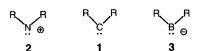
- 8350-8361; J. H. Ippel, V. Lanzotti, A. Galeone, L. Mayol, J. E. van den Boogaart, J. A. Pikkemaat, C. Altona, *J. Biomol. Struct. Dyn.* 1992, 9, 821-836; siehe auch Lit. [6a] und Lit. [6c].
- [4] C-Y. L. Hsu, D. Dennis, Nucleic Acids Res. 1982, 10, 5637-5647; C. Clusel, E. Ugarte, N. Enjolras, M. Vasseur, M. Blumenfeld, ibid. 1993, 21, 3405-3411;
  P. Ross, H. Weinhouse, Y. Aloni, D. Michaeli, P. Weinberger-Ohana, R. Mayer, S. Braun, E. de Vroom, G. A. van der Marel, J. H. van Boom, M. Benziman, Nature 1987, 325, 279-281.
- [5] C.-Y. L. Hsu, D. Dennis, R. A. Jones, Nucleosides & Nucleotides 1985, 4, 377–389; E. de Vroom, H. J. G. Broxterman, L. A. J. M. Sliedregt, G. A. van der Marel, J. H. van Boom, Nucleic Acids Res. 1988, 16, 4607–4620; M. V. Rao, C. B. Reese, ibid. 1989, 17, 8221–8239; M. L. Capobianco, A. Carcuro, L. Tondelli, A. Garbesi, G. M. Bonora, ibid. 1990, 18, 2661–2669.
- [6] a) D. Erie, R. A. Jones, W. K. Olson, N. K. Sinha, K. Breslauer, Biochemistry 1989, 28, 268-273; G. W. Ashley, D. M. Kushlan, ibid. 1991, 30, 2927-2933; H. Gao, N. Chidambaram, B. C. Chen, D. E. Pelham, R. Patel, M. Yang, L. Zhou, A. Cook, J. S. Cohen, Bioconjugate Chem. 1994, 5, 445-453, zit. Lit.; b) N. G. Dolinnaya, M. Blumenfeld, I. N. Merenkova, T. S. Oretskaya, N. F. Krynetskaya, M. G. Ivanovskaya, M. Vasseur, Z. A. Shabarova, Nucleic Acida Res. 1993, 21, 5403-5407; c) S. Wang, E. T. Kool, J. Am. Chem. Soc. 1994, 116, 8857-8858; S. Rumney IV, E. T. Kool, ibid. 1995, 117, 5635-5646, zit. Lit.
- M. R. Conte, L. Mayol, D. Montesarchio, G. Piccialli, C. Santacroce, Nucleosides & Nucleotides 1993, 12, 351-358; L. De Napoli, A. Galeone, L. Mayol, A. Messere, G. Piccialli, C. Santacroce, J. Chem. Soc. Perkin Trans. 1, 1993, 747-749, zit. Lit.
- [8] S. Mazur, P. Jayalekshmy, J. Am. Chem. Soc. 1979, 101, 677-683.
- [9] F. Bardella, R. Eritja, E. Pedroso, E. Giralt, *Biomed. Chem. Lett.* 1993, 3, 2793-2796.
- [10] Wir danken einem der Gutachter für die Anregung, daß ein aussagekräftigerer enzymatischer Test für den Ringschluß des Moleküls darin besteht, einen Partialabbau der CONs mit einer Endonuclease durchzuführen, da aus einem cyclischen Produkt lineare Oligonucleotide einheitlicher Länge entstehen [6c].

## Durch benachbarte B-B-Bindungen stabilisierte Carben-Analoga von Bor: doppelaromatische Bishomotriboriranide\*\*

Markus Unverzagt, Govindan Subramanian, Matthias Hofmann, Paul von Ragué Schleyer, Stefan Berger, Klaus Harms, Werner Massa und Armin Berndt\*

Professor Walter Siebert zum 60. Geburtstag gewidmet

Carbene 1 und deren Stickstoffanaloga, die Nitrenium-Ionen 2 (Schema 1), wurden durch Kristallstrukturanalysen charakterisiert.<sup>[1,2]</sup> Carben-Analoga von Bor, die Borenat-Ionen<sup>[3]</sup> 3,



Schema 1. Carbene 1, Nitrenium-Ionen 2 und Borenat-Ionen 3.

[\*] Prof. Dr. A. Berndt, M. Unverzagt, Prof. Dr. S. Berger, Dr. K. Harms, Prof. Dr. W. Massa

Fachbereich Chemie der Universität

D-35032 Marburg

Telefax: Int. + 6421/288917

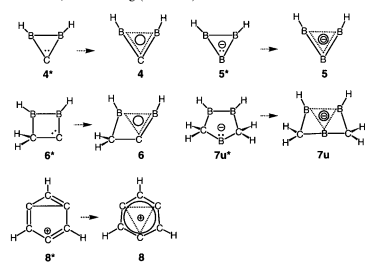
E-mail: berndt@ps1515.chemie.uni-marburg.de

Dr. G. Subramanian, Dr. M. Hofmann, Prof. Dr. P. von R. Schleyer Computer-Chemie-Centrum des Instituts für Organische Chemie der Universität Erlangen-Nürnberg

[\*\*] Diese Arbeit wurde von der Deutschen Forschungsgemeinschaft und vom Fonds der Chemischen Industrie unterstützt. G. S. dankt der Alexander-von-Humboldt-Stiftung für ein Postdoktorandenstipendium.

wurden dagegen bisher nur in der Gasphase nachgewiesen<sup>[4]</sup> und theoretisch untersucht.<sup>[4, 5]</sup> Mit dem Bor-Anion **7a** (siehe Schema 4) wird hier die Reihe der isoelektronischen Prototypen 1–3 durch ein erstes Derivat von **3** ergänzt. Doppelaromatizität,<sup>[6]</sup> für die Stammverbindung **7u** durch Rechnungen belegt, ist der Schlüssel zum Verständnis der elektronischen Struktur von **7a,u** und verwandten Verbindungen (der Buchstabe **u** wird für die Stammverbindung einer Verbindungsklasse verwendet).

Gestützt auf ab-initio-Rechnungen und NBO-Analysen<sup>[7]</sup> haben wir die elektronische Struktur des Carbens 4<sup>[8]</sup> und des Borenat-Ions 5<sup>[9]</sup> wie folgt erklärt:<sup>[10]</sup> In den klassischen Darstellungen 4\* und 5\* bevorzugt das Elektronenpaar das p-Orbital des Carben- bzw. Borenat-Zentrums vor dem Hybrid-Orbital in der Molekülebene, weil es bei dieser "inversen" Besetzung mit den leeren p-Orbitalen der benachbarten B-B-Einheit eine Drei-Zentren-zwei-Elektronen(3c,2e)-π-Bindung bilden kann und das leere Hybrid-Orbital mit der B-B-σ-Bindung zusätzlich eine 3c,2e-σ-Bindung (Schema 2).<sup>[11]</sup>



Schema 2. Elektronische Struktur von doppelaromatischen Verbindungen gemäß theoretischer Untersuchungen. Ein Stern kennzeichnet formale Lewis-Darstellungen ohne  $\pi$ - und  $\sigma$ -Delokalisierung, ein gestrichelt dargestelltes Dreieck eine 3c,2e- $\sigma$ -Bindung, ein durchgezogener Kreis eine 3c,2e- $\pi$ -Bindung bei 4–7 und eine 6c,6e- $\pi$ -Bindung bei 8.

Moleküle mit zwei zueinander orthogonalen Systemen von (4n+2)-Elektronen in cyclischer Konjugation wurden erstmals am Beispiel des 3,5-Dehydrophenyl-Kations **8** diskutiert und als doppelaromatisch bezeichnet. Derivate von **6**, der Monohomoform von **4**, sind bekannt. Das hier beschriebene **7a** ist ein Derivat von **7u**, der Bishomoform von **5**.

Eine NBO-Analyse<sup>[7]</sup> rechtfertigt die Beschreibung von 7u mit je einer BBB-3c,2e- $\sigma$ - und - $\pi$ -Bindung. Es kann somit, wie 4-6 und das 3,5-Dehydrophenyl-Kation 8,<sup>[6]</sup> zur Klasse der doppelaromatischen Verbindungen gezählt werden. Die Aromatizität von 7u äußert sich in einer starken Anisotropie der magnetischen Suszeptibilität (- 30.3 ppm cgs) und einer deutlichen diamagnetischen Erhöhung der Suszeptibilität (-18.7 ppm cgs gemäß Gleichung (1), CSGT-SCF/6-31+G\*//MP2(FU)/6-31G\*). Die Stabilisierung (MP2(FU)/6-31G\*+ 0.94 ZPE) von 7u durch Bildung der 3c,2e-Bindungen kann über Gleichung (1) zu 92 kcal mol<sup>-1</sup> abgeschätzt werden.<sup>[12]</sup> Für ein in der Geometrie von 10u willkürlich fixiertes und damit klassisches Borenat errechnet man eine gegenüber 7u um 90 kcal mol<sup>-1</sup> höhere Energie. Die über Gleichung (2) berechnete Stabilisierungsenergie für 6 beträgt 93.7 kcal mol<sup>-1</sup>. 7u und 6 sind danach ähnlich stark stabilisiert wie der Prototyp 1a der Arduengo-Carbene [Gl. (3)].[13]

Die klassische Form 7u\* läßt erkennen, daß 1,2,4-Triboracyclopentane geeignete Edukte zur Herstellung von Derivaten von 7u sein könnten. Zweifach deprotonierte 1,2,4-Triboracyclopentane, die 1,2-Diborata-4-boracyclopentadiene 9a,b, haben wir kürzlich beschrieben.<sup>[14]</sup> Sie lassen sich mit HCl/ Ether zu 10 a, b protonieren, wobei aus 9 a überraschenderweise nur das Stereoisomer 10a mit cis-ständigen [15] Trimethylsilylgruppen gebildet wird. 10a läßt sich mit BCl3 bei 0°C glatt zu 10c umsetzen (Schema 3).

Die Konstitution der Produkte 10a-c ist durch deren NMR-Daten (Tabelle 1) gesichert, die von 10b,c darüber hinaus durch Kristallstrukturen. [16] Versuche, die Geometrie des Dianions von 10d zu optimieren, [12] führten unter spontaner Chloridabspaltung zu 7u (Schema 4).

Zur Herstellung eines Derivats von 7u haben wir daher 10c in THF oder Diethylether bei 0 °C mit Lithium reduziert und je-

Tabelle 1. Ausgewählte physikalische und spektroskopische Eigenschaften von 7a·Li(THF)3·Et2O und 10a-c.

7a·Li(THF)3·Et2O: gelber Feststoff, Schmp. 164°C, Ausbeute 50%; <sup>1</sup>H-NMR (500 MHz,  $[D_8]$ THF, -80 °C):  $\delta = -0.14$  (s, 18 H, SiMe<sub>3</sub>), 0.14 (s, 2 H, H-CB<sub>2</sub>), 1.13 (t, 6 H, Et<sub>2</sub>O), 1.79 (t, br., 12H, THF), 1.93, 1.97, 1.99, 2.14 (je s, je 6H, o- und m-CH<sub>3</sub>), 3.36 (q, 4H, Et<sub>2</sub>O), 3.64 (t, br., 12H, THF), 6.37 (s, 2 H, p-H); <sup>13</sup>C-NMR (125 MHz, <sup>11</sup>Bentkoppelt,  $[D_8]$ THF, -80 °C):  $\delta = 2.0$  (q, 6C, Si-Me<sub>3</sub>), 2.1 (d, br., 2C,  $^1J$ (C-H) = 125.1 Hz, HCB<sub>2</sub>), 15.6 (t, 2C, Et<sub>2</sub>O), 19.5, 20.8, 20.9, 22.7 (je q, je 2C, o- und m-CH<sub>3</sub>), 26.0 (t, 2C, THF), 66.2 (t, 2C, Et<sub>2</sub>O), 67.9 (t, 2C, THF), 126.2 (d, 2C, p-C), 129.9, 130.0, 133.5, 133.8 (je s, je 2C, o- und m-C), 153.5 (s, 2C, i-C); 11B-NMR (96 MHz, [D<sub>8</sub>]THF, 25°C):  $\delta = 24$ ; <sup>11</sup>B-NMR (96 MHz, Et<sub>2</sub>O, 25 °C):  $\delta = 22$ , 24 (Verhältnis 1:2)

10a: gelber Feststoff, Schmp. 138°C, Ausbeute 92%; <sup>1</sup>H-NMR (300 MHz, CDCl<sub>3</sub>, 25°C):  $\delta = 0.28$ (s, 18H, SiMe<sub>3</sub>), 1.88, 2.19, 2.23 (je s, insgesamt

24H, o- und m-CH<sub>3</sub>), 2.33 (s, 2H, HCB<sub>2</sub>), 3.98 (s, 3H, OCH<sub>3</sub>), 6.87 (s, 2H, p-H); <sup>13</sup>C-NMR (75 MHz, CDCl<sub>3</sub>, 25 °C):  $\delta = 3.22$  (6 C, SiMe<sub>3</sub>), 19.0, 19.5, 21.3 (insgesamt 8C, o- und m- CH<sub>3</sub>), 49.8 (2C, br., HCB<sub>2</sub>), 55.0 (1C, OCH<sub>3</sub>), 129.5, 129.8, 132.6, 132.9 (insgesamt 10 C, o-, m- und p-C), 149.6 (br., 2 C, i-C); 11B-NMR (96 MHz, CDCl<sub>3</sub> 25 °C):  $\delta$  = 53, 94 (Verhältnis 1:2)

10b: gelb-fluoreszierender Feststoff, Schmp. 156°C, Ausbeute 38%; <sup>1</sup>H-NMR (300 MHz, CDCl<sub>3</sub>, 25 °C):  $\delta = 0.30$ , 0.50 (je s, je 18 H, SiMe<sub>3</sub>), 2.05, 2.21 (je s, je 12H, o- und m-CH<sub>3</sub>), 3.13 (s, 2H, HCB<sub>2</sub>), 6.89 (s, 2H, p-H); <sup>13</sup>C-NMR (75 MHz, CDCl<sub>3</sub>, 25 °C):  $\delta = 4.5$ , 6.7 (je q, je 6C, SiMe<sub>3</sub>), 19.4, 20.0, 20.3, 21.7 (je q, insgesamt 8 C, o- und m-CH<sub>3</sub>), 60.1 (d, 2 C,  ${}^{1}J(\text{C-H}) = 99.7 \text{ Hz}$ , CB<sub>2</sub>), 130.4, 131.8, 132.8 (insgesamt 10 C, o-, m- und p-C), 149.0 (s, br., 2 C, i-C); 11 B-NMR (96 MHz, CDCl<sub>3</sub>, 25 °C):  $\delta = 59$ , 91 (Verhältnis 1:2)

10c: gelb-fluoreszierender Feststoff, Schmelzbereich 130-134°C, Ausbeute: 72%;  $^{1}$ H-NMR (500 MHz, CDCl<sub>3</sub>,  $-30\,^{\circ}$ C):  $\delta = 0.22$  (je s, je 18 H, SiMe<sub>3</sub>), 1.78, 2.10, 2.15, 2.16 (je s, je 6H, o- und m-CH<sub>3</sub>), 2.73 (s, 2H, HCB<sub>2</sub>), 6.83 (s, 2H, p-H); <sup>13</sup>C-NMR (125 MHz, CDCl<sub>3</sub>, -30 °C):  $\delta = 2.8$  (q, 6C, SiMe<sub>3</sub>), 19.0, 19.5, 20.0, 21.4 (je q, je 2C, o- und m-CH<sub>3</sub>), 60.5 (d, 2C,  ${}^{1}J(C-H) = 102.2 \text{ Hz}$ ), 129.7 (d, 2C, p-C,  ${}^{1}J(C-H) = 148.3 \text{ Hz}$ ), 129.4, 129.5, 132.6, 133.0 (je s, je 2C, o- und m-C), 148.0 (s, 2C, i-C); <sup>11</sup>B-NMR (96 MHz, CDCl<sub>3</sub>, 25 °C):  $\delta = 74$ , 94 (Verhältnis 1:2)

Schema 3. Protonierung von 9 a, b zu 10 a, b; 10 a kann zu 10 c umgesetzt werden. Dur = 2,3,5,6-Tetramethylphenyl,  $\mathbf{a}$ :  $\mathbf{R} = \mathbf{OMe}$ ,  $\mathbf{b}$ :  $\mathbf{R} = \mathbf{N}(\mathbf{SiMe}_3)_2$ .

10d, C2 C1-B1-B2-B3 175.0° Me<sub>3</sub>Si \ SiMe₃ Me<sub>3</sub>Si 10c 7a

Schema 4. Berechnete Bildung und Synthese von Bishomotriboriraniden

weils ein weitgehend einheitliches Reaktionsprodukt erhalten, das aus Diethylether kristallisiert wurde (Schema 4). Die chemischen Verschiebungen der Gerüstatome dieses Produkts ( $\delta(^{11}B) = 24 (2B)$  und 21 (1B),  $\delta(^{13}C) = 2.1$ ) stimmen mit den für 7**u** auf GIAO-MP2/tzp-Niveau<sup>[17]</sup> berechneten (25.2 (2B), 31.4 (1B) bzw. -19.2 (C)) befriedigend überein, wenn man Substituenteneffekte berücksichtigt. Die Gerüst-Kohlenstoffatome des neuen Produkts sind ge-

genüber denen in 10c um nicht weniger als  $\Delta \delta = 58$  abgeschirmt, ein für tetrakoordinierte Kohlenstoffatome bemerkenswerter Effekt. Die entsprechende Differenz zwischen 10d und **7u** beträgt  $\delta = 54.1$ .<sup>[18]</sup> Gemäß dieser Ergebnisse kann dem Reduktionsprodukt von 10c die Konstitution eines Salzes mit 7a als Anion zugeordnet werden.

Den endgültigen Beweis lieferte eine Kristallstrukturanalyse: In Abbildung 1 ist die Struktur eines Ionenpaars dieses Salzes im Kristall dargestellt.[19] Das Gegenion von 7 a ist ein Lithium-Kation, das drei THF-Moleküle und ein Diethylether-Molekül koordiniert. Das Anion 7a hat die durch die Rechnung vorhergesagte verzerrte, trapezartige Geometrie mit sehr kurzen transannularen B-B-Abständen von 165(1) pm (berechnet für 7u: 162.8 pm). [20] Die Boratome in 7a sind nahezu planar-tetrakoordiniert: B2 und B3 ragen um 4.1 bzw. 5.9 pm aus der besten Ebene ihrer Nachbarn heraus, B1 um 12.5 pm. Das 3,5-Dehydrophenyl-Kation 8<sup>[6]</sup> enthält drei planar-tetrakoordinierte Kohlenstoffatome.

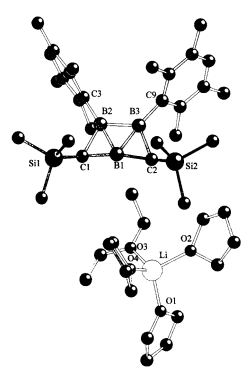


Abb. 1. Struktur von 7a·Li(THF)<sub>3</sub>·Et<sub>2</sub>O im Kristall (Wasserstoffatome und alternative Position von THF an O2 nicht dargestellt). Interatomare Abstände [pm] und Winkel [°]: B1-B2 164.0(12), B1-B3 166.1(12), B2-B3 168.6(12), B1-C1 152.5(12), B1-C2 154.5(12), C1-B2 166.9(12), C2-B3 168.6(11), B2-C3 157.1(12), B3-C9 157.3(12), C1-Si1 182.6(8), C2-Si2 182.7(8); C1-B1-C2 167.1(8), B1-C1-B2 61.6(5), B1-C2-B3 61.7(5), C1-B2-B3 114.6(7), C2-B3-B2 113.4(7); C1-B1-B2-B3 -174.6(7).

Das erste isolierte Carben-Analogon von Bor, das Borenat-Ion 7a, verdankt seine Stabilität  $\pi$ - und  $\sigma$ -3c,2e-Bindungen, die formal vom Borenat-Zentrum mit einer benachbarten B-B-Einheit gebildet werden. Bishomotriboriranide 7 sind ebenso doppelaromatische Verbindungen wie die Homodiboriranylidene 6 und die bisher nur theoretisch bekannten Diboriranylidene 4 und Triboriranide 5.

Eingegangen am 7. Februar 1997 [Z10085]

**Stichworte:** Ab-initio-Rechnungen · Aromatizität · Bor · Carbene

- A. J. Arduengo III, R. L. Harlow, M. Kline, J. Am. Chem. Soc. 1991, 113, 361;
   A. J. Arduengo III, J. R. Goerlich, W. J. Marshall, ibid. 1995, 117, 11027, zit.
   Lit.; R. W. Alder, P. R. Allen, M. Murray, A. G. Orpen, Angew. Chem. 1996, 108, 1211; Angew. Chem. Int. Ed. Engl. 1996, 35, 1121; neuerer Übersichtsartikel: M. Regitz, ibid. 1996, 108, 791 bzw. 1996, 35, 725.
- [2] G. Boche, P. Andrews, K. Harms, M. Marsch, K. S. Rangappa, M. Schimeczek, C. Willeke, J. Am. Chem. Soc. 1996, 114, 4925.
- [3] Die Bezeichung "Borenat-Ion" für Carben-Analoga von Bor schlagen wir in Analogie zum "Nitrenium-Ion" für Carben-Analoga von Stickstoff vor: Ein Nitren N-R wird durch Addition eines Kations R<sup>+</sup> zu einem Nitrenium-Ion R<sub>2</sub>N<sup>+</sup>, ein Boren B-R durch Addition eines Anions R<sup>-</sup> zu einem Borenat-Ion BR<sub>2</sub><sup>-</sup>.
- [4] M. Krempp, R. Damrauer, C. H. DePuy, Y. Keheyan, J. Am. Chem. Soc. 1994, 116, 3629; das hier beschriebene B<sub>2</sub>H<sub>3</sub><sup>-</sup> ist unserer Ansicht nach das einfachste Borylborenat.
- [5] a) E. Kaufmann, P. von R. Schleyer, *Inorg. Chem.* 1988, 27, 3987; b) M. Wagner, N. J. R. van E. Hommes, H. Nöth, P. von R. Schleyer, *ibid.* 1995, 34, 607.
- [6] P. von R. Schleyer, H. Jiao, M. N. Glukhovtsev, J. Chandrasekhar, E. Kraka, J. Am. Chem. Soc. 1994, 116, 10129; J. Chandrasekhar, E. D. Jemmis, P. von R. Schlever. Tetrahedron Lett. 1979, 3707.
- [7] A. E. Reed, F. Weinhold, Chem. Rev. 1988, 88, 899.
- [8] A. Berndt, Angew. Chem. 1993, 105, 1034; Angew. Chem. Int. Ed. Engl. 1993, 32, 985.
- [9] Geometrie von 5: siehe Lit.[4].

- [10] A. Berndt, D. Steiner, D. Schweikart, C. Balzereit, M. Menzel, H.-J. Winkler, S. Mehle, M. Unverzagt, T. Happel, P. von R. Schleyer, G. Subramanian, M. Hofmann, Advances in Boron Chemistry (Hrsg.: W. Siebert), The Royal Society of Chemistry, Cambridge, 1977, S. 61.
- [11] Anders als Stickstoffatome, die in Aminosubstituenten persistenter Derivate von 1 und 2 als  $\pi$ -Donor und  $\sigma$ -Acceptor fungieren, wirken B-B-Einheiten in 4–7 als  $\pi$ -Acceptoren und  $\sigma$ -Donoren.
- [12] MP2(FU)/6-31G\*-Geometrien berechnet mit Gaussian 94; M. J. Frisch, G. W. Trucks, H. B. Schlegel, P. M. W. Gill, B. G. Johnson, M. A. Robb, J. R. Cheeseman, T. Keith, J. A. Petersson, J. A. Montgomery, K. Raghavachari, M. A. Al-Laham, V. G. Zakrzewski, J. Y. Ortiz, J. B. Foresman, J. Cioslowski, B. B. Stefanov, A. Nanayakkara, M. Challcombe, C. Y. Peng, P. Y. Ayala, W. Chen, M. W. Wong, J. L. Andres, E. S. Replogle, R. Gomperts, R. L. Martin, D. J. Fox, J. S. Blinkley, D. J. DeFrees, J. Baker, J. J. P. Stewart, M. Head-Gordon, C. Gonzalez, J. A. Pople, Gaussian, Pittsburgh, PA, 1995.
- [13] Die Stabilisierung von 1a gegenüber Singulett-CH<sub>2</sub> wurde zu 112.1 kcal mol<sup>-1</sup> abgeschätzt: C. Heinemann, T. Müller, Y. Apeloig, H. Schwarz, *J. Am. Chem. Soc.* 1996, 118, 2023.
- [14] M. Unverzagt, H.-J. Winkler, M. Brock, M. Hofmann, P. von R. Schleyer, W. Massa, A. Berndt, *Angew. Chem.* 1997, 109, 879; *Angew. Chem. Int. Ed. Engl.* 1997, 36, 853.
- [15] Die cis-Konfiguration von 10a folgt eindeutig aus der Diastereotopie der ound m-Kohlenstoffatome und der daran gebundenen Methylgruppen. Diese kann nicht auf unterschiedliche Durylgruppen zurückzuführen sein, da für die i- und p-Kohlenstoffatome nur je ein Signal vorliegt.
- [16] Abstände in 10c [pm]: B-B 176.1(4), BB-C 157.5(4), 158.0(4), CIB-C 155.2(3), 155.3(4), B-Cl 178.7(4), B · · · B (transannular) 238.0(6), 246.4(6).
- [17] GIAO-MP2: a) J. Gauss, Chem. Phys. Lett. 1992, 191, 614; b) J. Chem. Phys. 1993, 99, 3629. Das Verfahren wurde in ACESII implementiert (ACESII, ein ab-initio-Programmsystem: J. F. Stanton, J. Gauss, J. D. Watts, W. J. Lauderdale, R. J. Bartlett, Quantum Theory Project, University of Florida, Fl, 1991, 1992). Die Abkürzung tzp steht für Triple-Zeta-Plus-Polarization-Basissätze: A. Schäfer, H. Horn, R. Ahlrichs, J. Chem. Phys. 1992, 97, 2571.
- [18] GIAO-SCF/6-31G\* liefert: 20.8 (2B), 22.2 (1B) und -19.6 (C) für **7u** und 94.1 (2B), 73.0 (1B) und 34.5 (C) für **10d**.
- [19] Kristallstrukturanalyse von 7a·Li(THF)3·Et2O: Ein gelblicher Kristall (C44H80B3LiO4Si2) wurde auf einem Vierkreis-Diffraktometer (CAD4, Enraf-Nonius) bei  $-60\,^{\circ}\text{C}$  mit  $\text{Cu}_{\text{K}\alpha}$ -Strahlung ( $\lambda = 154.178\,\text{pm}$ ) untersucht. Kristallabmessungen ca.  $0.4 \times 0.2 \times 0.2 \text{ mm}^3$ , orthorhombisch, Raumgruppe  $P2_12_12_1$ , Z=4, a=1179.6(1), b=1931.3(1), c=2193.7(5) pm,  $V=4997.4(12)\times 10^{-30}$  m<sup>3</sup>,  $\rho_{ber.}=1.022$  g cm<sup>-3</sup>. Im Winkelbereich bis  $2\theta=120^\circ$ wurden insgesamt 4148 unabhängige Reflexe mit  $\omega$ -2 $\theta$ -Scans vermessen und mit LP-Korrektur und semiempirischer Absorptionskorrektur (Ψ-Scans,  $\mu = 9.04 \, \mathrm{cm}^{-1}$ , min./max. Transmission 0.83/0.87) versehen. Die Struktur wurde mit Direkten Methoden gelöst und gegen die  $\mathbb{F}^2$ -Daten mit voller Matrix verfeinert. Alle schwereren Atome wurden mit anisotropen Temperaturfaktoren verfeinert. Alle Wasserstoffatome wurden auf idealisierten Positionen ..reitend" mit gruppenweise gemeinsamen isotropen Temperaturfaktoren einbezogen, die auf das 1.2- oder 1.5<br/>fache (Methylgruppen) von  $U_{\rm eq}$  des jeweiligen Kohlenstoffatoms gesetzt wurden. Dabei trat bei einem THF-Molekül 1:1-Fehlordnung über zwei alternative Orientierungen auf, hohe anisotrope Auslenkungsparameter weisen auch bei mehreren anderen Gruppen auf hohe Beweglichkeit oder Fehlordnung im Kation hin. Dies reduziert die Genauigkeit der Strukturermittlung;  $wR_2 = 0.2298$ , R = 0.073 für die 2331 beobachteten Reflexe  $(F_o > 4\sigma(F))$ , max. Restelektronendichte 0.28 e Å  $^{-3}$ . Daß das richtige Enantiomer verfeinert wurde, wird durch einen Flack-Parameter x = 0.07(8) belegt. Die kristallographischen Daten (ohne Strukturfaktoren) der in dieser Veröffentlichung beschriebenen Struktur wurden als "supplementary publication no. CCDC-100161" beim Cambridge Crystallographic Data Centre hinterlegt. Kopien der Daten können kostenlos bei folgender Adresse in Großbritannien angefordert werden: The Director, CCDC, 12 Union Road, Cambridge CB2 1EZ (Telefax: Int. +1223/336-033; E-mail: deposit@chemcrys.cam.ac.uk).
- [20] Siehe z. B. die Abstände in Schema 4 oder die Wiberg-Bindungsindizes: B1-B2 0.789, B2-B3 1.000, B1-C1 0.945, B2-C1 0.829, B2-H 0.946.