Zinkamidinatkomplexe

DOI: 10.1002/ange.200704417

Unerwartete C-C-Bindungsknüpfung und Bildung vierkerniger Zinkcarbodiimidcluster durch Reaktion von ZnMe₂ mit *i*PrN=C=N*i*Pr**

Marlene Münch, Ulrich Flörke, Michael Bolte, Stephan Schulz* und Dietrich Gudat

Professor Heinz-Dieter Fenske zum 65. Geburtstag gewidmet

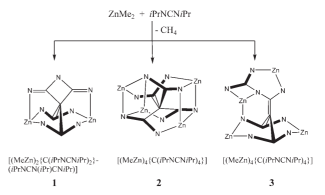
Anionische N,N-Chelatliganden wie β-Diketiminat-,^[1] Guanidinat-[2] und Amidinatliganden[3] werden seit langem zur Synthese metallorganischer Komplexe von s-, p-, d- und f-Block-Metallen herangezogen.^[4] Ihr größter Vorteil besteht in der effektiven Einstellung ihrer sterischen und elektronischen Eigenschaften durch Variation des Substitutionsmusters und ihrem Vermögen, an das Metallzentrum sowohl als zweizähniger Chelatligand (η^2) als auch als verbrückender, jeweils einzähniger Vierelektronendonor (μ-η¹-η¹) unter Bildung von Metall-Stickstoff-Bindungen binden zu können, was die Synthese maßgeschneiderter Metallkomplexe mit definierten Eigenschaften ermöglicht. Im Bereich der Organozinkchemie konzentrierten sich die Studien bislang auf β-Diketiminatkomplexe LZnR (L = β -Diketiminat), ^[5] die aktive Katalysatoren in der Ringöffnungspolymerisation (ROP) von cyclischen Estern, insbesondere von Lactiden, [6] sowie in der Copolymerisation von CO₂ mit Epoxiden sind.^[7] Darüber hinaus können diese Liganden ungewöhnliche niedervalente Zinkverbindungen stabilisieren.^[8] Zinkamidinatund Zinkguanidinatkomplexe führten dagegen ein Schattendasein. Neben einem Benzamidinatkomplex und wenigen Mono- und Bisguanidinatkomplexen,[9,10] die auf ihre Eignung als ROP-Katalysatoren untersucht wurden,[11] wurden Mono- und Bisanilidokomplexen durch Reaktion von ZnMe₂ mit N-2-Pyridylanilin synthetisiert sowie Formamidinat- und charakterisiert.[12-14] Boraamidinatkomplexe strukturell

aktionen von Carbodiimiden (RN)₂C mit ZnR₂ berichtet, obwohl diese Reaktionen für die Synthese von Amidinatkomplexen mit Hauptgruppen- und Übergangsmetallen etabliert ist.^[15] Wir berichten hier über die Synthese und Röntgenstrukturanalyse mehrkerniger Zinkamidinatkomplexe durch Reaktion von ZnMe₂ mit (*i*PrN)₂C.

ZnMe₂ reagiert mit äquimolaren Mengen von (*i*PrN)₂C in

Überraschenderweise wurde bislang nicht über Insertionsre-

ZnMe $_2$ reagiert mit äquimolaren Mengen von $(iPrN)_2C$ in Toluol bei 90°C innerhalb von 60 h zu einem Produktgemisch, aus dem 1, 2 und 3 nach Aufarbeitung und fraktionierender Kristallisation aus n-Pentan bei -30°C isoliert wurden (Schema 1). 2 wurde zudem in höherer Ausbeute nach fünftägigem Erhitzen einer Reaktionslösung auf 100°C und Kristallisation aus n-Pentan erhalten. [16]



Schema 1. Synthese von **1, 2** und **3.** Die Amidinateinheiten mit delokalisierten π -Elektronensystemen sind in den Strukturausschnitten hervorgehoben, Me- und iPr-Gruppen sind nicht gezeigt.

¹H- und ¹³C-NMR-Spektren von **1–3** zeigen die erwarteten Resonanzen der organischen Substituenten. Im Unterschied zur symmetrischen Verbindung 2, deren NMR-Spektren je eine Resonanz für die Zn-Me-Gruppen sowie zwei Dubletts und Septetts für die chemisch inäquivalenten iPr-Gruppen zeigen, wurden für 3 vier Signale für die Zn-Me-Protonen sowie acht Signale für Methin- und 16 Signale für Methylprotonen detektiert. Zur Aufklärung des Reaktionsverlaufs wurden beim Erhitzen einer Probe in [D₈]Toluol auf 90°C über einen Zeitraum von sechs Tagen ¹H-NMR-Spektren aufgenommen. Zunächst entsteht 3, das aber nach 36 h unter gleichzeitiger Bildung von 2 und 1 wieder verschwindet. Die maximale Konzentration an 2 wird nach 72 h erreicht, 1 ist nach 120 h das Hauptprodukt. Eine von Beginn an auftretende Resonanz bei 0.20 ppm belegt die Freisetzung von Methan.[17] Dieser Befund legt nahe, dass zunächst [MeZn-

[*] Prof. Dr. S. Schulz

Institut für Anorganische Chemie, Universität Duisburg-Essen Universitätsstraße 5–7, S05 T05 B84, 45117 Essen (Deutschland) Fax: (+49) 201-183-3830

E-Mail: stephan.schulz@uni-due.de

Homepage:

http://www.uni-duisburg-essen.de/chemie/institute.shtml

M. Münch, Dr. U. Flörke

Department Chemie, Universität Paderborn

Warburger Straße 100, 33098 Paderborn (Deutschland)

Dr. M. Bolte

Institut für Anorganische und Analytische Chemie

Universität Frankfurt am Main

Max-von-Laue-Straße 7, 60438 Frankfurt/Main (Deutschland)

Prof. Dr. D. Gudat

Institut für Anorganische Chemie, Universität Stuttgart Pfaffenwaldring 55, 70569 Stuttgart (Deutschland)

[**] S.S. dankt der Deutschen Forschungsgemeinschaft (DFG) für die finanzielle Förderung.



Hintergrundinformationen zu diesem Beitrag sind im WWW unter http://www.angewandte.de zu finden oder können beim Autor angefordert werden.

Zuschriften

(*i*PrN)₂CMe] gebildet wird, welches unter C-H-Aktivierung der Methylgruppe der Amidinateinheit und Abspaltung von drei Molekülen CH₄ zu 2 und 3 weiterreagiert. Mit zunehmender Reaktionszeit kommt es zu Zersetzungsreaktionen unter Bildung von 1, bis nach ca. 150 h kein definiertes Reaktionsprodukt mehr nachweisbar ist.

Einkristalle von **1**, **2** und **3** wurden aus Lösungen in n-Pentan erhalten (Abbildung 1–3). [18] Alle Verbindungen enthalten je ein zentrales C-Atom ($C_{Zentrum}$; C7 in **1**, C33 in **2**, **3**), das tetraedrisch (in den Spirocyclen **1**, **2**) oder trigonalplanar (**3**) von sp²-hybridisierten C-Atomen benachbarter Amidinateinheiten umgeben ist, sowie aus je zwei Zn-Atomen und zwei Amidinateinheiten aufgebaute achtglied-

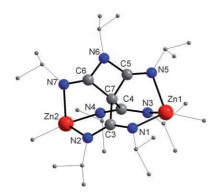


Abbildung 1. Molekülstruktur von 1. H-Atome sind nicht gezeigt, Meund *i*Pr-Gruppen sind verkleinert dargestellt.

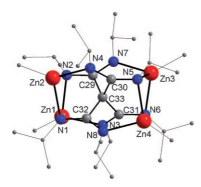


Abbildung 2. Molekülstruktur von **2.** H-Atome sind nicht gezeigt, Meund *i*Pr-Gruppen sind verkleinert dargestellt.

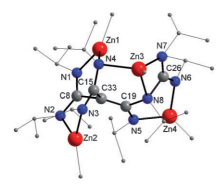


Abbildung 3. Molekülstruktur von **3.** H-Atome sind nicht gezeigt, Meund *i*Pr-Gruppen sind verkleinert dargestellt.

rige {Zn₂(μ-NCN)₂}-Ringe. Die C-C_{Zentrum}-Bindungslängen (1: 1.524(2)–1.547(2), **2**: 1.548(5)–1.566(5) Å) liegen im Bereich einer Einfachbindung, während 3 zwei lange (1.505(4), 1.506(4) Å) und eine kurze Bindung (C19-C33 1.384(4) Å) aufweist, die einer Doppelbindung entspricht. Das C-Atom (C26) der vierten Amidinateinheit in 3 bindet an N8 (1.493(4) Å) unter Bildung einer Guanidinateinheit. Die N-C-Bindungslängen in den Amidinateinheiten von 1 (1.333 Å), **2** (\emptyset 1.334 Å) und **3** (\emptyset 1.327 Å) weisen auf delokalisierte π-Elektronensysteme hin, während die N8-C19/26-Abstände in 3 (1.491(4)–1.502(4) Å) eher klassischen Einfachbindungen entsprechen. In der N=C-N-C=N-Einheit von 1 werden zwei kurze (N5-C5 1.268(2), N7-C6 1.266(2) Å) und zwei lange N-C-Bindungen (N6-C5 1.417(2), N6-C6 1.410(2) Å) gefunden. Die Zn-N-Bindungslängen in 1 (2.108(2)–2.134(2) Å) und **2** (2.129(3)–2.172(3) Å) sind nahezu identisch, während sie in 3 um gut 0.35 Å differieren (Zn4-N5 1.957(2), Zn3-N8 2.319(2) Å). Die Zn3-N8-Bindung ist dabei signifikant länger als die benachbarten Zn3-N4/7-Bindungen (2.151(3), 1.979(3) Å).

Um die Bindungsverhältnisse in 1-3 aufzuklären, wurden DFT-Rechnungen an N-Methyl-substituierten Modellverbindungen 1'-3' durchgeführt.^[19] Alle Zn-N-Bindungen weisen hohe ionische Bindungsanteile auf, und die C-CZentrum-Bindungen sind mit Ausnahme der C33-C19-Bindung in 3 reine Einfachbindungen. Die C-N-Bindungen der Amidinat-Einheiten in 1-3 sind jeweils durch Resonanz zwischen zwei Grenzstrukturen zu beschreiben (N=C-N-↔-N-C=N). Das Bindungsgerüst in 1 ist als Vierring mit zwei zusätzlichen Amidinateinheiten am tetraedrisch umgebenen C-Atom zu interpretieren, wobei das N=C-N-C=N-Strukturelement als Stickstoffanalogon eines cyclischen Carbonsäureanhydrids aufzufassen ist. Die kleineren Zn-N-Abstände für "Amidinat"-N- im Vergleich zu "Anhydrid"-N-Atomen in 1 korrelieren mit den unterschiedlichen Partialladungen: [20] Die Amidinat-N-Atome tragen eine formale Ladung von -1/2, die "Anhydrid"-N-Atome sind dagegen formal neutral. Das Bindungsgerüst in 2 ist als Tetrakis(amidinato)methan zu beschreiben, wobei die unsymmetrische Anordnung der Amidinateinheiten mit den unterschiedlichen Ladungsdichten an den N-Atomen korreliert: An zwei Zn-Atome gebundene N-Atome weisen erhöhte Ladungsdichten und demzufolge etwas längere C-N-Bindungen auf, d.h. beide Grenzstrukturen werden leicht unterschiedlich gewichtet. In 3 bilden die Atome C33, C19 und N5 eine zentrale Enamid-Einheit, die durch Mesomerie zwischen zwei Grenzstrukturen beschrieben werden kann (C=C-N-↔-C-C=N). Das C33-Atom trägt zwei zusätzliche Amidinatgruppen, die wiederum Bestandteil eines achtgliedrigen {Zn₂(μ-NCN)₂}-Rings sind, während C19 über das N8-Atom an eine zusätzliche Guanidinateinheit gebunden ist. N8-C19 und N8-C26 sind als reine Einfachbindungen ohne π -Bindungsanteile zu interpretieren. Von allen N-Atomen in 3 weist N8 die geringste Ladungsdichte auf, was die vergleichsweise lange Zn3-N8-Bindung erklärt.

2 und **3** sind Strukturisomere, wobei **2** durch Bruch der N8-C26- und Knüpfung der C26-C33-Bindung sowie Verschiebung von π -Elektronendichte von der C19-C33-Bindung auf die Amidinateinheit (N5-C19-N8) und Bildung von drei

Zn-N-Bindungen aus 3 entsteht. Den Rechnungen zufolge liegt die Energie von 3' um 16.6 kcal mol⁻¹ über der von 2', was sehr gut mit dem experimentellem Befund übereinstimmt, dass 3 als Zwischenstufe bei der Bildung von 2 auftritt.

Die unerwartete Bildung der Verbindungen 1–3 wirft die Frage auf, ob derartige C-C-Verknüpfungsreaktionen auch von anderen Organometallverbindungen ausgelöst werden. Bislang gibt es in der Literatur dazu keine Hinweise. Darüber hinaus untersuchen wir die mögliche Verwendung von 1–3 als Vorstufen für Zinkcarbonitrid und als Polymerisationskatalysatoren.

Eingegangen am 25. September 2007 Online veröffentlicht am 14. Januar 2008

 $\begin{tabular}{ll} \textbf{Stichw\"{o}rter:} & Amidinate \cdot C-C-Kupplungen \cdot C-H-Aktivierung \cdot Chelate \cdot Zink \end{tabular}$

- [1] L. Bourget-Merle, M. F. Lappert, J. R. Severn, *Chem. Rev.* 2002, 102, 3031–3065.
- [2] P. J. Bailey, S. Pace, Coord. Chem. Rev. 2001, 214, 91-141.
- [3] a) J. Barker, M. Kilner, Coord. Chem. Rev. 1994, 133, 219-300;
 b) F. T. Edelmann, Coord. Chem. Rev. 1994, 137, 403-481.
- [4] Zur Komplexchemie neutraler Amidine und Guanidine: M. P. Coles, J. Chem. Soc. Dalton Trans. 2006, 985 1001.
- [5] Beispiele: a) J. Prust, A. Stasch, W. Zheng, H. W. Roesky, E. Alexopoulos, I. Usón, D. Böhler, T. Schuchardt, *Organometallics* **2001**, 20, 3825–3828; b) J. Prust, H. Hohmeister, A. Stasch, H. W. Roesky, J. Magull, E. Alexopoulos, I. Usón, H.-G. Schmidt, M. Noltemeyer, *Eur. J. Inorg. Chem.* **2002**, 2157–2162; c) S. Aboulkacem, W. Tyrra, I. Pantenburg, *Z. Anorg. Allg. Chem.* **2003**, 629, 1569–1574.
- [6] a) M. H. Chisholm, J. C. Huffman, K. Phomphrai, M. Cheng, A. B. Attygalle, E. B. Lobkovsky, G. W. Coates, J. Chem. Soc. Dalton Trans. 1999, 222-224; b) M. Cheng, A. B. Attygalle, E. B. Lobkovsky, G. W. Coates, J. Am. Chem. Soc. 1999, 121, 11583-11584; c) B. M. Chamberlain, M. Cheng, D. R. Moore, T. M. Ovitt, E. B. Lobkovsky, G. W. Coates, J. Am. Chem. Soc. 2001, 123, 3229-3238; d) B. J. O'Keefe, M. A. Hillmyer, W. B. Tolman, J. Chem. Soc. Dalton Trans. 2001, 2215-2224; e) S. D. Allen, D. R. Moore, E. B. Lobkovsky, G. W. Coates, J. Am. Chem. Soc. 2002, 124, 14284-14285; f) S. D. Allen, D. R. Moore, E. B. Lobkovsky, G. W. Coates, J. Organomet. Chem. 2003, 683, 137-148; g) M. H. Chisholm, J. C. Gallucci, K. Phomphrai, Inorg. Chem. 2005, 44, 8004-8010.
- [7] a) S. D. Allen, D. R. Moore, E. B. Lobkovsky, G. W. Coates, J. Am. Chem. Soc. 2002, 124, 14284-14285; b) B. Y. Liu, C. Y. Tian, L. Zhanq, W. D. Yan, W. J. Zhanq, J. Polym. Sci. Part A 2006, 44, 6243-6251; c) M. Kröger, C. Folli, O. Walter, M. Döring, Adv. Synth. Catal. 2006, 348, 1908-1918; d) M. Cheng, D. R. Moore, J. J. Reczek, B. M. Chamberlain, E. B. Lobkovsky, G. W. Coates, J. Am. Chem. Soc. 2001, 123, 8738-8749.

- [8] Y. Wang, B. Quillian, P. Wei, H. Wang, X.-J. Yang, Y. Xie, R. B. King, P. von R. Schleyer, H. F. Schaefer III, G. H. Robinson, J. Am. Chem. Soc. 2005, 127, 11944–11945.
- [9] J.-K. Buijink, M. Noltemeyer, F. T. Edelmann, Z. Naturforsch. B
 1991, 46, 1328-1332. Zudem wurde ein [ZnBr₂L₂]-Addukt mit
 L = N,N'-Di-p-Tolylformamidin beschrieben. G. Minghetti, G. Banditelli, F. Bonati, Inorg. Chim. Acta 1975, 12, 85-91.
- [10] Seit der ersten Beschreibung dieser generellen Methode durch Lappert et al. (G. Chandra, A. D. Jenkins, M. F. Lappert, R. C. Srivastava, J. Chem. Soc. A 1970, 2550–2558) wurde eine Vielzahl von Guanidinatkomplexen synthetisiert. Analoge Reaktionen von Metallalkylverbindungen mit Carbodiimiden führen zur Bildung der entsprechenden Amidinatkomplexe.
- [11] M. P. Coles, P. B. Hitchcock, Eur. J. Inorg. Chem. 2004, 2662– 2672.
- [12] S. J. Birch, S. R. Boss, S. C. Cole, M. P. Coles, R. Haigh, P. B. Hitchcock, A. E. H. Wheatley, *Dalton Trans.* 2004, 3568–3574.
- [13] a) F. A. Cotton, L. M. Daniels, L. R. Falvello, J. H. Matonic, C. A. Murillo, X. Wang, H. Zhou, *Inorg. Chim. Acta* **1997**, 266, 91–102; b) M. L. Cole, D. J. Evans, P. C. Junk, L. M. Louis, *New J. Chem.* **2002**, 26, 1015–1024.
- [14] a) T. Chivers, D. J. Eisler, C. Fedorchuk, G. Schatte, H. M. Tuononen, *Inorg. Chem.* **2006**, *45*, 2119–2131; b) C. Fedorchuk, M. Copsey, T. Chivers, *Coord. Chem. Rev.* **2007**, *251*, 897–924.
- [15] Beispiele: a) C.-C. Chang, C.-S. Hsiumg, H.-L. Su, B. Srinivas, M. Y. Chiang, G.-H. Lee, Y. Wang, Organometallics 1998, 17, 1595–1601; b) L. R. Sita, J. R. Babcock, Organometallics 1998, 17, 5228–5230; c) J. A. Tunge, C. J. Czerwinski, D. A. Gately, J. R. Norton, Organometallics 2001, 20, 254–260; d) A. Xia, H. M. El-Kaderi, M. J. Heeg, C. H. Winter, J. Organomet. Chem. 2003, 682, 224–232; e) C. N. Rowley, G. A. Dilabio, S. T. Barry, Inorg. Chem. 2005, 44, 1983–1991; f) R. J. Baker, C. Jones, J. Organomet. Chem. 2006, 691, 65–71.
- [16] Experimentelle Details inklusive der vollständigen spektroskopischen Charakterisierung von 1–3 sowie temperaturabhängige NMR-Spektren finden sich in den Hintergrundinformationen.
- [17] R. J. Abraham, M. Edgar, R. P. Glover, M. A. Warne, L. Griffiths, J. Chem. Soc. Perkin Trans. 2 1996, 333-341.
- [18] Experimentelle Details zu den Strukturuntersuchungen sowie ausgesuchte Bindungslängen und -winkel werden in den Hintergrundinformationen angegeben. CCDC-661399 (1), -661400 (2) und -661401 (3) enthalten die ausführlichen kristallographischen Daten zu dieser Veröffentlichung. Die Daten sind kostenlos beim Cambridge Crystallographic Data Centre über www.ccdc.cam.ac.uk/data_request/cif erhältlich.
- [19] DFT-Rechungen an 1'-3' wurden mit dem Gaussian 03 Programmpaket durchgeführt (M. J. Frisch et al., Gaussian 03, Revision D.02, Gaussian Inc., Pittsburgh, PA, 2003; siehe die Hintergrundinformationen). Molekülstrukturen wurden auf B3LYP/SVP-Niveau energieoptimiert; SVP ist der Split-Valence-Basissatz mit zusätzlichen Polarisationsfunktionen aus: A. Schaefer, H. Horn, R. Ahlrichs, J. Chem. Phys. 1992, 97, 2571; A. Schaefer, C. Huber, R. Ahlrichs, J. Chem. Phys. 1994, 100, 5829.
- [20] Berechnete Ladungsdichten aus NBO-Populationsanalysen werden in den Hintergrundinformationen angegeben.