden sich gelbe Kristalle des binuklearen Komplexes 12 ab. Die Hauptreaktion (85–90% des Gesamtumsatzes) verläuft also gemäss Gleichung 3.

$$2 \mathbf{1} + CH_2 = CHC(CH_3)_2 OSi(CH_3)_3 \longrightarrow$$
(11)

$$Cp_2 Zr(Cl)CH_2 CH_2 C(CH_3)_2 OZr(Cl)Cp_2 + HSi(CH_3)_3 \quad (3)$$
(12)

Ein deutlicher Unterschied wird zwischen 3 und 11 auch schon beim Umsatz mit 1 im äquimolaren Verhältnis sichtbar: Während 3 vorzugsweise das normale Hydrozirconierungsprodukt 4 ergibt (Tab. 1), bleibt im Falle von 11 der trimethylsilylfreie Komplex 12 das Hauptprodukt. In der Reaktionsmischung können die ¹H-NMR-Signale von unumgesetztem Trimethylsilylether 11 neben denen der sich allmählich aufbauenden Verbindung 12 beobachtet werden. $Cp_2Zr(Cl)CH_2CH_2C(CH_3)_2OSi$ - $(CH_3)_3$, das normale Hydrozirconierungsprodukt von 11, bildet sich nur in untergeordnetem Masse (ca. 5%). Der Nachweis gelingt ¹H-NMR-spektroskopisch im Pentanextrakt des Rückstandes der Kältedestillation. Als weitere Nebenprodukte, durchweg in geringen Mengen, werden 6, 7 und 9 identifiziert. Ein zu 5 analoges binukleares Chelat entsteht nicht.

12 reagiert bei Raumtemperatur in Benzen nicht mit Kohlendioxid [1], dagegen glatt mit Kohlenmonoxid zum η^2 -Acylkomplex 13 (ν (C=O) 1536 cm⁻¹ [4]):

$$12 \xrightarrow{CO}_{Benzen} Cp_2 Zr \xleftarrow{Cl}_{0} Cl \\ (C(CH_2)_2 C(CH_3)_2 OZr Cp_2)$$

$$(13)$$

$$(4)$$

Im Unterschied dazu setzt sich das binukleare Chelat 5 mit Kohlenmonoxid nicht um. Wesentliche Ursache ist wohl die Schwerlöslichkeit der Verbindung. Zudem bedingt die dimere Struktur eine koordinative Sättigung beider Zirconiumatome und unterbindet damit die CO-Addition als Voraussetzung für die Bildung von 13 durch Alkylwanderung.

13 ist im festen Zustand unter Argon thermisch sehr stabil. In Lösung ist jedoch der CO-Einschub umkehrbar [6]: 13 löst sich innerhalb weniger Minuten in siedendem Benzen, in der erkalteten Lösung können 12, 13 und 9 zu etwa gleichen Teilen ¹H-NMR-spektroskopisch nachgewiesen werden. Der bei der Bildung von 9 eliminierte organische Rest wurde bisher nicht charakterisiert.

Röntgenographische Untersuchungen *

Die Molekülstruktur der Verbindung 12 nebst Numerierung ist in Fig. 1 dargestellt. In Tab. 2 sind die experimentellen Daten der Röntgenstrukturanalyse zusammengefasst; Tab. 3 gibt die intramolekularen Abstände und Winkel, Tab. 4 die gefundenen Atomkoordinaten an.

Die beiden Cp₂Zr-Rümpfe von 12 sind über eine CH₂CH₂C(CH₃)₂O-Kette verbunden. Beide Cp₂Zr(Cl)X-Bausteine (X = O, C) sind annähernd tetraedrisch gebaut, wobei der Valenzwinkel O-Zr1-Cl1 mit 99.0(1)° um etwa 5° grösser ist als C5-Zr2-Cl2 (94.3(1)°). Der Zr-O-Abstand in 12 ist mit 1.921(4) Å kürzer als in Komplexen mit Zr-O-Zr-Brücken (vgl. z.B. Ref. 3 und 11), der Winkel Zr1-O-Cl ist mit 165.9(4) Å bemerkenswert gross. Hier wirken wohl mehrere Faktoren zusammen: die π -Donatorfunktion des Sauerstoffs [9,11], die elektrostatische Abstossung innerhalb des Zr(δ +)-O(δ -)-C(δ +)-Ausschnittes und die sterische Hinderung zwischen den Cyclopentadienylliganden und der CMe₂-Gruppe. Das Strukturelement Cp₂Zr(X)OCMe₂ ist auch in dem kürzlich beschriebenen dreikernigen Komplex Cp₂Zr(μ -OC)Mo(CO)₂Cp)(μ - η^2 , η^2 -OCCMe₂O)Zr(Me)Cp₂ [5] enthalten, dessen Bindungsparameter mit denen von 12 im wesentlichen übereinstimmen. Darüberhinaus bietet sich für eine Beurteilung der Bindungsverhältnisse

^{*} Weitere Einzelheiten zur Kristallstrukturanalyse von 12 können beim Fachinformationszentrum Energie Physik Mathematik, D-7514 Eggenstein-Leopoldshafen unter Angabe der Hinterlegungsnummer CSD53884 des Autors (C.K.) und des Zeitschriftenzitates angefordert werden.



Fig. 1. Molekülstruktur und Numerierung der Verbindung 12.

am Zr2-C5-C4-C1-Ausschnitt von 12 die Zr-C-C'-C"-Gruppierung von Cp₂Zr(CH₂CMe₃)₂ (14) [7] zum Vergleich an. 12: Zr2-C5 2.243(7) Å; Zr2-C5-C4 130.0(5)°; C5-C4-C1 119.7(6)°; C5-C4 1.46(1) Å. 14: Zr-C 2.294 Å; Zr-C-C 142.7°; C-C'-C" 109-112°; C-C' 1.52 Å. Von den korrespondierenden σ -Bindungen C-C' und C5-C4 ist die letztere um 0.06 Å kürzer, zudem ist der Valenzwinkel C5-C4-C1 auf 119.7° aufgeweitet. Das kann ein Hinweis auf höheren *s*-Anteil der Hybridorbitale an C5 and C4 sein. Die beiden Neopentylliganden von 14 haben einen anionoiden Charakter; den Orbitalen an den jeweiligen α -Kohlen-

Tabelle 2

Daten zur	Kristallstrukturanalyse v	'on 12
-----------	---------------------------	--------

Formel:	$C_{25}H_{30}OCl_2Zr_2$
Mol. Gewicht:	599.9
Raumgruppe	C2/c
a	25.378(3) Å
b	8.254(1) Å
<i>c</i>	25.831(4) Å
β	106.78(1)
V	5180.4 A ³
d _{ber}	1.54 g cm^{-3}
μ	10.14 cm^{-1}
Z	8
λ	0.71069 Å
Gemessene Reflexe	$6254(\pm h, \pm k, \pm l)$
$\sin\theta/\lambda_{\rm max}$	0.65
Unabhängige Reflexe	5846
Beobachtete Reflexe	3621
Verfeinerte Parameter	271
R	0.057
R _w	0.050
max. Restelektronendichte	$1.4 \text{ e}^{\text{\AA}^{-3}}$

Zr1-Cl1	2.475(2)	Zr2-Cl2	2.460(2)		
Zr1-O	1.921(4)	Zr2–C5	2.243(7)		
Zr1-Cp(Z)	2.260	Zr2-Cp''(Z)	2.21		
Zr1-Cp'(Z)	2.251	Zr2–Cp ^{""} (Z)	2.20		
0-C1	1.428(7)	C1-C4	1.53(1)		
C1-C2	1.526(9)	C4-C5	1.46(1)		
C1-C3	1.499(9)				
O-Zr1-Cl1	99.0(1)	C5-Zr2-Cl2	94.3(2)		
Cl-O-Zrl	165.9(4)	C4-C5-Zr2	130.0(5)		
C4-C1-C3	114.0(6)	C4–C1–O	107.1(5)		
C4-C1-C2	107.8(6)	C3-C1-C2	110.1(5)		
C3-C1-O	108.7(5)	C2C1O	109.1(5)		
C5-C4-C1	119.7(6)				
Cp≡C6-C7-C8-C9-C10		$Cp' \equiv C11 - C12 - C13 - C14 - C15$			
Cp''≡C16-C17-C18-C19-C20		Cp‴≡C21–C22–C2	3-C24-C25		

Ta	hell	le	3
ıa	oui	. . .	~

Ausgewählte Bindungslängen in (Å) und Bindungswinkel in (°)

Tabelle 4

Atomkoordinaten von 12

Atom	X	y	Z
Zr(1)	0.1335(1)	0.1258(1)	0.1325(1)
Zr(2)	0.3833(1)	0.1558(1)	0.1317(1)
Cl(1)	0.1327(1)	0.3689(2)	0.0762(1)
Cl(2)	0.4058(1)	0.2217(3)	0.2285(1)
0	0.1838(2)	-0.0057(4)	0.1078(1)
C(1)	0.2145(3)	-0.1352(7)	0.0939(2)
C(2)	0.1811(3)	-0.2090(8)	0.0404(3)
C(3)	0.2254(3)	- 0.2603(8)	0.1378(3)
C(4)	0.2667(3)	-0.0608(9)	0.0853(3)
C(5)	0.3061(3)	0.0208(8)	0.1299(3)
C(6)	0.2142(3)	0.135(1)	0.2177(3)
C(7)	0.1700(4)	0.076(1)	0.2320(3)
C(8)	0.1339(4)	0.199(2)	0.2285(4)
C(9)	0.1538(6)	0.335(1)	0.2091(4)
C(10)	0.2044(5)	0.290(1)	0.2028(3)
C(11)	0.0691(3)	-0.1125(9)	0.1042(4)
C(12)	0.0574(3)	-0.015(1)	0.0605(3)
C(13)	0.0341(3)	0.124(1)	0.0720(4)
C(14)	0.0314(3)	0.116(1)	0,1248(5)
C(15)	0.0536(3)	-0.035(1)	0.1450(3)
C(16)	0.4378(5)	-0.100(1)	0.1620(4)
C(17)	0.4062(3)	-0.1254(8)	0.1100(5)
C(18)	0.4234(4)	-0.027(1)	0.0768(3)
C(19)	0.4659(4)	0.061(1)	0.1074(6)
C(20)	0.4755(4)	0.020(1)	0.1593(4)
C(21)	0.3393(6)	0.300(1)	0,0460(4)
C(22)	0.3090(3)	0.347(1)	0.0799(4)
C(23)	0.3438(5)	0.4374(9)	0.1205(4)
C(24)	0.3928(5)	0.443(1)	0.1099(6)
C(25)	0.3924(7)	0.363(2)	0.0671(7)

stoffatomen, die an der Bindung an das Zentralatom beteiligt sind, ist daher ein höherer s-Anteil zuzuordnen [12].

Wenn beim α -Kohlenstoffatom C5 in 12 das bindende Orbital zum β -Kohlenstoffatom einen höheren *s*-Anteil besitzt als im Falle von 14, so muss umgekehrt das bindende Orbital zum Zirkonium mehr *p*-Charakter haben. Daraus resultiert eine erhöhte Bindungsstärke [13], die sich in dem relativ kurzen Abstand Zr2-C5 (2.243(7) Å) äussert. Die "Umhybridisierung" am α -Kohlenstoffatom erklärt wahrscheinlich auch die Verkleinerung des Winkels Zr2-C5-C4 (119.9(6)°) um etwa 13° gegenüber dem entsprechenden Winkel in 14.

Die Zr-Cp(Z)-Abstände von 12 ordnen sich in den üblichen Bereich ein, jedoch sind sie im Cp₂Zr(Cl)C-Fragment gegenüber dem Cp₂Zr(Cl)O-Baustein um etwa 0.05 Å kürzer. Das ist auch der Grund für die Teiffeldverschiebung der ¹H-NMR-Signale bei Cp₂Zr(Cl)O (5.94 \rightarrow 6.09); (Cp₂ZrCl)₂O (6.09).

Diskussion

Chelatbildung bei Hydrozirkonierungsprodukten von Alkenylalkyl- und Alkenylsilylethern

Zwischen den Verbindungstypen 5' und 12' besteht ein formaler Zusammenhang:

$$Cp_{2}Zr(Cl)CH_{2}CH_{2}CY_{2}OZr(Cl)Cp_{2} \iff Cp_{2}ZrCl_{2} +$$

$$(12') \qquad (6)$$

$$1/2 (Cp_{2}ZrCH_{2}CH_{2}CY_{2})_{2} \qquad (5)$$

$$(5')$$

Für ein System mit $Y = CH_3$ konnte bisher nur die offene Struktur 12', bei Y = H dagegen nur das binukleare Chelat 5' nachgewiesen werden. 12' enthält das Stukturelement Cp₂Zr(Cl)O, das nur eine geringe Neigung zur Ligandenredistribution gemäss 6 zeigt [14]. Die Existenz von 5 ist daher ein Ausdruck der Bildungstendenz fünfgliedriger Chelate des Zirconiums mit der Koordinationszahl 5. Sie kann offenbar durch die sterisch anspruchsvolle C(CH₃)₂-Gruppe unterlaufen werden, andererseits erhebt sich die Frage, ob nicht auch Hydrozirconierungsprodukte von Alkenylalkyl- oder Alkenylsilylethern zur Chelatbildung neigen. Dafür gibt es beim Allylmethylether 14 einen Hinweis:

$$1 + CH_2 = CHCH_2OCH_3 \longrightarrow Cp_2ZrCH_2CH_2CH_2$$
(14)
(15)
(CH_3)
(CH_3)
(6)
(15)

 $\delta(OCH_3)$ ist bei 15 im Vergleich zu 14 um 0.21 ppm zu tieferem Feld verschoben. Beim Trimethylsilylether 2 unterscheidet sich der δ -Wert der Methylprotonen nicht signifikant von dem des Ausgangsproduktes (0.07 bzw. 0.08 ppm). Dagegen ist der übergang von 3 zum Hydrozirconierungsprodukt 4 mit einer Erhöhung dieses Wertes um 0.10 ppm verbunden (Tab. 1). Damit wird für diesen zweiten Fall eine Wechselwirkung der Trimethylsiloxyfunktion mit dem Zr-Cl-Baustein des Komplexes angedeutet (Am Dreidingmodell wird sichtbar, dass eine Zr-O-Koordination eine Cl-Si-Wechselwirkung impliziert), die bei 2 wegen der Länge der Alkylkette ausbleibt.

Der Mechanismus der Reaktion von Alkenylsilylethern mit 1

Die Verbindung 1 ist im Festzustand polymer [15]; eine Hydridverbrückung ist in Anbetracht der bekannten Strukturen von $Cp_2Zr(X)(\mu-\eta^2,\eta^1-RCHO)Zr(X)Cp_2$ (X = Cl, H) [16,17] wahrscheinlicher als eine Chloroverbrückung.

t-Amyltrimethylsilylether, das aliphatische Analogon von 11, wird unter den Bedingungen, die zu einer vollständigen Umsetzung von 11 gemäss Gl. 1 führen, von 1 nur in untergeordnetem Masse angegriffen: Im Gasraum über der Reaktionsmischung können nur Spuren von Trimethylsilan nachgewiesen werden. Damit ist auch für 11 gezeigt, dass die Alkenylfunktion der primäre Angriffspunkt von 1 ist. Im übergangszustand, der durch eine π -Wechselwirkung zwischen dem Zentralatom und der Alkenylfunktion gekennzeichnet ist [1], wird daher 11 flach an der Oberfläche von 1 aufliegen:

$$zr = C = C < C(CH_3)_2$$

$$zr = H \qquad zr = CP_2 Zr Cl \qquad (CH_3)_2 Ozr + HSi(CH_3)_3 \qquad (7)$$

Dem schliesst sich eine Hydridübertragung auf das nichtterminale Kohlenstoffatom von 11 an, zwangsläufig unter Aufhebung der Hydridbrücke. Damit entfällt zugleich die koordinative Absättigung am benachbarten Zirconiumzentrum, der Ethersauerstoff von 11 kann sich anlagern. Die Folge ist die Erhöhung der positiven Partialladung am Siliciumatom als Voraussetzung für die zweite, zur Bildung von Trimethylsilan führende Hydridübertragung.

Mit der Erzeugung koordinativ ungesättigter und damit reaktionsfähiger Hydridspecies an der Oberfläche von 1 im Gefolge der Hydrozirconierung von einfachen Alkenen steht wahrscheinlich ein weiterer Befund in Zusammenhang:

Trimethylchlorsilan gibt unter unseren Standardbedingungen mit 1 nur Spuren von Trimethylsilan. Die Reaktion wird jedoch durch n-Octenzusatz beschleunigt. Wenn die Umsetzung von 1 mit der sterisch weniger aufwendigen Verbindung 3 in äquimolarem Verhältnis überwiegend das normale Hydrozirconierungsprodukt 4 liefert, dann muss es eine stärkere Differenzierung zwischen der Addition an die Doppelbindung und der hydrierenden Spaltung der Si-O-Bindung als im Falle von 11 geben. Die Geschwindigkeit der Hydrozirconierung einfacher Alkene hängt vom Grad und der Art der Substitution ab [1]. Ähnliches gilt auch für andere Additionen an Zirconiumrümpfe [18]. Aus dieser Sicht heraus ist für 3 eine höhere Hydrozirconierungsgeschwindigkeit als für 11 zu erwarten, was bei präparativen Ansätzen qualitativ bestätigt wird.

Damit die hydrierende Si-O-Spaltung von 11, aber auch von 3 erfolgen kann, muss vor allem anderen durch die Hydrozirconierung ein koordinativ ungesättigtes Zirconiumzentrum erzeugt werden. Eine stärkere kinetische Differenzierung von 3 und 11 in bezug auf die Si-O-Spaltung ist daher nicht zu erwarten. Die in einer

. .

schnelleren Reaktion gebildete chelatartige Verbindung 4 hat daher eine grössere Chance, vor der Weiterreaktion in die Lösung zu entweichen als das normale Hydrozirconierungsprodukt von 11. Allerdings ist in jedem Fall die Trimethylsiloxygruppe in Hydrozirconierungsprodukten gegen den weiteren Angriff von 1 aktiviert. So entwickelt selbst 2 in einer langsamen Folgereaktion Trimethylsilan, und noch leichter geht diese Umsetzung im Falle von 4 vonstatten.

Für die Bildung der in der Tab. 1 angeführten Nebenprodukte 7 und 8 der Hydrozirconierung von 3 bietet sich die folgende Erklärung an: 1 kann eine C-O-Bindung im Ethylvinylether hydrierend spalten [14]. Der Nachweis des formal viergliedrigen Chelates 16 gelang nicht, wohl aber der des eliminierten Ethens. Cp₂Zr(Cl)CH₂CH₃ entsteht offenbar in einer Sekundärreaktion.

$$\underline{1} + 0 \xrightarrow{\leftarrow} Cp_2 Zr \underbrace{\leftarrow}_{Cl} \\ \underline{16} \\ \underline{$$

Wir wiesen im System 1/Allylmethylether neben 15 als Hauptprodukt (75–80%) auch ~ 14% Cp₂Zr(Cl)(OCH₃) nach. Damit wird die Möglichkeit der C-O-Bindungsspaltung durch 1 auch für Allylether gezeigt, und man wird an die Reaktion erinnert, die durch Zirconiumtetrachlorid katalysiert wird [19].

$$MgH_2 + 2 CH_2 = CHCH_2OC_4H_9 \longrightarrow Mg(OC_4H_9)_2 + 2 CH_2 = CHCH_3$$
(9)

Allerdings gelang es uns nicht, wie in den vorstehend genannten Fällen, das Olefin in der Reaktionslösung zu identifizieren.

7 und 8 können nun durch eine analoge C-O-Bindungsspaltung, aber jetzt in einem ungesättigten Trimethylsilylether, entstehen. Die Ausbeuten an beiden Verbindungen waren weitgehend unabhängig vom Molverhältnis der Reaktanten 1 und 3. 4 kommt daher als Ausgangsstoff für 7 und 8 kaum in Frage. Offenbar ist es ein relativ seltenes Strukturmotiv an der Oberfläche von 1, das im Zuge einer doppelten Hydridübertragung die C-O-Bindung spaltet. Eine Spaltung der Si-Obzw. C-O-Bindung von 3 ist mit Hydridokomplexen der späten *d*-Elemente, z.B. mit H₂Ru(PPh₃)₄, möglich [20]. Freilich sind die dort diskutierten Mechanismen nicht einfach auf Hydrozirconierungssysteme übertragbar.

Experimenteller Teil

Alle Arbeiten wurden in Argonatmosphäre durchgeführt. Die ¹H- bzw. ¹³C-NMR-Spektren wurden mit den Spektrometern KRH 100R vom Zentrum für Wissenschaftlichen Gerätebau der Akademie der Wissenschaften der DDR, Berlin bzw. BS 587A der Firma Tesla, die IR-Spektren mit dem Spektrometer Spekord M80 (VEB Carl Zeiss Jena) aufgenommen.

Die Synthese von (Hex-1-en-6-yl)trimethylsilylether (Kp. 154°C, Lit. [21] 154–156°C) und 3 (Kp. 100°C, Lit. [22] 100°C) erfolgte nach bekannten Methoden [23].

Darstellung von 11 [24]

Zu Vinylgrignardreagenz (1.0 mol) in 300 ml THF werden unter Kühlung 58.1 g Aceton (1 mol) getropft, eine Stunde wird gerührt und dann tropfenweise 92 g (0.85 mol) Trimethylsilylchlorid zugegeben. Unter fortgesetztem Rühren wird die Reaktionsmischung langsam erwärmt (40 Minuten: Badtemperatur 50 °C, 80 Minuten: 80 °C). Die flüchtigen Bestandteile der verfestigten weissgrauen Masse werden im Vakuum abgezogen, vom THF destillativ getrennt und dann einer Feindestillation unterworfen. Ausbeute 47 g, 30% bezogen auf Aceton; Kp. 122 °C (114 °C [25]).

Darstellung von 12

5 g 1 (19.4 mmol) werden mit 1.5 g (9.7 mmol) 11 in 30 ml THF bei Raumtemperatur zur Reaktion gebracht (magnetische Rührung). Innerhalb von 6 Stunden löst sich das Hydrid auf. Nach Kältedestillation des Lösungsmittels verbleibt ein gelborangefarbenes Öl (Gehalt an 12 85–90%). Um Kristalle zu erhalten, wird das Rohprodukt in Ether aufgenommen und filtriert. Nach etwa einer Stunde beginnt die Kristallisation klarer, gelber Rhomben. Sie müssen abgetrennt werden, wenn die Abscheidung farbloser Kristalle beginnt. Ausbeute 3.2 g (55%). Fp. 147°C, Zersetzungsbeginn bei 213°C (DTA unter Luftabschluss). Analyse: Gef.: C, 49.76; H, 5.01; Cl, 11.73; Zr, 29.95. C₂₅H₃₀Cl₂OZr (599.9) ber. C, 50.06; H, 5.04; Cl, 11.82; Zr, 30.41%. ¹H-NMR (δ) in C₆D₆ (TMS)): 6.09 (10 H, s, Cp); 5.95 (10 H, s, Cp); 1.78 (2H, m, CH₂); 1.13 (6H, s, CH₃); Zr-CH₂ nicht genau lokalisierbar, z.T. von CH₃ verdeckt. ¹³C-NMR (δ) in C₆D₆: 113.07 und 112.46 (Cp); 84.52 (\geq C-O); 48.52 und 48.02 (CH₂); 28.82 (CH₃).

Reaktion von 12 mit CO

Tabelle 5

In eine Lösung von ungereinigtem Komplex 12 (aus 5 g 1 und 1.5 g 11) in 30 ml Benzen wird bei Raumtemperatur (Schütteln, leichter Überdruck) CO eingeleitet. Innerhalb von 90 Minuten wird die äquimolarem Umsatz entsprechende Gasmenge aufgenommen. Nach Einengen auf 20 ml wird filtriert, mit Benzol/Pentan (1/1) und dann mit Pentan gewaschen. Ausbeute 4.8 g (80%). Fp. (unter Argon): 176°C (Zersetzung). Analyse: Gef.: C, 49.63; H, 4.88; Cl, 11.54; Zr, 30.04. $C_{26}H_{30}Cl_2O_2Zr_2$

	•				
R	Zr-CH ₂	CH ₂	CR' ₂ O	Si(CH ₃) ₃ ^c	Ср
$\overline{(CH_2)_3OSi(CH_3)_3}^a$	0.96	1.88	3.51	0.19(0.09)	5.83
4	(pseudo-t J 8 Hz)	(m)	(t, J 7 Hz)	(5)	(s)
(CH ₂) ₂ C(CH ₃) ₂ OSi(CH ₃) ₃ ^b	1.06	1.70	1.22 ^d	0.24(0.16)	5.85
	(m)	(m)	(s)	(5)	(5)
$(CH_2)_6OSi(CH_3)_3^a$	1.00	1.42 ^e	3.53	0.07(0.08)	5.80
	(pseudo-t, J 7 Hz)		(t)	(5)	
$(CH_2)_3OCH_3^a$	1.02	1.88	3.15	3.24(3.03) ^f	5.79
	(pseudo-t J 8 Hz)	(m)	(t, J 7 Hz)	(\$)	

'H-NMR	(δ)	von	Hydrozir	conierun	gsprodukten	Cp-	Zr(R)Cl	(in	C,	D_{ϵ}
	(~)			eomeran.	Boproducton	$\sim P_{2}$		(***	\sim_{h}	~67

^a $\mathbf{R}' = \mathbf{H}$. ^b $\mathbf{R}' = \mathbf{CH}_3$. ^c Wert in Klammern: δ des ursprünglichen Alkenylsilylethers. ^d δ für \mathbf{CH}_3 . ^e Breites Signal, es ist das Zentrum angegeben. ^f OCH₃. (627.9) ber.: C, 49.74; H, 4.82; Cl, 11.29; Zr, 29.06%. ¹H-NMR (δ) in C₆D₆ (TMS): 5.98 (10H, s, Cp); 5.74 (10H, s, Cp); 3.38 (2H, t, CH₂); 1.81 (2H, t, CH₂); 1.00 (6H, s, CH₃).

Nachweis der Reaktionsprodukte von Alkenyltrimethylsilylethern mit $Cp_{2}Zr(H)Cl(1)$

Die Untersuchungen wurden bei Raumtemperatur in Benzol oder THF durchgeführt; THF gebührt dabei der Vorzug, weil die Reaktion schneller abläuft und das schwer lösliche Hydrid 1 in einer vertretbaren Zeit abreagiert. Der Komplex 5 ist schwer löslich und konnte nach Filtration ausgewogen werden. Die Identifizierung der übrigen Produkte erfolgte ¹H-NMR-spektroskopisch nach Kältedestillation des THF und Aufnahme des Rückstandes in Deuterobenzen. Bei Verbindungen des Typs $Cp_2Zr(X)Y$ (Tabelle 5) hängt die chemische Verschiebung der Cyclopentadienylprotonen charakteristisch von den Liganden X und Y ab. Durch Vergleich mit authentischen Proben (6, 7, 9 und 12) und durch Integration der Signale im Bereich von 5.80 bis 6.20 ppm war daher eine halbquantitative Bestimmung der zirconiumhaltigen Reaktionsprodukte möglich (Tab. 1).

Trimethylsilan wurde anhand des ¹H-NMR-Spektrums [26] in der Reaktionsmischung bzw. des IR-Spektrums im Gasraum über dem durch Kältedestillation abgezogenen Lösungsmittel (ν (SiH) 2133 cm⁻¹ [27]) nachgewiesen.

Dank

Wir danken Frau Dr. H. Schütz und Frau U. Hallpap für die Aufnahme der NMR-Spektren.

Literatur

- 1 J. Schwartz und J. Labinger, Angew. Chem., 88 (1976) 402.
- 2 B. Bürglen und E. Uhlig, Z. Chem., 28 (1988) 408.
- 3 H. Takaya, M. Yamakawa und K. Mashima, J. Chem. Soc. Chem. Commun., (1983) 1283.
- 4 J. Schwartz und D. Carr, J. Am. Chem. Soc., 101 (1979) 3521.
- 5 S. Matchett, J. Norton und O. Anderson, Organometallics, 7 (1988) 2228.
- 6 G. Fachinetti, C. Floriani, F. Marchetti und S. Merlino, J. Chem. Soc. Chem. Commun., (1976) 522.
- 7 J. Jeffrey, M. Lappert, N.T. Luong-Thi, M. Webb, J. Atwood und W. Hunter, J. Chem. Soc. Dalton Trans., (1981) 1593.
- 8 K. Prout, T. Cameron, R. Forder, S. Critchley, B. Denton und G. Rees, Acta Crystallogr. B, 30 (1974) 2290.
- 9 J. Clarke und M. Drew, Acta Crystallogr. B, 30 (1974) 2267.
- 10 G. Erker, W. Frömberg, K. Angermund, R. Schlund und C. Krüger, J. Chem. Soc. Chem. Commun., (1986) 372.
- 11 G. Fachinetti, C. Floriani, A. Chiesi-Villa und C. Guastini, J. Am. Chem. Soc., 101 (1979) 1767.
- 12 H. Bent, Fortschr. Chem. Forschg., 14 (1970) 1.
- 13 L. Pauling, Die Natur der chemischen Bindung, Verlag Chemie, Weinheim, 1962, S. 110.
- 14 S. Buchwald, R. Nielsen und J. Dewar, Organometallics, 7 (1988) 2324.
- 15 D. Bickley, N. Hao, P. Bougeard, B. Sayer, R. Burns und M. McGlinchey, J. Organomet. Chem., 246 (1983) 237.
- 16 G. Erker und K. Kropp, Chem. Ber., 115 (1982) 2437.
- 17 G. Erker, K. Kropp, C. Krüger und A. Chiang, Chem. Ber., 115 (1982) 2447.
- 18 G. Erker und F. Rosenfeldt, J. Organomet. Chem., 224 (1982) 29.
- 19 K. Angermund, B. Bogdanovic, G. Koppetsch, C. Krüger, R. Mynott, M. Schwickardt und Y. Tsay, Z. Naturforsch. B, 41 (1986) 455.
- 20 S. Komiya, R. Srivastava, A. Yamamoto und T. Yamamoto, Organometallics, 4 (1985) 1504.

- 21 V. Chvalovsky und W. El-Hamouly, Tetrahedron, 39 (1983) 1195.
- 22 R. Fessenden und M. Coon, J. Org. Chem., 29 (1964) 1607.
- 23 W. Verboom, G. Visser und D. Reinhardt, Synthesis, 10 (1981) 807.
- 24 B. Heyn, Privatmitteilung.
- 25 F. Runge und W. Abel, Makromol. Chem., 120 (1968) 148.
- 26 E. Ebsworth und S. Frankiss, Trans. Faraday Soc., 63 (1967) 1574.
- 27 D. Ball, P. Goggin, D. McKean und L. Woodward, Spectrochim. Acta, 16 (1960) 1358.