ISSN 0009-2940 CHBEAM 123 1990 (6) 1219-1452



Inhalt

Contents

Teil A: Anorganis	che ur	nd (elementorganische Chemie / Part A: Ir	nor	ganic and Organometallic Chemistry
Schmidbaur, H., Nowak, R., Steigelmann, O., Müller, G.	1221		π -Komplexe von p-Block-Elementen: Synthese und Strukturen von Arsen- und Antimonhalogenid-Addukten mit Alkylben- zolen	•	π -Complexes of p-Block Elements: Synthesis and Structures of Adducts of Arsenic and Antimony Halides with Alkylated Benzenes
Sünkel, K., Blum, A., Polborn, K., Lippmann, E.	1227	•	Koordinationschemie π -gebundener Cy- clopentadienyl-Chalkogeno-Ether, I. – Chelatkomplexe von Pentakis(methylthio)- cymantren mit Metallcarbonylen		Coordination Chemistry of π -Bonded Cy- clopentadienyl Chalcogeno Ethers, I. – Chelate Complexes of Pentakis(methyl- thio)cymantrene with Metal Carbonyls
Frank, W.	1233	•	Schwermetall- π -Komplexe, V. – Das Schichtenpolymer {([C ₆ H ₆ SnCl][GaCl ₄]) ₂ } _{x,y}		Heavy Metal π Complexes, V. – The Layer Polymer {([C ₆ H ₆ SnCl][GaCl ₄]) ₂ } _{x,y}
Wörner, KF., Uhm, JK., Pritzkow, H., Siebert, W.	1239	•	Sandwich- und Tripeldecker-Komplexe des 1,4-Diboracyclohexadiens ausgehend von 1,4-Dibora-2-cyclohexen-Derivaten		Sandwich and Triple-Decker Complexes of 1,4-Diboracyclohexadienes Starting with 1,4-Dibora-2-cyclohexene Deriva- tives
Streubel, R., Niecke, E.	1245	•	Halogen(silyl)phosphane – Synthese und Eigenschaften		Halogeno(silyl)phosphanes – Synthesis and Properties
Köster, R., Seidel, G., Wrackmeyer, B., Horchler, K.	1253	•	Organosubstituierte Kalium-2,5-dihydro- 1,2,5-oxasilaboratolate aus cis-2-Boryl-1- silylalkenen mit Kaliumhydroxid		Organosubstituted Potassium 2,5-Dihy- dro-1,2,5-oxasilaboratolates from <i>cis</i> -2- Boryl-1-silylalkenes with Potassium Hy- droxide
Baudler, M., Scholz, G.	1261	•	Beiträge zur Chemie des Phosphors, 206. – Über die cyclischen Silaphosphane (tBuSi) ₄ P ₂ Cl ₆ , (tBuSiP) ₄ H ₂ Cl ₂ und (tBuSiP) ₄ - HCl – Vorstufen des Silaphosphacubans (tBuSiP) ₄		Contributions to the Chemistry of Phosphorus, 206. – The Cyclic Silaphosphanes $(tBuSi)_4P_2Cl_6$. $(tBuSiP)_4H_2Cl_2$, and $(tBuSiP)_4$ -HCl – Precursors of the Silaphosphacubane $(tBuSiP)_4$
Pörschke, KR., Kleimann, W., Tsay, YH., Krüger, C., Wilke, G.	1267	•	Zur Lewis-Acidität von Nickel(0), XII. – Dimethylaluminiumhydrid-Komplexe von Nickel(0)		On the Lewis Acidity of Nickel(0), XII. – Dimethylaluminium Hydride Complexes of Nickel(0)
Yalpani, M., Boese, R., Köster, R.	1275		Pyrazol-Organoborane, VI. – Monomere und dimere 9-Pyrazolyl-9-borabicyclo- [3.3.1]nonane	•	Pyrazole-Organoboranes, VI. – Mono- meric and Dimeric 9-Pyrazolyl-9-borabi- cyclo[3.3.1]nonanes
Yalpani, M., Boese, R., Köster, R.	1285		Pyrazol-Organoborane, VII. – Addi- tionskomplexe von Pyrazolylboranen	▶	Pyrazole-Organoboranes, VII. – Addition Complexes of Pyrazolylboranes
Agbossou, S. K., Smith, W. W., Gladysz, J. A.	1293		Synthese und Reaktivität von chiralen Rhenium-Alkohol-Komplexen mit der Formel $[(\eta^5-C_5H_5)Re(NO)(PPh_3)(ROH)]^{\oplus}$ - BF $_{\Phi}^{\oplus}$	•	Synthesis and Reactivity of Chiral Rhe- nium Alcohol Complexes of the Formula $[(\eta^5-C_5H_5)Re(NO)(PPh_3)(ROH)]^{\oplus} BF_4^{\ominus}$
Kuhn, N., Kuhn, A., Speis, M., Bläser, D., Boese, R.	1301	•	Vinamidin-Chelate des Bors		Vinamidine Boron Chelate Compounds
Breker, J., Schmutzler, R.,	1307	•	Verbindungen mit dem 1,3-Dimethyl- 1,3,2-diazaphosphetidin-4-on-Grundge- rüst: Synthese von 1,3-Dimethyl-1,3,2-di- azaphosphetidin-4-on-2-oxid-Derivaten		Compounds Involving the 1,3-Dimethyl- 1,3,2-diazaphosphetidin-4-one Frame- work: Synthesis of 1,3-Dimethyl-1,32-di- azaphosphetidin-4-one 2-Oxide Deriva- tives
Notizen / Notes					
Gruber, M., Jones, P. G., Schmutzler, R.	1313	•	Eine neue Bildungsweise der Phosphor – Phosphor-Bindung. Kristallstrukturana- lyse von Tetramethyldiphosphanmonosul- fid		A New Mode of Formation of a Phospho- rus – Phosphorus Bond. X-ray C:ystal Structure of Tetramethyldiphosphane Monosulfide
Jacob, E., Willner, H.	1319	•	Spektroskopische Studien an höheren Chromfluoriden. Zur Frage der Existenz von Chromhexafluorid, CrF_6		Spectroscopic Studies of Higher Chro- mium Fluorides. Controversy over the Ex- istence of Chromium Hexafluoride, CrF_6
		►	Publikationssprache	►	Language of Publication

Fortsetzung: bitte umblättern/Continued: please turn over

Inhalt (Fortsetzung)

Contents (Continued)

1323	•	Kopplung zwischen Polypyridinrutheni- um(II)- und Methylviologen-Einheiten in π -konjugierten Hybridsystemen	Coupling between Polypyridinerutheni- um(II) and Methylviologen Moieties in π -Conjugated Hybrid Systems
1327		Umwandlung einer Platin-Carbonyl- in \blacktriangleright eine Platin-Carben-Einheit durch Reaktion mit (η^4 -Butadien)zirconocen	Transformation of a Platinum Carbonyl into a Platinum Carbene Moiety by Reaction with $(\eta^4$ -Butadiene)zirconocene
1331		Metallorganische Verbindungen der Lan- thanoide, 57. – Pyrrolyl-Komplexe von Yttrium und Lutetium. Molekülstruktur von Dicyclopentadienyl(2,5-dimethylpyr- rolyl)(tetrahydrofuran)lutetium(III)	Organometallic Compounds of the Lan- thanides, 57. – Pyrrolyl Complexes of Yttrium and Lutetium. Molecular Struc- ture of Dicyclopentadienyl(2,5-dimethyl- pyrrolyl)(tetrahydrofuran)lutetium(III)
1335	•	Zur Kenntnis des "Phosphormonosulfids" (PS) _x	New Results Concerning the "Phosphorus Monosulfide" $(PS)_x$
1339	•	$\begin{array}{llllllllllllllllllllllllllllllllllll$	$\begin{array}{l} \beta\mbox{-Hydroxydithiocinnamic Acid as Ligand.}\\ Palladium(II) and Platinum(II) Complexes \\ of 2\mbox{-Benzoyl-1,1-ethenedithiolate. Crystal}\\ Structure Analysis of cis-{(Ph_3P)_2Pt-[S_2C=CHC(O)C_6H_5]} \end{array}$
	1323 1327 1331 1335 1339	1323 1327 1331 1335 1339	 1323 Kopplung zwischen Polypyridinruthenium(II)- und Methylviologen-Einheiten in π-konjugierten Hybridsystemen 1327 Umwandlung einer Platin-Carbonyl- in eine Platin-Carben-Einheit durch Reaktion mit (η⁴-Butadien)zirconocen 1331 Metallorganische Verbindungen der Lanthanoide, 57. – Pyrrolyl-Komplexe von Yttrium und Lutetium. Molekülstruktur von Dicyclopentadienyl(2,5-dimethylpyrrolyl)(tetrahydrofuran)lutetium(III) 1335 Zur Kenntnis des "Phosphormonosulfids" (PS)_x 1339 β-Hydroxydithiozimtsäure als Ligand. Palladium(II)- und Platin(II)-Komplexe von 2-Benzoyl-1,1-ethendithiolat. Kristallstrukturanalyse von cis-{(Ph₃P)₂Pt-[S₂C=CHC(O)C₆H₅]}

Kurzmitteilungen / Short Communications

-				
Tornieporth-Oetting, I., Klapötke, T.	1343	Þ	Synthese und Charakterisierung von (Iodcyan)iodonium-hexafluoroarsenat, [ICNI] [⊕] [AsF ₆] [⊖]	Synthesis and Characterization of (Iodocyano)iodonium Hexafluoroarsenate, $[ICNI]^{\oplus}[AsF_6]^{\ominus}$
Roesky, H. W., Schimkowiak, J., Schmidt, HG., Noltemeyer, M., Sheldrick, G. M.	1345	•	Addukt eines fünfgliedrigen Trischwefel- distickstoffdioxid-Rings an Titantetra- chlofid	Adduct of a Five-Membered Trisulfurdi- nitrogen Dioxide Ring with Titanium Tet- rachloride
Degnan, I. A., Herrmann, W. A., Herdtweck, E.	1347		Mehrfachbindungen zwischen Haupt- gruppenelementen und Übergangsmetal- len, LXXXIII. – Trioxo(pyrazolyl)- rhenium(VII) und [Hydridotris(1-pyrazo- lyl)borato-N,N',N"]trioxorhenium(VII)	Multiple Bonds between Main Group Elements and Transition Metals, LXXXIII. – Trioxo(pyrazolyl)rhenium- (VII) and [Hydridotris(1-pyrazolyl)borato- N,N',N'']trioxorhenium(VII)
Querverweis / Cross Reference	•			
Aumann, R. et al.	1369	▶	Organische Synthesen mit Übergangsme- tallkomplexen, 41	Organic Syntheses via Transition Metal Complexes, 41

B Teil B: Organische Chemie / Part B: Organic Chemistry						
Hammel, D., Kautz, C., Müllen, K.	1353	•	Funktionalisierte meso-Arylporphyrine als Edukte für die Synthese von Oligoporphy- rinylen		Functionalized <i>meso</i> -Arylporphyrins, Pre- cursors for the Synthesis of Oligoporphyr- inyls	
Krohn, K., Khanbabaee, K., Rieger, H.	1357		Übergangsmetall-katalysierte Oxidatio- nen, 2. – Titan- oder Zirconium-kataly- sierte selektive Dehydrierung von Benzyl- alkoholen zu Aldehyden und Ketonen mit <i>tert</i> -Butylhydroperoxid	•	Transition-Metal-Catalyzed Oxidations, 2. – Titanium- or Zirconium-Catalyzed Selective Dehydrogenation of Benzyl Al- cohols to Aldehydes and Ketones with <i>tert</i> -Butyl Hydroperoxide	
Dogan, B., Beckhaus, HD., Birkhofer, H., Rüchardt, C.	1365	•	Substituenteneffekte auf die C-C-Bin- dungsstärke, 8. – Standardbildungsen- thalpien und Spannungsenthalpien von 1,1,2,2-Tetraethylethylenglykol-dimethyl- ether und D,L-1,2-Dimethyl-1,2-diphenyl- ethylenglykol-dimethylether		Effects of Substituents on the Strength of $C-C$ Bonds, 8. – Heats of Formation and Strain of 1,1,2,2-Tetraethylethylene Glycol Dimethyl Ether and D,L-1,2-Dimethyl-1,2-diphenylethylene Glycol Dimethyl Ether	
Aumann, R., Schröder, J., Heinen, H.	1369	•	Organische Synthesen mit Übergangsme- tallkomplexen, 41. – Thioenolether durch Insertion von Alkinen in $M=C$ -Bindun- gen von Thiocarben-Komplexen und Li- ganden-Abspaltung an Kieselgel		Organic Syntheses via Transition Metal Complexes, 41. – Thioenol Ethers by In- sertion of Alkynes into $M=C$ Bonds of Thiocarbene Complexes and Disengage- ment of Ligands on Silica Gel	
Remmler, M., Zimmermann, G., Ondruschka, B., Bader, H., Hopf, H.	1375	•	Zur Gasphasenpyrolyse von 2-Ethinyl-1,3- butadien und dessen thermischer Cyclo- isomerisierung		On the Gas-Phase Pyrolysis of 2-Ethinyl- 1,3-butadiene and Its Thermal Cycloiso- merization	
		•	Publikationssprache	Þ	Language of Publication	

Fortsetzung: gegenüberliegende Seite / Continued: opposite page

Inhalt (Fortsetzung)

Contents (Continued)

Mondeshka, D., Tancheva, C., 1381 1,5-Sigmatrope Umlagerung von Diels-Al-1,5-Sigmatropic Rearrangements of Dielsder-Addukten bei der Reaktion von Al-Alder Adducts in the Reaction of Alka-Angelov, C. katrienphosphonaten mit Acetylencarbontrienylphosphonates with Alkyl Acetysäureestern - Ein neuer Weg zur Synlenecarboxylates - A New Method for the these von Benzyl- und Phenylphospho-Synthesis of Benzyl- and Phenylphosphonnaten ates 1387 Tietze, L. F., Ruther, M. Intramolekulare En- und verwandte Reak-Intramolecular Ene and Related Reactionen, 5. - Stereoselektive Bildung von tions, 5. - Stereoselective Formation of trans-1,2-disubstituierten Cyclopentanen durch intramolekulare Cyclisierung von trans-1,2-Disubstituted Cyclopentanes by Intramolecular Cyclisation of Allylsilane Allylsilan-Alkyliden-1,3-Dioxo-Verbin-Alkylidene 1,3-Dioxo Compounds dungen Schmiegel, J., Funke, U., 1397 Dreikernige Dithiadiaza[3.3.2]cyclophan-Trinuclear Dithiadiaza[3.3.2]cyclophan-Mix, A., Grützmacher, H.-F. ene enes Wengenroth, H., Meier, H. 1403 (E)- und (Z)-Enole von β -Ketocarbonsäu-(E)- and (Z)-Enols of β -Ketocarboxylic reamiden Acid Amides 1411 🕨 Meier, H., Stavridou, E., 1-Oxa-3-cyclooctin 1-Oxa-3-cyclooctyne Roth, S., Mayer, W. Synthese neuer zwitterionischer Pyridazi-Juhász-Riedl, Z., Hajós, G., 1415 Synthesis of New Zwitterionic Pyridazino-Gács-Baitz, E., Kollenz, G., no-as-triazinen as-triazines Messmer, A. Eiermann, M., Stowasser, B., 1421 Synthese und Eigenschaften vinvloger 6-Synthesis and Properties of Vinylogous 6-Hafner, K., Bierwirth, K., (Cyclopentadienyl)pentafulvene (Cyclopentadienyl)pentafulvenes Frank, A., Lerch, A., Reußwig, J. Notizen / Notes Laali, K. 1433 Untersuchung von Molekül-Komplexen Probing Diazonium Ion-Crown Ether aus Diazonium-Ionen und Kronenethern Molecular Complexes by Tandem Mass mit Hilfe der Tandem-Massenspektrome-Spectrometry (FAB-MS/MS). -Acidtrie (FAB-MS/MS). - Säure-Base-Che-Base Chemistry Within a Cluster mie innerhalb eines Clusters Tochtermann, W., Olsson, G., 1437 🕨 Synthese mittlerer und großer Ringe, Synthesis of Medium and Large Rings, XXVII. - Chromatographische Enantio-XXVII. - Chromatographic Separation Mannschreck, A., Stühler, G., merentrennung von 3,6-Heptanophthaof the Enantiomeric 3,6-Heptanophthal-Snatzke, G., lid – ein Beitrag zur Frage der absoluten ides - a Contribution to the Problem of Konfiguration von [n]Paracyclophancarthe Absolute Configuration of [n]Paracybonsäuren clophanecarboxylic Acids Eine neuartige, Dibutyltellurid-vermittelte A Novel Methylenation Method of Alde-Li, S.-W., Huang, Y.-Z., Shi, L.-L. 1441 Methylenierungs-Methode von Aldehyden hydes Mediated by Dibutyl Telluride Die N-Substitution von aliphatischen pri-The N-Substitution of Aliphatic Primary Katritzky, A. R., Noble, G., 1443 Pilarski, B., Harris, P. mären Aminen über 1-[(Alkylamino)-Amines via 1-[(Alkylamino)methyl]benzomethyllbenzotriazole: Darstellung von setriazoles: Preparation of Secondary Amines kundären Aminen Kurzmitteilungen / Short Communications 1447 Einfache diastereoselektive Synthese von Facile Diastereoselective Synthesis of 2.6-Drewes, S. W., Emslie, N. D., 2,6-Dialkyl-5-methylen-1,3-dioxan-4-onen Dialkyl-5-methylene-1.3-dioxan-4-ones Karodia, N., Khan, A. A. über α-aktivierte Vinylester via α-Activated Vinyl Esters Adam, W., Hasemann, L. 1449 α -Methylen- β -S-thiolactone: Synthese ei- α -Methylene β -S-Thiolactones: Synthesis nes neuen Heterocyclus durch Sulfurieof a New Heterocycle by Sulfurization of rung eines α -Methylen- β -lactons und seine an α -Methylene β -Lactone and Its Struc-Struktur ture **Querverweise / Cross References** Kaim, W. et al. 1323 Kopplung zwischen Polypyridinrutheni-Coupling between Polypyridineruthenium(II)- und Methylviologen-Einheiten um(II) and Methylviologen Moieties Erker, G. et al. 1327 Umwandlung einer Platin-Carbonyl- in) Transformation of a Platinum Carbonyl eine Platin-Carben-Einheit into a Platinum Carbene Moiety Weigand, W. et al. 1339 β-Hydroxydithiozimtsäure als Ligand β-Hydroxydithiocinnamic Acid as Ligand Publikationssprache Language of Publication

Koordinationschemie π -gebundener Cyclopentadienyl-Chalkogeno-Ether, I

Chelatkomplexe von Pentakis(methylthio)cymantren mit Metallcarbonylen

Karlheinz Sünkel*, Adrian Blum, Kurt Polborn und Elisabeth Lippmann

Institut für Anorganische Chemie der Universität München, Meiserstraße 1, D-8000 München 2

Eingegangen am 5. Dezember 1989

Key Words: π -Cyclopentadienyl chalcogeno ethers / Pentakis(methylthio)cymantrene / Carbonyl thioether complexes

Coordination Chemistry of π -Bonded Cyclopentadienyl Chalcogeno Ethers, I. – Chelate Complexes of Pentakis(methyl-thio)cymantrene with Metal Carbonyls

Der Aufbau bimetallischer Komplexe, in denen ein funktionalisierter Cyclopentadienyl-Ring als σ,π -Brücke zwischen beiden Metallen wirkt, ist bisher im wesentlichen auf Phosphan-substituierte Cyclopentadienyl-Komplexe beschränkt geblieben¹⁾.

Besonders intensiv wurde dabei die Koordinationschemie des 1,1'-Bis(diphenylphosphano)ferrocens untersucht, meist im Hinblick auf katalytische Aktivität², aber auch auf Eignung als Medikament in der Krebstherapie³. Die Koordinationschemie von π -koordinierten Cyclopentadienyl-Chalkogeno-Ethern ist hauptsächlich an den Ferrocen-Derivaten Fe(C₅H₄ER)₂ untersucht worden⁴. Wir haben vor kurzem



 $\operatorname{Re}^{\oplus} \operatorname{BF}_{2}^{\Theta}$: 6). The reaction with $\operatorname{Mo}(\operatorname{CO})_{3}(p$ -xylene) in THF leads via unstable intermediates, which contain coordinated THF, to a mixture of 3 and $[[C_{5}(\operatorname{SMe})_{5}]\operatorname{Mn}(\operatorname{CO})_{3}][\operatorname{Mo}(\operatorname{CO})_{4}]_{2}$ (7). The structures of 3 and 4 in the crystal have been determined by X-ray diffraction methods.

PdCl₂-Komplexe von $[C_5Cl_2(SR)_3]Mn(CO)_3$ und $[C_5-(SMe)_5]Mn(CO)_3$ (1) beschrieben⁵). Im folgenden berichten wir über das Koordinationsverhalten von 1 gegenüber Carbonyl-Komplexen von Metallen der 6. und 7. Nebengruppe.

Die Umsetzung von $[C_5(SMe)_5]Mn(CO)_3$ (1) mit einem geringen Überschuß von W(CO)₅(THF), das in situ durch Bestrahlen einer THF-Lösung von W(CO)₆ erhalten wurde, führt nach Aufarbeitung zu der Monochelatverbindung 2. Setzt man den Norbornadien-Komplex Mo(CO)₄(π -C₇H₈) ein, so erhält man den entsprechenden Molybdän-Komplex 3 (Schema 1). Von 3 konnte die Struktur im Kristall bestimmt werden (siehe unten).

Durch Reaktion von 1 mit einem großen Überschuß an $W(CO)_5(THF)$ oder an $Cr(CO)_3$ (NCMe)₃ werden hingegen die Dichelatkomplexe 4 (neben 2) und 5 erhalten. Auch die Struktur von 4 konnte kristallographisch bestätigt werden (siehe unten).

Die Protonierung des π -Allyl-Komplexes Re(CO)₄(C₃H₅) mit HBF₄ liefert unter Eliminierung von Propen hochreaktives "Re(CO)^{\oplus}, das über zwei freie Koordinationsstellen verfügt⁶. Diese können sowohl durch ein- als auch zweizähnige Liganden belegt werden. So ergibt auch die Reaktion mit 1 in hoher Ausbeute den dikationischen Dichelatkomplex 6.

Durch Lösen des Aromaten-Komplexes $Mo(CO)_3(p-xylol)$ in THF wird die sehr reaktive Verbindung $Mo(CO)_3(THF)_3$ gebildet⁷. Die Zugabe von 1 führt je nach Reaktionsbedingungen zunächst zu sehr unbeständigen Verbindungen, die nach den Tieftemperatur-¹H-NMR-Spektren koordiniertes THF enthalten. Sie zersetzen sich bereits bei -30 °C in CD_2Cl_2 oder Aceton rasch zu den Tetracarbonylmolybdän-Komplexen 3 und 7, die auch gezielt durch direktes Einleiten von CO in die Reaktionsmischung erhalten werden können.

Die Verbindungen 2-7 sind im festen Zustand luftstabil und kristallin. Die hohe Tendenz zur Ausbildung von Tetracarbonyl-Chelatkomplexen - unabhängig von der Anzahl der Carbonyl-Liganden im verwendeten Ausgangssystem - wurde mit Carbonyl-Komplexen der 6. Gruppe auch gegenüber anderen Thioethern beobachtet⁸⁾. Die IRund NMR-spektroskopischen Eigenschaften aller hier beschriebenen Komplexe sind in Tab. 1 zusammengestellt. Während die IR-Daten wegen der zahlreichen v(CO)-Banden wenig aussagekräftig erscheinen, sind die ¹H-NMR-Signale charakteristisch. Durch Koordination werden die Signale der Methylthio-Protonen im Spektrum gegenüber denen von 1 nach tiefem Feld verschoben, so daß durch Integration sofort zwischen Monochelat- und Dichelat-Komplexen unterschieden werden kann. In beiden Fällen, und solange die Geschwindigkeit der Schwefel-Inversion hinreichend groß ist, sind drei Singuletts zu erwarten, was auch in allen Fällen bei Raumtemperatur beobachtet wird.

Tab. 1. IR- und ¹H-NMR-Daten von 1-7

Verb.	IR: $v(CO) [cm^{-1}]^{a}$	¹ H-NMR: δ(SCH ₃) ^{b)}	
1	2030, 2026, 1959 (H)	2.52	
2	2038, 2020, 1970, 1914, 1898, 1880 (T)	3.10, 2.63, 2.61	
3	2035, 2026, 1965, 1913, 1885, 1862	2.90, 2.62, 2.60	
4	2048, 2027, 1979, 1910, 1881	3.37, 3.27, 2.83 (A)	
5	2044, 2033, 2020, 1985, 1962, 1908	3.04, 2.96, 2.72	
	1879, 1855, 1843		
6	2133, 2127, 2040, 2010, 1991, 1960	2.93, 2.87, 2.70	
7	2045, 2028, 1975, 1929, 1880	3.61, 3.56, 2.80 (N)	

^{a)} IR-Lösungsmittel: (H) = Hexan; (T) = Toluol; sonst Nujol. – ^{b)} NMR-Lösungsmittel: (A) = $(CD_3)_2CO$; (N) = CD_3NO_2 ; sonst CD_2Cl_2 .

Das ¹H-NMR-Spektrum der Ausgangsverbindung 1 zeigt im Temperaturbereich -70° C bis 35°C nur ein Singulett, d. h. im Unterschied zur Struktur im Kristall⁵⁾ besteht in Lösung keine bevorzugte Orientierung der Methyl-Gruppen zur Ebene des Cyclopentadienyl-Rings. Bei fester Koordination von Metallfragmenten an die S-Atome sollte man aber Unterschiede zwischen den beiden Orientierungen erwarten können. Das unveränderte Aussehen des Spektrums von 2 zwischen 25 und 100°C schließt eine leichte Abspaltung der W(CO)₄-Einheit aus. Das Tieftemperatur-¹H-NMR-Spektrum (90 MHz) von 3 weist bei - 80 °C zwar eine gewisse Linienverbreiterung, aber keine Aufspaltung der Signale auf. Hingegen verbreitern sich in 5 beim Abkühlen die Signale der koordinierten Methylthio-Gruppen bis zur Koaleszenz bei etwa -15°C, während das Signal der freien CH₃S-Gruppe scharf bleibt. Bei weiterer Abkühlung entstehen aus dem breiten Signal drei Absorptionen im Intensitätsverhältnis 1:2:1 neben dem unverändert scharfen Signal der unkoordinierten CH₃S-Gruppe. Dies kann prinzipiell so gedeutet werden, daß trotz der Koordination einer M(CO)4-Einheit der dynamische Wechsel zwischen den beiden möglichen Orientierungen zur Cyclopentadienyl-Ringebene für die NMR-Zeitskala noch zu schnell erfolgt. Erst durch die Koordination eines weiteren Metallfragments wird dieser Prozeß hinreichend verlangsamt, so daß die genannte Aufspaltung resultiert. Die chemische Umgebung zweier Methyl-Gruppen bleibt dabei aber offensichtlich noch so ähnlich, daß nur ein gemeinsames Signal beobachtet wird. Es kann aber nicht ausgeschlossen werden, daß im Falle der Monochelatverbindung beim Abkühlen eine starre Struktur erhalten wird, bei der die beiden koordinierten Methylthio-Gruppen chemisch äquivalent sind. Obwohl natürlich eine direkte Korrelation zwischen Strukturen in Lösung und im festen Zustand schwer herzustellen ist, sollte man doch einige Hinweise aus Kristallstrukturbestimmungen ziehen können. Daher wurde jeweils ein Vertreter der Mono- und Dichelate kristallographisch untersucht.

Struktur von 3

Alle fünf Methyl-Gruppen in 3 liegen auf der dem Mangan-Atom abgewandten Seite des Cyclopentadienyl-Rings (Abb. 1). Dadurch bedingt, wird das Molybdän-Atom 25 pm unter die Ringebene "gedrückt". Die Abweichung von der Planarität im Fünfring⁹⁾ ist mit maximal 0.7 pm gering; die Schwefel-Atome befinden sich bis auf S1, das 10 pm zum Mangan-Atom hin verschoben ist, nahezu in dieser Ebene. Die "äquatoriale" Ebene am Molybdän-Atom, bestehend aus Mo, S4, S5, C14 und C16, schließt mit der Cyclopentadienvl-Ringebene einen Winkel von 8.3° ein. Die zu den Mo-S-Bindungen trans-ständigen Mo-C-Bindungen sind mit durchschnittlich 195.5(5) pm signifikant kürzer als diejenigen zu den cis-ständigen CO-Gruppen mit durchschnittlich 203.3(5) pm. Entsprechend sind die C-O-Bindungslängen im ersten Fall etwas länger, was mit der infolge höherer Metall-CO-Rückbindung verringerten Bindungsstärke im CO-Liganden im Einklang steht. Der "Chelatwinkel" am Molybdän-Atom beträgt 84°. Erwartungsgemäß ist die Abweichung von der Linearität bei der CO-Gruppe, die dem Mangan-Atom am nächsten kommt, mit einem M-C-O-Winkel von 173.2° am deutlichsten. Die Winkel C(Methyl)-S-C(Cp) sind an den koordinierten S-Atomen geringfügig kleiner als an den unkoordinierten (Tab. 2).



Abb. 1. Molekülstruktur von 3

Struktur von 4¹⁰⁾

Die Anordnung der SCH₃-Gruppen in 4 ist die gleiche wie in 1^{5} (siehe Abb. 2). Dadurch liegen zwei unterschiedlich koordinierte Wolfram-Atome vor. Anscheinend würde eine

Tab. 2. Ausgewählte Bindungslängen [pm] und -winkel [°] in 3

Mo-S4 256.4(1)	Mo-S5 254.7(1)	Mo-C17 204.3(5)
Mo-C15 202.3(4)	Mo-C16 196.4(5)	Mo-C14 194.6(4)
C17-07 113.3(6)	C15-05 113.6(5)	
C14-04 116.1(5)	C16-06 114.7(6)	
S4-Mo-S5 84.1(1) S5-Mo-C15 90.6(1) C7-S2-C2 101.3(2) C10-S5-C5 101.7(2)	S4-Mo-C15 93.2(1) S5-Mo-C17 95.1(1) C8-S3-C3 102.1(2) Mo-C17-O7 176.3(4)	S4-Mo-C17 91.5(1) C6-S1-C1 102.1(2) C9-S9-C4 99.8(2) Mo-C15-C5 173 2(4)
Mo-C14-04 178.8(4)	Mo-C16-O6 177.2(4)	

Geometrie wie in 2, jedoch mit zwei W(CO)₄-Gruppen, zu abstoßenden Wechselwirkungen zwischen den axialen CO-Gruppen und den Mn-CO-Liganden führen. Die Abweichung von der Planarität im Fünfring¹¹⁾ ist mit maximal 2.3 pm relativ gering, aber deutlich größer als in 1 oder 3, wohl als Folge der Verzerrung durch die unterschiedlich koordinierten Wolfram-Atome. Alle fünf Schwefel-Atome liegen auf der dem Mangan abgewandten Seite des Cyclopentadienyl-Rings, während es im Edukt 1 nur vier S-Atome sind. Das Wolfram-Atom W1, das an zwei unterschiedliche Methylthio-Gruppen koordiniert ist, ist ebenfalls auf dieser Seite des Rings, und zwar 37 pm entfernt, während sich das andere Wolfram-Atom – ähnlich wie das Mo-Atom in 3 – auf der Mangan-Seite des Rings in fast 27 pm Abstand befindet. Die Wolfram-Schwefel-Abstände sind bei letzterem ein wenig länger als bei W1. Die Beobachtungen bezüglich der Koordinationseffekte auf die Winkel und Bindungslängen an den Schwefel-Atomen und den Wolfram-Carbonyl-Gruppen entsprechen denen in 3 (Tab. 3). Ähnliche Befunde wurden in dem Cr(CO)₄-Komplex von Hexakis-(methylthio)benzol festgestellt¹²⁾. Hier koordiniert das Chrom-Atom zwei bezüglich der Benzol-Ebene "gleichartige" Methylthio-Gruppen und wird dabei auf die andere Seite des Rings gedrückt. Die trans-ständigen Cr-CO-Bindungen sind ebenfalls etwas kürzer als die cis-ständigen. Die Abweichungen in der Linearität der Metall-CO-Bindungen sind aber in dem Chrom-Komplex nicht so deutlich wie in 4.



Abb. 2. Mølekülstruktur von 4

Die beiden Molekülstrukturen von 3 und 4 im festen Zustand stimmen nun recht gut mit den Tieftemperatur-¹H-NMR-Beobachtungen überein, wenn man annimmt, daß von den prinzipiell denkbaren 4 (bei 3) bzw. 16 Invertomeren (2 bzw. 4 "meso"-Formen und 1 bzw. 6 Paare von "DL"-Formen) nur eines (bzw. sein Enantiomeres) vorliegt. Ob

Tab. 3. Ausgewählte Bindungslängen [pm] und -winkel [°] in 4

0) W1-C3 198.1(33)
$(0) W_2 = C_7 193 9(28)$
$\begin{array}{c} (6) \\ W2-S14 \\ 257.2(6) \end{array}$
(1) S13-W2-S14 83.5(2)
3) W1-C2-O2 175(2)
2) W2-C5-O5 173(3)
3) W2-C8-O8 169(2)
103(1) C13-S13-C13m 99(1)
105(1)

dies tatsächlich so ist, wird Gegenstand weiterer Untersuchungen sein, über die wir an anderer Stelle berichten werden.

Wir danken der Deutschen Forschungsgemeinschaft für die finanzielle Unterstützung dieser Arbeiten. Herrn Prof. Dr. W. Beck danken wir für seine Hilfe mit Institutsmitteln und für die Erlaubnis, bisher unveröffentlichtes Material zu verwenden.

Experimenteller Teil

Alle Reaktionen wurden in Schlenk-Rohr-Apparaturen unter trockenem Stickstoff in absoluten, N₂-gesättigten Lösungsmitteln durchgeführt. [C₅(SMe)₅]Mn(CO)₃⁵⁾ (1) sowie Mo(CO)₄(π -C₇H₈)^{13a}), Cr(CO)₃(NCMe)₃^{13b)} und Mo(CO)₃(*p*-xylol)^{7,13c)} wurden nach Literaturvorschriften dargestellt. Die übrigen Reagenzien waren handelsübliche Produkte. Die Strukturuntersuchungen¹⁴⁾ wurden mit einem Enraf-Nonius Diffraktometer CAD 4 (3) und einem Syntex/ Nicolet-Diffraktometer R3 (4) durchgeführt (Mo- K_{α} -Strahlung, Graphit-Monochromator, ω -Scan, empirische Absorptionskorrektur mit ψ -Scan unter Annahme einer elliptischen Kristallform). Die zur Lösung verwendeten Programme waren SHELX 76^{15a}, SHELXTL 4.1.^{15b}) und SHELXTL PLUS^{15c}) (Tab. 4–6).

Tab. 4. Kristallographische Angaben zu den Strukturuntersuchungen

	3	4
Summenformel	C ₁₇ H ₁₅ MnMoO ₇ S ₅	C24D6H15MnO12S5W2
Molmasse	642.49	1090.38
Kristallgröβe [mm]	0.27x0.33x0.40	0.18x0.26x0.41
Raumgruppe	P212121	P2 ₁ /n
a[pm]	991.1(1)	971.8(4)
b	1531.8(2)	3466.0(18)
c	1648.5(3)	1080.5(4)
ß[°]		108.50(3)
V[pm ³]	2.503(3)	3.451(3)
Z	4	4
μ (Mo-K _{α}) [cm ⁻¹]	14.1	74.849
Absorptionskorrektur		
min.Transmission	94 ^{a)}	0.078
max.Transmission	a)	0.099
Gemessene Reflexe	2520	3972
20-Bereich	4-50*	4-45*
Indexbereich	+h,+k,+l	+h,+k,±1
davon unabhängig	2498	3555
davon beobachtet (I≥2σ(I))	2243	2559
Zahl verfeinerter Parameter	137	217
Lösungsmethode	Direkte	Patterson
anisotrope Atome	alle auβer H	Mn,S,W
H-Atome berechnet	ja	ja
R	0.0207	0.0611
R	0.0218	0.0603
maximale Restelektronen-		
dichte	0.24	1.06

^{a)} Min. Transmission in Prozent der max. Transmission.

Tab. 5. Atomkoordinaten (× 10⁴) und äquivalente isotrope thermische Parameter (× 10⁻¹) [pm²] in 3; äquivalente isotrope U berechnct als cin Drittel der Spur des orthogonalen U_{ij} -Tensors^{a)}

	x	У	z	Ŭ(eq)
S(1)	5979(1)	-3(1)	9921(1)	52(1)
S(2)	9204(1)	-574(1)	9195(1)	48(1)
S(3)	9202(1)	-282(1)	7086(1)	40(1)
S(4)	5932(1)	378(1)	6513(1)	35(1)
S(5)	3976(1)	527(1)	8218(1)	46(1)
C(1)	6494(4)	-30(2)	8900(2)	35(1)
C(2)	7818(4)	-247(2)	8606(2)	32(1)
C (3)	7825(3)	-125(2)	7735(2)	31(1)
C(4)	6498(4)	146(2)	7510(2)	30(1)
C(5)	5690(3)	201(2)	8215(2)	35(1)
C(6)	5708(6)	-1133(3)	10133(3)	74(2)
C(7)	8981(6)	-1716(3)	9216(5)	100(3)
C(8)	9164(5)	-1445(3)	6925(3)	69(2)
C(9)	5845(5)	-721(2)	6109(2)	48(1)
C(10)	3129(5)	-491(4)	8433(4)	88(2)
Mo	3542(1)	964(1)	6750(1)	36(1)
Mn	7350(1)	1087(1)	8311(1)	37(1)
0(1)	7748(4)	2345(2)	6984(2)	70(1)
0(2)	9891(5)	1645(3)	9073(3)	113(2)
0(3)	5792(6)	2361(3)	9246(3)	141(3)
0(4)	670(3)	1643(2)	7166(3)	66(1)
0(5)	4449(4)	2905(2)	7081(3)	78(1)
0(6)	3013(4)	1608(2)	4989(2)	69(1)
0(7)	2203(4)	-828(3)	6213(3)	112(2)
C(11)	7599(4)	1857(3)	7499(3)	46(1)
C(12)	8909(6)	1432(3)	8776(3)	60(2)
C(13)	6413(7)	1868(3)	8889(4)	80(2)
C(14)	1745(4)	1386(3)	7020(3)	46(1)
C(15)	4198(4)	2189(3)	6982(3)	46(1)
C(16)	3232(4)	1355(3)	5631(3)	48(1)
C(17)	2708(5)	-204(3)	6423(3)	60(2)

^{a)} Die hohen U-Werte von C(7), O(2), O(3) und O(7) sind vermutlich auf leichte Fehlordnungen zurückzuführen.

Tab. 6. Atomkoordinaten (× 10⁴) und isotrope thermische Parameter (× 10⁻¹) [pm²] in 4

	×	У	Z	U(eq)
₩(1)	5846(1)	1940(1)	4942(1)	51(1)
C(1)	7723(30)	1997(7)	6305(25)	58 (7)
0(1)	8656(25)	2031(6)	7250(22)	101 (7)
C(2)	4958(29)	1692(7)	6196 (25)	58 (7)
0(2)	4384(22)	1574(6)	6905 (19)	84 (6)
C(3)	6743(32)	2226(8)	3806(27)	72 (9)
0(3)	7272(24)	2403(6)	3162 (21)	95 (7)
C(4)	5256(33)	2419(8)	5444 (29)	81 (9)
0(4)	4922(23)	2720(6)	5814(20)	98 (7)
S(11)	6644(7)	1290(2)	4349(6)	50(3)
C(11M)	8091(30)	1359(8)	3646(26)	74 (9)
S(12)	3631(7)	1824(2)	2938(6)	48 (3)
C(12M)	2029(29)	1766(8)	3408 (26)	71 (8)
S(13)	1463(7)	1318(2)	92(6)	45(2)
C(13M)	2124(26)	1717 (7)	-665 (22)	53 (7)
S(14)	3285(7)	506(2)	-257(5)	46(3)
C(14M)	4537(27)	644 (7)	-1118 (23)	58 (7)
S(15)	6579(7)	463(2)	2258(7)	54 (3)
C(15M)	7065(29)	287 (7)	3917 (23)	70(8)
W(2)	720(1)	753(1)	-1488(1)	48 (1)
C(5)	-1232(32)	934 (8)	-2296 (27)	66 (8)
0(5)	-2433(23)	1049(5)	-2664 (19)	83 (6)
C(6)	1300(29)	1015(8)	-2933 (25)	66 (8)
0(6)	1356(22)	1160(6)	-3875(19)	96(7)
C(7)	239(32)	304 (8)	-2614 (28)	79 (9)
0(7)	-142(20)	31 (5)	-3315 (18)	81 (6)
C(8)	- 94 (27)	487 (7)	-247 (23)	54 (7)
0(8)	-786(20)	353 (5)	349 (17)	79(6)
Mn(1)	3370(4)	783 (1)	2848(3)	39(1)
C(100)	3210(28)	280 (8)	2691(24)	58(7)
0(100)	3118 (21)	-62 (6)	2577(18)	82(6)
C(101)	1544 (33)	825 (8)	2765 (27)	67 (8)
0(101)	380 (23)	875(6)	2727(19)	82(6)
C(102)	3882 (30)	748 (8)	4537 (26)	67 (8)
0(102)	4264 (22)	699 (6)	5695(19)	90(6)
C(11)	5228 (24)	1138 (6)	2970(21)	40(6)
C(12)	3894 (25)	1369(6)	2386(21)	43(6)
C(13)	3173 (23)	1161 (6)	1230(19)	34(6)
C(14)	3855(24)	831(6)	1074 (20)	37(6)
C(15)	5202 (25)	807(6)	2124 (21)	42(6)
0(9)	-5583 (33)	-1702(9)	-10804(28)	155(11)
C(21)	-6345(41)	-1783(11)	-10157(34)	109(12)
C(22)	-6104 (33)	-2187(8)	-9611(29)	92(10)
c(23)	-7598(37)	-1559(9)	-9942(32)	109(12)
/			5542(52)	109(12)

 Äquivalente isotrope U berechnet als ein Drittel der Spur des orthogonalen U_{ij}-Tensors.

 $[[C_5(SMe)_5]Mn(CO)_3][W(CO)_4]$ (2): 1.20 g (3.5 mmol) W(CO)₆ werden in 30 ml THF 2 h bestrahlt (Hg-Hochdruckdampflampe) und anschließend mit 0.25 g (0.58 mmol) 1 versetzt. Nach 2stdg. Rühren wird das Lösungsmittel i. Vak. entfernt und der ölige Rückstand einer Sublimation bei 60-70°C i. Hochvak. unterzogen. Hierbei werden 0.70 g W(CO)₆ zurückgewonnen. Der Rückstand wird in Aceton aufgenommen. Nach Filtration wird die Lösung auf -78°C gekühlt und nach mehreren Stunden von dem dabei entstandenen Niederschlag abdekantiert. Nach vollständigem Abdestillieren des Lösungsmittels i. Vak. wird das Produkt dreimal mit je 10 ml Hexan gewaschen und getrocknet; Ausb. 0.33 g (77%), Schmp. 88°C (Zers.).

 $[[C_{5}(SMe)_{5}]Mn(CO)_{3}][Mo(CO)_{4}]$ (3): Eine Lösung von 105 mg (0.24 mmol) 1 in 20 ml THF wird tropfenweise mit einer Lösung von 64.0 mg (0.24 mmol) Mo(CO)_{4}(\pi-C_{7}H_{8}) in 5 ml THF versetzt. Nach ca. 12stdg. Rühren wird das Lösungsmittel i. Vak. vollständig entfernt. Der Rückstand wird dreimal mit je 20 ml Hexan gewaschen und anschließend i. Hochvak. getrocknet; Ausb. 130 mg (86%), Schmp. 115°C (Zers.).

> C₁₇H₁₅MnMoO₇S₅ (642.5) Ber. C 31.78 H 2.35 Gef. C 32.96 H 2.58

 $[[C_5(SMe)_5]Mn(CO)_3][W(CO)_4]_2$ (4): 2.50 g (7.10 mmol) W(CO)₆ werden in 100 ml THF 100 min unter Durchleiten von N₂ bestrahlt. Dann werden 0.18 g (0.42 mmol) 1 zugefügt, und es wird 3 d bei Raumtemp. gerührt. Nach Entfernen des Lösungsmittels i. Vak. wird der Rückstand zur Entfernung von überschüssigem W(CO)₆ 2 d bei 40-50 °C einer Sublimation im statischen Vak. unterzogen. Dann wird zweimal mit je 40 ml Et₂O gewaschen. Der schwerlösliche Rückstand wird mit 10 ml Aceton behandelt, filtriert und das Filtrat bis zum Auftreten einer Trübung eingeengt. Beim Stehenlassen scheiden sich gelbe Kristalle ab; Ausb. 0.05 g (9.5%), Schmp. 102 °C (Zers.).

 $C_{21}H_{15}MnO_{11}S_5W_2 \cdot 1.25 (CH_3)_2CO (1098.8)$ Ber. C 27.05 H 2.06 Gef. C 27.19 H 2.04

 $[[C_5(SMe)_5]Mn(CO)_3][Cr(CO)_4]_2$ (5): 149 mg (0.34 mmol) 1 werden zusammen mit 174 mg (0.67 mmol) Cr(CO)_3(NCMe)_3 in 20 ml Hexan 24 h zum Rückfluß erhitzt. Anschließend trennt man den Niederschlag ab, wäscht ihn zweimal mit je 5 ml Hexan und nimmt ihn in 5 ml CH₂Cl₂ auf. Es wird vom Ungelösten abfiltriert und durch Zugabe von 20 ml Hexan zum Filtrat ein gelbes Pulver gefällt, das i. Hochvak. getrocknet wird; Ausb. 100 mg (45%; 5 · CH₂Cl₂), Schmp. 185–190°C.

 $[[C_5(SMe)_5]Mn(CO)_3][Re(CO)^{\oplus}_4]_2[BF^{\oplus}_4]_2$ (6): 338 mg (1.0 mmol) Re(CO)_4(C_3H_5) werden in 10 ml CH_2Cl_2 bei Raumtemp. gelöst und mit 140 µl (1.0 mmol) 54proz. HBF₄ in Et₂O versetzt. Zu der farblosen Lösung tropft man nach 10 min langsam eine Lösung von 215 mg (0.5 mmol) 1 in 10 ml CH_2Cl_2. Nach etwa 45 min beginnt die gelbe Lösung sich zu trüben. Man rührt ca. 12 h und zentrifugiert den entstanden Niederschlag ab. Nach Waschen mit 5 ml CH_2Cl_2 wird i. Hochvak. getrocknet; Ausb. 529 mg (88%), Schmp. 183-186°C (Zers.).

 $\begin{array}{c} C_{21}H_{15}B_2F_8MnO_{11}Re_2S_5 \ (1204.6) \\ \text{Gef. C} \ 19.92 \ H \ 1.47 \ S \ 12.95 \end{array}$

 $[[C_5(SMe)_5]Mn(CO)_3][Mo(CO)_4]_2$ (7): Bei -70 °C wird zu einer Lösung von 72 mg (0.16 mmol) 1 in 20 ml THF eine Lösung von 95 mg (0.33 mmol) Mo(CO)_3(p-xylol) in 10 ml THF gegeben. Unter Rühren wird innerhalb ca. 12 h auf Raumtemp. erwämt und mit 20 ml Hexan versetzt. Der zunächst sich bildende gelbe Niederschlag verfärbt sich bald braun. Er wird isoliert und aus CH2Cl2/ Hexan umkristallisiert. Das Rohprodukt (50 mg) enthält laut ¹H-NMR-Spektrum neben 7 auch noch 3, das aufgrund seiner besseren Löslichkeit durch erneutes Umkristallisieren abgetrennt werden kann; Ausb. 30 mg (22%), Schmp. 105°C (Zers.).

C₂₁H₁₅MnMo₂O₁₁S₅ (850.5) Ber. C 29.66 H 1.78 S 18.85 Gef. C 29.72 H 2.08 S 18.91

CAS-Registry-Nummern

1: 114944-19-3 / 2: 125685-51-0 / 3: 125685-52-1 / 4: 125685-53-2 / 4 · Hexadeuterioaceton: 125761-43-5 / 5: 125685-54-3 / 6: 125685-56-5 / 7: 125713-31-7 / W(CO)₆: 14040-11-0 / Mo(CO)₄(π -C₇H₈): 12146-37-1 / Cr(CO)₃(NCMe)₃: 16800-46-7 / Re(CO)₄(C₃H₅): 33307-0. */ 29-8 / Mo(CO)3(p-xylol): 12093-13-9

- ^{1) ia)} T. M. Miller, K. J. Ahmed, M. S Wrighton, *Inorg. Chem.* **28** (1989) 2347. ^{1b)} B. D. Zwick, A. M. Arif, A. T. Patton, J. A. Gladysz, *Angew. Chem.* **99** (1987) 921; Angew. Chem. Int. Ed. Engl. **26** (1987) 910. ^{1e)} D. L. DuBois, C. W. Eigenbrot, Jr., A. Miedaner, J. C. Smart, *Organometallics* **5** (1986) 1405. ^{1d)} G. K. Anderson, M. Lin, *Organometallics* **7** (1988) 2285. ^{1e)} L. B. K. Stall M. D. Bausch, B. D. Borars, *Organometallis* Kool, M. Ogasa, M. D. Rausch, R. D. Rogers, Organometallics 8 (1989) 1785. – ¹⁰ K. K. Stille, C. Smith, O. P. Anderson, M. M. Miller, Organometallics 8 (1989) 1040. – ¹⁹ R. M. Bullock, C. P. Casey, Acc. Chem. Res. 20 (1987) 167. – ^{1h)} T. S. A. Hor, .-T. Phang, J. Organomet. Chem. 373 (1989) 319.
- L.-1. Fliang, J. Organomet. Chem. 515 (1967) 512. ^{2) 2a)} J. M. Brown, N. A. Cooley, J. Chem. Soc., Chem. Commun. **1988**, 1345. $-^{2b)}$ M. Kumada, Pure Appl. Chem. **52** (1980) 669. $-^{2c)}$ J. D. Unruh, J. R. Christensen, J. Mol. Catal. **14** (1982) 19. $-^{2d)}$ T. Hayashi, M. Kumada, Acc. Chem. Res. **15** (1982) 395.
- ³⁾ D. T. Hill, G. R. Girard, F. L. McCabe, R. K. Johnson, P. D. Stupik, J. H. Zhang, W. M. Reiff, D. S. Eggleston, Inorg. Chem. 8 (1989) 3529.
- ^{4) 4a)} B. McCulloch, D. L. Ward, J. D. Woolins, C. H. Brubaker, Jr., Organometallics 4 (1985) 1425. ^{4b)} M. O. Okoroafor, L. Shen, R. V. Honeychuck, C. H. Brubaker, Jr., Organometallics 7

(1988) 1297. – ^{4c)} R. V. Honeychuck, M. O. Okoroafor, L. Shen, C. H. Brubaker, Jr., Organometallics 5 (1986) 482. – ^{4d)} M. Sato, M. Sekino, S. Akabori, J. Organomet. Chem. 344 (1988) C31. –
 ^{4e)} E. W. Abel, N. J. Long, K. G. Orrell, A. G. Osborne, V. Sik, P. A. Bates, M. B. Hursthouse, J. Organomet. Chem. 367 (1989), 275.

- ⁵⁾ K. Sünkel, D. Motz, Angew. Chem. 100 (1988) 970; Angew. Chem. Int. Ed. Engl. 27 (1988) 939; K. Sünkel, D. Steiner, Chem. Ber. 122 (1989) 609.
- ⁶⁾ W. Beck, E. Lippmann, K. Noisternig, unveröffentlichte Ergebnisse; eine Zusammenfassung über die Chemie solcher ungesättigter kationischer Komplexe findet sich in: W. Beck, K. Sünkel, Chem. Rev. 88 (1988) 1405.
- Organometallic Synth. (R. B. King, J. J. Eisch, Eds.), Bd. 4, S. 100, Elsevier, Amsterdam 1988.
- ⁸⁾ Ein Überblick über die Koordinationschemie von Thioethern findet sich in: S. G. Murray, F. R. Hartley, Chem. Rev. 81 (1981) 365.
- ⁹⁾ Abweichungen [pm]: C1: 0.7; C2: -0.7; C3: 0.5; C4: -0.1; C5: -0.4; S1: 10.1; S2: 0.2; S3: 2.5; S4: -0.5; S5: 0.9; Mo: 25.0.
- ¹⁰⁾ Kristallines 4 enthält ein Molekül Hexadeuterioaceton pro Formeleinheit im Kristallgitter.
- ¹¹⁾ Abweichungen [pm]: C11: 0.4; C12: 0.9; C13: -2.1; C14: 2.3; C15: -1.6; S11: -15.1; S12: -23.2; S13: -5.3; S14: -2.0; S15: -18.4; W1: -37.0; W2: 26.8.
- ¹²⁾ M. E. Peach, C. Burschka, Can. J. Chem. **60** (1982) 2029. ¹³⁾ ^{13a} Handbuch der Präparativen Anorganischen Chemie (G. Brauer, Ed.), Bd. 3, 3. Aufl., Ferdinand Enke Verlag, Stuttgart 1981; S. 1894. $-^{136}$ *ibid.*, S. 2020. $-^{13c}$ H. P. Fritz, C. G. Kreiter, J. Organomet. Chem. 7 (1967) 427.
- ¹⁴⁾ Weitere Einzelheiten zu den Kristallstrukturuntersuchungen können beim Fachinformationszentrum Karlsruhe, Gesellschaft für wissenschaftlich-technische Information mbH, D-7514 Eggenstein-Leopoldshafen 2, unter Angabe der Hinterlegungsnummer CSD-54394 der Autorennamen und des Zeitschriftenzitats
- angefordert werden. ¹⁵⁾ ¹⁵a¹ G. M. Sheldrick, SHELX 76, Program for crystal structure determination, Univ. of Cambridge, England 1976. ^{15b)} G. M. Sheldrick, SHELXTL 4.1, Program Package, Nicolet XRD Corporation, Madison, Wisconsin, U.S.A., 1984. – ^{15e)} SHELXTL PLUS 3.4, Structure Solution and Refinement Package, Nicolet XRD Corporation, Madison, Wisconsin, U.S.A., 1988

[395/89]